

ІМУНО-КОНТРОЛЬ ІІ

CORMAY IMMUNO-CONTROL ІІ

Кат. №: **4-290**

Дата випуску інструкції: **12-2023**



ВИРОБНИК

PZ CORMAY S.A.
Wiosenna 22,
05-092 Lomianki, Poland
phone: +48 (0) 81 749 44 00
fax: +48 (0) 81 749 44 34
<http://www.cormay.pl>

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>



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

Назва набору	Склад набору	Кат. №
CORMAY IMMUNO-CONTROL I	2 x 3 мл (ml)	4-288
CORMAY IMMUNO-CONTROL II	2 x 3 мл (ml)	4-290



УПОВНОВАЖЕНИЙ ПРЕДСТАВНИК В УКРАЇНІ

ТОВ «Діамеб трейд»
вул. Симона Петлюри, буд. 25
м. Івано-Франківськ, 76014, Україна
тел.: +380 (342) 77 51 22
e-mail: info@diameb.ua
www.diameb.ua

ПРИЗНАЧЕННЯ

Сироватки CORMAY IMMUNO-CONTROL I (високий рівень - H, низький - L) і CORMAY IMMUNO-CONTROL II (високий рівень - H, низький - L) використовуються як мульти-параметровий контрольний матеріал при визначенні різних білків в плазмі на автоматичних аналізаторах з можливістю вимірювання турбідиметричним методом.

Реагенти повинні використовуватися тільки для діагностики *in vitro*, кваліфікованим персоналом лабораторії, тільки за призначенням, у відповідних лабораторних умовах.

ХАРАКТЕРИСТИКИ

Сироватки CORMAY IMMUNO-CONTROL I і CORMAY IMMUNO-CONTROL II є ліофілізатом змішаних людських сироваток крові.

ПРИСВОЄНІ ЗНАЧЕННЯ

Встановлені значення для показників, які різні для кожної серії, подані в паспорті, що міститься в складі набору. Значення метричних параметрів доступні на двох рівнях.

СКЛАД НАБОРУ

CORMAY IMMUNO-CONTROL I

IMMUNO-CONTROL I (H) 1 x 3 мл (ml)
IMMUNO-CONTROL I (L) 1 x 3 мл (ml)

CORMAY IMMUNO-CONTROL II

IMMUNO-CONTROL II (H) 1 x 3 мл (ml)
IMMUNO-CONTROL II (L) 1 x 3 мл (ml)

РОЗВЕДЕННЯ

- Змішати вміст одного флакона з 3 мл (ml) дистильованої води.
- Дайте вистояти при кімнатній температурі протягом 20 хвилин, періодично перемішуючи, щоб полегшити розчинення.
- Після відновлення обробляють як зразок людської сироватки.

СТАБІЛЬНІСТЬ І ЗБЕРІГАННЯ

- Ліофілізована сироватка залишається стабільною при 2-10 °C (°C) протягом всього терміну придатності, зазначеного на упаковці.
- Стабільність після розведення, при 2-8 °C (°C): 4 тижні (С-реактивний білок, анти-стрептолізин О, ревматоїдний фактор, феритин, загальний IgE, міоглобін).

ЗАСТЕРЕЖЕННЯ І ПРИМІТКИ

- Захищати від прямих сонячних променів і уникати забруднення!
- Після відновлення контрольні сироватки готові до використання.
- Обережно зняти ковпачок, щоб не розсипати порошок у пляшці.
- Контрольні сироватки містять продукти людського походження, які були протестовані на наявність антигену вірусу гепатиту В (HBsAg) і антитіл до ВІЛ і гепатиту С (ВГС), і виявились нереактивними. Тим не менш, з реагентом необхідно поводитись як з потенційно біологічно небезпечним матеріалом, здатним переносити інфекційні патогени.

УТИЛІЗАЦІЯ ВІДХОДІВ

Відповідно до місцевих вимог.

