



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

## CONTROLLO LIOFILO SIERICO PER CDT TEST - LIVELLI 1 e 2

**Cod. Z68019**  
**DA USARE CON I KIT CODICE Z68210-15**

### OBIETTIVO

Questi controlli sierici 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 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 10 - 15 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 24 mesi dalla data di preparazione se conservati a -20 °C. Dopo la ricostituzione sono stabili 5 giorni a 2-8 °C e 3 mesi a -20 °C. Non usarli dopo la data di scadenza.

### PRECAUZIONI

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

LOT		

### CONFEZIONAMENTI DISPONIBILI:

- Z68019 CONTROLLO SIERICO PER CDT TEST LIVELLI 1 e 2

*2 x 5 x 1 ml*



N° 005

06/2024

CONCENTRAZIONI

COD.

Z68019

LOT		

LIVELLO 1

ANALITA	UNITA' DI MISURA	VALORE MEDIO	RANGE
Disialotransferrina	%		

LIVELLO 2

ANALITA	UNITA' DI MISURA	VALORE MEDIO	RANGE
Disialotransferrina	%		

I valori medi riportati sono tracciati contro un set di Calibratori IFCC CDT (lotto n. 2021.137)

**IMPORTANTE: Terminata la Fase 3 della Procedura Analitica, qualora il campione risultasse ancora torbido, andrà centrifugato nuovamente. Questa Fase è OBBLIGATORIA per i controlli in matrice.**

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