

# ІМУНО-КОНТРОЛЬ I

## CORMAY IMMUNO-CONTROL I

Кат. №: **4-288**

Дата випуску інструкції: **12-2023**



### ВИРОБНИК

PZ CORMAY S.A.  
Wiosenna 22,  
05-092 Lomianki, Poland  
phone: +48 (0) 81 749 44 00  
fax: +48 (0) 81 749 44 34  
<http://www.cormay.pl>

ПЗ КОРМЕЙ С.А.  
вул. Віосенна, 22  
05-092, м. Ломянки, Польща  
тел.: +48 (0) 81 749 44 00  
факс: +48 (0) 81 749 44 34  
<http://www.cormay.pl>



Основою при проведенні аналізу є оригінал інструкції англійською мовою, вкладеної в набір. Номер і дата версії оригіналу та перекладу інструкції повинні співпадати.

Назва набору	Склад набору	Кат. №
CORMAY IMMUNO-CONTROL I	2 x 3 мл (ml)	4-288
CORMAY IMMUNO-CONTROL II	2 x 3 мл (ml)	4-290



### УПОВНОВАЖЕНИЙ ПРЕДСТАВНИК В УКРАЇНІ

ТОВ «Діамеб трейд»  
вул. Симона Петлюри, буд. 25  
м. Івано-Франківськ, 76014, Україна  
тел.: +380 (342) 77 51 22  
e-mail: [info@diameb.ua](mailto:info@diameb.ua)  
[www.diameb.ua](http://www.diameb.ua)

### ПРИЗНАЧЕННЯ

Сироватки CORMAY IMMUNO-CONTROL I (високий рівень - H, низький - L) і CORMAY IMMUNO-CONTROL II (високий рівень - H, низький - L) використовуються як мульти-параметровий контрольний матеріал при визначенні різних білків в плазмі на автоматичних аналізаторах з можливістю вимірювання турбідиметричним методом.

Реагенти повинні використовуватися тільки для діагностики *in vitro*, кваліфікованим персоналом лабораторії, тільки за призначенням, у відповідних лабораторних умовах.

### ХАРАКТЕРИСТИКИ

Сироватки CORMAY IMMUNO-CONTROL I і CORMAY IMMUNO-CONTROL II є ліофілізатом змішаних людських сироваток крові.

### ПРИСВОЄНІ ЗНАЧЕННЯ

Встановлені значення для показників, які різні для кожної серії, подані в паспорті, що міститься в складі набору. Значення метричних параметрів доступні на двох рівнях.

### СКЛАД НАБОРУ

CORMAY IMMUNO-CONTROL I	
IMMUNO-CONTROL I (H)	1 x 3 мл (ml)
IMMUNO-CONTROL I (L)	1 x 3 мл (ml)
CORMAY IMMUNO-CONTROL II	
IMMUNO-CONTROL II (H)	1 x 3 мл (ml)
IMMUNO-CONTROL II (L)	1 x 3 мл (ml)

### РОЗВЕДЕННЯ

- Змішати вміст одного флакона з 3 мл (ml) дистильованої води.
- Дайте вистояти при кімнатній температурі протягом 20 хвилин, періодично перемішуючи, щоб полегшити розчинення.
- Після відновлення обробляють як зразок людської сироватки.

### СТАБІЛЬНІСТЬ І ЗБЕРІГАННЯ

- Ліофілізована сироватка залишається стабільною при 2-10 °C (°C) протягом всього терміну придатності, зазначеного на упаковці.
- Стабільність після розведення, при 2-8 °C (°C): 4 тижні (С-реактивний білок, анти-стрептолізин О, ревматоїдний фактор, феритин, загальний IgE, міоглобін).

### ЗАСТЕРЕЖЕННЯ І ПРИМІТКИ

- Захищати від прямих сонячних променів і уникати забруднення!
- Після відновлення контрольні сироватки готові до використання.
- Обережно зняти ковпачок, щоб не розсипати порошок у пляшці.
- Контрольні сироватки містять продукти людського походження, які були протестовані на наявність антигену вірусу гепатиту В (HBsAg) і антитіл до ВІЛ і гепатиту С (ВГС), і виявились нереактивними. Тим не менш, з реагентом необхідно поводитись як з потенційно біологічно небезпечним матеріалом, здатним переносити інфекційні патогени.

### УТИЛІЗАЦІЯ ВІДХОДІВ

Відповідно до місцевих вимог.

