

MassCheck STERIOD PANEL 1 SERUM CONTROL LEVEL I

Controles de Esteróides em Soro – Painel 1 - Level I

MS 10350840291

Soro para controle de exatidão e precisão em testes de determinação quantitativa de esteróides em soro e/ou plasma pelo método LC-MS/MS.

Somente para uso diagnóstico *in vitro*.

Nº de lote, data de fabricação e validade: vide rótulos dos frascos e da embalagem.

Artigo	Apresentação
0341	5 x 3 mL (liofilizado)

Instruções

O controle liofilizado foi desenvolvido em matriz de soro humano e deve ser usado em rotinas analíticas de acordo com as instruções do teste utilizado. O controle deve ser manipulado e analisado da mesma maneira que uma amostra de paciente, de acordo com as instruções do procedimento a ser seguido.

Reconstituição

Remover a tampa de borracha do frasco. Adicionar exatamente 3,0 mL de água destilada dentro do frasco. Recolocar a tampa e deixe em repouso por 10 a 15 minutos, em temperatura ambiente. Agitar ocasionalmente o frasco por rotação para dissolver o conteúdo, até ficar homogêneo.

Condições de Armazenamento

Quando armazenados em temperaturas abaixo de -18°C, os controles fechados são estáveis até a data de validade indicada nos rótulos dos frascos.

O controle reconstituído pode ser armazenado por até 10 dias bem fechado, em temperaturas entre +2°C e +8°C.

Se os controles não puderem ser analisados dentro desse período, eles devem ser aliquotados e armazenados congelados, abaixo de -18°C (até 3 meses).

Valor médio

O valor médio e a faixa de concentração aceitável foram determinados a partir de uma amostragem representativa deste lote de controle. Portanto, tais valores são específicos para este lote de controle.

Cada laboratório deve estabelecer seu próprio valor médio e a faixa aceitável baseado nos reagentes, equipamentos e variações de laboratório. Devido a modificações laboratoriais e de reagentes, pequenas alterações no valor médio e na faixa de concentração são aceitáveis.

Rastreabilidade

Todos os valores de analitos deste controle são rastreáveis a materiais de referência e padrões primários.

Precauções

Este produto foi fabricado a partir de amostras de soro humano, testadas e não-reativas para anticorpos anti-HIV 1+2, anti-HBc e anti-HBV, negativas por PCR para DNA de HIV, HCV e HBV, e não reativas no TPHA. Uma vez que não existe método de teste que forneça absoluta certeza de que os produtos contendo materiais de origem humana estejam livres de agentes infecciosos, um possível risco de infecção deve ser levado em consideração. Este produto também pode conter agentes desconhecidos ou outros patógenos para os quais não existem testes aprovados. Portanto, é recomendado que todos os produtos contendo materiais de origem humana sejam considerados como potencialmente infecciosos. Deve-se ter o mesmo cuidado na manipulação deste produto como na manipulação de amostras de pacientes potencialmente infecciosas.

Garantia

Estas instruções de uso devem ser lidas atentamente antes da utilização do produto e as instruções nela contidas devem ser rigorosamente cumpridas. A confiabilidade dos resultados do ensaio não poderá ser garantida em caso de desvio às instruções.

Descarte

Seguir as disposições da resolução sobre o regulamento técnico para gerenciamento de resíduos de serviços de saúde, bem como outras práticas de biossegurança equivalentes, revisão em vigor.

Especificações

Variações de $\pm 1\%$ no peso de cada frasco

Concentrações

Os valores para este lote são informados na bula em inglês que acompanha o produto.



Chromsystems Instruments & Chemicals GmbH
Am Hogg 12 · 82166 Gröbbling / Maimau
Phone: +49 89 18930-0 · Fax: +49 89 18930-199
mailto:info@chromsystems.com · www.chromsystems.com

Importado e Distribuído por: Biopsy Ltd.
Cecena Gomes Machado, 358, Centro, Itardi, RJ
CEP: 24020-112 · CNPJ: 02220795/0001179 · SAC: (21) 3907-2524
sai@biopsy.com.br · www.biopsy.com.br