



МУЛЬТИКОНТРОЛЬ - ТРИ РІВНІ
Каталоговий номер: LUA-QC.ML

LOT# MLAC1H4
Дата останнього перегляду
інструкції: 08.10.2024 Редакція 0.

Використати до 15.08.2027

ПРИЗНАЧЕННЯ

Мультиконтроль призначений для використання в якості досліджуваного матеріалу контролю якості для контролю відповідності виконання лабораторних процедур тестування, пов'язаних з визначенням та моніторингом клінічного статусу. Цей продукт є ліофілізованим контролем на основі сироватки людини, стабілізований консервантами і може використовуватися з усіма методами ІФА та ІХЛА.

РЕЗЮМЕ І ПОЯСНЕННЯ

Використання матеріалу контролю якості для оцінки точності в клінічній лабораторії є невід'ємною частиною лабораторної практики. Контролі, що містять різні рівні аналітів, необхідні для забезпечення точності та достовірності в системах імуноаналізу.

РЕАГЕНТИ

Мультиконтролі призначені для використання в такому ж порядку, що і зразки пацієнтів. Контроль упаковують як 6 флаконів по 3.0 мл (мл), сухий. Активність аналітів регулюється до концентрацій у низькому, середньому та високому діапазоні, щоб контролювати ефективність процедури, що використовується.

ІНСТРУКЦІЇ З ВИКОРИСТАННЯ

- 1) Довести флакони до кімнатної температури перед використанням.
- 2) Обережно відкрити і зняти ковпачок.
- 3) Додати три (3) мл (мл) дистильованої або деіонізованої води в кожен флакон. Закрити ковпачок щільно та ретельно перемішати вміст протягом 30 хвилин.
- 4) Аліквотувати матеріали в аліквотах по 0.5 мл (мл) у кріо-флаконах і зберігати при -20 °C (°C).

ЗБЕРІГАННЯ, СТАБІЛЬНІСТЬ ТА УТИЛІЗАЦІЯ

Цей продукт буде стабільним до моменту закінчення терміну його зберігання, якщо він зберігається невідкритим при 2-8 °C (°C). Після того як контроль буде відновлений всі аналіти будуть стабільними протягом 7 днів, якщо вони зберігаються щільно закритими при температурі 2-8 °C (°C) за винятком наступних випадків: 1) **С-пептид** слід аналізувати відразу після відновлення, 2) **Фолат, інсулін, tPSA, fPSA, DHEA-S і DHEA** будуть стабільними протягом 1 дня. Щоб уникнути забруднення, лабораторії рекомендується аліквотувати потрібні кількості у флакони перед кожним використанням.

Після відновлення контроль повинен бути щільно закритий і повернутий у холодильник при 2-8 °C (°C), щойно настане практична нагода після використання. (Довготривале зберігання при кімнатній температурі не рекомендується). Після відновлення контролі повинні бути щільно закриті та заморожені протягом 2 годин. Після розморожування контроль не заморожувати повторно; утилізувати залишковий матеріал. Рекомендується аліквотувати контролі в окремі контейнери перед заморожуванням, щоб мати можливість використання в різні дні. Застарілий матеріал слід відкидати як біологічно небезпечний компонент.

ЗБЕРІГАННЯ	СТАБІЛЬНІСТЬ	ТЕМПЕРАТУРА
Ліофілізований, не відкритий	Три (3) роки	< 8 °C (°C)
Відновлений, відкритий	Сім (7) днів	2-8 °C (°C)
Відновлений, відкритий	Дев'яносто (90) днів	< -10 °C (°C)

ОЧІКУВАНІ ДІАПАЗОНИ ЗНАЧЕНЬ

Середні значення надруковані у цій інструкції були отримані з реплікативних аналізів і специфічні для даної партії продукту. Перелічені випробування були проведені відділом забезпечення якості виробника за використанням репрезентативних партій цього продукту, а також тих, що містять реагенти Monobind AccuBind® ІФА та AccuLite® ІХЛА.

Індивідуальні лабораторні результати повинні знаходитися в межах встановленого відповідного прийнятного діапазону; однак лабораторні значення можуть відрізнятися від перерахованих протягом терміну придатності цього контролю. Тому кожній лабораторії слід встановити власні значення та прийнятні діапазони для використовуваного продукту, беручи значення виробника тільки як контрольні. Необхідно вести журнал тенденцій для забезпечення послідовності тестування кожної партії. Варіації в часі та між лабораторіями можуть бути зумовлені: а) відмінностями персоналу лабораторії; б) неправильною технікою; в) інструментальними приладами та реагентами; г) неправильними розведеннями з недотриманням процедури, зазначеної виробником; та/або д) модифікаціями процедури випробувань виробника.

ЗАСТЕРЕЖЕННЯ ТА ЗАПОБІЖНІ ЗАХОДИ

ДЛЯ ВИКОРИСТАННЯ В IN VITRO ДІАГНОСТИЦІ

Всі продукти, що містять людську сироватку, виявилися нереактивними при проведенні встановлених FDA тестів на ВІЛ 1&2, антиген ВІЛ, антиген HBs, ВГС та RPR. Оскільки жоден відомий тест не може забезпечити повну гарантію того, що інфекційні агенти відсутні, всі продукти сироватки людини повинні розглядатися як потенційно небезпечні, що здатні передавати захворювання. Належні лабораторні методи обробки продуктів крові можна знайти в Центрі контролю захворювань/Національному інституті здоров'я, "Біобезпека в мікробіологічних та біомедичних лабораторіях", 2-е видання, 1988 р., NNS Publication NT. (CDC) 88-8395.

Умовні позначення

	Зверніться до інструкції з використання		Кат. №
	Тільки для <i>in vitro</i> діагностики		Використати до
	Зберігати між 2-8 °C (°C)		№ партії
	Дата виготовлення		Виробник



ВИБРОБНИК:
ТОВ «ЛАБЮЕЙ»

вул. Петлюри, будинок 25,
м. Івано-Франківськ, 76018, Україна
Тел.: +380 (67) 000 20 22
Електронна адреса: info@labua.com.ua



UA.TR.116



МУЛЬТИКОНТРОЛЬ - ТРИ РІВНІ
Каталоговий номер: LUA-QC.ML

LOT# MLAC1H4
Дата останнього перегляду
інструкції: 08.10.2024 Редакція 0.

Використати до 15.08.2027

ПРИЗНАЧЕННЯ

Мультиконтроль призначений для використання в якості досліджуваного матеріалу контролю якості для контролю відповідності виконання лабораторних процедур тестування, пов'язаних з визначенням та моніторингом клінічного статусу. Цей продукт є ліофілізованим контролем на основі сироватки людини, стабілізований консервантами і може використовуватися з усіма методами ІФА та ІХЛА.

РЕЗЮМЕ І ПОЯСНЕННЯ

Використання матеріалу контролю якості для оцінки точності в клінічній лабораторії є невід'ємною частиною лабораторної практики. Контролі, що містять різні рівні аналітів, необхідні для забезпечення точності та достовірності в системах імуноаналізу.

РЕАГЕНТИ

Мультиконтролі призначені для використання в такому ж порядку, що і зразки пацієнтів. Контроль упаковують як 6 флаконів по 3.0 мл (мл), сухий. Активність аналітів регулюється до концентрацій у низькому, середньому та високому діапазоні, щоб контролювати ефективність процедури, що використовується.

ІНСТРУКЦІЇ З ВИКОРИСТАННЯ

- 5) Довести флакони до кімнатної температури перед використанням.
- 6) Обережно відкрити і зняти ковпачок.
- 7) Додати три (3) мл (мл) дистильованої або деіонізованої води в кожен флакон. Закрити ковпачок щільно та ретельно перемішати вміст протягом 30 хвилин.
- 8) Аліквотувати матеріали в аліквотах по 0.5 мл (мл) у кріо-флаконах і зберігати при -20 °C (°C).

ЗБЕРІГАННЯ, СТАБІЛЬНІСТЬ ТА УТИЛІЗАЦІЯ

Цей продукт буде стабільним до моменту закінчення терміну його зберігання, якщо він зберігається невідкритим при 2-8 °C (°C). Після того як контроль буде відновлений всі аналіти будуть стабільними протягом 7 днів, якщо вони зберігаються щільно закритими при температурі 2-8 °C (°C) за винятком наступних випадків: 1) **С-пептид** слід аналізувати відразу після відновлення, 2) **Фолат, інсулін, tPSA, fPSA, DHEA-S і DHEA** будуть стабільними протягом 1 дня. Щоб уникнути забруднення, лабораторії рекомендується аліквотувати потрібні кількості у флакони перед кожним використанням.

Після відновлення контроль повинен бути щільно закритий і повернутий у холодильник при 2-8 °C (°C), щойно настане практична нагода після використання. (Довготривале зберігання при кімнатній температурі не рекомендується). Після відновлення контролі повинні бути щільно закриті та заморожені протягом 2 годин. Після розморожування контроль не заморожувати повторно; утилізувати залишковий матеріал. Рекомендується аліквотувати контролі в окремі контейнери перед заморожуванням, щоб мати можливість використання в різні дні. Застарілий матеріал слід відкидати як біологічно небезпечний компонент.

ЗБЕРІГАННЯ	СТАБІЛЬНІСТЬ	ТЕМПЕРАТУРА
Ліофілізований, не відкритий	Три (3) роки	< 8 °C (°C)
Відновлений, відкритий	Сім (7) днів	2-8 °C (°C)
Відновлений, відкритий	Дев'яносто (90) днів	< -10 °C (°C)

ОЧІКУВАНІ ДІАПАЗОНИ ЗНАЧЕНЬ

Середні значення надруковані у цій інструкції були отримані з реплікативних аналізів і специфічні для даної партії продукту. Перелічені випробування були проведені відділом забезпечення якості виробника за використанням репрезентативних партій цього продукту, а також тих, що містять реагенти Monobind AccuBind® ІФА та AccuLite® ІХЛА.

Індивідуальні лабораторні результати повинні знаходитися в межах встановленого відповідного прийнятного діапазону; однак лабораторні значення можуть відрізнятися від перерахованих протягом терміну придатності цього контролю. Тому кожній лабораторії слід встановити власні значення та прийнятні діапазони для використовуваного продукту, беручи значення виробника тільки як контрольні. Необхідно вести журнал тенденцій для забезпечення послідовності тестування кожної партії. Варіації в часі та між лабораторіями можуть бути зумовлені: а) відмінностями персоналу лабораторії; б) неправильною технікою; в) інструментальними приладами та реагентами; г) неправильними розведеннями з недотриманням процедури, зазначеної виробником; та/або д) модифікаціями процедури випробувань виробника.

ЗАСТЕРЕЖЕННЯ ТА ЗАПОБІЖНІ ЗАХОДИ

ДЛЯ ВИКОРИСТАННЯ В IN VITRO ДІАГНОСТИЦІ

Всі продукти, що містять людську сироватку, виявилися нереактивними при проведенні встановлених FDA тестів на ВІЛ 1&2, антиген ВІЛ, антиген HBs, ВГС та RPR. Оскільки жоден відомий тест не може забезпечити повну гарантію того, що інфекційні агенти відсутні, всі продукти сироватки людини повинні розглядатися як потенційно небезпечні, що здатні передавати захворювання. Належні лабораторні методи обробки продуктів крові можна знайти в Центрі контролю захворювань/Національному інституті здоров'я, "Біобезпека в мікробіологічних та біомедичних лабораторіях", 2-е видання, 1988 р., NNS Publication NT. (CDC) 88-8395.

Умовні позначення

	Зверніться до інструкції з використання		Кат. №
	Тільки для <i>in vitro</i> діагностики		Використати до
	Зберігати між 2-8 °C (°C)		№ партії
	Дата виготовлення		Виробник



ВИБРОБНИК:
ТОВ «ЛАБЮЕЙ»

вул. Петлюри, будинок 25,
м. Івано-Франківськ, 76018, Україна
Тел.: +380 (67) 000 20 22
Електронна адреса: info@labua.com.ua



UA.TR.116

ОЧІКУВАНИЙ ДІАПАЗОН ЗНАЧЕНЬ ДЛЯ МУЛЬТИКОНТРОЛЮ – Три рівні.							
КОНТРОЛЬНА партія: МЛАС1Н4							
Аналіт	Середнє	Діапазон	Середнє	Діапазон	Середнє	Діапазон	Метод
Алергія							
IgE в МОд/мл (IU/ml)	97	64.99-129.00	27.40	18.36-36.44	172.70	115.71-229.69	MB ACCUBIND ІФА
	101.85	68.24-135.46	25.50	17.09-33.92	185.85	124.52-247.18	MB ACCULITE ІФА
Анемія							
Феритин в нг/мл (ng/ml)	24.54	16.44-32.63	82.45	55.24-109.66	355.50	238.19-472.82	MB ACCUBIND ІФА
	24.7	16.55-32.85	74.43	49.86-98.99	337.53	226.14-448.91	MB ACCULITE ІФА
Вітамін B12 в пг/мл (pg/ml)	353.78	237.03-470.53	532.32	356.65-707.98	1128.79	756.29-1501.29	MB ACCUBIND ІФА
	385.88	258.54-513.22	542.66	363.58-721.14	955.74	640.35-1271.13	MB ACCULITE ІФА
Фолат в нг/мл (ng/ml)	3.37	2.26-4.48	7.84	5.25-10.42	17.34	11.62-23.07	MB ACCUBIND ІФА
	3.58	2.40-4.75	8.58	5.75-11.40	17.63	11.81-23.44	MB ACCULITE ІФА
Панель анемії VAST							
Вітамін B12 в нг/мл (pg/ml)	306.96	205.66-408.25	462.58	309.93-615.24	935.67	626.90-1244.44	MB ACCUBIND ІФА
	341.19	228.59-453.78	477.35	319.82-634.88	922.31	617.95-1266.68	MB ACCULITE ІФА
Фолат в нг/мл (ng/ml)	3.09	2.07-4.11	7.28	4.88-9.68	18.31	12.27-24.35	MB ACCUBIND ІФА
	3.43	2.22-4.65	7.73	5.18-10.29	16.77	11.24-22.31	MB ACCULITE ІФА
Кістковий метаболізм							
Вітамін D прямий в нг/мл (ng/ml)	26.89	18.01-35.76	43.85	28.16-59.54	88.99	59.62-118.36	MB ACCUBIND ІФА
	27.77	18.61-36.94	48.96	32.80-65.11	98.42	65.94-130.90	MB ACCULITE ІФА
Онкомаркери							
АФП в нг/мл (ng/ml)	18.82	11.34-26.30	65.40	43.82-86.98	149.11	99.90-198.31	MB ACCUBIND ІФА
	19.36	11.76-26.95	68.69	44.0-93.38	144.33	96.90-191.96	MB ACCULITE ІФА
РЕА в нг/мл (ng/ml)	4.84	3.25-6.44	17.72	11.87-23.56	33.94	21.82-46.06	MB ACCUBIND ІФА
	5.28	3.53-7.02	17.08	11.42-22.71	33.15	22.21-44.09	MB ACCULITE ІФА
РЕА Наступна Генерація в нг/мл (ng/ml)	6.48	4.34-8.62	22.49	15.07-29.91	45.26	30.12-60.19	MB ACCUBIND ІФА
	6.08	4.07-8.09	20.90	14.0-27.80	45.90	30.75-61.05	MB ACCULITE ІФА
Вільний ПСА в нг/мл (ng/ml)	1.36	0.91-1.81	3.19	2.14-4.24	>10		MB ACCUBIND ІФА
	1.25	0.84-1.66	3.36	2.25-4.47	>10		MB ACCULITE ІФА
Загальний ПСА-ХS в нг/мл (ng/ml)	1.35	0.90-1.80	3.50	2.35-4.66	19.18	12.85-25.50	MB ACCUBIND ІФА
	1.32	0.88-1.75	3.37	2.26-4.48	18.84	12.62-25.06	MB ACCULITE ІФА
Загальний ПСА в нг/мл (ng/ml)	2.17	1.45-2.88	5.26	3.52-6.99	21.85	14.64-29.06	MB ACCUBIND ІФА
	2	1.12-2.89	5	3.35-6.65	21.46	14.38-28.54	MB ACCULITE ІФА
Панель онкомаркерів VAST							
РЕА в нг/мл (ng/ml)	5.07	3.40-6.75	18.34	12.29-24.40	35.48	23.77-47.19	MB ACCUBIND ІФА
	4.5	3-6	17.40	11.66-23.14	36.13	24.21-48.06	MB ACCULITE ІФА
АФП в нг/мл (ng/ml)	19.01	12.74-25.38	68.37	45.81-90.94	161.89	108.47-215.31	MB ACCUBIND ІФА
	18.63	12.49-24.78	67.13	44.98-89.28	156.77	105.13-248.40	MB ACCULITE ІФА
Загальний ПСА в нг/мл (ng/ml)	1.71	1.13-2.29	4.65	2.81-5.60	24.85	16.65-30.34	MB ACCUBIND ІФА
	1.53	1.03-2.04	4.13	2.77-5.50	27.50	18.43-36.58	MB ACCULITE ІФА
Кардіомаркери							
Дигоксин в нг/мл (ng/ml)	0.45	0.30-0.60	1.61	1.08-2.15	2.67	1.79-3.55	MB ACCUBIND ІФА
	0.48	0.32-0.63	1.57	1.05-2.09	2.85	1.91-3.79	MB ACCULITE ІФА
Цукровий діабет							
С-Пептид в нг/мл (ng/ml)	0.49	0.33-0.65	2.50	1.67-3.32	4.36	2.92-5.79	MB ACCUBIND ІФА
	0.51	0.34-0.68	2.42	1.62-3.22	4.08	2.73-5.43	MB ACCULITE ІФА
Інсулін в мкМОд/мл (μIU/ml)	26.18	17.54-34.81	62.77	42.05-83.48	136.20	91.25-181.14	MB ACCUBIND ІФА
	24.39	16.34-32.44	58.87	39.44-78.30	129.95	87.07-172.84	MB ACCULITE ІФА
Швидке визначення інсуліну в мкМОд/мл (μIU/ml)	25.03	16.77-33.29	63.29	42.40-84.18	137.28	91.98-182.59	MB ACCUBIND ІФА
Фертильність							
ФСГ в мМОд/мл (mIU/ml)	8.6	5.76-11.43	24.76	16.59-32.93	35.71	23.92-47.49	MB ACCUBIND ІФА
	8.23	5.52-10.95	21.95	14.70-29.19	33.42	22.39-44.44	MB ACCULITE ІФА
ХГЛ в мМОд/мл (mIU/ml)	5.2	3.48-6.91	28.27	18.94-37.60	151.20	101.30-201.09	MB ACCUBIND ІФА
	4.67	3.13-6.21	26.83	17.98-35.69	148.17	99.27-197.06	MB ACCULITE ІФА
ХГЛ, розширений діапазон в мМОд/мл (mIU/ml)	4.62	3.10-6.14	27.51	18.43-36.58	136.55	91.49-181.61	MB ACCUBIND ІФА
	4.27	2.86-5.68	24.59	16.47-32.70	132.97	89.09-176.85	MB ACCULITE ІФА
ЛГ в мМОд/мл (mIU/ml)	4.39	2.94-5.83	24.83	16.63-33.02	49.72	32.32-66.13	MB ACCUBIND ІФА
	4.4	2.95-5.85	24.98	16.73-33.22	43.38	28.11-58.65	MB ACCULITE ІФА
Пролактин в нг/мл (ng/ml)	5.82	3.90-7.74	36.76	24.63-48.90	50.79	28.24-73.34	MB ACCUBIND ІФА
	6	4.02-7.98	40.37	27.04-53.69	48.37	32.40-64.33	MB ACCULITE ІФА
Пролактин послідовний в нг/мл (ng/ml)	5.43	3.64-7.22	33.65	22.54-44.76	52.59	35.23-69.94	MB ACCUBIND ІФА
	4.84	3.24-6.44	29.34	19.66-39.02	49.50	33.16-65.83	MB ACCULITE ІФА
Швидке визначення ХГЛ в мМОд/мл (mIU/ml)	4.49	3.01-5.97	31.16	20.87-41.44	132.05	88.47-175.63	MB ACCUBIND ІФА
Панель фертильності VAST							
ФСГ в мМОд/мл (mIU/ml)	7.32	4.90-9.73	22.09	14.80-29.38	31.77	21.29-42.26	MB ACCUBIND ІФА
	7.55	5.06-10.04	22.38	14.99-29.76	33.75	22.61-44.89	MB ACCULITE ІФА
ЛГ в мМОд/мл (mIU/ml)	5.55	3.72-7.38	26.14	17.52-34.77	46.61	31.23-61.99	MB ACCUBIND ІФА
	4.95	3.32-6.58	24.17	16.19-32.14	47.93	32.11-63.74	MB ACCULITE ІФА
ХГЛ в мМОд/мл (mIU/ml)	4.57	3.06-6.08	25.95	17.39-34.52	125.19	83.88-166.50	MB ACCUBIND ІФА
	4.16	2.79-5.53	25.83	17.31-34.35	124.49	83.41-165.57	MB ACCULITE ІФА
Панель потрійного скринінгу VAST							
АФП в нг/мл (ng/ml)	25.86	17.33-34.39	84.61	56.69-112.53	194.84	130.54-259.13	MB ACCUBIND ІФА
	23.97	16.06-31.88	84.77	56.79-112.74	187.25	125.46-249.04	MB ACCULITE ІФА
Некон'югований естріон в нг/мл (ng/ml)	0.75	0.5-1.00	2.79	1.87-3.71	5.40	3.62-7.18	MB ACCUBIND ІФА
	0.87	0.58-1.15	2.61	1.75-3.47	7.38	4.95-9.82	MB ACCULITE ІФА
ХГЛ в мМОд/мл (mIU/ml)	5.78	3.87-7.69	31.07	20.81-41.32	153.14	102.60-203.67	MB ACCUBIND ІФА
	5.5	3.69-7.32	30.20	20.33-40.17	152.50	102.18-202.83	MB ACCULITE ІФА
Дефіцит гормону росту							
СТГ в мкМОд/мл (μIU/ml)	7.71	5.16-10.25	27.25	18.26-36.25	44.06	29.52-58.60	MB ACCUBIND ІФА
	7.22	4.84-9.60	25.68	17.21-34.16	44.60	29.88-59.32	MB ACCULITE ІФА
Стероїди							
Кортизол в мкг/дл (μg/dl)	2.94	1.97-3.91	17.36	11.63-23.09	33.29	22.31-44.28	MB ACCUBIND ІФА
	3.1	2.08-4.12	17.31	11.60-23.02	38.67	25.91-43.3	MB ACCULITE ІФА
Дегідроепіандростерон сульфат в мкг/мл (μg/dl)	0.33	0.22-0.43	1.49	1.00-1.99	4.33	2.90-5.76	MB ACCUBIND ІФА
	0.37	0.25-0.49	1.61	1.08-2.14	4.57	3.06-6.08	MB ACCULITE ІФА
Дегідроепіандростерон в нг/мл (ng/ml)	0.6	0.40-0.80	2.88	1.93-3.83	11.79	7.90-15.68	MB ACCUBIND ІФА
	1.1	0.74-1.47	3.85	2.58-5.12	14.31	9.58-19.03	MB ACCULITE ІФА
Естрадіол в нг/мл (pg/ml)	29.93	20.05-39.81	182.67	122.39-242.95	334.34	224.01-444.67	MB ACCUBIND ІФА
	32.07	21.16-42.98	187.60	125.69-249.51	319.88	214.32-425.43	MB ACCULITE ІФА
Прогестерон в нг/мл (ng/ml)	0.97	0.65-1.29	7.41	4.96-9.85	23.29	15.61-30.98	MB ACCUBIND ІФА
	1.15	0.77-1.52	7.73	5.18-10.27	23.19	15.53-30.84	MB ACCULITE ІФА
17-гідроксипрогестерон в нг/мл (ng/ml)	0.65	0.43-0.86	1.87	1.25-2.48	4.01	2.76-5.48	MB ACCUBIND ІФА
	0.64	0.43-0.85	1.87	1.25-2.48	4.01	2.68-5.33	MB ACCULITE ІФА
17-гідроксипрогестерон високочутливий в нг/мл (ng/ml)	0.3	0.20-0.40	0.92	0.61-1.22	1.87	1.25-2.48	MB ACCUBIND ІФА
	0.31	0.21-0.41	0.94	0.63-1.25	2.18	1.46-2.90	MB ACCULITE ІФА
Тестостерон в нг/мл (ng/ml)	0.42	0.28-0.56	1.22	0.82-1.63	6.82	4.57-9.07	MB ACCUBIND ІФА
	0.47	0.31-0.63	1.46	0.98-1.94	7	4.69-9.32	MB ACCULITE ІФА
Некон'югований естріон в нг/мл (ng/ml)	0.89	0.60-1.19	2.35	1.58-3.13	4.69	3.14-6.24	MB ACCUBIND ІФА
	1	0.67-1.34	2.38	1.59-3.16	5.20	3.49-6.92	MB ACCULITE ІФА
Естрон в нг/мл (ng/ml)	30.24	20.26-40.22	475.09	318.31-631.87	798.44	534.95-1061.92	MB ACCUBIND ІФА
	32.35	21.68-43.03	465.20	311.69-618.72	828.04	554.79-1101.29	MB ACCULITE ІФА
Андростендіон в нг/мл (ng/ml)	0.84	0.56-1.12	1.45	0.97-1.93	10.39	6.96-13.82	MB ACCUBIND ІФА
	0.93	0.63-1.24	1.41	0.94-1.87	9.24	6.19-12.28	MB ACCULITE ІФА
Альдостерон в нг/мл (ng/ml)	52.78	32.80-72.74	123.15	78.59-140.81	1328.14	889.85-1766.43	MB ACCUBIND ІФА
	60.85	40.77-80.93	147.48	206.01-408.94	1333.88	893.70-1774.05	MB ACCULITE ІФА
Вільний тестостерон (калібрування 0-60 пг/мл) (pg/ml)	1.21	0.81-1.60	3.48	2.33-4.63	25.34	15.99-34.68	MB ACCUBIND ІФА
	1.22	0.82-1.62	3.63	2.43-4.82	25.15	16.85-33.45	MB ACCULITE ІФА
Тиреоїдні маркери							
T3 в нг/мл (ng/ml)	0.5	0.34-0.67	1.13	0.76-1.50	3.45	2.31-4.58	MB ACCUBIND ІФА
	0.54	0.36-0.71	1.25	0.81-1.68	3.69	2.47-4.91	MB ACCULITE ІФА
T4 в мкг/дл (μg/dl)	2.84	1.90-3.77	8.16	5.47-10.85	17.46	11.70-23.22	MB ACCUBIND ІФА
	2.93	1.96-3.89	8.13	5.44-10.81	15.15	10.15-20.15	MB ACCULITE ІФА
ТТГ в мкМОд/мл (μIU/ml)	0.97	0.65-1.29	7.05	4.72-9.38	31.31	20.97->40	MB ACCUBIND ІФА
	1.10	0.74-1.46	6.79	4.55-9.03	28.58	19.15->40	MB ACCULITE ІФА
Вільний T3 в нг/мл (pg/ml)	1.81	1.21-2.41	3.82	2.56-5.08	8.22	5.51-10.93	MB ACCUBIND ІФА
	1.69	1.12-2.24	3.53	2.36-4.69	7.90	5.29-10.50	MB ACCULITE ІФА
Вільний T4 в нг/дл (ng/dl)	0.35	0.23-0.46	1.98	1.33-2.63	4.06	2.72-5.40	MB ACCUBIND ІФА
	0.39	0.26-0.51	1.96	1.31-2.61	4.01	2.69-5.33	MB ACCULITE ІФА
Зв'язування триїодотироніну в %	26.56	23.51-29.60	35.01	31.65-38.37	45.40	42.24-48.56	MB ACCUBIND ІФА
	27.36	24.42-30.31	34.81	31.56-38.06	45.80	42.60-49.00	MB ACCULITE ІФА
Швидке визначення ТТГ в мкМОд/мл (μIU/ml)	1	0.67-1.33	7.75	5.19-10.31	31.71	21.24-42.17	MB ACCUBIND ІФА
	0.88	0.59-1.17	7.96	5.33-10.58	32.29	21.63-42.94	MB ACCULITE ІФА
Тиреоїдна панель VAST							
ТТГ в мкМОд/мл (μIU/ml)	0.96	0.62-1.29	6.56	4.40-8.72	30.51	20.44-40.58	MB