

TruLab Albumin U/CSF Niveau 2

Matériel de contrôle de qualité avec valeurs titrées pour le monitoring de la performance analytique des dosages quantitatifs in vitro d'albumine

Présentation

5 9720 99 10 046 Niveau 2 3 x 1 mL

Description

TruLab Albumin U/CSF est un contrôle aqueux contenant de matériel de sang humain (plasma).

La concentration d'albumine dans niveau 2 est dans le domaine pathologique.

Conservation

Les flacons, ouverts ou non, doivent être conservés, entre +2 °C et +8 °C.

Stabilité

Flacons fermés : jusqu'à la fin du mois de la date de péremption indiquée

Flacons ouverts : au moins 30 jours

Il est nécessaire d'assurer une manipulation et une conservation convenable de ce produit.

Avertissements et précautions d'emploi

1. Chaque don de sang utilisé pour la fabrication du TruLab Albumin U/CSF a été testé individuellement et a montré une absence de réactivité, avec les méthodes approuvées de recherche, de l'antigène HbsAg, des anticorps anti-HIV 1+2 et anti-HCV. Comme il n'existe aucune possibilité d'exclure totalement la transmission potentielle d'agents infectieux à partir de produits dérivés du sang humain, il est recommandé de manipuler le contrôle avec les mêmes précautions que les échantillons de patients.
2. Les contrôles contiennent de l'azide de sodium (0,95 g/L) comme conservateur. Ne pas avaler ! Eviter le contact avec la peau et les muqueuses.
3. TruLab Albumin U/CSF contient de la matière animale. Il est recommandé de traiter les contrôles comme potentiellement infectieux et de les manier donc avec les mêmes précautions que les échantillons de patients.
4. Merci de vous référer aux fiches de sécurité et prendre les précautions nécessaires pour l'utilisation des calibrants et contrôles.
5. Uniquement à usage professionnel !

Préparation

Le contrôle TruLab Albumin U/CSF est liquide et prêt à l'emploi.

Utilisation

Consulter la notice d'utilisation insérée dans le coffret du réactif.

Valeurs titrées

Les valeurs titrées de TruLab Albumin U/CSF ont été assignées avec le matériel référence ERM[®]-DA470k/IFCC de l'IRMM (Institute for Reference Materials and Measurements) selon des protocoles bien établis.

Les valeurs peuvent varier légèrement selon les réactifs ou les méthodes utilisées. Les valeurs titrées mentionnées ci-dessous sont spécifiques à ce coffret seulement, elles doivent être vérifiées à chaque changement de lot.

Références bibliographiques

1. Röhle G, Siekmann L. Quality assurance of quantitative determination. In: Thomas L, editor. Clinical laboratory diagnostics. 1st ed. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft; 1998. p. 1393–1401.
2. Dati F. Reference materials and guidelines for standardization of methods in laboratory medicine. In: Thomas L, editor. Clinical laboratory diagnostics. 1st ed. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft; 1998. p. 1402–1426.

Elimination des déchets

Se référer aux exigences légales nationales.

Fabricant

DiaSys Diagnostic Systems GmbH
Alte Strasse 9
65558 Holzheim (Allemagne)



| | N° de lot | Date de péremption | Valeurs titrées | Domaine admissible |
|-------------------------------|-----------|--------------------|-----------------|--------------------|
| TruLab Albumin U/CSF Niveau 2 | 35534 | 2025-05-03 | 105 mg/L | 75,6 – 134 mg/L |