

Набор контролей ОмаКон

Набор препаратов контрольных сывороток человека для иммуноаналитических определений

Только для ин витро исследований

Номер по каталогу: KQ22 Версия набора: 810

Производитель: ХЕМА, Москва, 9-я Парковая ул., д.48 кор.4,

тел. (495) 510-57-07; электронная почта info@xema.ru, интернет www.xema-medica.com

Введение

Набор контролей ОмаКон изготовлен из донорской сыворотки человека с добавлением очищенных препаратов опухолевых маркеров и других веществ, определяемых с помощью методов иммуноанализа.

Набор контролей предназначен для проведения внутрилабораторного и межлабораторного контроля количественного определения опухолевых маркеров и других веществ, определяемых с помощью иммуноаналитических методов.

Состав набора:

Кат№	Описание	К-во	Ед-цы	Примечание
KQ22Z-1	Контроль N (средний уровень), по 2 мл	2	шт	Колпачок зеленого цвета
KQ22Z-2	Контроль H (высокий уровень), по 2 мл	2	шт	Колпачок красного цвета
KQ22IR	Инструкция Набор контролей ОмаКон, русская	1	шт	
KQ22IE	Инструкция Набор контролей ОмаКон, английская	1	шт	
QQ22	Паспорт контроля качества Набор контролей ОмаКон	1	шт	

Упаковка и маркировка

Контроли ОмаКон лиофильно высушены в стеклянных флаконах с завальцованными резиновыми пробками. В упаковке находится по 2 флакона каждого контроля (уровня).

Контроли маркированы общим цифровым номером серии и дополнительным буквенным или цифровым обозначением номера контроля внутри набора. Для удобства работы флаконы с различными контролями внутри набора маркированы колпачками разных цветов.

Условия хранения и транспортировки

Контроли должны храниться до истечения срока годности при температуре +2-+8 С.

Срок годности всего набора контролей принят одинаковым для всех контролей внутри набора и указан на общей упаковке набора.

Допускается краткосрочное (не более 5 суток) хранение контролей при температуре не выше +25 С.

Метод применения

Осторожно откройте флаконы, чтобы сухой порошок не высыпался наружу. Внесите во флаконы с контролями по 2,0 мл бидистиллированной или деионизированной воды и тщательно перемешайте, избегая вспенивания. Перед дальнейшим использованием контроли должны постоять для полного растворения и уравнивания в течение не менее 20 минут.

Жидкие контроли должны быть использованы в течение **5 суток** для анализа всех параметров (за исключением ПСА, который следует измерять в день разведения контроля). Контроли содержат консервант, но тем не менее их следует предохранять от микробного пророста (например, не держать флаконы открытыми на лабораторном столе более 1 минуты, не использовать для отбора проб из флакона грязные наконечники). Если в контролях появились явные признаки микробного пророста (характерный запах, образование мутности и осадка), такие контроли использовать нельзя.

Для более длительного использования контроли можно **ОДНОКРАТНО** заморозить в аликвотах при температуре ниже -15 С и хранить не более 30 суток. Следует иметь в виду опасность частичного испарения влаги при заморозке небольших количеств контролей в пробирках большого объема с плоским дном. Оптимально использовать такие пробирки, в которых выбранный объем аликвотирования контролей составляет не менее 70% от номинальной емкости. Используйте только герметично закрывающиеся пробирки!

Значения, полученные с использованием различных тест-систем и анализаторов, приведены в Паспорте контроля качества, который определяет приблизительный должный диапазон значений. Рекомендуем каждой лаборатории определить свой диапазон, для корректной работы с контрольными материалами.

Текущие сводные данные для Паспорта контроля качества можно найти на нашем сайте www.xema-medica.com (необходима регистрация на сайте!) Паспорт формируется автоматически с учетом данных всех пользователей и потому позволяет в реальном времени вести учет полученных данных. Мы рекомендуем использовать именно диапазоны значений в Паспорте контроля качества, приведенного на нашем сайте. Ваши данные также могут быть использованы для установления диапазонов в Паспорте контроля качества.

Важные замечания по хранению и использованию реагентов

1. Весь материал, использованный для производства данного Набора контролей, протестирован и дал ОТРИЦАТЕЛЬНЫЕ РЕЗУЛЬТАТЫ на наличие HBS-антигена, антител к ВИЧ 1/2, антител к вирусу гепатита С и антител к *Treponema pallidum* с помощью тест-систем, разрешенных к применению в РФ. Тем не менее, при работе с набором контролей соблюдайте правила, предписанные для работы с компонентами крови человека.
2. После использования реагента немедленно закрывайте крышку флакона или пробирки. Внимание: закрывайте каждый флакон своей крышкой.

Перечень используемых производителей тест-систем и анализаторов

ХЕМА (ИФА), Россия

Алкор-Био (ИФА), Россия

Вектор-Бест (ИФА), Россия

Диагностические системы (ИФА), Россия

Abbott Laboratories (Abbott AxSYM), США

Bayer Diagnostics (Bayer Advia Centaur), США

CanAg Diagnostics AB (ИФА), Швеция

Diagnostic Products Corporation (DPC Immulite 2000), США

