



Lp(a)-CONTROL

Lp(a) Control / Lp(a) Control
Turbidimetry / Turbidimetría**Quantitative determination of Lipoprotein (a) Lp(a) IVD**
Store at 2 - 8°C.**PRODUCT CHARACTERISTICS**

The control is a lyophilised serum from human origin containing Lp(a) used to evaluate the precision and accuracy of Lp(a) determinations in human serum by turbidimetry methods.

REAGENTS

Lp(a) Control	Human Lp(a) serum. With a low concentration level of Lp(a). The Lp(a) concentration is stated on the vial label.
---------------	--

PRECAUTIONS

Components from human origin have been tested and found negative for the presence of HBsAg, HCV and antibody to HIV (1/2). However handle cautiously as potentially infectious.

CALIBRATION

The concentration value of the Control has been standardized against an Internal Reference Material.

PREPARATION

Reconstitute with 1.0 mL of distilled water. Mix gently, avoiding foam forming. Bring to room temperature for about 15 minutes before use.

STORAGE AND STABILITY

The control is stable until the expiration date on the label when stored tightly closed at 2-8°C and contaminations are prevented during their use. Do not use reagents over the expiration date.

After reconstitution, stable for 2 weeks at 2-8°C

PROCEDURE

To be used in Lp(a) turbidimetric assay.

PACKAGINGRef: 1107024

Cont.

 1 x 1 mL**Determinación cuantitativa de la Lipoproteína (a) Lp(a) IVD**
Conservar a 2 - 8°C.**CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO**

El control es un suero liofilizado de origen humano conteniendo Lp(a), utilizado para la evaluación de la precisión y exactitud de las determinaciones de Lp(a) en suero humano mediante método turbidimétrico.

REACTIVOS

Lp(a) Control	Suero humano, con un bajo nivel de concentración de Lp(a). La concentración de Lp(a) viene indicada en la etiqueta del vial.
---------------	--

PRECAUCIONES

Todos los componentes de origen humano han resultado ser negativos para el antígeno HBs, HCV y para el anti-HIV (1/2). Sin embargo, deben tratarse con precaución como potencialmente infecciosos.

CALIBRACIÓN

El valor de concentración del Control está estandarizado frente a un Material de Referencia Interno.

PREPARACIÓN

Reconstituir el liofilizado con 1,0 mL de agua destilada. Disolver mediante agitación suave. Evitar la formación de espuma. Reposar a temperatura ambiente durante 15 minutos antes de usarlo.

CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD

El control es estable hasta la fecha de caducidad indicada en el envase cuando se mantiene el vial bien cerrado a 2-8°C, y se evita la contaminación durante su uso. No utilizar reactivos que hayan sobrepasado la fecha de caducidad. Después de la reconstitución del vial, es estable 2 semanas a 2-8°C

PROCEDIMIENTO

Se utiliza en ensayos turbidimétricos Lp(a).

PRESENTACIONRef: 1107024

Cont.

 1 x 1 mL

Lp(a)-CONTROL

Lp(a) Control / Lp(a) Control
Turbidimetry / Turbidimetría**Quantitative determination of Lipoprotein (a) Lp(a) IVD**
Store at 2 - 8°C.**PRODUCT CHARACTERISTICS**

The control is a lyophilised serum from human origin containing Lp(a) used to evaluate the precision and accuracy of Lp(a) determinations in human serum by turbidimetry methods.

REAGENTS

Lp(a) Control	Human Lp(a) serum. With a low concentration level of Lp(a). The Lp(a) concentration is stated on the vial label.
---------------	--

PRECAUTIONS

Components from human origin have been tested and found negative for the presence of HBsAg, HCV and antibody to HIV (1/2). However handle cautiously as potentially infectious.

CALIBRATION

The concentration value of the Control has been standardized against an Internal Reference Material.

PREPARATION

Reconstitute with 1.0 mL of distilled water. Mix gently, avoiding foam forming. Bring to room temperature for about 15 minutes before use.

STORAGE AND STABILITY

The control is stable until the expiration date on the label when stored tightly closed at 2-8°C and contaminations are prevented during their use. Do not use reagents over the expiration date. After reconstitution, stable for 2 weeks at 2-8°C

PROCEDURE

To be used in turbidimetric Lp(a) assay.

PACKAGINGRef: 1107024

Cont.

 1 x 1 mL**Determinación cuantitativa de la Lipoproteína (a) Lp(a) IVD**
Conservar a 2 - 8°C.**CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO**

El control es un suero liofilizado de origen humano conteniendo Lp(a), utilizado para la evaluación de la precisión y exactitud de las determinaciones de Lp(a) en suero humano mediante método turbidimétrico.

REACTIVOS

Lp(a) Control	Suero humano, con un bajo nivel de concentración de Lp(a). La concentración de Lp(a) viene indicada en la etiqueta del vial.
---------------	--

PRECAUCIONES

Todos los componentes de origen humano han resultado ser negativos para el antígeno HBs, HCV y para el anti-HIV (1/2). Sin embargo, deben tratarse con precaución como potencialmente infecciosos.

CALIBRACION

El valor de concentración del Control está estandarizado frente a un Material de Referencia Interno.

PREPARACIÓN

Reconstituir el liofilizado con 1,0 mL de agua destilada. Disolver mediante agitación suave. Evitar la formación de espuma. Reposar a temperatura ambiente durante 15 minutos antes de usarlo.

CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD

El control es estable hasta la fecha de caducidad indicada en el envase cuando se mantiene el vial bien cerrado a 2-8°C, y se evita la contaminación durante su uso. No utilizar reactivos que hayan sobrepasado la fecha de caducidad. Después de la reconstitución del vial, es estable 2 semanas a 2-8°C

PROCEDIMIENTO

Se utiliza en ensayos turbidimétricos Lp(a).

PRESENTACIÓNRef: 1107024

Cont.

 1 x 1 mL



Lp(a)-CONTROL

Contrôle Lp(a) / Lp(a) Controlo
Turbidimétrie / Turbidimetria**Détermination quantitative de la lipoprotéine (a)****Lp(a)**

IVD

À conserver entre 2 et 8 °C.

CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

Le contrôle est un sérum lyophilisé d'origine humaine contenant de la Lp(a), utilisé pour évaluer l'exactitude et la précision des déterminations de Lp(a) dans un sérum humain par la méthode turbidimétrique.

RÉACTIFS

Contrôle Lp(a)	Sérum humain, avec un niveau de concentration bas de Lp(a). La concentration de Lp(a) est indiquée sur l'étiquette du flacon.
----------------	---

PRÉCAUTIONS

Tous les composants d'origine humaine ont donné des résultats négatifs à l'antigène HBs, HCV et à l'anti-VIH (1/2). Ils doivent, néanmoins, être traités avec précaution comme potentiellement infectieux.

ÉTALONNAGE

La valeur de concentration du contrôle est normalisée par rapport à un Matériau de référence interne.

PRÉPARATION

Reconstituer le produit lyophilisé avec 1,0 ml d'eau distillée. Dissoudre en agitant doucement. Éviter la formation de mousse. Laisser reposer à température ambiante pendant 15 minutes avant de l'utiliser.

CONSERVATION ET STABILITÉ

Le sérum de contrôle est stable jusqu'à la date d'expiration indiquée sur l'emballage, si le flacon est maintenu bien fermé entre 2 et 8 °C et en évitant sa contamination lors de son utilisation. Ne pas utiliser de réactifs après leur date d'expiration.

Après reconstitution du flacon, il est stable pendant 2 semaines entre 2 et 8 °C.

PROCÉDURE

Elle est utilisée lors d'essais turbidimétriques Lp(a).

PRÉSENTATION

Réf : 1107024

 1 x 1 mL

Determinação quantitativa de Lipoproteína (a) (Lp(a))

IVD

Conservar a 2 - 8°C.

CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO

O controlo é um soro humano liofilizado que contém Lp(a) usado para a avaliação da precisão e exatidão das determinações de Lp(a) em soro humano mediante método turbidimétrico.

REATIVOS

Lp(a) Controlo	Soro humano, com um baixo nível de concentração de Lp(a). A concentração de Lp(a) está indicada na etiqueta do recipiente.
----------------	--

PRECAUÇÕES

Todos os componentes de origem humana foram negativos para el antígeno HBs, HCV e para o anti-HIV (1/2). Porém, devem ser tratados com precaução como potencialmente infecciosos.

CALIBRAÇÃO

O valor de concentração do Controlo está estandarizado por um Material de Referência Interno.

PREPARAÇÃO

Reconstituir o liofilizado com 1,0 mL de água destilada. Dissolver agitando suavemente. Evitar a formação de espuma. Repousar à temperatura ambiente durante 15 minutos antes de usá-lo.

CONSERVAÇÃO E ESTABILIDADE

O controlo é estável até à data de validade indicada na embalagem quando se mantem o recipiente bem fechado a 2-8 °C, e se evita a contaminação durante o seu uso. Não utilizar reativos que tenham passado a data de validade. Depois da reconstituição do recipiente, é estável 2 semanas a 2-8 °C.

PROCEDIMENTO

Utiliza-se em ensaios turbidimétricos Lp(a).

APRESENTAÇÃO

Ref: 1107024

 1 x 1 mL



Lp(a)-CONTROL

Contrôle Lp(a) / Lp(a) Controlo
Turbidimétrie / Turbidimetria**Détermination quantitative de la lipoprotéine (a)****Lp(a)**

IVD

À conserver entre 2 et 8 °C.

CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

Le contrôle est un sérum lyophilisé d'origine humaine contenant de la Lp(a), utilisé pour évaluer l'exactitude et la précision des déterminations de Lp(a) dans un sérum humain par la méthode turbidimétrique.

RÉACTIFS

Contrôle Lp(a)	Sérum humain, avec un niveau de concentration bas de Lp(a). La concentration de Lp(a) est indiquée sur l'étiquette du flacon.
----------------	---

PRÉCAUTIONS

Tous les composants d'origine humaine ont donné des résultats négatifs à l'antigène HBs, HCV et à l'anti-VIH (1/2). Ils doivent, néanmoins, être traités avec précaution comme potentiellement infectieux.

ÉTALONNAGE

La valeur de concentration du contrôle est normalisée par rapport à un Matériau de référence interne.

PRÉPARATION

Reconstituer le produit lyophilisé avec 1,0 ml d'eau distillée. Dissoudre en agitant doucement. Éviter la formation de mousse. Laisser reposer à température ambiante pendant 15 minutes avant de l'utiliser.

CONSERVATION ET STABILITÉ

Le sérum de contrôle est stable jusqu'à la date d'expiration indiquée sur l'emballage, si le flacon est maintenu bien fermé entre 2 et 8 °C et en évitant sa contamination lors de son utilisation. Ne pas utiliser de réactifs après leur date d'expiration.

Après reconstitution du flacon, il est stable pendant 2 semaines entre 2 et 8 °C.

PROCÉDURE

Elle est utilisée lors d'essais turbidimétriques Lp(a).

PRÉSENTATION

Réf : 1107024

 1 x 1 mL

Determinação quantitativa de Lipoproteína (a) (Lp(a))

IVD

Conservar a 2 - 8°C.

CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO

O controlo é um soro humano liofilizado que contém Lp(a) usado para a avaliação da precisão e exatidão das determinações de Lp(a) em soro humano mediante método turbidimétrico.

REATIVOS

Lp(a) Controlo	Soro humano, com um baixo nível de concentração de Lp(a). A concentração de Lp(a) está indicada na etiqueta do recipiente.
----------------	--

PRECAUÇÕES

Todos os componentes de origem humana foram negativos para el antígeno HBs, HCV e para o anti-HIV (1/2). Porém, devem ser tratados com precaução como potencialmente infecciosos.

CALIBRAÇÃO

O valor de concentração do Controlo está estandarizado por um Material de Referência Interno.

PREPARAÇÃO

Reconstituir o liofilizado com 1,0 mL de água destilada. Dissolver agitando suavemente. Evitar a formação de espuma. Repousar à temperatura ambiente durante 15 minutos antes de usá-lo.

CONSERVAÇÃO E ESTABILIDADE

O controlo é estável até à data de validade indicada na embalagem quando se mantem o recipiente bem fechado a 2-8 °C, e se evita a contaminação durante o seu uso. Não utilizar reativos que tenham passado a data de validade.

Depois da reconstituição do recipiente, é estável 2 semanas a 2-8 °C.

PROCEDIMENTO

Utiliza-se em ensaios turbidimétricos Lp(a).

APRESENTAÇÃO

Ref: 1107024

 1 x 1 mL

