



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

## CONTROLLO LIOFILO PLASMATICO PER ACIDO VALPROICO – LIVELLI 1 e 2

**Cod. Z05119**

### 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.

### 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 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.

		
008	Jan 2024	Jan 2027

### CONFEZIONAMENTI DISPONIBILI:



- Z05119 CONTROLLO PLASMATICO PER ACIDO VALPROICO – LIVELLI 1 e 2

2 x 5 x 1 ml

Release N° 003

Maggio 2019

CONCENTRAZIONI  
COD. Z05119

LOT		
008	Jan 2024	Jan 2027

ANALITA	UNITA' DI MISURA	VALORE MEDIO L1	RANGE L1	VALORE MEDIO L2	RANGE L2
ACIDO VALPROICO	µg/ml	60,0	42,0 – 78,0	358,2	250,7 – 465,6

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.

CE

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



Release N° 003

Maggio 2019