

Anexa nr. 7
la Documentația standard nr. _____
din “___” _____ 20__

CERERE DE PARTICIPARE

Către CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE

Stimați domni,

Ca urmare a anunțului/invitației de participare/de preselecție apărut în Buletinul achizițiilor publice și/sau Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, nr [ocds-b3wdp1-MD-1735824610162](#) din 02.01.2025, privind aplicarea procedurii pentru atribuirea contractului privind ***Achiziționarea reactive și consumabile medicale întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” conform necesităților pentru anul 2025 (repetat)***, noi Medist Grup SRL, am luat cunoștință de condițiile și de cerințele expuse în documentația de atribuire și exprimăm prin prezenta interesul de a participa, în calitate de ofertant/candidat, neavând obiecții la documentația de atribuire.

Data completării: 22 ianuarie 2025

Cu stimă,
Ofertant/candidat
Gabriela-Cristina Anghel

Tip.doc. 1

LEI: Doua Mii Noua Sute Cincizeci si Op:
t, 26 :

CODUL IBAN:MD57VI022242600000269MDL:
CODUL FISCAL:1018600004516 :

B.C. VictoriaBank S.A. s.26 Chisinau

BENEFICIAR:(R) CENTRUL PENTRU ACHIZITII P CODUL IBAN:MD23TRPCCC518430B01859AA:
UBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE CODUL FISCAL:1016601000212 :

Min.Finantelor-Trezoreria de Stat

DESTINATIA PLATII: /P102/2958,26 Garantia in valoa :
re de 2 procente, pentru oferta la licitatie public: NORMAL/URGENT:NO
a nr. 21335826 din 02.01.2025 :

L.S.

DATA PRIMIRII:

DATA EXECUTARII:

SEMNATURILE

EMITENTULUI

SEMNATURA PRESTATORULUI

MOTIVUL REFUZULUI

09:28:33 22 JAN 2025

Semnatura electronica:

LZYIMWyd/UT8c860FZKaaasUAKUIoEitK710Jp0jI6KXo6opzHMRiJd89//U5ElMIDhwhrEMfW2j
KKXJ0Xn5IOQeFt1m5YDowwF0SuglbAhuIAUnk0QKFidW0zdxVMUzhfXlChR6b60YE8P82+c5cfr
67EU/cxL2Z+rktheDS5qFm2BzQDqFfE9+4jwcoi2ict0FPvHxfPDww/03hlTwi7rvfYFcD30IWZs
iVQ1Pp/vg5ahbKd60E/Fk/pE6TJxDT6wyDGJS+wB+TTaI/7+hv0Z4pJIACMcglTwmj4QIGLUhule
bFfCeQLUemI4ExY64ujSSbPj0pa8LLffRqfFxxq==





I.P. "AGENȚIA SERVICII PUBLICE"
Departamentul înregistrare și licențiere a unităților de
drept

Extras
din Registrul de stat al persoanelor juridice
nr. 158566 din 03.12.2024



Denumirea completă: **Societatea cu Răspundere Limitată "MEDIST GRUP"**

Denumirea prescurtată: **"MEDIST GRUP" S.R.L.**

Forma juridică de organizare: **Societate cu răspundere limitată**

Numărul de identificare de stat și codul fiscal: **1018600004516**

Data înregistrării de stat: **02.02.2018**

Sediu: **MD-2012, strada Mitropolit Gavriil Bănulescu-Bodoni 25, of. 33, mun. Chișinău, Republica Moldova**

Genurile de activitate:

1. Comerț cu ridicata al produselor farmaceutice;
2. Comerț cu ridicata nespecializat;
3. Repararea echipamentelor electronice și optice;
4. Activități de testare și analize tehnice;
5. Comerț cu amănuntul al articolelor medicale și ortopedice, în magazine specializate;

Capitalul social: **373026 Lei**

Administrator(i): **ANGHEL GABRIELA-CRISTINA IDNP 2017803985939**

Asociați:

1. **MEDIST IMAGING & P.O.C. S.R.L.**, partea socială 6244 Euro, ce constituie 33.00%
2. **MEDIST LIFE SCIENCE S.R.L.**, partea socială 6244 Euro, ce constituie 33.00%
3. **MEDIST S.R.L.**, partea socială 6433 Euro, ce constituie 34.00%

Beneficiari efectivi: **MANOLE IONEL, KLUMPNER CATALINA ANA, VLĂDESCU CARMEN, VLĂDESCU SEBASTIAN-ALEXANDRU**

Prezentul extras este eliberat în temeiul art. 34 al Legii nr.220/2007 privind înregistrarea de stat a persoanelor juridice și a întreprinzătorilor individuali și confirmă datele din Registrul de stat la data de 03.12.2024

Specialist coordonator

Ludmila Ciur

tel. 022-207-837





GUVERNUL
REPUBLICII
MOLDOVA



SERVICIUL FISCAL DE STAT



CERTIFICAT

privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național

Nr.
№

1702516

Din
От

21.01.2025 17:02



DATE DESPRE CONTRIBUABIL / ИНФОРМАЦИЯ О НАЛОГОПЛАТЕЛЬЩИКЕ

Codul fiscal / Numărul de identificare

Фискальный код / Идентификационный номер

1018600004516

Denumirea

Наименование

Societatea cu Răspundere Limitată MEDIST GRUP



ATESTAREA LIPSEI SAU EXISTENȚEI RESTANȚELOR CONFORM DATELOR SISTEMULUI INFORMAȚIONAL AUTOMATIZAT / ПОДТВЕРЖДЕНИЕ ОТСУТСТВИЯ ИЛИ НАЛИЧИЯ ЗАДОЛЖНОСТЕЙ СОГЛАСНО ДАННЫМ ИНФОРМАЦИОННОЙ АВТОМАТИЗИРОВАННОЙ СИСТЕМЫ

La data emiterii prezentului certificat restanța față de bugetul public național constituie

На дату выдачи данной справки задолженность перед национальным публичным бюджетом составляет

0 MDL



VALABIL PÂNĂ LA / ДЕЙСТВИТЕЛЕН ДО

05.02.2025 17:02



Prezentul document este eliberat în temeiul Art. 29, alin. (3) din Legea cu privire la registre nr. 71/2007 și în baza datelor furnizate de Serviciul Fiscal de Stat în Portalul Guvernamental al Cetățeanului și al Unităților de Drept / Справка выдана в соответствие со ст. 29 п. (3) Закона о реестрах № 71/2007 на основании данных, предоставленных Государственной налоговой службой на Портале Правительства Гражданина и Юридических Лиц.

Generat și semnat de Portalul Guvernamental al Cetățeanului și al Unităților de Drept la 21.01.2025 17:02

Prezentul certificat este semnat electronic în conformitate cu Legea nr.124 din 19.05.2022

Сертификат подписан электронной подписью в соответствии с Законом № 124 от 19.05.2022



Certificatul este descărcat din Portalul Guvernamental al Cetățeanului și al Unităților de Drept (mcabinet.gov.md) și este semnat electronic de către posesorul acestui portal și are același valoare juridică ca și documentele eliberate pe suport de hârtie de către organele cu atribuții de administrare fiscală. Verificarea autenticității semnăturii electronice poate fi realizată cu ajutorul Serviciului Guvernamental de Semnătură Electronică (msign.gov.md)

Сертификат скачен с Правительственного Портала Гражданина и Юридических Лиц (mcabinet.gov.md) и подписан электронной подписью владельца портала и имеет такую же юридическую силу, как и документы выдаваемые на бумаге органами налоговой администрации. Проверку подлинности электронной подписи можно осуществить с помощью Государственной Службой Электронной Подписью (msign.gov.md)



VICTORIABANK

PRIMA BANCĂ DIN MOLDOVA



Filiala nr. 26 Chișinău

str. Mt. Bănulescu-Bodoni, 28/1
MD-2005, mun. Chișinău
Tel.: (+373 22) 92-92-52
Fax: (+373 22) 78-47-30
SWIFT: VICBMD2X469
IDNO 1002600001338
Capital social – 250 000 910 lei
www.victoriabank.md

Nr. 261466 din " 19 " ianie 2018

La Nr. 395 din " 19 " ianie 2018

Secret bancar
Confidențial

CERTIFICAT

Prin prezentul, BC "VICTORIABANK" SA Sucursala nr.26 Chișinău, codul băncii VICBMD2X469, cod fiscal 1002600001338, confirmă că MEDIST GRUP SRL, cod fiscal 1018600004516, deține următoarele conturi curente în format IBAN:

MD57VI022242600000269MDL;

MD76VI022242600000105USD;

MD61VI022242600000116EUR;

MD83VI022242600000008RON.

Certificatul este eliberat la cererea clientului pentru a fi prezentat la destinație.

Cebanu Valentina
Director



Blanovscaia Anna
Contabil-șef

Ex: Scutaru Lilia
tel. 022 78-47-32

VICTORIABANK

SITUAȚIILE FINANCIARE

pentru perioada 01.01.2023 - 31.12.2023

Entitatea: MEDIST GRUP S.R.L.

Cod CUIÎO: 41247072

Cod IDNO: 1018600004516

Sediul:

MD:

Raionul(municipiul): 105, DDF BUIUCANI

Cod CUATM: 0120, SEC.BUIUCANI

Strada: Mitropolit Gavriil Banulescu-Bodoni nr.25 of.33

Activitatea principală: G4646, Comerț cu ridicata al produselor farmaceutice

Forma de proprietate: 23, Proprietatea statelor străine

Forma organizatorico-juridică: 530, Societăți cu răspundere limitată

Date de contact:

Telefon: 06868147

WEB:

E-mail: natalia.mutu@medist.md

Numele și coordonatele al contabilului-șef: DI (dna) Natalia Mutu Tel. 068681147

Numărul mediu al salariaților în perioada de gestiune: 5 persoane.

Persoanele responsabile de semnarea situațiilor financiare* Gabriela Anghel-Cristina

Unitatea de măsură: leu

BILANȚUL

la 31.12.2023

Anexa 1

Nr. cpt.	Indicatori	Cod rd.	Sold la	
			Începutul perioadei de gestiune	Sfârșitul perioadei de gestiune
1	2	3	4	5
	A C T I V			
A.	ACTIVE IMOBILIZATE			
	I. Imobilizări necorporale			
	1. Imobilizări necorporale în curs de execuție	010		
	2. Imobilizări necorporale în exploatare, total	020		
	din care:			
	2.1. concesiuni, licențe și mărci	021		
	2.2. drepturi de autor și titluri de protecție	022		
	2.3. programe informatice	023		
	2.4. alte imobilizări necorporale	024		

3. Fond comercial	030		
4. Avansuri acordate pentru imobilizări necorporale	040		
Total imobilizări necorporale (rd.010 + rd.020 + rd.030 + rd.040)	050		
II. Imobilizări corporale			
1. Imobilizări corporale în curs de execuție	060		
2. Terenuri	070		
3. Mijloace fixe, total	080	3028298	3859991
din care:			
3.1. clădiri	081		
3.2. construcții speciale	082		
3.3. mașini, utilaje și instalații tehnice	083	3018214	3854288
3.4. mijloace de transport	084		
3.5. inventar și mobilier	085		
3.6. alte mijloace fixe	086	10084	5703
4. Resurse minerale	090		
5. Active biologice imobilizate	100		
6. Investiții imobiliare	110		
7. Avansuri acordate pentru imobilizări corporale	120	141992	141992
Total imobilizări corporale (rd.060 + rd.070 + rd.080 + rd.090 + rd.100 + rd.110 + rd.120)	130	3170290	4001983
III. Investiții financiare pe termen lung			
1. Investiții financiare pe termen lung în părți neafiliate	140		
2. Investiții financiare pe termen lung în părți afiliate, total	150		
din care:			
2.1. acțiuni și cote de participație deținute în părțile afiliate	151		
2.2 împrumuturi acordate părților afiliate	152		
2.3 împrumuturi acordate aferente intereselor de participare	153		
2.4 alte investiții financiare	154		
Total investiții financiare pe termen lung (rd.140 + rd.150)	160		
IV. Creanțe pe termen lung și alte active imobilizate			
1. Creanțe comerciale pe termen lung	170		
2. Creanțe ale părților afiliate pe termen lung	180		
inclusiv: creanțe aferente intereselor de participare	181		
3. Alte creanțe pe termen lung	190		
4. Cheltuieli anticipate pe termen lung	200		

	5. Alte active imobilizate	210		
	Total creanțe pe termen lung și alte active imobilizate (rd.170 + rd.180 + rd.190 + rd.200 + rd.210)	220		
	TOTAL ACTIVE IMOBILIZATE (rd.050 + rd.130 + rd.160 + rd.220)	230	3170290	4001983
B.	ACTIVE CIRCULANTE			
	I. Stocuri			
	1. Materiale și obiecte de mică valoare și scurtă durată	240	31649	63405
	2. Active biologice circulante	250		
	3. Producția în curs de execuție	260		
	4. Produse și mărfuri	270	852838	765931
	5. Avansuri acordate pentru stocuri	280		
	Total stocuri (rd.240 + rd.250 + rd.260 + rd.270 + rd.280)	290	884487	829336
	II. Creanțe curente și alte active circulante			
	1. Creanțe comerciale curente	300	3969789	2559140
	2. Creanțe ale părților afiliate curente	310		
	inclusiv: creanțe aferente intereselor de participare	311		
	3. Creanțe ale bugetului	320	982652	991266
	4. Creanțele ale personalului	330	856	300
	5. Alte creanțe curente	340	1093188	1838152
	6. Cheltuieli anticipate curente	350	48056	10942
	7. Alte active circulante	360		27708
	Total creanțe curente și alte active circulante (rd.300 + rd.310 + rd.320 + rd.330 + rd.340 + rd.350 + rd.360)	370	6094541	5427508
	III. Investiții financiare curente			
	1. Investiții financiare curente în părți neafiliate	380		
	2. Investiții financiare curente în părți afiliate, total	390		
	din care:			
	2.1. acțiuni și cote de participație deținute în părțile afiliate	391		
	2.2. împrumuturi acordate părților afiliate	392		
	2.3. împrumuturi acordate aferente intereselor de participare	393		
	2.4. alte investiții financiare în părți afiliate	394		
	Total investiții financiare curente (rd.380 + rd.390)	400		
	IV. Numerar și documente bănești	410	4161583	3229017
	TOTAL ACTIVE CIRCULANTE (rd.290 + rd.370 + rd.400 + rd.410)	420	11140611	9485861
	TOTAL ACTIVE	430	14310901	13487844

	(rd.230 + rd.420)			
	P A S I V			
C.	CAPITAL PROPRIU			
	I. Capital social și neînregistrat			
	1. Capital social	440	373026	373026
	2. Capital nevărsat	450	()	()
	3. Capital neînregistrat	460		
	4. Capital retras	470	()	()
	5. Patrimoniul primit de la stat cu drept de proprietate	480		
	Total capital social și neînregistrat (rd.440 + rd.450 + rd.460 + rd.470 + rd.480)	490	373026	373026
	II. Prime de capital	500		
	III. Rezerve			
	1. Capital de rezervă	510		
	2. Rezerve statutare	520		
	3. Alte rezerve	530		
	Total rezerve (rd.510 + rd.520 + rd.530)	540		
	IV. Profit (pierdere)			
	1. Corecții ale rezultatelor anilor precedenți	550	X	-103
	2. Profit nerepartizat (pierdere neacoperită) al anilor precedenți	560	5402413	5402413
	3. Profit net (pierdere netă) al perioadei de gestiune	570	X	318340
	4. Profit utilizat al perioadei de gestiune	580	X	()
	Total profit (pierdere) (rd.550 + rd.560 + rd.570 + rd.580)	590	5402413	5720650
	V. Rezerve din reevaluare	600		
	VI. Alte elemente de capital propriu	610		
	TOTAL CAPITAL PROPRIU (rd.490 + rd.500 + rd.540 + rd.590 + rd.600 + rd.610)	620	5775439	6093676
D.	DATORII PE TERMEN LUNG			
	1. Credite bancare pe termen lung	630		
	2. Împrumuturi pe termen lung	640	1579325	1307469
	din care:			
	2.1. împrumuturi din emisiunea de obligațiuni	641		
	inclusiv: împrumuturi din emisiunea de obligațiuni convertibile	642		
	2.2. alte împrumuturi pe termen lung	643	1579325	1307469
	3. Datorii comerciale pe termen lung	650		299803

	4. Datorii față de părțile afiliate pe termen lung	660		
	inclusiv: datorii aferente intereselor de participare	661		
	5. Avansuri primite pe termen lung	670		
	6. Venituri anticipate pe termen lung	680		
	7. Alte datorii pe termen lung	690		
	TOTAL DATORII PE TERMEN LUNG (rd.630 + rd.640 + rd.650 + rd.660 + rd.670 + rd.680 + rd.690)	700	1579325	1607272
E.	DATORII CURENTE			
	1. Credite bancare pe termen scurt	710		
	2. Împrumuturi pe termen scurt, total	720	1344767	951672
	din care:			
	2.1. împrumuturi din emisiunea de obligațiuni	721		
	inclusiv: împrumuturi din emisiunea de obligațiuni convertibile	722		
	2.2. alte împrumuturi pe termen scurt	723	1344767	951672
	3. Datorii comerciale curente	730	2165195	100772
	4. Datorii față de părțile afiliate curente	740	3446175	4692920
	inclusiv: datorii aferente intereselor de participare	741		
	5. Avansuri primite curente	750		
	6. Datorii față de personal	760		
	7. Datorii privind asigurările sociale și medicale	770		28990
	8. Datorii față de buget	780		12542
	9. Datorii față de proprietari	790		
	10. Venituri anticipate curente	800		
	11. Alte datorii curente	810		
	TOTAL DATORII CURENTE (rd.710 + rd.720 + rd.730 + rd.740 + rd.750 + rd.760 + rd.770 + rd.780 + rd.790 + rd.800 + rd.810)	820	6956137	5786896
F.	PROVIZIOANE			
	1. Provizioane pentru beneficiile angajaților	830		
	2. Provizioane pentru garanții acordate cumpărătorilor/clientilor	840		
	3. Provizioane pentru impozite	850		
	4. Alte provizioane	860		
	TOTAL PROVIZIOANE (rd.830 + rd.840 + rd.850 + rd.860)	870		
	TOTAL PASIVE (rd.620 + rd.700 + rd.820 + rd.870)	880	14310901	13487844

SITUAȚIA DE PROFIT ȘI PIERDERE

de la 01.01.2023 până la 31.12.2023

Anexa 2

Indicatori	Cod rd.	Perioada de gestiune
------------	---------	----------------------

		precedenta	curenta
1	2	3	4
Venituri din vânzări, total	010	29021092	20271056
din care:			
venituri din vânzarea produselor și mărfurilor	011	28497093	19719964
venituri din prestarea serviciilor și executarea lucrărilor	012	126338	211868
venituri din contracte de construcție	013		
venituri din contracte de leasing	014		
venituri din contracte de microfinanțare	015		
alte venituri din vânzări	016	397661	339224
Costul vânzărilor, total	020	20867803	15060163
din care:			
valoarea contabilă a produselor și mărfurilor vândute	021	20867803	15060163
costul serviciilor prestate și lucrărilor executate terților	022		
costuri aferente contractelor de construcție	023		
costuri aferente contractelor de leasing	024		
costuri aferente contractelor de microfinanțare	025		
alte costuri aferente vânzărilor	026		
Profit brut (pierdere brută) (rd.010 - rd.020)	030	8153289	5210893
Alte venituri din activitatea operațională	040	135089	66300
Cheltuieli de distribuire	050	118118	146520
Cheltuieli administrative	060	4920088	4367490
Alte cheltuieli din activitatea operațională	070	1931079	570712
Rezultatul din activitatea operațională: profit (pierdere) (rd.030 + rd.040 - rd.050 - rd.060 - rd.070)	080	1319093	192471
Venituri financiare, total	090	786797	991278
din care:			
venituri din interese de participare	091		
inclusiv: veniturile obținute de la părțile afiliate	092		
venituri din dobânzi	093		
inclusiv: veniturile obținute de la părțile afiliate	094		
venituri din alte investiții financiare pe termen lung	095		
inclusiv: veniturile obținute de la părțile afiliate	096		
venituri aferente ajustărilor de valoare privind investițiile financiare pe termen lung și curente	097		
venituri din ieșirea investițiilor financiare	098		
venituri aferente diferențelor de curs valutar și de sumă	099	786797	991278

Cheltuieli financiare, total	100	904528	804089
din care:	101		
cheltuieli privind dobânzile			
inclusiv: cheltuielile aferente părților afiliate	102		
cheltuieli aferente ajustărilor de valoare privind investițiile financiare pe termen lung și curente	103		
cheltuieli aferente ieșirii investițiilor financiare	104		
cheltuieli aferente diferențelor de curs valutar și de sumă	105	904528	804089
Rezultatul: profit (pierdere) financiar(ă) (rd.090 - rd.100)	110	-117731	187189
Venituri cu active imobilizate și excepționale	120	5290	281416
Cheltuieli cu active imobilizate și excepționale	130		200390
Rezultatul din operațiuni cu active imobilizate și excepționale: profit (pierdere) (rd.120 - rd.130)	140	5290	81026
Rezultatul din alte activități: profit (pierdere) (rd.110 + rd.140)	150	-112441	268215
Profit (pierdere) până la impozitare (rd.080 + rd.150)	160	1206652	460686
Cheltuieli privind impozitul pe venit	170	380423	142346
Profit net (pierdere netă) al perioadei de gestiune (rd.160 - rd.170)	180	826229	318340

SITUAȚIA MODIFICĂRILOR CAPITALULUI PROPRIU

de la 01.01.2023 până la 31.12.2023

Anexa 3

Nr. d/o	Indicatori	Cod rd	Sold la începutul perioadei de gestiune	Majorări	Diminuări	Sold la sfârșitul perioadei de gestiune
1	2	3	4	5	6	7
I.	Capital social și neînregistrat					
	1. Capital social	010	373026			373026
	2. Capital nevărsat	020	()	()	()	()
	3. Capital neînregistrat	030				
	4. Capital retras	040	()	()	()	()
	5. Patrimoniul primit de la stat cu drept de proprietate	050				
	Total capital social și neînregistrat (rd.010 + rd.020 + rd.030 + rd.040 + rd.050)	060	373026			373026
II.	Prime de capital	070				
III.	Rezerve					
	1. Capital de rezervă	080				
	2. Rezerve statutare	090				

	3. Alte rezerve	100				
	Total rezerve (rd.080 + rd.090 + rd.100)	110				
	Profit (pierdere)					
	1. Corecții ale rezultatelor anilor precedenți	120	X		103	-103
	2. Profit nerepartizat (pierdere neacoperită) al anilor precedenți	130	5402413	826229	826229	5402413
	3. Profit net (pierdere netă) al perioadei de gestiune	140	X	318340		318340
	4. Profit utilizat al perioadei de gestiune	150	X	()	()	()
	Total profit (pierdere) (rd.120 + rd.130 + rd.140 + rd.150)	160	5402413	1144569	826332	5720650
V.	Rezerve din reevaluare	170				
VI.	Alte elemente de capital propriu	180				
	Total capital propriu (rd.060 + rd.070 + rd.110 + rd.160 + rd.170 + rd.180)	190	5775439	1144569	826332	6093676

SITUAȚIA FLUXURILOR DE NUMERAR

de la 01.01.2023 până la 31.12.2023

Anexa 4

Indicatori	Cod rd	Perioada de gestiune	
		precedentă	curentă
1	2	3	4
Fluxuri de numerar din activitatea operațională			
Încasări din vânzări	010	29053578	24793777
Plăți pentru stocuri și servicii procurate	020	20406745	19703580
Plăți către angajați și organe de asigurare socială și medicală	030	2732087	1905611
Dobânzi plătite	040		19210
Plata impozitului pe venit	050	1868681	169911
Alte încasări	060	5290	
Alte plăți	070	1588647	3499117
Fluxul net de numerar din activitatea operațională (rd.010 - rd.020 - rd.030 - rd.040 - rd.050 + rd.060 - rd.070)	080	2462708	-503652
Fluxuri de numerar din activitatea de investiții			
Încasări din vânzarea activelor imobilizate	090		
Plăți aferente intrărilor de active imobilizate	100		
Dobânzi încasate	110		
Dividende încasate	120		
inclusiv: dividende încasate din străinătate	121		

Alte încasări (plăți)	130		
Fluxul net de numerar din activitatea de investiții (rd.090 - rd.100 + rd.110 + rd.120 ± rd.130)	140		
Fluxuri de numerar din activitatea financiară			
Încasări sub formă de credite și împrumuturi	150		800000
Plăți aferente rambursării creditelor și împrumuturilor	160	1457991	1375308
Dividende plătite	170		
inclusiv: dividende plătite nerezidenților	171		
Încasări din operațiuni de capital	180		
Alte încasări (plăți)	190		
Fluxul net de numerar din activitatea financiară (rd.150 - rd.160 - rd.170 + rd.180 ± rd.190)	200	-1457991	-575308
Fluxul net de numerar total (± rd.080 ± rd.140 ± rd.200)	210	1004717	-1078960
Diferențe de curs valutar favorabile (nefavorabile)	220	73028	146394
Sold de numerar la începutul perioadei de gestiune	230	3083838	4161583
Sold de numerar la sfârșitul perioadei de gestiune (± rd.210 ± rd.220 + rd.230)	240	4161583	3229017

Documente atașate - Notă explicativă (fișierul pdf)

Recipisa 2

Respondent

Codul fiscal: 1018600004516, denumire: MEDIST GRUP S.R.L.

A prezentat raportul: RSF1_21

Pentru perioada fiscala: A/2023

Data prezentarii: 28.05.2024

Marca temporală a raportului înregistrat în Sistemul Informațional al BNS
: 29.05.2024 13:37:56

Biroul Național de Statistică (BNS) a recepționat varianta electronică a raportului, expediat de DVs. Urmează verificarea și validarea raportului de către specialistul BNS pe domeniu.

**DECLARAȚIE
privind valabilitatea ofertei**

Către: **CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE**

Stimați domni,

Ne angajăm să menținem oferta valabilă, privind *Achiziționarea reactive și consumabile medicale întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” conform necesităților pentru anul 2025 (repetat)* pentru o durată de 160 (una sută șasezeci) zile, respectiv până la data de 31/07/2025 (ziua/luna/anul), și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi acceptată oricând înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

Data completării 22.01.2025

Cu stimă,
Ofertant/candidat
Gabriela-Cristina Anghel
(semnătura autorizată)

DECLARAȚIE

Subsemnata Gabriela Anghel, reprezentant împuternicit al MEDIST GRUP S.R.L., cu sediul în mun. Chișinău, str. M.G. Bănulescu-Bodoni 25, Oficiul 33, declar pe propria răspundere că:

- mostrele vor fi prezentate în 2 bucăți – în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante, într-o cutie pe care se va indica denumirea operatorului economic și numărul procedurii de achiziție publică. Vom prezenta lista mostrelor incluse în cutie și numărul de lot al acestora cu scrisoare de însoțire semnată. Pe fiecare produs (mostră) în parte va fi indicat numărul lotului și denumirea operatorului economic. Eșantioane (mostre) vor fi prezentate pentru verificarea conformității documentelor ofertei tehnice cu realitatea.

Mostrele vor fi ambalate și etichetate conform prevederilor HG 702/703/704 din 2018.

Obligatoriu vor fi indicate pe ambalaj mostrele date de identitate precum: denumirea, modelul articolului, producătorul, țara producerii, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de sterilizare și păstrare ale produsului. Informația indicată pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu eticheta produsului.

- garantăm livrarea produselor la destinatar cu respectarea condițiilor de păstrare și transportare pe tot parcursul lanțului de transportare de la fabricant la beneficiar.
- termenul de valabilitate restant va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului.
- bunurile ce urmează a fi achiziționate sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, mai jos dovada:

REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIVELOR MEDICALE

Введите текст для поиска...									
Nr	Denumire	Den.comerc.	Model	Nr. catalog	Țara	Producătorul	Reprezentant	Ordin	Data
DM000362534	INSTRUMENTE ȘI ACCESORI DE LABORATOR		HEMOSLL FIBRINOGEN-C (10X2ML)	0020301100	SUA	INSTRUMENTATION LABORATORY CO	MEDIST GRUP S.R.L.	Rg04-000155	30-06-2022
DM000362479	INSTRUMENTE ȘI ACCESORI DE LABORATOR		HEMOSLL NORMAL CONTROL ASSAYED	0020003110	SUA	INSTRUMENTATION LABORATORY CO	MEDIST GRUP S.R.L.	Rg04-000155	30-06-2022
DM000362480	INSTRUMENTE ȘI ACCESORI DE LABORATOR		HEMOSLL LOW ABNORMAL CONTROL ASSAYED	0020003210	SUA	INSTRUMENTATION LABORATORY CO	MEDIST GRUP S.R.L.	Rg04-000155	30-06-2022
DM000362481	INSTRUMENTE ȘI ACCESORI DE LABORATOR		HEMOSLL HIGH ABNORMAL CONTROL ASSAYED	0020003310	SUA	INSTRUMENTATION LABORATORY CO	MEDIST GRUP S.R.L.	Rg04-000155	30-06-2022
DM000362491	INSTRUMENTE ȘI ACCESORI DE LABORATOR		HEMOSLL APTT-SP	0020006300	SUA	INSTRUMENTATION LABORATORY CO	MEDIST GRUP S.R.L.	Rg04-000155	30-06-2022
DM000362514	INSTRUMENTE ȘI ACCESORI DE LABORATOR		HEMOSLL FACTOR VIII DEFICIENT PLASMA	0020011800	SUA	INSTRUMENTATION LABORATORY CO	MEDIST GRUP S.R.L.	Rg04-000155	30-06-2022
DM000362516	INSTRUMENTE ȘI ACCESORI DE LABORATOR		HEMOSLL SPECIAL TEST CONTROL LEVEL 2	0020012000	SUA	INSTRUMENTATION LABORATORY CO	MEDIST GRUP S.R.L.	Rg04-000155	30-06-2022
DM000362483	INSTRUMENTE ȘI ACCESORI DE LABORATOR		HEMOSLL CALIBRATION PLASMA	0020003700	SUA	INSTRUMENTATION LABORATORY CO	MEDIST GRUP S.R.L.	Rg04-000155	30-06-2022
DM000362469	INSTRUMENTE ȘI ACCESORI DE LABORATOR		HEMOSLL CLEANING SOLUTION	0009831700	SUA	INSTRUMENTATION LABORATORY CO	MEDIST GRUP S.R.L.	Rg04-000155	30-06-2022
DM000362292	INSTRUMENTE ȘI ACCESORI DE LABORATOR		FACTOR DILUENT (COMMON PART)	00009757600	SUA	INSTRUMENTATION LABORATORY CO	MEDIST GRUP S.R.L.	Rg04-000155	30-06-2022
DM000362302	INSTRUMENTE ȘI ACCESORI DE LABORATOR		IL TEST CLEANING AGENT (CLEAN B) (COMMON PART)	00009832700	SUA	INSTRUMENTATION LABORATORY CO	MEDIST GRUP S.R.L.	Rg04-000155	30-06-2022
DM000362309	INSTRUMENTE ȘI ACCESORI DE LABORATOR		SAMPLE CUPS 2.0 ML, 1000/PACKAGE	00005575100	SUA	INSTRUMENTATION LABORATORY CO	MEDIST GRUP S.R.L.	Rg04-000155	30-06-2022
DM000362310	INSTRUMENTE ȘI ACCESORI DE LABORATOR		CUVETTES, 2400 CUVETTES - 600 STRIPS (4 CUVETTES/STRIP)	00029400100	SUA	INSTRUMENTATION LABORATORY CO	MEDIST GRUP S.R.L.	Rg04-000155	30-06-2022

Data: 22.01.2025

MEDIST GRUP S.R.L.
DIRECTOARE ADMINISTRATIVĂ
GABRIELA ANGHEL

MEDIST Grup S.R.L.

Str. Mitropolit Gavril Bănulescu-Bodoni nr. 25
Oficiul 33, MD-2012 Chișinău, Rep. Moldova
Tel./Fax: +373 22 84 94 95
E-mail: office@medist.md
Web: www.medist.md

IDNO: 1018600004516
TVA: 0508191
BC Victoriabank SA, Filiala nr. 26 Chișinău
IBAN (MDL): MD57VI02242600000269MDL
SWIFT: VICBMD2X469



MD-2005 mun.Chișinău, str. Albișoara, 38
Tel. (022) 820-770, Email: am@am.gov.md

CONFIRMARE

privind înregistrarea în „Lista producătorilor” de produse
supuse reglementărilor de responsabilitate extinsă a producătorului
(echipamente electrice și electronice)

În scopul plasării pe piață a produselor de echipamente electrice și electronice, în conformitate cu prevederile art. 12 alin. (5) și alin. (14) lit. b) din Legea nr. 209 din 29.07.2016 privind deșeurile, și punctele 46 – 50 din Regulamentul privind deșeurile de echipamente electrice și electronice, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 212 din 07.03.2018, se emite numărul de înregistrare

MD2024-6-EEE-140

pentru MEDIST GRUP SRL, IDNO: 1018600004516, cu adresa juridică:
mun. Chișinău, str. Mitropolit Bănulescu-Bodoni 25, of 33.

Numărul de înregistrare este valabil începînd cu data de 20.06.2024 pînă la data de 20.06.2027.

Director adjunct
Radu STRATUTA

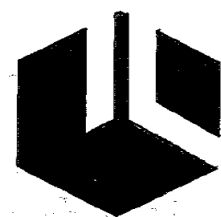
Discuri rotative

0006800000

Conține: 100 discuri cu 20 de poziții, pentru utilizare împreună cu sistemele ACL®. Exclusiv de unică folosință.

Utilizare pentru diagnostic in vitro.

Lot SSE070530



Instrumentation Laboratory

Instrumentation Laboratory Company – Lexington, MA 02421-3125 (SUA)

Instrumentation Laboratory SpA – V.le Monza 338-20128 Milano (Italia)

Fabricat în Spania

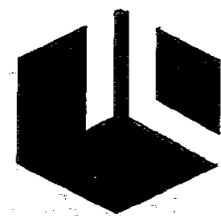
LOT SSG1511

CE _____ 05N

717842286

Discuri rotative

0006800000



Instrumentation Laboratory

Instrumentation Laboratory Company – Bedford, MA 01730 - *text indescifrabil* (SUA)

Instrumentation Laboratory SpA – V.le Monza 338-20128 Milano (Italia)

Subsemnata LOREDANA-ELENA GALEA, interpret si traducator autorizat pentru limbile ENGLEZA si ITALIANA in temeiul autorizatiei nr. 22210, din data de 12.04.2008 eliberata de Ministerul Justitiei din Romania, certific exactitatea traducerii efectuate din limba ENGLEZA in limba ROMANA, cu textul prezentat, a fost tradus complet, fara omisiuni, si ca, prin traducere, inscrisului nu i-au fost denaturate continutul si sensul.



Soluție de curățare HemosIL®

0009831700

500 ml

Soluție de curățare – Pentru utilizare cu analizoarele de gaze sanguine din gama IL 1300 și dispozitivele din gama ACL, ACL Futura, ACL Advance și ACL TOP (Clean A).

Compoziție: acid clorhidric 100 mmol/l.

Utilizare pentru diagnostic *in vitro*.

Instrumentation Laboratory

O companie Werfen

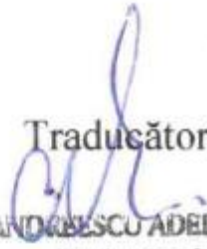
Instrumentation Laboratory Company – Bedford, MA 01730-2443 (SUA)

Instrumentation Laboratory SpA – V.le Monza 338 – 20128 Milano (Italia)

Fabricat în S.U.A.

www.instrumentationlaboratory.com

Subsemnata ANDREESCU ADELINA IONELA, traducător autorizat de Ministerul Justiției cu nr. 23469 , certific exactitatea traducerii cu textul înscrisului original din limba engleza în limba română.


Traducător
ANDREESCU ADELINA IONELA
Traducător Autorizat
Nr. Aut. 23469

Compania Instrumentation laboratory
526 Route 303, Orangeburg, New York 10962 - telefon 845-365-8000

ATENȚIE!

Proprietate a Instrumentation Laboratory. Nu modificați, nu deteriorați.

GRAFICĂ #6914824

REV: 12

DATA: mai 2013

Per CO 436923

TITLU: CUTIE, AGENT DE CURĂȚARE

P/N PRODUS: 0009832700

P/N ȘTANȚAT:

DIMENSIUNI: inci 1,77 x 1,77 x 6,18

mm 45 x 45 x 157



Aprobare:

Utilizați SISTEMUL DE POTRIVIRE PANTONE pentru o reprezentare precisă a culorii.

PREZENTUL DOCUMENT CONȚINE INFORMAȚII CU DREPT DE PROPRIETATE DE LA INSTRUMENTATION LABORATORY ȘI ESTE FURNIZAT CU ÎNCREDERE PENTRU SCOPUL UNIC DE FURNIZARE PENTRU DESTINATAR A DATELOR DE PROIECTARE NECESARE. CONȚINUTUL ACESTUIA NU TREBUIE DEZVĂLUIT SAU REPRODUS, ÎN NICIUN FEL, DE CĂTRE DESTINATAR FĂRĂ CONSIMȚĂMÂNTUL ÎN SCRIS DE LA INSTRUMENTATION LABORATORY.

Utilizarea vizată

Pentru controlul calității în intervalele anormal de mari ale testelor cromogenice (Antitrombină, Plasminogen, Proteina C și Factorul VIII inhibitoare de plasmină), Proteina liberă S și analiza factorilor (coagulării) realizate pe Sistemele de Coagulare IL. Pentru controlul calității Antigenului cu Factor von Willebrand și Antigenului cu Factor XIII în intervalele anormal de joase la Sistemele de Coagulare IL.

Rezumat și principiu de acționare

Testele Speciale de Control Nivelul 2 sunt pregătite din plasmă citrată umană de la donatori sănătoși și modificată, prin intermediul unui proces dedicat, pentru a simula o mostră de coagulare anormală.

Este destinată pentru evaluarea preciziei și acurateții testelor cromogenice, Proteinei libere S și analizei factorilor (coagulării) în intervalul de activitate de 20-40%. Antigenul cu Factor von Willebrand și Antigenul cu Factor XIII sunt situate în intervalul anormal redus. Pentru un program complet de control al calității, se recomandă utilizarea substanțelor de control normale și anormale.

Compoziție

Testul Special de Control Nivelul 2 constă din:

2

Testul Special de Control Nivelul 2 (Cat. nr. 0020012100): 10 flacoane x 1,0 ml de plasmă umană liofilizată conținând soluție tampon și stabilizatori. Nu sunt incluși conservanți.

MĂSURI DE PRECAUȚIE ȘI AVERTISMENTE:

Materialele conținute de acest produs au fost testate prin metode de testare aprobate de Agenția de Administrare a Produselor Alimentare și Medicamentelor și s-a constatat că nu sunt reactive pentru Antigenul de Suprafață al Hepatitei B (Ag HBs), anticorpii Anti-HCV și HIV 1/2.

A se manevra ca și când ar fi potențial infecțioase.¹

Clasa de risc: **niciuna**

Fraze de risc: **niciuna**

Fraze de siguranță: **niciuna**

Acest produs este destinat utilizării pentru diagnosticare *in vitro*.

Pregătire

Dizolvați conținutul fiecărui flacon de 1,0 ml de CLSI Tip CLR în apă sau o substanță echivalentă.² Înlocuiți dopul și agitați ușor. Asigurați-vă de înlocuirea completă a produsului. Mențineți substanța de control la 15-25°C timp de 30 de minute și amestecați ușor înainte de utilizare. Nu scuturați.



Evitați formarea spumei.

Stocarea și stabilitatea reactivului

Flacoanele de substanțe de control nedeschise sunt stabile până la data de expirare indicată pe flacon dacă sunt depozitate la temperaturi cuprinse între 2°C și 8°C.

Stabilitatea în urma reconstituirii: 8 ore la temperaturi cuprinse între 15°C și 25°C sau 24 de ore la temperaturi de -20°C în flaconul original. Substanțele de control congelate pot fi dezghețate la 37°C și amestecate ușor înainte de utilizare. A nu se recongela.

Pentru o stabilitate optimă, îndepărtați substanța de control din sistem și depozitați-o la temperaturi cuprinse între 2°C și 8°C în flaconul original.

Instrumente/ proceduri de testare

După reconstituire, Testele Speciale de Control Nivelul 2 trebuie să fie manevrate în același mod ca și plasma recent citrată.

Trasabilitatea aparatelor de etalonare și a materialelor de control

Valorile raportate au fost determinate prin multiple teste pe Sistemele de Coagulare IL utilizându-se anumite loturi de reactivi și comparativ cu Standardul Casei pentru Plasmă de Calibrare care este trasabil față de Standardele Internaționale actuale, identificate în tabelul cu intervalele acceptabile.

Pentru testele pentru care nu sunt disponibile Standarde Internaționale, acești parametri (adică Plasminogen, Inhibitor de plasmină, Factorii V, CSI și ZII) au fost alocați prin referire la un Standard Intern care este trasabil la un grup de 100 de donatori de plasmă normală congelată.

Limitări

Acest produs este creat ca o substanță de control anormal pentru monitorizarea analizelor cromogenice, ale Proteinei libere S, a analizei factorilor și a Antigenului cu Factor von Willebrand.

Substanța de control face obiectul limitărilor sistemului de analiză. Abaterile valorilor substanței de control ar putea indica posibile probleme legate de una sau mai multe componente ale sistemului de testare.

Caracteristicile de performanță/ valorile estimate

A se consulta secțiunea specifică privind reactivii pentru caracteristici de performanță.

Intervalele raportate au fost determinate prin multiple teste pe Sistemele de Coagulare IL utilizându-se anumite loturi de reactivi.

Datorită diferențelor dintre reactivi și instrumentație, fiecare laborator trebuie să își stabilească propria Valoare Țintă și Intervalul acceptabil (abaterea medie și standard). Totuși, orice sistem de coagulare cu o funcționare corespunzătoare trebuie să asigure valori medii care să se încadreze în Intervalul acceptabil indicat în secțiunea dedicată de pe ambalaj.

Bibliografie

1. Richmond JY McKinney RW eds. Prevenirea riscurilor biotehnologice în laboratoarele microbiologice și biomedicale, Departamentul de Sănătate și Servicii Medicale din SUA, Serviciul de Sănătate Publică, Ediția a 4-a, 1999.
2. Institutul pentru Standarde Clinice și de Laborator. Pregătirea și testarea apei reactive în laboratorul clinic. Instrucțiuni aprobate. Ediția a 4-a, Document CLSI C3-A4; Vol. 26 Nr. 22.

2	DENUMIREA PRODUSULUI	UNITĂȚI	VALOAREA TINTĂ				INTERVALUL ACCEPTABIL				WHO STD
			ACL Classic 100-7000	ACL ELITE/ELITE PRO/8/9/10000	ACL Futura ACL Advance	Familia ACL TOP	ACL Classic 100-7000	ACL ELITE/ELITE PRO/8/9/10000	ACL Futura ACL Advance	Familia ACL TOP	
Factor II	Factor II Plasmă deficientă	%									
Factor V	Factor V Plasmă deficientă	%									
Factor X	Factor X Plasmă deficientă	%									
Factor VII	Factor VII Plasmă deficientă	%									
Factor VIII	Factor VIII Plasmă deficientă	%									
Factor VIII	Factor VIII cromogenic	%	nu este cazul		nu este cazul	nu este cazul	nu este cazul		nu este cazul	nu este cazul	
Factor IX	Factor IX Plasmă deficientă	%									
Factor XI	Factor XI Plasmă deficientă	%									
Factor XII	Factor XII Plasmă deficientă	%									
AT	Antitrombină	%									
PLG	plasminogen	%									
PI	Inhibitor de plasmină	%									
PC	Proteina C	%									
PS	Proteina liberă S (latex-imunologică)	%	nu este cazul				nu este cazul				
VWF: Ag	Factor Antigen von Willebrand	%	*				*				

VWF: RCo	Factor von Willebrand Activitatea** factorului ristocetină	%	nu este cazul	nu este cazul	nu este cazul		nu este cazul	nu este cazul	nu este cazul		
Factor XIII	Antigen Factor XIII	%	nu este cazul	nu este cazul			nu este cazul	nu este cazul			

*ACL 6000/7000.

** Nu este disponibil în toate țările.

LOT



Simboluri utilizate

VALOAREA ȚINTĂ	Valoarea țintă
INTERVALUL ACCEPTABIL	Intervalul acceptabil
WHO STD	Codul conform Standardului WHO
DENUMIREA PRODUSULUI IL	Denumirea produsului IL
UNITĂȚI	Unități de măsură



Dispozitiv medical de
diagnosticare *in vitro*



Cod lot



Utilizat de



Limitare de
temperatură



A se consulta
instrucțiunile de utilizare



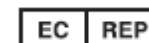
Control



Risc biologic



Producător



Reprezentant autorizat

Teste Speciale de Control Nivelul 2 0020012000

Fișă tipărită: 303526
Revizia: R7
Data emiterii: 11/2013
C.O.: 438890

LIMBILE ÎN CARE ESTE DISPONIBILĂ

ENGLEZĂ
GERMANĂ
SPANIOLĂ
FRANCEZĂ
ITALIANĂ
PORTUGHEZĂ

SPECIFICAȚII TEHNICE

Hârtia: hârtie albă, cu gramaj de 50-60 g/m²
Dimensiune: 11 x 17" (280 x 432 mm)
Tipărire: față/ verso
Culoarea imprimării: față – în partea superioară bandă verde Pantone 382, întregul text rămânând de culoare neagră.
Verso – imprimat doar cu culoarea neagră.

Subsemnata **BRAN MARIANA**, traducător autorizat de Ministerul Justiției cu nr 32658/10.10.2011, certific exactitatea traducerii cu textul înscrisului în original din limba engleză în limba română.

Traducator,



APTT-SP (lichid) 0020006300	
Prospect tipărit:	301693
Revizie:	R12
Eliberat:	04/2019
C.O.:	496498

LIMBILE	
ROMÂNĂ	
GERMANĂ	
SPANIOLĂ	
FRANCEZĂ	
ITALIANĂ	
PORTUGHEZĂ	

SPECIFICAȚIE TEHNICĂ	
HÂRTIE:	Hârtie albă, greutate 50-60 g/m ² PCS00400073.
DIMENSIUNE:	11 x 17" (280 x 432 mm.).
IMPRIMARE:	Față/Spate.
CULOAREA IMPRMĂRII:	Față - banda de sus verde Pantone 382, restul tipărit cu negru.
CERINȚE SPECIALE:	Spate - Totul tipărit cu negru. Pliat

Utilizare conformă

Pentru calibrarea testelor de coagulare pe sistemele de coagulare IL.

Rezumat și principiu de testare

Plasma de calibrare este obținută cu ajutorul plasmei citrate prelevată prin plasmafareză de la donatori sănătoși, printr-un proces specializat care permite menținerea caracteristicilor unui grup de plasmă normală. Aceasta este destinată calibrării sistemelor de coagulare IL pentru determinarea PT, a fibrinogenului, a factorilor unici, a factorului von Willebrand, a antitrombinei, a plasminogenului, a inhibitorului de plasmină, a proteinei C, a proteinei S, Pro-IL-Complex*, Hepatocomplex* și ca plasmă de referință pentru APTT și TT**.

***OBS.:** Nu este disponibil în toate țările.

Compoziție

Setul **Calibration plasma** este format din:

C **Calibration plasma** (Cat. No. 0020003710): 10 flacoane de 1 ml de plasmă umană liofilizată care conțin tamponare, stabilizatori și conservanți.

PRECAUȚII ȘI AVERTIZĂRI:

Materialul din acest produs a fost testat prin metode de testare aprobate de FDA și a fost declarat nereactiv la antigenul de suprafață al hepatitei B (HBsAg), anticorpilor anti-HCV și HIV. A se manevra ca și cum ar fi potențial infecțios.¹

Clasa de pericol: Nu există.

Mențiuni de pericol: Nici una

Fraze de precauție: Nici una

Informații suplimentare privind pericolele: ≈ 100% din preparat este format din compuși cu toxicitate acută necunoscută (orală, cutanată, inhalatorie) pentru sănătatea umană și cu pericol necunoscut pentru mediul acvatic.

Acest produs este destinat utilizării pentru diagnostic in vitro.

Pregătire

Dizolvați conținutul fiecărui flacon cu 1 ml de apă CLSI tip CLR sau echivalentul.² Așezați din nou dopul și agitați ușor. Asigurați-vă de recompunerea completă a produsului. Păstrați produsul Calibration Plasma la o temperatură cuprinsă între 15-25°C timp de 30 de minute și întoarceți-o pentru a o amesteca înainte de utilizare. Nu agitați. Evitați formarea de spumă.

****OBS.:** Pentru testare timpului de trombină (TT) (5 ml (3,0 UNIH/mL) sau 8mL (1,9 UNIH/mL)) **numai** pe ACL Classic (100-7000): După recompunere, centrifugați Calibration Plasma înainte de a fi aplicată pe instrument (minim 8000 x g timp de 5 minute). Îndepărtați ușor lichidul supernatant pentru a nu deranja lipidele acumulate de-a lungul peretelui lateral superior al tubului. Lichidul supernatant va avea un aspect limpede.

Depozitarea și stabilitatea reactivilor

Produsul Calibration Plasma nedeschis este stabil până la data de expirare indicată pe flacon dacă este păstrat la temperaturi cuprinse între 2-8°C.

Stabilitate după recompunere:

- 24 ore la temperaturi cuprinse între 2-8°C în flaconul original pentru PT, fibrinogen, APTT, TT, antitrombină, plasminogen, inhibitor de plasmină, proteină C și proteină S.
- 8 ore la temperaturi cuprinse între 2-8°C în flaconul original pentru Factors, Pro-IL-Complex* și Hepatocomplex*.
- 24 ore la o temperatură de -20°C în flaconul original pentru PT și APTT. Nu recongelați.

Pentru o stabilitate optimă, îndepărtați plasma de calibrare din sistem și păstrați-o la temperaturi cuprinse între 2-8°C în flaconul original.

Instrumente /proceduri de testare

După recompunere, Calibration Plasma trebuie manevrată în același mod ca plasma citrată proaspătă.

Consultați manualul de utilizare și/sau manualul de aplicații al instrumentului pentru instrucțiunile complete privind procedura de analiză în funcție de testele specifice necesare.

Trasabilitatea elementelor de calibrare și a materialelor de control

Valorile de referință raportate au fost determinate pe parcursul mai multor teste efectuate pe sistemele de coagulare IL, utilizând loturi specifice de reactivi IL și în raport cu un standard intern de calibrare a plasmei, care este trasabil la standardele internaționale actuale (fibrinogen, antitrombină, proteină C, proteină S, factorii II, V, X, VII, VIII, IX, XI, XIII și factorul von Willebrand), identificate în tabelul valorilor de referință.

Pentru testele pentru care nu sunt disponibile standarde internaționale, acești parametri (de ex. Plasminogen, inhibitor de plasmină, Factor XII, Pro-IL-Complex* și Hepatocomplex*) au fost atribuiți în raport cu un standard intern, care poate fi urmărit la un grup de plasmă normală congelată format din 100 de donatori.

Valorile produsului Calibration Plasma pentru testele de screening de coagulare (PT, APTT și TT) au fost determinate în mai multe serii pe sistemele de coagulare IL, utilizând loturi specifice de reactivi IL de standard intern. Valorile de referință determinate în laboratorul dvs. pot varia ușor din cauza lotului diferit de reactiv utilizat.

Când este folosit pe post de element de calibrare în sistemele de coagulare IL în conformitate cu recomandările IL, produsul Calibration Plasma demonstrează comutabilitate cu probele pacienților.

Limitări

Acest produs este conceput pentru calibrarea testelor de coagulare. Produsul Calibration Plasma este supus limitărilor sistemului de testare. Abaterile pot indica posibile probleme cu una sau mai multe componente ale sistemului de testare.

Simboluri folosite /

UNITS	Unități de măsură
CAL	Element de calibrare
TARGET VALUE	Valoare de referință
WHO STD	Cod standard OMS
PRODUCT NAME	IL Denumire produs

IVD
dispozitiv medical destinat diagnosticării in vitro

LOT
Codul lotului

 A se utiliza până la data:

 Valori limită pentru temperature:

 Consultați instrucțiunile de utilizare:

 Risc biologic

 Producător

EC **REP**
Reprezentant autorizat:

 Atenție, consultați documentele însoțitoare

C	Denumire produs	UNITS	Interval referință			WHO STD
			ACL Classic (100 - 7000)	ACL Elite/Elite Pro/8/9/10000	Familia ACL TOP	
PT	PT-Fibrinogen	sec				
	PT-Fibrinogen HS PLUS	sec				
	PT-Fibrinogen Recombinant	sec			NA	
	RecombiPlasTin 2G	sec				
	ReadiPlasTin	sec	NA			
APTT	APTT-SP (lichid)	sec				
	SynthASil	sec				
	SynthAFax	sec			NA	
TT	Timp de trombină 3.0 UNIH/mL (5 mL)	sec				
	Timp de trombină 1.9 UNIH/mL (8 mL)	sec				
	Timp de trombină 7.5 UNIH/mL (2 mL)	sec				
Fibrinogen	PT-Fibrinogen (1)	mg/dL g/L				
	PT-Fibrinogen HS PLUS (1)	mg/dL g/L				
	PT-Fibrinogen Recombinant (1)	mg/dL g/L			NA	
	RecombiPlasTin 2G (1)	mg/dL g/L				
	ReadiPlasTin (1)	mg/dL g/L	NA			
	Fibrinogen-C	mg/dL g/L				
	Q.F.A.	mg/dL g/L	NA			
Factor II	Plasmă cu deficit de factor II	%				
Factor V	Plasmă cu deficit de factor V	%				
Factor X	Plasmă cu deficit de factor X	%				
Factor VII	Plasmă cu deficit de factor VII	%				
Factor VIII	Plasmă cu deficit de factor VIII	%				
Factor VIII	Factorul VIII cromogenic	%	NA		NA	
Factor IX	Plasmă cu deficit de factor IX	%				
Factor XI	Plasmă cu deficit de factor XI	%				
Factor XII	Plasmă cu deficit de factor XII	%				
Pro-IL-Complex	Pro-IL-Complex*	%				
Hepatocomplex	Hepatocomplex*	%				
AT	Antitrombină	%				
PLG	Plasminogen	%				
PI	Inhibitor de plasmină	%				
PC	ProClot	%				
	Proteina C	%				
PS	ProS (Coagulare funcțională)	%				
	Activitatea proteinei S* (coagulare-funcțională)	%				
	Proteină S liberă (Latex-imunologic)	%	NA			
VWF:Ag	Antigen factor von Willebrand	%	***			
VWF Activitate	Activitatea factorului von Willebrand	%	NA			
VWF:RCO	Activitate de cofactor al factorului von Willebrand Ristocetin *	%	NA	NA		
Factor XIII	Factor XIII Antigen	%	NA	NA		
* Nu este disponibil în toate țările (1) bazat pe PT *** ACL 6000/7000						

LOT



Bibliografie

- Richmond JY, McKinney RW eds. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories, U.S. Dept. of Health and Human Services, Public Health Service, 4th Edition, 1999.
- Clinical and Laboratory Standards Institute. Preparation and Testing of Reagent Water in the Clinical Laboratory; Approved Guideline. Fourth, Edition, CLSI Document C3-A4; Vol. 26 No.22.

Logo-ul pentru Instrumentation Laboratory, HemosIL, ACL, ACL, ACL Elite și ACL TOP sunt mărci comerciale ale societății Instrumentation Laboratory și/sau ale uneia dintre filialele sau societățile-mamă ale acestora și este posibil să fie înregistrate la Oficiul pentru brevete și mărci comerciale din Statele Unite și în alte jurisdicții.

©2017 Instrumentation Laboratory
Publicat martie 2017

Calibration Plasma

0020003700

Prospect tipărit:

303262

Revizuire:

R18

Publicat:

Martie 2017

C.O.:

475703

LIMBI

ROMÂNĂ

SPECIFICAȚII TEHNICE

HÂRTIE: Hârtie albă, greutate 50-60 g/m². PCS00400073

DIMENSIUNI: 11 x 17" (280 x 432 mm.).

TIPĂRIT: Față/verso

CULORI TIPĂRIRE: Față: dungă sus, verde Pantone 382, restul textului în negru.

Verso – tot textul în negru.

CERINȚE SPECIALE: pliat

Subsemnata, **BOGDAN ADRIANA** traducător autorizat pentru limba Engleză, în temeiul autorizației nr. 16289 din 13 iunie 2006,, eliberată de Ministerul Justiției, certific exactitatea traducerii efectuate din limba engleză în limba română, că textul prezentat a fost tradus în intregime și că prin traducere, înscrisului nu i-au fost denaturate conținutul și sensul.



Componentă aprobată din punctul de vedere al calității

Cupe pentru probe

0005575100

Cupe pentru probe – conține: 1000 x 2 ml.

Pentru utilizare cu seria ACL.

Instrumentation Laboratory

Instrumentation Laboratory Company – Bedford, MA 01730 – 2443 (SUA)

Instrumentation Laboratory SpA – V.le Monza 338-20128 Milano (Italia)

Fabricat în Italia

www.ilww.com

Subsemnata LOREDANA-ELENA GALEA, interpret si traducator autorizat pentru limbile ENGLEZA si ITALIANA in temeiul autorizatiei nr. 22210, din data de 12.04.2008 eliberata de Ministerul Justitiei din Romania, certific exactitatea traducerii efectuate din limba ENGLEZA in limba ROMANA, cu textul prezentat, a fost tradus complet, fara omisiuni, si ca, prin traducere, inscrisului nu i-au fost denaturate continutul si sensul.



CE DECLARAȚIE DE CONFORMITATE

Producător: Hersteller Fabricante Fabricant Produttore	Fabricante Producent Tillverkare [Ilizibil]	Instrumentation Laboratory Co 180 Hartwell Road Bedford, MA 01730-2443 S.U.A
Reprezentant autorizat în UE: EU-Bevollmachtigte Representante Autorizado por la UE Mandataire Rappresentante Autorizzato in Eu	Representante Autorizado na UE EU-autoriseret reprcesentant EU Auktoriserad representant [Ilizibil]	Instrumentation Laboratory SpA Viale Monza, 338 20128- Milano, Italia

Instrumentation Laboratory declară prin prezenta că produsul (produsele) enumerate mai jos respectă Directiva și standardele Uniunii Europene identificate în prezenta declarație.

Instrumentation Laboratory erklart, dass die aufgefiihrten Produkt(e) mit den Bestimmungen der angegebenen EU-Richtlinien und mit den aufgefiihrten normativen Dokumenten in Ubereinstimmung sind.

Instrumentation Laboratory declara por la presente que /os producto(s) abajo mencionados, estan conformes con las directivas y normas Europeas identificadas en esta declaraci6n.

Instrumenta/ion Laboratory declare par la presente, que /e(s) produit(s) sous-mentionne(s), est (sont) conforme(s) aux directives et normes Europeennes identifiees dans cette declaration.

Instrumentation Laboratory dichiara con la presente che il(i) prodotto(i) sottomenzionato(i) e(sono) conformi alia direttiva e aglii standard specificati in questa dichiarazione.

Instrumentation Laboratory declara pe/o presente que o(s) produto(s) abaixo mencionado(s) esta/estão conforme a Directiva e normas da Comissão Europeia especificadas nesta declarar;ão.

Instrumentation Laboratory erklcerer herved, at det (de) nedenfor anf0rte produkt(er) er i overensstemmelse med de EU-direktiver og standarder, der er anf0rt i denne erklcering.

Instrumentation Laboratory bekrftar harmed att produkt(er) listade nedan, vara färenlig(a) med Europeiska Union-ens direktiv och standarder identifierade i denna deklaration.

H Instrumentation Laboratory µc ro rrap6v 017Awvc16r1 TG rrp0i'6VTG rrou avacptpovTGt Karwrtpw auµµop<pouvTGt µc r17v 0017yia r17c; Eupwrraikl'K Evwa11c; Kat TG rrp6rurra rrou rpoao1opi(ovTG1 ar17v rrapouaa ol'JAw17.

Directiva UE:

EU-Richtlinie Directiva UE Directive Europeenne Direttiva Europea Directiva UE EU-direktiv EU Direktiv Oo17yia EE

IVD - 98/79/CE (27/10/1998)-Anexele I și III

[Semnătură indescifrabilă]

Carol Marble
Director Afaceri de
reglementare

14.04.2022 [Text olograf]

Data (aaaa-mm-dd)

CE DECLARAȚIE DE CONFORMITATE

Produs(e)		Începere
Produkt(e)	Producto(s)	zu beginnen von Inicio
Producto(s)	Produkt(er)	A partir de Gredende fra
Produit(s)	Produkt(er)	Premiere id Din
Prodotto(i)	[Ilizibil]	A partire da [Ilizibil]
PIN		LOT/SN
0008468310	HemosIL Proclot	N1035090
0008468600	HemosIL ProClot, Diluant	N0548766
0008469600	HemosIL, HPX/PCX, Diluant	N0448022
0008469810	HemosIL, PT-Fibrinogen HS PLUS	N0734168
0009756710	HemosIL, PT-Fibrinogen	N0331845
0009756800	HemosIL, Diluant probă	N1034672
0009756900	HemosIL, Emulsie de referință	N0934448
0009757600	HemosIL, Diluant factor	N0934667
0097579000	Cromogenic Optic 160 umol/L	N1187922
0009757950	HemosIL, test optic cromogenic	N1034577
0009757980	HemosIL, test optic cromogenic Futura	N1034736
0009758050	HemosIL, test optic coagulometric Futura	N0447733
0009758515	HemosIL, Timp de trombină	N0633247
0009831700	HemosIL, Soluție de curățare	N0246981
0009832700	Îngrijire urgentă/HemosIL, Agent de curățare	N1134936
0019741910	HemosIL, Clorură de calciu 0,025 M	N0934690
0020002300	HemosIL, Factor antigen von Willebrand	B30101
0020002400	HemosIL, Emulsie de spălare R	N1134712
0020002500	HemosIL, Antitrombină lichid	N0834151
0020002600	HemosIL, Substrat antitrombină lichid	N1035328
0020002700	HemosIL, Proteina liberă S	B30069
0020002950	HemosIL, RecombiPlasTin 2G (5 x 8 ml)	N0573983
0020003050	HemosIL, RecombiPlasTin 2G (5 x 20 ml)	N0273477
0020003110	HemosIL Normal Control ASSAYED	N0124808
0020003210	HemosIL Low Abnormal Control ASSAYED	N0627385
0020003310	HemosIL High Abnormal Control ASSAYED	N1029697
0020003500	HemosIL, Fli & FV DNA Control	C01MAY08
0020003700	HemosIL, Plasmă de calibrare	N0734087
0020003900	HemosIL, Fibrinogen-C XL	N0348099
0020004200	HemosIL, Low Fibrinogen Control	N0247416
0020004700	HemosIL, Factor de activitate von Willebrand	B40169
0020005600	HemosIL, Routine Control Level 1	N1041440

CE DECLARAȚIE DE CONFORMITATE

Produs(e)		Începere
Produkt(e)	Producto(s)	zu beginnen von Inicio
Producto(s)	Produkt(er)	A partir de Gredende fra
Produit(s)	Produkt(er)	Premiere id Din
Prodotto(i)	[Ilizibil]	A partire da [Ilizibil]
PIN		LOT/SN
0020005700	HemosIL, Routine Control Level 2	N1041142
0020005800	HemosIL, Routine Control Level 3	N0354065
0020006300	HemosIL APTT-SP	N0834169
0020006800	HemosIL SynthASil	N0325507
0020007400	HemosIL SynthAFax	N0130880
0020007700	HemosIL D-Dimer HS	B50292
0020007800	HemosIL, Homocisteină	B60443
0020007900	HemosIL, Control homocisteină	B60459
0020008500	HemosIL D-Dimer	B30084
0020008610	HemosIL Teste D-Dimer	B30065
0020008700	HemosIL Factor V Leiden (Rezistență la APC V)	N1135821
0020008800	HemosIL Factor V Reactiv cu plasmă (pentru APC R V)	N0147188
0020009000	HemosIL, Plasminogen	N1035591
0020009200	HemosIL Plasmin Inhibitor	N1035592
0020009400	HemosIL Heparin	N1136159
0020010000	HemosIL Factor X Deficient Plasma	N0990149
0020010500	HemosIL INR Validate	N0185665
0020010600	HemosIL ISI Calibrate	N0185662
0020010700	HemosIL Plasma Coagulation Control Level 1 (Super)	N1087617
0020010800	HemosIL Plasma Coagulation Control Level 2 (Super)	N1087616
0020011000	HemosIL Special Test Control Level I	N0473904
0020011200	HemosIL Factor XII Deficient Plasma	N1090383
0020011300	HemosIL Factor XI Deficient Plasma	N1290944
0020011500	HemosIL Factor V Deficient Plasma	N0799853
0020011700	HemosIL Factor VII Deficient Plasma	N0990158
0020011800	HemosIL Factor VIII Deficient Plasma	N0599279
0020011900	HemosIL Factor IX Deficient Plasma	N0499097
0020012000	HemosIL Special Test Control Level 2	N0473905
0020012200	HemosIL Factor II Deficient Plasma	N0799724
0020012500	HemosIL LA Positive Control	N0702894
0020012600	HemosIL LA Negative Control	N0702891

CE DECLARAȚIE DE CONFORMITATE

Produs(e) Produkt(e) Produto(s) Producto(s) Produkt(er) Produit(s) Produkt(er) Prodotto(i) [Ilizibil]		Începere zu beginnen von Inicio A partir de Gredende fra Premiere id Din A partire da [Ilizibil]
PIN		LOT/SN
0020012800	HemosIL Factor VIII Deficient Plasma (VWF normal)	N0620475
0020013000	HemosIL, Teste D-Dimer	B21892
0020013100	HemosIL D-Dimer HS 500 Controls	B23148
0020013400	HemosIL, Calibratoare Dabigatran	N0248653
0020013500	HemosIL, parametri testare Dabigatran	N0248890
0020030100	HemosIL, Antitrombină lichid	N0757163
0020201300	HemosIL Factor XIII Antigen	B50303
0020300200	HemosIL LMW Heparin Controls	N0398799
0020300300	HemosIL UF Negative Control	N0398800
0020300400	HemosIL, Antitrombină lichid	N0273484
0020300500	HemosIL, Proteină C	N0473896
0020300600	HemosIL, Calibratoare heparină	N0398801
0020300900	HemosIL VWF:RCo	B11509
0020301000	HemosIL D-Dimer 500	B11546
0020301100	HemosIL, Fibrinogen-C	N0599176
0020301500	HemosIL dRVVT Screen	N0805471
0020301600	HemosIL dRVVT Confirm	N0505472
0020301700	HemosIL, QFA Trombină (Bovine)	N1090513
0020301800	HemosIL, QFA Trombină (Bovine)	N1090514
0020302000	HemosIL Protein S Activity	N0515735
0020302400	HemosIL, Soluție de clătire	E0315329
0020302600	HemosIL, Anti-Xa Lichid	N0429735
0020302800	HemosIL, Test de inhibiție directă a sintezei de trombină	N0248656
0020500100	HemosIL D-Dimer HS 500	B80816
0020500200	HemosIL D-Dimer HS 500 Controls	880825
00009800003	HemosIL AcuStar Multi-Ab Controls	B24044
0009802000	HemosIL AcuStar D-Dimer	B80786
0009802004	HemosIL AcuStar Anti-Cardiolipin IgG	B80792
0009802008	HemosIL AcuStar Anti-Cardiolipin IgM	B80793
0009802012	HemosIL AcuStar Anti-2 Glicoproteină 1 IgG	B80788
0009802016	HemosIL AcuStar Anti-2 Glicoproteină 1 IgM	B80789

CE DECLARAȚIE DE CONFORMITATE

Produs(e) Produkt(e) Produto(s) Producto(s) Produkt(er) Produit(s) Produkt(er) Prodotto(i) [Ilizibil]		Începere zu beginnen von Inicio A partir de Gredende fra Premiere id Din A partire da [Ilizibil]
PIN		LOT/SN
0009802119	HemosIL AcuStar von Willebrand Factor Controls	B11798
0009802020	HemosIL AcuStar, Factor antigen von Willebrand	B21898
0009802024	HemosIL AcuStar, Factor antigen von Willebrand și activitatea de cofactor a ristocetinei	B22059
0009802028	HemosIL AcuStar HIT-IgG(PF4-H)	B11611
0009802100	HemosIL Acustar D-Dimer Controls	B80787
0009802104	HemosIL AcuStar, Teste Anti-Cardiolipin IgG	B80835
0009802108	HemosIL AcuStar Anti-Cardiolipin IgM Controls	B80836
0009802112	HemosIL AcuStar Teste Anti-β2 Glicoproteina 1 IgG	880790
0009802116	HemosIL AcuStar Set de testare Anti-132 Glicoproteină I IgM	B80811
0009802122	HemosIL AcuStar HIT Controls	B11612
49730503	Electrachrome Factor VIII	N0247557
0020013900	HemosIL Normal Control 1	N0841796
0020014000	HemosIL Normal Control 2	N0841798
0020014100	HemosIL Normal Control 3	N0841800
0020302601	HemosIL, Anti-Xa Lichid	N0656778
0020013600	HemosIL, Calibratoare Rivaroxaban	N0741129
0020013700	HemosIL, Teste Rivaroxaban	N0741139
0020301400	HemosIL ReadPlasTin	N0958718
0020014200	HemosIL Apixaban Calibrators	N0857952
0020014300	HemosIL Apixaban Controls	N0858051
00009800015	HemosIL AcuStar Anti-J32GP1 Domeniul 1	171564
00009800022	HemosIL AcuStar Teste Anti-J32GP1 Domeniul 1	171572
00009802048	HemosIL AcuStar, Activitate ADAMTS13	831939
0029706100	HemosIL CL HIT-IgG(PF4-H)	832935
0029704000	HemosIL CL, Teste Multi-Ab	B32947
0029704200	HemosIL CL, Anti-Cardiolipin IgM	B33237
0029704400	HemosIL CL Anti-β2 Glicoproteina-1 IgM	B33236
0029704100	HemosIL AcuStar, Anti-Cardiolipin IgG	B33593
0020300440	HemosIL, Antitrombină lichid	N1209106

CE DECLARAȚIE DE CONFORMITATE

Subsemnata **IONESCU DANIELA**, interpret si traducator autorizat pentru limbile ENGLEZA SI FRANCEZA in temeiul autorizatiei nr. 3888/2000, eliberata de Ministerul Justitiei din Romania, certific exactitatea traducerii efectuate din limba ENGLEZA in limba ROMANA, ca textul prezentat, a fost tradus complet, fara omisiuni, si ca, prin traducere, inscrisului nu i-au fost denaturate continutul si sensul.



IONESCU DANIELA
Traducător autorizat
limbile engleză, franceză
Ministerul Justiției 3888/2000



69146-94 R15

0092526000

Factor diluant

HemosIL®

HemosIL®

HemosIL®

HemosIL®

Factor diluant

0009757600 100 ml

Clasa de pericol: Niciuna

Fraze de risc: Niciuna

Fraze de siguranță: Nici una

ATENȚIE: Conține azidă de natriu ce poate forma azide explozive în țevile de metal.

Gefahrenklasse: keine

Risikoeinstufung: keine

Sicherheitseinstufung: keine

Clase peligroso: ninguna

Frases de Riesgo: ninguna

Frases de Seguridad: ninguna

Classification risque: Aucune

Phrases risque: Aucune

Phrases sécurité: Aucune

Simbolo di pericolo: nessuno

Frase di rischio: nessuno

Consigli di prudenza: nessuno

Classe de risco: nenhuma

Frases de risco: nenhuma

Frases de segurança: nenhuma

Faroklass: ingen

Riskfraser: ingen

Skyddsfraser: ingen

Fareklasse: Ingen

Risikosætninger: Ingen

Sikkerhedssætninger: Ingen

Σήμα κινδύνου Κατηγορία: ουδέν

Φράσεις κινδύνου: ουδέν

Φράσεις οδηγιών ασφαλούς χρήσης: ουδέν

危険: なし

リスクレーズ: なし

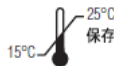
セイフティレーズ: なし



Instrumentation Laboratory

IL Company - Bedford, MA 01730-2443 (USA)

IL SpA - V.le Monza 338 - 20128 Milano (Italy)



15°C

25°C

保存

**Factor diluant**

0009757600 100 ml

Factor diluant - pentru utilizare cu Sistemele de coagulare IL.

Compoziție: soluție salină și mai puțin de 0,1% azidă de sodiu.

Factor diluent - zur Verwendung auf IL-Analysensystemen.

Inhalt: Salzlösung und weniger als 0,1% Natriumazid.

Factor diluent - Para su uso en los Sistemas de Coagulación de IL.

Composición: solución salina y azida sódica a una concentración menor del 0,1%.

Factor diluent - A utiliser sur les analyseurs de coagulation IL.

Composition : solution saline et moins de 0,1% d'azide de sodium.

Factor diluent - Da usare sui sistemi di coagulazione ACL.

Composizione: soluzione salina con meno dello 0,1% di sodio azide.

Factor diluent - Para usar nos Sistemas de Coagulação da IL.

Composição: solução salina e menos de 0,1% de azida sódica.

Factor diluent - Beregnet for brug på IL Koagulationssystemer. Indeholder: saltopløsning og < 0.1% Na-Azid.**Factor diluent** - Används till ACL Futura och IL Koagulations instrument. Innehåll: koksaltlösning och mindre än 0.1% av natriumazid.**Factor Diluent** - Για χρήση σε αναλυτές αιμόστασης IL.

Σύνθεση: φυσιολογικός ορός και λιγότερο από 0,1% αζίδιο του νατρίου.

ヒモスアイエル ファクター - ダイリュエント

IL 自動血液凝固分析装置用。

生理食塩水および0.1%未満のアジ化ナトリウムを含む。

製造元: インスツルメンテーション ラボラトリー社 米国

輸入販売元: アイ・エル・ジャパン株式会社 東京都港区三田1-3-30

LOT

使用期限

Pentru utilizare diagnostic *in vitro*

Instrumentation Laboratory

IL Company - Bedford, MA 01730-2443 (USA)

IL SpA - V.le Monza 338 - 20128 Milano (Italy)

Made in USA

www.ilwww.com



Compania Instrumentation laboratory
526 Route 303, Orangeburg, New York 10962 - telefon 845-365-8000

ATENȚIE!

Proprietate a Instrumentation Laboratory. Nu modificați, nu deteriorați.

GRAFICĂ #6914694

REV: 15

DATA: iulie 2013

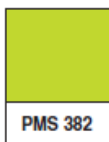
Per CO 437980

TITLU: CUTIE, FACTOR DILUANT

P/N PRODUS: 0009757600

P/N ȘTANȚAT:

DIMENSIUNI: inci 1,78 x 1,78 x 4,92
mm 45 x 45 x 125



Aprobare:

Utilizați SISTEMUL DE POTRIVIRE PANTONE pentru o reprezentare precisă a culorii.

PREZENTUL DOCUMENT CONȚINE INFORMAȚII CU DREPT DE PROPRIETATE DE LA INSTRUMENTATION LABORATORY ȘI ESTE FURNIZAT CU ÎNCREDERE PENTRU SCOPUL UNIC DE FURNIZARE PENTRU DESTINATAR A DATELOR DE PROIECTARE NECESARE. CONȚINUTUL ACESTUIA NU TREBUIE DEZVĂLUIT SAU REPRODUS, ÎN NICIUN FEL, DE CĂTRE DESTINATAR FĂRĂ CONSIMȚĂMÂNTUL ÎN SCRIS DE LA INSTRUMENTATION LABORATORY.

Subsemnata CHIRILA CRISTINA traducător autorizat de Ministerul Justiției cu nr. 3842, certific exactitatea traducerii cu textul înscrisului original din limba engleza în limba română.



Plasmă cu deficit de factor VIII - 0020011800

Destinația utilizării

Plasmă umană obținută prin imunodepleție de factor VIII, pentru determinarea cantitativă a activității factorului VIII (FVIII) în plasma citrată, pe baza evaluării timpului de protrombină activată parțial (APTT), cu sistemele de coagulare IL.

Rezumat și principii

FVIII este o glicoproteină din plasmă, cu o compoziție din polipeptidă complexă, sintetizată în ficat, care circulă în plasmă într-un complex non-covalent cu factorul von Willebrand (VWF). În timpul coagulării, FVIII este convertit în forma activă, FVIIIa, prin proteoliza limitată a trombinei sau factorului Xa (FXa). Funcțiile FVIIIa drept cofactor pentru factorul IX (FIX), pentru accelerarea (de până la 200.000 de ori) conversiei FX la FXa de către FIXa. Deficienția congenitală de FVIII duce la hemofilia A, o afecțiune regresivă moștenită, legată de sex, care cauzează hemoragii severe. Severitatea acestei afecțiuni hemoragice este invers proporțională cu concentrația FVIII. Pacienții cu hemofilie A sunt clasificați, în general, în funcție de activitatea FVIII, în trei categorii: < 0,01 IU/ml (hemofilie severă), în intervalul 0,01 și 0,04 IU/ml (hemofilie moderată) și în intervalul 0,05 -0,25 IU/ml (hemofilie ușoară).^{1,2} Nivelurile scăzute de FVIII pot fi asociate și cu afecțiunea von Willebrand (VWD) sau dobândită secundar ca urmare a altor afecțiuni, precum afecțiuni hepatice sau coagulare intravasculară diseminată (CID).¹ Activitatea factorului VIII în plasma pacientului este determinată prin efectuarea unui test modificat privind timpul protrombinei activată parțial (APTT). Plasma pacientului este diluată și adăugată la plasma cu deficit de factor VIII. Corectarea timpului de coagulare al plasmel cu deficiență este proporțională cu concentrația (activitate procentuală) factorului respectiv din plasma pacientului, interpolată de la o curbă de calibrare.

Compoziție

Setul cu Plasmă cu deficit de factor VIII conține:

[VIII] Plasmă cu deficit de factor VIII (Nr. cat. 0020011810): 10 fiole x 1 ml de plasmă umană liofilizată, sărăcită artificial de factorul VIII, cu conținut de tampon și stabilizatori. Activitatea factorului VIII rezidual este mai mică sau egală cu 1%, în timp ce toți ceilalți factori de coagulare au niveluri normale.

PRECAUȚII ȘI AVERTIZĂRI

Materialul din această plasmă cu deficit de factor VIII a fost testat cu procedurile de testare aprobate de FDA, constatându-se lipsa de reacție la antigenul de suprafață de hepatită B (HBsAg), anticorpii anti- HCV și HIV. Manevrări aceste produse considerându-le potențial infecțioase.

Clasa de pericol: Niciuna

Declarații de pericol: Niciuna

Informații suplimentare de risc:

≈ 100% din amestec este alcătuit din componente cu toxicitate acută necunoscută (pe cale orală, prin piele, prin inhalare) pentru sănătatea umană și toxicitate necunoscută pentru mediul acvatic.

Această plasmă cu deficit de factor VIII este destinată numai utilizării pentru diagnostic *in vitro*.

Preparare

Dizolvați conținutul fiecărei fiole în 1 ml de apă de tip CLR conform normelor CRLW (anterior NCCLS) sau de calitate echivalentă.⁴ Înlocuiți dopul de plută și agitați ușor. Asigurați-vă de reconstituirea completă a produsului. Păstrați plasma la 15-25°C timp de 30 de minute și amestecați prin răsturnare înainte de utilizare. A nu se agita. Evitați formarea de spumă.

Depozitare și stabilitate reactivi

Plasma cu deficit, din fiolele nedeschise, este stabilă până la data expirării indicată pe fiolă dacă este păstrată la 2-8°C. Stabilitatea după reconstituire: 24 de ore la 2-8°C în flaconul original sau 24 de ore la 15°C în familia de sisteme ACL TOP® și ACL TOP seria 50†. Pentru stabilitate optimă, eliminați plasma cu deficit din sistem și păstrați-o la 2-8°C în fiola originală

Factor VIII deficient plasma - 0020011800

Verwendung

Humanplasma mit immunologisch erzeugtem Faktor-VIII-Mangel zur Verwendung für die quantitative Bestimmung von Faktor VIII (FVIII) in humanem Citratplasma, basierend auf der aktivierten partiellen Thromboplastinzeit (APTT), auf IL Gerinnungssystemen.

Testprinzip und Zusammenfassung

Faktor VIII ist ein Plasma-Glykoprotein, mit einem komplexen Polypeptidaufbau, welches hauptsächlich in der Leber synthetisiert wird und im Plasma als nicht-kovalenter Komplex mit von Willebrand Faktor (VWF) zirkuliert. Während des Gerinnungsvorgangs wird Faktor VIII durch limitierte Proteolyse durch Thrombin oder Faktor Xa (FXa) zu Faktor VIIa umgewandelt. FVIII fungiert als Kofaktor für Faktor IX (FIX), was die Umwandlung von FX zu FXa durch FIXa um bis zu 200.000-fach beschleunigt.

Ein kongenitaler Faktor VIII-Mangel führt zu Hämophilie A, einer hereditären geschlechtsabhngigen rezessiven Gerinnungsstörung, die zu schweren Blutungen führt. Der Schweregrad dieser Gerinnungsstörung steht in umgekehrtem Verhältnis zur Faktor VIII-Aktivität. Patienten mit Hmophilie A werden generell in drei Kategorien eingeteilt. <0,01 IE/mL (schwere Hmophilie), 0,01 - 0,04 IE/mL (moderate Hmophilie) und 0,05 - 0,25 IE/mL (leichte Hmophilie).^{1,2} Erniedrigte FVIII Konzentrationen können auch in Verbindung mit dem von Willebrand Syndrom (VWS) stehen, aber auch sekundär erworben werden durch andere Erkrankungen wie Lebererkrankungen und disseminierte intravasale Gerinnung (DIC).¹

Der zur Ermittlung der Faktor VIII-Aktivität eines Patientenplasmas durchgeführte Test basiert auf einer modifizierten aktivierten partiellen Thromboplastinzeit (APTT) Bestimmung. Hierbei wird verdünntes Patientenplasma mit einem Mangelplasma gemischt. Die Verkürzung der Gerinnungszeit ist proportional zum Gehalt (Aktivität %) des untersuchten Faktors in der zugesetzten Probe. Die Menge des Faktors kann über eine Kalibrationskurve quantifiziert werden.

Inhalt

Die **Factor VIII deficient plasma** Packung enthält:

[VIII] Factor VIII deficient plasma (Art. Nr. 0020011810): 10 Flaschen x 1 mL lyophilisiertes Humanplasma, hergestellt durch spezifische Immunabsorption mit Puffer und Stabilisatoren. Die Faktor-VIII-Aktivität beträgt maximal 1 % des Normalwerts, während alle anderen Gerinnungsfaktoren im Normalbereich liegen.

WARNING:

Das verwendete Material wurde mit FDA anerkannten Testmethoden auf HIV-Antikörper, Hepatitis-B-Antigen und HCV-Antigen geprüft. Bitte beachten Sie die Bestimmungen zum Umgang mit potentiell infektiösen Materialien.³

Gefahrenklasse: Keine

Gefahrenhinweise: Keine

Sicherheitssätze: Keine

Erzgndende Gefahrenmerkmale:

≈ 100% dieses Gemisches besteht aus Inhaltsstoffen, deren akute Toxizität (orale, dermale, inhalatorische) für den Menschen und die Gewässer nicht bekannt ist.

Dieses Produkt ist nur für die *in vitro* Diagnostik geeignet.

Herstellung

Inhalt der Flasche mit 1 mL CLSI Wasser (CLRW) oder vergleichbarem (z. B. Aqua bidest.) lösen.⁴ Dann die Flasche verschließen und durch leichtes Schwenken das Lyophilisat lösen. Nach vollständiger Rekonstitution wird das Reagenz 30 Minuten bei 15-25°C inkubiert und unter vorsichtigem Schwenken erneut gemischt. Nicht schütteln.

Lagerung und Haltbarkeit

Ungeöffnet ist das Reagenz bei 2-8°C bis zum aufgedruckten Verfallsdatum haltbar.

Haltbarkeit des rekonstituierten Reagenzes:

- bei 2-8°C: 24 Stunden in der Originalflasche

- bei 15°C in Systemen der ACL TOP® Familie und der ACL TOP Familie 50 Serie†: 24 Stunden

Um eine optimale Stabilität zu gewährleisten, wird empfohlen das Reagenz nach Gebrauch aus dem Gert zu nehmen und in der Originalflasche im Khltschrank bei 2-8°C zu lagern.

Factor VIII deficient plasma - 0020011800

Aplicación

Plasma humano inmunodeprimido en Factor VIII para la determinación cuantitativa de la actividad del Factor VIII (FVIII) en plasma humano citratado, basada en la prueba del Tiempo de Tromboplastina Parcial Activada (TPPA), en los Sistemas de Coagulación de IL.

Principio

El Factor VIII es una glicoproteína plasmática, de composición polipeptídica, que se sintetiza en hígado, y que circula en sangre formando un complejo no covalente con el Factor von Willebrand (FvW). Durante la cascada de la coagulación, el Factor VIII es activado como Factor VIIa, gracias a una proteólisis mediada por la Trombina o Factor Xa (Fxa). El Factor FVIIa funciona como cofactor para el Factor IX (FIX), acelerando (hasta 200.000 veces), la conversión del FX a FXa por el FIXa.

Las deficiencias congénitas de Factor VIII son las responsables de la Hemofilia A, patología de herencia recesiva ligada al sexo, que puede producir desde hemorragias leves a severas. El grado de la intensidad hemorrágica está inversamente relacionado con la concentración del FVIII. Los pacientes con Hemofilia A se clasifican en tres categorías en función de la actividad de su Factor VIII: < 0,01 UI/mL (Hemofilia severa), entre 0,01-0,04 UI/mL (Hemofilia moderada) y entre 0,05-0,25 UI/mL (Hemofilia leve).^{1,2}

Niveles bajos de FVIII pueden asociarse a la enfermedad de von Willebrand (EvvW). También puede adquirirse secundariamente debido a otras enfermedades como hepatopatías y coagulación intravascular diseminada (CID).¹ La actividad del Factor VIII en el plasma del paciente se determina llevando a cabo una prueba modificada del Tiempo de Tromboplastina Parcial Activada (TPPA). El plasma del paciente se diluye y se añade a un plasma deficiente en Factor VIII. La corrección del tiempo de coagulación prolongado del plasma deficiente es proporcional a la concentración (%) de actividad) del Factor en el plasma del paciente, que se obtiene a partir de una curva de calibración.

Composición

El kit **Factor VIII deficient plasma** consta de:

[VIII] Factor VIII deficient plasma (Núm. Cat. 0020011810): 10 viales de 1 mL de plasma humano liofilizado del que se le ha eliminado artificialmente el Factor VIII, contiene tampon y estabilizantes. La actividad residual del Factor VIII es menor o igual al 1%, mientras que todos los demás Factores de coagulación se encuentran a niveles normales.

MEDIDAS DE PRECAUCIÓN Y ADVERTENCIAS:

El material usado en este producto ha sido verificado por métodos aprobados por la FDA y encontrado no reactivo al Antígeno de Superficie de la Hepatitis B (HBsAg).

Anti-HCV y anticuerpos HIV. Manejar con precaución como si fuese potencialmente infeccioso.³

Clase de peligro: Ninguna

Indicaciones de peligro: Ninguna

Consejos de prudencia: Ninguno

Información suplementaria sobre los peligros:

≈ 100% de la mezcla está constituido por componentes con una toxicidad aguda (oral, dérmica, por inhalación) para los seres humanos y un peligro para el medio ambiente no conocidos.

Este producto es para diagnóstico *in vitro*.

Preparación

Disolver el contenido de cada vial con 1 mL de agua destilada CLSI (anteriormente NCCLS) tipo CLRW.⁴ Cerrar el vial y homogeneizar suavemente. Asegurarse de la completa disolución del producto. Mantener el plasma deficiente entre 15 y 25°C durante 30 minutos. Mezclar por inversión del vial antes de su uso. No agitar. Evitar la formación de espuma.

Conservación y Estabilidad de los reactivos

Los plasmas deficientes que no hayan sido abiertos son estables hasta la fecha de caducidad indicada en el vial si se mantienen a 2-8°C.

Estabilidad después de su reconstitución: 24 horas a 2-8°C en el vial original ó 24 horas a 15°C en los sistemas Familia ACL TOP® y Familia ACL TOP 50 Serie†.

Para obtener una estabilidad óptima, sugerimos que una vez acabado el trabajo, retire los plasmas deficientes del analizador y los conserve a 2-8°C en su vial original.

Simboluri utilizate/ Verwendete Symbole / Símbolos utilizados / Symboles utilisés / Simboli impiegati / Símbolos utilizados

IVD	LOT		
Dispozitiv medical de diagnosticare <i>in vitro</i> <i>In-vitro</i> Diagnostikum De uso diagnóstico <i>in vitro</i> Dispositif médical de diagnostic <i>in vitro</i> Per uso diagnostico <i>in vitro</i> Dispositivo médico para utilização em diagnóstico <i>in vitro</i>	Númr de lot Chargen-Bezeichnung Identificación número de lote Désignation du lot Numero del lotto Número de lote	Data expirării Verwendbar bis Caducidad Utilisable jusqu'à Da utilizzare prima del Numero del lotto Data límite de utilização	Límită de temperatură Festgelegte Temperatur Temperatura de Almacenamiento Températures limites de conservation Limiti di temperatura Limite de temperatura

Instrumentul/procedurile de test

Consultați manualul corespunzător de utilizare al instrumentului IL și/sau manualul de aplicare/referință corespunzător pentru instrucțiunile complete privind procedura testului.

Recollarea și pregătirea probei

Nouă părți de sânge venos proaspăt extras sunt colectate într-o parte de citrat de trisodiu 3,2%. Pentru instrucțiuni suplimentare privind colectarea, manipularea și depozitarea probelor, consultați documentul CLSI H21-A5.⁵

Reactivi suplimentari și plasmе de control suplimentare

Produsele următoare nu sunt furnizate cu setul și pot fi achiziționate separat.

	Americi și Pacific	Europa
	Cat. Nr.	Cat. Nr.
Plasmă de calibrare	0020003700	
Control normal	0020003120/0020003110	0020003110
Control test special nivelul 2	0020012000	
SynthASil	0020006800	
SynthAFax	0020007400	
Clorură de calciu 0,020 M	0020006900	
APTT-SP (lichid)	0020006300	
Diluant pentru factori	0009757600	

NOTA: Fiecare laborator trebuie să valideze alegerea combinației de reactiv/instrument.

Controlul calității

Pentru un program complet de control al calității sunt recomandate controale normale și anormale.⁶ Pentru acest program sunt concepute controlul normal și nivelul 2 de control de test special. Fiecare laborator trebuie să-și stabilească valorile proprii pentru abaterea medie și cea standard și trebuie să stabilească un program de control al calității pentru a monitoriza analizele de laborator. Controalele trebuie analizate cel puțin o dată la fiecare schimb de 8 ore, în conformitate cu practicile de laborator bune. Consultați manualul corespunzător de utilizare al instrumentului pentru informații suplimentare. Consultați Westgard *et al* pentru identificarea și soluționarea cazurilor situate în afara valorilor de control.^{7,8}

Rezultate

Rezultatele pacientului pot fi exprimate în activitate procentuală, IU sau secunde.

Limitări/substanțe interferente

Probele hemolizate, icterice sau lipemice excesive nu trebuie utilizate. Consultați prospectele specifice ale reactivului pentru specificațiile privind interferența.

Valori așteptate^a

Factor VIII: 50-150% (0,50-1,50 IU)

Din cauza mai multor variabile care pot afecta timpii de coagulare (inclusiv vârsta populației), fiecare laborator trebuie să își stabilească propriul interval normal.

Caracteristici de performanță

Precizia:

Precizia în cadrul ciclului și între cicluri a fost evaluată după mai multe cicluri (n=80) cu diferite instrumente, folosind un lot specific de reactiv APTT (SynthASil cu familia de sisteme ACL TOP și ACL TOP seria 50† și APTT-SP cu ACL 8/9/10000/Elite/Elite Pro) și probe normale și anormale.

ROMÂNĂ - Revizia prospectului 10/2017

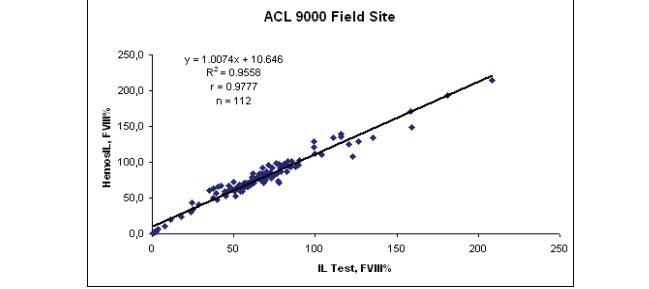
ACL 8/9/10000 Elite/Elite Pro	Medie (% FVIII)	CV% (În cadrul ciclului)	CV% (Între cicluri)
Control normal	72,6	3,1	3,1
Control anormal scăzut	32,2	2,2	3,3
Familie ACL TOP	Medie (% FVIII)	CV% (În cadrul ciclului)	CV% (Între cicluri)
Control normal	100,7	4,7	3,5
Control test special nivelul 2	33,8	5,4	5,5

Familia de sisteme ACL TOP seria 50†	Medie (% FVIII)	CV% (În cadrul ciclului)	CV% (Total)
Control normal	86,42	2,2	3,9
Control test special nivelul 2	25,82	3,4	4,2

Corelare:

Intr-un studiu clinic (n=112) au fost obținute datele și graficul următor cu un sistem ACL 9000, folosind un lot specific de reactiv APTT (APTT-SP):

Sistem	Pantă	Interceptare	r	Metodă de referință
ACL 8000/9000/10000	1,0074	10,646	0,9777	Test IL plasmă cu deficit de factor VIII



În studiile de comparare a metodelor (n= de la 59 până la 63), criteriul de acceptanță r ≥ 0,95 și panta de 0,85-1,15 au fost atinse folosind loturi specifice de Metode APTT (APTT-SP sau SynthASil).

Dintr-un studiu suplimentar privind ACL TOP 500 CTS față de ACL TOP 550 CTS (n=75) folosind un lot specific de reactiv APTT-SP, a rezultat o valoare r > 0,972, o interceptare de 3,09 și o pantă de 1,00.

† Familia de sisteme ACL TOP seria 50 = ACL TOP 350 CTS; ACL TOP 550 CTS; ACL TOP 750; ACL TOP 750 LAS CTS; ACL TOP 750 LAS

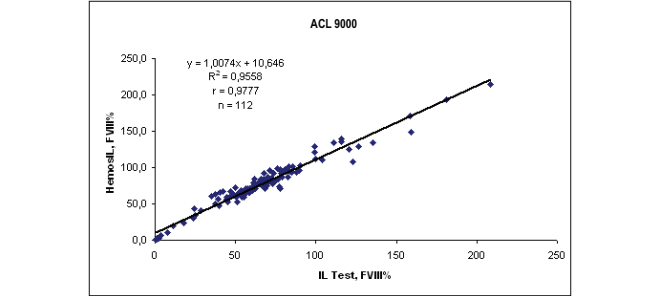
DEUTSCH - Packungsbeilage Version 10/2017

ACL 8/9/10000 Elite/Elite Pro	Mittelwert (% FVIII)	VK (%) (im Lauf)	VK (%) (zwischen Läufen)
Normal-Kontroll-Plasma	72,6	3,1	3,1
Low Abnormal-Kontroll-Plasma	32,2	2,2	3,3
ACL TOP Familie	Mittelwert (% FVIII)	VK (%) (im Lauf)	VK (%) (zwischen Läufen)
Normal-Kontroll-Plasma	100,7	4,7	3,5
Spezialtest-Kontrollen Bereich 2	33,8	5,4	5,5
ACL TOP Familie 50 Serie†	Mittelwert (% FVIII)	VK (%) (im Lauf)	VK (%) (gesamt)
Normal-Kontroll-Plasma	86,42	2,2	3,9
Spezialtest-Kontrollen Bereich 2	25,82	3,4	4,2

Korrelation:

In einer Vergleichsstudie (n=112) wurden folgende Daten und Graphik auf einem ACL 9000 Analysensystem mit einer spezifischen Charge APTT Reagenz (APTT-SP) ermittelt:

System	Steigung	Ordinatenabschnitt	r	Referenzmethode
ACL 8000/9000/10000	1,0074	10,646	0,9777	IL Test Mangelplasma VIII



In Methodenvergleichsstudien (n= 59 bis 63) wurden die Akzeptanzkriterien von r ≥ 0,95 und Steigung 0,85-1,15 mit einer spezifischen Charge APTT Reagenz (APTT-SP oder SynthASil) erreicht. Eine zusätzliche Korrelationsstudie zwischen dem ACL TOP 500 CTS und dem ACL TOP 550 CTS (n=75) mit einer spezifischen Charge APTT Reagenz (APTT-SP), erbrachte einen Korrelationskoeffizienten r > 0,972, ein ordinatenabschnitt von 3,09, und eine Steigung von 1,00.

† ACL TOP Familie 50 Serie = ACL TOP 350 CTS; ACL TOP 550 CTS; ACL TOP 750; ACL TOP 750 CTS; ACL TOP 750 LAS

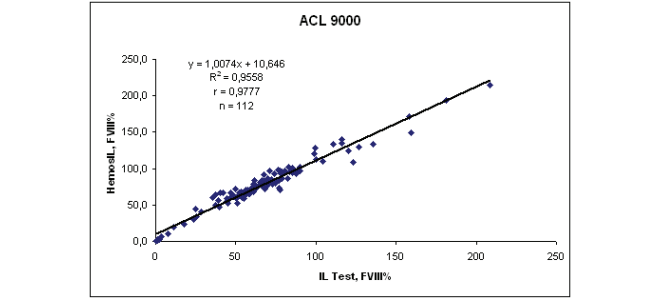
ESPAÑOL - Revisión Prospecto 10/2017

ACL 8/9/10000 Elite/Elite Pro	Media (% FVIII)	CV% (intra-serie)	CV% (inter-serie)
Control Normal	72,6	3,1	3,1
Control Anormal Bajo	32,2	2,2	3,3
Familia ACL TOP	Media (% FVIII)	CV% (intra-serie)	CV% (inter-serie)
Control Normal	100,7	4,7	3,5
Control de Técnicas Especiales Nivel 2	33,8	5,4	5,5
Familia ACL TOP 50 Serie†	Media (% FVIII)	CV% (intra-serie)	CV% (total)
Control Normal	86,42	2,2	3,9
Control de Técnicas Especiales Nivel 2	25,82	3,4	4,2

Correlación:

En un estudio clínico (n=112) se obtuvieron los siguientes resultados (ver también gráfico) en el ACL 9000 usando un lote específico de reactivo TTPA (APTT-SP):

Sistema	Pendiente	Intersección	r	Método de Referencia
ACL 8000/9000/10000	1,0074	10,646	0,9777	IL Test Plasma Deficiente en el Factor VIII



En los estudios de correlación (n= 59 a 63), los resultados estuvieron dentro de los criterios de aceptación (r ≥ 0,95 y pendiente entre 0,85-1,15) usando un lote específico de reactivo TTPA (APTT-SP o SynthASil). En un estudio adicional realizado con el ACL TOP 500 CTS vs ACL TOP 550 CTS (n=75), usando un lote específico de reactivo TTPA (APTT-SP), se obtuvo una r > 0,972, una intersección de 3,09, y una pendiente de 1,00.

† Familia ACL TOP 50 Serie = ACL TOP 350 CTS; ACL TOP 550 CTS; ACL TOP 750; ACL TOP 750 CTS; ACL TOP 750 LAS

Factor VIII deficient plasma - 0020011800

Utilisation

Plasma humain immunodéplété en Facteur VIII pour la détermination quantitative de l'activité en Facteur VIII (FVIII) dans les plasmas humains citratés, par un temps de céphaline activée (TCA), sur les analyseurs de coagulation IL.

Principe

Le facteur VIII est une glycoprotéine, de composition polypeptidique complexe, dont le lieu de synthèse est principalement le foie. Cette molécule est transportée dans le plasma sous forme de complexe non covalent avec le Facteur von Willebrand (VWF). Durant le processus de coagulation, le facteur VIII est converti en forme active, facteur VIIIa, par protéolyse modérée induite par la thrombine ou le facteur Xa (FXa). FVIIIa intervient comme cofacteur du facteur IX (FIX), accélérant (jusqu'à 200,000 fois), la conversion du FX en FXa par le FIXa.

Les déficits congénitaux en facteur VIII peuvent être responsables de l'hémophilie A, syndrome congénital récessif lié aux chromosomes sexuels et responsable d'hémorragies sévères. Il existe un rapport inverse entre la gravité de cette pathologie et la concentration en facteur VIII. Les patients atteints d'hémophilie A sont généralement classés en trois catégories sur la base de leur activité en facteur VIII, à savoir : < 0,01 UI/ml (hémophilie sévère), entre 0,01 et 0,04 UI/ ml (hémophilie modérée) et entre 0,05 et 0,25 UI/ml (hémophilie mineure).^{1,2}

Des taux abaissés de FVIII peuvent être associés à la maladie de Von Willebrand (VWM) ou également associés, à la suite de pathologies telles qu'un syndrome hépatique ou une coagulation intravasculaire disséminée (CIVD).¹

Ces déficits peuvent être mis en évidence par la détermination de l'activité en Facteur VIII avec un temps de céphaline activée (TCA) modifié. Le spécimen dilué est mélangé au plasma déficient en Facteur VIII. La correction du temps de coagulation prolongé du plasma déficient est alors proportionnelle à la concentration (ou activité en %) de ce facteur apporté par le spécimen. Par interpolation sur une droite de calibrage générée automatiquement, l'appareil donne l'activité exacte de ce facteur.

Composition

Le coffret **Factor VIII deficient plasma (Plasma déficient en Facteur VIII)** contient :

[VIII] Factor VIII deficient plasma (Réf. 0020011810) : 10 flacons de 1 ml de plasma humain lyophilisé, artificiellement déplété en Facteur VIII, contenant du tampon et des stabilisants. L'activité du Facteur VIII est inférieure ou égale à 1 % de l'activité normale, alors que tous les autres facteurs de la coagulation sont présents à des taux normaux.

PRECAUTIONS :

Ces réactifs contiennent des produits d'origine humaine. Ils ont été trouvés négatifs pour les anticorps anti VIH 1/2, anti VHC et l'antigène de surface de l'hépatite B (AgHBS), en utilisant des trousses de dépistage de 3^{ème} génération. Cependant, aucune technique ne permettant d'assurer l'absence totale du virus HIV ou de l'hépatite B ou de tout autre agent infectieux, ces réactifs sont à manipuler avec les précautions d'usage.³

Classe de danger : Aucun

Indications de danger : Aucun

Conseils de prudence : Aucun

Informations additionnelles sur les dangers :

≈ 100 % de ce mélange est constitué de composants dont la toxicité aiguë (par voie orale, cutanée, par inhalation) pour la santé humaine et l'écotoxicité pour le milieu aquatique sont inconnues.

Ce produit est à usage diagnostique *in vitro*.

Préparation

Dissoudre le contenu de chaque flacon avec 1 ml d'eau déminéralisée CLSI (anciennement NCCLS) de type CLRW ou équivalent.⁴ Remplacer le capuchon et agiter doucement. Assurez-vous de la complète reconstitution du produit.

Conserver le plasma à 15-25°C pendant au moins 30 minutes et mélanger par inversion avant utilisation. Ne pas agiter violemment. Éviter la formation de mousse.

Factor VIII deficient plasma - 0020011800

Utilizzo

Plasma umano immunodepleto di fattore VIII per la determinazione quantitativa dell'attività del fattore VIII (FVIII) nel plasma umano citratato, mediante l'esecuzione di un tempo di tromboplastina parziale attivato (APTT) modificato, sui Sistemi di Coagulazione IL.

Principio del metodo

Il Fattore VIII è una glicoproteina plasmatica, con una complessa struttura polipeptidica, che viene sintetizzata dal legato e circola nel plasma legata al fattore von Willebrand (VWF) per mezzo di legami non covalenti. Durante il processo coagulativo il fattore VIII viene trasformato nella sua forma attiva, il fattore VIIIa, attraverso una ridotta lisi proteolitica ad opera della trombina o del fattore Xa (FXa). Il FVIIIa agisce poi come co-fattore del fattore IX (FIX), accelerando fino a 200000 volte, la conversione del FX a FXa ad opera del FIXa.

La carenza congenita di fattore VIII è la causa dell'Emofilia A, una sindrome ereditaria recessiva legata al cromosoma X, che provoca gravi sanguinamenti. La gravità di questo disturbo emorragico è inversamente correlata alla concentrazione del Fattore VIII. Pazienti affetti da emofilia A sono in genere classificati, sulla base dell'attività del Fattore VII, in tre categorie: <0,01 UI/mL (emofilia grave), tra 0,01-0,04 UI/mL (emofilia moderata) e tra 0,05-0,25 UI/mL (emofilia leggera).^{1,2}

Le carenze di fattore VIII possono anche essere associate alla malattia di von Willebrand (VWD o MVW) o causate da altre patologie come epatopatie e coagulazione intravascolare disseminata (CID).¹

L'attività del fattore VIII nel plasma del paziente viene determinata eseguendo un tempo di tromboplastina parziale attivato (APTT) modificato. Il plasma del paziente viene diluito e aggiunto al plasma carente di fattore VIII. La correzione del tempo di coagulazione del plasma carente è proporzionale alla concentrazione (attività %) di quel fattore nel plasma del paziente, attività che viene calcolata interpolando il tempo di coagulazione sulla curva di calibrazione.

Composizione

Il kit **Factor VIII deficient plasma** è composto da:

[VIII] Factor VIII deficient plasma (Nr. Cat. 0020011810) : 10 flaconi da 1 mL di plasma umano liofilizzato depletato artificialmente di fattore VIII e contenente tampone e stabilizzanti. L'attività residua di fattore VIII è al massimo equivalente all'1% del valore normale, mentre i livelli di tutti gli altri fattori della coagulazione rientrano nei rispettivi intervalli di normalità.

ATTENZIONE:

Questo prodotto contiene materiale di cui è stata verificata all'origine, con metodi raccomandati dalla FDA, l'assenza dell'antigene di superficie dell'epatite B (HBsAg) e degli anticorpi anti-HCV e anti-HIV 1/2. Trattare come potenzialmente infetto.³

Classe di pericolo: Nessuno

Indicazioni di pericolo: Nessuno

Consigli di prudenza: Nessuno

Informazioni supplementari sui pericoli:

≈ 100% di questa miscela è costituita da ingredienti la cui tossicità acuta (per via orale, dermale, inalatoria) per la salute umana e la tossicità per l'ambiente acquatico non è nota.

Per uso diagnostico *in vitro*.

Preparazione

Sciogliere il contenuto di ciascun flacone con 1 mL di acqua distillata CLSI (ex NCCLS) tipo CLRW.⁴ Chiudere con il tappo e miscelare delicatamente fino alla completa ricostituzione del materiale. Mantenere il plasma a 15-25°C per 30 minuti e miscelarlo nuovamente prima dell'uso. Non agitare. Evitare la formazione di schiuma.

Conservazione e stabilità dei reagenti

I plasmi carenti sigillati sono stabili a 2-8°C fino alla data di scadenza stampata sull'etichetta del flacone. Stabilità dopo la ricostituzione: 24 ore a 2-8°C nel flacone originale o 24 ore a 15°C su strumenti sistemi ACL TOP® e sistemi ACL TOP 50 Serie¹.

Al termine dei cicli lavorativi si consiglia di conservare i plasmi carenti a 2-8°C nei flaconi originali per una migliore stabilità.

Factor VIII deficient plasma - 0020011800

Aplicação Prevista

Plasma humano Imunodeprimido (artificialmente) em fator VIII para a determinação quantitativa da atividade do fator VIII (FVIII) em plasma citratado, baseado no teste do Tempo de Tromboplastina Parcial Activada (TPPA), nos sistemas de coagulação IL.

Resumo e Princípio

O Fatorc VIII é uma glicoproteína plasmática, com uma composição polipeptídica complexa, que é sintetizada no fígado e circula no plasma na forma de um complexo não- covalente com o Fator von Willebrand (FvW). Durante a coagulação o Fatorc VIII é convertido na sua forma ativa, o Fatorc VIIIa, por proteólise limitada, pela trombina ou pelo Fatorc Xa (FXa). FVIIIa funciona como um cofator para o fatorc IX (FIX), acelerando (até 200,000 - vezes), a conversão de FXa para FXa pelo FIXa. O defeito congênito de Fatorc VIII causa Hemofilia A, que é um erro hereditário recessivo ligado ao sexo que pode causar hemorragias graves. A gravidade desta patologia hemorrágica é inversamente relacionada com a concentração do fatorc VIII. Os doentes com hemofilia A são geralmente classificados de acordo com a sua actividade em fatorc VIII, em 3 categorias: <0,01 UI/mL (hemofilia grave), entre 0,01-0,04 UI/mL (hemofilia moderada) e entre 0,05-0,25 UI/mL (hemofilia ligeira).^{1,2}

O decréscimo dos níveis de FVIII também pode ser associado à doença de von Willebrand (DWD), também pode adquirir-se secundariamente devido a outras doenças, tais como as doenças hepáticas ou a coagulação intravascular disseminada (CID).¹

A actividade do Fatorc VIII no plasma do doente é determinada por um teste de Tempo de Tromboplastina Parcial Activada (TPPA) modificado. O plasma do doente é diluído e adicionado ao plasma deficiente em fatorc VIII. A correcção do tempo de coagulação prolongado do plasma deficiente é proporcional à concentração (% de actividade) do factor específico no plasma do doente, que se obtém a partir de uma curva de calibração.

Composição

O kit de **Factor VIII deficient plasma (Plasma deficitário em fatorc VIII)** é composto por:

[VIII] Factor VIII deficient plasma (Núm. Cat. 0020011810): recipientes 10 x 1 mL de plasma humano liofilizado, do qual se eliminou artificialmente o Factorc VIII com um tampão e estabilizadores. A actividade residual do Factorc VIII é inferior ou igual a 1 %, enquanto todos os outros factores de têm níveis normais.

AVISOS e PRECAUÇÕES:

O material utilizado neste produto foi analisado com testes aprovados pela FDA e verificou-se a ausência de reacção ao Antígeno de Superfície da Hepatite B (HBsAg), aos anticorpos anti-HCV e anti-HIV 1/2. No entanto, deve-se manipular com precaução, como potencialmente infeccioso.³

Classe de perigo: Nenhuma

Advertências de perigo: Nenhuma

Recomendações de prudência: Nenhuma

Informações perigo suplementar:

≈ 100% da mistura é constituído por ingredientes cuja toxicidade aguda (oral, dérmica, por inalação) para a saúde humana e cujo risco para o ambiente aquático não são conhecidos.

Para uso em diagnóstico *in vitro*.

Preparação

Dissolver o conteúdo de cada recipiente em 1 mL de água destilada CLSI (anteriormente NCCLS) tipo CLRW.⁴ Fechar o recipiente e homogeneizar suavemente. Verificar se o produto fica completamente dissolvido. Conservar o reagente entre 15 e 25°C durante 30 minutos. Misturar invertendo o recipiente, antes de utilizar. Não agitar. Evitar a formação de espuma.

Conservação e estabilidade do reagente

Os plasmas deficitários fechados, que ainda não foram utilizados, são estáveis até ao final do prazo de validade, que consta no rótulo, desde que conservados entre 2-8°C.

Estabilidade após reconstituição: 24 horas entre 2-8°C dentro do recipiente original ou 24 horas a uma temperatura de 15°C nos Sistemas Família ACL TOP® e Família ACL TOP 50 Series¹.

Para obter uma estabilidade óptima retire os plasmas deficitários do aparelho e conserve-os entre 2-8°C, nos recipientes originais.

Bibliografie/ Literatur / Bibliografia / Bibliographie / Bibliografia / Bibliografia

- Biggs R, Rizza C. Human Blood Coagulation, Haemostasis and Thrombosis. III ed. Oxford, England: Blackwell Scientific Publications, 1984.
- Nilsson IM et al. Haemophilia in Sweden. I. Coagulation studies. Acta Med. Scand. 1961; 170: 665.
- Richmond JY, McKinney FW eds. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories, U.S. Dept. of Health and Human Services, Public Health Service, 4th Edition, 1999.
- Clinical and Laboratory Standards Institute. Preparation and Testing of Reagent Water in the Clinical Laboratory, Fourth Edition, CLSI Document C3-A4; Vol. 26 No. 22.
- Clinical and Laboratory Standards Institute. Collection, Transport, and Processing of Blood Specimens for Testing Plasma-Based Coagulation and Molecular Hemostasis Assays; Approved Guideline - Fifth Edition, CLSI Document H21-A5; Vol. 28 No. 5.

Conservation et stabilité du réactif

Conservé à 2-8°C, le plasma déficient avant ouverture est stable jusqu'à la date de péremption indiquée sur l'étiquette du flacon.

Stabilité après reconstitution : 24 heures à 2-8°C dans le flacon d'origine ou 24 heures à 15°C sur les analyseurs de la famille ACL TOP® et de la famille ACL TOP 50 Series¹.

Pour une stabilité optimale, conserver le plasma déficient à 2-8°C dans le flacon d'origine entre chaque utilisation.

Procédures de test/instrument

Se référer au mode d'emploi de l'instrument IL approprié et/ou au manuel d'application pour des informations complètes sur les procédures de dosage.

Recueil des spécimens et préparation

9 parts de sang fraîchement prélevé sont collectées avec 1 part de 3,2 % citrate trisodique. Se référer au document CLSI H21-A5 ou au document GEHT (STV, numéro spécial, 1-40, 1998 et ses modifications 2007 parues sur le site du GEHT) pour plus d'informations sur le prélèvement des échantillons, leur manipulation et leur stockage.⁵

Réactifs auxiliaires et plasmas de contrôle

Non fournis avec la trousse, ils doivent faire l'objet d'une commande séparée.

		Ameriques et Pacifique Réf.	Europe Réf.
Plasma de calibration		0020003700	
Contrôle normal	0020003120/0020003110		0020003110
Contrôle Tests Spéciaux Taux 2		0020012000	
SynthASil		0020006800	
SynthAFax		0020007400	
Chlorure de Calcium 0,020 M		0020006900	
TCA-SP (Liquide)		0020006300	
Diluant facteur (systèmes de Coagulation IL)		0009757600	

NOTES : Il est du ressort du laboratoire de valider le choix du système analytique réactif / instrument.

Contrôle de qualité

Les contrôles normaux et anormaux sont recommandés pour un programme de contrôle de qualité complet.⁶ Le plasma de Contrôle normal et le Contrôle Tests Spéciaux Taux 2 sont spécifiques à ce programme. Chaque laboratoire doit établir sa propre moyenne et déviation standard et son programme de contrôle de qualité afin de vérifier l'état de fonctionnement de son système analytique. A titre d'exemple, les contrôles pourraient être analysés une fois toutes les 8 heures en regard des bonnes pratiques de laboratoire. Se référer au mode d'emploi de l'instrument pour des informations complémentaires. Se reporter à Westgard et al pour l'identification et la résolution des contrôles hors limites.^{7,8}

Résultats

Les résultats des patients sont reportés en activité (%), IU et secondes.

Limites de la méthode et substances interférant avec celle-ci

Les échantillons hémolysés, ictériques et/ou lipémiques ne doivent pas être utilisés. Se référer à la notice spécifique du réactif concerné pour des informations complémentaires relatives aux interférences connues.

Valeurs attendues ⁹

Facteur VIII : 50-150 % (0,50-1,50 IU)

Du fait qu'un grand nombre de variables peuvent affecter les résultats (dont l'âge de la population étudiée), nous recommandons à chaque laboratoire d'établir ses propres valeurs normales.

FRANÇAIS - Révision de la notice 10/2017

Caractéristiques et performances

Fidélité :

La précision intra-séries et inter-séries a été évaluée au cours d'essais multiples (n = 80) réalisés sur différents instruments, en utilisant un lot spécifique de réactif TCA (SynthASil sur les analyseurs de la famille ACL TOP et de la famille ACL TOP 50 Series¹, et APTT-SP sur les analyseurs ACL 8/9/10000/Elite/Elite Pro) et des échantillons normaux et anormaux.

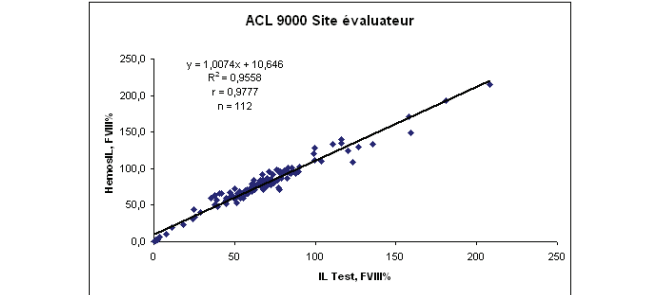
ACL 8/9/10000 Elite/Elite Pro	Moyenne (% FVIII)	CV % (Intra-séries)	CV % (Inter-séries)
Contrôle normal	72,6	3,1	3,1
Contrôle Anormal bas	32,2	2,2	3,3

Famille ACL TOP	Moyenne (% FVIII)	CV % (Intra-séries)	CV % (Inter-séries)
Contrôle normal	100,7	4,7	3,5
Contrôle Tests Spéciaux Taux 2	33,8	5,4	5,5

Famille ACL TOP 50 Séries†	Moyenne (% FVIII)	CV % (Intra-séries)	CV % (Total)
Contrôle normal	86,42	2,2	3,9
Contrôle Tests Spéciaux Taux 2	25,82	3,4	4,2

Corrélation : Lors d'une étude clinique (n = 112), les résultats suivants ont été obtenus sur l'ACL 9000 en utilisant un lot spécifique de réactif TCA (APTT-SP) :

Analysreur	Pente	Ordonnée à l'origine	r	Méthode de Référence
ACL 8000/9000/10000	1,0074	10,646	0,9777	IL Test Plasma déficient facteur VIII



Lors d'une étude de comparaison de méthodes (n = 59 à 63), les critères d'acceptabilité et les résultats observés de la corrélation ont été les suivants: r ≥ 0,95 ; pente 0,85-1,15 en utilisant un lot spécifique de réactif TCA (APTT-SP ou SynthASil). Une étude complémentaire réalisée sur l'analyseur ACL TOP 500 CTS en comparaison de ACL TOP 550 CTS (n = 75), en utilisant un lot spécifique de réactif TCA (APTT-SP), a donné les résultats de corrélation suivants : r > 0,972, ordonnée à l'origine = 3,09, pente = 1,00.

† Famille ACL TOP 50 Series = ACL TOP 350 CTS ; ACL TOP 550 CTS ; ACL TOP 750 ; ACL TOP 750 CTS ; ACL TOP 750

ITALIANO - Revisione dell'inserito 10/2017

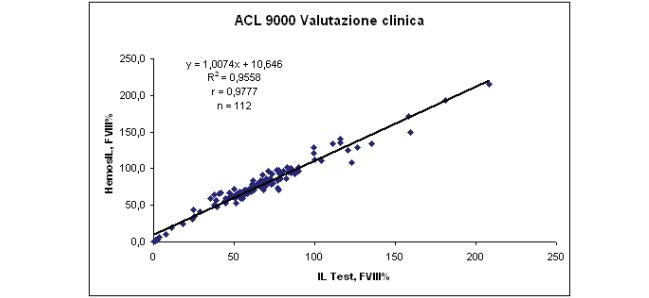
ACL 8/9/10000 Elite/Elite Pro	Media (% FVIII)	CV % (nella serie)	CV% (tra serie)
Controllo normale	72,6	3,1	3,1
Plasma di Controllo Anormale Basso	32,2	2,2	3,3

Sistemi ACL TOP	Media (% FVIII)	CV % (nella serie)	CV% (tra serie)
Controllo normale	100,7	4,7	3,5
Controlli dei Test Speciali Livello 2	33,8	5,4	5,5

Sistemi ACL TOP 50 Serie†	Media (% FVIII)	CV % (nella serie)	CV% (totale)
Controllo normale	86,42	2,2	3,9
Controlli dei Test Speciali Livello 2	25,82	3,4	4,2

Correlazione: In uno studio clinico (n=112) sono stati ottenuti i seguenti dati (risultati e grafici) su ACL 9000 usando uno specifico lotto di reagente APTT (APTT-SP):

Sistema	Pendenza	Intercetta	r	Metodo di riferimento
ACL 8000/9000/10000	1,0074	10,646	0,9777	IL Test Plasma Carente di Fattore VIII



Gli studi di comparazione effettuati (n= da 59 a 63) hanno soddisfatto i seguenti criteri di accettabilità: r ≥ 0,95 e pendenza compresa tra 0,85 e 1,15 usando uno specifico lotto di reagente APTT (APTT-SP o SynthASil). In un ulteriore studio di comparazione tra ACL TOP 500 CTS ed ACL TOP 550 CTS (n=75), usando uno specifico lotto di reagente APTT-SP, si è ottenuto un coefficiente di correlazione > 0,972, una intercetta di 3,09, e una pendenza di 1,00.

† Sistemi ACL TOP 50 Serie = ACL TOP 350 CTS ; ACL TOP 550 CTS ; ACL TOP 750 ; ACL TOP 750 CTS ; ACL TOP 750 LAS

PORTUGUÊS - Revisão do folheto 10/2017

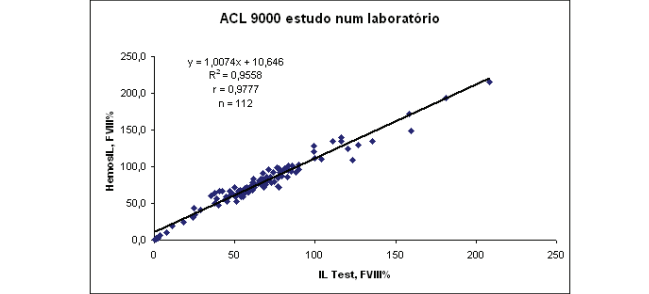
ACL 8/9/10000 Elite/Elite Pro	Média (% FVIII)	CV% (Intra-ensaio)	CV% (Inter-ensaio)
Controllo Normal	72,6	3,1	3,1
Controllo Anormal Baixo	32,2	2,2	3,3

Família ACL TOP	Média (% FVIII)	CV% (Intra-ensaio)	CV% (Inter-ensaio)
Controllo Normal	100,7	4,7	3,5
Controlos Especiais de Teste Nivel 2	33,8	5,4	5,5

Família ACL TOP 50 Series†	Média (% FVIII)	CV% (Intra-ensaio)	CV% (Total)
Controllo Normal	86,42	2,2	3,9
Controlos Especiais de Teste Nivel 2	25,82	3,4	4,2

Correlação: Num estudo clínico, (n=112) obtiveram-se os seguintes dados e gráfico, no ACL 9000 utilizando um lote específico de reagente TTPA (APTT-SP):

Sistema	Declive	Intersecção	r	Método de referência
ACL 8000/9000/10000	1,0074	10,646	0,9777	IL Test Plasma Deficitário em Fatorc VIII



Em estudos de correlação (n= 59 a 63), foi atingido o critério de aceitação de r ≥ 0,95 e intervalo de declive 0,85-1,15 utilizando um lote específico de reagente TTPA (APTT-SP ou SynthASil). Um estudo adicional de correlação no ACL TOP 500 CTS vs. ACL TOP 550 CTS (n=75), utilizando um lote específico de reagente TTPA (APTT-SP), resultou num r > 0,972, num Intersecção de 3,09, e num declive de 1,00.

† Família ACL TOP 50 Series = ACL TOP 350 CTS ; ACL TOP 550 CTS ; ACL TOP 750 ; ACL TOP 750 CTS ; ACL TOP 750 LAS

Plasmă cu deficit de factor VIII 0020011800

Prospect tipărit: 303649
Revizie: R7
Eliberat: Oct. 2017
C.O.: 484607

LIMBILE

ROMÂNĂ
GERMANĂ
SPANIOLĂ
FRANCEZĂ
ITALIANĂ
PORTUGHEZĂ

SPECIFICAȚIE TEHNICĂ

HÂRTIE: Hârtie albă, greutate 50-60 g/m², PCS00400073.
DIMENSIUNE: 11 x 17" (280 x 432 mm.).
IMPRIMARE: Față/spate.
CULOAREA Față - Banda de sus verde pantone 382, tot restul tipărit cu negru.
IMPRIMĂRII: Spate - Totul tipărit cu negru

Fibrinogen-C - 0020301100

Destinația utilizării

Pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului, pe baza metodei Clauss, în plasma citrată umană, cu sistemele de coagulare IL.

Rezumat și principii

Mai multe anomalități congenitale legate de fibrinogen rezultă în împiedicarea conversiei fibrinogenului în fibrină în timpul coagulării sângelui.¹ Fibrinogenul este și un marker util în evaluarea stărilor mai multor afecțiuni, inclusiv coagularea intravasculară diseminată, afecțiuni hepatice, afecțiuni inflamatorii și a caracterelor maligne.² Nivelurile ridicate de fibrinogen sunt asociate cu un risc ridicat de afecțiuni cardiovasculare.^{3,4,5} Nivelurile ridicate se regăsesc și în timpul sarcinii și utilizării contraceptivelor orale, în timp ce nivelurile reduse se regăsesc în timpul terapiei trombolitice.²

Setul Fibrinogen-C folosește un exces de trombină pentru convertirea fibrinogenului în fibrină în plasma diluată în cazul concentrației ridicate de trombină și scăzută de fibrinogen, rata de reacție reprezintă o funcție a concentrației fibrinogenului.⁶

Compoziție

Setul Fibrinogen-C este alcătuit din:

Trombină bovină (Nr. cat. 0020301110): 10 flacoane x 2 ml de trombină bovină liofilizată (35 UNIH/ml) cu albumină bovină, clorură de calciu, tampon și stabilizatori.

PRECAUȚII ȘI AVERTIZĂRI

Pericol
Clasa de pericol: Sensibilizare respiratorie, cat. 1
Declarații de pericol: Poate provoca simptome de alergie sau astm sau dificultăți de respirație în caz de inhalare.

Declarații de precauție: Evitați respiraarea prafului/aburului. În caz de inhalare: Dacă respirația este dificilă, transportați persoana la aer liber și mențineți-o într-o poziție confortabilă pentru respirație. În caz de simptome respiratorii: Sunați la un centru de informare toxicologică/ medic. Eliminați conținutul/recipientul în conformitate cu reglementările locale/regionale/naționale/internaționale.

Informații suplimentare de risc: EUH208: Conține trombină bovină. Poate produce reacție alergică.

EUH210: Fișa cu date de securitate este disponibilă la cerere. Până la 6,8% din amestec este alcătuit din componente cu toxicitate acută necunoscută (pe cale orală, prin piele, prin inhalare) pentru sănătatea umană și pentru mediul acvatic.

Conține material bovin. Toate animalele donatoare au provenit din cirezi fără BSE. Sănătatea vitelor a fost inspectată ante- și post-mortem de către un veterinar și se pare că acestea nu au avut material infecțios și contagios. Cu toate acestea, materialul trebuie tratat ca potențial infecțios. Acest produs este destinat numai utilizării pentru diagnostic *in vitro*.

Preparare

Trombină bovină: Dizolvați conținutul fiecărei fiole în 2 ml de apă CLR de tip CLSI sau echivalentă.⁷ Înlocuiți dopul de plută și agitați ușor. Așigurați-vă de reconstituirea completă a produsului. Păstrați reactivul la 15-25°C timp de 30 de minute și amestecați prin răsturnare înainte de utilizare. A nu se agita.

Depozitare și stabilitate reactivi

Reactivul din fiolele nedeschise este stabil până la data expirării indicată pe fiolă, dacă este păstrat la 2-8°C. **Trombină bovină** - Stabilitatea după reconstituire: 3 zile la 2-8°C, 1 lună la -20°C în flaconul original, 8 ore la 15°C în sistemele ACL Classic (100-7000) și 3 zile la 15°C în familia de sisteme ACL TOP® și ACL TOP seria 50[†].

Fibrinogen-C - 0020301100

Verwendung

Zur quantitativen Bestimmung von Fibrinogen (nach Clauss) in humanem Citratplasma auf IL-Analysensystemen.

Testprinzip und Zusammenfassung

Diverse angeborene Fibrinogen-Mangelzustände haben eine verminderte Umwandlung von Fibrinogen in Fibrin während der Blutgerinnung zur Folge.¹ Die Fibrinogenbestimmung mit der Methode nach Clauss dient der Abklärung dieser Mangelzustände (Afibrinogenämie, Hypofibrinogenämie, Dysfibrinogenämie), sowie der Abklärung erworbener Zustände wie Verbrauchskoagulopathie, gesteigerter Fibrinolyse, Pankreatitis, und schweren Störungen der Leberfunktionen.² Erhöhte Fibrinogenkonzentrationen stehen in Zusammenhang mit einem erhöhten Risiko für atherosklerotische Herz-Kreislauf Erkrankungen.^{3,4,5} Auch während der Schwangerschaft und bei Einnahme oraler Verhütungsmittel werden erhöhte Konzentrationen gefunden. Erniedrigte Konzentrationen findet man bei Patienten, die unter Lysetherapie stehen.² Das im Fibrinogen-C Kit enthaltene Thrombinreagenz bewirkt die Umwandlung von Fibrinogen zu Fibrin. Da Thrombin im Überschuss zugesetzt wird, ist diese Methode für Fibrinogen spezifisch. Die Gerinnungszeit ist umgekehrt proportional zur Fibrinogenkonzentration im Plasma.⁶

Inhalt

Die **Fibrinogen-C** Packung enthält:

T **Bovine thrombin** (Art. Nr. 0020301110): 10 Flaschen x 2 mL Rinder-Thrombin (35 UNIH/ mL), lyophilisiert mit Rinder-Albumin, Calcium-Chlorid, Puffer und Stabilisatoren.

WARNING:

Gefahr
Gefahrenklasse: Sensitization-Respiratory, cat. 1
Gefahrenhinweise: Kann bei Einatmen Allergie, asthmaartige Symptome oder Atembeschwerden verursachen.

Sicherheitssätze: Einatmen von Staub/Rauch vermeiden. Bei Einatmen: Bei Atembeschwerden an die frische Luft bringen und in einer Position ruhigstellen, die das Atmen erleichtert. Bei Symptomen der Atemwege: GIFTINFORMATIONSZENTRUM/Arzt anrufen. Inhalt/Behälter gemäß lokalen/regionalen/nationalen/internationalen Vorschriften zuführen.

Er ergänzende Gefahrenmerkmale: EUH208: Enthält Bovine Thrombin. Kann allergische Reaktionen hervorrufen. EUH210: Sicherheitsdatenblatt auf Anfrage erhältlich. Bis 6.8% dieses Gemisches besteht aus Inhaltsstoffen, deren akute Toxizität (oral, dermal, inhalatorische) für den Menschen und die Gewässer nicht bekannt ist.

Enthält bovines Material. Alle Spendertiere stammen aus BSE-freien Herden. Die Tiere durchliefen eine ante- und post-mortem Gesundheitsüberprüfung durch einen Veterinär. Dabei zeigten sie sich offensichtlich frei von infektiösem und ansteckendem Material. Dennoch sollten die Materialien als potentiell infektiöses behandelt werden. Dieses Produkt ist nur für die *in vitro* Diagnostik geeignet.

Herstellung

Bovine thrombin: Zum Inhalt einer Flasche wird 2 mL CLSI Wasser (CLRW) oder vergleichbares (z. B. Aqua bidest.) pipettiert und durch leichtes Schwenken gelöst.⁷ Nach vollständiger Rekonstitution wird das Reagenz 30 Minuten bei 15-25°C inkubiert und dann unter vorsichtigem Schwenken erneut gemischt. Nicht schütteln.

Lagerung und Haltbarkeit

Die ungeöffneten Reagenzien sind bei Lagerung zwischen 2-8°C bis zu dem auf dem Etikett angegebenen Verfallsdatum haltbar.

Bovine thrombin - Haltbarkeit nach Rekonstitution:

- bei 2-8°C in der Originalflasche: 3 Tage
- bei 15°C in der ACL TOP Familie und der ACL TOP Familie 50 Serie[†]: 3 Tage
- bei 15°C in ACL Classic (100-7000): 8 Stunden
- bei -20°C in der Originalflasche: 1 Monat

Fibrinogen-C - 0020301100

Aplicación

Test para la determinación cuantitativa de Fibrinógeno por el método de Clauss, en plasma humano citratado en los Sistemas de Coagulación de IL.

Principio

Diversas anomalidades congénitas del Fibrinógeno influncian la transformación del fibrinógeno en fibrina en la cascada de coagulación.¹

El Fibrinógeno también es un marcador útil en la evaluación del estadio de diversas enfermedades, incluyendo la coagulación intravascular diseminada, las disfunciones hepáticas, cuadros inflamatorios y tumores malignos.² Altos niveles de Fibrinógeno están asociados a un incremento del riesgo de enfermedades cardiovasculares.^{3,4,5} Tanto durante el embarazo como en el uso de contraceptivos orales, los niveles de Fibrinógeno aumentan, mientras que durante una terapia trombolítica dichos niveles disminuyen. El Test Fibrinógeno-C utiliza un exceso de trombina para convertir el fibrinógeno en fibrina en plasma diluido. A concentraciones altas de trombina y bajas de fibrinógeno el nivel de la reacción está en función de la concentración de fibrinógeno.⁶

Composición

El kit **Fibrinogen-C** consta de:

T **Bovine thrombin:** (Cat. No. 0020301110): 10 x 2 mL viales de Trombina Bovina liofilizada (35 UNIH/mL) con albúmina bovina, Cloruro Cálculo, tampón y estabilizantes.

PRECAUCIÓN:

Peligro
Clase de Peligro: Sensitization-Respiratory, cat. 1
Indicaciones de Peligro: Puede provocar síntomas de alergia o asma o dificultades respiratorias en caso de inhalación.

Consejos de prudencia: Evitar respirar el polvo/el humo. En caso de inhalación: Si respira con dificultad, Transportar a la persona al aire libre y mantenerla en una posición que le facilite la respiración. En caso de síntomas respiratorios: Llamar a un CENTRO DE TOXICOLOGÍA/ medico. Eliminar el contenido/el recipiente de conformidad con la normativa local, regional, nacional o internacional.

Información suplementaria sobre los Peligros: EUH208: Contiene Bovine Thrombin. Puede provocar una reacción alérgica. EUH210: Puede solicitarse la ficha de datos de seguridad. Hasta el 6.8% de la mezcla está constituido por componentes con una toxicidad aguda (orale, dérmica, por inhalación) para los seres humanos y un peligro para el medio ambiente no conocidos.

Contiene material bovino. Todos los animals donantes provinieron de rebaños libres de BSE. El ganado fue sometido a una inspección de salud ante y post-mortem por un veterinario, y aparentemente estaba libre de material infeccioso y contagioso. Sin embargo, el material debería tratarse como potencialmente infeccioso. Este reactivo es para diagnóstico *in vitro*.

Preparación

Bovine thrombin: Disolver el contenido de cada vial con 2 mL de agua destilada tipo CLR de acuerdo a CLSI.⁷ Cerrar el vial y homogeneizar suavemente. Asegurarse de la completa disolución del producto. Mantener el reactivo entre 15 y 25°C durante 30 minutos. Mezclar por inversión del vial antes de su uso. No agitar.

Conservación y estabilidad de los reactivos

Antes de ser reconstituídos, el reactivo es estable hasta la fecha de caducidad indicada en el vial, si se mantienen entre 2-8°C.

Bovine thrombin - Estabilidad después de la reconstitución: 3 días a 2-8°C, 1 mes a -20°C en el vial original, 8 horas a 15°C en los sistemas ACL Classic (100-7000) o 3 días a 15°C en los sistemas Familia ACL TOP® y familia ACL TOP 50 Serie[†].

Simboluri utilizate / Verwendete Symbole / Símbolos utilizados / Symboles utilisés / Simboli impiegati / Símbolos utilizados

IVD	LOT				CONTROL			EC REP
Dispozitiv medical de diagnosticare <i>in vitro</i> <i>In-vitro</i> Diagnostikum De uso diagnóstico <i>in vitro</i> Dispositif médical de diagnostic <i>in vitro</i> Per uso diagnóstico <i>in vitro</i> Dispositivo médico para utilização em diagnóstico <i>in vitro</i>	Număr de lot Chargen-Bezeichnung Identificación número de lote Désignation du lot Numero del lotto Número de lote	Data expirării Verwendbar bis Caducidad Utilisable jusqu'à Da utilizzare prima del Data limite de utilização	Limită de temperatură Festgelegte Temperatur Temperatura de Almacenamiento Températures limites de conservation Limiti di temperatura Limite de temperatura	Consultați instrucțiunile de utilizare Beilage beachten Consulter la méthodica Lire le mode d'emploi Vedere istruzioni per l'uso Consultar as instruções de utilização	Control Kontrollen Control Contrôle Controllo Controlo	Riscuri biologice Biologisches Risiko Riesgo biológico Risques biologiques Rischio biologico Risco biológico	Produsător Hergestellt von Fabricado por Fabricant Prodotto da Fabricado por	Reprezentant autorizat Bevollmächtigter Representante autorizado Mandataire Rappresentanza autorizzata Representante autorizado

Instrumentul/procedurile de test

Consultați manualul corespunzător de utilizare al instrumentului IL și/sau manualul de aplicare corespunzător pentru instrucțiunile complete privind procedura testului.

Recoltarea și pregătirea probei

Nouă părți de sânge venos proaspăt extras sunt colectate într-o parte de citrat de trisodiu 3,2%. Pentru instrucțiuni suplimentare privind colectarea, manipularea și depozitarea probelor, consultați documentul CLSI H21-A5.⁸

Reactivi suplimentari și plasmе de control suplimentare

Produsele următoare nu sunt furnizate cu setul și pot fi achiziționate separat.

	Americi și Pacific	Europa
	Nr. de cat.	Nr. de cat.
Plasmă de calibrare	0020003700	0020003700
Control normal	0020003120	0020003110
Control anormal scăzut	0020003220	0020003210
Control fibrinogen scăzut	0020004200	0020004200
Diluant factor	0009757600	0009757600
Soluție de curățare	0009831700	0009831700
Agent de curățare	0009832700	0009832700

Controlul calității

Pentru un program complet de control al calității sunt recomandate controale normale și anormale.^{9,10} Pentru acest program sunt concepute controalele normale, anormale scăzute și de fibrinogen scăzute. Fiecare laborator trebuie să-și stabilească valorile proprii pentru abaterea medie și cea standard și trebuie să stabilească un program de control al calității pentru a monitoriza analizele de laborator. Controalele trebuie analizate cel puțin o dată la fiecare schimb de 8 ore, în conformitate cu practicile de laborator bune. Consultați manualul corespunzător de utilizare al instrumentului pentru informații suplimentare. Consultați Westgard *et al* pentru identificarea și soluționarea cazurilor situate în afara valorilor de control.¹¹

Rezultate

Rezultatele pacienților pot fi raportate în unitățile următoare:

- mg/dl sau g/l
- secunde

Consultați manualul corespunzător de utilizare al instrumentului pentru informații suplimentare.

Limitări/substanțe interferente

Rezultatele privind fibrinogen-C cu sistemele ACL Classic (100-7000) nu sunt afectate de heparina de până la 1 U/ml, hemoglobina de până la 150 mg/dl, trigliceridele de până la 1022 mg/dl sau bilirubina de până la 19,6 mg/dl.

Rezultatele privind fibrinogen-C cu familia de sisteme ACL TOP și ACL TOP seria 50[†] nu sunt afectate de heparina de până la 1 U/ml, hemoglobina de până la 375 mg/dl, trigliceridele de până la 750 mg/dl și bilirubina de până la 21 mg/dl. Rezultatele de evaluare pentru fibrinogen-C pot fi afectate de produșii de degradare (fibrină sau fibrinogen) din plasma testată.¹²

ROMÂNĂ - Revizia prospectului 06/2017

Valori așteptate

A fost efectuat un studiu în intervalul normal folosind reactivul Fibrinogen-C.

Sistem	N	Interval (unitate)
ACL Classic (100-7000)	35	220 - 496 (mg/dl)
Familia de sisteme ACL TOP / ACL TOP seria 50 [†]	119	238 - 498 (mg/dl)

Aceste rezultate au fost obținute folosind un lot specific de reactiv.

Datorită multor variabile care pot afecta timpii de coagulare, fiecare laborator ar trebui să își verifice propriul interval normal.

Caracteristici de performanță

Precizia:

În cadrul ciclului și per total (ciclu la ciclu și zi de zi) precizia a fost evaluată pe mai multe cicluri atât probe normale, cât și anormale.

ACL Classic (100-7000)	Medie (Fibrinogen mg/dl)	CV % (În cadrul ciclului)	CV % (Total)
Control normal	334	1,31	3,69
Control Fibrinogen scăzut	96	2,83	5,94
Familia de sisteme ACLTOP	Medie (Fibrinogen mg/dl)	CV % (În cadrul ciclului)	CV % (Total)
Control normal	303	4,5	5,5
Control fibrinogen scăzut	107	5,1	6,8
Familia de sisteme ACLTOP seria 50[†]	Medie (Fibrinogen mg/dl)	CV % (În cadrul ciclului)	CV % (Total)
Control normal	324,6	2,4	2,7
Control Fibrinogen scăzut	106,9	4,5	4,6

Corelare:

Sistem	panță	interceptare	r	Metodă de referință
ACL Classic (100-7000)	0,88	22,90	0,983	Clauss Fibrinogen
Familia de sisteme ACL TOP	0,98	-8,90	0,996	Clauss Fibrinogen cu ACL Elite/Elite Pro
Familia de sisteme ACL TOP seria 50 [†] 0,95	24,93	0,983		Clauss Fibrinogen cu ACL TOP 500 CTS

Aceste rezultate privind precizia și corelația au fost obținute folosind loturi specifice de reactivi și matori.

Lineiaritate:

Sistem	
Familia de sisteme ACL TOP / ACL TOP seria 50 [†]	35 – 1000 mg/dl
ACL Classic (100-7000)	70 - 700 mg/dl
Ca urmare a multor variabile care pot afecta rezultatele, fiecare laborator trebuie să își verifice propriul interval de lineiaritate.	

[†] Familia de sisteme ACL TOP seria 50 = ACL TOP 350 CTS; ACL TOP 550 CTS; ACL TOP 750; ACL TOP 750 CTS; ACL TOP 750 LAS

DEUTSCH - Packungsbeilage Version 06/2017

Testcharakteristik

Präzision:

Die Präzision im Lauf und von Tag zu Tag wurde bei mehreren Läufen mit Normal- und Abnormal-Kontrollen bestimmt.

ACL Classic (100-7000)	Mittelwert (Fibrinogen mg/dL)	VK % (im Lauf)	VK % (Summe)
Normal-Kontroll-Plasma	334	1,31	3,69
Fibrinogen-Abnormal Kontrolle	96	2,83	5,94
ACL TOP Familie	Mittelwert (Fibrinogen mg/dL)	VK % (im Lauf)	VK % (Summe)
Normal-Kontroll-Plasma	303	4,5	5,5
Fibrinogen-Abnormal Kontrolle	107	5,1	6,8
ACL TOP Familie 50 Serie[†]	Mittelwert (Fibrinogen mg/dL)	VK % (im Lauf)	VK % (Summe)
Normal-Kontroll-Plasma	324,6	2,4	2,7
Fibrinogen-Abnormal Kontrolle	106,9	4,5	4,6

Korrelation:

System	Steigung	Ordinatenabschnitt	r	Referenzmethode
ACL Classic (100-7000)	0,88	22,90	0,983	Fibrinogen Clauss
ACL TOP Familie	0,98	-8,90	0,996	Fibrinogen-C am ACL Elite/Elite Pro
ACL TOP Familie 50 Serie [†]	0,95	24,93	0,983	Fibrinogen Clauss am ACL TOP 500 CTS

Die Präzisions- und Korrelationsergebnisse sind mit spezifischen Reagenzien- und Kontrollchargen ermittelt worden.

Lineiarität:

System	
ACL TOP Familie / ACL TOP Familie 50 Serie [†]	35 - 1000 mg/dL
ACL Classic (100-7000)	70 - 700 mg/dL
Aufgrund verschiedener Variablen, die die Testergebnisse beeinflussen können, wird empfohlen, dass jedes Labor seinen eigenen Lineiaritätsbereich überprüft.	

[†] ACL TOP Familie 50 Serie = ACL TOP 350 CTS; ACL TOP 550 CTS; ACL TOP 750; ACL TOP 750 CTS; ACL TOP 750 LAS

ESPAÑOL - Revisión Folleto 06/2017

Valores esperados

Se ha realizado un estudio del rango de normalidad utilizando el reactivo Fibrinogen-C.

Sistema	N	Rango (unidades)
ACL Classic (100-7000)	35	220 - 496 (mg/dL)
Familia ACL TOP / Familia ACL TOP 50 Serie [†]	119	238 - 498 (mg/dL)

Los resultados fueron obtenidos usando un mismo lote de reactivo. Debido a las variables que pueden afectar los tiempos de coagulación, cada laboratorio debe verificar su propio rango de normalidad.

Características técnicas

Precisión:

La precisión intraserie y total (serie a serie y día a día) fue realizada en diferentes series y utilizando muestras normales y anormales.

ACL Classic (100-7000)	Media (Fibrinógeno mg/dL)	CV % (Intraserie)	CV % (Total)
Control Normal	334	1,31	3,69
Control Fibrinógeno Bajo	96	2,83	5,94
Familia ACL TOP	Media (Fibrinógeno mg/dL)	CV % (Intraserie)	CV % (Total)
Control Normal	303	4,5	5,5
Control Fibrinógeno Bajo	107	5,1	6,8
Familia ACL TOP 50 Serie[†]	Media (Fibrinógeno mg/dL)	CV % (Intraserie)	CV % (Total)
Control Normal	324,6	2,4	2,7
Control Fibrinógeno Bajo	106,9	4,5	4,6

Correlación:

Sistema	Pendiente	Intersección	r	Método de Referencia
ACL Classic (100-7000)	0,88	22,90	0,983	Fibrinogen Clauss
Familia ACL TOP	0,98	-8,90	0,996	Fibrinogen-C en ACL Elite/Elite Pro
Familia ACL TOP 50 Serie [†]	0,95	24,93	0,983	Fibrinogen Clauss en ACL TOP 500 CTS

Estos resultados de precisión y correlación se obtuvieron utilizando lotes específicos de reactivos y controles.

Linealidad:

Sistema	
Familia ACL TOP / Familia ACL TOP 50 Serie [†]	35 - 1000 mg/dL
ACL Classic (100-7000)	70 - 700 mg/dL
Debido a las variables que pueden afectar los resultados, cada laboratorio ebe verificar su propio rango de linealidad.	

Prospect tipărit: 303646
Revizie : R7
Eliberat: 06/2017
C.O.: 479963

LIMBILE

ROMÂNĂ
GERMANĂ
SPANIOLĂ
FRANCEZĂ
ITALIANĂ
PORTUGHEZĂ

SPECIFICAȚIE TEHNICĂ

HÂRTIE: Hârtie albă, greutate 50-60 g/m², PCS0040073.
DIMENSIUNE: 11 x 17" (280 x 432 mm.).
IMPRIMARE: Față/spate.
CULOAREA Față - Banda de sus verde Pantone 382, Pantone 179 (roșu) sau
IMPRIMĂRII: echivalent, tot restul tipărit cu negru.
Spate - Pantone 179 (roșu) sau echivalent, tot restul tipărit cu negru.
CERINȚE Pliere 11 x 2 1/8”
SPECIALE:

Analizat prin control anormal ridicat - 0020003310

Destinația utilizării
Pentru controlul calității testelor de coagulare în intervalul anormal superior.
Rezumat și principii

Controlul anormal ridicat este pregătit din plasmă citrată umană de la donatori sănătoși (plasmă neheparinizată sau probe de plasmă de la pacienți sub terapie cu anticoagulanți orali), modificată, prin intermediul unui proces special, pentru a simula o probă de coagulare anormală.

Are scopul de a evalua precizia și acuratețea testelor efectuate cu sistemele de coagulare IL: PT, APTT, Pro-IL-Complex* și Hepatocomplex*.

Valorile pentru toți analiții sunt cuprinse în intervalul anormal superior.

***NOTA:** Nu este disponibil în toate țările.

Compoziție
Setul Control anormal ridicat conține:
[R] Control anormal cu concentrație ridicată (Nr. cat. 0020003300): 10 fiole x 1 mL cu plasmă umană liofilizată, conținând tampon, stabilizatori și conservanți.
PRECAUȚII ȘI AVERTIZĂRI
Materialul din acest produs a fost testat cu procedurile de testare aprobate de FDA, constatăndu-se lipsa de reacție la antigenul de suprafață de hepatită B (HBsAg), anticorpii anti- HCV și HIV. Manevrați aceste produse considerându-le potențial infectioase. ¹ Controlul anormal ridicat conține material bovin. Toate animalele donatoare au provenit din cirezi fără BSE. Sănătatea vitelor a fost inspectată ante- și post-mortem de către un veterinar și se pare că acestea nu au avut material infecțios și contagios. Cu toate acestea, materialul trebuie tratat ca potențial infecțios.
Clasa de pericol: Niciuna
Declarații de pericol: Niciuna
Declarații de precauție: Niciuna

High Abnormal Control Assayed - 0020003310

Verwendung
Qualitätskontrolle für Gerinnungstests im hoch pathologischen Bereich.
Testprinzip und Zusammenfassung
Das High Abnormal-Kontroll-Plasma wird aus einem humanen Citrat Plasmapool von gesunden Spendern (nicht aus heparinisiertem Plasma oder von oral antikoagulierten Spendern) hergestellt und so modifiziert, dass es zur Kontrolle pathologischer Gerinnungszustände dient.
Mit dem High Abnormal-Kontroll-Plasma können Präzision und Richtigkeit der auf IL-Analysensystemen durchgeführten Tests Prothrombinzeit (PT), aktivierte partielle Thromboplastinzeit (APTT), Pro-IL-Complex* und Hepatocomplex* überprüft werden.
Die Werte aller Parameter liegen im hoch pathologischen Bereich.
*HINWEIS: Nicht in allen Ländern erhältlich.
Inhalt

Die **High Abnormal Control** Packung enthält:

[H] High Abnormal Control (Art. Nr. 0020003300): 10 Flaschen x 1 mL lyophilisiertes Human-Plasma, die Puffer, Stabilisatoren und Konservierungsmittel enthalten.

Warnung:
Das verwendete Material wurde mit FDA anerkannten Testmethoden auf HIV-Antikörper, Hepatitis-B-Antigen und HCV-Antigen geprüft. Bitte beachten Sie die Bestimmungen zum Umgang mit potentiell infektiösen Materialien.¹ Das High Abnormal-Kontroll-Plasma enthält bovines Material. Alle Spendertiere stammen aus BSE-freien Herden. Die Tiere durchliefen eine ante- und post-mortem Gesundheitsüberprüfung durch einen Veterinär. Dabei zeigten sie sich offensichtlich frei von infektiösem und ansteckendem Material. Dennoch sollten die Materialien als potentiell infektiöses behandelt werden.

Gefahrenklasse: Keine

Gefahrenhinweise: Keine

Sicherheitssätze: Keine

High Abnormal Control Assayed - 0020003310

Aplicación
Para el control de calidad de los ensayos de coagulación en el rango patológico alto.
Principio
El Control Anormal Alto se prepara a partir de un "pool" de plasma humano citratado de donantes sanos (el plasma no se ha obtenido a partir de muestras heparinizadas o de pacientes bajo terapia con anticoagulantes orales) modificado, mediante procesos exclusivos, para simular una muestra de coagulación anormal.
Se utiliza para valorar la precisión y exactitud de las siguientes pruebas realizadas en:
• Sistemas de Coagulación de IL: TP, TTPA, Pro-IL-Complex* y Hepatocomplex*.
Los resultados obtenidos en todas las pruebas están en el rango patológico alto.
*NOTA: No disponible en todos los países.
Composición

El kit **High Abnormal Control** consta de:

[H] High Abnormal Control (Núm. Cat. 0020003300): 10 x 1 mL viales de plasma humano liofilizado que contiene tampón, estabilizantes y conservantes.

MEDIDAS DE PRECAUCIÓN Y ADVERTENCIAS:

El material usado en este producto ha sido verificado por métodos aprobados por la FDA y encontrado no reactivo al Antígeno de Superficie de la Hepatitis B (HBsAg), Anti-HCV y anticuerpos HIV. Manejar con precaución como si fuese potencialmente infeccioso.¹

El Control Anormal Alto contiene material bovino. Todos los animals donantes provinieron de rebayos libres de BSE. El ganado fue sometido a una inspección de salud ante y post-mortem por un veterinario, y aparentemente estaba libre de material infeccioso y contagioso. Sin embargo, el material debería tratarse como potencialmente infeccioso.

Clase de peligro: Ninguna

Indicaciones de peligro: Ninguna

Consejos de prudencia: Ninguno

High Abnormal Control Assayed - 0020003310

Utilisation
Le coffret contrôle anormal haut titré est utilisé pour le contrôle de qualité des tests de coagulation dans la zone anormale haute.
Principe
Ce contrôle anormal haut est préparé à partir d'un pool de plasmas citratés provenant de donneurs sains (plasmas de patients non héparinés ou sous traitement anticoagulants oraux), modifié au moyen d'un procédé spécifique, afin de simuler une coagulation pathologique.
Son rôle est d'évaluer la précision et l'exactitude de tous les tests réalisés sur les analyseurs de coagulation :
• IL : TP, TCA, Pro-IL-Complex* et Hepatocomplex*.
Les valeurs sont, pour tous les paramètres, dans la zone anormale haute.
*NOTE : Non disponible dans certains pays.
Composition

Le coffret **High Abnormal Control (contrôle anormal haut)** contient :

[H] High Abnormal Control (Réf. 0020003300) : 10 flacons de 1 ml de plasma humain lyophilisé, tampon, stabilisants et conservateurs.

PRECAUTIONS :

Ces réactifs contiennent des produits d'origine humaine. Ils ont été trouvés négatifs pour les anticorps anti VIH 1/2, anti VHC et l'antigène de surface de l'hépatite B (AgHBs), en utilisant des troussees de dépistage de 3ème génération. Cependant, aucune technique ne permettant d'assurer l'absence totale du virus HIV ou de l'hépatite B ou de tout autre agent infectieux, ces réactifs sont à manipuler avec les précautions d'usage.¹

Le coffret contrôle anormal haut contient des produits d'origine bovine. Les animaux sources ont été déterminés comme indemnes d'ESB. Les animaux sources ont été l'objet d'une inspection des services sanitaires vétérinaires ante et post mortem et déterminés comme indemnes de tout agent infectieux ou contagieux. Cependant, ce matériel doit être manipulé et considéré comme potentiellement infectieux.

Classe de danger : Aucun

Indications de danger : Aucun

Conseils de prudence : Aucun

Informații suplimentare de risc:

Până la 100% din amestec este alcătuit din componente cu toxicitate acută necunoscută (pe cale orală, prin piele, prin inhalare) pentru sănătatea umană și toxicitate necunoscută pentru mediul acvatic.

Acest produs este destinat numai utilizării pentru diagnostic *in vitro*.

Preparare

Dizolvați conținutul fiecărei fiole în 1 ml de apă CLR de tip CLSI sau echivalent.² Înlocuiți dopul de plută și agitați ușor. Asigurați-vă de reconstituirea completă a produsului. Păstrați matorul la 15-25°C timp de 30 de minute și amestecați prin răsturnare înainte de utilizare. A nu se agita. Evitați formarea de spumă.

Depozitare și stabilitate reactivi

Controlul din fiolele nedeschise este stabil până la data expirării indicată pe fiolă, dacă este păstrat la 2-8°C. Stabilitatea după reconstituire:

- la 2-8°C în flaconul original pentru PT, APTT: 24 de ore
- la 2-8°C în flaconul original pentru parametri rămași (Pro-IL-Complex* și Hepatocomplex*): 8 ore
- la 15-25°C în flaconul original pentru PT, APTT: 24 de ore
- la 15-25°C în flaconul original în familia de sisteme ACL TOP® și ACL TOP seria 50¹ pentru PT și APTT: 24 de ore
- la 15-25°C în sistemele ACL Elite®/Elite Pro pentru PT și APTT: 24 de ore

Pentru stabilitate optimă, eliminați controlul din sistem și păstrați-l la 2-8°C în flaconul original.

<i>Instrumentul/procedurile de test</i>
După reconstituire, controlul anormal ridicat trebuie manipulat în același mod ca plasma citrată proaspătă.

Ergänzende Gefahrenmerkmale:
Bis 100% dieses Gemisches besteht aus Inhaltsstoffen, deren akute Toxizität (orale, dermale, inhalatorische) für den Menschen und die Gewässer nicht bekannt ist.
Dieses Produkt ist nur für die <i>in vitro</i> Diagnostik geeignet.
Herstellung
Inhalt der Flasche mit 1 mL CLSI Wasser (CLRW) oder vergleichbarem (z. B. Aqua bidest.) lösen. ² Dann die Flasche verschließen und durch leichtes Schwenken das Lyophilisat lösen. Nach vollständiger Rekonstitution wird das Reagenz 30 Minuten bei 15-25°C equilibriert und unter vorsichtigem Schwenken erneut gemischt. Nicht schütteln. Schaumbildung vermeiden.
Lagerung und Haltbarkeit
Ungeöffnet ist das Kontrollplasma bei 2-8°C bis zum aufgedruckten Verfallsdatum haltbar.
Haltbarkeit des rekonstituierten Kontrollplasmas:
• bei 2-8°C in der Originalflasche für PT, APTT: 24 Stunden
• bei 2-8°C in der Originalflasche für die restlichen Parameter (Pro-IL-Complex* und Hepatocomplex*): 8 Stunden
• bei 15-25°C in der Originalflasche für PT: 24 Stunden
• bei 15-25°C in der Originalflasche in Systemen der ACL TOP® Familie und ACL TOP 50er Familie ¹ , für PT und APTT: 24 Stunden
• bei 15-25°C in Gerinnungssystemen und in ACL Elite®/Elite Pro für PT und APTT: 24 Stunden
Um eine optimale Stabilität zu gewährleisten, wird empfohlen das Kontrollplasma nach Gebrauch aus dem Gerät zu nehmen und in der Originalflasche im Kühlschrank bei 2-8°C zu lagern.

<i>Bestimmungsansatz</i>
Das rekonstituierte High Abnormal-Kontroll-Plasma sollte wie frisches Citratplasma behandelt werden.

ROMÂNĂ - Revizia prospectului 04/2019	CE
---------------------------------------	----

<i>Trasabilitatea calibratorilor și a materialelor de control</i>
Valorile raportate au fost determinate prin mai multe cicluri cu sistemele de coagulare IL, folosind un lot specific de reactiv și în comparație cu un standard intern de plasmă de calibrare.
În cazul testelor pentru care nu sunt disponibile standardele internaționale, parametrii respectivi (adică Pro-IL-Complex* și Hepatocomplex*) au fost atribuiți în funcție de un standard intern, trasabil la un grup de plasmă înghețată normală de la 100 de donatori.

Limitări

Acest produs este conceput drept control anormal pentru monitorizarea testelor de coagulare. Controlul se supune limitărilor sistemului de analiză. Abaterile pot indica probleme în privința uneia sau mai multor componente din sistemul de test.

Valori așteptate

Intervalele raportate au fost determinate pe baza mai multor cicluri pe sistemele de coagulare IL utilizând loturi specifice de reactivi. Media valorilor de control determinate în laboratorul dvs. poate varia datorită reactivului utilizat.

Datorită diferențelor dintre reactivi și dintre instrumente, fiecare laborator trebuie să-și stabilească propriile valori de referință și intervalul de valori acceptate (abaterea de la valoarea medie și valoarea standard). Cu toate acestea, orice sistem de coagulare care funcționează corect trebuie să umărească valorile medii din intervalul de acceptare din prospectul acestor controale.

Caracteristici de performanță

Precizia:
Die Präzision in timpul testului a fost evaluată pe baza mai multor cicluri folosind loturi specifice de reactivi și matorii.
Coeficientul de variație obținut în acest studiu a fost sub 3% pentru PT, sub 5% pentru APTT și sub 10% pentru Pro-IL- Complex* și Hepatocomplex*.

DEUTSCH - Packungsbeilage Version 04/2019	CE
---	----

<i>Standardisierung des Kalibrators und der Kontrollmaterialien</i>
Die angegebenen Referenzwerte wurden bei mehreren Läufen an IL Gerinnungssystemen mit spezifischen Reagenzienchargen und gegen einen Hausstandard.
Bei Tests für die keine Internationalen Standards zur Verfügung stehen (z.B. Pro-IL-Complex* und Hepatocomplex*), werden die Kalibrationswerte sämtlicher Chargen IL Kalibrationsplasma gegen einen, auf einen Normal-Plasma-Pool von 100 gesunden Spendern abgeglichenen Hausstandard, ermittelt.
Einschränkungen
Dieses Produkt ist als Abnormal-Kontrolle zur Überwachung von Gerinnungstests bestimmt. Es unterliegt den Einschränkungen durch das Testsystem. Abweichungen weisen auf mögliche Probleme von Komponenten des Testsystems hin.
Referenzbereiche
Die angegebenen Referenzbereiche wurden bei mehreren Läufen an IL Gerinnungssystemen mit spezifischen Reagenzienchargen ermittelt. Der in verschiedenen Laboren gefundene Mittelwert des Kontrollbereichs kann in Abhängigkeit der verwendeten Reagenziencharge variieren. Aufgrund der verschiedenen Reagenz- und Gerätekombinationen sollte jedes Labor seinen eigenen Zielwert und Referenzbereich (Mittelwert und Standardabweichung) ermitteln. Jedoch sollte der Mittelwert jedes funktionsfähigen Gerinnungsanalysensystems innerhalb des deklarierten Referenzbereichs der Packungsbeilage liegen.
Testcharakteristik

Präzision:
Die Präzision im Lauf und zwischen Läufen wurden bei mehreren Läufen mit spezifischen Reagenzien- und Kontrollchargen ermittelt. Der in diesen Studien ermittelte Variationskoeffizient lag unter 3 % für die PT, unter 5 % für APTT, und unter 10 % für Pro-IL-Complex* und Hepatocomplex*.

ESPAÑOL - Revisión Prospecto 04/2019	CE
--------------------------------------	----

<i>Trazabilidad de los calibradores y controles</i>
Los valores indicados en la ficha técnica fueron obtenidos a través de múltiples determinaciones en los sistemas de coagulación de IL usando un lote específico de reactivo y un Estándar Interno de Plasma Calibrador. En los ensayos para los que no están disponibles Estándares Internacionales (ej. Pro-IL-Complex* y Hepatocomplex*), estos parámetros se han asignado usando un Estándar Interno de IL referido a un "pool" de plasmas normales congelado procedente de 100 donantes.
Limitaciones
Este producto esta diseñado para su uso como Control Anormal Alto en la monitorización de los ensayos de coagulación. El control está sujeto a las limitaciones del sistema de ensayo.
Las desviaciones en los resultados obtenidos pueden indicar la presencia de problemas en uno o más componentes del sistema.
Valores esperados
Los rangos indicados fueron obtenidos a través de múltiples determinaciones en los Sistemas de Coagulación de IL usando un lote específico de reactivo. La media de los resultados obtenidos en su laboratorio podría variar debido al lote de reactivos utilizado. Debido a las diferencias entre reactivos e instrumentos, cada laboratorio debería establecer su propio Valor Objetivo y Rango de Aceptación (media y desviación estándar). Sin embargo, si todo el sistema analítico funciona correctamente, el valor de la media obtenida debería estar dentro del Rango indicado en la ficha técnica.
Características Técnicas
Precisión El estudio de precisión (Intraserie e Interserie) fue realizado en diferentes series usando lotes específicos de reactivos y controles.
El coeficiente de variación obtenido en este estudio fue inferior al 3% para el TP, inferior al 5% para el TTPA e inferior al 10% para la Pro-IL-Complex* y Hepatocomplex*.

FRANÇAIS - Révision de la notice 04/2019	CE
--	----

<i>Traçabilité des calibrateurs et contrôles</i>
Les valeurs reportées dans les notices sont déterminées à partir d'essais multiples réalisés sur les systèmes de coagulation IL, en utilisant des lots spécifiques de réactifs, et ce, par rapport à un Standard interne (Ealon Secondaire). En ce qui concerne les tests pour lesquels le standard international n'est pas disponible (ex : Pro-IL-Complex* et Hepatocomplex*), les valeurs ont été déterminées par rapport à un Standard interne (Ealon Secondaire). Les valeurs de ce dernier sont relatives à un pool de plasmas normaux de 100 donneurs.
Limites
Ce produit est conçu pour servir comme témoin anormal dans le suivi des tests de coagulation. Il est sujet aux mêmes limitations que celles du système analytique. Des écarts peuvent indiquer d'éventuels dysfonctionnements d'un ou plusieurs des composants du système analytique.
Valeurs attendues
Les limites de concentrations reportées dans les notices sont déterminées à partir d'essais multiples réalisés sur les systèmes de coagulation IL en utilisant des lots spécifiques de réactifs. La moyenne du contrôle déterminée dans votre laboratoire peut varier en fonction du lot de réactif utilisé.
Compte tenu des variations existant entre les différents lots de réactifs et instruments, chaque laboratoire doit établir ses propres limites, moyenne et écart type. En tout état de cause, lorsqu'un système analytique (réactifs IL et instrument) fonctionne dans des conditions conformes aux spécifications du fabricant, la valeur moyenne déterminée par le laboratoire doit se trouver dans les limites indiquées dans la notice de ce contrôle.
Caractéristiques et performances
Fidélité La répétabilité (intra-séries) et la reproductibilité (inter-séries) ont été évaluées au cours d'essais multiples, en utilisant des lots spécifiques de réactifs et de contrôles.
Le coefficient de variation obtenu lors de ces études est inférieur à 3 % pour le TP, inférieur à 5 % pour les TCA et inférieur à 10 % pour Pro-IL-Complex* et Hepatocomplex*.

Prospect tipărit: 303090
Revizie: R23
Eliberat: 04/2019
C.O.: 502700

LIMBILE

ROMÂNĂ
GERMANĂ
SPANIOLĂ
FRANCEZĂ
ITALIANĂ
PORTUGHEZĂ

SPECIFICAȚIE TEHNICĂ

HÂRTIE: Hârtie albă, greutate 50-60 g/m², PCS00400073.
DIMENSIUNE: 11 x 17" (280 x 432 mm.).
IMPRIMARE: Față/spate.
CULOAREA IMPRIMĂRII: Față - Banda de sus verde pantone 382,
tot restul tipărit cu negru. Spate - Totul tipărit cu negru.
CERINȚE SPECIALE: Pliere

Analizat prin control anormal scăzut - 0020003210

Destinația utilizării
Pentru controlul calității testelor de coagulare în intervalul anormal scăzut.
Rezumat și principii
Controlul anormal scăzut este pregătît din plasmă citrată umană de la donatori sănătoși (plasmă neheparinizată sau probe de plasmă de la pacienți sub terapie cu anticoagulanți orali), modificată, prin intermediul unui proces special, pentru a simula o probă de coagulare anormală. Are scopul de a evalua precizia și acuratețea testelor efectuate cu sistemele de coagulare IL: PT, APTT, TT**, fibrinogen, antitrombină, proteina C, proteina S, Pro-IL-Complex*, Hepatocomplex*. Valorile pentru toți analiții sunt cuprinse în intervalul anormal inferior.
*NOTA: Nu este disponibil în toate țările.
Compoziție
Setul Control anormal scăzut conține:
 [] Control anormal cu concentrație joasă (Nr. cat. 0020003200): 10 fiole x 1 ml cu plasmă umană liofilizată, conținând tampon, stabilizatori și conservanți.
PRECAUȚII ȘI AVERTIZĂRI
Materialul din acest produs a fost testat cu procedurile de testare aprobate de FDA, constatându-se lipsa de reacție la antigenul de suprafață de hepatită B (HBsAg), anticorpii anti- HCV și HIV. Manevrați aceste produse considerându-le potențial infecțioase.
Controlul anormal scăzut conține material biotin. Toate animalele donatoare au provenit din cirezi fără BSE. Sănătatea viilor a fost inspectată ante- și post-mortem de către un veterinar și se pare că acestea nu au avut material infecțios și contagios. Cu toate acestea, materialul trebuie tratat ca potențial infecțios.
Clasa de pericol: Nicuina
Declarație de pericol: Nicuina
Declarație de precauție: Nicuina

Low Abnormal Control Assayed - 0020003210

Verwendung
Qualitätskontrolle für Gerinnungstests im schwach pathologischen Bereich.
Testprinzip und Zusammenfassung
Das Low Abnormal-Kontroll-Plasma wird aus einem humanen Citrat- Plasmapool von gesunden Spendern (nicht aus heparinisiertem Plasma oder von oral antikoagulierten Spendern) hergestellt und dient zur Kontrolle pathologischer Gerinnungszustände.
Mit dem Low Abnormal-Kontroll-Plasma können Präzision und Richtigkeit der auf IL-Analysensystemen durchgeführten Tests Prothrombinzeit (PT), aktivierte partielle Thromboplastinzeit (APTT), Thrombinzeit**, Fibrinogen, Antithrombin, Protein C, Protein S, Pro-IL-Complex* und Hepatocomplex* überprüft werden.
Die Werte aller Parameter liegen im schwach pathologischen Bereich.
* HINWEIS: Nicht in allen Ländern erhältlich.
Inhalt
Die Low Abnormal Control Packung enthält:
 [L] Low Abnormal Control (Art. Nr. 0020003200): 10 Flaschen x 1 mL lyophilisiertes Human-Plasma, die Puffer, Stabilisatoren und Konservierungsmittel enthalten.
Warnung:
Das verwendete Material wurde mit FDA anerkannten Testmethoden auf HIV-Antikörper, Hepatitis-B-Antigen und HCV-Antigen geprüft. Bitte beachten Sie die Bestimmungen zum Umgang mit potentiell infektiösen Materialien. ¹ Das Low Abnormal-Kontroll-Plasma enthält bovines Material. Alle Spendertiere stammen aus BSE-freien Herden. Die Tiere durchliefen eine ante- und post-mortem Gesundheitsüberprüfung durch einen Veterinär. Dabei zeigten sie sich offensichtlich frei von infektiösem und ansteckendem Material. Dennoch sollten die Materialien als potentiell infektiöses behandelt werden.
Gefahrenklasse: Keine
Gefahrenhinweise: Keine
Sicherheitssätze: Keine

Low Abnormal Control Assayed - 0020003210

Aplicación
Para el control de calidad de los ensayos de coagulación en el rango patológico moderado.
Principio
El Control Anormal Bajo se prepara a partir de un “pool” de plasma humano citratado de donantes sanos (el plasma no se ha obtenido a partir de muestras heparinizadas o de pacientes bajo terapia con anticoagulantes orales) modificado, mediante procesos exclusivos, para simular una muestra de coagulación anormal. Se utiliza para valorar la precisión y exactitud de las siguientes pruebas realizadas en: Sistemas de Coagulación de IL: TP, TTPA, TT**, Fibrinógeno, Antitrombina, Proteína C, Proteína S, Pro-IL-Complex* y Hepatocomplex*. Los resultados obtenidos en todas las pruebas están en el rango patológico moderado.
* NOTA: No disponible en todos los países.
Composición
El kit Low Abnormal Control consta de: [L] Low Abnormal Control (Núm. Cat. 0020003200): 10 x 1 mL viales de plasma humano liofilizado que contiene tampon, estabilizantes y conservantes.
MEDIDAS DE PRECAUCIÓN Y ADVERTENCIAS:
El material usado en este producto ha sido verificado por métodos aprobados por la FDA y encontrado no reactivo al Antígeno de Superficie de la Hepatitis B (HBsAg), Anti-HCV y anticuerpos HIV. Manejar con precaución como si fuese potencialmente infeccioso. ¹
El Control Anormal Bajo contiene material bovino. Todos los animals donantes provinieron de rebaños libres de BSE. El ganado fue sometido a una inspección de salud ante y post-mortem por un veterinario, y aparentemente estaba libre de material infeccioso y contagioso. Sin embargo, el material debería tratarse como potencialmente infeccioso.
Clase de peligro: Ninguna
Indicaciones de peligro: Ninguna
Consejos de prudencia: Ninguno

Low Abnormal Control Assayed - 0020003210

Utilisation
Le coffret contrôle anormal bas titré est utilisé pour le contrôle de qualité des tests de coagulation dans la zone anormale basse.
Principe
Ce contrôle anormal bas est préparé à partir d’un pool de plasmas citratés provenant de donneurs sains (plasmas de patients non héparinés ou sous traitement anticoagulants oraux), modifié au moyen d’un procédé spécifique, afin de simuler une coagulation pathologique.
Son rôle est d’évaluer la fidélité et l’exactitude de tous les tests réalisés sur les analyseurs de coagulation : IL : TP, TCA, TT**, Fibrinogène, Antithrombine, Protéine C, Protéine S, Pro-IL-Complex* et Hepatocomplex*. Les valeurs sont, pour tous les paramètres, dans la zone anormale basse.
* NOTE : Non disponible dans certains pays.
Composition
Le coffret Low Abnormal Control (contrôle anormal bas) contient : [L] Low Abnormal Control (Réf. 0020003200) : 10 flacons de 1 ml de plasma humain lyophilisé, tampon, stabilisants et conservateurs.
PRECAUTIONS :
Ces réactifs contiennent des produits d’origine humaine. Ils ont été trouvés négatifs pour les anticorps anti VIH 1/2, anti VHC et l’antigène de surface de l’hépatite B (AgHBs), en utilisant des trousses de dépistage de 3ème génération. Cependant, aucune technique ne permettant d’assurer l’absence totale du virus HIV ou de l’hépatite B ou de tout autre agent infectieux, ces réactifs sont à manipuler avec les précautions d’usage. ¹
Le coffret contrôle anormal bas contient des produits d’origine bovine. Les animaux sources ont été déterminés comme indemnes d’ESB. Les animaux sources ont été l’objet d’une inspection des services sanitaires vétérinaires ante et post mortem et déterminés comme indemnes de tout agent infectieux ou contagieux. Cependant, ce matériel doit être manipulé et considéré comme potentiellement infectieux.
Classe de danger : Accun
Indications de danger : Accun
Conseils de prudence : Accun

Low Abnormal Control Assayed - 0020003210

Utilizzo
Plasma moderatamente patologico per il controllo di qualità dei parametri della coagulazione su sistemi di coagulazione IL ACL.
Principio del metodo
Il plasma di controllo patologico è preparato utilizzando plasma umano citratato ottenuto da donatori sani (non plasma di pazienti in terapia eparinica o in terapia anticoagulante orale) e modificato, attraverso un processo dedicato, per simulare un campione con valori anormali.
E' indicato per verificare la precisione e l'accuratezza dei seguenti test eseguiti sui sistemi di coagulazione ACL: PT, APTT, TT**, Fibrinogeno, Antitrombina, Proteina C, Proteina S, Pro-IL-Complex* ed Hepatocomplex*.
I valori di tutti i parametri sono moderatamente patologici.
* NOTA: Non disponibile in tutti i paesi.
Composizione
Il kit Low Abnormal Control è composto da: [L] Low Abnormal Control (Nr. cat. 0020003200): 10 flaconi da 1 mL di plasma umano liofilizzato con aggiunta di tampone, stabilizzanti e conservanti.
ATTENZIONE:
Questo prodotto contiene materiale di cui è stata verificata all'origine, con metodi raccomandati dalla FDA, l'assenza dell'antigene di superficie dell'epatite B (HBsAg) e degli anticorpi anti-HCV e anti-HIV. Trattare come potenzialmente infetto. ¹
Il plasma di controllo patologico contiene materiale di origine bovina, ottenuto da animali che non hanno mostrato sintomi di BSE né in vita né dopo la morte. Ciò nonostante il materiale dovrebbe essere trattato come potenzialmente infetto.
Classe di pericolo: Nessuno
Indicazioni di pericolo: Nessuno
Consigli di prudenza: Nessuno

Bibliografie/ Literatur / Bibliografia / Bibliographie / Bibliografia / Bibliografia

- Richmond JY, McKinney RW eds. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories, U.S. Dept. of Health and Human Services, Public Health Service, 4th Edition, 1999.
- Clinical and Laboratory Standards Institute. Preparation and Testing of Reagent Water in the Clinical Laboratory; Approved Guideline. Fourth, Edition, CLSI Document C3-A4; Vol. 26 No.22.

Informații suplimentare de risc:

Până la 100% din amestec este alcătuit din componente cu toxicitate acută necunoscută (pe cale orală, prin piele, prin inhalare) pentru sănătatea umană și toxicitate necunoscută pentru mediul acvatic. Acest produs este destinat numai utilizării pentru diagnostic *in vitro*.

Preparare

Dizolvați conținutul fiecărei fiole în 1 ml de apă de tip CLSI conform normelor CRL sau echivalentă.2
Inlocuiți dopul de plută și agitați ușor. Asigurați-vă de reconstituirea completă a produsului. Păstrați matorul la 15-25°C timp de 30 de minute și amestecați prin răsturnare înainte de utilizare. A nu se agita. Evitați formarea de spumă.
****NOTA:** Doar în cazul testării evaluării privind timpul de trombină (TT) (5 ml (3,0 UNIH/ml) sau 8 ml (1,9 UNIH/ml)) cu ACL Classic (100-7000): După reconstituire, centrifugați controlul anormal scăzut înainte de a-l trece prin instrument (minimum 8000 x g timp de 5 minute). Scoateți supernatantul ușor pentru a nu deranja lipidele acumulate din în partea de sus a peretelui tubului. Supernatantul va apărea clar.

Depozitare și stabilitate reactivi

Controlul din fiolele nedeschise este stabil până la data expirării indicată pe fiolă, dacă

este păstrat la 2-8°C. Stabilitatea după reconstituire:

- la 2-8°C în flaconul original pentru PT, fibrinogen, APTT, TT, antitrombină, proteina C și proteina S: 24 de ore
- la 2-8°C în flaconul original pentru parametri rămași (Pro-IL-Complex* și Hepatocomplex*): 8 ore
- la 15-25°C în flaconul original pentru PT, fibrinogen, APTT, TT, antitrombină și proteina C: 24 de ore
- la 15-25°C în flaconul original pentru proteina S: 4 ore
- la 15-25°C în sistemele ACL Elite®/Elite Pro pentru PT și APTT: 24 de ore
- la 15-25°C în flaconul original în familia de sisteme ACL TOP® și ACL TOP seria 50† pentru PT, fibrinogen și APTT: 24 de ore

Pentru stabilitate optimă, eliminați controlul din sistem și păstrați-l la 2-8°C în flaconul original.

Instrumentul/procedurile de test

După reconstituire, controlul anormal scăzut trebuie manipulat în același mod ca plasma citrată proaspătă.

Ergänzende Gefahrenmerkmale:

Bis 100% dieses Gemisches besteht aus Inhaltsstoffen, deren akute Toxizität (orale, dermale, inhalatorische) für den Menschen und die Gewässer nicht bekannt ist. Dieses Produkt ist nur für die *in vitro* Diagnostik geeignet.

Herstellung

Inhalt der Flasche mit 1 mL CLSI Wasser (CLRW) oder vergleichbarem (z. B. Aqua bidest.) lösen.2
Dann die Flasche verschließen und durch leichtes Schwenken das Lyophilisat lösen. Nach vollständiger Rekonstitution wird das Reagenz 30 Minuten bei 15-25°C inkubiert und unter vorsichtigem Schwenken erneut gemischt. Nicht schütteln. Schaumbildung vermeiden.

****HINWEIS:** Bei Messung der Thrombinzeit 5 mL (3,0 UNIH/mL) oder 8 mL (1,9 UNIH/mL) am ACL Classic (ACL 100-7000): Zentrifugieren Sie das Low Abnormal-Kontroll-Plasma nach der Rekonstitution und vor der Verwendung (Minimum 8000 g für 5 Minuten). Entnehmen Sie den Überstand vorsichtig ohne die auftretende Lipidschicht an der oberen Seitenwand zu zerstören. Der Überstand erscheint klar.

Lagerung und Haltbarkeit

Ungeöffnet ist das Kontrollplasma bei 2-8°C bis zum aufgedruckten Verfallsdatum haltbar.

Haltbarkeit des rekonstituierten Kontrollplasmas:

- bei 2-8°C in der Originalflasche für PT, Fibrinogen, APTT, TT, Antithrombin, Protein C und Protein S: 24 Stunden
- bei 2-8°C in der Originalflasche für die restlichen Parameter (Pro-IL-Complex* und Hepatocomplex*): 8 Stunden
- bei 15-25°C in der Originalflasche für PT, Fibrinogen, APTT, TT, Antithrombin und Protein C: 24 Stunden
- bei 15-25°C in der Originalflasche für Protein S: 4 Stunden
- bei 15-25°C in im ACL Elite®/Elite Pro für PT und APTT: 24 Stunden
- bei 15-25°C in der Originalflasche in Systemen der ACL TOP® Familie und ACL TOP 50er Familie† für PT, Fibrinogen und APTT: 24 Stunden

Um eine optimale Stabilität zu gewährleisten, wird empfohlen das Kontrollplasma nach Gebrauch aus dem Gerät zu nehmen und in der Originalflasche im Kühlschrank bei 2-8°C zu lagern.

Información suplementaria sobre los peligros:

Hasta el 100% de la mezcla está constituido por componentes con una toxicidad aguda (oral, dérmica, por inhalación) para los seres humanos y un peligro para el medio ambiente no conocidos.

Este producto es para diagnóstico *in vitro*.

Preparación

Disolver el contenido de cada vial con 1,0 mL de agua destilada tipo CLR según CLSI.2
Cerrar el vial y homogeneizar suavemente. Asegurarse de la completa disolución del producto. Mantener el control entre 15 y 25°C durante 30 minutos. Mezclar por inversión del vial antes de su uso. No agitar. Evitar la formación de espuma.

****NOTA:** Sólo cuando se procese el ensayo Tiempo de Trombina (TT) 5 mL (3,0 UNIH/mL) o 8mL (1,9 UNIH/ mL) en un ACL Clásico (100-7000): después de su reconstitución, centrifugue el Control Anormal Bajo previamente a su procesamiento en el instrumento (mimino a 8000 x g durante 5 minutos). Retire el sobrenadante con cuidado para que no molesten los lípidos acumulados en la parte superior del tubo. La parte sobrenadante se mostrará claramente.

Conservación y Estabilidad de los reactivos

Los reactivos que no hayan sido abiertos son estables hasta la fecha de caducidad indicada en el vial si se mantienen a 2-8°C.

Estabilidad después de su reconstitución:

- a 2-8°C en el vial original para TP, Fibrinógeno, TTPA, TT, Antitrombina, Proteína C y Proteína S: 24 horas
- a 2-8°C en el vial original para los demás parámetros (Pro-IL-Complex* y Hepatocomplex*): 8 horas
- a 15-25°C en el vial original para TP, Fibrinógeno, TTPA, TT, Antitrombina y Proteína C: 24 horas
- a 15-25°C en el vial original para la Proteína S: 4 horas
- a 15-25°C colocado en ACL Elite®/Elite Pro para TP y TTPA:24 horas
- a 15-25°C en el vial original colocado en la familia ACL TOP® y familia ACL TOP 50 Serie† para TP, Fibrinógeno y TTPA:24 horas

Para obtener una estabilidad óptima de los controles, sugerimos que una vez acabado el trabajo, retire los controles del analizador y los conserve a 2-8°C en su vial original.

Método de Ensayo

Después de su reconstitución, el Control Anormal Bajo debe ser utilizado de la misma forma que un plasma citratado fresco.

Informations additionnelles sur les dangers :

Jusqu'à 100 % de ce mélange est constitué de composants dont la toxicité aiguë (par voie orale, cutanée, par inhalation) pour la santé humaine et l'écoxicité pour le milieu aquatique sont inconnues.

Ce produit est à usage diagnostique *in vitro*.

Préparation

Dissoudre le contenu de chaque flacon avec 1 ml d'eau déminéralisée de type CLR selon les normes CLSI ou équivalent.2
Remplacer le capuchon et agiter doucement. Assurez-vous de la complète reconstitution du produit. Conserver le contrôle à 15-25°C pendant au moins 30 minutes et mélanger par inversion avant utilisation. Ne pas agiter violemment. Eviter la formation de mousse.

****NOTE :** Quand le test temps de Thrombine (TT) (5 ml (3,0 UNIH/ml) ou 8 ml (1,9 UNIH/ml) est utilisé sur analyseur ACL 100 à 7000, uniquement : après reconstitution, centrifuger le contrôle Hemosil. Low Abnormal Control avant de l'utiliser sur l'analyseur (minimum 8000 g pendant 5 minutes). Recueillir avec précautions le surnageant en évitant de remettre en suspension le culot de lipides accumulés le long de la paroi du tube. Le surnageant doit être clair.

Conservation et stabilité du réactif

Conservé à 2-8°C, le contrôle avant ouverture est stable jusqu'à la date de péremption indiquée sur l'étiquette du flacon.

Stabilité après reconstitution :

- 24 heures à 2-8°C dans le flacon d'origine pour, TP, Fibrinogène, TCA, TT, Antithrombine, Protéine C et Protéine S.
- 8 heures à 2-8°C dans le flacon d'origine pour les autres paramètres, (Pro-IL-Complex* et Hepatocomplex*).
- 24 heures à 15-25°C dans le flacon d'origine pour, TP, Fibrinogène, TCA, TT, Antithrombine et Protéine C.
- 4 heures à 15-25°C dans le flacon d'origine pour, Protéine S.
- 24 heures à 15-25°C sur les analyseurs ACL Elite®/Elite Pro pour PT et TCA.
- 24 heures à 15-25°C dans le flacon d'origine sur les analyseurs de la famille ACL TOP® et de la famille ACL TOP 50 Séries† pour TP, Fibrinogène et TCA.

Pour une stabilité optimale, retirer les contrôles de l'analyseur et les conserver à 2-8°C dans les flacons d'origine.

Procédures de test/Instrument

Après reconstitution, le plasma Low Abnormal Control (contrôle anormal bas) doit être utilisé dans les mêmes conditions qu'un plasma frais citré.

Informazioni supplementari sui pericoli:

Fino al 100% di questa miscela è costituita da ingredienti la cui tossicità acuta (per via orale, dermale, inalatoria) per la salute umana e la tossicità per l'ambiente acquatico non è nota.

Questo prodotto è per uso diagnostico *in vitro*.

Preparazione

Sciogliere il contenuto di ciascun flacone con 1 mL di acqua Tipo CLR secondo il documento CLSI o equivalente.2
Chiudere con il tappo e miscelare delicatamente fino alla completa ricostituzione del materiale. Mantenere il controllo a 15-25°C per 30 minuti e miscelarlo nuovamente prima dell'uso. Non agitare. Evitare la formazione di schiuma.

****NOTA:** Solo per il test Tempo di Trombina (TT) (5 mL (3,0 UNIH/mL) o 8mL (1,9 UNIH/mL)) su ACL Classici (100-7000) : Dopo la completa ricostituzione del prodotto centrifugare il Low Abnormal Control prima di utilizzarlo sullo strumento (come minimo 8000 x g per 5 minuti). Rimuovere delicatamente il surnatante evitando di prelevare lo strato lipidico depositato sulla parte superiore della provetta. Il surnatante dovrà apparire limpido.

Conservazione e stabilità dei reagenti

I controlli sigillati sono stabili a 2-8°C fino alla data di scadenza stampata sull'etichetta del flacone.

Stabilità dopo ricostituzione:

- a 2-8°C nel flacone originale per PT, Fibrinogeno, APTT, TT, Antitrombina, Proteina C e Proteina S: 24 ore
- a 2-8°C nel flacone originale per gli altri parametri (Pro-IL-Complex* ed Hepatocomplex*): 8 ore
- a 15-25°C nel flacone originale per PT, Fibrinogeno, APTT, TT, Antitrombina e Proteina C: 24 ore
- a 15-25°C nel flacone originale per Proteina S: 4 ore
- a 15-25°C sui sistemi ACL Elite®/Elite Pro per PT e APTT: 24 ore
- a 15-25°C nel flacone originale sui sistemi ACL TOP® e sistemi ACL TOP 50 Serie† per PT, Fibrinogeno e APTT: 24 ore

Al termine dei cicli lavorativi si consiglia di conservare il controllo a 2-8°C nel flacone originale per una migliore stabilità.

Metodo

Dopo la ricostituzione, il plasma di controllo patologico va trattato come un normale campione di plasma citratato fresco.

ROMÂNĂ - Revizia prospectului 04/2019

Trasabilitatea calibratorilor și a materialelor de control

Valorile raportate au fost determinate prin mai multe cicluri cu sistemele de coagulare IL, folosind un lot specific de reactivi și în comparație cu un standard intern de plasmă de calibrare care este trasabilă la standardele internaționale actuale, identificate în tabelul cu intervalele de acceptanță.

În cazul testelor pentru care nu sunt disponibile standardele internaționale, parametrii respectivi (adică Pro-IL-Complex* și Hepatocomplex*) au fost atribuiți în funcție de un standard intern, trasabil la un grup de plasmă înghețată normală de la 100 de donatori.

Limitări

Acest produs este conceput drept control anormal pentru monitorizarea testelor de coagulare. Controlul se supune limitărilor sistemului de analiză. Abaterile pot indica probleme în privința uneia sau mai multor componente din sistemul de test.

Valori așteptate

Intervalele raportate au fost determinate pe baza mai multor cicluri pe sistemele de coagulare IL utilizând loturi specifice de reactivi. Media valorilor de control determinate în laboratorul dvs. poate varia datorită reactivului utilizat.

Datorită diferențelor dintre reactivi și dintre instrumente, fiecare laborator trebuie să-și stabilească propriile valori de referință și intervalul de valori acceptate (abaterea de la valoarea medie și valoarea standard). Cu toate acestea, orice sistem de coagulare care funcționează corect trebuie să urmărească valorile medii din intervalul de acceptare din prospectul acestor controale.

Caracteristici de performanță

Precizia:

Precizia în timpul testului a fost evaluată pe baza mai multor cicluri folosind loturi specifice de reactivi și matorii. Coeficientul de variație obținut în acest studiu a fost sub 3% pentru PT, sub 5% pentru APTT, timpul trombinei, proteina C și proteina S și sub 10% pentru fibrinogenul Clauss, fibrinogenul bazat pe PT, ProClot, Pro-IL-Complex* și Hepatocomplex*.

DEUTSCH - Packungsbeilage Version 04/2019

Bestimmungsansatz

Das rekonstituierte Low Abnormal-Kontroll-Plasma sollte wie frisches Citratplasma behandelt werden.

Standardisierung des Kalibrators und der Kontrollmaterialien

Die angegebenen Referenzwerte wurden bei mehreren Läufen an IL Gerinnungsautomaten mit spezifischen Reagenzienchargen und gegen einen, auf den aktuellen Internationalen Standard abgeglichenen, Hausstandard ermittelt (siehe Abschnitt Referenzbereiche).

Bei Tests für die keine Internationalen Standards zur Verfügung stehen (z.B. Pro-IL-Complex* und Hepatocomplex*), werden die Kalibrationswerte sämtlicher Chargen IL Kalibrationsplasma gegen einen, auf einen Normal-Plasma-Pool von 100 gesunden Spendern abgeglichenen Hausstandard, ermittelt.

Einschränkungen

Dieses Produkt ist als Abnormal-Kontrolle zur Überwachung von Gerinnungstests bestimmt. Es unterliegt den Einschränkungen durch das Testsystem. Abweichungen weisen auf mögliche Probleme von Komponenten des Testsystems hin.

Referenzbereiche

Die angegebenen Referenzbereiche wurden bei mehreren Läufen an IL Gerinnungssystemen mit spezifischen Reagenzienchargen ermittelt. Der in verschiedenen Laboren gefundene Mittelwert des Kontrollbereichs kann in Abhängigkeit der verwendeten Reagenziencharge variieren.

Aufgrund der verschiedenen Reagenz- und Gerätekombinationen sollte jedes Labor seinen eigenen Zielwert und Referenzbereich (Mittelwert und Standardabweichung) ermitteln. Jedoch sollte der Mittelwert jedes funktionstfähigen Gerinnungsanalysensystems innerhalb des deklarierten Referenzbereichs der Packungsbeilage liegen.

Testcharakteristik

Präzision:

Die Präzision im Lauf und zwischen Läufen wurden bei mehreren Läufen mit spezifischen Reagenzien- und Kontrollchargen ermittelt. Der in diesen Studien ermittelte Variationskoeffizient lag unter 3% für die PT, unter 5% für APTT, Thrombinzeit, Protein C und Protein S und unter 10% für Fibrinogen (nach Clauss), Fibrinogen (PT abgeleitet), Antithrombin, ProClot, Pro-IL-Complex* und Hepatocomplex*.

ESPAÑOL - Revisión Prospecto 04/2019

Trazabilidad de los calibradores y controles

Los valores indicados se determinaron en múltiples sesiones en Sistemas de Coagulación de IL utilizando un lote específico de reactivo y un Estándar Interno de Plasma Calibrador.

Dicho Estándar está valorado respecto a los Estándares Internacionales actuales indicados en la ficha técnica.

En los ensayos para los que no están disponibles Estándares Internacionales (ej. Pro-IL-Complex* y Hepatocomplex*), estos parámetros se han asignado usando un Estándar Interno de IL referido a un "pool" de plasmas normales congelado procedente de 100 donantes.

Limitaciones

Este producto está diseñado para su uso como Control Anormal Bajo en la monitorización de los ensayos de coagulación.

El control está sujeto a las limitaciones del sistema de ensayo.

Las desviaciones en los resultados obtenidos pueden indicar la presencia de problemas en uno o más componentes del sistema.

Valores esperados

Los rangos indicados se determinaron en múltiples sesiones en Sistemas de Coagulación de IL utilizando lotes específicos de reactivo. La media de los resultados obtenidos en su laboratorio podría variar debido al lote de reactivos utilizado.

Debido a las diferencias entre reactivos e instrumentos, cada laboratorio debería establecer su propio Valor Objetivo y Rango de Aceptación (media y desviación estándar). Sin embargo, si todo el sistema analítico funciona correctamente, el valor de la media obtenida debería estar dentro del Rango indicado en la ficha técnica.

Características Técnicas

Precisión

El estudio de precisión (Intraserie e Interserie) fue realizado en diferentes series usando lotes

Low Abnormal Control Assayed - 0020003210

Aplicação Prevista
Para o controlo de qualidade dos ensaios de coagulação no limite anormal baixo.

Resumo e Princípio
O kit Controlo Anormal Baixo é preparado a partir de uma "pool" de plasma de dadores saudáveis (o plasma não foi obtido através de amostras heparinizadas, nem de pacientes que estejam sob terapêutica anticoagulante oral), que é modificada, mediante processos exclusivos, para simular uma amostra de coagulação anormal.

Utiliza-se para avaliar a precisão e exactidão dos seguintes testes realizados nos Sistemas de Coagulação IL: TP, Fibrinogénio, TTPA, TT**, Antitrombina, Proteína C, Proteína S, Pro-IL-Complex* e Hepatocomplex*.

Os valores de todos os testes encontram-se no limite anormal baixo.

***NOTA:** Não está disponível em todos os países.

Composição

O kit **Low Abnormal Control (Controlo Anormal Baixo)** é composto por:
L **Low Abnormal Control** (Núm. Cat. 0020003200): recipientes 10 x 1 mL de plasma humano liofilizado, que contém tampão, excipientes e conservantes.

AVISOS E PRECAUÇÕES:
O material utilizado neste produto foi analisado com testes aprovados pela FDA e verificou-se a ausência de reacção ao Antígeno de Superfície da Hepatite B (HBsAg), aos anticorpos anti-HCV e anti-HIV 1/2. No entanto, deve-se manipular com precaução, como potencialmente infeccioso.¹

O kit Controlo Anormal Baixo material de origem bovina. Todos os animais dadores eram oriundos de manadas isentas de BSE. Todo o gado foi inspecionado ante e post-mortem por um veterinário e aparentemente não estavam infectados nem continham material contagioso. No entanto, o material deve ser tratado como potencialmente infeccioso.

Classe de perigo: Nenhuma
Advertências de perigo: Nenhuma
Recomendações de prudência: Nenhuma

Informações perigo suplementar:
Até 100% da mistura é constituído por ingredientes cuja toxicidade aguda (oral, dérmica, por inalação) para a saúde humana e cujo risco para o ambiente aquático não são conhecidos.

Para uso em diagnóstico *in vitro*.

Preparação

Dissolva o conteúdo de cada frasco com 1 mL de água tipo CLSI CLRW ou equivalente.² Fechar o recipiente e homogeneizar suavemente. Verificar se o produto fica completamente dissolvido. Conservar o reagente entre 15 e 25°C durante 30 minutos. Misturar invertendo o recipiente, antes de utilizar. Não agitar. Evitar a formação de espuma.

****NOTA:** Quando testar o ensaio Thrombin Time (TT) (5 mL (3.0 UNIH/mL) ou 8mL (1.9 UNIH/mL), apenas no ACL Classic (100-7000): Após reconstituição, centrifugue o Low Abnormal Control antes de analisar no instrumento (mínimo de 8000 x g durante 5 minutos). Remova o sobrenadante suavemente para não perturbar os lípidos acumulados ao longo da parte lateral superior do tubo. o sobrenadante será transparente.

Conservação e estabilidade do reagente

Os controlos fechados, que não foram utilizados são estáveis até ao final do prazo de validade, desde que conservados entre 2-8°C.

Estabilidade após reconstituição:

- a 2-8°C no recipiente original para TP, Fibrinogénio, TTPA, TT, Antitrombina, Proteína C e Proteína S: 24 horas
- a 2-8°C no recipiente original para os restantes parâmetros (Pro-IL-Complex* e Hepatocomplex*): 8 horas
- a 15-25°C no recipiente original para TP, Fibrinogénio, TTPA, TT, Antitrombina e Proteína C: 24 horas
- a 15-25°C no recipiente original para Proteína S: 4 horas
- a 15-25°C no ACL Elite®/Elite Pro para TP e TTPA: 24 horas
- a 15-25°C no frasco original na família ACL TOP® e família ACL TOP Série 50† para TP, Fibrinogénio e TTPA: 24 horas

Para obter uma estabilidade óptima retire o controlo do aparelho e conserve-o entre 2-8°C, no recipiente original.

Método de ensaio

Depois de reconstituído o Controlo Anormal Baixo deve ser tratado da mesma forma que as amostras frescas de plasma citratado.

Determinação dos valores dos calibradores e materiais de controlo

Os valores notificados foram determinados ao longo de várias análises nos IL Coagulation utilizando um lote específico de reagente IL e comparando com um Padrão interno da IL de acordo com os Padrões Internacionais actualmente utilizados, identificados na tabela do intervalo de aceitação.

Para os testes em que os Padrões Internacionais não são válidos, estes parâmetros (por exemplo Pro-IL-Complex* e Hepatocomplex*) foram determinados de acordo com um Padrão interno da IL, referente a um "pool" de plasma normal congelado, de 100 dadores.

Limitações

Este produto foi concebido como controlo anormal para a monitorização dos ensaios de coagulação. Este controlo está sujeito às limitações do sistema de análises usado. Podem ocorrer desvios devido a possíveis problemas com um ou com mais componentes do sistema de análises.

Valores Esperados

Os intervalos notificados foram determinados ao longo de várias análises nos IL utilizando lotes específicos de reagentes.

O limite determinado em cada laboratório pode variar consoante o lote de reagente utilizado. Devido às diferenças entre os reagentes e os instrumentos, cada laboratório deve estabelecer o seu próprio Valor Alvo e Intervalo de Aceitação (média e desvio padrão). Contudo, qualquer sistema de coagulação que funcionar adequadamente deverá cobrir valores médios situados dentro do Intervalo de Aceitação mencionado no folheto informativo.

Características técnicas

Precisão:
A precisão foi avaliada, intra e inter-ensaio, ao longo de vários ensaios utilizando lotes específicos de reagente e de controlo.

O coeficiente de variação obtido neste estudo, situou-se abaixo dos 3% para TP, abaixo de 5% para TTPA, Tempo de Trombina, Proteína C e Proteína S e abaixo de 10% para Fibrinogénio Clauss, Fibrinogénio (baseado no TP), Antitrombina, ProClot, Pro-IL-Complex* e Hepatocomplex* .

J	DENUMIRE PRODUS	UNITĂȚI	VALOARE DE REFERINȚĂ			INTERVAL ACCEPTANȚĂ			OMS STD
			ACL Classic	ACL Elite Pro:	Familia de sisteme ACL TOP / ACL TOP seria 50†	ACL Classic	ACL Elite Pro:	Familia de sisteme ACL TOP / ACL TOP seria 50†	
PT	PT-Fibrinogen	sec % inr raport							
	PT-Fibrinogen HS PLUS	sec % inr raport							
	RecombiPlasTin 2G	sec % inr raport							
	ReadiPlasTin	sec % inr raport	NA			NA			
APTT	APTT-SP (lichid)	raport sec.							
	SynthASil	raport sec.							
	SynthAFax	raport sec.							
TT	Timp trombină 3,0 UNIH/ml (5 ml)	raport sec.							
	Timp trombină 1,9 UNIH/ml (8 ml)	raport sec.							
Fibrinogen	PT-Fibrinogen (1)	mg/dl g/l							
	PT-Fibrinogen HS PLUS (1)	mg/dl g/l							
	RecombiPlasTin 2G (1)	mg/dl g/l							
	ReadiPlasTin (1)	mg/dl g/l	NA			NA			
	Fibrinogen-C	mg/dl g/l							
	Q.F.A.	mg/dl g/l	NA			NA			
Pro-IL-Complex	Pro-IL-Complex*	% INR raport							NA
Hepatocomplex	Hepatocomplex*	% INR raport							NA
AT	Antitrombină	%							
Calculator	ProClot	%							
	Proteină C	%							
PS	Activitatea proteinei S	%							
	Proteină S liberă (Imunologic-latex)	%	NA			NA			

* Nu este disponibil în toate țările/Nicht in allen Ländern erhältlich/No disponible en todos los países/Non disponible dans certains pays/Non disponibile in tutti i paesi/Não está disponível em todos os países

(1) Bazat pe PT / PT abgeleitet / Basado en TP / Derivé du TP / PT derivato / Derivado do TP

† Familia de sisteme ACL TOP seria 50 = ACL TOP 350 CTS; ACL TOP 550 CTS; ACL TOP 750; ACL TOP 750 CTS; ACL TOP 750 LAS

Simboluri utilizate/ Verwendete Symbole / Símbolos utilizados / Symboles utilisés / Simboli impiegate / Símbolos utilizados

VALOARE DE REFERINȚĂ	Valoare de referință / Referenzwert-Zielwert / Valor de referencia / Valeur cible / Valore di riferimento / Valor-Alvo
INTERVAL ACCEPTANȚĂ	Interval acceptanță / Referenzbereich / Rango esperado / Valeur usuelles / Intervallo di accettabilità / Intervalo de aceitação
OMS STD	Cod standard OMS / WHO Standard Code / Código del Estándar OMS / Code standard OMS / Codice OMS / Código Padrão WHO
DENUMIRE PRODUS	Denumire produs IL / IL Produktname / Nombre del kit IL / Nom du kit IL / Kit IL / Designação do kit IL
UNITĂȚI	Unități de măsurare / Messeinheiten / Unidades de medida / Unités de mesure / Unità di misura / Unidades de Medida

IVD Dispozitiv medical de diagnosticare <i>in vitro</i> <i>In-vitro</i> Diagnostikum De uso diagnóstico <i>in vitro</i> Dispositif médical de diagnostic <i>in vitro</i> Per uso diagnóstico <i>in vitro</i> Dispositivo médico para utilização em diagnóstico <i>in vitro</i>	LOT Număr de lo Chargen-Bezeichnung Identificación número de lote Désignation du lot Numero del lotto Número de lote	 Data expirării Verwendbar bis Caducidad Utilisable jusqu'à Da utilizzare prima del Numero del lotto Data límite de utilización	 Limită de temperatură Festgelegte Temperatur Temperatura de Almacenamiento Températures limites de conservation Limiti di temperatura Limite de temperatura	 Consultați instrucțiunile de utilizare Beilage beachten Consultar la metódica Lire le mode d'emploi Vedere istruzioni per l'uso Consultar as instruções de utilização	CONTROL Control Kontrollen Control Contrôle Controllo Controlo	 Riscuri biologice Biologisches Risiko Riesgo biológico Risque biologique Rischio biologico Risco biológico	 Producător Hergestellt von Fabricado por Fabricant Prodotto da Fabricado por	EC REP Reprezentant autorizat Bevollmächtigter Representante autorizado Mandataire Rappresentanza autorizzata Representante autorizado	 Atenție, consultați documentele însotitoare Achtung, Begleitdokumente beachten Atención, ver instrucciones de uso Attenzione, voir notice d'instructions Attenzione, vedere le istruzioni per l'uso Atenção, consulte a documentação incluída
---	---	--	--	--	---	---	---	---	--

Prospect tipărit: 303095

Revizie: R24

Eliberat: 04/2019

C.O.: 502700

LIMBILE

ROMÂNĂ

GERMANĂ

SPANIOLĂ

FRENCH

ITALIANĂ

PORTUGHEZĂ

SPECIFICAȚIE TEHNICĂ

HÂRTIE: Hârtie albă, greutate 50-60 g/m², PCS00400073.

DIMENSIUNE: 11 x 17" (280 x 432 mm.).

IMPRIMARE: Față/spate.

CULOAREA IMPRMĂRII: Față - Banda de sus verde pantone 382, tot restul tipărit cu negru.

CULOAREA IMPRMĂRII: Spate - Totul tipărit cu negru.

CERINȚE SPECIALE: Pliat

Normal Control 1 - 0020013900

Destinația utilizării
 Pentru controlul calității testelor de coagulare în intervalul normal.
Rezumat și principii
Controlul normal este preparat folosind plasmă citrată umană de la donatori sănătoși. Are scopul de a evalua precizia și acuratețea testelor efectuate cu sistemele de coagulare IL: PT, APTT, TT**, fibrinogen și antitrombină. Valorile pentru toți analiții sunt cuprinse în intervalul normal.
Compoziție
Setul Control normal 1 conține: [1] Control normal 1 (Nr. cat. 0020013910): 10 fiole x 1 ml cu plasmă umană liofilizată, conținând tampon, stabilizatori și conservanți.
PRECAUȚII ȘI AVERTIZĂRI Materialul din acest produs a fost testat cu procedurile de testare aprobate de FDA, constatându-se lipsa de reacție la antigenul de suprafață de hepatită B (HBsAg), anticorpii anti- HCV și HIV. Manevrați aceste produse considerându-le potențial infecțioase.¹ Clasa de pericol: Niciuna Declarații de pericol: Niciuna Declarații de precauție: Niciuna Informații suplimentare de risc: ≈ 100% din amestec este alcătuit din componente cu toxicitate acută necunoscută (pe cale orală, prin piele, prin inhalare) pentru sănătatea umană și toxicitate necunoscută pentru mediul acvatic. Acest produs este destinat numai utilizării pentru diagnostic <i>in vitro</i>.

Normal Control 1 - 0020013900

Verwendung
 Qualitätskontrolle für Gerinnungstests im Normalbereich.
Testprinzip und Zusammenfassung
Normal-Kontroll-Plasma wird aus einem humanen Citrat-Plasmapool von gesunden Spendern hergestellt. Mit dem Normal-Kontroll-Plasma können Präzision und Richtigkeit der auf IL-Analysensystemen durchgeführten Tests: Prothrombinzeit (PT), aktivierte partielle Thromboplastinzeit (APTT), Thrombinzeit**, Fibrinogen und Antithrombin überprüft werden. Die Werte aller Parameter liegen im Normalbereich.
Inhalt
Die Normal Control 1 Packung enthält: [1] Normal Control 1 (Art. Nr. 0020013910): 10 Flaschen x 1 mL lyophilisiertes Human-Plasma, die Puffer, Stabilisatoren und Konservierungsmittel enthalten.
WARNUNG: Das verwendete Material wurde mit FDA anerkannten Testmethoden auf HIV-Antikörper, Hepatitis-B-Antigen und HCV-Antigen geprüft. Bitte beachten Sie die Bestimmungen zum Umgang mit potentiell infektiösen Materialien.¹
Gefahrenklasse: Keine
Gefahrenhinweise: Keine
Sicherheitssätze: Keine
Ergänzende Gefahrenmerkmale: ≈ 100% dieses Gemisches besteht aus Inhaltsstoffen, deren akute Toxizität (orale, dermale, inhalatorische) für den Menschen und die Gewässer nicht bekannt ist. Dieses Produkt ist nur für die <i>in vitro</i> Diagnostik geeignet.

Normal Control 1 - 0020013900

Aplicación
 Para el control de calidad de los ensayos de coagulación en el rango normal.
Principio
El control normal se prepara a partir de un "pool" de plasmas humanos citratados procedentes de donantes sanos. Se utiliza para valorar la precisión y exactitud de las siguientes pruebas realizadas en: - Sistemas de Coagulación de IL: TP, TTPA, TT**, Fibrinógeno y Antitrombina. Los resultados obtenidos en todas las pruebas están dentro del rango de normalidad.
Composición
El kit Normal Control 1 consta de: [1] Normal Control 1 (Núm. Cat. 0020013910): 10 x 1 mL viales de plasma humano liofilizado que contiene tampón, estabilizantes y conservantes.
MEDIDAS DE PRECAUCIÓN Y ADVERTENCIAS: El material usado en este producto ha sido verificado por métodos aprobados por la FDA y encontrado no reactivo al Antígeno de Superficie de la Hepatitis B (HBsAg), Anti-HCV y anticuerpos HIV. Manejar con precaución como si fuese potencialmente infeccioso.¹
Clase de peligro: Ninguna
Indicaciones de peligro: Ninguna
Consejos de prudencia: Ninguno
Información suplementaria sobre los peligros: ≈ 100% de la mezcla está constituido por componentes con una toxicidad aguda (oral, dérmica, por inhalación) para los seres humanos y un peligro para el medio ambiente no conocidos. Este producto es para diagnóstico <i>in vitro</i>.

Normal Control 1 - 0020013900

Utilisation
 Pour le contrôle de qualité des tests de coagulation dans la zone des valeurs normales.
Principe
Se contrôle normal est préparé à partir d'un pool de plasmas citratés de donneurs sains. Son rôle est d'évaluer la fidélité et l'exactitude de tous les tests réalisés sur les analyseurs de coagulation IL : TP, TCA, TT**, Fibrinogène et Antithrombine. Les valeurs de ce contrôle se trouvent dans la zone normale.
Composition
Le coffret Normal Control 1 contient : [1] Normal Control 1 (Réf. 0020013910) : 10 flacons de 1 ml de plasma humain lyophilisé, tampon, stabilisants et conservateurs.
PRECAUTIONS : Ces réactifs contiennent des produits d'origine humaine. Ils ont été trouvés négatifs pour les anticorps anti VIH 1/2, anti VHC et l'antigène de surface de l'hépatite B (AgHBs), en utilisant des troussees de dépistage de 3ème génération. Cependant, aucune technique ne permettant d'assurer l'absence totale du virus HIV ou de l'hépatite B ou de tout autre agent infectieux, ces réactifs sont à manipuler avec les précautions d'usage.¹
Classe de danger : Aucun
Indications de danger : Aucun
Conseils de prudence : Aucun
Informations additionnelles sur les dangers : ≈ 100 % de ce mélange est constitué de composants dont la toxicité aiguë (par voie orale, cutanée, par inhalation) pour la santé humaine et l'écotoxicité pour le milieu aquatique sont inconnues. Ce produit est à usage diagnostique <i>in vitro</i>.

Simboluri utilizate/ Verwendete Symbole / Símbolos utilizados / Symboles utilisés / Simboli impiegati / Símbolos utilizados	
VALOARE DE REFERINȚĂ	Valoare de referință / Referenzwert-Zielwert / Valor de referencia / Valeur cible / Valore di riferimento / Valor-Alvo
INTERVAL ACCEPTANȚĂ	Interval acceptanță / Referenzbereich / Rango esperado / Valeur usuelles / Intervallo di accettabilità / Intervalo de aceitação
OMS STD	Cod standard OMS / WHO Standard Code / Código del Estándar OMS / Code standard OMS / Codice OMS / Código Padrão WHO
DENUMIRE PRODUS	Denumire produs IL / IL Produktname / Nombre del kit IL / Nom du kit IL / Kit IL / Designação do kit IL
UNITĂȚI	Unități de măsurar / Messeinheiten / Unidades de medida / Unités de mesure / Unità di misura / Unidades de Medida
 IVD Dispozitiv medical de diagnosticare <i>in vitro</i> <i>In-vitro</i> Diagnostikum Dispositif médical de diagnostic <i>in vitro</i> Per uso diagnostico <i>in vitro</i> Dispositivo médico para utilização em diagnóstico <i>in vitro</i>	 LOT Număr de lot Chargen-Bezeichnung Identificación número de lote Désignation du lot Numero del lotto Numero de lote

Preparare
2 Dizolvați conținutul fiecărei fiole în 1 ml de apă CLR de tip CLSI sau echivalent.² Înlocuiți dopul de plută și agitați ușor. Asigurați-vă de reconstituirea completă a produsului. 3 Păstrați martorul la 15-25°C timp de 30 de minute și amestecați prin răsturnare înainte de utilizare. A nu se agita. Evitați formarea de spumă. 4 **NOTĂ: Doar în cazul testării evaluării privind timpul de trombină (TT) 5 ml (3,0 UNIH/ml) sau 8 ml (1,9 UNIH/ml) cu ACL Classic (100-7000): După reconstituire, centrifugați controlul normal înainte de a-l trece prin instrument (minimum 8000 x g timp de 5 minute). 5 Scoateți supernatantul ușor pentru a nu deranja lipidele acumulate din în partea de sus a peretelui tubului. Supernatantul va apărea clar.
Depozitare și stabilitate reactivi
2 Martorii din fiolele nedeschise sunt stabili până la data expirării indicată pe fiolă, dacă sunt păstrați la 2-8°C. Stabilitatea după reconstituire: 3 - la 2-8°C în flaconul original: 24 de ore - la 15-25°C în flaconul original: 24 de ore - la 15-25°C în flaconul original în familia de sisteme ACL TOP®și ACL TOP seria 50i pentru PT, fibrinogen și APTT: 24 de ore - la 15-25°C în sistemele ACL Elite®/Elite Pro pentru PT, fibrinogen și APTT: 24 de ore 4 Pentru stabilitate optimă, eliminați controlul din sistem și păstrați-l la 2-8°C în flaconul original.
Instrumentul/procedurile de test
2 După reconstituire, controlul normal trebuie manipulat în același mod ca plasma citrată proaspătă.

Herstellung
2 Inhalt der Flasche mit 1 mL CLSI Wasser (CLRW) oder vergleichbarem (z. B. Aqua bidest.) lösen.² Dann die Flasche verschließen und durch leichtes Schwenken das Lyophilisat lösen. 3 Nach vollständiger Rekonstitution wird das Reagenz 30 Minuten bei 15-25°C equilibriert und unter vorsichtigem Schwenken erneut gemischt. Nicht schütteln. Schaumbildung vermeiden. 4 **HINWEIS: Bei Messung der Thrombinzeit 5 mL (3,0 UNIH/mL) oder 8 mL (1,9 UNIH/ mL) am ACL Classic (ACL 100-7000): Zentrifugieren Sie das Normal-Kontroll-Plasma nach der Rekonstitution und vor der Verwendung (Minimum 8000 g für 5 Minuten). Entnehmen Sie den Überstand vorsichtig ohne die auftretende Lipidschicht an der oberen Seitenwand zu zerstören. Der Überstand erscheint klar.
Lagerung und Haltbarkeit
2 Ungeöffnet ist das Kontrollplasma bei 2-8°C bis zum aufgedruckten Verfallsdatum haltbar. Haltbarkeit des rekonstituierten Kontrollplasmas: 3 - bei 2-8°C in der Originalflasche: 24 Stunden - bei 15-25°C in der Originalflasche: 24 Stunden - bei 15-25°C in der Originalflasche in Systemen der ACL TOP® und ACL TOP 50er Familiet für PT, Fibrinogen und APTT: 24 Stunden - bei 15-25°C im ACL Elite®/Elite Pro für PT, Fibrinogen und APTT: 24 Stunden 4 Um eine optimale Stabilität zu gewährleisten, wird empfohlen das Kontrollplasma nach Gebrauch aus dem Gerät zu nehmen und in der Originalflasche im Kühlschrank bei 2-8°C zu lagern.
Bestimmungsansatz
2 Das rekonstituierte Normal-Kontrollplasma sollte wie frisches Citratplasma behandelt werden.

Preparación
2 Disolver el contenido de cada vial con 1,0 mL de agua destilada tipo CLR según CLSI.² Cerrar el vial y homogeneizar suavemente. Asegurarse de la completa disolución del producto. 3 Mantener el control entre 15 y 25°C durante 30 minutos. Mezclar por inversión del vial antes de su uso. No agitar. Evitar la formación de espuma. 4 **NOTA: Sólo cuando se procese el ensayo Tiempo de Trombina (TT) 5 mL (3,0 UNIH/mL) o 8mL (1,9 UNIH/mL)) en un ACL Clásico (100-7000): después de su reconstitución, centrifugue el control normal previamente a su procesado en el instrumento (mímimo a 8000 x g durante 5 minutos). Retire el sobrenadante con cuidado para que no molesten los lípidos acumulados en la parte superior del tubo. La parte sobrenadante se mostrará claramente.
Conservación y Estabilidad de los reactivos
2 Los reactivos que no hayan sido abiertos son estables hasta la fecha de caducidad indicada en el vial si se mantienen a 2-8°C. 3 Estabilidad después de su reconstitución: 4 - a 2-8°C en el vial original: 24 horas - a 15-25°C en el vial original: 24 horas - a 15-25°C en el vial original colocado en la familia ACL TOP® y familia ACL TOP 50 Serie† para TP, Fibrinógeno y TTPA: 24 horas - a 15-25°C en ACL Elite®/Elite Pro para TP, Fibrinógeno y TTPA: 24 horas 5 Para obtener una estabilidad óptima de los controles, sugerimos que una vez acabado el trabajo, retire los controles del analizador y los conserve a 2-8°C en su vial original.
Método de Ensayo
2 Después de su reconstitución, el control normal debe ser utilizado de la misma forma que un plasma citratado fresco.

ENGLISH - Insert revision 04/2018
 <i>Trasabilitatea calibratorilor si a materialelor de control</i> Valorile raportate au fost determinate prin mai multe cicluri cu sistemele de coagulare IL, folosind un lot specific de reactivi și în comparație cu un standard intern de plasmă de calibrare care este trasabilă la standardele internaționale actuale, identificate în tabelul cu intervalele de acceptanță. Limitări Acest produs este conceput drept control normal pentru monitorizarea testelor de coagulare. Controlul se supune limitărilor sistemului de analiză. Abaterile pot indica probleme în privința uneia sau mai multor componente din sistemul de test.
Valori așteptate

2 Intervalele raportate au fost determinate pe baza mai multor cicluri pe sistemele de coagulare IL utilizând loturi specifice de reactivi. Media valorilor de control determinate în laboratorul dvs. poate varia datorită reactivului utilizat. 3 Datorită diferențelor dintre reactivi și dintre instrumente, fiecare laborator trebuie să-și stabilească propriile valori de referință și intervalul de valori acceptate (abaterea de la valoarea medie și valoarea standard). Cu toate acestea, orice sistem de coagulare care funcționează corect trebuie să urmărească valorile medii din intervalul de acceptare din prospectul acestor controale. 4 Caracteristici de performanță
2 Precizia: 3 Precizia în timpul testului a fost evaluată pe baza mai multor cicluri folosind loturi specifice de reactivi și martori. Coeficientul de variație obținut în acest studiu a fost sub 3% pentru PT, sub 5% pentru APTT, timpul trombinei, fibrinogenul Clauss, fibrinogenul bazat pe PT și antitrombină.

DEUTSCH - Packungsbeilage Version 04/2018
 <i>Standardisierung des Kalibrators und der Kontrollmaterialien</i> Die angegebenen Referenzwerte wurden bei mehreren Läufen an IL Gerinnungssystemen mit spezifischen Reagenzienchargen und gegen einen, auf den aktuellen Internationalen Standard abgeglichenen, Hausstandard ermittelt (siehe Abschnitt Referenzbereiche). Einschränkungen Dieses Produkt ist als Normal-Kontrolle zur Überwachung von Gerinnungstests bestimmt. Es unterliegt den Einschränkungen durch das Testsystem. Abweichungen weisen auf mögliche Probleme von Komponenten des Testsystems hin. Referenzbereiche Die angegebenen Referenzbereiche wurden bei mehreren Läufen an IL Gerinnungssystemen mit spezifischen Reagenzienchargen ermittelt. Der in verschiedenen Laboren gefundene Mittelwert des Kontrollbereichs kann in Abhängigkeit der verwendeten Reagenziencharge variieren. Aufgrund der verschiedenen Reagenz- und Gerätekombinationen sollte jedes Labor seinen eigenen Zielwert und Referenzbereich (Mittelwert und Standardabweichung) ermitteln. Jedoch sollte der Mittelwert jedes funktionsfähigen Gerinnungsanalyssystems innerhalb des deklarierten Referenzbereichs der Packungsbeilage liegen.
Testcharakteristik

2 Präzision:	3 Die Präzision im Lauf und zwischen Läufen wurden bei mehreren Läufen mit spezifischen Reagenzien- und Kontrollchargen ermittelt. Der in diesen Studien ermittelte Variationskoeffizient lag unter 3 % für die PT, unter 5 % für APTT, Thrombinzeit, Fibrinogen (nach Clauss), Fibrinogen (PT abgeleitet) und Antithrombin.
---	--

ESPAÑOL - Revisión Folleto 04/2018

Trazabilidad de los calibradores y controles

Los valores indicados se determinaron en múltiples sesiones en Sistemas de Coagulación de IL utilizando un lote específico de reactivo y un Estándar Interno de Plasma Calibrador. Dicho Estándar está valorado respecto a los Estándares Internacionales actuales indicados en la ficha técnica.

Limitaciones

Este producto esta diseñado para su uso como control normal para la monitorización de los ensayos de coagulación. El control está sujeto a las limitaciones del sistema de ensayo. Las desviaciones en los resultados obtenidos pueden indicar la presencia de problemas en uno o más componentes del sistema.

Valores esperados

Los rangos indicados se determinaron en sesiones múltiples en Sistemas de Coagulación de IL utilizando lotes específicos de reactivo. La media de los resultados obtenidos en su laboratorio podría variar debido al lote de reactivos utilizado.

Debido a las diferencias entre reactivos e instrumentos, cada laboratorio debería establecer su propio Valor Objetivo y Rango de Aceptación (media y desviación estándar). Sin embargo, si todo el sistema analítico funciona correctamente, el valor de la media obtenida debería estar dentro del Rango indicado en la ficha técnica.

Características Técnicas

Precisión

El estudio de precisión (Intraserie e Interserie) fue realizado en diferentes series usando lotes específicos de reactivos y controles.

El coeficiente de variación obtenido en este estudio fue inferior al 3% para el TP, inferior al 5% para el TTPA, Tiempo de Trombina, Fibrinógeno Clauss, Fibrinógeno (derivado del TP) y Antitrombina.

FRANÇAIS - Révision de la notice 04/2018
 <i>Traçabilité des valeurs des calibrateurs et contrôles</i> Les valeurs reportées dans les notices sont déterminées à partir d'essais multiples réalisés sur les systèmes de coagulation IL en utilisant un lot spécifique de réactifs, et ce, par rapport à un Standard interne (Etalon Secondaire). Ce dernier est étalonné en regard du standard international actuel, et validé à l'aide de la table de valeurs limites usuelles correspondantes. Limites Ce produit est conçu pour servir de contrôle normal dans le suivi des tests de coagulation. Il est sujet aux mêmes limitations que celles du système analytique. Des écarts peuvent indiquer d'éventuels dysfonctionnements d'un ou plusieurs des composants du système analytique. Valeurs attendues Les limites de concentrations reportées dans les notices sont déterminées à partir d'essais multiples réalisés sur les systèmes de coagulation IL en utilisant des lots spécifiques de réactifs. La moyenne du contrôle déterminée dans votre laboratoire peut varier en fonction du lot de réactif utilisé. Compte tenu des variations existant entre les différents lots de réactifs et instruments, chaque laboratoire doit établir ses propres limites, moyenne et écart type. En tout état de cause, lorsqu'un système analytique (réactifs IL et instrument) fonctionne dans des conditions conformes aux spécifications du fabricant, la valeur moyenne déterminée par le laboratoire doit se trouver dans les limites indiquées dans la notice de ce contrôle.
Caractéristiques et performances

2 Fidélité	3 La répétabilité (intra-séries) et la reproductibilité (inter-séries) ont été évaluées au cours d'essais multiples, en utilisant des lots spécifiques de réactifs et de contrôles. Le coefficient de variation obtenu lors de ces études est inférieur à 3 % pour le TP, inférieur à 5 % pour les TCA, Temps de thrombine, Fibrinogène Clauss, Fibrinogène (méthode dérivée du TP) et Antithrombine.
---	---

Normal Control 1 - 0020013900

Utilizzo

Per il controllo di qualità, nell’intervallo di normalità, dei parametri della coagulazione su sistemi di coagulazione ACL.

Principio del metodo

Il controllo normale è preparato utilizzando plasma umano citratato ottenuto da donatori sani ed è indicato per verificare la precisione e l'accuratezza dei seguenti test eseguiti sui sistemi di coagulazione ACL: PT, APTT, TT** e Antitrombina.

I valori di tutti i parametri sono compresi A di normalità.

Composizione

Il kit **Normal Control 1** è composto da:

1) Normal Control 1 (Nr. Cat. 0020013910): 10 flaconi da 1 mL di plasma umano liofilizzato con aggiunta di tampone, stabilizzanti e conservanti.

ATTENZIONE:

Questo prodotto contiene materiale di cui è stata verificata all'origine, con metodi raccomandati dalla FDA, l'assenza dell'antigene di superficie dell'epatite B (HBsAg) e degli anticorpi anti-HCV e anti-HIV. Trattare come potenzialmente infetto.¹

Classe di pericolo: Nessuno

Indicazioni di pericolo: Nessuno

Consigli di prudenza: Nessuno

Informazioni supplementari sui pericoli:

≈ 100% di questa miscela è costituita da ingredienti la cui tossicità acuta (per via orale, dermale, inalatoria) per la salute umana e la tossicità per l'ambiente acquatico non è nota.

Questo prodotto è per uso diagnostico *in vitro*.

Normal Control 1 - 0020013900

Aplicação Prevista

Para o controlo de qualidade dos ensaios de coagulação no intervalo normal.

Resumo e Princípio

O controlo normal é preparado a partir de uma “pool” de plasmas de dadores saudáveis. Utiliza-se para avaliar a precisão e exactidão dos seguintes testes realizados nos Sistemas de Coagulação IL: TP, TTPA, TT**, Fibrinogénioe Antitrombina.

Os valores de todos os testes encontram-se no limite normal.

Composição

O kit **Normal Control 1** é composto por:

1) Normal Control 1 (Núm. Cat. 0020013910): recipientes 10 x 1 mL de plasma humano liofilizado, que contém tampão, excipiente e conservantes.

AVISOS E PRECAUÇÕES:

O material utilizado neste produto foi analisado com testes aprovados pela FDA e verificou-se a ausência de reacção ao Antígeno de Superfície da Hepatite B (HBsAg), aos anticorpos anti-HCV e anti-HIV 1/2. No entanto, deve-se manipular com precaução, como potencialmente infeccioso.¹

Classe de perigo: Nenhuma

Advertências de perigo: Nenhuma

Recomendações de prudência: Nenhuma

Informações perigo suplementar:

≈ 100% da mistura é constituído por ingredientes cuja toxicidade aguda (oral, dérmica, por inalação) para a saúde humana e cujo risco para o ambiente aquático não são conhecidos.

Para uso em diagnóstico *in vitro*.

Preparazione

Sciogliere il contenuto di ciascun flacone con 1 mL di acqua distillata Tipo CLSI o equivalente.² Chiudere con il tappo e miscelare delicatamente fino alla completa ricostituzione del materiale. Mantenere il controllo a 15-25°C per 30 minuti e miscelarlo nuovamente prima dell’uso. Non agitare. Evitare la formazione di schiuma.

****NOTA:** Solo per il test Tempo di Trombina (TT) (5 mL 3,0 UNIH/mL o 8mL 1,9 UNIH/mL) su ACL Classici (100-7000): Dopo la completa ricostituzione del prodotto centrifugare il controllo normale prima di utilizzarlo sullo strumento (come minimo 8000 x g per 5 minuti). Rimuovere delicatamente il surnatante evitando di prelevare lo strato lipidico depositato sulla parte superiore della provetta. Il surnatante dovrà apparire limpido.

Conservazione e stabilità dei reagenti

I controlli sigillati sono stabili a 2-8°C fino alla data di scadenza stampata sull'etichetta del flacone.

Stabilità dopo ricostituzione:

- a 2-8°C nel flacone originale: 24 ore
- a 15-25°C nel flacone originale: 24 ore
- a 15-25°C nel flacone originale sui sistemi ACL TOP® sistemi e ACL TOP 50 Serie† per PT, Fibrinogeno e APTT: 24 ore
- a 15-25°C a bordo di ACL Elite®/Elite Pro per PT, Fibrinogeno e APTT: 24 ore

Al termine dei cicli lavorativi si consiglia di conservare il controllo a 2-8°C nel flacone originale per una migliore stabilità.

Metodo

Dopo la ricostituzione, il controllo normale va trattato come un normale campione di plasma citratato fresco.

Preparação

Dissolver o conteúdo de cada recipiente em 1 mL de água tipo CLR CLSI.² Fechar o recipiente e homogeneizar suavemente. Verificar se o produto fica completamente dissolvido. Conservar o reagente entre 15 e 25°C durante 30 minutos. Misturar invertendo o recipiente, antes de utilizar. Não agitar. Evitar a formação de espuma.

****NOTA:** Quando testar o ensaio Thrombin Time (TT) (5 mL (3,0 UNIH/mL) ou 8mL (1,9 UNIH/mL), apenas no ACL Classic (100-7000): Após reconstituição, centrifugue o controlo normal antes de analisar no instrumento (mínimo de 8000 x g durante 5 minutos). Remova o sobrenadante suavemente para não perturbar os lípidos acumulados ao longo da parte lateral superior do tubo. o sobrenadante será transparente.

Conservação e estabilidade do reagente

Os controlos fechados, que não foram utilizados são estáveis até ao final do prazo de validade, desde que conservados entre 2-8°C.

Estabilidade após reconstituição:

- a 2-8°C no recipiente original: 24 horas
- a 15-25°C no recipiente original: 24 horas
- a 15-25°C no frasco original na família ACL TOP® e família ACL TOP Série 50† para TP, Fibrinogénio e TTPA: 24 horas
- a 15-25°C colocado no ACL Elite®/Elite Pro para PT, Fibrinogen e APTT: 24 horas

Para obter uma estabilidade óptima retire o controlo do aparelho e conserve-o entre 2-8°C, no recipiente original.

Método de ensaio

Depois de reconstituídos os Controlos Normais devem ser tratados da mesma maneira que as amostras frescas de plasma citratado.

Calibratori e materiali di controllo

I valori indicati sono stati assegnati eseguendo repliche successive sui Sistemi di coagulazione IL con l'impiego di un lotto specifico di reagente verso uno Standard Interno (Aziendale) di Plasma calibrante che è riconducibile agli attuali Standard Internazionali, identificabili nella tabella degli intervalli di accettabilità.

Limitazioni

Il controllo normale è soggetto alle limitazioni del sistema di analisi; eventuali risultati anomali possono evidenziare possibili problemi a carico di uno o più componenti del sistema analitico.

Valori attesi

Gli intervalli di accettabilità indicati sono stati assegnati eseguendo repliche successive sui Sistemi di coagulazione IL con l'impiego di lotti specifici di reagenti. Il valore medio dell'intervallo di accettabilità determinato in ogni laboratorio può variare in funzione del lotto di reattivo utilizzato.

A causa delle differenze tra reagenti e strumenti utilizzati, ogni laboratorio deve determinare il proprio Valore Target ed il corrispondente intervallo di accettabilità (con media e deviazione standard). Nel caso di un sistema regolarmente controllato ed efficiente, i valori medi ottenuti dovrebbero essere all'interno dell'intervallo di accettabilità riportato sull'inserito.

Prestazioni

Precisione:

La precisione nella serie è stata verificata eseguendo numerosi test e usando uno specifico lotto di reagenti e controlli.

In questo studio sono stati ottenuti coefficienti di variazione inferiori al 3% per PT, inferiori al 5% per APTT, Tempo di Trombina, Fibrinogeno Clauss, Fibrinogeno derivato e Antitrombina.

Rastreabilidade dos valores dos calibradores e materiais de controlo

Os valores notificados foram determinados ao longo de análises múltiplas nos Sistemas IL Coagulation Systems utilizando um lote específico de reagente IL e comparando com um Padrão interno da IL de acordo com os Padrões Internacionais actualmente utilizados, identificados na tabela do intervalo de aceitação.

Limitações

Este produto foi concebido como controlo normal para a monitorização dos ensaios de coagulação. Este controlo está sujeito às limitações do sistema de análises usado. Podem ocorrer desvios devido a possíveis problemas com um ou com mais componentes do sistema de análises.

Valores Esperados

Os intervalos notificados foram determinados ao longo de análises múltiplas nos Sistemas IL Coagulation Systems utilizando vários lotes de reagente.

O limite determinado em cada laboratório pode variar consoante o lote de reagente utilizado.

Devido às diferenças entre os reagentes e os instrumentos, cada laboratório deve estabelecer o seu próprio Valor Alvo e Intervalo de Aceitação (média e desvio padrão). Contudo, qualquer sistema de coagulação que funcionar adequadamente deverá cobrir valores médios situados dentro do Intervalo de Aceitação mencionado no folheto informativo.

Características técnicas

Precisão:

A precisão foi avaliada, intra e inter-ensaios, ao longo de vários ensaios utilizando lotes específicos de reagente e de controlo.

O coeficiente de variação obtido neste estudo, situou-se abaixo dos 3% para TP, abaixo de 5% para TTPA, Tempo de Trombina, Fibrinogénio Clauss, Fibrinogénio (TP baseado) e Antitrombina.

1	DENUMIRE PRODUS	UNITĂȚI	VALOARE DE REFERINȚĂ			INTERVAL ACCEPTANȚĂ			OMS STD
			ACL Classic	ACL Elite Pro:	Familia de sisteme ACL TOP / ACL TOP seria 50†	ACL Classic	ACL Elite Pro:	Familia de sisteme ACL TOP / ACL TOP seria 50†	
PT	PT-Fibrinogen	raport % sec.							
	PT-Fibrinogen HS PLUS	raport % sec.							
	RecombiPlasTin 2G	raport % sec.							
	ReadiPlasTin	raport % sec.	NA			NA			
APTT	APTT-SP (lichid)	rapor t sec.							
	SynthASil	rapor t sec.							
	SynthAFax	rapor t sec.							
TT	Timp trombină 3,0 UNIH/ml (5 ml)	rapor t sec.							
	Timp trombină 1,9 UNIH/ml (8 ml)	rapor t sec.							
Fibrinogen	PT-Fibrinogen (†)	mg/dl g/l							
	PT-Fibrinogen HS PLUS (†)	mg/dl g/l							
	RecombiPlasTin 2G (†)	mg/dl g/l							
	ReadiPlasTin (†)	mg/dl g/l	NA			NA			
	Fibrinogen-C	mg/dl g/l							
	Q.F.A.	mg/dl g/l	NA			NA			
AT	Antitrombină	%							

(1) Bazat pe PT/ PT abgeleitet / Basado en TP / Derivé du TP / PT derivato / Derivado do TP

† Familia de sisteme ACL TOP seria 50 = ACL TOP 350 CTS; ACL TOP 550 CTS; ACL TOP 750; ACL TOP 750 CTS; ACL TOP 750 LAS

Prospect tipărit: 303975

Revizie: R2

Eliberat: 04/2018

C.O.: 492105

LIMBILE

ROMÂNĂ

GERMANĂ

SPANIOLĂ

FRENCH

ITALIANĂ

PORTUGHEZĂ

SPECIFICAȚIE TEHNICĂ

HÂRTIE: Hârtie albă, greutate 50-60 g/m2, PCS00400073.

DIMENSIUNE: 11 x 17" (280 x 432 mm.).

IMPRIMARE: Față/spate.

CULOAREA IMPRMĂRII: Față - Banda de sus verde pantone 382, tot restul tipărit cu negru.

Spate - Totul tipărit cu negru.

CERINȚE SPECIALE: Pliat