



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

## CALBRATORE LIOFILO URINARIO PER ETILGLUCURONIDE E ETILSOLFATO

**Cod. calibratore: LC78016**  
**DA USARE CON IL KIT CODICE LC78010**

### OBIETTIVO

Questi calibratori urinari sono usati per calibrare il sistema analitico nella determinazione quantitativa delle droghe d'abuso in essi contenute. Ogni analita ha una concentrazione tale da permettere la costruzione di una curva di calibrazione su 5 punti.

### 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 per inversione la fiala per dissolvere il materiale fino ad ottenere una soluzione limpida ed omogenea.

### STOCCAGGIO E STABILITA'

I calibratori sono stabili 36 mesi dalla data di preparazione se conservati a 2-8 °C. Dopo la ricostituzione sono stabili 1 settimana a -20 °C. Non usarli dopo la data di scadenza.

### PRECAUZIONI

Questi calibratori in matrice umana devono essere trattati con cura e considerati come potenzialmente infettivi.




		
006	Nov 2022	Nov 2025

### CONFEZIONAMENTI DISPONIBILI:

- LC78016 CALBRATORE URINARIO PER ETILGLUCURONIDE

*5 x 2 x 1 ml*

CONCENTRAZIONI  
COD. LC78016

		
006	Nov 2022	Nov 2025

ANALITA	UNITA' DI MISURA	C1	VALORE MEDIO OTTENUTO C1 ± DS*	C2	VALORE MEDIO OTTENUTO C2 ± DS*	C3	VALORE MEDIO OTTENUTO C3 ± DS*	C4	VALORE MEDIO OTTENUTO C4 ± DS*	C5	VALORE MEDIO OTTENUTO C5 ± DS*
ETILGLUCURONIDE	mg/l	0	0	0,5	0,48 ± 0,04	1,0	1,06 ± 0,06	1,5	1,62 ± 0,08	2,0	1,84 ± 0,06
ETILSOLFATO	mg/l	0	0	0,5	0,51 ± 0,02	1,0	1,07 ± 0,03	1,5	1,63 ± 0,09	2,0	1,86 ± 0,12

\*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.

CE

FOR IN VITRO DIAGNOSTIC USE ONLY

produced by



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

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](mailto:info@eurekaone.com)  
[www.eurekakit.com](http://www.eurekakit.com)



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

Release N° 003

Maggio 2019