



CONTROLLO LIOFILO SU SANGUE INTERO PER VITAMINA B1/B2/B6 - LIVELLI 1 e 2

Cod. Z85019

OBIETTIVO

Questi controlli su sangue intero 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 1 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 24 mesi dalla data di preparazione se conservati a - 20 °C. Dopo la ricostituzione sono stabili 1 giorno a 2-8 °C e 3 mesi 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.

		
006	Oct 2019	Oct 2021

CONFEZIONAMENTI DISPONIBILI:

- Z85017 CONTROLLO SU SANGUE INTERO PER VITAMINA B1/B2/B6 - LIVELLO 1 5 x 1 ml
- Z85018 CONTROLLO SU SANGUE INTERO PER VITAMINA B1/B2/B6 - LIVELLO 2 5 x 1 ml
- Z85019 CONTROLLO SU SANGUE INTERO PER VITAMINA B1/B2/B6 - LIVELLI 1 e 2 2 x 5 x 1 ml

CONCENTRAZIONI
COD. Z85019

LOT		
006	Oct 2019	Oct 2021

ANALITA	UNITA' DI MISURA	VALORE MEDIO L1	RANGE L1	VALORE MEDIO L2	RANGE L2
TIAMINA PIROFOSFATO - TPP (B1)	µg/l	63,9	44,7 – 83,0	267,2	187,0 – 347,4
FAD	µg/l	171,7	120,2 – 223,2	1.337,5	936,3 – 1.738,8
FMN	µg/l	5,6	3,9 – 7,2	54,2	37,9 – 70,5
RIBOFLAVINA (B2)	µg/l	28,1	19,7 – 36,6	345,3	241,7 – 448,8
PYRIDOXAL-5-PHOSPHATE (B6)	µg/l	12,5	8,8 – 16,3	52,3	36,6 – 68,0

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.

CE

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° 002

Maggio 2019