

# RID CONTROL SERUM

## COMPOSIZIONE

Il siero (umano) utilizzato per il controllo di qualità in **RID CONTROL SERUM** è costituito da un pool di sieri di adulti sani. Il preparato è liquido e viene stabilizzato mediante rimozione delle componenti sieriche labili (lipidi).

## USO DEL REAGENTE

Il reagente è pronto per l'uso. Agitare e/o ruotare i flaconi chiusi, portati a temperatura ambiente, evitando la formazione di schiuma, in modo che il liquido rimasto nel tappo venga ben mescolato con il resto della soluzione; aprire il flacone solo dopo questa operazione.

**RID CONTROL SERUM** deve essere usato secondo le modalità e le diluizioni richieste nel metodo di immunodiffusione radiale semplice.

## AVVERTENZE E PRECAUZIONI

1. Solo per uso diagnostico in vitro.
2. Quando si impiegano diagnostici in vitro contenenti sodio azide, osservare le seguenti precauzioni: non ingerire ed evitare il contatto con cute e mucose!
3. Ogni donazione di sangue, utilizzata per la produzione del siero di controllo, è stata esaminata per la ricerca dell'antigene di superficie del virus dell'epatite B (HbsAg) e degli anticorpi anti-HCV, anti-HIV1 ed anti-HIV2 con i test richiesti dalla FDA. Solo i campioni risultati negativi sono stati impiegati per la produzione.

Tuttavia poiché non si può escludere con assoluta certezza il pericolo di agenti patogeni, tutti i campioni ed i prodotti provenienti da liquidi organici umani devono essere trattati con le necessarie precauzioni rispettando le norme di sicurezza sul rischio biologico.

## CONSERVAZIONE E VALIDITÀ

Il prodotto deve essere conservato a 2-8°C: in tali condizioni lo stesso mantiene la sua validità fino alla data di scadenza riportata in etichetta. I flaconi aperti devono essere usati entro una settimana; evitare la contaminazione.

## BIBLIOGRAFIA

- Whicher J T, Ritchie R, Johnson M A, Baudner S, Bienvenu J, Blirup-Jensen S, et al: New international reference preparation for proteins in human serum. 1994 *Clin Chem*; **40**:934-938.
- Baudner S, Haupt H, Hubner R.: Manufacture and characterization of a new reference preparation for 14 plasmaproteins. 1994. *Clin Chem*; **8**:177-190

## PRESENTAZIONE

PRODOTTO	CODICE	CONFEZIONE
RID CONTROL SERUM	940010	4 provette x 0.5 ml

## TABELLA DEI SIMBOLI

SIMBOLO	SIGNIFICATO	SIMBOLO	SIGNIFICATO
	Dispositivo medico diagnostico <i>in vitro</i>		Non riutilizzare
	Fabbricante		Contenuto sufficiente per <n> saggi
	Numero di catalogo		Fragile, maneggiare con cura
	Utilizzare entro		Attenzione, vedere le istruzioni per l'uso
	Limiti di temperatura		Codice del lotto

Rev.5/31.03.2005


**LIOFILCHEM Bacteriology Products**

64026 ROSETO D.A. (TE) ITALY- Via Scozia- Zona Ind.le

Tel.+39 085 8930745 - Fax +39 085 8930330

 Sito Web: <http://www.liofilchem.net> E-Mail: [liofilchem@liofilchem.net](mailto:liofilchem@liofilchem.net)


# RID CONTROL SERUM

## COMPOSITION

The serum (human) used for quality control in **RID CONTROL SERUM** is constituted by a pool of healthy adult's sera. The preparation is liquid and it is stabilized by removing weak components (lipids).

## USE OF REAGENT

The vial's content is supplied ready for use. Bring at room temperature, then invert gently to mix, avoiding vigorous shaking (foam formation).

**RID CONTROL SERUM** has to be used according to the procedure and the dilutions requested in radial immunodiffusion.

## WARNINGS AND PRECAUTIONS

1. For in vitro diagnostic use only.
2. Reagents containing sodium azide must be handled with due caution: do not ingest or allow to contact with skin or mucous membranes !
4. Each individual blood donation used to manufacture of rid control serum, is tested for hepatitis B surface antigen (HbsAg), anti-HCV, anti-HIV1 and anti-HIV2, according to FDA requirements. Only donations with negative findings are used for manufacture.

Nevertheless, as complete absence of infectious agents can never be assured, all materials derived from human blood should be handled with due care following the precautions recommended for bio hazardous material.

## STORAGE AND STABILITY

Store the product at +2/+8°C : in this conditions it remains stable up to the labelled expiry date indicated on the label. Once opened, vials can be used within a week. Avoid contamination.

## BIBLIOGRAPHY

- Whicher J T, Ritchie R, Johnson M A, Baudner S, Bienvenu J, Blirup-Jensen S, et al: New international reference preparation for proteins in human serum. 1994 *Clin Chem*; **40**:934-938.
- Baudner S, Haupt H, Hubner R.: Manufacture and characterization of a new reference preparation for 14 plasmaproteins. 1994. *Clin Chem*; 8:177-190

## PRESENTATION

PRODUCT	CODE	PACKAGE
RID CONTROL SERUM	940010	4 vials x 0.5 ml

## TABLE OF SYMBOLS

SYMBOL	MEANINGS	SYMBOL	MEANINGS
	In Vitro Diagnostic Medical Device		Do not reuse
	Manufacturer		Contains sufficient for <n> tests
	Catalogue number		Fragile, handle with care
	Use by		Caution, consult accompanying documents
	Temperature limitation		Batch code

Rev.5/31.03.2005



**LIOFILCHEM Bacteriology Products**

64026 ROSETO D.A. (TE) ITALY- Via Scozia- Zona Ind.le

Tel.+39 085 8930745 - Fax +39 085 8930330

Sito Web: <http://www.liofilchem.net> E-Mail: [liofilchem@liofilchem.net](mailto:liofilchem@liofilchem.net)

