



BIOLABO
www.biolabo.fr

FABRICANTE :
BIOLABO SAS,
Les Hautes Rives
02160, Maizy, France

MICROALBÚMINA Control

Para el control de calidad de la determinación cuantitativa de la excreción de albúmina en orinas humanas (MAL) por test Inmunoturbidimétrico

REF 23014

1 x 1 mL



Made In France

SOPORTE TECNICO Y PEDIDOS

Tel: (33) 03 23 25 15 50

support@biolabo.fr

Última versión: www.biolabo.fr

I: corresponde a las modificaciones significativas

USO PREVISTO

Suero de control titulado para el control de calidad de la determinación cuantitativa de la excreción de albúmina en orinas humanas.

I Utilizable en método manual y sobre autómatas con los reactivos BIOLABO: REF 23010, REF 23011

REACTIVOS

R1 MAL Control



Origen humano

Pool de sueros; liquido estabilizado (azida de Sodio 0.95 g/L).

PRECAUCIONES (1) (2)

Los reactivos BIOLABO están destinados a uso profesional en laboratorio.

- La ficha de datos de seguridad puede obtenerse por petición.
- Cada donación utilizada para la preparación de este producto ha sido analizada et ha dado resultados negativos para el antígeno Hbs y los anticuerpos de la hepatitis C y del VIH-1, VIH-2.
- Sin embargo, ningún test garantiza de forma absoluta la ausencia de todo agente infeccioso. Por medida de seguridad, tratar toda muestra o reactivo de origen biológico como potencialmente infeccioso.
- Eliminación de los desechos: respetar la legislación vigente.

I Todo incidente ocurrido en relación con el dispositivo es objeto de una notificación al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el cual el usuario y/o el paciente está establecido.

PREPARACION DE LOS REACTIVOS

Listo para el uso.

CONTROL DE CALIDAD

Verificar la integridad de los viales y el valor específico del lote antes de utilizar.

Utilizar conforme a las indicaciones de las instrucciones de uso del reactivo utilizado.

ESTABILIDAD Y CONSERVACION

Almacenado y protegido de la luz, en el vial de origen bien cerrado a 2-8°C, utilizado y conservado en las condiciones preconizadas, el calibrador es estable:

Antes de abrir:

- Hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta.

Después de abrir:

- Transferir la cantidad necesaria, cerrar bien y almacenar a 2-8°C.
- Bien cerrado en el vial de origen, por lo menos 6 semanas en ausencia de contaminación.

No congelar.

MODO DE EMPLEO

Utilizar conforme a las indicaciones de las instrucciones de uso del reactivo utilizado.

VALORES E INTERVALOS (3)

- El valor del control está trazable en un material de referencia (RPPHS/CRM470) de la Federación Internacional de Química Clínica (IFCC).
- El valor específico del lote está indicado en la etiqueta del vial.

Se recomienda a cada laboratorio validar los valores de un nuevo lote antes de utilizar.

Para un uso óptimo, el laboratorio deberá establecer sus propias medias y tolerancias. Estos valores medios deberán ser reevaluados periódicamente.

LIMITES

Los factores susceptibles de perturbar los resultados son la contaminación bacteriana, la programación del aparato, el respeto de las temperaturas...

REFERENCIAS

- (1) *Occupational Safety and Health Standards; Bloodborne pathogens (29CFR1910.1030) Federal Register July 1, (1998) ; 6, p.267-280*
- (2) *Directive du conseil de l'Europe (90/679/CEE) J. O. de la communauté européenne n°L374 du 31.12.1990, p.1-12*
- (3) *TIETZ N.W. Textbook of clinical chemistry, 4th Ed. C.A. Burtis, E.R. Ashwood, W.B. Saunders (1999) p.798, 800*

Fabricante	Fecha de caducidad	Diagnostico in vitro	Temperatura de conservación	Agua desmineralizada	Riesgo biológico
Referencia Producto	Consultar las instrucciones	Número de lote	Almacenar protegido de la luz	Suficiente para	diluir con