



Plasma Control

Patológico

Plasma liofilizado para controle de precisão em coagulação

Lote: 1407145340
Venc.: 2016/12/31

APLICAÇÕES

O Plasma Control foi desenhado para ser utilizado como controle na determinação do tempo de protrombina, tempo de trombina, tempo de tromboplastina parcial ativada e fibrinogênio.

REAGENTE FORNECIDO

Controle Patológico: pool de plasmas humanos normais obtidos com citrato como anticoagulante e processados de tal maneira para obter tempos de protrombina, de trombina e tromboplastina parcial anormalmente prolongados e fibrinogênio baixo, liofilizado.

REAGENTE NÃO FORNECIDO

Água bidestilada ou deionizada.

INSTRUÇÕES PARA USO

Reconstituir cada frasco com 1,0 ml de água bidestilada ou deionizada. Deixar dissolver uns 20 minutos a temperatura ambiente misturando cada vez sem inverter. Verificar que todo o material tenha dissolvido por completo as partículas.

PRECAUÇÕES

Os reagentes são para uso diagnóstico "in vitro". O Plasma Control foi preparado a partir de material não reativo para HBsAg, HCV e HIV. No entanto, o plasma e todas as amostras de sangue devem-se tratar como material infectante. Utilizar os reagentes observando as precauções habituais de trabalho no laboratório de análises clínicas. Todos os reagentes e as amostras devem ser descartadas conforme à regulação local vigente.

ESTABILIDADE E INSTRUÇÕES DE ARMAZENAMENTO

Reagentes Fornecidos: estáveis sob refrigeração (2-10°C) até a data do vencimento indicada na embalagem. Uma vez reconstituídos são estáveis por 8 horas sob temperatura ambiente ou sob refrigeração (2-10°C).

INDÍCIOS DE INSTABILIDADE OU DETERIORAÇÃO DOS REAGENTES

Qualquer modificação nos caracteres organolépticos do Plasma Control pode ser indicio de deterioração do mesmo.

PROCEDIMENTO

O Plasma Control reconstituído é utilizado do mesmo modo que em uma amostra desconhecida, conforme o

Manual de Uso do kit de reagentes para tempo de protrombina, tempo de trombina, tempo de tromboplastina parcial ativada e fibrinogênio que fora utilizado em cada kit em uso.

LIMITAÇÕES DO PROCEDIMENTO

Qualquer defeito na reconstituição do Plasma Control pode produzir resultados errados. Vide LIMITAÇÕES DO PROCEDIMENTO no Manual de instruções correspondente ao kit em uso.

VALORES DE REFERÊNCIA

Os valores de tempo de protrombina, tempo de trombina, tempo de tromboplastina parcial ativada e fibrinogênio utilizando os Plasma Control, dependem dos reagentes e analisadores para a coagulação utilizado.

Reagente	Técnica Manual		Técnica Automática*	
Soluplastin (seg)	37,8	55,6	43,4	63,8
APTTest (seg)	61,4	102,4	61,4	102,4
APTTest ellágico (seg)	51,4	77,1	51,5	77,2
Fibrinógeno (mg/dl)	134	194	134	194
Tiempo de Trombina (seg)				
4.0 UNIH/ml	14,8	21,4	14,1	20,3
2.7 UNIH/ml	16,9	24,3	16,9	24,3

* Wiener lab. CoL 2

Método turbidimétrico em analisadores automáticos:

Reagente	Valor Médio (mg/dl)	Faixa (mg/dl)
Fibrinogen Turbitest AA	147	121 173

APRESENTAÇÃO

- 6 x 1 ml (Cód. 1937002).

Símbolos

Os seguintes símbolos são utilizados nos kits de reagentes para diagnóstico da Wiener lab.



Este produto preenche os requisitos da Diretiva Europeia 98/79 CE para dispositivos médicos de diagnóstico "in vitro"



Elaborado por:



Representante autorizado na Comunidade Europeia



Nocivo



Uso médico-diagnóstico "in vitro"



Corrosivo / Caústico



Conteúdo suficiente para <n> testes



Irritante



Data de validade



Consultar as instruções de uso



Limite de temperatura (conservar a)



Calibrador



Não congelar



Controle



Risco biológico



Controle Positivo



Volume após a reconstituição



Controle Negativo



Conteúdo



Número de lote



Número de catálogo



Wiener lab.

2000 Rosario - Argentina