

# КОНТРОЛІ СРБ (високої чутливості)

## CRP Uhs Control Set (hs range)

Каталог. №: **D04580**

Дата випуску інструкції: **2012/11**  
Версія **02**



### ВИРОБНИК

DRG Instrumente GmbH  
вул. Фраунберг 18, 35039  
м. Марбург, Німеччина  
Тел: +49(0)64 21/170 00  
Факс: +49(0)64 21/17 00 50  
[www.drg-diagnostics.de](http://www.drg-diagnostics.de)  
e-mail: [drq@drq-diagnostics.de](mailto:drq@drq-diagnostics.de)



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

**Набір контролів призначений для використання в якості контролів у тестах для кількісного *in vitro* визначення СРБ на фотометричних системах**



Кат. №	Вміст		
<b>D04580</b>	2 x 1 мл	1 x 1 мл Рівень 1 1 x 1 мл Рівень 2	Набір контролів CRP Uhs (рівень високої чутливості)

### СКЛАД

Набір контролів CRP для рівня високої чутливості – це набір із 2 рідких контролів основаних на людській сироватці, призначених для використання в якості контролів для CRP у діапазоні високої чутливості.

### ПІДГОТОВКА

Контролі рідкі і готові до використання.

### ЗБЕРІГАННЯ І СТАБІЛЬНІСТЬ

Зберігання: при температурі 2-8 °C  
Стабільність: до закінчення терміну придатності  
Стабільність після відкриття: щонайменше 2 тижні при 2-8 °C  
**НЕ ЗАМОРОЖУВАТИ!**

### ПРАВИЛА ВИКОРИСТАННЯ

- Використовуйте ці контролі таким же чином, як вказано по відношенню до реагенту і /або приладу, який використовується.
- Дозвольте контролям досягнути кімнатної температури (22-28 °C) перед використанням.
- Контролі не можна залишати протягом тривалого періоду часу (до 6 годин) при кімнатній температурі. Тримайте флакони весь час щільно закритими, щоб уникнути мікробного забруднення. Невикористовувані флакони зберігайте в холодильнику.

### ПОПЕРЕДЖЕННЯ І ЗАСТРЕЖЕННЯ

- Для використання в *in vitro* діагностиці.
- Кожна окрема донорська одиниця використана для виготовлення білкового калібратора, була протестована на гепатит В поверхневий антиген (HbsAg), вірус анти-гепатит С (анти-HVC) і анти-ВІЛ 1 та ВІЛ- 2 за вимогами FDA. Оскільки, тестовий метод не може остаточно гарантувати, що продукти отримані з крові людини не містять вірусу ВІЛ-1/2, гепатиту В і Гепатиту С, цей матеріал та всі зразки пацієнта повинні оброблятися, так, ніби вони здатні передавати інфекційні хвороби.
- Реагенти, які містять азид натрію потрібно обробляти з особливою обережністю: не ковтати, уникати контакту зі шкірою або слизовою! Азид натрію може утворювати вибухонебезпечні азиди при контакті з важкими металами, такими як мідь або свинець.

### ПОВОДЖЕННЯ З ВІДХОДАМИ

Відповідно до місцевих правил.

### ДАНИ АНАЛІЗУ КОНКРЕТНОГО ЛОТУ

Значення і термін придатності є специфічними для кожного лоту.

ЛОТ: 17298		Термін придатності: 2014/09	
Рівень	ЛОТ	Визначене значення	Діапазон
Рівень 1	17298	0.944 мг/л	0.689 – 1.20 мг/л
Рівень 2	17299	1.92 мг/л	1.40 – 2.44 мг/л

### УПОВНОВАЖЕНИЙ ПРЕДСТАВНИК

ТОВ «ДІАМЕБ ТРЕЙД»  
вул. Симона Петлюри, 25  
м. Івано-Франківськ, 76014  
тел.: +38 (0342) 775 122  
факс: +38 (0342) 775 123  
e-mail: [info@diameb.ua](mailto:info@diameb.ua)  
[www.diameb.ua](http://www.diameb.ua)

