



**ПРИМЕНЕНИЕ**

Контрольная сыворотка 2 для микроальбумина / MICRO ALBUMIN IP CONTROL II производства ELITech Clinical Systems - средство диагностики in vitro, предназначенное для проверки точности исследований с использованием реагента для определения микроальбумина / MICRO ALBUMIN IP производства ELITech.

**СОСТАВ НАБОРА**

Контрольная сыворотка 2 для микроальбумина / MICRO ALBUMIN IP CONTROL II приготовлена из дефибрилированной человеческой плазмы, разбавленной забуференным физиологическим раствором.

- значения альбумина лотоспецифичны

**СООТВЕСТВИЕ**

Показатели концентраций контрольной сыворотки 2 для микроальбумина / MICRO ALBUMIN IP CONTROL II стандартизированы в соответствии с референсным материалом ERM-DA470k/IFCC.

**НЕОБХОДИМЫЕ МАТЕРИАЛЫ, НЕ В КЛЮЧЕННЫЕ В ДАННЫЙ НАБОР**

- Реагент для определения микроальбумина / MICRO ALBUMIN IP IMAL-0400
- Общелабораторное оборудование

**МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ**

- Контрольная сыворотка предназначена только для in vitro диагностики.
- Контрольная сыворотка приготовлены с использованием материалов крови человека, и в них не обнаружены антитела HbsAg (поверхностный антиген вируса гепатита В), HCV (вирус гепатита С) и HIV1/HIV2 (вирус иммунодефицита человека 1 и 2 типа). Тем не менее, ни один тестовый метод не может определить риск инфекции с абсолютной точностью, поэтому следует обращаться с данной контрольной сывороткой, как с потенциально инфицированным материалом.
- Контрольная сыворотка содержит азид натрия, который может вступать в реакцию с реагировать с медными и свинцовыми трубами с образованием взрывоопасных азидов металлов. При сливе в канализацию таких реагентов, всегда смывайте большим количеством воды для предотвращения накопления азида.
- Принимать обычные меры предосторожности и придерживаться надлежащим правилам лабораторной практики.
- Используйте чистое или одноразовое лабораторное оборудование с целью избежать загрязнения.
- За более подробной информацией обратитесь в паспорт безопасности продукта (SDS), доступный по запросу для профессиональных пользователей.

**УТИЛИЗАЦИЯ ОТХОДОВ**

Утилизация отходов должна проводится в соответствии с местными, государственными требованиями и требованиями федеральных постановлений.

**ПРИГОТОВЛЕНИЕ**

Контрольная сыворотка готова к использованию.

**ПРИЗНАКИ ПОВРЕЖДЕНИЯ РЕАГЕНТА**

- Продукт должен быть прозрачным. Мутность будет служить признаком повреждения.
- Не используйте продукцию с видимыми признаками биологического, химического или физического повреждения.
- Не используйте реагент, если повреждения упаковки может повлиять на характеристики продукта (подтеки, разбитый флакон).

**ХРАНЕНИЕ И СТАБИЛЬНОСТЬ.**

**Хранить при температуре 2-8 °C в защищенном от света месте. Не замораживать.**

До открытия:

Контрольные сыворотки стабильны до срока годности, указанного на этикетке флакона.

После открытия:

- Контрольная сыворотка стабильна в течение 6 недель.

- Во избежание загрязнения и испарения раствора флаконы после открытия следует хранить герметично закрытыми.

**ПРОЦЕДУРА АНАЛИЗА**

Для использования контрольной сыворотки 2 для микроальбумина / MICRO ALBUMIN IP CONTROL II следуйте процедуре описанной в инструкции по использованию реагента для определения микроальбумина / MICRO ALBUMIN IP производства ELITech.

**ОГРАНИЧЕНИЯ**

Контрольная сыворотка 2 для микроальбумина / MICRO ALBUMIN IP CONTROL II была проверена при помощи реагента для определения микроальбумина / MICRO ALBUMIN IP. Пользователи должны проверить его пригодность с помощью других реагентов или оборудования.

**ЗНАЧЕНИЯ**

Значения концентраций приведены в конце оригинальной инструкции.

*Примечание: индивидуальные лаборатории могут получать значения, отличные от тех, что приведены для каждого лота. Техника, оборудование или ошибки эксперимента могут приводить к немного отличным результатам. Каждая лаборатория должны определить свои собственные показатели для данного продукта. Приведенные данные используйте только для ориентира.*

**СИМВОЛЫ НА ЭТИКЕТКЕ**

<b>CONT</b>	Содержимое / состав
<b>CONTROL 2</b>	Контроль 2
<b>CE</b>	Соответствие стандартам качества и безопасности Европейского Союза

<b>LOT</b>	:	XXXX		:XXXXXX
<b>Ожидаемые показатели</b>				
xx,xx(xx,x-xx,x) мг/л				
x,xx(x,xx-x,xx) мг/дл				

