

TruLab CRP hs

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 (CRP)

Présentation

5 9740 99 10 046 Niveau 2 3 x 1 mL

Description

TruLab CRP hs est un contrôle liquide et stable à base de matériel de sang humain (sérum) et un tampon spécial qui a été développé comme contrôle pour des tests sensibles de CRP.

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

1. Chaque don de sang utilisé pour la fabrication du TruLab CRP hs 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.
2. 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.
3. Merci de vous référer aux fiches de sécurité et prendre les précautions nécessaires pour l'utilisation des calibrants et contrôles.
4. Uniquement à usage professionnel !

Préparation

Le contrôle TruLab CRP hs est liquide et prêt à l'emploi.

Utilisation

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

Valeurs titrées

Les valeurs titrées du coffret TruLab CRP hs ont été déterminées avec le réactif CRP U-hs et le calibrant TruCal CRP hs. 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

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.

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 hs Niveau 2	27211	2021-05	1,86 mg/L	1,36 – 2,36 mg/L