

**Reactivos GPL**

Barcelona, España

**- ASO/CRP/RF  
CONTROL H -****ASO/CRP/RF CONTROL HIGH**

Turbidimetry / Turbidimetría

Store at / Conservar a: +2+8°C.

Presentación / Presentación:  
Cod. TL012 CONT: 4 x 1 mL.**Procedure / Procedimiento****Quantitative determination of ASO, CRP, RF.****Only for in vitro use in clinical laboratory (IVD)****CHARACTERISTICS OF PRODUCT**

The control is a human serum used to evaluate the precision and accuracy of ASO, CRP and RF determinations in human serum by turbidimetry method.

**REAGENTS COMPOSITION**

ASO/CRP/RF Human serum. With a low concentration of ASO, CONTROL L CRP and RF.

**PRECAUTIONS**

Components from human origin have been tested and found negative for the presence of HBsAg, HCV and antibody to HIV (1/2). However handle cautiously as potentially infectious.

**REAGENT PREPARATION AND STABILITY**

Reconstitute (→) accurately with 1.0 mL of distilled water. Mix thoroughly, avoiding foam forming. Bring at room temperature for about 10 minutes before use.

The control is stable until the expiration date on the label when stored tightly closed at 2-8°C and contaminations are prevented during their use. Do not use reagents over the expiration date. After reconstitution, stable for 10 days at 2-8°C or 6 months at -20°C.

**CALIBRATION**

The concentration values of the Control have been standardized against the Reference Material ERM-DA 474/IFCC for CRP, International Reference Standard from NIBSC 64/002 for RF and International Standard from NIBSC ASO for ASO.

**PROCEDURE**

To be used in turbidimetric assays.

**Determinación cuantitativa de ASO, PCR, RF.****Solo para uso in vitro en laboratorio clínico. (IVD)****CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO**

El suero control es un suero humano utilizado para la evaluación de la precisión y exactitud de las determinaciones de ASO, PCR y FR en suero humano mediante método turbidimétrico.

**COMPOSICIÓN DEL REACTIVO**

ASO/CRP/RF Suero humano. Con un nivel de concentración CONTROL L bajo de ASO, PCR y FR.

**PRECAUCIONES**

Todos los componentes de origen humano han resultado ser negativos para el antígeno HBs, HCV y para el anti-HIV (1/2). Sin embargo, deben tratarse con precaución como potencialmente infecciosos.

**PREPARACIÓN Y ESTABILIDAD DEL REACTIVO**

Reconstituir (→) el liofilizado exactamente con 1,0 mL de agua destilada. Disolver mediante agitación suave evitando la formación de espuma. Reposar a temperatura ambiente unos 10 minutos antes de usarlo.

El control es estable hasta la fecha de caducidad indicada en el envase cuando se mantiene el vial bien cerrado a 2-8°C, y se evita la contaminación durante su uso. No utilizar reactivos que hayan sobrepasado la fecha de caducidad.

Después de la reconstitución del vial, es estable 10 días a 2-8°C o 6 meses a -20°C.

**CALIBRACIÓN**

Los valores de concentración del Suero Control son trazables al Material de Referencia ERM-DA 474/IFCC para la PCR, al Patrón Internacional de NIBSC 64/002 para FR y al Patrón Internacional de NIBSC ASO para ASO.

**PROCEDIMIENTO**

Se utiliza en ensayos turbidimétricos.

Lot:		:		
COMPONENT COMPONENTE	METHOD MÉTODO	VALUE VALOR	RANGE RANGO	UNITS UNIDADES
Anti streptolysin O (ASO) Anti-estreptolísina O (ASO)	Turbidimetry Turbidimetría			IU/mL / UI/mL
C- Reactive Protein (CRP) Proteína C-Reactiva (PCR)				mg/L
Rheumatoid factor (RF) Factor Reumatoide (FR)				IU/mL / UI/mL



CHEMELEX, S.A.  
Pol. Ind. Can Castells. C / Industria 113, Nave J  
08420 Canovelles - BARCELONA-  
Tel- 34 93 849 17 35 Fax- 34 93 846 78 75

GPLBTLDTT30  
Rev. 7 - 03/02/20