



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

CONTROLLO LIOFILO PLASMATICO PER AMIODARONE/DESETILAMIODARONE – LIVELLI 1 E 2

Cod. Z33019

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 2 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 giorno a 2-8 °C e 2 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.

LOT		

CONFEZIONAMENTI DISPONIBILI:

- Z33019 CONTROLLO PLASMATICO PER AMIODARONE/DESETILAMIODARONE – LIVELLI 1 e 2
2 x 5 x 2 ml

N° 004	09/2024
--------	---------

CONCENTRAZIONI
COD. Z33019

		

<i>ANALITA</i>	<i>UNITA' DI MISURA</i>	<i>VALORE MEDIO L1</i>	<i>RANGE L1</i>	<i>VALORE MEDIO L2</i>	<i>RANGE L2</i>
AMIODARONE	mg/l				
DESETILAMIODARONE	mg/l				

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



EUREKA S.R.L. LAB DIVISION
Via M. D'Antona 28
60033 Chiaravalle (AN) - Italy
Tel +39 071 7450790
eureka-support@sentinel.it
www.eurekakit.com