



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

CONTROLLI LIOFILI PLASMATICI PER ANTIEPILETTICI 5 - LIVELLI 1 e 2 (Lacosamide, Fenitoina, Rufinamide, Metosuccimide, Desmetilsuccimide)

Cod. Z04919

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 2 ml di acqua di grado HPLC nella fiala. Rimettere il tappo di gomma, 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 controlli sono stabili 36 mesi dalla data di preparazione se conservati a 2-8 °C. Dopo la ricostituzione sono stabili 1 mese a 2-8 °C e 6 mesi a -20 °C. Non usarli dopo la data di scadenza.

PRECAUZIONI

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

		
007	Oct 2023	Oct 2026



CONFEZIONAMENTI DISPONIBILI:

- Z04919 CONTROLLO PLASMATICO ANTIEPILETTICI 5 - LIVELLI 1 e 2 2 x 5 x 2 ml

Release N° 003

Maggio 2019

CONCENTRAZIONI
COD. Z04919

LOT		
007	Oct 2023	Dec 2023

ANALITA	UNITA' DI MISURA	VALORE MEDIO L1	RANGE L1	VALORE MEDIO L2	RANGE L2
LACOSAMIDE	mg/l	1,3	0,9 – 1,6	18,3	12,8 – 23,8
FENITOAINA	mg/l	10,0	7,0 – 13,0	35,4	24,8 – 46,0
RUFINAMIDE	mg/l	1,4	1,0 – 1,8	107,8	75,5 – 140,2
METOSUCCIMIDE	mg/l	1,3	0,9 – 1,7	60,1	42,1 – 78,1
DESMETILSUCCIMIDE	mg/l	13,7	9,6 – 17,8	87,4	61,2 – 113,6

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

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



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
www.eurekakit.com



Release N° 003

Maggio 2019