

LAコントロール

使用説明書

本品は、コアグピア LA を使用し、血漿中のループス抗凝固因子の検出検査を行う際に、データ管理用として使用するものです。

【 使 用 法 】

1. 室内温度(15～30℃)に戻した本品 1 バイアルに精製水を正確に 0.5mL 加えて再栓します。
室内温度(15～30℃)で約 30 分間静置した後、緩やかに転倒混和してから使用してください。
2. 調製後の安定性は、2～25℃で 8 時間、凍結保存(－20℃以下)で1ヵ月間です。

【 取扱い上の注意事項 】

1. 本品は、コアグピア LA 用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、HBs 抗原陰性、HCV 抗体陰性、HIV 抗体陰性を確認したヒト由来成分を含んでおります。ご使用の際には感染の危険のあるものとして、検体と同様に十分ご注意の上、お取り扱いください。
3. 本品を廃棄する場合には、廃棄物に関する規定に従い、医療廃棄物又は産業廃棄物などとして処理してください。
4. 本品の廃棄にあたっては、水質汚濁防止法等の規制に留意してください。

【 包 装 】

- LA 陰性コントロール 0.5mL 用 × 5
LA 陽性コントロール 0.5mL 用 × 5

【 貯蔵方法 】

2 ～ 10℃

【 使用期限 】

外装に表示してあります。

Lot No. 405RIU

コアグピア LA での参考測定値

	LA 試薬①での 凝固時間 (秒)	LA 試薬②での 凝固時間 (秒)	LA 試薬①と LA 試薬②の 凝固時間比
LA 陰性 コントロール	23.1 ～ 35.1	27.7 ～ 41.7	0.67 ～ 1.01
LA 陽性 コントロール	49.5 ～ 73.5	29.3 ～ 43.3	1.35 ～ 2.03

QRコード

	陰性コントロール	陽性コントロール
コアプレスタ2000 CP3000		
S400CF		

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」「コアプレスタ」は積水メディカル株式会社の
日本における登録商標です。