

PROLINE^b TruLab CRP hs Level 2

Informasi Kemasan

| | |
|------------------|-------------|
| No. Katalog | Isi per Kit |
| 5 9740 99 10 046 | 3 x 1 mL |

Tujuan Penggunaan

Bahan kontrol kualitas teruji untuk pemantauan kinerja pengujian kuantitatif C-reactive protein (CRP) secara in vitro.

Deskripsi

TruLab CRP hs adalah bahan kontrol cair dan stabil yang berasal dari serum manusia dan buffer yang spesifik. TruLab CRP hs dikembangkan sebagai kontrol untuk uji CRP sensitivitas tinggi.

Penyimpanan

Sebelum dan sesudah dibuka, kontrol TruLab CRP hs harus disimpan pada suhu 2 – 8 °C.

Stabilitas

Sebelum dibuka: hingga akhir bulan kedaluwarsa

Sesudah dibuka: maksimal 3 bulan

Penyimpanan dan penanganan produk yang tepat harus diperhatikan.

Peringatan dan Tindakan Pencegahan

1. Darah donor yang digunakan untuk memproduksi TruLab CRP hs ditemukan non-reaktif ketika diuji dengan metode yang disetujui untuk HBsAg, anti-HIV 1+2 dan anti-HCV. Namun tidak ada pemastian bahwa komponen produk yang berasal dari darah manusia akan bebas dari agen infeksi, maka dianjurkan untuk menangani kontrol dengan tindakan pencegahan yang sama untuk spesimen pasien.
2. Mengandung natrium azida (0,95 g/L) sebagai bahan pengawet. Jangan tertelan! Hindari kontak dengan kulit dan membran mukosa.
3. Lihat Lembar Data Keselamatan dan lakukan tindakan pencegahan yang diperlukan untuk penggunaan kalibrator dan kontrol.
4. Hanya untuk penggunaan profesional.

Persiapan

TruLab CRP hs berbentuk cairan dan siap untuk digunakan.

Prosedur Kerja

Silakan lihat petunjuk penggunaan reagen untuk penggunaan kontrol.

Nilai Uji

Nilai uji ditentukan menggunakan reagen CRP U-hs yang dikalibrasi dengan TruCal CRP hs. Nilai uji mungkin sedikit berbeda dengan adanya perbedaan reagen dan metode yang digunakan. Nilai uji yang dilampirkan khusus untuk nomor lot produk tercantum.

Pustaka

1. Röhle G, Siekmann L. Quality assurance of quantitative determination. In: Thomas L, editor. Clinical laboratory diagnostics. 1st ed. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft; 1998. p. 1393-1401.
2. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories. U.S. Department of Health and Human Services, Washington 1993 (HHS Publication No. [CDC] 93-8395).
3. Dati F. Reference materials and guidelines for standardization of methods in laboratory medicine. In: Thomas L, editor. Clinical laboratory diagnostics. 1st ed. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft; 1998. p. 1393-1401.



DiaSys Diagnostic Systems GmbH
Alte Strasse 9 65558 Holzheim
Germany

Dikemas ulang dan didistribusikan oleh :

PT Prodia Diagnostic Line
Kawasan Industri Jababeka III
Jl. Tekno 1 Blok C 2 D-E-F
Cikarang, Jawa Barat 17530 - Indonesia

| | No. Lot | Kedaluwarsa | Nilai uji | Rentang |
|-----------------------|---------|-------------|-----------|------------------|
| TruLab CRP hs Level 2 | 34723 | 2025-05-11 | 1,95 mg/L | 1,42 – 2,47 mg/L |