

НАБІР КОНТРОЛІВ АЛЬБУМІНУ В СЕЧІ

1114358, U-ALBUMIN CONTROL

Каталог. №: 1114358

Методика від 09-2002

Виробник : Axis-Shield (Велика Британія)



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



УПОВНОВАЖЕНИЙ ПРЕДСТАВНИК

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

ОПИС ПРОДУКТУ

Призначення використання

Даний набір контролів складається з 2 контрольних матеріалів на основі людської сечі і призначений для перевірки роботи тест-системи NusoCard U-Albumin.

Вміст набору

С+/Позитивний контроль 1 x 1,0 мл

Рідка людська сеча з азидом натрію (< 0,1%)

С-/Негативний контроль 1 x 1,0 мл

Рідка людська сеча з азидом натрію (< 0,1%)

Попередження і заходи безпеки

- Тільки для використання в in-vitro діагностиці.
- Контроль виготовлений з матеріалів людського походження, що показали негативні результати при тестуванні на HBsAg, антитіла до гепатиту С та ВІЛ, тим не менше з ним слід поводитися як з потенційно інфікованим.

СТАБІЛЬНІСТЬ І ЗБЕРІГАННЯ

Запечатану оригінальну упаковку набору зберігати при температурі 2-8 °С до закінчення терміну придатності. Не допускати попадання прямого сонячного світла і впливу температур вище 25 °С. Не заморозувати.

Невідкриті С+/Позитивний контроль і С-/Негативний контроль флакони слід зберігати при 2-8 °С. Контроль може бути одноразово заморожений до -20 °С, при цьому він стабільний протягом 12 тижнів.

Відкриті С+/Позитивний контроль і С-/Негативний контроль стабільні протягом 12 тижнів при 2-8 °С. При ознаках мікробної контамінації флакон слід викинути.

ПРОЦЕДУРА ТЕСТУ

Контролі повинні досліджуватися так само, як проби пацієнтів з використанням тест-системи NusoCard U-Albumin. Попередньої підготовки контрольного матеріалу не потрібно. Контроль можна досліджувати холодним, без приведення його до кімнатної температури. Слідуйте інструкції до набору NusoCard U-Albumin.

ОЧІКУВАНІ ЗНАЧЕННЯ

Допустимий діапазон концентрації альбуміну вказаний на етикетці флакона, вимірне значення повинно знаходитися в межах даного інтервалу. Діапазон значень вказаний у відповідності з CRM 470 (референсний препарат IFCC / BCR / CAP).

Якщо результат вимірювання контролю виходить за межі вказаного діапазону, не слід аналізувати зразки пацієнтів до вирішення проблеми (див. розділ Розв'язання проблем в інструкції до набору NusoCard U-Albumin).