



The World's Largest Range of Diagnostic Kits for Analytical Chromatographic Systems (HPLC, GC, GC-MS, LC-MS/MS)



CALIBRATORE LIOFILO PLASMATICO PER ANTIEPILETTICI 3
(*Etosuccimide, Primidone, Lamotrigina, Felbamato, Monoidrossicarbamazepina, Epossido della Carbamazepina ed Oxcarbazepina*)

Cod. Z04716
DA USARE CON I KIT CODICE Z82010

OBIETTIVO

Questi calibratori plasmatici sono usati per calibrare il sistema HPLC nella determinazione quantitativa degli analiti in essi contenuti. Ogni analita ha una concentrazione tale da permettere la costruzione di una curva di calibrazione su un punto. Questi calibratori liofilizzati sono in matrice umana e devono essere manipolati come se fossero un campione di paziente vero e proprio.

RICOSTITUZIONE

Rimuovere la guarnizione metallica e il tappo di gomma dalla fiala. Aggiungere esattamente 2 ml di acqua di grado HPLC nella fiala. Rimettere il tappo di gomma, agitare e lasciar riposare per 5 - 10 minuti. Prima dell'uso agitare per inversione la fiala per dissolvere il materiale fino ad ottenere una soluzione limpida ed omogenea.

STOCCAGGIO E STABILITA'

I calibratori sono stabili 36 mesi dalla data di preparazione se conservati a 2-8 °C. Dopo la ricostituzione sono stabili 7 giorni a 2-8 °C e 1 mese a -20 °C. Non usarli dopo la data di scadenza.

PRECAUZIONI

Questi calibratori in matrice umana devono essere trattati con cura e considerati come potenzialmente infettivi.

013	Nov 2019	Nov 2022

CONFEZIONAMENTI DISPONIBILI:




- Z04716 CALIBRATORE PLASMATICO PER ANTIEPILETTICI 3 4 x 2 ml

Release N° 002

Maggio 2019

CONCENTRAZIONI

COD. Z04716

		
013	Nov 2019	Nov 2022

ANALITA	UNITA' DI MISURA	VALORE
ETOSUCCIMIDE	mg/l	73,9
PRIMIDONE	mg/l	7,0
FELBAMATO	mg/l	49,4
LAMOTRIGINA	mg/l	9,3
MONOIDROSSICARBAMAZEPINA	mg/l	22,8
EPOSSIDO DELLA CARBAMAZEPINA	mg/l	4,5
OXCARBAZEPINA	mg/l	12,9

Questo prodotto adempie a tutte le esigenze della Direttiva 98/79/CE sui dispositivi medico-diagnostici in vitro (IVD). La dichiarazione di conformità CE è disponibile su richiesta.



FOR IN VITRO DIAGNOSTIC USE ONLY

produced by



The ONLY Italian Company that Researches, Develops and Produces diagnostic KITS for HPLC, GC, GC-MS, LC-MS/MS

AZIENDA CON
SISTEMA DI GESTIONE
CERTIFICATO DA DNV
= ISO 9001 =
= ISO 13485 =

EUREKA srl – LAB DIVISION ,
Via Enrico Fermi 25, 60033 Chiaravalle (AN) ITALY
Tel. + 39 071 74 50 790 Fax. + 39 071 74 96 579
info@eurekaone.com, info@eurekakit.com
www.eurekaone.com, www.eurekakit.com

Release N° 002

Maggio 2019