

КОНТРОЛЬНА ПЛАЗМА ПАТОЛОГІЧНА 1

CONTROL PLASMA - ABNORMAL LEVEL 1

Кат. №: K-101

Дата випуску інструкції: 01-2008



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

CONTROL PLASMA NORMAL	10 x 1 мл	Кат.№ K-100
CONTROL PLASMA - ABNORMAL LEVEL 1	10 x 1 мл	Кат.№ K-101
CONTROL PLASMA - ABNORMAL LEVEL 2	10 x 1 мл	Кат.№ K-102

ЗАГАЛЬНИЙ ОПИС

Контрольні плазми виготовляються з людської плазми, зібраної з < 0,4% антикоагулянтом цитрату натрію. Вони використовуються як контроль при проведенні щоденних коагуляційних аналізів.

Контрольна плазма - норма використовується як контроль у визначенні ПЧ, аЧТЧ, ТЧ і фібриногену.

Контрольна плазма - патологія 1 і 2 використовується як контроль у визначенні ПЧ, аЧТЧ та фібриногену.

Контрольна плазма повинна тестуватися разом з плазмою пацієнта згідно з інструкціями до аналізів ПЧ, аЧТЧ та фібриногену.

ВІДНОВЛЕННЯ

Обережно відкрийте флакон і внесіть 1 мл дистильованої води. Закрийте пляшечку і залиште на 15 хвилин при кімнатній температурі. Не перевертайте і не струшуйте флакон. Використовуйте тільки після повного розведення.

СТАБІЛЬНІСТЬ І ЗБЕРІГАННЯ

1. Ліофілізована плазма залишається стабільною при 2-8 °С до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці.
2. Розбавлена плазма залишається стабільною протягом 8 годин у закритому флаконі при 2-8 °С.

ОЧІКУВАНІ ЗНАЧЕННЯ

Значення для **контрольної плазми - норма** повинні бути в нормі (для аЧТЧ, ПЧ, ТЧ і аналізів фібриногену).

Значення для **контрольної плазми - патологія 1 і 2** повинні бути патологічними (для аЧТЧ, ПЧ і аналізів фібриногену). Значення аналізу вказані для кожної серії продукту.

Дійсні результати у великій мірі залежать від використовуваного стандарту, реагентів, апарату і відповідних лабораторних вимог. У такому випадку кожна лабораторія встановлює свої стандарти.

ЗАУВАЖЕННЯ

1. Тільки для використання в in vitro діагностиці.
2. Реагенти повинні використовуватися тільки за призначенням і тільки кваліфікованим персоналом, і тільки у відповідних лабораторних умовах.
3. Всі компоненти людського походження, що використовуються для виробництва цих реагентів, попередньо протестовані і показали відсутність реакції на поверхневі антигени гепатиту В, С а так само на антитіла ВІЛ. Звертатися з продуктом як з потенційно інфекційним біологічним матеріалом.

УТИЛІЗАЦІЯ ВІДХОДІВ

Дотримуватися вимог місцевого законодавства.



ВИРОБНИК

ПЗ КОРМЕЙ С.А.
вул. Віосенна, 22
05-092 м. Ломянки, Польща
тел.: +48 (0) 81 749 44 00
факс: +48 (0) 81 749 44 34
<http://www.cormay.pl>



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.ua

