

## Контроль микроальбумина (Microalbumin Control)

**Назначение**

Точная контрольная проба для количественного определения микроальбумина в моче методом турбидиметрии.

**Состав**

Контрольная проба микроальбумина представляют собой человеческую сыворотку, к которой добавлен очищенный микроальбумин.

Консерванты: азид натрия, 0,095 %.

Упаковка 1 × 1 мл

Кат. №: MAL/CON-001

**ПАСПОРТ ЗНАЧЕНИЙ  
ЛОТ AL06762 СРОК ГОДНОСТИ ДО 2025/09****Информация для заказа:**

Артикул	Фасовка
MAL/CON-001	1 × 1 мл

Готов к использованию.

**Назначение**

Контроль предназначен для проведения внутрилабораторного контроля качества при количественном иммунохимическом определении микроальбумина в моче методом турбидиметрии и нефелометрии.

**Процедура определения**

Процедура определения изложена в инструкции по применению соответствующего набора реагентов для определения исследуемого анализата. Контроль микроальбумина применять в тех же условиях, с теми же реагентами и оборудованием, что и анализируемые образцы пациентов в соответствии с инструкцией по применению набора реагентов и адаптациями для определения исследуемого анализата.

**Состав**

Разведённая фосфат-буферизованным физиологическим раствором дефибринированная жидкая стабилизированная человеческая плазма, профильтрованная через фильтр с ячейками 0,2 мкм.  
Консервант: азид натрия, 0,095 %.

**Условия хранения и срок годности**

Хранить при 2 – 8 °С. Срок годности указан на ярлыке.

После вскрытия флакона контроль стабилен в течение 6 недель при условии хранения в плотно закрытом флаконе при 2 – 8 °С.

Не замораживать!

**Производитель**

"Аптек Диагностикс нв", Бельгия, Aptec Diagnostics nv, Industriepark-West 42C, Sint-Niklaas, 9100, Belgium

**Установленные значения**

№ Лота	Годеи до	Номинальное значение, мг/л	Допустимый диапазон, мг/л
AL06762	2025/09	200	170 - 230

Значения контрольного материала основаны на ERM-DA470k/IFCC.

**Предупреждения и меры предосторожности**

1. Только для диагностики *in vitro*.
2. Вся донорская кровь, использованная для изготовления калибраторов и контрольных сывороток, была протестирована на антитела к ВИЧ1 и ВИЧ2, а также поверхностный антиген вируса гепатита В и антитела к вирусу гепатита С утвержденными FDA методами и показала отрицательные результаты.
3. Тем не менее при работе с человеческими образцами следует обращаться с должной осторожностью в соответствии с рекомендованными процедурами для биологически опасных материалов, поскольку полное отсутствие инфекционных агентов не может быть исключено.
3. Реагент содержит азид натрия, необходимо обращаться с осторожностью. Не глотать и не допускать контакта с кожей или слизистыми оболочками! Азид натрия может образовывать взрывоопасные азиды при контакте с тяжелыми металлами, такими как медь или свинец.