

Контрольная сыворотка специфических белков в моче (Pediatric Control)
Назначение

Точная контрольная проба для определения некоторых белков (список см. ниже) в сыворотке методами турбидиметрии и нефелометрии.

Состав

Разведённая фосфат-буферизованным физиологическим раствором обезжиренная и

дефибринированная нормальная человеческая плазма. Содержит стабилизаторы и 0,095% азида натрия.

Упаковка

1 × 1 мл Кат. №: MPP/CON-001

**ПАСПОРТ ЗНАЧЕНИЙ
ЛОТ AL07478 СРОК ГОДНОСТИ ДО 2026-08**
Информация для заказа:

Артикул	Фасовка
MPP/CON-001	1 × 1 мл

Готов к использованию.

Назначение

Контрольная сыворотка предназначена для проведения внутрилабораторного контроля качества при определении специфических белков в моче методами турбидиметрии и нефелометрии.

Процедура определения

Процедура определения изложена в инструкции по применению соответствующего набора реагентов для определения исследуемого аналита. Контрольную сыворотку специфических белков в моче 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 аналита.

Состав

Разведённая фосфат-буферизованным физиологическим раствором обезжиренная и дефибринированная нормальная человеческая сыворотка. Содержит стабилизаторы и 0,095% азида натрия.

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!

Установленные значения

Лот	Срок годности	
AL07478	2026-08	
Белок	Значения, мг/дл	
	Номинальное значение	Допустимый диапазон
α2-макроглобулин*	11,3	9,6 - 13,0
Трансферрин*	13,8	11,7 - 15,9
IgA*	10,2	8,7 - 11,7
IgG*	46,7	39,7 - 53,7
IgM*	6,5	5,5 - 7,5
Каппа легкие цепи**	12,6	10,7 - 14,5
Лямбда легкие цепи**	6,4	5,4 - 7,4

* Значения по референсному препарату ERM-DA470k/IFCC согласно Международной федерации клинической химии (IFCC)

** Значения по стандартному препарату Siemens

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 утверждёнными 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.
4. 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.

Производитель

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