

# КОНТРОЛЬ ПЕДІАТРИЧНИЙ

Значення відстежуються відповідно до ERM-DA470k/IFCC.  
\*\* Значення, засновані на даних Dade Behring.

## Pediatric Control

Кат. №: **A03809**

Дата випуску інструкції: **11-2012**  
Версія **02**



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



### ВИРОБНИК

Діалаб GmbH  
Виробництво та продаж хіміко-технічної продукції та лабораторних приладів в ІЗ НОЕ-Зюд, Хондастрас, Обджект М55, 2351  
Вінер-Нойдорф  
Тел.: +43 (0) 2236 660910-0,  
Факс: +43 (0) 2236 660910-30,  
e-mail: [office@dialab.at](mailto:office@dialab.at)

**Рідкий реактив на основі продуктів людської життєдіяльності для використання в якості контролю в імунотурбідиметричних аналізах**

Кат. №:	Вміст	
<b>A03808</b>	1 x 1 мл	Контроль Педіатричний
<b>A03809</b>	1 x 5 мл	Контроль Педіатричний

### КОМПОЗИЦІЯ

Розведення деліпідованої та дефібринованої нормальної людської плазми за допомогою PBS.

Азид натрію 0,095%

### ПІДГОТОВКА

Контроль рідкий, готовий до використання.

### СТАБІЛЬНІСТЬ ТА ЗБЕРІГАННЯ

Зберігання: при 2 - 8 °C  
Стабільність: до закінчення терміну придатності  
Стабільність після відкриття: 6 тижнів при 2-8 °C  
НЕ ЗАМОРОЖУВАТИ!

### ІНСТРУКЦІЇ ДЛЯ ВИКОРИСТАННЯ

- Використовуйте цей Калібратор таким самим чином, як зазначено у використовуваному реагенті та/або приладі.
- Перед використанням дозволяйте Калібратору досягти кімнатної температури (22-28 °C).
- Не тримати Калібратор протягом тривалого періоду часу (до 6 годин) при кімнатній температурі. Тримайте флакони щільно закритими, якщо вони не використовуються, щоб уникнути мікробного забруднення. Тримайте ампули в холодильнику, коли вони не використовуються

### ПОПЕРЕДЖЕННЯ ТА ЗАУВАЖЕННЯ

- Для діагностичного використання in vitro.
- Кожна донорська одиниця, призначена для використання у виробництві білкового калібратора, була перевірена на наявність поверхневих антигенів гепатиту В (HBsAg), антигепатиту С (анти-HCV) та анти-ВІЛ-1 та ВІЛ-2 за вимогами FDA. Оскільки тестовий метод не може гарантувати, що продукти, отримані з крові людини, не містять вірусу ВІЛ-1/2 та гепатиту В та вірусу гепатиту С, цей матеріал та всі зразки пацієнта повинні оброблятися так, наче вони можуть передавати інфекційні захворювання.
- Реагенти, що містять азид натрію, повинні оброблятися з належною обережністю: не ковтати та не допускати контакту шкіри та слизових оболонок! Азид натрію може утворювати вибухонебезпечні азиди при контакті з важкими металами, такими як мідь або свинець.

### ПОВОДЖЕННЯ З ВІДХОДАМИ

Будь ласка, зверніться до місцевих законодавчих вимог.

### ДАНИ АНАЛІЗУ, СПЕЦИФІЧНІ ДЛЯ КОНКРЕТНОЇ ПАРТІЇ

Значення та термін дії є специфічними для лоту.

LOT: PED009		EXP: 2016/01
Parameter	Target Value	Range
α-2 Macroglobulin	10.3 mg/dL	8.8 – 11.8 mg/dL
Transferrin	13.0 mg/dL	11.1 – 15.0 mg/dL
IgA	9.9 mg/dL	8.4 – 11.4 mg/dL
IgG	44.9 mg/dL	38.2 – 51.6 mg/dL
IgM	6.0 mg/dL	5.1 – 6.9 mg/dL
Kappa Light Chain **	12.0 mg/dL	10.2 – 13.8 mg/dL
Lambda Light Chain **	5.8 mg/dL	4.9 – 6.7 mg/dL



### УПОВНОВАЖЕНИЙ ПРЕДСТАВНИК

ТОВ «ДІАМЕБ ТРЕЙД»  
вул. Симона Петлюри, 25  
м. Івано-Франківськ, 76014  
тел.: +38 (0342) 775 122  
факс: +38 (0342) 775 123  
e-mail: [info@diameb.ua](mailto:info@diameb.ua)  
[www.diameb.ua](http://www.diameb.ua)

