

<b>REF</b>	93312	Product Description: Lead Level 2		
Product Number:				
<b>LOT</b>	D7466	Expiration Date:  2028-01-31		
Lot Number:				
Analyte	Reconstituted Stability (Days)	Method	Verified Value	Units
Lead	30	ICP / MS GFAAS	Click or tap here to enter text.	µg/dL µg/dL
Matrix: Whole Blood Product Form: Lyophilized Storage: 2-8°C (35-46°F) Vial Volume: 3 mL				

**ENGLISH:****I. INTENDED USE:**

The 93312, Lead Level 2, whole blood control is for use as a control material to evaluate the performance of an analytical test method.

**II. SUMMARY AND PRINCIPLES:**

Several different techniques are used for evaluating or estimating the variance of results. The three subjects summarized below must be considered with any test method.

**1. PREVENTIVE MEASURES:**

These measures are usually contained in the design of the test method and include consideration for reagents, equipment, and operator errors. These measures are designed to minimize variance.

**2. CONTROL MEASURES:**

When a control sample is analyzed at the same time and in the same manner as a patient specimen, an estimate of variance is obtained for the test method. This estimate of variance can be compared to the acceptable limits of variance of the test method.

**3. STATISTICAL ANALYSIS OF PATIENT RESULTS:**

As an aid in evaluating overall test results, the past experience of expected results can be compared to the results of any given test run. For example, it would not be expected that all results of a given test run be in an elevated range.

Control materials are widely used as a means to aid in the evaluation of test results. The following subjects are to be considered in the use of any control material.

1. Multi-Level	NORMAL / ELEVATED
2. Matrix	HUMAN / ANIMAL / CHEMICAL
3. Availability	SUFFICIENT FOR STATISTICS
4. Form	LIQUID / FROZEN / DRIED
5. Variety	DIFFERENT THAN CALIBRATORS

**III. PRECAUTIONS:**

- Although the whole blood has been tested and found negative for HBsAg by RIA and HIV by EIA, the control material should be treated as any other potentially infectious agent.
- For *in vitro* diagnostic use only.

**IV. STORAGE AND STABILITY:**

- Store dried control material at 2-8°C (35-46°F). Stable to expiration date printed on the insert and label.
- Store reconstituted control material at 2-8°C (35-46°F). See table for reconstituted stability.

**V. PROCEDURE:**

- Remove cap from each vial to be used.
- Reconstitute control material by adding exactly **3 mL** of distilled water, using a **3 mL** volumetric pipette or equivalent.
- Replace cap and let sit 10-15 minutes.
- Swirl gently 3-4 minutes to ensure a homogeneous mixture.
- Swirl gently each time an aliquot is removed to ensure a homogeneous mixture.

**VI. LIMITATIONS:**

- Results are dependent upon proper storage and adequate mixing.
- Control material approximates a patient specimen.

**VII. EXPECTED VALUES:**

- Laboratories should establish their own mean values; an individual laboratory's mean of several determinations may not duplicate the values listed below.

Het 93312, Lood niveau 2, volbloed controlesample is bedoeld als een controlesample voor het beoordelen van de prestaties van een analytische testmethode.

**II. SAMENVATTING EN PRINCIPES:**

Diverse technieken worden toegepast om de variantie van de resultaten te beoordelen of in te schatten. De drie hieronder samengevatte onderwerpen moeten bij elke testmethode worden overwogen.

**1. PREVENTIEVE MAATREGELEN:**

Deze maatregelen worden meestal toegepast tijdens het ontwerp van de testmethode en richten zich onder andere op reagentia-, apparatuur- en gebruikersfouten. Deze maatregelen zijn bedoeld om variantie te minimaliseren.

**2. CONTROLEMAATREGELEN:**

Wanneer een controlesample wordt geanalyseerd op dezelfde tijd en op dezelfde wijze als een patiëntspecimine, wordt een variantieschatting voor de testmethode bepaald. Deze variantieschatting kan worden vergeleken met de acceptabele variantielimieten van de testmethode.

**3. STATISTISCHE ANALYSE VAN PATIËNTRESULTATEN:**

Als hulpmiddel bij de evaluatie van de algehele testresultaten kunnen eerdere ervaringen met verwachte resultaten worden vergeleken met de resultaten van een uitgevoerde test. Er kan bijvoorbeeld niet worden verwacht dat alle resultaten van een gegeven testrun binnen een verhoogd bereik vallen.

Controlesamples worden op grote schaal gebruikt als hulpmiddel bij het evalueren van testresultaten. De volgende punten moeten in overweging worden genomen bij het gebruik van een controlesample.

1. Multi-level	NORMAAL/VERHOOGD
2. Matrix	MENSELIJK/DIERLIJK/CHEMISCH
3. Beschikbaarheid	VOLDOENDE VOOR STATISTIEKEN
4. Vorm	VLOEIBAAR/BEVROREN/GEDROOGD
5. Variëteit	ANDERS DAN KALIBRATIEMIDDELEN

**III. VOORZORGSMATREGELEN:**

- Hoewel volbloed is getest en negatief bevonden voor HBsAg d.m.v. RIA en HIV d.m.v. EIA, dient het controlesample te worden behandeld als een potentieel infectieus agens.
- Uitsluitend voor *in vitro* diagnostisch gebruik.

**IV. OPSLAG EN STABILITEIT:**

- Bewaar gedroogd controlesample bij een temperatuur van 2°C tot 8°C (35°F tot 46°F). Stabiel tot de gebruiksdatum aangegeven in de bijsluiter en op het etiket.
- Bewaar gereconstitueerd controlesample bij een temperatuur van 2°C tot 8°C (35°F tot 46°F). Zie tabel voor gereconstitueerde stabiliteit.

**V. PROCEDURE:**

- Verwijder de dop van de te gebruiken flacons.
- Reconstitueer het controlesample door precies **3 mL** gedistilleerd water toe te voegen. Gebruik hiervoor een volumepipet van **3 mL** of iets soortgelijks.
- Plaats de dop terug en laat 10 tot 15 minuten rusten.
- Draai 3 tot 4 minuten langzaam rond zodat er een homogeen mengsel ontstaat.
- Draai elke keer als er een aliquot wordt genomen langzaam rond om zeker te zijn van een homogeen mengsel.

**VI. BEPERKINGEN:**

- Resultaten zijn afhankelijk van de juiste opslag en adequate menging.
- Controlesample is een benadering van een patiëntspecimine.

**VII. VERWACHTE WAARDEN:**

- Laboratoria dienen hun eigen gemiddelde waarden te bepalen. Het gemiddelde van meerdere bepalingen voor een enkel laboratorium komt mogelijk niet overeen met de onderstaande waarden.

**NEDERLANDS:****I. BEOOGD GEBRUIK:**

**FRANÇAIS :****I. USAGE PRÉVU :**

Le contrôle 93312, Plomb de niveau 2 sang entier sert de matériau de contrôle pour évaluer la performance d'une méthode de test analytique.

**II. RÉSUMÉ ET PRINCIPES :**

Plusieurs techniques différentes sont utilisées pour évaluer ou estimer la variance des résultats. Les trois facteurs résumés ci-dessous doivent être considérés avec l'utilisation de toute méthode d'essai.

**1. MESURES PRÉVENTIVES :**

Ces mesures sont habituellement contenues dans le concept de la méthode d'essai et tiennent compte des réactifs, de l'équipement et des erreurs de l'opérateur. Ces mesures ont pour but de minimiser la variance.

**2. MESURES DU CONTRÔLE :**

Lorsqu'un échantillon de contrôle est analysé au même moment et de la même manière qu'un échantillon de patient, une estimation de la variance est obtenue pour la méthode d'essai. Cette estimation de la variance peut être comparée avec les limites acceptables de la variance de la méthode d'essai.

**3. ANALYSE STATISTIQUE DES RÉSULTATS DE PATIENT :**

Comme aide pour évaluer les résultats d'essai en général, l'expérience passée des résultats anticipés peut être comparée aux résultats de l'exécution d'un essai donné quelconque. Par exemple, il serait peu probable que tous les résultats de l'exécution d'un essai donné soient dans une plage élevée.

Les matériaux du contrôle sont communément utilisés comme moyen pour aider à évaluer les résultats d'essai. Les facteurs suivants doivent être pris en compte pour utiliser tout matériau de contrôle.

1. Multi-niveau	NORMAL / ÉLEVÉ
2. Matrice	HUMAIN / ANIMAL / CHIMIQUE
3. Disponibilité	SUFFISANT POUR LES STATISTIQUES
4. Forme	LIQUIDE / CONGELÉ / SÉCHÉ
5. Variété	DIFFÉRENT DES CALIBRATEURS

**III. PRÉCAUTIONS :**

1. Bien que le sang entier ait été testé et trouvé négatif pour les antigènes HBsAg par RIA et VIH par EIA, le matériau de contrôle doit être traité comme tout agent potentiellement infectieux.
2. Pour diagnostic *in vitro* uniquement.

**IV. STOCKAGE ET STABILITÉ :**

1. Entreposer le matériau de contrôle séché à 2-8 °C (35-46 °F). Stable jusqu'à la date de péremption imprimée sur l'encart et l'étiquette.
2. Conserver le matériau de contrôle reconstitué à 2-8 °C (35-46 °F). Voir le tableau pour stabilité reconstituée.

**V. PROCÉDURE :**

1. Retirer le bouchon de chaque flacon à utiliser.
2. Reconstituer le matériau de contrôle en ajoutant exactement **3 mL d'eau distillée**, en utilisant une pipette volumétrique de **3 mL** ou l'équivalent.
3. Reboucher et laisser reposer de 10 à 15 minutes.
4. Agiter en tournant délicatement pendant 3 à 4 minutes pour obtenir un mélange homogène.
5. Mélanger soigneusement chaque fois qu'une partie aliquote est retirée pour assurer que le mélange reste homogène.

**VI. LIMITES :**

1. La qualité des résultats dépend de l'observation des bonnes pratiques de conservation et de mélange.
2. Le matériau de contrôle correspond approximativement à un spécimen de patient.

**VII. VALEURS ANTICIPÉES :**

1. Les laboratoires doivent établir leurs propres valeurs moyennes ; la valeur moyenne de plusieurs déterminations d'un laboratoire particulier peut ne pas être égale aux valeurs indiquées ci-dessous.

**DEUTSCHE:****I. VERWENDUNGSZWECK:**

Die 93312, Blei Level 2 Vollblut -Kontrolle wird zur Verwendung als Kontrollmaterial für die Beurteilung der Leistung einer analytischen Testmethode verwendet.

**II. ZUSAMMENFASSUNG UND GRUNDLAGEN:**

Es werden verschiedene Verfahren eingesetzt, um die Varianz der Ergebnisse zu beurteilen oder zu schätzen. Die drei unten genannten Erwägungen müssen bei jeder Testmethode berücksichtigt werden.

**1. VORBEUGENDE MASSNAHMEN:**

Diese Maßnahmen sind in der Regel in die Testmethode eingearbeitet und beinhalten Erwägungen zu Reagenzien, Geräten und Anwendungsfehlern. Diese Maßnahmen dienen dazu, Abweichungen so gering wie möglich zu halten.

**2. KONTROLLMASSNAHMEN:**

Wenn eine Kontrollprobe zur selben Zeit und auf die gleiche Weise wie eine Patientenprobe analysiert wird, ermöglicht dies eine Schätzung der Varianz für die Testmethode. Diese Varianzschätzung kann mit den akzeptablen Varianzgrenzen der Testmethode verglichen werden.

**3. STATISTISCHE ANALYSE DER PATIENTENERGEBNISSE:**

Zu besseren Beurteilung der Gesamttestergebnisse können Erfahrungen zu den erwarteten Ergebnissen in der Vergangenheit mit den Ergebnissen des jeweiligen Testdurchlaufs verglichen werden. Es wäre zum Beispiel nicht zu erwarten, dass alle Ergebnisse eines bestimmten Tests in einen erhöhten Bereich fallen.

Häufig werden Kontrollmaterialien zur Beurteilung von Testergebnissen eingesetzt. Bei der Verwendung von Kontrollmaterialien gelten die folgenden Erwägungen.

**1. Multilevel**

NORMAL/ERHÖHT

**2. Matrix**

MENSCH/TIER/CHEMISCHE

**3. Verfügbarkeit**

AUSREICHEND FÜR STATISTIK

**4. Form**

FLÜSSIG/GEFROREN/GETROCKNET

**5. Variante**

ANDERS ALS KALIBRATOREN

**III. VORSICHTSHINWEISE:**

1. Zwar wurde die vollblut getestet und durch RIA als negativ für HBsAg sowie durch EIA als negativ für HIV gefunden, das Kontrollmaterial sollte jedoch dennoch wie jeder andere mögliche Infektionserreger gehandhabt werden.
2. Nur zur *In-vitro*-Diagnose verwenden.

**IV. LAGERUNG UND STABILITÄT:**

1. Getrocknetes Kontrollmaterial bei 2-8 °C (35-46 °F) aufbewahren.
2. Rekonstituiertes Kontrollmaterial bei 2-8 °C (35-46 °F) aufbewahren. Siehe Tabelle für Stabilität von rekonstituiertem Material).

**V. VERFAHREN:**

1. Den Deckel von jedem zu verwendenden Röhrchen abnehmen.
2. Das Kontrollmaterial durch Zugabe von **genau 3 ml destilliertes Wasser** rekonstituieren und dafür eine volumetrische Pipette mit einem Volumen von **3 ml** oder eine entsprechende Vorrichtung verwenden.
3. Den Deckel wieder anbringen und 10-15 Minuten ruhen lassen.
4. 3-4 Minuten lang vorsichtig schwenken, um eine homogene Mischung zu gewährleisten.
5. Vor jeder Aliquotierung vorsichtig schwenken, um eine homogene Mischung zu gewährleisten.

**VI. EINSCHRÄNKUNGEN:**

1. Um korrekte Ergebnisse zu erhalten, muss das Material ordnungsgemäß gelagert und ausreichend gemischt werden.
2. Das Kontrollmaterial ist einer Patientenprobe ähnlich.

**VII. ERWARTETE WERTE:**

1. Labore sollten ihre eigenen Mittelwerte ermitteln. Der Mittelwert aus mehreren Ermittlungen eines bestimmten Labors darf nicht mit den unten genannten Werten identisch sein.

**ESPAÑOL:****I. USO PREVISTO:**

El control 93312, Nivel 2 sangre entera se utiliza como material de control para evaluar la eficacia de un método de prueba analítico.

**II. RESUMEN Y PRINCIPIOS:**

Se utiliza una variedad de técnicas diferentes para evaluar o calcular la varianza de los resultados. Los tres temas que se resumen a continuación deben considerarse con todo método de ensayo.

**1. MEDIDAS PREVENTIVAS:**

Generalmente, estas medidas se incluyen en el diseño del método de ensayo y toman en cuenta los reactivos, el equipo y los errores del operador. Estas medidas se diseñan para minimizar la varianza.

**2. MEDIDAS DE CONTROL:**

Cuando se analiza una muestra de control al mismo tiempo y del mismo modo que la muestra de un paciente, se obtiene un cálculo de la varianza del método de ensayo. Este cálculo de la varianza puede compararse con los límites de varianza aceptables del método de ensayo.

**3. ANÁLISIS ESTADÍSTICO DE LOS RESULTADOS DE LOS PACIENTES:**

Para ayudar a evaluar los resultados totales del ensayo, se puede comparar la experiencia pasada de los resultados esperados con los resultados de cualquier ensayo dado. Por ejemplo, no sería de esperarse que todos los resultados de un ensayo dado estén en un rango elevado.

Los materiales de control se utilizan ampliamente para ayudar a evaluar los resultados de ensayos. Se deben considerar los siguientes temas cuando se usa cualquier material de control.

1. Nivel múltiple	NORMAL / ELEVADO
2. Matriz	HUMANA / ANIMAL / QUÍMICA
3. Disponibilidad	SUFICIENTE PARA ESTADÍSTICA
4. Forma	LÍQUIDA / CONGELADA / SECA
5. Variedad	DIFERENTE DE LOS CALIBRADORES

**III. PRECAUCIONES:**

1. Aunque se han realizado pruebas con el sangre entera y se han obtenido resultados negativos para HBsAg usando radioinmunoanálisis (RIA) y para VIH usando un ensayo inmunoenzimático (EIA), el material de control debe tratarse como cualquier otro agente potencialmente infeccioso.
2. Solo para uso diagnóstico *in vitro*.

**IV. ALMACENAMIENTO Y ESTABILIDAD:**

1. Almacenar el material de control seco a 2-8 °C (35-46 °F). Es estable hasta la fecha de vencimiento impresa en el prospecto y en la etiqueta.
2. Almacenar el material de control reconstituido a 2-8 °C (35-46 °F). Ver la tabla de estabilidad del material reconstituido.

**V. PROCEDIMIENTO:**

1. Quite la tapa de cada vial que se usará.
2. Reconstituya el material de control agregando exactamente **3 mL de agua destilada**, usando una pipeta volumétrica de **3 mL** o equivalente.
3. Vuelva a colocar la tapa y deje la mezcla en reposo durante 10 a 15 minutos.
4. Agite suavemente con movimientos circulares durante 3 a 4 minutos para asegurar la homogeneidad de la mezcla.
5. Agite suavemente con movimientos circulares cada vez que se extraiga una aliquota para asegurar la homogeneidad de la mezcla.

**VI. LIMITACIONES:**

1. Los resultados dependen de que el almacenamiento y la mezcla se realicen adecuadamente.
2. El material de control es similar a la muestra del paciente.

**VII. VALORES ESPERADOS:**

1. Los laboratorios deben establecer sus propios valores medios. Es posible que la media de varias determinaciones obtenida por un laboratorio individual no repita los valores indicados a continuación.

**ITALIANO:****I. USO PREVISTO:**

L'utilizzo del controllo 93312, Piombo livello 2 sangue intero è previsto come materiale di controllo per valutare la performance di un metodo di prova analitico.

**II. SINTESI E PRINCIPI:**

Per valutare o stimare la varianza dei risultati si utilizzano diverse tecniche. Per qualsiasi metodo di prova bisogna tenere conto dei tre elementi qui di seguito riassunti.

**1. MISURE PREVENTIVE:**

Queste misure, solitamente presenti nel disegno di un metodo di prova, comprendono considerazioni per i reagenti, l'attrezzatura e gli errori dell'operatore. Queste misure sono intese a minimizzare la varianza.

**2. MISURE DI CONTROLLO:**

Quando si analizza un campione di controllo contemporaneamente e nello stesso modo del campione di un paziente si ottiene una stima della varianza per il metodo di prova. Questa stima della varianza si può paragonare con i limiti accettabili di varianza del metodo di prova.

**3. ANALISI STATISTICA DEI RISULTATI DEL PAZIENTE:**

Come ausilio nella valutazione generale dei risultati della prova, è possibile paragonare l'esperienza pregressa dei risultati attesi con i risultati di una qualsiasi prova. Per esempio, non ci si aspetterebbe che tutti i risultati di una determinata prova rientrassero tra i valori elevati.

I materiali di controllo sono ampiamente utilizzati come supporto nella valutazione dei risultati di un test. Nell'utilizzare qualsiasi materiale di controllo bisogna tenere conto dei seguenti fattori.

1. Multilivello	NORMALE / ELEVATO
2. Matrice	UMANA / ANIMALE / CHIMICA
3. Disponibilità	SUFFICIENTE PER LA STATISTICA
4. Forma	LÍQUIDO / CONGELATO / ESSICCATO
5. Variedad	DIVERSA DAI CALIBRATORI

**III. PRECAUZIONI:**

1. Sebbene sangue intero sia stato testato e risultato negativo per HBsAg dalla RIA e per HIV dalla EIA, il materiale di controllo deve essere trattato come un qualsiasi altro potenziale agente infettivo.
2. Solo per uso diagnostico *in vitro*.

**IV. CONSERVAZIONE E STABILITÀ:**

1. Conservare il materiale di controllo essiccato a 2-8 °C (35-46 °F). Stabile fino alla data di scadenza indicata nel foglio illustrativo e sull'etichetta.
2. Conservare il materiale di controllo ricostituito a 2-8 °C (35-46 °F). Si veda la tabella per la stabilità del prodotto ricostituito.

**V. PROCEDURA:**

1. Togliere il tappo a tutti i flaconi che si useranno.
2. Ricostituire il materiale di controllo aggiungendo esattamente **3 mL di acqua distillata**, utilizzando una pipetta volumetrica di **3 mL** o un equivalente.
3. Rimettere il tappo e lasciare riposare 10-15 minuti.
4. Agitare delicatamente per 3-4 minuti per assicurare una miscela omogenea.
5. Agitare delicatamente ogni volta che un'aliquota viene prelevata per assicurare una miscela omogenea.

**VI. LIMITAZIONI:**

1. I risultati variano in base alla corretta conservazione e alla miscela adeguata.
2. Il materiale di controllo rassomiglia al campione di un paziente.

**VII. VALORI ATTESI:**

1. I laboratori devono stabilire i propri valori medi; è possibile che la media di diverse determinazioni di uno specifico laboratorio non sia in grado di duplicare i valori in seguito elencati.

**ČEŠTINA:****I. ZAMÝŠLENÉ POUŽITÍ:**

Kontrolní 93312, Olovo 2. hladina, plná krev je určena k použití jako kontrolní materiál pro hodnocení účinnosti analytické zkoušební metody.

**II. SHRNUTÍ A PRINCIPY:**

Při vyhodnocení nebo odhad rozptylu výsledků se používá několik různých technik. U jakékoli zkoušební metody je třeba vzít v úvahu tři níže uvedené aspekty.

**1. PREVENTIVNÍ OPATŘENÍ:**

These measures are usually contained in the design of the test method and include consideration for reagents, equipment, and operator errors. These measures are designed to minimize variance.

**2. KONTROLNÍ OPATŘENÍ:**

Pokud je kontrolní vzorek analyzován ve stejnou dobu a stejným způsobem jako vzorek pacienta, získá se odhad rozptylu pro testovací metodu. Tento odhad rozptylu lze porovnat s akceptovatelnými mezemí rozptylu zkoušební metody.

**3. STATISTICKÁ ANALÝZA VÝSLEDKŮ PACIENTŮ:**

Jako pomůcka při vyhodnocování celkových výsledků výslečení lze porovnat předešlé zkoušenosti s očekávanými výsledky s výsledky daného testu. Například nelze očekávat, že všechny výsledky daného testu budou ve zvýšeném rozsahu.

Kontrolní materiály jsou běžně používány jako pomocný prostředek při vyhodnocování výsledků výslečení. Při použití jakéhokoli kontrolního materiálu je třeba vzít v úvahu následující skutečnosti.

1. Víceúrovňové	NORMÁLNÍ / ZVÝŠENÉ
2. Materiál	LIDSKÝ / ZVÍŘECÍ / CHEMICKÝ
3. Dostupnost	DOSTATEČNÁ PRO STATISTIKU
4. Forma	TEKUTÁ / ZMRAZENÁ / SUŠENÁ
5. Druh	ODLIŠNÝ OD KALIBRÁTORŮ

**III. OPATŘENÍ:**

- Přestože byl plná krev testován a shledán negativní na HBsAg pomocí RIA a na HIV pomocí EIA, s kontrolním materiálem se má zacházet jako s jakýmkoli jiným potenciálně infekčním agens.
- Pouze pro diagnostické použití *in vitro*.

**IV. UCHOVÁVÁNÍ A STABILITA:**

- Usušený kontrolní materiál uchovávejte při teplotě 2-8 °C (35-46 °F). Materiál je stabilní do data expirace uvedeného na vloženém letáku a štítku.
- Kontrolní materiál rekonstituovaný uchovávejte při teplotě 2-8 °C (35-46 °F). Viz tabulka stabilita rekonstituovaného materiálu.

**V. POSTUP:**

- Odstraňte uzávěr z každé lahvičky, která má být použita.
- Rekonstituujte kontrolní materiál přesným přidáním **3 mL destilované vody** pomocí **3 mL odměrné pipety** nebo rovnocenného zařízení.
- Uzávěr nasádeť zpět a nechte 10-15 minut odstát.
- Jemně promíchejte krouživým pohybem po dobu 3-4 minut, aby byla směs homogenní.
- Po každém odebrání alikvotní části jemně promíchejte, abyste zajistili(a) homogenitu směsi.

**VI. OMEZENÍ:**

- Výsledky jsou závislé na správném uchovávání a vhodném míchání.
- Kontrolní materiál je aproxiací vzorku pacienta.

**VII. OČEKÁVANÉ HODNOTY:**

- Laboratoře si mají stanovit své vlastní průměrné hodnoty; průměr z několika stanovení v jednotlivé laboratoři nemusí duplikovat hodnoty uvedené níže.

Kontrolen 93312, Bly Niveau 2, fuldblod skal anvendes som et kontrolmateriale til evaluering af ydeevnen af en analytisk testmetode.

**II. RESUMÉ OG PRINCIPPER:**

Flera forskellige teknikker anvendes til evaluering eller estimering af variansen af resultater. Ved en hvilken som helst testmetode skal følgende tre punkter, der er sammenfattet nedenfor, tages i betragtning.

**1. PRÆVENTIVE FORANSTALTNINGER:**

Disse foranstaltninger er sædvanligvis indeholdt i designet af testmetoden og indbefatter overvejelser med hensyn til reagenser, udstyr og brugerfejl. Disse foranstaltninger er designet til at minimere variansen..

**2. KONTROLFORANSTALTNINGER:**

Når en kontrolprøve analyseres samtidig med og på samme måde som en patientprøve, opnås et variansestimat for testmetoden. Dette variansestimat kan sammenlignes med de acceptable variansgrænser for testmetoden.

**3. STATISTISK ANALYSE AF PATIENTRESULTATER:**

Som en hjælp til evaluering af de samlede testresultater kan den tidligere erfaring med forventede resultater sammenlignes med resultater af en hvilken som helst testkørsel. For eksempel vil det ikke være forventeligt, at alle resultater af en given testkørsel er i et forhøjet interval.

Kontrolmaterialer anvendes i vid udstrækning som et hjælpemiddel til evaluering af testresultater. Følgende punkter skal tages i betragtning ved anvendelse af et hvilket som helst kontrolmateriale.

1. Flere niveauer	NORMAL / FORHØJET
2. Matrix	HUMAN / DYR / KEMISK
3. Tilgængelighed	TILSTRÆKKELIG TIL STATISTIK
4. Form	FLYDENDE / FROSSEN / TØRRET
5. Type	FORSKELLIG FRA KALIBRATORER

**III. FORSIGTIGHEDSFORANSTALTNINGER:**

- Selvom fuldblod kontrolmaterialet er blevet testet og fundet negativt for HBsAg ved hjælp af RIA og HIV ved hjælp af EIA, skal det behandles som et hvilket som helst andet potentiel smittefarligt stof.
- Udelukkende til *in vitro*-diagnostisk anvendelse.

**IV. OPBEVARING OG STABILITET:**

- Opbevar tørret kontrolmateriale ved 2-8 °C (35-46 °F). Stabilt indtil udløbsdatoen, der er trykt på indlægsdelen og etiketten.
- Opbevar rekonstitueret kontrolmateriale ved 2-8 °C (35-46 °F). Se tabel for rekonstitueret stabilitet.

**V. PROCEDURE:**

- Fjern hætten fra hvert hætteglas, der skal anvendes.
- Rekonstituér kontrolmateriale ved præcis tilslætning af **3 mL destilleret vand** ved anvendelse af en **3 mL** volumetrisk pipette eller tilsvarende.
- Påsæt hætten igen, og lad den sidde 10-15 minutter.
- Hvirvl forsigtigt rundt 3-4 minutter for at sikre en homogen blanding.
- Hvirvl forsigtigt rundt hver gang en portion udtagtes for at sikre en homogen blanding.

**VI. BEGRÆNSNINGER:**

- Resultater afhænger af korrekt opbevaring og tilstrækkelig blanding.
- Kontrolmateriale svarer tilnærmedesvis til en patientprøve.

**VII. FORVENTEDE VÆRDIER:**

- Laboratorier skal fastlægge deres egne middelværdier. Det er ikke sikkert, at et individuelt laboratoriums middelværdi af adskillige bestemmelser svarer præcis til værdierne, der er anført nedenfor.

**DANSK:****I. TILSIGTET ANVENDELSE:**

**ΕΛΛΗΝΙΚΑ:****I. ΠΡΟΒΛΕΠΟΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ:**

Ο ορός ελέγχου 93312, Ορός ελέγχου μολύβδου επιπέδου 2, πλήρες αίμα προσφέται για χρήση ως υλικό ελέγχου για την αξιολόγηση της επίδοσης μιας αναλυτικής μεθόδου δοκιμασίας.

**II. ΣΥΝΟΨΗ ΚΑΙ ΑΡΧΕΣ:**

Για την αξιολόγηση ή την εκτίμηση της διακύμανσης των αποτελεσμάτων, χρησιμοποιούνται διάφορες τεχνικές. Για κάθε μέθοδο δοκιμασίας, θα πρέπει να συνεκτιμώνται τα τρία θέματα που συνοψίζονται παρακάτω:

**1. ΠΡΟΛΗΠΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ:**

Αυτά τα μέτρα κατά κανόνα περιλαμβάνονται στη σχεδίαση της μεθόδου δοκιμασίας και περιλαμβάνουν τη μέριμνα για σφάλματα σχετικά με τα αντιδραστήρια, τον εξοπλισμό και τον χειριστή. Αυτά τα μέτρα έχουν σχεδιαστεί για την ελαχιστοποίηση της διακύμανσης.

**2. ΜΕΤΡΑ ΕΛΕΓΧΟΥ:**

Οταν ένα δείγμα ορού ελέγχου αναλύεται την ίδια στιγμή και με τον ίδιο τρόπο με ένα δείγμα ασθενούς, λαμβάνεται μια εκτίμηση της διακύμανσης για τη μέθοδο δοκιμασίας. Η εκτίμηση της διακύμανσης μπορεί να συγκριθεί με τα αποδεκτά όρια διακύμανσης της μεθόδου δοκιμασίας.

**3. ΣΤΑΤΙΣΤΙΚΗ ΑΝΑΛΥΣΗ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΩΝ ΑΣΘΕΝΩΝ:**

Για διευκόλυνση με την αξιολόγηση των συνολικών αποτελεσμάτων της δοκιμασίας, μπορεί η προηγούμενη εμπειρία σχετικά με τα αποδεκτά αποτελέσματα να συγκριθεί με τα αποτελέσματα του εκάστοτε κύκλου ανάλυσης της δοκιμασίας. Για παράδειγμα, δεν θα ήταν αναμενόμενο όλα τα αποτελέσματα ενός συγκεκριμένου κύκλου ανάλυσης να βρίσκονται σε αυξημένο εύρος.

Τα υλικά ελέγχου χρησιμοποιούνται ευρέως ως μέσο διευκόλυνσης στην αξιολόγηση των αποτελεσμάτων δοκιμασιών. Για τη χρήση οποιουδήποτε υλικού ελέγχου θα πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα παρακάτω θέματα:

1. Πολλαπλών επιπέδων	ΦΥΣΙΟΛΟΓΙΚΟ / ΑΥΞΗΜΕΝΟ ΕΥΡΟΣ
2. Μήτρα	ΑΝΩΡΩΠΙΝΗ / ΖΩΙΚΗ / ΧΗΜΙΚΗ ΠΡΟΕΛΕΥΣΗΣ
3. Διαθεσιμότητα	ΕΠΑΡΚΕΙΑ ΓΙΑ ΣΤΑΤΙΣΤΙΚΗ ΑΝΑΛΥΣΗΣ
4. Μορφή	ΥΓΡΟ / ΚΑΤΕΥΤΥΜΕΝΟ / ΑΠΟΕΙΡΑΜΕΝΟ
5. Είδος	ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΟ ΑΠΟ ΤΟΥΣ ΒΑΘΜΟΝΟΜΗΤΕΣ

**III. ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ:**

- Παρότι το Πλήρες αίμα έχει υποβληθεί σε δοκιμές και διαπιστώθηκε ότι είναι αρνητικό για HBsAg με ραδιοανασολογικό προσδιορισμό (RIA) και αρνητικό για HIV με ενζυμικό ανοσοπροσδιορισμό (ELA), το υλικό ελέγχου θα πρέπει να αντιμετωπίζεται όπως οποιοσδήποτε άλλος δυνητικά μολυσματικός παράγοντας.
- Για in vitro διαγνωστική χρήση μόνο..

**IV. ΦΥΛΑΣΗ ΚΑΙ ΣΤΑΘΕΡΟΤΗΤΑ:**

- Φυλάσσετε το αποξηραμένο υλικό ελέγχου στους 2-8 °C (35-46 °F). Παραμένει σταθερό έως την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στο ένθετο και στην ετικέτα.
- Φυλάσσετε το ανασυσταμένο υλικό ελέγχου στους 2-8 °C (35-46 °F). ΒΛ. πίνακα για σταθερότητα ανασυσταμένου.

**V. ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ:**

- Αφαιρέστε το πόμα από κάθε φιαλίδιο που θα χρησιμοποιηθεί.
- Ανασυστήστε το υλικό ελέγχου προσθέτοντας ακριβώς 3 mL απεσταγμένου νερού, χρησιμοποιώντας μια 3 mL ογκομετρική πιπέτα ή αντίστοιχη εργαλείο.
- Τοποθετήστε ξανά το πόμα και αφήστε το υλικό απείραχτο για 10-15 λεπτά.
- Στροβιλίστε απαλά για 3-4 λεπτά, για να επιτευχθεί ομοιογενές μείγμα.
- Στροβιλίστε απαλά κάθε φορά που αφαιρείται κλάσμα, για να επιτευχθεί ομοιογενές μείγμα.

**VI. ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ:**

- Τα αποτελέσματα εξαρτώνται από τη σωστή φύλαξη και την επαρκή ανάμειξη.
- Το υλικό ελέγχου προσομοιάζει ενός δείγματος ασθενούς.

**VII. ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΕΣ ΤΙΜΕΣ:**

- Τα εργαστήρια θα πρέπει να καθορίζουν τις δικές τους μέσες τιμές. Η μέση τιμή ενός εργαστηρίου από διάφορους προσδιορισμούς δεν πρέπει να είναι ίδια με τις δικές του παρατίθενται παρακάτω.

**SUOMEN:****I. KÄYTÖTÖTARKOITUS:**

Kontrolli 93312, Lyijy taso 2, kokoveri on tarkoitettu käytettäväksi kontrollimateriaalina analytisen testimenetelmän suorituskyvyn arvioinnissa.

**II. YHTEENVETO JA PERIAATTEET:**

Tulosten varianssin arvioimiseen tai estimoimiseen käytetään useita eri teknikoita. Kolme jäljempänä lyhyesti esitettyä toimenpidettä on otettava huomioon mitä tahansa testimenetelmää käytettäessä.

**1. EHKÄISYTOIMENPITEET:**

Nämä toimenpiteet sisältävät yleensä testimenetelmän laatimiseen ja niissä otetaan huomioon reagenssi, laitteisto ja käyttäjän virheet. Näiden toimenpiteiden tarkoitus on minimoida varianssi.

**2. KONTROLLITOIMENPITEET:**

Kun kontrollinäytä analysoidaan samaan aikaan ja samalla tavalla kuin potilasnäyte, saadaan varianssiestimaatti testimenetelmää varten. Tätä varianssiestimaattia voidaan verrata testimenetelmän hyväksytävää varianssirajoihin.

**3. POTILASTULOSTEN TILASTOANALYysi:**

Kokonaistestulosten arvioinnin avaksi aiempaa kokemusta odotetuista tuloksista voidaan verrata minkeä tietyn testijon tuloksin. Ei olisi esimerkiksi odottavissa, että tietyn testijon kaikki tulokset olisivat korkealla alueella.

Kontrollimateriaaleja käytetään laajalti avuksi testitulosten arvioinnissa. Seuraavat seikat on otettava huomioon mitä tahansa kontrollimateriaalia käytettäessä.

**1. MONITASO****NORMAALI / KOHOLLA****2. VÄLLAINE****IHMINEN / ELÄIN / KEMIKAALI****3. SAATAVUUS****RIITTÄVÄ TILASTOTARKOITUUKSIN****4. MUOTO****NESTE / PAKASTETTU / KUIVATTU****5. TYYPPI****ERI KUIN KALIBRAATTORIT****III. VAROTOIMET:**

- Vaikka materiaali kokoveri on testattu ja todettu negatiiviseksi HBsAg: suhteen radioimmunoanalyssilla mitattuna (RIA) ja HIV:n suhteen entsyyymi-immunoanalyssis-menetelmää käyttämällä (ELA), kontrollimateriaalia on käsittelyä kuten mitä tahansa muuta mahdollisesti tartunnan aiheuttajaa.
- Vain in vitro -diagnostiikan.

**IV. SÄILYTYΣ ΙΑ ΣΤΑΒΙΛΙΟΣ:**

- Säilytä kuivattu kontrollimateriaali 2-8 °C:ssa (35-46 °F). Materiaali on stabili tuoteselosteeseen ja etikettiin painettuun viimeiseen käyttöpäivään asti.
- Säilytä käyttövalmiksi saatettu kontrollimateriaali 2-8 °C:ssa (35-46 °F). Katso taulukko aiheesta käyttövalmiksi saatetun materiaalin stabilius.

**V. TOIMENPIDE:**

- Poista korkki jokaisesta käytettävästä pullosta.
- Saata kontrollimateriaali käyttövalmiksi lisäämällä tarkasti 3 mL tislattua vettä käyttämällä mittapipettiä 3 mL tai vastaavaa.
- Kiinnitä korkki ja anna seistä 10-15 minuuttia.
- Pyöröt varovasti 3-4 minuutti seoksen homogenisoiduuden varmistamiseksi.
- Pyöröt varovasti joka kerta alikvoottia poistettaessa seoksen homogenisoiduuden varmistamiseksi.

**VI. RAJOITUKSET:**

- Tulokset riippuvat asianmukaisesta säilytyksestä ja riittävästä sekoittamisesta.
- Kontrollimateriaali vastaa suunnilleen potilasnäytettä.

**VII. ODOTETUT ARVOT:**

- Laboratorioon määritettävä omat keskimääräiset arvonsa. Yksittäisen laboratoriota keskiarvo, joka perustuu useisiin määritysyksin, ei saa olla sama kuin alla mainitut arvot.

**NORSK:****I. TILTEKT BRUK:**

Kontrollen for 93312, Bly nivå 2, fullblod er til bruk som kontrollmateriale for å evaluere ytelsen til en analytisk testmetode.

**II. SAMMENDRAG OG PRINSIPPER:**

Flere forskjellige teknikker brukes til evaluering eller estimering av resultatenes varians. De tre punktene oppsummert nedenfor skal vurderes for enhver testmetode.

**1. FOREBYGGENDE TILTAK:**

Disse tiltakene er vanligvis en del av testmetodens design, og omfatter vurdering av reagens-, utstyr- og operatørfeil. Disse tiltakene er designet for å minimere varians.

**2. KONTROLLTILTAK:**

Når en kontrollprøve analyseres samtidig og på samme måte som en pasientprøve, får man et variansestimat for testmetoden. Dette variansestimatet kan sammenlignes med de akseptable variansgrensene for testmetoden.

**3. STATISTISK ANALYSE AV PASIENTRESULTATER:**

Som et hjelpemiddel ved evaluering av samlede testresultater, kan tidligere erfaring med forventede resultater sammenlignes med resultatene ved en gitt testkjøring. For eksempel er det ikke forventet at alle resultater fra en gitt testkjøring vil være i forhøyet område.

Kontrollmaterialer brukes ofte som støtte ved evaluering av testresultater. Følgende punkter skal vurderes ved bruk av ethvert kontrollmateriale.

1. Multinivå	NORMALT / FORHØyet
2. Matriks	MENNESKE / DYR / KJEMISK
3. Tilgjengelighet	TILSTREKKELIG FOR STATISTIKK
4. Form	FLYTENDE / FROSSET / TØRKET
5. Variasjon	FORSKJELLIG FRA KALIBRATORER

**III. FORSIKTIGHETSREGLER:**

1. Selv om fullblod har blitt testet og funnet negativ for HBsAg ved RIA og hiv ved EIA, skal kontrollmaterialet behandles som ethvert annet mulig infeksiøst agens.
2. Kun til in vitro-diagnostisk bruk.

**IV. OPPBEVARING OG STABILITET:**

1. Oppbevar tørket kontrollmateriale ved 2–8 °C (35–46 °F). Stabilt til utløpsdato trykket på pakningsvedlegg og etikett.
2. Oppbevar rekonstituert kontrollmateriale ved høyst 2–8 °C (35–46 °F). Se tabell for rekonstituert stabilitet.

**V. PROSEDYRE:**

1. Fjern lokket fra alle hetteglass som skal brukes.
2. Rekonstituer kontrollmateriale ved å tilsette nøyaktig **3 mL destillert vann**, ved bruk av en **3 mL volumetrisk pipette** eller tilsvarende.
3. Sett på lokket og la glasset stå i 10–15 minutter.
4. Sving glasset lett i 3–4 minutter for å sikre en homogen blanding.
5. Sving glasset lett hver gang en alikvot tas ut, for å sikre en homogen blanding.

**VI. BEGRENSNINGER:**

1. Resultater avhenger av riktig oppbevaring og adekvat blanding.
2. Kontrollmateriale approksimerer en pasientprøve.

**VII. FORVENTEDE VERDIER:**

1. Laboratorier skal fastsette sine egne gjennomsnittsverdier; et separat laboratories gjennomsnitt av flere målinger vil ikke nødvendigvis duplisere verdiene listet opp nedenfor.

Kontrola 93312, Olów, poziom 2, krew pełna służy jako materiał kontrolny do oceny działania analitycznej metody testowej.

**II. OPIS I ZASADY:**

Do oceny lub oszacowania zróżnicowania (wariancji) wyników stosuje się kilka różnych technik. W przypadku każdej metody testowej należy wziąć pod uwagę trzy kwestie, które zostały przedstawione poniżej.

**1. ŚRODKI ZAPOBIEGAWCZE::**

Środkie te są zwykle objęte planem metody testowej i obejmują uwzględnienie błędów odczynników, sprzętu i operatora. Te środki mają na celu zmniejszenie wariancji.

**2. ŚRODKI KONTROLNE:**

Gdy próbka kontrolna analizowana jest w tym samym czasie i w ten sam sposób, co próbka pobrana od pacjenta, uzyskuje się oszacowanie wariancji dla celów metody testowej. To oszacowanie wariancji można porównać z dopuszczalnymi granicami wariancji metody testowej.

**3. ANALIZA STATYSTYCZNA WYNIKÓW PACJENTA:**

Jako pomoc w ocenie ogólnych wyników testu można porównać wcześniejsze doświadczenia dotyczące oczekiwanych wyników z wynikami jakiegokolwiek przeprowadzonego testu. Na przykład nie można oczekiwac, że wszystkie wyniki danego testu będą w podwyższonym zakresie.

Materiały kontrolne są powszechnie stosowane jako środki wspomagające ocenę wyników testów. Przy stosowaniu jakiegokolwiek materiału kontrolnego należy wziąć pod uwagę następujące czynniki:

1. Poziom	NORMALNY / PODWYŻSZONY
2. Matryca	LUDZKA / ZWIERZĘCA / CHEMICZNA
3. Dostępność	DOSTATECZNA DLA CELÓW STATYSTYKI
4. Postać	PLYNNA / MROŻONA / SUSZONA
5. Różnorodność	INNA NIŻ KALIBRATORY

**III. ŚRODKI OSTROŻNOŚCI:**

1. Chociaż krew pełna została przetestowany w kierunku HBsAg w badaniu RIA i w kierunku HIV w badaniu EIA i wyniki testów były ujemne, materiał kontrolny należy traktować jak każdy inny potencjalnie zakaźny czynnik.
2. Wyłącznie do diagnostyki *in vitro*.

**IV. PRZECHOWYWANIE I STABILNOŚĆ:**

1. Przechowywać wysuszony materiał kontrolny w temperaturze 2–8°C. Stabilny do terminu ważności wydrukowanego na ulotce i etykietcie.
2. Przechowywać odtworzony materiał kontrolny w temperaturze 2–8°C. Patrz tabela stabilności po odtworzeniu.

**V. PROCEDURA:**

1. Zdjąć zakrętkę z każdej fiolki, która ma być użyta.
2. Odtworzyć materiał kontrolny, dodając dokładnie **3 ml wody destylowanej** przy użyciu **3 ml pipety volumetrycznej** lub odpowiadającej.
3. Zamknąć zakrętkę i odstawić na 10–15 minut.
4. Delikatnie obracać fiolkę przez 3–4 minuty, aby uzyskać jednorodną mieszaninę.
5. Przy każdym pobraniu alikwoty próbki delikatnie obracać fiolkę, aby uzyskać jednorodną mieszaninę.

**VI. OGРАНИЧЕНИЯ:**

1. Wyniki zależą od właściwego przechowywania i odpowiedniego wymieszania.
2. Materiał kontrolny odpowiada próbce pacjenta w przybliżeniu.

**VII. OCZEKIWANE WARTOŚCI:**

1. Laboratoria powinny ustalić własne wartości średnie; średnia danego laboratorium z kilku oznaczeń nie może powielać wartości wymienionych poniżej.

**POLSKI:****I. PRZEZNACZENIE:**

**PORTEGUÊS:****I. USO PREVISTO:**

O controle 93312, Chumbo Nível 2, sangue total deve ser usado como material de controle para avaliar o desempenho de um método de teste analítico.

**II. RESUMO E PRINCÍPIOS:**

Várias técnicas diferentes são usadas para avaliar ou estimar a variância dos resultados. Os três pontos resumidos a seguir devem ser considerados com qualquer método de teste.

**1. MEDIDAS PREVENTIVAS:**

Essas medidas geralmente estão contidas no projeto do método de teste e incluem a consideração de reagentes, equipamentos e erros do operador. Elas são projetadas para minimizar a variância.

**2. MEDIDAS DE CONTROLE:**

Quando uma amostra de controle é analisada ao mesmo tempo e da mesma maneira que uma amostra de paciente, é obtida uma estimativa de variância do método de teste. Esta estimativa de variância pode ser comparada com os limites aceitáveis de variância do método de teste.

**3. ANÁLISE ESTATÍSTICA DOS RESULTADOS DO PACIENTE:**

Como auxílio na avaliação dos resultados gerais do teste, a experiência anterior dos resultados esperados pode ser comparada com os resultados de qualquer execução de teste. Por exemplo, não se espera que todos os resultados de uma determinada execução de teste estejam em uma faixa elevada.

Os materiais de controle são amplamente utilizados como um meio para auxiliar na avaliação dos resultados dos testes. Os seguintes pontos devem ser considerados no uso de qualquer material de controle.

1. Multinível	NORMAL/ELEVADO
2. Matriz	HUMANO/ANIMAL/QUÍMICO
3. Disponibilidade	SUFICIENTE PARA ESTATÍSTICAS
4. Forma	LÍQUIDA/CONGELADA/SECA
5. Variedade	DIFERENTE DOS CALIBRADORES

**III. PRECAUÇÕES:**

- Apesar de sangue total ter sido testado e considerado negativo para HBsAg por RIA e HIV por EIA, o material de controle deve ser tratado como qualquer outro agente potencialmente infecioso.
- Apenas para uso diagnóstico *in vitro*.

**IV. ARMAZENAMENTO E ESTABILIDADE:**

- Armazene o material de controle seco a 2-8°C (35-46°F). Estável até a data de validade impressa no encarte e no rótulo.
- Armazene o material de controle reconstituído de 2-8°C (35-46°F). Consulte a tabela para estabilidade reconstituída.

**V. PROCEDIMENTO:**

- Remova a tampa de cada frasco a ser usado.
- Reconstitua o material de controle adicionando exatamente **3 mL** de água destilada, usando uma pipeta volumétrica de **3 mL** ou equivalente.
- Recoloque a tampa e deixe descansar por 10-15 minutos.
- Agite suavemente por 3-4 minutos para garantir uma mistura homogênea.
- Agite suavemente cada vez que uma alíquota for removida para garantir uma mistura homogênea.

**VI. LIMITAÇÕES:**

- Os resultados dependem do armazenamento correto e da mistura adequada.
- O material de controle se aproxima de uma amostra de paciente.

**VII. VALORES ESPERADOS:**

- Os laboratórios devem estabelecer seus próprios valores médios; a média de um laboratório individual a partir de várias determinações pode não reproduzir os valores listados abaixo.

**I. UTILIZARE PREVĂZUTĂ:**

93312, Plumb nivel 2, sângel integral controlul este utilizat ca material de control pentru a evalua performanța unei metode de testare analitică.

**II. REZUMAT ȘI PRINCIPII:**

Se utilizează mai multe tehnici diferite pentru evaluarea sau estimarea variației rezultatelor. Cele trei subiecte rezumate mai jos trebuie luate în considerare împreună cu orice metodă de testare.

**1. MĂSURI PREVENTIVE:**

Aceste măsuri sunt de obicei incluse în designul metodei de testare și includ luarea în considerare a erorilor legate de reactivi, echipamente și operator. Aceste măsuri sunt concepute pentru a minimiza variația.

**2. MĂSURI DE CONTROL:**

Atunci când o probă de control este analizată în același timp și în același mod ca o probă de la pacient, se obține o estimare a variației pentru metoda de testare. Această estimare a variației poate fi comparată cu limitele acceptabile de variație ale metodei de testare.

**3. ANALIZA STATISTICĂ A REZULTATELOR PACIENTILOR:**

Pentru a ajuta la evaluarea rezultatelor generale ale testului, experiența anterioară cu rezultatele preconizate poate fi comparată cu rezultatele oricărui probe date. De exemplu, nu ar fi de așteptat ca toate rezultatele unui test să se afle într-un interval ridicat.

Materialele de control sunt utilizate pe scară largă ca mijloc de evaluare a rezultatelor testelor. Următoarele subiecte trebuie luate în considerare la utilizarea oricărui material de control.

1. Mai multe niveluri	NORMAL/RIDICAT
2. Matricea	OM/ANIMAL/SUBSTANȚE CHIMICE
3. Disponibilitate	SUFICIENTĂ PENTRU STATISTICI
4. Forma	LICHIDĂ/CONGELATĂ/USCATĂ
5. Varietate	ALTA DECÂT CALIBRATORII

**III. PRECAUȚII:**

- Deși sângel integral a fost testat și s-a constatat că este negativ pentru HBsAg prin RIA și HIV prin EIA, materialul de control trebuie tratat ca orice alt agent potențial infecțios.
- Numai pentru diagnostic *in vitro*.

**IV. PĂSTRARE ȘI STABILITATE:**

- Păstrați materialul de control uscat la 2-8°C (35-46°F). Stabil până la data de expirare imprimată pe prospect și etichetă.
- Păstrați materialul de control reconstituit la 2-8°C (35-46°F). Consultați tabelul pentru stabilitate după reconstituire.

**V. PROCEDURĂ:**

- Scoateți capacul de pe fiecare flacon care urmează să fie utilizat.
- Reconstituți materialul de control adăugând exact **3 mL** de apă distilată, folosind o pipetă volumetrică de **3 mL** sau echivalentă.
- Puneți capacul la loc și lăsați să stea 10-15 minute.
- Se rotește ușor timp de 3-4 minute pentru a asigura un amestec omogen.
- Se rotește ușor de fiecare dată când se îndepărtează o alioctă pentru a asigura un amestec omogen.

**VI. LIMITĂRI:**

- Rezultatele depind de păstrarea corespunzătoare și amestecarea adecvată.
- Materialul de control mimează o probă de la pacient.

**VII. VALORI PRECONIZATE:**

- Laboratoarele ar trebui să-și stabilească propriile valori medii; media mai multor determinări a unui laborator individual poate să nu replice valorile enumerate mai jos.

**ROMÂNĂ:**

**SRPSKI:****I. NAMENJENA UPOTREBA:**

The 93312, Olovno nivo 2, krvna ćelija kontrola se koristi kao kontrolni materijal za procenu učinka analitičke (test) metode.

**II. REZIME I PRINCIPI:**

Koristi se nekoliko različitih tehnika za evaluaciju ili procenu varijanse rezultata. Tri subjekta sumirana u nastavku moraju se uzeti u obzir sa bilo kojom metodom ispitivanja.

**1. PREVENTIVNE MERE:**

Ove mere su obično sadržane u dizajnu metode ispitivanja i uključuju razmatranje reagensa, opreme i grešaka operatera. Dizajnirane su da minimiziraju varijaciju.

**2. KONTROLNE MERE:**

Kada se kontrolni uzorak analizira u isto vreme i na isti način kao i uzorak pacijenta, dobija se procena varijanse za metodu ispitivanja. Ova procena varijanse se može uporediti sa prihvativim granicama varijanse metode ispitivanja.

**3. STATISTIČKA ANALIZA REZULTATA PACIJENATA:**

Kao pomoć u proceni ukupnih rezultata testa, prošlo iskustvo sa očekivanim rezultatima može se uporediti sa rezultatima bilo kog datog testa. Na primer, ne bi se očekivalo da svi rezultati datog probnog rada budu u povišenom opsegu.

Kontrolni materijali se široko koriste kao sredstva za pomoć u evaluaciji rezultata ispitivanja. Sledće teme treba uzeti u obzir prilikom upotrebe bilo kog kontrolnog materijala.

1. Više nivoa	NORMALNO / PODIGNUTO
2. Matriks	LIJUDSKI / ŽIVOTINJSKI / HEMIJSKI
3. Dostupnost	DOVOLJNA ZA STATISTIKU
4. Forma	TEČNA / ZAMRZNUTA / SUŠENA
5. Raznolikost	DRUGAČIJA OD KALIBRATORA

**III. MERE PREDOSTROŽNOSTI:**

- Iako je RIA testiran i utvrđen negativan na HBsAg i EIA na HIV, kontrolni materijal treba tretirati kao bilo koji drugi potencijalno infektivni (agent) krvna ćelija.
- Samo za in vitro dijagnostičku upotrebu.

**IV. SKLADIŠTENJE I STABILNOST:**

- Čuvati osušeni kontrolni materijal na 2-8°C (35-46°F). Stabilan do datuma isteka odštampanog na umetku i etiketi.
- Čuvati rekonstituisani kontrolni materijal na 2-8°C (35-46°F). Pogledajte tabelu rekonstituisana stabilnost.

**V. POSTUPAK:**

- Skinite poklopac sa svake bočice koju ćete koristiti.
- Rekonstituisati kontrolni materijal dodavanjem tačno od destilovane vode 3 mL, koristeći volumetrijsku pipetu ili ekvivalent 3 mL.
- Vratite poklopac i ostavite da odstoji 10-15 minuta.
- Lagano mešajte 3-4 minuta da biste obezbedili homogenu smešu.
- Lagano mešajte svaki put kada se alikot ukloni da biste obezbedili homogenu smešu.

**VI. OGRANIČENJA:**

- Rezultati zavise od pravilnog skladištenja i adekvatnog mešanja.
- Kontrolni materijal je približan uzorku pacijenta.

**VII. OČEKIVANE VREDNOSTI:**

- Laboratorijske vrednosti treba da utvrde sopstvene srednje vrednosti; prosečna vrednost pojedinačne laboratorijske za nekoliko određivanja možda neće duplirati vrednosti navedene u nastavku.

Flera olika tekniker används för utvärdering och estimering av resultaten varians. De tre punkterna som sammanfattas nedan måste beaktas för alla testmetoder.

**1. FÖREBYGGANDE ÅTGÄRDER:**

Dessa åtgärder är vanligtvis en del av testmetodens utformning och omfattar hänsyn till reagens, utrustning och operatörfel. Åtgärderna är till för att minimera varians.

**2. KONTROLLÅTGÄRDER:**

När ett kontrollprov analyseras vid samma tid och på samma sätt som ett patientprov, får man ett variansenestimat för testmetoden. Detta variansenestimat kan jämföras med de acceptabla variansgränserna för testmetoden.

**3. STATISTISK ANALYS AV PATIENTRESULTAT:**

Som ett hjälpmittel vid bedömning av samlade testresultat kan tidigare erfarenhet med förväntade resultat jämföras med resultaten vid en given testkörning. Till exempel förväntas det inte att alla resultat av en given testkörning ligger inom ett förhöjt intervall.

Kontrollmaterial används ofta som stöd vid bedömning av testresultat. Följande punkter ska bedömas vid användning av allt kontrollmaterial.

1. Multinivå	NORMALT/FÖRHÖJT
2. Matriks	HUMAN/DJUR/KEMISK
3. Tillgänglighet	TILLRÄCKLIG FÖR STATISTIK
4. Form	FLYTANDE/FRYST/TORKAD
5. Variation	SKILJER SIG FRÅN KALIBRATORER

**III. FÖRSIKTIGHET:**

- Även om helblod har testats och funnits vara negativ för HBsAg vid RIA och hiv vid EIA, ska kontrollmaterialet behandlas som alla andra potentiellt infektiösa agens.
- Endast för in vitro-diagnostik.

**IV. FÖRVARING OCH STABILITET:**

- Förvara torkat kontrollmaterial vid 2-8 °C (35-46 °F). Stabilt till utgångsdatumet som står i följesedeln och på etiketten.
- Förvara rekonstituerat kontrollmaterial vid 2-8 °C (35-46 °F). Se tabellen för rekonstituerad stabilitet.

**V. PROCEDUR:**

- Ta av locket från flaskan som ska användas.
- Rekonstituera kontrollmaterialet genom att tillsätta exakt 3 mL destillerat vatten, med hjälp av en 3 mL volymetrisk pipett eller motsvarande.
- Sätt på korken igen och låt stå i 10-15 minuter.
- Snurra glaset försiktigt i 3-4 minuter för att säkerställa en homogen blandning.
- Snurra glaset försiktigt varje gång en alikot tas ut för att säkerställa en homogen blandning.

**VI. BEGRÄNSNINGAR:**

- Resultaten är avhängiga av korrekt förvaring och tillräcklig blandning.
- Kontrollmaterial approximerar ett patientprov.

**VII. FÖRVÄNTADE VÄRDEN:**

- Laboratorierna ska etablera egna medelvärden; det är möjligt att ett enskilt laboratorium inte kan duplivera värdena som anges nedan.

**SVENSKA:****I. AVSEDD ANVÄNDNING:**

Kontrollen 93312, Bly nivå 2, helblod används som kontrollmaterial för att utvärdera prestandan av en analytisk testmetod.

**II. SAMMANFATTNING OCH PRINCIPER:**

## TÜRKÇE:

### I. KULLANIM AMACI:

93312, Kurşun Seviye 2, tam kan kontrolü, bir analitik test yönteminin performansını değerlendirmek için bir kontrol materyali olarak kullanılmak üzere tasarlanmıştır.

### II. ÖZET VE İLKELER:

Sonuçların varyansını değerlendirmek veya tahmin etmek için birkaç farklı teknik kullanılır. Aşağıda özetlenen üç husus, herhangi bir test yöntemiyle dikkate alınmalıdır.

#### 1. ÖNLEYİCİ TEDBİRLER:

Bu tedbirler genellikle test yönteminin tasarımda bulunur ve reaktiflerin, ekipmanların ve operatör hatalarının dikkate alınmasını içerir. Bu önlemler varyansı en azı indirmek için tasarlanmıştır.

#### 2. KONTROL TEDBİRLERİ:

Bir kontrol numunesi, bir hasta örneğileyse aynı anda ve aynı şekilde analiz edildiğinde, test yöntemi için bir varyans tahmini elde edilir. Bu varyans tahmini, test yönteminin kabul edilebilir varyans sınırlarıyla karşılaştırılabilir. Örneğin, belirli bir test uygulamasının tüm sonuçlarının yüksek bir aralıktaki olması beklenmez.

#### 3. HASTA SONUÇLARININ İSTATİSTİKSEL ANALİZİ:

Genel test sonuçlarının değerlendirilmesine yardımcı olmak için, beklenen sonuçlara ilişkin geçmiş deneyimler, herhangi bir test uygulamasının sonuçlarıyla karşılaştırılabilir. Örneğin, belirli bir test uygulamasının tüm sonuçlarının yüksek bir aralıktaki olması beklenmez.

Kontrol malzemeleri genellikle test sonuçlarının değerlendirilmesine yardımcı olmak amacıyla kullanılmaktadır. Bir kontrol materyalinin kullanımında aşağıdaki hususlar dikkate alınmalıdır.

1. Çok-Seviyeli	NORMAL / YÜKSELMİŞ
2. Matris	İNSAN / HAYVAN / KİMYASAL
3. Temin Edilebilirlik	İSTATİSTİKLER İÇİN YETERLİ
4. Form	SIVI / DONMUŞ / KURUTULMUŞ
5. Çeşitlilik	KALİBRATÖRLERDEN FARKLI

### III. TEDBİRLER:

1. Her ne kadar Tam Kan RIA ile HBsAg ve EIA ile HIV için test edilmiş ve negatif bulunmuş olsa da kontrol materyalinin potansiyel olarak enfeksiöz herhangi başka bir ajan gibi ele alınması gereklidir.
2. Yalnızca in vitro tanı amaçlı kullanım içindir.

### IV. SAKLAMA VE STABİLİTE:

1. Kurutulmuş kontrol malzemesini 2-8°C (35-46°F). Insertte ve etikette yazan son kullanma tarihine kadar stabledir.
2. Kontrol malzemesini sulandırılmış 2-8°C'de (35-46°F) veya altında bir sıcaklıkta saklayın. Tabloya bakın sulandırılmış stabilitet için.

### V. PROSEDÜR:

1. Kullanılacak her bir flakonun kapağını çıkarın.
2. **3 mL** Volümetriksel bir pipet veya muadilini kullanarak tam olarak **3 mL** damıtılmış su ekleyerek kontrol malzemesini sulandırın.
3. Kapağı tekrar takın ve 10-15 dakika bekletin.
4. Homojen bir karışım sağlamak için 3-4 dakika hafifçe sallayın.
5. Homojen bir karışım sağlamak için her seferinde bir alıkuot çıkarıldığında hafifçe sallayın.

### VI. SINIRLAMALAR:

1. Sonuçlar, uygun depolamaya ve yeterli karıştırmaya bağlıdır.
2. Kontrol malzemesi bir hasta örneğine yakın bir sonuç verir.

### VII. BEKLЕНEN DEĞERLER:

1. Laboratuvarlar kendi ortalama değerlerini belirlemelidir; tek bir laboratuvarın birkaç tespiti ortalaması, aşağıda sıralanan değerleri birebir vermeyebilir.

UTAK's express and implied warranties (including merchantability and fitness) are conditioned on the observance of UTAK's insert directions with respect to the use of UTAK's products.

UTAKs expliciete en impliciete garanties (inclusief verkoopbaarheid en geschiktheid) zijn op voorwaarde van naleving van UTAKs aanwijzingen op de bijsluiter met betrekking tot het gebruik van de producten van UTAK.

Les garanties expresses et implicites d'UTAK (notamment de qualité marchande et d'aptitude) sont fondées sur le respect des directions d'encart d'UTAK par rapport à l'utilisation des produits d'UTAK.

Die ausdrücklichen und stillschweigenden Gewährleistungen von UTAK (darunter auch Gewährleistungen der Markttauglichkeit und Eignung) gelten nur unter der Voraussetzung, dass die Anweisungen zur Nutzung von UTAK-Produkten auf der UTAK-Packungsbeilage befolgt werden.

Le garanzie esplicite ed implicite di UTAK (comprese la commercialità e l'idoneità) sono subordinate al rispetto delle indicazioni di UTAK nel foglietto dimostrativo relative all'uso dei prodotti UTAK.

Las garantías expresas e implícitas de UTAK (incluida la comercialización y la idoneidad) dependen del cumplimiento de las instrucciones que aparecen en el prospecto de UTAK para usar los productos de UTAK.

Výslovné a předpokládané záruky společnosti UTAK (včetně obchodovatelnosti a způsobilosti) jsou podmíněny dodržováním pokynů společnosti UTAK v souvislosti s používáním produktů společnosti UTAK.

UTAK's udtrykkelige og underforståede garantier (herunder salgbarhed og egnethed) er betinget af overholdelsen af UTAK's indlagte anvisninger med hensyn til anvendelsen af UTAK's produkter.

Οι ρητές και οι ιεραπηρές εγγυήσεις της UTAK (συμπεριλαμβανομένων των εγγυήσεων εμπορευσιμότητας και καταλληλότητας) προϋποθέτουν την τήρηση των οδηγιών του ενθέτου της UTAK αναφορικά με τη χρήση των προϊόντων της UTAK.

UTAK:n nimenomaiset ja implisiittiset takuut (ml. myyntikelpoisuutta ja soveltuvuutta koskevat takuut) edellyttää, että UTAK:n tuoteselosteohjeita noudataetaan UTAK:n tuotteita käytettäessä.

UTAKs uttrykte og impliserte garantier (inkludert salgbarhet og egnethet) forutsetter overholdelse av UTAKs vedlagte anvisninger med hensyn til bruk av UTAKs produkter.

Wyszystkie i dorozumiane gwarancje firmy UTAK (w tym zbywalność i przydatność) są uwarunkowane przestrzeganiem instrukcji firmy UTAK w odniesieniu do użytkowania produktów firmy UTAK.

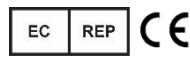
As garantias expressas e implícitas da UTAK (incluindo comercialização e adequação) estão condicionadas à observância das instruções do encarte da UTAK com relação ao uso dos produtos da UTAK.

Garanțile expuse și implicate oferite de UTAK (inclusiv cele privind vandabilitatea și adecvarea) sunt condiționate de respectarea instrucțiunilor din prospectul furnizat de UTAK cu privire la utilizarea produselor UTAK.

UTAK-ove izričite i podrazumevane garancije (uključujući mogućnost prodaje i podobnost) uslovljene su poštovanjem UTAK-ovih uputstava za umetanje u vezi sa upotrebom UTAK-ovih proizvoda.

UTAKs uttryckta och underförstådda garantier (inklusive säljbarhet och lämplighet) förutsätter att användaren följer UTAKs bifogade anvisningar för användning. UTAK'in açık ve zimni garantileri (satılıklılık ve uygunluk dahil), UTAK ürünlerinin kullanımıyla ilgili olarak UTAK'in insert talimatlarına uyulmasına bağlıdır.

**For technical support please call: UTAK Technical Service (888) 882-5522**



**UTAK Laboratories, Inc.**  
25020 Avenue Tibbitts  
Valencia, CA 91355  
T: (888) 882-5522  
F: (661) 294-9272  
E: [welovecontrol@utak.com](mailto:welovecontrol@utak.com)

**Emergo Europe**  
Westervoortsedijk 60  
6827 AT Arnhem  
The Netherlands

**Australian Sponsor**  
Emergo Australia  
Level 20 Tower II  
Darling Park  
201 Sussex Street  
Sydney, NSW 2000  
Australia



**EC** **REP**

Manufacturer	Authorized Representative
Fabrikant	Erkend vertegenwoordiger
Fabricant	Représentant agréé
Hersteller	Bevollmächtigter
Fabricante	Representante autorizado
Produttore	Rappresentante autorizzato
Výrobce	Zplnomocněný zástupce
Producent	Autoriseret repræsentant
Κατασκευαστής	Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος
Valmistaja	Valtuutettu edustaja
Tilvirkér	Autorisert representant
Wytwarzca	Autoryzowany przedstawiciel
Fabricante	Representante Autorizado
Fabricant	Reprézentant autorizat
Proizvodčák	Ovlaščení predstavník
Tillverkare	Auktoriserad representant
Uretici	Yetkili Temsilcisi



European Conformity
Europes conformiteits
Conformité aux normes européennes
CE-Konformitätskennzeichnung
Conformidad europea
Conformità europea
Označení CE
Europæisk konformitet
Ευρωπαϊκή Συμμόρφωση
Eurooppalainen vaatimustenmukaisus
CE-markering
Europejski znak zgodności
Conformidade europeia
Conformitatea europeană
Eropska uskladěnost
CE-märkning
Avrupa Uygunluğu



Consult Instructions for Use
Raadpleeg de Gebruiksaanwijzing
Consulter la Notice D'emploi
Gebrauchsweisung Beachten
Consultar las Instrucciones de Uso
Consultare le Istruzioni per l'uso
Přečtěte si návod k použití
Se brugsanvisningen
Συμβουλεύείτε τις οδηγίες χρήσης
Katso käyttöohjeita
Les bruksanvisningene
Patrz Instrukcja użycia
Consultar as instruções de uso
Consultați instrucțiunile de utilizare
Pogledajte uputstva za upotrebu
Läs bruksanvisningen
Kullanım Talimatlarına Bakın



Use-by date
Houdbaarheidsdatum
Date de péremption
Verwendbar bis
Usar hasta el
Data di scadenza
Datum použitelnosti
Udløbsdato
Ημερομηνία λήξης
Käytettävä viimeistään
Brukes innen dato
Termin ważności
Data de validade
Termen de valabilitate
Iskoristiiti do datuma
Använd före-datum
Son kullanma tarihi



In Vitro Diagnostic Medical Device
In vitro diagnostisch Medisch hulpmiddel
Appareil médical de diagnostic in vitro
Medizinprodukt für die In-vitro-Diagnostik
Dispositivo médico para diagnóstico in vitro
Dispositivo diagnostico in vitro
Diagnostický zdravotníký prostředek in vitro
In vitro-diagnostisk medicinsk udstyr
Ιατροτεχνολογικό βιοήθημα που χρησιμοποιείται στη διάγνωση in vitro
In vitro -diagnostikaan käytettävä lääkinnällinen laite
In vitro-diagnostisk medisinsk utstyr
Wyrób medyczny do diagnostyki in vitro
Dispositivo médico de diagnóstico in vitro
Dispozitiv medical de diagnostic in vitro
In vitro dijagnostički medicinski uređaj
Medicinteknisk produkt för in vitro-diagnostik
In Vitro Tani Amaçlı Tibbi Cihaz



Lot Number
Partijnummer
Numéro de lot
Chargennummer
Número de lote
Número di lotto
Číslo šarže
Lotnummer
Αριθμός παρτίδας
Eränumero
Lotnummer
Numer partii
Número do lote
Număr lot
Broj partije
Satskod
Lot Numarası



Catalogue number
Catalogusnummer
Numéro de catalogue
Katalognummer
Número de catálogo
Numero di catalogo
Katalogové číslo
Katalognummer
Αριθμός καταλόγου
Luettelonumero
Katalognummer
Numer katalogowy
Número do catálogo
Număr de catalog
Kataloški broj
Katalognummer
Katalog Numarası



Temperature limit
Temperatuurlimiet
Limite de température
Temperaturbeschränkung
Limitación de temperatura
Limite di temperatura
Teplotní limit
Temperaturgrænse
Øpr iα θερμοκρασίας
Lämpötilaraja
Temperaturgrense
Granica temperatury
Limite de temperatura
Limită de temperatură
Temperaturna granica
Temperaturgräns
Sıcaklık sınırları