

REF **5050501** 5x1 ml
 LOT **1646CH** 04/2010
 IVD For in vitro medical device
 Per uso diagnostico in vitro

Uso

Controllo, per uso diagnostico in vitro, da utilizzare per i dosaggi del Colesterolo, HDL diretto, Colesterolo LDL diretto, Lipoproteina (a), Apolipoproteina A-1, Apolipoproteina B, Apolipoproteina A-II, Apolipoproteina C-II, Apolipoproteina C-III, Apolipoproteina E, colesterolo e trigliceridi.

Sommario

Siero di controllo liofilizzato ottenuto da siero umano.
 Le concentrazioni e le attività dei componenti sono state regolate su una vasta gamma di analizzatori automatici e i valori assegnati sono stati ottenuti dalla media di 30 replicati usando vari analizzatori di chimica clinica.

Preparazione

Aprire la fiala facendo attenzione a non perdere il liofilo.
 Ricostituire il siero liofilo con 1 ml di acqua bidistillata/deionizzata.
 Richiudere e lasciar riposare per almeno 30 minuti al riparo della luce.
 Prima dell'uso mescolare per inversione il flacone.
 Non scuotere la fiala per evitare la formazione di schiuma.

Conservazione e stabilità

Il siero non ricostituito è stabile fino alla data di scadenza se conservato a 2-8°C.

Una volta ricostituito il siero è stabile:

7 giorni	se conservato a	2-8°C
4 settimane	se congelato a	-20° C

Attenzione

APO A-II APO C-III	28 giorni	se conservato a	2-8°C
APO C-II	14 giorni	se conservato a	2-8°C
APO E	1 giorno	se conservato a	2-8°C
LP (a)	16 settimane	se congelato a	-20° C

I valori del colesterolo LDL diretto possono variare fino al 10 % se congelato per 4 settimane a -20° C.

Note

- Contaminazioni batteriche del siero ricostituito possono causare riduzioni di stabilità di molti componenti.
- Si raccomanda di non scambiare numeri di lotto diversi dei calibratori; i valori assegnati ai calibratori variano, infatti, da lotto a lotto.
- Una non corretta ricostituzione e/o conservazione può portare a risultati errati.

Precauzioni ed avvertenze

Il prodotto non è classificato come sostanza pericolosa (D.Lgs. n. 285 art. 28 Legge n.128 del 1998).

Il materiale di origine umana da cui è derivato questo prodotto è stato testato sui donatori, e ha dato ESITO NEGATIVO, per l'anticorpo del virus da Immunodeficienza Umana (HIV 1, HIV 2), per l'Antigene di Superficie del virus dell'Epatite B (HbsAg), e per l'anticorpo del virus dell'Epatite C (HCV). Per questi test sono stati usati metodi approvati dall'FDA.
 Poiché nessun metodo di indagine può dare assoluta garanzia di assenza di questi agenti infettivi, si raccomanda di trattare e smaltire il prodotto e tutti i campioni dei pazienti con cautela secondo le norme di buona pratica di laboratorio.

Smaltimento rifiuti

Il prodotto deve essere smaltito secondo le normali normative in materia di gestione dei rifiuti.

Bibliografia

Department of Labor, Occupational Safety and Health Administration 29 CFR Part 1910.1030 Fed. Register July 1, 1998;6:267-280
 Council Directive 90/679/EEC. Official journal of the European directives N°L374 from Dec.31,1990:1-12

Simbologia

	Rischio biologico
	Marchi CE (prodotto conforme ai requisiti della dir. CE 98/79)
	Dispositivo medico-diagnostico in vitro
	Codice del lotto
	Utilizzare entro
	Limiti temperatura di conservazione
	Consultare istruzioni per l'uso
	Prodotto in UK

Use

This product is intended for in quality control of Direct HDL-C, Direct LDL-C, Lipoprotein (a), Apolipoprotein A-1, Apolipoprotein B, Apolipoprotein A-II, Apolipoprotein C-II, Apolipoprotein C-III, Apolipoprotein E, cholesterol and triglycerides .

Summary

Lyophilized control serum prepared from human serum.
 The concentrations and activities of the components have been adjusted for a wide range of automatic analyzers and the assigned values are the means of at least 30 replicate determinations using various clinical chemistry systems.

Preparation

Open one bottle of control avoiding the loss of lyophilizate.
 Reconstitute the lyophilized serum with exactly 1.0 ml of bi-distilled water.
 Close the bottle and let it stand for 30 minutes out of bright light.
 Before to use mix by inverting the vial.
 Do not shake the vial as the formation of foam should avoid.

Storage and stability

Prior to reconstitution, when stored at 2-8 °C, the control is stable until the expire date.

After the reconstitution the serum is stable:

7 days	if stored at	2-8°C
4 weeks	if frozen at	-20° C

Caution

APO A-II APO C-III	28 days	if stored at	2-8°C
APO C-II	14 days	if stored at	2-8°C
APO E	1 day	if stored at	2-8°C
LP (a)	16 weeks	if frozen at	-20° C

Values may drop by up to 10 % for Direct LDL Cholesterol when stored for 4 weeks at -20° C.

Note

- Avoid direct light exposure, contamination and evaporation.
- In case of compliant or quality control request, refer to the lot number on the package or to the lot number of the single vial.
- Non properly reconstitution and / or storage can feed erratic results.

Precaution in use

The product is not classified as dangerous (DLg. N. 285 art. 28 l. n. 128/1998).

Human serum is obtained using only blood of donors tested by FDA method and found non-reactive for HbsAg and negative for antibodies to HIV-1/2 and HCV.
 However, no known test method can offer complete assurance that product derived from Human blood transmit infectious diseases, this product should be handled as potentially infectious biological material with caution according to good laboratory practice.

Waste management

Please refer to the local legal requirements.

Bibliography

Department of Labour, Occupational Safety and Health Administration 29 CFR Part 1910.1030 Fed. Register July 1, 1998;6:267-280
 Council Directive 90/679/EEC. Official journal of the European directives N°L374 from Dec.31,1990:1-12

Symbols

	Biological risk
	CE Mark (98/79 CE regulation)
	in vitro medical device
	Batch Code
	Use by
	Storage temperature limits
	Read instruction for use
	Manufacturer in UK

Lipidic Control P
 mod7.3.5-r0 10-2006

Gesam Production s.r.l.

Sede legale: Via Einaudi, 19 – 91021 TRE FONTANE –Campobello di Mazara (TP) Ufficio e Magazzino: Via Fiera dell'Eremita, 71 – Campobello di Mazara (TP) – Part. IVA 01928730819

Tel +39 0924 912396 – Fax +39 0924 912534 // INTERNET : WWW.GESANPRODUCTION.IT - e-mail: gesan@gesamproduction.it