

НАБІР КОНТРОЛІВ ГОМОЦИСТЕЇНУ

FHCY200, Homocysteine control

Каталог. № : **FHCY200**
Виробник : **Axis-Shield**
(Великобританія)

Методика від **05-2012**



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

ПРИЗНАЧЕННЯ

Даний набір контролів призначений для використання в якості якісного контролю сироватки при кількісному визначенні загального L-гомоцистеїну в людській сироватці або плазмі.

ЗАГАЛЬНІ ВІДОМОСТІ І ПРИНЦИП РОБОТИ

Використання матеріалу якісного контролю дозволяє оцінити точність методів і способів у використанні і є невід'ємною частиною роботи належної лабораторної практики. Доступні 3 рівня контролів для проведення моніторингу в межах клінічного діапазону.

ВМІСТ

3 флакона (1.5 мл кожен) містять L-гомоцистеїн в сироватці людини в наступних концентраціях:

Аналіз гомоцистеїну	Код продукту	Низький контроль Діапазон (мкмоль/л)	Середній контроль Діапазон (мкмоль/л)	Високий контроль Діапазон (мкмоль/л)
Axis EIA Homocysteine Assay	FHCY100	5.6-8.4	10.0-15.0	20.0-30.0
Axis-Shield Liquid Stable (LS) 2-Part Homocysteine Reagent Assay	FHRWR100/200/1000 FHRWAW100/200/1000 B08176	3.6-9.4	8.7-15.7	19.1-32.0
3-Reagent Homocysteine Assay for SYNCHRON® and UniCel®	B08175			

ПЕРЕСТОРОГИ



Для використання в in-Vitro діагностиці.



Контролі містять матеріали людського походження і тому є потенційно інфекційними. Цей матеріал був тестований на антитіла до поверхневого антигену Гепатиту В, антигену HIV-1 або HIV-1 RNA, HCV, HIV-1/2, HTLV-1/2 і HBc. Ніякий тестовий метод не може дати гарантії того, що продукти людського походження не містять інфекції. Тому поводитись з усіма матеріалами як з потенційно інфекційними. Контролі містять < 0.10% азиду натрію в якості консерванту.

ЗБЕРІГАННЯ ТА СТАБІЛЬНІСТЬ

Набір слід зберігати при 2-8 °C. Контролі стабільні до закінчення терміну придатності при зберіганні та використанні згідно інструкції.

ПРОЦЕДУРА

Слід використовувати в аналізі Axis Homocysteine EIA. Кожен контроль слід аналізувати як сироватку пацієнта. Перед тестуванням привести контроль до кімнатної температури (18-25 °C). Після використання повернути контроль на зберігання при 2-8 °C. Утилізацію проводити згідно місцевих правил утилізації.

ОЦІНКА ЗНАЧЕНЬ

Значення повинні знаходитися у встановлених межах, визначених лабораторією. Варіації за часом і між лабораторіями можуть виникнути через різні методики проведення аналізу, інструментарій та реагенти, або модифікації методу тестування. Кожній лабораторії рекомендується встановити свій власний діапазон і середнє значення. Дані, наведені вище, використовувати тільки як приклад.

ОБМЕЖЕННЯ

Не використовувати після закінчення терміну придатності. При мікробному забрудненні або підвищенні каламутності позбутися пробірки з контролем.

Даний продукт не призначений для використання в якості калібратора.

ТЕХНІЧНА ПІДТРИМКА

За технічною підтримкою звертатися до місцевого дистриб'ютора або представників.



ОФІЦІЙНИЙ ДИСТРИБ'ЮТОР

ТОВ «ДІАМЕБ»
вул. Чорновола, 97
м. Івано-Франківськ, 76005
тел.: +38 (0342) 775 122
факс: +38 (0342) 775 123
e-mail: info@diameb.ua
www.diameb.com