

FERRITIN CONTROL LOW

Lot: XXXXXX



Cat. No.	Pack name	Packaging (Content)
BLT20042	FRTN CON L	1 × 1 ml

INTENDED USE

Accuracy control (low level) for the determination of ferritin in serum by immunoturbidimetry.

COMPOSITION

FRTN CON L is liquid human plasma with stabilisers and preservative (sodium azide <0.1%).

STORAGE AND STABILITY

The preparation is ready for use. Swirl the vial gently before use. If FRTN CON L is stored correctly at 2–8 °C, it is stable till the expiration date stated on the cover. After first opening the bottle the control can be used for at least 4 weeks if stored tightly closed at 2–8 °C.

PRECAUTIONS AND WARNING

The set is specified only for use in vitro. To be handled by entitled and professionally educated person.

Serum was tested for presence of HBsAg and antibodies against HIV and HCV with negative results.

In spite of the fact, the presence of some pathogenic materials cannot be excluded. For this reason the content of the set has to be treated as potentially infectious material. Reagent of the kit is not classified like dangerous.

Date of Revision: 9. 7. 2021

Ферритин контроль ЛОТ: XXXXXX



Кат.№	Фасовка
BLT20042	1 × 1 мл

НАЗНАЧЕНИЕ

Ферритин контроль используется в качестве контроля, при определении ФЕРРИТИНА методом иммунотурбидиметрии.

СОСТАВ

Ферритин контроль - жидкий контрольный материал, изготовленный на основе плазмы крови человека, со стабилизаторами и консервантом (азид натрия <0,1 %).

ХРАНЕНИЕ И СТАБИЛЬНОСТЬ

Ферритин контроль готов к использованию.

Перед использованием осторожно перемешайте флакон. Срок годности при температуре 2–8 °C указан на этикетке.

После первого вскрытия флакона, контроль можно использовать в течение 4 недель, если хранить после вскрытия, в плотно закрытых флаконах, при 2–8 °C.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

Набор предназначен только для in vitro диагностики уполномоченным и профессионально квалифицированным лицом.

Реагент в наборе не классифицируется, как опасный. Кровь доноров, используемая для производства контроля, протестирована с использованием коммерческих наборов реагентов на отсутствие HbsAg, антител к ВИЧ 1/2 (HIV 1/2) и антител к вирусу гепатита C (HCV). Так как риск заражения нельзя полностью исключить, работать с контролем необходимо осторожно, как с сывороткой пациента.

Артикул	Наименование как в РУ	Номер РУ	Дата выдачи РУ
BLT20042	Ферритин контроль	ФС3 2010/07334	от 30.07.2010

Дата проведения контроля: 9. 7. 2021

ASSIGNED VALUES

Value	Interval	1 SD	Unit
XXX	XX.X–XX.X	X.XX	ng/ml (μ g/l)

СЕРТИФИЦИРОВАННЫЕ ЗНАЧЕНИЯ

Значение	Интервал	1 SD	Единицы
XXX	XXX–XXX	XX,X	нг/мл (мг/л)

USED SYMBOLS/ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ СИМВОЛЫ/POUŽITÉ SYMBOLY

REF Catalogue Number
Каталожный номер
Katalogové číslo

LOT Lot Number
Номер партии
Číslo šarže

Expiry Date
Срок годности
Datum expirace

Manufacturer
Производитель
Výrobce

In Vitro Diagnostics
Ин витро диагностика
In vitro Diagnostikum

See Instruction for Use
Перед использованием
внимательно изучайте инструкцию
Čtěte návod k použití

Storage Temperature
Температура хранения
Teplota skladování

Content
Содержание
Obsah

FERRITIN CONTROL LOW

Šarže: XXXXXX



Kat. č.	Název balení	Obsah balení
BLT20042	FRTN CON L	1 × 1 ml

POUŽITÍ

Kontrola správnosti stanovení FERRITINU v séru turbidimetrickou metodou (nízká hladina).

SLOŽENÍ

FRTN CON L je kapalná lidská plazma se stabilizátory a konzervanty (azid sodný <0,1 %).

SKLADOVÁNÍ A STABILITA

FRTN CON L je kapalný a je určen k přímému použití. Před použitím lahvičku promíchejte krouživým pohybem. Je-li dodržena teplota skladování při 2–8 °C, je souprava stabilní do data exspirace, uvedeného na obalu. Po použití musejí být lahvičky ihned pečlivě uzavřeny a uloženy při 2–8 °C. Stabilita po prvním otevření je nejméně 4 týdny.

UPOZORNĚNÍ A BEZPEČNOSTNÍ CHARAKTERISTIKY

Souprava je určena pouze pro in vitro diagnostické použití oprávněnou a profesionálně vyškolenou osobou. Séra dárců, z nichž je přípravek vyroben, byla testována na přítomnost HbsAg a protilátek proti HIV a HCV s negativním výsledkem. Přesto nelze přítomnost patogenních látek zcela vyloučit. S obsahem soupravy je proto nutno zacházet jako s potenciálně infekčním materiélem. Činidlo soupravy není klasifikováno jako nebezpečné.

Datum revize: 9. 7. 2021

STANOVENÉ HODNOTY

Hodnota	Interval	1 SD	Jednotka
XXX	XX,X–XX,X	X,XX	ng/ml (μ g/l)