



DAC-SPECTROMED S.R.L.

МД-2012, Молдова, г. Кишинев, ул. Армянская, 47, кв. 64
Тел.: /+37322/574900,574922/23; факс: /+37322/574920
Email: office@dacspectromed.com
www.dacspectromed.com

GlycoHb Controls

Код 1111GC2 2x1 мл

PT MD 11-15796482-005:2004

Только для диагностики «in vitro»

Хранить при 2-8°C

КОНТРОЛИ ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ГЛИКОЗИЛИРОВАННОГО ГЕМОГЛОБИНА ИОНООБМЕННЫМ МЕТОДОМ

НАЗНАЧЕНИЕ

Контроли предназначены для проверки корректности процедуры количественного определения гликолизированного гемоглобина (HbA_{1a}, HbA_{1b}, HbA_{1c}) в крови ионообменным методом.

КОМПЛЕКТАЦИЯ

GlycoHb Control N при растворении – 1,0 ml

Лиофилизированный контроль с референтным уровнем HbA₁

GlycoHb Control P при растворении – 1,0 ml

Лиофилизированный контроль с патологическим уровнем HbA₁

Диапазон содержания HbA₁ указан на этикетке флакона.

ХРАНЕНИЕ И СТАБИЛЬНОСТЬ РЕАГЕНТОВ

Лиофилизированные контроли при 2-8°C в темноте стабильны до срока, указанного на этикетке.

Разведенные контроли стабильны:

- при 2-8°C 1 месяц;
- при минус 18-22°C 3 месяца.

Внимание! Исключить повторное замораживание и размораживание разведенных контролей.

ОБРАЗЦЫ

GlycoHb Control N, GlycoHb Control P и образцы, параллельно подготовленные в соответствии с требованиями инструкции набора GlycoHb-DAC.

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ РЕАГЕНТЫ И ОБОРУДОВАНИЕ

Дозатор на 1,0 ml.

Набор реагентов GlycoHb-DAC (Коды 1105G20 или 1105G50).

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

Набор предназначен для диагностики in vitro.

Образцы анализов пациентов и контроли должны рассматриваться как потенциально опасные и обрабатываться как инфекционные.

ПРИГОТОВЛЕНИЕ РАБОЧЕГО РЕАГЕНТА

1. Аккуратно откройте флакон, избегая потери лиофилизированного материала.
2. Внесите во флакон точно 1,0 ml бидистиллированной воды.

Концентрация HbA₁ в контролях и адекватность последующего результата контроля зависят от точности выполнения п. 2 этапа приготовления.

3. Закройте флакон пробкой и тщательно перемешайте в течение 10 минут до растворения лиофилизата.
4. После полного растворения содержимого флакона, контроль готов к использованию.
5. Целесообразно растворенные контроли расфасовать в пластиковые пробирки по 0,1-0,3 ml в соответствии с потребностью каждой лаборатории.

МЕТОДИКА КОНТРОЛЯ

В соответствии с требованиями инструкции набора Glyco Hb-DAC проведите определение HbA₁ в подготовленных параллельно образцах пациентов и контролей, включая процедуру подготовки гемолизата. Полученный результат контроля сравните с диапазоном содержания HbA₁, указанным на этикетке флакона.

ОЦЕНКА РЕЗУЛЬТАТОВ

Результаты анализов контролей должны укладываться в диапазон, указанный на этикетке флакона.

В случае несовпадения результатов анализа контролей с диапазоном, указанным на этикетке флакона, необходимо определить и устранить причину ошибки, а затем повторить анализ образцов пациентов и контролей.

Возможные источники ошибочных результатов:

- неисправное, некалиброванное или неадаптированное измерительное оборудование;
- неаккуратное исполнение методики анализа, указанной в инструкции диагностического набора;
- некачественные реагенты.