



The World's Largest Range of Diagnostic Kits for Analytical Chromatographic Systems (HPLC, GC, GC-MS, LC-MS/MS)



CONTROLLO LIOFILO PLASMATICO PER ANTIRETROVIRALI - LIVELLI 1 e 2 (Atazanavir, Ritonavir)

Cod. Z67019

OBIETTIVO

Questi controlli plasmatici sono usati per il controllo di qualità interno e servono a tenere sotto controllo l'accuratezza e la precisione delle procedure analitiche dedicate alla determinazione quantitativa degli analiti in essi contenuti. Questi controlli liofilizzati sono in matrice umana e sono disponibili in due range di concentrazione diversi. Devono essere manipolati come se fossero un campione di paziente vero e proprio.

RICOSTITUZIONE

Rimuovere la guarnizione metallica e il tappo di gomma dalla fiala. Aggiungere esattamente 5 ml di acqua di grado HPLC nella fiala. Rimettere il tappo di gomma, agitare e lasciar riposare per 5 - 10 minuti. Prima dell'uso agitare la fiala per dissolvere il materiale fino ad ottenere una soluzione limpida ed omogenea.

STOCCAGGIO E STABILITA'

I controlli sono stabili 36 mesi dalla data di preparazione se conservati a 2-8 °C. Dopo la ricostituzione sono stabili 7 giorni a 2-8 °C e 1 mese a -20 °C. Non usarli dopo la data di scadenza.

PRECAUZIONI

Questo controllo in matrice umana deve essere trattato con cura e considerato come potenzialmente infettivo.

003	Dec 2018	Dec 2021

CONFEZIONAMENTI DISPONIBILI:

- Z67017 CONTROLLO PLASMATICO PER ANTIRETROVIRALI - LIVELLO 1 5 x 5 ml
- Z67018 CONTROLLO PLASMATICO PER ANTIRETROVIRALI - LIVELLO 2 5 x 5 ml
- Z67019 CONTROLLO PLASMATICO PER ANTIRETROVIRALI - LIVELLI 1 e 2 2 x 5 x 5 ml

Release N° 003

Novembre 2018

CONCENTRAZIONI
COD. Z67019

LOT		
003	Dec 2018	Dec 2021

ANALITA	UNITA' DI MISURA	VALORE MEDIO L1	RANGE L1	VALORE MEDIO L2	RANGE L2
ATAZANAVIR	µg/l	1.311,8	1.049,44 – 1.574,16	2.173,9	1.739,12 – 2.608,68
RITONAVIR	µg/l	330,9	264,72 - 397,08	663,8	531,08 - 796,63

Questo prodotto adempie a tutte le esigenze della Direttiva 98/79/CE sui dispositivi medico-diagnostici in vitro (IVD). La dichiarazione di conformità CE è disponibile su richiesta.



FOR IN VITRO DIAGNOSTIC USE ONLY

produced by



The ONLY Italian Company that Researches, Develops and Produces
diagnostic KITS for HPLC, GC, GC-MS, LC-MS/MS

AZIENDA CON
SISTEMA DI GESTIONE
CERTIFICATO DA DNV
= ISO 9001 =
= ISO 13485 =

EUREKA srl – LAB DIVISION ,
Via Enrico Fermi 25, 60033 Chiaravalle (AN) ITALY
Tel. + 39 071 74 50 790 Fax. + 39 071 74 96 579
info@eurekaone.com, info@eurekakit.com
www.eurekaone.com, www.eurekakit.com

Release N° 003

Novembre 2018