

Quantitative determination of Apolipoproteins (APO)

PACKAGING

Ref.: 101-0503	Cont.: 1 x 1 mL
----------------	-----------------

Store at 2 - 8° C.

PRODUCT CHARACTERISTICS

APO CONTROL is a lyophilised serum from human origin containing apolipoprotein concentrations suitable to evaluate the accuracy and precision of apolipoproteins determinations by turbidimetry method.

REAGENTS

APO-CONTROL	Control. Human serum. Sodium azide 0.95 g/L. APO concentrations are stated on the list below.
-------------	---

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 values of the Control are traceable to Secondary Reference Material Apo A-I WHO / IFCC (SP1-01) and Apo B WHO / IFCC (SP3-07), and Internal References Materials for APO C-II, C-III and E.

PREPARATION

Reconstitute (→) with 1.0 mL of distilled water. Mix thoroughly, avoiding foam forming.

The resulting control solution should be used immediately or stored at 2-8° C.

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.

PROCEDURE

To be use in turbidimetric assays.

Determinación cuantitativa de Apolipoproteínas (APO)

PRESENTATION

Ref.: 101-0503	Cont.: 1 x 1 mL
----------------	-----------------

Conservar a 2 - 8° C

CARACTERISTICAS DEL PRODUCTO

APO CONTROL es un suero liofilizado de origen humano que contiene concentraciones de apolipoproteínas adecuadas para la evaluación de la exactitud y precisión de las determinaciones de apolipoproteínas por método turbidimétrico.

REACTIVOS

APO- CONTROL	Control. Suero humano. Azida sódica 0,95 g/L. Las concentraciones de APO vienen indicadas en la lista de la parte inferior de la hoja.
--------------	--

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

Los valores de concentración del Control están estandarizados frente a los Materiales de Referencia Secundarios Apo A-I WHO / IFCC (SP1-01) y Apo B WHO / IFCC (SP3-07), y Materiales de Referencia Interna para las APO C-II, C-III y E.

PREPARACION

Reconstituir (→) el liofilizado con 1,0 mL de agua destilada. Disolver mediante agitación suave. Evitar la formación de espuma.

Una vez reconstituido, usar inmediatamente o conservar a 2-8° C.

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.

PROCEDIMIENTO

Se utiliza en ensayos turbidimétricos.

LOT



APOLIPOPROTEINS / APOLIPOPROTEÍNAS	METHOD / MÉTODO	CONCENTRATION / CONCENTRACIÓN (mg/dL)	RANGO / RANGE (mg/dL)
Apo A-I	Immunoturbidimetry / Inmunoturbidimetría		
Apo A-II			
Apo B			
Apo C-II			
Apo C-III			
Apo E			

This Control data sheet for lot is applicable to sublots. Sequential alphabetical letter (e.g. A, B, C etc.) following the lot number. This product was manufactured, packaged and tested in accordance to CHRONOLAB, S.L. Quality System and meets all product specifications. Our Quality System has been approved by an accredited registering body to ISO 9001.

Este Boletín de análisis es aplicable al lote y sublotes. Letras alfabéticas secuenciales (p.e. A, B, C etc.) que siguen al nº de lote. Este producto ha sido fabricado, acondicionado y controlado de acuerdo al Sistema de Calidad implantado en CHRONOLAB, S.L., cumpliendo todas sus especificaciones.

Nuestro Sistema de Calidad ha sido aprobado por una entidad certificadora de acuerdo a la norma ISO 9001.