

CONTINUT		
REF 1972010	CONTROL LIPIDE	3 x 3 ml
Numai pentru diagnosticarea <i>in vitro</i>		

CONTROL LIPIDE

PRINCIPIUL

CONTROLUL LIPIDE este un ser de origine umana stabil, liofilizat destinat analizelor *in vitro*. Acest control este produs ca un ser analizat. Este destinat doar controalelor pentru testele de HDL colesterol direct, LDL colesteori direct, Trigliceride si Colesterol total.

CONSTITUENTI SI COMPOZITIE

Acest ser este preparat din ser uman si nu contine conservanti sau stabilizatori.

Precautii: Componentele de la donatorii umani au dat rezultate negative la tesaturile anti-HIV 1/2, HBsAg si anti-HCV. Manipulti cu atentie.

PASTRARE SI STABILITATE

Serul **CONTROL LPD** nereconstituit este stabil pana la data inscrisa pe ambalaj daca se respecta conditiile de pastrare la 2-8 °C. Dupa reconstituire este stabil pentru 7 zile la 2-8°C sau trei saptamani daca este congelat o singura data. Valorile pot scadea pana la 10% pentru HDLc si LDLc cand se pastreaza pentru 4 saptamani la -40°C.

RECONSTITUIRE SI METODA DE LUCRU

1. Desurubati usor capacul

flaconului. Ridicati usor dopul de cauciuc, fara a-l indeparta complet si lasati sa patraunda aer in sticla. Evitati

Tabel valori ; cu titlu de exemplu

FOLOSITI DOAR TABELELE DE REFERINTA DIN TRUSA UTILIZATA , cu referire la numarul de lot curent !

LOT N° 19463		Exp. Date / Cad. 2013-06	
Analit	Nivel 1	Nivel 2	Nivel 3
HDLc D	31.3 ± 5.3 mg/dL	45.5 ± 7.7 mg/dL	75 ± 11.8 mg/dL
LDLc D	90.3 ± 15.4 mg/dL	122.4 ± 20.8 mg/dL	171.5 ± 29.2 mg/
Trigliceride	116.9 ± 19.9 mg/dL	185.9 ± 31.6 mg/dL	368.4 ± 62.6 mg/dL
Colesterol	151.3 ± 25.7 mg/dL	204.3 ± 34.7 mg/dL	294.6 ± 50.1 mg/dL

pierderea de material uscat. Scoateti usor dopul de cauciuc si adaugati exact cantitatea de apa pura indicate pe flacon. (3 ml).

2. Puneti la loc dopul de cauciuc si dopul filetat. Lasati la intuneric pentru 30 de minute. Dizolvati continutul complet prin agitare usoara. Rotiti usor flaconul, fara agitare. Evitati spumarea.
3. Inainte de utilizare omogenizati continutul prin inversare usoara.
4. Din acest moment recipientul trebuie tratat ca si o proba normala de ser recoltat de la pacient.

NOTA

Componentele de origine umana au fost testate si gasite negative pentru prezenta HBsAg, HCV si a anticorpilor la HIV (1/2). Cu toate acestea tratati materialul ca potential infectios.

Contaminarea bacteriana a materialului reconstituit conduce la reducerea stabilitatii reactiilor.

Manipularea necorespunzatoare afecteaza rezultatele. Reconstituirea eronata si erorile in tehnica de determinare pot conduce la rezultate necorespunzatoare.