

**SORO CONTROLO DE LÍPIDOS I, II**

NÍVEL I	NÍVEL II
COD 18040 3 x 1 mL	COD 18041 3 x 1 mL
Só para uso <i>in vitro</i> nos laboratórios clínicos	

UTILIZAÇÃO PREVISTA

O Soro Controlo de Lípidos é utilizado no controlo de qualidade e fornecido com intervalos sugeridos de valores aceitáveis.

COMPOSIÇÃO

Soro Controlo de Lípidos. Para 1 mL. Soro humano liofilizado que contém diversos componentes em concentrações adequadas para o controlo de qualidade dos laboratórios clínicos e que não contém conservantes que possam interferir nas determinações.

Os componentes de origem humana foram testados e demonstraram ser negativos para a presença de anticorpos anti-VIH e anti-VHC, bem como para o antígeno HBs. No entanto, devem ser manipulados com precaução como potencialmente infecciosos.

PREPARAÇÃO E UTILIZAÇÃO

1. Abrir com cuidado o frasco tentando evitar a perda do material liofilizado.
2. Pipetar 1,00 mL de água destilada no frasco. Os valores obtidos para os diferentes componentes dependerão da exactidão com que a água destilada é pipetada.
3. Tampar o frasco com o tampão de borracha e deixar repousar durante uns 20 minutos à temperatura ambiente.
4. Agitar suavemente o frasco, tentando evitar a formação de espuma, até dissolver completamente o liofilizado.
5. Utilizar o Soro Controlo de Lípidos reconstituído identicamente aos soros dos pacientes.

CONSERVAÇÃO E ESTABILIDADE

Conservar a 2-8°C.

O Soro Controlo de Lípidos liofilizado é estável até à data de validade indicada no rótulo.

Os componentes do material reconstituído são estáveis durante pelo menos 7 dias a 2-8°C. Conservar congelado em períodos superiores. Evitar ciclos de congelação repetidos.

VALORES ATRIBUÍDOS

Os valores de concentração atribuídos para cada componente e a sua rastreabilidade são indicados nas fichas de valores anexadas. A rastreabilidade apenas pode ser garantida se forem utilizados os reagentes e os procedimentos de medição recomendados pela BioSystems.

Os intervalos de valores aceitáveis sugeridos foram elaborados com base na experiência em variabilidade interlaboratorial e são disponibilizados unicamente a título indicativo. Cada laboratório deve definir os seus próprios parâmetros de precisão.

SER DE CONTROL LÍPIDE I, II

NIVEL I	NIVEL II
COD 18040 3 x 1 mL	COD 18041 3 x 1 mL
Utilizabil numai <i>in vitro</i> in laboratoarele clinice	

UTILIZAREA DESTINATĂ

Ser de control pentru lipide este destinat doar pentru controlul de calitate și se asigură intervale sugerate de valori acceptabile.

COMPOZIȚIE

Ser de control pentru lipide. Pentru 1 mL. Ser uman liofilizat concentrații ale componentelor potrivite pentru controlul de calitate al laboratoarelor clinice, fără conservanți care ar putea interfera cu testele.

Stwierdzono, że wszystkie składniki pochodzenia ludzkiego są negatywne pod względem antygenu HBs oraz przeciwciał anti-HCV i anti-HIV. Należy jednak traktować je z ostrożnością jako potencjalnie zakaźną.

PREGĂTIRE ȘI UTILIZARE

1. Deschideți flaconul cu precauție, evitând orice pierdere de material liofilizat.
2. Pipetați exact 1 mL de apă distilată în flacon. Valorile componentelor depind de acuratelyteea etapei de reconstituire.
3. Închideți flaconul și lăsați-l să stea pentru 20 minute la temperatura camerei.
4. Rotiti-l ușor, evitând formarea de spumă, pentru a asigura completă dizolvare a conținutului.
5. Controlul reconstituit trebuie tratat ca și serul pacienților

DEPOZITARE ȘI STABILITATE

Se va depozita la 2-8°C.

Ser de control pentru lipide liofilizat este stabil până la data expirării indicată pe etichetă.

Componentele materialului reconstituit sunt stabile pentru cel puțin 7 zile la 2-8°C, Pentru perioade mai lungi, păstrați congelate. Evitați ciclurile de congelare repetate.

VALORI SPECIFICATE

Valorile concentrațiilor atribuite fiecărui component și trasabilitatea sunt indicate în tabelele anexate. Trasabilitatea este asigurată numai prin folosirea reactivilor și procedurilor de măsurare recomandate de BioSystems.

Intervalele valorilor acceptabile sugerate au fost elaborate pe baza experienței anterioare și a variabilității între laboratoare și se vor indica numai ca titlu orientativ; fiecare laborator trebuie să-și stabilească proprii săi parametri de precizie.