

CORMAY LIPID CONTROL 1 CORMAY LIPID CONTROL 2

(PL)

CORMAY LIPID CONTROL 1

Nr kat. 5-179 3 x 1 ml

CORMAY LIPID CONTROL 2

Nr kat. 5-180 3 x 1 ml

ZASTOSOWANIE

CORMAY LIPID CONTROL 1 i 2 jest liofilizowaną surowicą kontrolną, wyprodukowaną na bazie surowicy krwi ludzkiej. Zestaw jest przeznaczony do rutynowej kontroli pomiarów stężeń: HDL-metodą bezpośrednią, LDL-metodą bezpośrednią, cholesterolu i triglicerydów. Wartości metrykowanych parametrów są dostępne na dwóch poziomach.

Odczynniki powinny być stosowane do badań diagnostycznych *in vitro*, przez odpowiednio przeszkolony personel, tylko zgodnie z ich przeznaczeniem, w odpowiednich warunkach laboratoryjnych.

REKONSTYTUCJA

Po bardzo ostrożnym otwarciu fiolki dodać do niej 1 ml wody destylowanej, zakryć korkiem i pozostawić na około 30 minut. Kilkakrotnie delikatnie zamieszać w celu całkowitego rozpuszczenia liofilizatu. Unikać powstawania piany.

TRWAŁOŚĆ I PRZECHOWYWANIE

1. Liofilizat przechowywany w temperaturze 2-8°C zachowuje trwałość do daty podanej na opakowaniu.
2. Trwałość po rekonstytucji:

Temp. pokojowa	8 godzin
Temp. 2-8°C	7 dni
Temp. -20°C	30 dni

UWAGI

- Surowice kontrolne przetestowano na obecność HBsAg oraz przeciwciał anti-HCV, anti-HIV 1 i 2 z wynikiem ujemnym. Niemniej jednak należy traktować je jako materiał potencjalnie zakaźny.

WYZNACZONE WARTOŚCI

Wyznaczone wartości są wartościami średnimi, uzyskanymi przy użyciu różnych systemów chemii klinicznej. Zalecane jest wyznaczenie przez każde laboratorium własnych wartości średnich i akceptowalnego zakresu.

UTYLIZACJA ODPADÓW

Postępować zgodnie z lokalnie obowiązującymi przepisami.

Data wydania: 10.2019

CORMAY LIPID CONTROL 1 CORMAY LIPID CONTROL 2

(EN)

CORMAY LIPID CONTROL 1

Cat. No 5-179 3 x 1 ml

CORMAY LIPID CONTROL 2

Cat. No 5-180 3 x 1 ml

INTENDED USE

CORMAY LIPID CONTROL 1 and CORMAY LIPID CONTROL 2 are designed for routine quality control of direct HDL, direct LDL, cholesterol, and triglycerides concentrations. Components concentrations are available at 2 levels.

The reagents must be used only for *in vitro* diagnostic, by suitably qualified laboratory personnel, only for the intended purpose, under appropriate laboratory conditions.

RECONSTITUTION

Open the vial carefully and add exactly 1 ml of distilled water, close bottle and let stand out for 30 min. Ensure that all traces of dry material are dissolved by swirling gently. Avoid foam forming.

STABILITY AND STORAGE

1. Lyophilised serum remains stable when stored at 2-8°C until expiry date given on the product label.
2. The components in reconstituted control serum are stable for:

Room temperature	8 hours
Temp. 2-8°C	7 days
Temp. -20°C	30 days

NOTES

- This serum has been tested for HBsAg, anti- HIV-1, anti- HIV-2 antibodies, anti- HCV antibodies and found to be non-reactive. However this material should be handled as thought capable of transmitting infectious disease.

ASSIGNED VALUES

The assigned values are the means obtained by using various clinical chemistry systems.

It is recommended that each laboratory establish its own means and acceptable ranges.

WASTE MANAGEMENT

Please refer to local legal requirements.

Date of issue: 10. 2019.

CORMAY LIPID CONTROL 1 CORMAY LIPID CONTROL 2

(RUS)

CORMAY LIPID CONTROL 1

Кат. № 5-179 3 x 1 мл

CORMAY LIPID CONTROL 2

Кат. № 5-180 3 x 1 мл

ПРЕДПОЛАГАЕМОЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЕ

CORMAY LIPID CONTROL 1 предназначена для рутинного контроля качества определения концентраций: ЛПВП (прямой метод), ЛПНП (прямой метод), холестерина и триглицеридов. Доступны контроли для двух уровней.

Реагенты должны использоваться только для диагностики in vitro, квалифицированным лабораторным персоналом, в целях, для которых они предназначены, в соответствующих лабораторных условиях.

РАСТВОРЕНИЕ

Осторожно вскройте флакон и добавьте точно 1 мл дистиллированной воды, закройте пробкой и дайте отстояться в течение 30 минут. Для полного растворения несколько раз переверните флакон. Избегайте образования пены.

СТАБИЛЬНОСТЬ И ХРАНЕНИЕ

1. Лиофилизованная сыворотка стабильна до даты, указанной на упаковке при 2-8°C.
2. Растворенная сыворотка стабильна:

комнатная температура	8 часов
Темп. 2-8°C	7 суток
Темп. -20°C	30 дней

ПРИМЕЧАНИЯ

- Эта сыворотка тестировалась на антитела к ВИЧ, HBsAg и гепатит С и оказалась нереактивной. Однако обращаться с этим материалом следует как с потенциально инфицированным.

ПРИПИСАННЫЕ ЗНАЧЕНИЯ

Приписанные значения являются средними из определений с использованием различных клинических систем.

Рекомендуется каждой лаборатории определить свои собственные средние значения и референсный диапазон.

УТИЛИЗАЦИЯ ОТХОДОВ

Поступать согласно местным требованиям.

Дата издания: 10. 2019.