



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.

CALIBRATIONThe concentration value of the Control has been standardized against an Internal Reference Material. Reference Method: ELISA method stated in *J. Lipid Research 30, 651-662, 1989*.**PREPARATION**

Reconstitute with 1.0 mL of distilled water. Mix thoroughly, avoiding foam forming. Bring to room temperature for about 10 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 1 month at 2-8°C or 3 months at -20°C.

PROCEDURE

To be used in turbidimetric assays.

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.

CALIBRACIÓNEl valor de concentración del Control está estandarizado frente a un Material de Referencia Interno. Método de Referencia: Método ELISA indicado en *J. Lipid Research 30, 651-662, 1989*.**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 10 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 1 mes a 2-8°C o 3 meses a -20°C.

PROCEDIMIENTO

Se utiliza en ensayos turbidimétricos.

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.

CALIBRATIONThe concentration value of the Control has been standardized against an Internal Reference Material. Reference Method: ELISA method stated in *J. Lipid Research 30, 651-662, 1989*.**PREPARATION**

Reconstitute with 1.0 mL of distilled water. Mix thoroughly, avoiding foam forming. Bring to room temperature for about 10 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 1 month at 2-8°C or 3 months at -20°C.

PROCEDURE

To be used in turbidimetric assays.

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.

CALIBRACIONEl valor de concentración del Control está estandarizado frente a un Material de Referencia Interno. Método de Referencia: Método ELISA indicado en *J. Lipid Research 30, 651-662, 1989*.**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 10 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 1 mes a 2-8°C o 3 meses a -20°C.

PROCEDIMIENTO

Se utiliza en ensayos turbidimétricos.

PRESENTACIÓNRef: 1107024

Cont.

 1 x 1 mL



Lp(a)-CONTROL

Lp(a) Control / Lp(a) Controlo Turbidimetry / Turbidimetria

Quantitative determination of Lipoprotein (a) Lp(a)
IVD
Store at 2 - 8°C.

Determinação quantitativa de Lipoproteína (a) Lp(a)
IVD
Conservar a 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.

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.

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.
---------------	--

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.
----------------	--

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.

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.

CALIBRATION

The concentration value of the Control has been standardized against an Internal Reference Material. Reference Method: ELISA method stated in *J. Lipid Research* 30, 651-662, 1989.

CALIBRAÇÃO

O valor de concentração do Controlo está estandarizado por um Material de Referência Interno. Método de referência: Método ELISA indicado em *J. Lipid Research* 30, 651-662, 1989.

PREPARATION

Reconstitute with 1.0 mL of distilled water. Mix thoroughly, avoiding foam forming. Bring to room temperature for about 10 minutes before use.

PREPARAÇÃO

Reconstituir o liofilizado com 1,0 mL de água destilada. Dissolver agitando suavemente. Evitar a formação de espuma. Repousar à temperatura ambiente durante 10 minutos antes de usá-lo.

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 1 month at 2-8°C or 3 months at -20°C.

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 1 mês a a 2-8 °C ou 3 meses a -20°C.

PROCEDURE

To be used in turbidimetric assays.

PROCEDIMENTO

Utiliza-se em ensaios turbidimétricos.

PACKAGING

Ref: 1107024

Cont.

 1 x 1 mL

APRESENTAÇÃO

Ref: 1107024

Cont.

 1 x 1 mL



Lp(a)-CONTROL

Lp(a) Control / Lp(a) Controlo Turbidimetry / Turbidimetria

Quantitative determination of Lipoprotein (a) Lp(a)
IVD
Store at 2 - 8°C.

Determinação quantitativa de Lipoproteína (a) Lp(a)
IVD
Conservar a 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.

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.

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.
---------------	--

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.
----------------	--

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.

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.

CALIBRATION

The concentration value of the Control has been standardized against an Internal Reference Material. Reference Method: ELISA method stated in *J. Lipid Research* 30, 651-662, 1989.

CALIBRAÇÃO

O valor de concentração do Controlo está estandarizado por um Material de Referência Interno. Método de referência: Método ELISA indicado em *J. Lipid Research* 30, 651-662, 1989.

PREPARATION

Reconstitute with 1.0 mL of distilled water. Mix thoroughly, avoiding foam forming. Bring to room temperature for about 10 minutes before use.

PREPARAÇÃO

Reconstituir o liofilizado com 1,0 mL de água destilada. Dissolver agitando suavemente. Evitar a formação de espuma. Repousar à temperatura ambiente durante 10 minutos antes de usá-lo.

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 1 month at 2-8°C or 3 months at -20°C.

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 1 mês a a 2-8 °C ou 3 meses a -20°C.

PROCEDURE

To be used in turbidimetric assays.

PROCEDIMENTO

Utiliza-se em ensaios turbidimétricos.

PACKAGING

Ref: 1107024

Cont.

 1 x 1 mL

APRESENTAÇÃO

Ref: 1107024

Cont.

 1 x 1 mL

