

КОНТРОЛЬНІ СИРОВАТКИ НИЗЬКОГО І ВИСОКОГО РІВНІВ

107-20, CanChek Tumor Marker Control Levels 1 and 2

Каталог. №: 107-20

Методика від 09-2009

Виробник : Fujirebio Diagnostics,
Inc., (Швеція)



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

СКЛАД:

		Діапазон допустимих значень:		
		SCC (мкг/л)	NSE (мкг/л)	S100B (нг/л)
3 x 0.75 мл Рівень 1	Партія №: 32350	1.3 - 2.5	10 - 20	82 - 170
3 x 0.75 мл Рівень 2	Партія №: 32351	12 - 24	52 - 106	359 - 742

ПРИЗНАЧЕННЯ

Контрольні сироватки CanChek Tumor Marker Control - це протестовані контрольні сироватки, призначені для проведення контролю якості лабораторних досліджень при кількісному визначенні пухлинних маркерів HCE (нейрон-специфічна Енолаза), білка S100B і SCC (антиген плоскоклітинної карциноми).

ВСТУП І ПРИНЦИП МЕТОДУ

Використання контрольних сироваток необхідно для контролю характеристик використовуваного методу лабораторної діагностики in-vitro, і є невід'ємною частиною контролю якості досліджень. CanChek включає контрольні сироватки двох рівнів, що дозволяє проводити контроль якості досліджень на всьому клінічно значущому діапазоні.

РЕАГЕНТИ

Контрольні сироватки CanChek Tumor Marker Control виготовлені з використанням людської сироватки, з додаванням людських білків, наповнювачів та консервантів. Контрольні матеріали поставляються в сухому вигляді і повинні бути розведені дистильованою водою перед використанням.

ЗБЕРІГАННЯ ТА СТАБІЛЬНІСТЬ

Не розкриті контрольні сироватки CanChek Tumor Marker Control стабільні при температурі 2-8 °C до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці флаконів. Після розведення всі аналіти стабільні протягом двох тижнів при зберіганні в ретельно закритих флаконах при 2-8 °C або 3 місяці при -20 °C або нижче.

ПРИГОТУВАННЯ РЕАГЕНТІВ

Внесіть точно 0.75 мл дистильованої води в кожен флакон. Закрийте флакон і залиште на 15 хвилин, періодично помішуючи, для повного розчинення. Акуратно переверніть флакони кілька разів перед використанням, для отримання рівномірного розчину.

ЗАСТЕРЕЖЕННЯ

Тільки для діагностики in vitro.

- Тільки для професійного використання.
- Будь ласка, дотримуйтесь правил безпеки при роботі в медичній лабораторії, опубліковані Департаментом Охорони здоров'я США (Bethesda, Md., US), № (CDC) 88-8395 або інших локальних чи національних правил біобезпеки.
- Слідуйте локальним правилам утилізації відходів.

Увага!

Кожна донорська сироватка, використана для приготування даних контрольних матеріалів, була протестована з негативним результатом на вміст антитіл до HIV-1/2, HCV і поверхневого антигену гепатиту В (HBsAg). Але так як не існує методу, який повністю гарантує відсутність інфекцій, з усіма матеріалами необхідно поводитись як з потенційно інфекційно небезпечними препаратами.

ДОПУСТИМИ ЗНАЧЕННЯ

Діапазон допустимих значень, вказаний на етикетці кожного флакона, був отриманий при багаторазовому аналізі контрольної

сироватки за допомогою наборів CanAg EIA і дійсний тільки для даного лота CanChek Tumor Marker Control. Оскільки не існує міжнародних контрольних матеріалів для HCE, S100B або SCC, то діапазон допустимих значень встановлюється по набору внутрішніх контрольних стандартів, наявних у виробника.

ОБМЕЖЕННЯ

Контрольні сироватки CanChek Tumor Marker Control не повинні бути використані в якості стандартів для побудови калібрувальної кривої.



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