

Буферный раствор Оврена

Кат. №	Наим. на упаковке	Содержимое упаковки
HL00021	Erba Owren's Veronal Buffer	6 шт. × 25 мл

НАЗНАЧЕНИЕ

Erba Owren's Veronal Buffer — это универсальным буфер, используемый в количественных исследованиях на свертываемость плазмы крови человека — как правило, в анализах на количество фибриногена (по методу Клаусса) и наличие факторов. Буфер Оврена используется для разбавления эталонного образца плазмы при определении калибровочных кривых в анализах на фибриноген и факторы свертывания, а также используется в качестве растворителя для плазмы пациента при исчислении количества фибриногена или фактора свертывания. Буфер может быть использован в при ручном, полуавтоматическом и полностью автоматическом методах выполнения анализа на фибриноген и факторы свертывания. При использовании необходимо придерживаться действий, описанных в инструкции, поставляемых вместе с анализатором, и/или процедур проведения проб.

СОСТАВ

Erba Owren's Veronal Buffer: водный раствор 28,4 мМ барбитала, 125,4 мМ хлорида натрия и 0,05% азида натрия в качестве консерванта; рН = 7,2—7,6.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

- Только для лабораторной диагностики. Эти реагенты должны использоваться только сертифицированным медицинским персоналом лаборатории.
- Не принимать внутрь.
- Надевайте перчатки при работе с какими-либо веществами из набора.
- Во избежание загрязнений пользуйтесь только чистыми или одноразовыми лабораторными принадлежностями.
- Остатки реагентов надлежит утилизировать в соответствии с внутренними, местными и государственными требованиями, касающимися безопасного обращения с отходами.

ПОДГОТОВКА РЕАГЕНТОВ К РАБОТЕ

Готов к использованию.

Не допускать загрязнения.

СТАБИЛЬНОСТЬ И ХРАНЕНИЕ

Закрытые реагенты стабильны до истечения срока годности, указанного на флаконе и на этикетке набора, при хранении при температуре 2—8 °С.

При наличии каких-либо признаков загрязнения выбросьте буфер.

ПРОЦЕДУРА

Обратитесь к руководству пользователя прибора.

Калибровочная плазма для гемостаза

Кат. №	Наим. на упаковке	Содержимое упаковки
HL00012	Erba Standard Plasma	5 шт. × 1 мл

НАЗНАЧЕНИЕ

Erba Standard Plasma может быть использован в качестве эталонного образца плазмы для следующих проб:

- Протромбиновое время (ПВ);
- Активированное частичное тромбопластиновое время (АЧТВ);
- Фибриноген I;
- Антитромбин III (АТ III);
- С-белок;
- S-белок;
- Факторы.

СОСТАВ

Erba Standard Plasma получают из замороженной консервированной цитратной плазмы крови здоровых доноров; она буферизуется и лиофилизуется для обеспечения стабильности всех составляющих плазмы.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

- Только для лабораторной диагностики. Эти реагенты должны использоваться только сертифицированным медицинским персоналом лаборатории.
- Не принимать внутрь.
- Надевайте перчатки при работе с какими-либо веществами из набора.
- Во избежание загрязнений пользуйтесь только чистыми или одноразовыми лабораторными принадлежностями.
- Остатки реагентов надлежит утилизировать в соответствии с внутренними, местными и государственными требованиями, касающимися безопасного обращения с отходами.

☠ Внимание — Потенциально биологически опасное вещество

Некоторые реагенты, включенные в эти наборы, содержат материалы человеческого и/или животного происхождения. Всякий раз, когда для приготовления этих реагентов требуется плазма крови человека, она тестируется на антитела к ВИЧ-1, ВИЧ-2 и вирусу гепатита С, а также на поверхностный антиген гепатита В, и результаты оказываются отрицательными. Тем не менее, ни один метод тестирования не может гарантировать полного отсутствия инфекционных агентов. Таким образом, лица, использующие эти реагенты, должны проявлять крайнюю осторожность в полном соответствии с предписанными мерами безопасности при обращении с ними, так, как если бы они представляли опасность заражения.

ПОДГОТОВКА РЕАГЕНТОВ К РАБОТЕ

Восстановите каждый флакон с Erba Standard Plasma ровно 1 мл дистиллированной воды. Осторожно покачайте. Дать постоять в течение 20 минут для полного растворения.

Избегать загрязнения калибратора

СТАБИЛЬНОСТЬ И ХРАНЕНИЕ

Закрытые реагенты стабильны до истечения срока годности, указанного на флаконе и на этикетке набора, при хранении при температуре 2—8 °С.

После восстановления контрольный образец стабилен в течение:

- 4 часов при 2—8 °С.

ПРОЦЕДУРА

Со всеми калибраторами следует обращаться также, как и с образцами пациентов, и в соответствии с инструкциями, изложенными в каждой процедуре анализа.

ОЖИДАЕМЫЕ ЗНАЧЕНИЯ

Калибровочные значения каждого из параметров могут быть разными для разных партий. Обратитесь к листу «Значения анализа» в упаковке.

КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

Для обеспечения надлежащего качества, рекомендуется использование контрольных плазм крови.

Предлагается применять двухуровневый контроль качества: первый уровень служит для установления качества для образцов с близкими к нормальным значениям показателями пациента (Erba Control N, кат. № EHL00014, Erba Control N Plus, кат. № EHL00016), а второй — для образцов с патологическими значениями (Erba Control P, кат. № EHL00015, Erba Control P Plus, кат. № EHL00017).

ОГРАНИЧЕНИЯ

Результаты, полученные с использованием Erba Standard Plasma, зависят от нескольких факторов, связанных с применяющимися приборами, типами реагентов, дефицитными субстратами и в общем могут различаться от лаборатории к лаборатории^{3,4}. Каждая лаборатория должна установить ожидаемый диапазон для каждого из сочетаний прибора и реагента.

Контрольная плазма для гемостаза N

Кат. №	Наим. на упаковке	Содержимое упаковки
HL00014	Erba Control N	10 шт. × 1 мл

НАЗНАЧЕНИЕ

Erba Control N может использоваться в качестве нормального контрольного образца для следующих проб:

- Протромбиновое время (ПВ);
- Активированное частичное тромбопластиновое время (АЧТВ);
- Фибриноген;
- Антитромбин III (АТ III);
- Тромбиновое время (ТВ).

СОСТАВ

Erba Control N: лиофилированная плазма крови человека, приготовленная из консервированной нормальной плазмы.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

- Только для лабораторной диагностики. Эти реагенты должны использоваться только сертифицированным медицинским персоналом лаборатории.
- Не принимать внутрь.
- Надевайте перчатки при работе с какими-либо веществами из набора.
- Во избежание загрязнений пользуйтесь только чистыми или одноразовыми лабораторными принадлежностями.
- Остатки реагентов надлежит утилизировать в соответствии с внутренними, местными и государственными требованиями, касающимися безопасного обращения с отходами.

☠ Внимание — Потенциально биологически опасное вещество

Некоторые реагенты, включенные в эти наборы, содержат материалы человеческого и/или животного происхождения. Всякий раз, когда для приготовления этих реагентов требуется плазма крови человека, она тестируется на антитела к ВИЧ-1, ВИЧ-2 и вирусу гепатита С, а также на поверхностный антиген гепатита В, и результаты оказываются отрицательными. Тем не менее, ни один метод тестирования не может гарантировать полного отсутствия инфекционных агентов. Таким образом, лица, использующие эти реагенты, должны проявлять крайнюю осторожность в полном соответствии с предписанными мерами безопасности при обращении с ними, так, как если бы они представляли опасность заражения.

ПОДГОТОВКА РЕАГЕНТОВ К РАБОТЕ

Восстановить содержимое каждого флакона с Erba Control N ровно 1 мл дистиллированной воды. Осторожно покачайте. Дать постоять в течение 20 минут для полного растворения. Перед использованием хорошо перемешать. Избегать загрязнения контрольного образца.

СТАБИЛЬНОСТЬ И ХРАНЕНИЕ

Закрытые реагенты стабильны до истечения срока годности, указанного на флаконе и на этикетке набора, при хранении при температуре 2—8 °С.

После восстановления контрольный образец стабилен в течение:

- 8 часов при 2—8 °С.

Хранить закрытым.

ПРОЦЕДУРА

Со всеми контрольными образцами следует обращаться также, как и с образцами пациентов, и в соответствии с инструкциями, изложенными в каждой процедуре анализа.

ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ

Контрольные значения каждого из параметров могут быть разными для разных партий. Обратитесь к листу «Значения анализа» в упаковке. Для обеспечения большей чувствительности контрольных образцов каждая лаборатория должна установить свой собственный средний и допустимый диапазон значений и периодически производить повторную оценку среднего значения.

КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

При правильном использовании в соответствии с рекомендациями, значения Erba Control N должны лежать в приемлемых диапазонах, как это указано во вкладыше «Значения анализа». Если указанные контрольные значения используемой партии не могут быть воспроизведены, убедитесь, что все компоненты аппарата для проведения проб функционируют нормально. При необходимости проведите повторные пробы.

ОГРАНИЧЕНИЯ

Результаты, полученные с использованием Erba Control N Plus, зависят от нескольких факторов, связанных с применяющимися приборами, типами реагентов, дефицитными субстратами и в общем могут различаться от лаборатории к лаборатории.

Контрольная плазма для гемостаза Р

Кат. №	Наим. на упаковке	Содержимое упаковки
HL00015	Erba Control P	10 шт. × 1 мл

НАЗНАЧЕНИЕ

Erba Control P может использоваться в качестве нормального контрольного образца для следующих проб:

- Протромбиновое время (ПВ);
- Активированное частичное тромбопластиновое время (АЧТВ);
- Фибриноген;
- Антитромбин III (АТ III);
- Тромбиновое время (ТВ).

СОСТАВ

Erba Control P: лиофилизованная плазма крови человека, приготовленная из консервированной нормальной плазмы.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

- Только для лабораторной диагностики. Эти реагенты должны использоваться только сертифицированным медицинским персоналом лаборатории.
- Не принимать внутрь.
- Надевайте перчатки при работе с какими-либо веществами из набора.
- Во избежание загрязнений пользуйтесь только чистыми или одноразовыми лабораторными принадлежностями.
- Остатки реагентов надлежит утилизировать в соответствии с внутренними, местными и государственными требованиями, касающимися безопасного обращения с отходами.

☠ Внимание — Потенциально биологически опасное вещество

Некоторые реагенты, включенные в эти наборы, содержат материалы человеческого и/или животного происхождения. Всякий раз, когда для приготовления этих реагентов требуется плазма крови человека, она тестируется на антитела к ВИЧ-1, ВИЧ-2 и вирусу гепатита С, а также на поверхностный антиген гепатита В, и результаты оказываются отрицательными. Тем не менее, ни один метод тестирования не может гарантировать полного отсутствия инфекционных агентов. Таким образом, лица, использующие эти реагенты, должны проявлять крайнюю осторожность в полном соответствии с предписанными мерами безопасности при обращении с ними, так, как если бы они представляли опасность заражения.

ПОДГОТОВКА РЕАГЕНТОВ К РАБОТЕ

Восстановить содержимое каждого флакона с Erba Control P ровно 1 мл дистиллированной воды. Осторожно покачайте. Дать постоять в течение 20 минут для полного растворения.

Перед использованием хорошо перемешать. Избегать загрязнения контрольного образца.

СТАБИЛЬНОСТЬ И ХРАНЕНИЕ

Закрытые реагенты стабильны до истечения срока годности, указанного на флаконе и на этикетке набора, при хранении при температуре 2—8 °С. После восстановления контрольный образец стабилен в течение:

- 8 часов при 2—8 °С.

Хранить закрытым.

ПРОЦЕДУРА

Со всеми контрольными образцами следует обращаться также, как и с образцами пациентов, и в соответствии с инструкциями, изложенными в каждой процедуре анализа.

ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ

Контрольные значения каждого из параметров могут быть разными для разных партий. Обратитесь к листу «Значения анализа» в упаковке. Для обеспечения большей чувствительности контрольных образцов каждая лаборатория должна установить свой собственный средний и допустимый диапазон значений и периодически производить повторную оценку среднего значения.

КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

При правильном использовании в соответствии с рекомендациями, значения Erba Control P должны лежать в приемлемых диапазонах, как это указано во вкладыше «Значения анализа». Если указанные контрольные значения используемой партии не могут быть воспроизведены, убедитесь, что все компоненты аппарата для проведения проб функционируют нормально. При необходимости проведите повторные пробы.

ОГРАНИЧЕНИЯ

Результаты, полученные с использованием Erba Control P, зависят от нескольких факторов, связанных с применяющимися приборами, типами реагентов, дефицитными субстратами и в общем могут различаться от лаборатории к лаборатории.

Контрольная плазма для гемостаза N Plus

Кат. №	Наим. на упаковке	Содержимое упаковки
HL00037	Erba Control N Plus	10 шт. × 1 мл

НАЗНАЧЕНИЕ

Erba Control N Plus может использоваться в качестве нормального контрольного образца для следующих проб:

- Протромбиновое время (ПВ);
- Активированное частичное тромбопластиновое время (АЧТВ);
- Фибриноген I;
- Антитромбин III (АТ III);
- Тромбиновое время (ТВ);
- С-белок;
- S-белок;
- Факторы (II, V, VII, VIII, IX, X2, XI, XII3);
- Плазминоген;
- Общий и свободный антиген S-белка (ИФА) — общий, %;
- Общий и свободный антиген S-белка (ИФА) — свободный, %;
- Антиген фактора Виллебранда (ИФА), %.

СОСТАВ

Erba Control N Plus получают из замороженной консервированной цитратной плазмы крови человека; она буферизуется и лиофилизуется для обеспечения стабильности всех составляющих плазмы.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

- Только для лабораторной диагностики. Эти реагенты должны использоваться только сертифицированным медицинским персоналом лаборатории.
- Не принимать внутрь.
- Надевайте перчатки при работе с какими-либо веществами из набора.
- Во избежание загрязнений пользуйтесь только чистыми или одноразовыми лабораторными принадлежностями.
- Остатки реагентов надлежит утилизировать в соответствии с внутренними, местными и государственными требованиями, касающимися безопасного обращения с отходами.

⚠ Внимание — Потенциально биологически опасное вещество

Некоторые реагенты, включенные в эти наборы, содержат материалы человеческого и/или животного происхождения. Всякий раз, когда для приготовления этих реагентов требуется плазма крови человека, она тестируется на антитела к ВИЧ-1, ВИЧ-2 и вирусу гепатита С, а также на поверхностный антиген гепатита В, и результаты оказываются отрицательными. Тем не менее, ни один метод тестирования не может гарантировать полного отсутствия инфекционных агентов. Таким образом, лица, использующие эти реагенты, должны проявлять крайнюю осторожность в полном соответствии с предписанными мерами безопасности при обращении с ними, так, как если бы они представляли опасность заражения.

ПОДГОТОВКА РЕАГЕНТОВ К РАБОТЕ

Восстановить содержимое каждого флакона с Erba Control N Plus ровно 1 мл дистиллированной воды. Осторожно покачайте. Дать постоять в течение 20 минут для полного растворения. Перед использованием хорошо перемешать. Избегать загрязнения контрольного образца.

СТАБИЛЬНОСТЬ И ХРАНЕНИЕ

Закрытые реагенты стабильны до истечения срока годности, указанного на флаконе и на этикетке набора, при хранении при температуре 2—8 °С.

После восстановления контрольный образец стабилен в течение:

- 4-х часов при 2—8 °С.

Хранить закрытым.

ПРОЦЕДУРА

Со всеми контрольными образцами следует обращаться также, как и с образцами пациентов, и в соответствии с инструкциями, изложенными в каждой процедуре анализа.

ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ

Контрольные значения каждого из параметров могут быть разными для разных партий. Обратитесь к листу «Значения анализа» в упаковке. Для обеспечения большей чувствительности контрольных образцов каждая лаборатория должна установить свой собственный средний и допустимый диапазон значений и периодически производить повторную оценку среднего значения.

КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

При правильном использовании в соответствии с рекомендациями, значения Erba Control N Plus должны лежать в приемлемых диапазонах, как это указано во вкладыше «Значения анализа». Если указанные контрольные значения используемой партии не могут быть воспроизведены, убедитесь, что все компоненты аппарата для проведения проб функционируют нормально. При необходимости проведите повторные пробы.

ОГРАНИЧЕНИЯ

Результаты, полученные с использованием Erba Control N Plus, зависят от нескольких факторов, связанных с применяющимися приборами, типами реагентов, дефицитными субстратами и в общем могут различаться от лаборатории к лаборатории.

Контрольная плазма для гемостаза P Plus

Кат. №	Наим. на упаковке	Содержимое упаковки
HL00017	Erba Control P Plus	10 шт. × 1 мл

НАЗНАЧЕНИЕ

Erba Control P Plus может использоваться в качестве нормального контрольного образца для следующих проб:

- Протромбиновое время (ПВ);
- Активированное частичное тромбопластиновое время (АЧТВ);
- Фибриноген I;
- Антитромбин III (АТ III);
- Тромбиновое время (ТВ);
- С-белок;
- S-белок;
- Факторы (II, V, VII, VIII, IX, X2, XI, XII3);
- Плазминоген;
- Общий и свободный антиген S-белка (ИФА) — общий, %;
- Общий и свободный антиген S-белка (ИФА) — свободный, %;
- Антиген фактора Виллебранда (ИФА), %.

СОСТАВ

Erba Control P Plus получают из замороженной консервированной цитратной плазмы крови человека; она буферизуется и лиофилизуется для обеспечения стабильности всех составляющих плазмы.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

- Только для лабораторной диагностики. Эти реагенты должны использоваться только сертифицированным медицинским персоналом лаборатории.
- Не принимать внутрь.
- Надевайте перчатки при работе с какими-либо веществами из набора.
- Во избежание загрязнений пользуйтесь только чистыми или одноразовыми лабораторными принадлежностями.
- Остатки реагентов надлежит утилизировать в соответствии с внутренними, местными и государственными требованиями, касающимися безопасного обращения с отходами.

Внимание — Потенциально биологически опасное вещество

Некоторые реагенты, включенные в эти наборы, содержат материалы человеческого и/или животного происхождения. Всякий раз, когда для приготовления этих реагентов требуется плазма крови человека, она тестируется на антитела к ВИЧ-1, ВИЧ-2 и вирусу гепатита С, а также на поверхностный антиген гепатита В, и результаты оказываются отрицательными. Тем не менее, ни один метод тестирования не может гарантировать полного отсутствия инфекционных агентов. Таким образом, лица, использующие эти реагенты, должны проявлять крайнюю осторожность в полном соответствии с предписанными мерами безопасности при обращении с ними, так, как если бы они представляли опасность заражения.

ПОДГОТОВКА РЕАГЕНТОВ К РАБОТЕ

Восстановить содержимое каждого флакона с Erba Control P Plus ровно 1 мл дистиллированной воды. Осторожно покачайте. Дать постоять в течение 20 минут для полного растворения. Перед использованием хорошо перемешать. Избегать загрязнения контрольного образца.

СТАБИЛЬНОСТЬ И ХРАНЕНИЕ

Закрытые реагенты стабильны до истечения срока годности, указанного на флаконе и на этикетке набора, при хранении при температуре 2—8 °С.

После восстановления контрольный образец стабилен в течение:

- 4-х часов при 2—8 °С.

Хранить закрытым.

ПРОЦЕДУРА

Со всеми контрольными образцами следует обращаться также, как и с образцами пациентов, и в соответствии с инструкциями, изложенными в каждой процедуре анализа.

ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ

Контрольные значения каждого из параметров могут быть разными для разных партий. Обратитесь к листу «Значения анализа» в упаковке. Для обеспечения большей чувствительности контрольных образцов каждая лаборатория должна установить свой собственный средний и допустимый диапазон значений и периодически производить повторную оценку среднего значения.

КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

При правильном использовании в соответствии с рекомендациями, значения Erba Control P Plus должны лежать в приемлемых диапазонах, как это указано во вкладыше «Значения анализа». Если указанные контрольные значения используемой партии не могут быть воспроизведены, убедитесь, что все компоненты аппарата для проведения проб функционируют нормально. При необходимости проведите повторные пробы.

ОГРАНИЧЕНИЯ

Результаты, полученные с использованием Erba Control P Plus, зависят от нескольких факторов, связанных с применяющимися приборами, типами реагентов, дефицитными субстратами и в общем могут различаться от лаборатории к лабораториям 5,6,7.

Контроль для определения волчаночных антикоагулянтов

Кат. №	Наим. на упаковке	Содержимое упаковки
HL00039	Erba LA Control High	6 шт. × 1 мл

НАЗНАЧЕНИЕ

Erba LA Control High выделяют из плазмы людей-доноров, положительных на волчаночные антикоагулянты. Плазма дает результаты, типичные для пациента, имеющего волчаночные антикоагулянты, в пробах LA1 Screen, LA2 Confirm и пробах на основе определения АЧТВ.

СОСТАВ

Erba LA Control High: лиофилированная цитратная плазма крови человека.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

- Только для лабораторной диагностики. Эти реагенты должны использоваться только сертифицированным медицинским персоналом лаборатории.
- Не принимать внутрь.
- Надевайте перчатки при работе с какими-либо веществами из набора.
- Во избежание загрязнений пользуйтесь только чистыми или одноразовыми лабораторными принадлежностями.
- Остатки реагентов надлежит утилизировать в соответствии с внутренними, местными и государственными требованиями, касающимися безопасного обращения с отходами.

☠ Внимание — Потенциально биологически опасное вещество

Некоторые реагенты, включенные в эти наборы, содержат материалы человеческого и/или животного происхождения. Всякий раз, когда для приготовления этих реагентов требуется плазма крови человека, она тестируется на антитела к ВИЧ-1, ВИЧ-2 и вирусу гепатита С, а также на поверхностный антиген гепатита В, и результаты оказываются отрицательными. Тем не менее, ни один метод тестирования не может гарантировать полного отсутствия инфекционных агентов. Таким образом, лица, использующие эти реагенты, должны проявлять крайнюю осторожность в полном соответствии с предписанными мерами безопасности при обращении с ними, так, как если бы они представляли опасность заражения.

ПОДГОТОВКА РЕАГЕНТОВ К РАБОТЕ

Восстановить содержимое каждого флакона с Erba LA Control High ровно 1 мл дистиллированной воды. Осторожно покачать и дать постоять в течение 15 минут. Перед использованием хорошо перемешать. Не трясать.

СТАБИЛЬНОСТЬ И ХРАНЕНИЕ

Закрытые реагенты стабильны до истечения срока годности, указанного на флаконе и на этикетке набора, при хранении при температуре 2—8 °С.

Флаконы с восстановленным содержимым должны храниться на льду и стабильны в течение:

- 4-х часов при 2—8 °С. Хранить закрытым.

ПРОЦЕДУРА

Со всеми контрольными образцами следует обращаться также, как и с образцами пациентов, и в соответствии с инструкциями, изложенными в каждой процедуре анализа.

ОЖИДАЕМЫЕ ЗНАЧЕНИЯ

Контрольные значения каждого из параметров могут быть разными для разных партий. Обратитесь к листу «Значения анализа» в упаковке. Для обеспечения большей чувствительности контрольных образцов каждая лаборатория должна установить свой собственный средний и допустимый диапазон значений и периодически производить повторную оценку среднего значения.

КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

Каждая лаборатория должна внедрить программу контроля качества. Для обеспечения удовлетворительной работы прибора и оператора, необходимо проводить пробы нормальных и аномальных контрольных плазм перед каждой серией проб образцов пациентов. Если контрольные плазмы не дали ожидаемых результатов, результаты проб образцов пациентов должны быть признаны недействительными.

ОГРАНИЧЕНИЯ

Результаты, полученные с использованием Erba LA Control High, зависят от нескольких факторов, связанных с применяющимися приборами, типами реагентов, дефицитными субстратами и в общем могут различаться от лаборатории к лаборатории^{1,2,3}. Каждая лаборатория должна установить ожидаемый диапазон для каждого из сочетаний прибора и реагента.