

NobiCon CRP

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

Bestellinformation

10700501 Level 1 3 x 2 mL

Beschreibung

NobiCon CRP ist eine flüssig-stabile Kontrolle auf Basis von Humanblutmaterial (Serum). Die CRP-Konzentration in NobiCon CRP Level 1 liegt im pathologischen Bereich.

Lagerung

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

Haltbarkeit

Ungeöffnet: bis zum Ende des auf der Packung angegebenen Verfallsdatums

Geöffnet: mindestens 3 Monate

Geeignete Lagerung und Handhabung des Produkts muss gewährleistet sein.

Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen

1. Für die Herstellung von NobiCon CRP 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

NobiCon CRP ist flüssig und gebrauchsfertig.

Durchführung

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

Sollwerte

Die Sollwerte für NobiCon CRP wurden durch Kalibrierung mit dem Referenzmaterial ERM®/IFCC unter Verwendung von etablierten Protokollen ermittelt.

Die Sollwerte können sich aufgrund verschiedener Reagenzien und Methoden geringfügig unterscheiden. Die unten aufgeführten Sollwerte gelten 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.

Entsorgung

Bitte beachten Sie die jeweiligen gesetzlichen Vorschriften.

Hersteller



DiaSys Diagnostic Systems GmbH
Alte Straße 9 65558 Holzheim Deutschland

Vertrieb

Hitado GmbH
Dreihausen 2 59519 Möhnesee Deutschland

		Los-Nr.	Verfallsdatum	Sollwert	Bereich
NobiCon CRP Level 1	Super ID CRP	33984	2024-06-15	2,20 mg/dL	1,61 – 2,79 mg/dL
				22,0 mg/L	16,1 – 27,9 mg/L

HITADO GmbH
Dreihausen 2
59519 Möhnesee Delecke
Tel.: 0 29 24/ 97 05-0

