

TruLab CRP hs

Qualitätskontrollmaterial mit Sollwertangabe zur Überwachung der analytischen Leistung der quantitativen In-vitro-Bestimmung von C-reaktivem Protein (CRP)

Bestellinformation

5 9740 99 10 046 Level 2 3 x 1 mL

Beschreibung

TruLab CRP hs ist ein flüssig-stabiles Kontrollserum auf Basis von Humanblutmaterial (Serum) und einem speziellen Puffer. TruLab CRP hs wurde als Kontrolle für sensitive CRP-Tests entwickelt.

Lagerung

Die Flaschen sollten geöffnet und ungeöffnet bei 2 – 8 °C aufbewahrt werden.

Haltbarkeit

Ungeöffnet: bis zum Ende des auf der Packung angegebenen Verfallsmonats

Geöffnet: mindestens 3 Monate

Geeignete Lagerung und Handhabung des Produkts muss gewährleistet sein.

Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen

1. Für die Herstellung von TruLab CRP hs wurden nur Blutspenden verwendet, die bei der Untersuchung durch zugelassene Methoden für HBsAg, anti-HIV 1+2 und anti-HCV negativ reagierten. Da keine Möglichkeit besteht, definitiv auszuschließen, dass die aus menschlichem Blut gewonnenen Produkte Krankheitserreger übertragen, wird empfohlen, die Kontrolle mit denselben Vorsichtsmaßnahmen wie Patientenproben zu behandeln.
2. Enthält Natriumazid (0,95 g/L) als Konservierungsmittel. Nicht verschlucken! Berührung mit Haut und Schleimhäuten vermeiden.
3. Beachten Sie bitte die Sicherheitsdatenblätter und die notwendigen Vorsichtsmaßnahmen für den Gebrauch von Kalibratoren und Kontrollen.
4. Nur für professionelle Anwendung!

Vorbereitung

TruLab CRP hs ist flüssig und gebrauchsfertig.

Durchführung

Die Anleitung zur Testdurchführung finden Sie in den Packungsbeilagen der Reagenzien.

Sollwert

Der Sollwert wurde mit dem Reagenz CRP U-hs ermittelt und mit TruCal CRP hs kalibriert. Messwerte können je nach verwendetem Reagenz und Methode variieren. Der unten aufgeführte Sollwert gilt nur für die angegebene Los-Nummer.

Literatur

1. 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.
2. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories. U.S. Department of Health and Human Services, Washington 1993 (HHS Publication No. [CDC] 93-8395).
3. 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.

Hersteller

DiaSys Diagnostic Systems GmbH
Alte Straße 9
65558 Holzheim, Deutschland



	Los-Nr.	Verfallsdatum	Sollwert	Bereich
TruLab CRP hs Level 2	27211	2021-05	1,86 mg/L	1,36 – 2,36 mg/L