

КОНТРОЛЬНА СИРОВАТКА DIACON P

Diacon P

Каталог. №: D98482

Дата випуску інструкції: 2020-08-21
Версія 03



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

Ліофілізована універсальна контрольна сироватка для використання в аналізах для кількісного визначення *in vitro* різних аналітів у людських зразках на фотометричних системах

Кат. №	Вміст
D98482	12 x 5 мл
D14482	5 x 5 мл
D98482SV	1 x 5 мл

Тільки для діагностики *in vitro*.

ЗАГАЛЬНА ІНФОРМАЦІЯ

Термін придатності: 36 місяців з дати виробництва
Зберігання: від 2 до 8°C

ПРИЗНАЧЕННЯ

Ліофілізована універсальна контрольна сироватка для використання в тестах для кількісного визначення *in vitro* різних аналітів у зразках людини на фотометричних системах.

СКЛАД РЕАГЕНТУ

Diacon P – це ліофілізований контроль на основі крові людини (сироватки) і містить лікарські засоби, органічні та неорганічні хімічні речовини та біологічний матеріал зазначеного походження. Концентрації знаходяться або на патологічному, або на межі патологічного рівня.

Аналіт	Походження
Лужна фосфатаза	Теляча (кишка)
Аланінаміотрансфераза	Свиняче (серце)
Аспартатаміотрансфераза	Свиняче (серце)
α-амілаза	Свиняча (підшлункова залоза)
Білірубін	Свиняча/бичача
Креатинкіназа	Людська, рекомбінантна
Глутаматдегідрогеназа	Бичача (печінка)
γ-Глутамілтрансфераза	Свинячі (нирки)
Лактатдегідрогеназа	Свиняче (серце)
Ліпаза	Людська, рекомбінантна

Концентрація біологічного матеріалу не перевищує максимального, цільового значення концентрації партії аналіту.

НЕОБХІДНИЙ МАТЕРІАЛ, ЯКИЙ НЕ НАДАЄТЬСЯ

- Аналізатор клінічної хімії.

ПІДГОТОВКА РЕАГЕНТУ

- Ліофілізат закритий у вакуумній упаковці, тому флакон слід відкривати дуже обережно, щоб уникнути втрати висушеного матеріалу.
- Додайте рівно 5 мл дистильованої води (неточне відновлення контролю може привести до помилкових результатів).
- Обережно закрійте флакон і залишіть контролю на 30 хв.
- Обережно обертаючи, щоб уникнути піноутворення, повністю розчиніть вміст. Не струшувати!

СТАБІЛЬНІСТЬ І ЗБЕРІГАННЯ

Зберігання: Невідкриті пляшки слід зберігати при температурі від 2 до 8 °C.

Стабільність:
Невідкриті: До кінця вказаного місяця.

Після відновлення Diacon P можна використовувати протягом періоду, зазначеного в таблиці нижче, якщо зберігати його щільно закритим при зазначеній температурі.

Стабільність після відновлення:

Білірубін (в темноті), GPT, GOT +4°C 2 дні

Інші аналіти

7 днів

GPT
CK-NAC, CK-MB
Інші аналіти

+25°C
2 години
4 години
8 годин

Білірубін
Інші аналіти

-20°C
14 днів
30 днів

*Заморожувати тільки один раз!

ПОПЕРЕДЖЕННЯ ТА ЗАСТЕРЕЖЕННЯ

- Кожна окрема порція донорської крові, використана для виготовлення контролю DIACON P, виявилася нереактивною під час перевірки затвердженими методами на HbsAg, анти-VIL, і анти-VIL 1+2. Оскільки немає можливості остаточно виключити передачу продуктами людської крові носіїв інфекцій, рекомендується поводитись з контролем, дотримуючись тих же правил безпеки, що і при поводженні із зразками пацієнтів.
- Diacon P містить біологічний матеріал вказаного походження. Поводитись з контролями та зразками пацієнтів як з потенційно інфекційними.
- Див. паспорт безпеки і дотримуватися всіх необхідних заходів безпеки під час використання калібраторів і контролів.
- Тільки для професійного використання!

ПРОЦЕДУРА ТЕСТУВАННЯ

Див. інструкцію з використання реагентів.

СПЕЦІФІЧНІ ЗНАЧЕННЯ ТА ДІАПАЗОНИ АНАЛІЗУ ДЛЯ ПАРТІЇ

Концентрації аналіту, що містяться у сироватці Diacon P, є специфічними та дійсними лише для відповідної партії і, таким чином, зазначені у таблиці значень партії. Всі значення аналізу були встановлені в стандартизованих умовах за допомогою методу, зазначеного у таблиці значень. Будь ласка, див. таблицю зі значеннями аналізів для конкретної партії.

Прийнятні діапазони були розраховані як присвоєне значення ± максимально допустиме відхилення одного значення відповідно до Керівних принципів Федеральної медичної ради Німеччини (Riliibaek) від 2003 р. [3]. Для аналітів, які незазначені у Керівних принципах Федеральної медичної ради Німеччини (Riliibaek), діапазони вказані з відхиленням ± 20% від заданого середнього значення.

Кожна лабораторія повинна встановити коригувальні дії у випадку відхилень у відновленні контролю.

ПОВОДЖЕННЯ З ВІДХОДАМИ

Дотримуватися місцевих вимог щодо утилізації відходів.



ВИРОБНИК

Діалаб ГмбХ

Виробництво та продаж хіміко-технічної
продукції та лабораторних пристрій в ІЗ
НОЕ-Зюд, Хондаштрассе, Обджект М55, 2351

Вінер-Нойдорф

Тел.: +43 (0) 2236 660910-0,

Факс: +43 (0) 2236 660910-30,

e-mail: office@dialab.at



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

www.diameb.ua

