

TruLab CRP

Matériel de contrôle de qualité avec valeurs titrées pour le monitoring de la performance analytique des dosages quantitatifs in vitro de la protéine C-réactive

Présentation

5 9600 99 10 045 Niveau 1 3 x 2 mL

Description

TruLab CRP est un contrôle liquide et stable à base de matériel de sang humain (sérum). La concentration de CRP Niveau 1 est dans le domaine pathologique.

Stockage

Les contrôles doivent être conservés, avant ouverture, entre +2 °C et +8 °C.

Stabilité

Flacons fermés : jusqu'à la fin du mois de la date de péremption indiquée

Flacons ouverts : au moins 3 mois

Il est nécessaire d'assurer une manipulation et une conservation convenable de ce produit.

Avertissements et Précautions d'Emploi

- Chaque don de sang utilisé pour la fabrication du TruLab CRP a été testé individuellement et a montré une absence de réactivité, avec les méthodes approuvées de recherche, de l'antigène HbsAg et des anticorps anti-HIV 1 + 2 et anti-HCV. Comme il n'existe aucune possibilité d'exclure totalement la transmission potentielle d'agents infectieux à partir de produits dérivés du sang humain, il est recommandé de manipuler le TruLab CRP avec les mêmes précautions que les échantillons de patients.
- Les contrôles contiennent de l'azide de sodium (0,95 g/L) comme conservateur. Ne pas avaler ! Eviter le contact avec la peau et les muqueuses.
- Merci de vous référer aux fiches de sécurité et de prendre les précautions nécessaires pour l'utilisation des calibrants et des contrôles.
- Uniquement à usage professionnel !

Préparation

TruLab CRP est liquide et prêt à l'emploi.

Utilisation

Consulter la notice d'utilisation insérée dans le coffret du réactif.

Valeurs Titrées

Les valeurs de TruLab CRP ont été déterminées par calibration avec le matériel de référence ERM®/IFCC selon des protocoles bien établis.

Les valeurs peuvent varier légèrement selon les réactifs ou les méthodes utilisées. Les valeurs titrées mentionnées ci-dessous sont spécifiques à ce coffret seulement, elles doivent être vérifiées à chaque changement de lot.

Références Bibliographiques

- Röhle G, Siekmann L. Quality assurance of quantitative determination. In: Thomas L, editor. Clinical laboratory diagnostics. 1st ed. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft; 1998. p. 1393-1401.
- Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories. U.S. Department of Health and Human Services, Washington 1993 (HHS Publication No. [CDC] 93-8395).
- Dati F. Reference materials and guidelines for standardization of methods in laboratory medicine. In: Thomas L, editor. Clinical laboratory diagnostics. 1st ed. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft; 1998. p. 1393-1401.

Elimination des Déchets

Se référer aux exigences légales nationales.

Fabricant

DiaSys Diagnostic Systems GmbH
Alte Strasse 9
65558 Holzheim (Allemagne)



| | | N° de lot | Date de péremption | Valeurs titrées | Domaine admissible |
|---------------------|------------------------|-----------|--------------------|-----------------|--------------------|
| TruLab CRP Niveau 1 | CRP FS | 31390 | 2022-12-24 | 2,00 mg/dL | 1,46 – 2,54 mg/dL |
| | | | | 20,0 mg/L | 14,6 – 25,4 mg/L |
| TruLab CRP Niveau 1 | CRP U-hs | 31390 | 2022-12-24 | 2,02 mg/dL | 1,47 – 2,57 mg/dL |
| | | | | 20,2 mg/L | 14,7 – 25,7 mg/L |
| TruLab CRP Niveau 1 | InnovaStar : CRP IS | 31390 | 2022-12-24 | 2,05 mg/dL | 1,50 – 2,60 mg/dL |
| | | | | 20,5 mg/L | 15,0 – 26,0 mg/L |