



### Інструкція з використання ПЛАЗМА-КОНТРОЛЬ Клот П, 4 параметри

IN VITRO

Зберігати при 2-8°C

Тільки для професійного використання.

#### Принцип методу

Полягас в здійсненні внутрішньолабораторного контролю якості реагентів. Реагент є ліофілізованою сумішшю бідної тромбоцитами плазми крові здорових людей. Контрольна плазма стабілізована цитратом натрію. Діапазони параметрів, які контролюються, вказані в паспорті до реагенту.

#### Призначення

Реагент є ліофілізованою бідною тромбоцитами плазмою крові, атестованою за 4 параметрами в патологічному діапазоні. «Плазма-Контроль Клот П, 4 параметри» застосовують для контролю якості аналізів при дослідженні системи гемостазу. «Плазма-Контроль Клот П, 4 параметри» використовується в наступних тестах: протромбіновий час згортання; активований парціальний (частковий) тромбoplastиновий час згортання (АПТЧ/АЧТЧ); тромбіновий час згортання; визначення концентрації фібриногену.

#### Склад набору

1. Плазма-Контроль Клот П, 4 параметри (ліофілізно висушена контрольна плазма крові людини з патологічним діапазоном значень), на 1 ml (мл) - 1 фл.
2. Інструкція з використання.
3. Паспорт.

#### Перелік необхідного устаткування

- піпетки місткістю 1.0 ml (мл);

#### Рекомендації по використанню

У флакон з контрольною плазмою внести (точно!) 1.0 ml (мл) дистильованої води і розчинити вміст при кімнатній температурі 18-25°C і легкому погойдуванні протягом 3 min (хв) Розведену плазму перед дослідженням витримати 25-30 min (хв) при кімнатній температурі.

#### Зберігання та стабільність

Зберігання «Плазма-Контроль Клот П, 4 параметри» має проводитися при температурі 2-8°C протягом усього терміну придатності (15 mth (міс)). Під час використання реагентів запобігати забруднення та потрапляння прямих сонячних променів.

«Плазма-Контроль Клот П, 4 параметри» після розведення можна зберігати при кімнатній температурі не більше 3 h (год).

#### Вимоги безпеки та утилізації

1. Уникати потрапляння в рот, очі та на шкіру. В разі потрапляння, промити великою кількістю води та звернутися за консультацією до лікаря.
2. Використовувати засоби індивідуального захисту при роботі з набором.
3. Знезараження та утилізація реагентів, сироваток, тестових слайдів чи скляних пластин проводити згідно з чинним законодавством.

#### Транспортування

Набори транспортують всіма видами закритого транспорту при температурі до 25°S (C)

Допускається транспортування при середньодобової температурі 37°C не більше 72 h (год).

#### Гарантія виробника

1. Виробник гарантує відповідність якості наборів вимогам ТУ при додержанні споживачем умов зберігання.
2. Гарантійний термін зберігання становить 15 mth (міс) з дня виготовлення набору.

#### Література

1. Баркаган З.С., Момот А.П. Диагностика и контролируемая терапия нарушений гемостаза. - М.: "Ньюдиамед-АО", 2008. – 292 с.










2. Момот А.П. Патология гемостаза. Принципы и алгоритмы клинико-лабораторной диагностики. – СПб.: ФормаТ, 2006. – 208 с.



ТОВ «Лабораторія Гранум», Україна, 61001, м. Харків, вул. Франківська, 14,  
тел/факс: (057) 752-32-31, електронна адреса: [granumlab@gmail.com](mailto:granumlab@gmail.com)

### Символи на продукції

 Виробник	<b>Виготовлено:</b> Дата виробництва	<b>Придатно до:</b> Термін придатності	<b>Серія:</b> Номер
серії  Виріб медичний для діагностики in vitro	 Консультуйтеся з інструкцією із використання		
 Берегти від сонячного світла	 Знак відповідності Технічним регламентам	 Температурне	обмеження  Засторога. Зверніться до інструкції з використання для отримання інформації щодо застережень, попереджень, запобіжних заходів