

КОНТРОЛЬНАЯ ПЛАЗМА – НОРМА КОНТРОЛЬНАЯ ПЛАЗМА – ПАТОЛОГИЯ 1 КОНТРОЛЬНАЯ ПЛАЗМА – ПАТОЛОГИЯ 2



Коагуляционная контрольная плазма
(лиофилизированная)

ОФИЦИАЛЬНЫЙ ДИСТРИБЬЮТОР

K-100, K-101, K-102, CONTROL PLASMAS

Каталог. № : K-100, K-101, K-102

Методика от 01-2008

Производитель: Cormay (Польша)

ООО «ДИАМЕБ»
ул. Чорновола, 97
г. Ивано-Франковск, 76005
тел.: +38 (0342) 775 122
факс: +38 (0342) 775 123
e-mail: info@diameb.ua
www.diameb.com



Основой при проведении анализа является оригинал инструкции на английском языке, вложенной в набор. Номер и дата версии оригинала и перевода инструкции должны совпадать.

CONTROL PLASMA NORMAL	10 x 1 мл	Кат.№ K-100
CONTROL PLASMA - ABNORMAL LEVEL 1	10 x 1 мл	Кат.№ K-101
CONTROL PLASMA - ABNORMAL LEVEL 2	10 x 1 мл	Кат.№ K-102

ОБЩЕЕ ОПИСАНИЕ

Контрольные плазмы изготавливаются из человеческой плазмы, собранной с <0,4% антикоагулянтом цитрата натрия. Они используются как контроли при проведении ежедневных коагуляционных анализов.

Контрольная плазма – норма, используется как контроль в определении ПЧ, АЧТЧ, ТЧ и фибриногена.

Контрольная плазма – патология 1 и 2 используется как контроль в определении РТ, АЧТЧ и фибриногена.

Контрольная плазма должна тестироваться вместе с плазмой пациента согласно инструкциям к анализам РТ, АЧТЧ и фибриногена.

ВОССТАНОВЛЕНИЕ

Осторожно откройте флакон и внесите 1 мл дистиллированной воды. Закройте бутылочку и оставьте на 15 минут при комнатной температуре. Не переворачивайте и не встряхивайте флакон. Используйте только после полного разбавления.

СТАБИЛЬНОСТЬ И ХРАНЕНИЕ

1. Лиофилизированная плазма остается стабильной при 2-8 °С до окончания срока годности, указанного на этикетке.
2. Разбавленная плазма остается стабильной в течение 8 часов в закрытом флаконе при 2-8 °С.

ОЖИДАЕМЫЕ ЗНАЧЕНИЯ

Значения для **контрольной плазмы – норма** должны быть в норме (для АЧТЧ, ПЧ, ТЧ и анализов фибриногена).

Значения для **контрольной плазмы – патология 1 и 2** должны быть патологическими (для АЧТЧ, ПЧ и анализов фибриногена).

Значения анализа указаны для каждой серии продукта.

Хотя, действительные результаты в большой степени зависят от используемого стандарта, реагентов, аппарата и соответствующих лабораторных требований. В таком случае каждая лаборатория устанавливает свои стандарты.

ПРИМЕЧАНИЯ

1. Только для использования в in vitro диагностике.
2. Реагенты должны использоваться только по назначению и только квалифицированным персоналом, и только в соответствующих лабораторных условиях.
3. Все компоненты человеческого происхождения, используемые для производства этих реагентов, предварительно протестированные и показавшие отсутствие реакции на поверхностные антигены гепатита В, С а так же на антитела ВИЧ. Обращаться с продуктом как с потенциально инфекционным биологическим материалом.

УТИЛИЗАЦИЯ ОТХОДОВ

Следовать требованиям местного законодательства.