



AN ITALIAN COMPANY THAT RESEARCHES, DEVELOPS AND PRODUCES READY TO USE KITS
USING CHROMATOGRAPHIC TECHNIQUES FOR CLINICAL LABORATORIES

CONTROLLO LIOFILO URINARIO PER BENZODIAZEPINE E BARBITURICI - LIVELLI 1 e 2

(Allobarbitol, Alprazolam, Amobarbital, Barbitol, Bromazepam, Butalbital, Catinone, Clobazam, Clonazepam, Cocaetilene, Diazepam, Fentanyl, Flunitrazepam, Esobarbital, OH-Alprazolam, OH-Bromazepam, Lorazepam, Lormetazepam, LSD, Mescalina, Nordiazepam, Norketamina, Oxazepam, Pentobarbital, Secbutarbitol, Secobarbital, Temazepam, Tiopental)

Cod. LC80319

OBIETTIVO

Questi controlli urinari 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 delle droghe d'abuso in essi contenute. Questi controlli liofilizzati sono in matrice umana e sono disponibili in due range di concentrazione diversi.

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 12 mesi dalla data di preparazione se conservati a . Dopo la
ricostituzione sono stabili 1 mese a - . Non usarli dopo la data di scadenza.

PRECAUZIONI

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

CONFEZIONAMENTI DISPONIBILI:

- LC80319 CONTROLLO URINARIO PER BENZODIAZEPINE/BARBITURICI - LIVELLI 1 e 2 2 x 5 x 1 ml

N° 005	08/2024
--------	---------

CONCENTRAZIONI
COD. LC80319

<i>ANALITA</i>	<i>UNITA' DI MISURA</i>	<i>L1</i>	<i>RANGE L1</i>	<i>L2</i>	<i>RANGE L2</i>
Allobarbital	ng/ml				
Alprazolam	ng/ml				
Amobarbital	ng/ml				
Barbital	ng/ml				
Bromazepam	ng/ml				
Butalbital	ng/ml				
Catinone	ng/ml				
Clobazam	ng/ml				
Clonazepam	ng/ml				
Cocaetilene	ng/ml				
Diazepam	ng/ml				
Fentanyl	ng/ml				
Flunitrazepam	ng/ml				
Esobarbital	ng/ml				
OH-Alprazolam	ng/ml				

<i>ANALITA</i>	<i>UNITA' DI MISURA</i>	<i>L1</i>	<i>RANGE L1</i>	<i>L2</i>	<i>RANGE L2</i>
OH-Bromazepam	ng/ml				
Lorazepam	ng/ml				
Lormetazepam	ng/ml				
LSD	ng/ml				
Mescalina	ng/ml				
Nordiazepam	ng/ml				
Norketamina	ng/ml				
Oxazepam	ng/ml				
Pentobarbital	ng/ml				
Secbutarbitol	ng/ml				
Secobarbital	ng/ml				
Temazepam	ng/ml				
Tiopentale	ng/ml				

*Le procedure di produzione e validazione/controllo qualità del singolo lotto sono condotte utilizzando il metodo cromatografico LC/MS/MS validato secondo le linee guida internazionali della Food and Drug Administration (FDA-May 2001) e dell'International Conference of Harmonisation of technical requirements for registration of pharmaceuticals for human use (ICH-Q2-R1- Nov 2005). Il valore medio e la deviazione standard indicati sono stati ottenuti in fase di validazione del lotto processando quattro flaconi per livello in doppio.

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