

## CRP Uhs kontrolní sada Pro univerzální rozsah

Kontrolní sada pro použití jako kontroly v testech pro kvantitativní in vitro stanovení CRP pomocí fotometrických systémů.



### OBSAH

D99557 2 x 2 mL 1 x 2 mL Hladina 1 CRP Uhs kontrolní sada  
 1 x 2 mL Hladina 2 (pro univerzální rozsah)

### SLOŽENÍ

CRP kontrolní sada pro vysoký rozsah citlivosti je sadou 2 kapalných kontrol založených na lidském séru určených pro použití jako kontrol pro CRP v univerzálním rozsahu.

### PŘÍPRAVA

Kontroly jsou kapalné a připravené k použití.

### STABILITA A SKLADOVÁNÍ

Skladování 2-8 °C  
 Stabilita Do data expirace  
 Stabilita po otevření Alespoň 2 týdny při 2-8 °C  
 NEZAMRAZUJTE!!

### POKYNY K POUŽITÍ

1. Tyto kontroly použijte stejným způsobem, jaký je specifikován pro použitou reagensi nebo přístroj.
2. Kontroly nechejte před použitím ustálat na pokojovou teplotu (22-28 °C).
3. Kontroly by se neměly nechávat stát opakovaně delší doby (do 6 hodin) při pokojové teplotě. Vialky držte pevně uzavřené, když se nepoužívají, aby se zabránilo mikrobiální kontaminaci. Když se nepoužívají, držte vialky v lednici.

### VAROVÁNÍ A BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ

1. Pouze pro in vitro diagnostické použití.
2. Každé individuální darování krve určeno pro výrobu proteinového kalibrátoru bylo testováno na povrchový antigen hepatitidy B (HBsAg), protilátky anti hepatitidy C, (anti-HCV) a anti-HIV 1 a HIV-2 pomocí FDA vyžadovaných testů. Protože žádná testovací metoda nezaručí, že produkt odvozený z lidské krve neobsahuje viry HIV-1/2, hepatitidy B a hepatitidy C, je třeba s tímto materiálem a všemi patientskými vzorky zacházet jako s materiály schopnými přenosu infekčních chorob.
3. S reagensy obsahujícími azid sodný je třeba zacházet se zvýšenou opatrností. Nekonzumujte a zabraňte styku s pokožkou nebo sliznicemi! Azid sodný může vytvářet výbušné azidy po kontaktu s těžkými kovy jako měď nebo olovo.

### LIKVIDACE ODPADU

Postupujte prosím podle místních požadavků.

### LITERATURA

1. Dati F. Reference Materials and guidelines for standardisation of methods in laboratory medicine. In: Thomas L., editor. Clinical laboratory diagnostics. 1st ed. Frankfurt: TH Books Verlagsgesellschaft; 1998. p. 1393-1401.
2. Röhle G, Slekman L. Quality Assurance of quantitative determination. In: Thomas L., editor. Clinical laboratory diagnostics. 1st ed. Frankfurt: TH Books Verlagsgesellschaft; 1998. p. 1393-1401.
3. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories. U.S. Department of Health and Human services, Washington 1993 (HHS Publication No. [CCD] 93-8395.

### DATA ANALÝZY SPECIFICKÁ PRO ŠARŽI

Hodnoty a datum expirace jsou specifické pro šarži.

ŠARŽE: 25992		EXP: 2020-02	
Hladina	Šarže	Cílová hodnota	Rozsah
Hladina 1	25992	24.2 mg/L	17.7 – 30.7 mg/L
Hladina 2	25993	57.4 mg/L	41.9 – 72.9 mg/L

