



201308-102

2018年 7月改訂

コアグピア[®]用コントロールP-N

本品は、アッセイ表中の試薬を使用し、各種凝固検査項目を測定する際に、データ管理用として使用するものです。

【使用法】

1. 常温に戻した本品 1バイアルに精製水を正確に1.0mL加えて再栓します。常温で約30分間静置した後、使用前に緩やかに転倒混和してから使用してください。このときバイアルを激しく振とうしないでください。
2. 調製後の安定性は、2~8°Cで8時間です。

【取扱い上の注意事項】

1. 本品は、表中の試薬のコントロールですので、本目的以外には使用しないでください。
2. 本品は冷水で溶けにくい場合がありますので、20°C前後の精製水で溶解してください。
3. 本品は、HBs抗原、HCV抗体、HIV抗体陰性を確認したヒト血液成分から調製しておりますが、使用の際には手袋などを着用し、検体と同様に感染の危険のあるものとして十分注意して取り扱ってください。

【包装】 1.0mL用×2濃度×5

【貯蔵方法】 2~8°C

【使用期限】 外装に表示してあります。

製造元 **積水メディカル株式会社**
東京都中央区日本橋二丁目1番3号

コアグピア®用コントロールP-N アッセイ表

コントロールP-N I

Lot No : 203RBR

使用期限 : 2021年 11月

コントロールP-N II

Lot No : 203RBR

使用期限 : 2021年 10月

使用試薬	参考測定値	
	コントロールP-N I	コントロールP-N II
コアグピア® PT-N	10.6~14.6 秒	19.2~25.2 秒
	67~107%	24~44%
コアグピア® PT-Liquid	11.0~15.0 秒	20.1~26.1 秒
	69~109 %	25~45 %
コアグピア® APTT-N	22.0~30.0 秒	35.9~65.9 秒
コアグピア® Fbg	257~347 mg/dL	69~129 mg/dL
テストチーム®S ATⅢ	93~101 %	24~36 %
テストチーム®S APL	95~109 %	33~54 %
テストチーム®S PLG	102~112 %	32~36 %
テストチーム®S PC	90~96 %	27~33 %

コントロールP-N I
QRコード



コントロールP-N II
QRコード

