

校准血清-水平3

货号：CAL2351

包装：20x5ml

批号：1156UE

效期：2023-05

产品描述

本品为校准血清，又称人基质临床生化校准血清，适用于临床化学体外诊断的定标。朗道的人基质复合生化校准血清为冻干品，为临床上广泛的自动化生化分析仪提供合适的赋值。朗道供应两种浓度水平的人基质复合生化校准血清（水平 2：CAL2350；水平 3：CAL2351）。

安全预防措施和警告本产品仅用于体外诊断。禁止用口吸。

该校准品采用人基质血清，对所有捐献者的血清均进行了 HIV（HIV1、HIV2）抗体、肝炎 B 表面抗原（HbsAg）和肝炎 C 病毒（HCV）抗体的测试，发现均呈阴性。所采用的方法均经 FDA 认证。

然而，既然没有一种方法能够完全保证其没有传染物质，因此该质控品和所有的病人样品均应当按照能够传播疾病的样品小心处理。

保存和稳定性

复溶后，15~25℃可保存 8 小时，2~8℃可保存 7 天，-20℃再次冷冻可保存 28 天，只能冻融 1 次（见受限情况）。

未开瓶，2~8℃可保存至效期末。

使用说明

按以下步骤复溶

1. 小心打开瓶盖，避免材料的任何损失；
2. 在 15~25℃的室温下，准确量取 5 mL 蒸馏水复溶 1 瓶校准血清；
3. 盖上橡皮塞，拧紧瓶盖，使用前避光放置 30 分钟；
4. 轻轻旋转，确保内容物完全溶解。勿摇晃，避免形成泡沫；
5. 用前将小瓶倒置，确保所有的冻干物完全溶解。勿摇晃，避免形成泡沫；
6. 复溶后的血清既可以用于手工测试，也可以用于全自动生化分析仪。

需要自备的材料

移液管，蒸馏水

受限情况

1. 碱性磷酸酶水平在稳定期间内会升高。建议复溶血清在测定前于 15~25℃下放置 1 小时；
2. 若该血清复溶后受细菌污染，将会降低许多成分的稳定性；
3. 不同批号间不可交叉使用，因为不同批号的赋值不同。

赋值

每一批校准血清都要送到全世界约 3000 多家参考实验室，根据国际参考标准对结果进行统计分析赋值。仪器特异性的赋值至少由 10 家独立的参考实验室完成。每个分析物的赋值可溯源至国际认可的参考物质或参考方法。

注释

® 注册商标

(1) 由德国内科医生联邦议院认证的参考实验室赋值。

(2) DGKC: 德国临床化学协会

(3) IFCC: 国际临床化学联盟

(4) SCE: 斯堪的纳维亚酶委员会

注: 详细赋值信息请以原版英文说明书为准，原版说明书请在英国朗道公司官网 www.randox.com 进行下载。

RAN DOX

货号: CAL2351		批号: 1156UE		效期: 2023-05	
规格: 20x5ml					
分析物	单位	靶值	方法学		
白蛋白 (ALB)	g/L	28.9	溴甲酚绿法		
	g/L	27.6	溴甲酚紫法		
碱性磷酸酶 (ALP)	U/L	344	IFCC 推荐 AMP 方法 37°C		
谷丙转氨酶 (ALT)	U/L	149	Tris 缓冲液含 P5P 法 37°C		
	U/L	144	Tris 缓冲液不含 P5P 法 37°C		
胰淀粉酶 (PAMY)	U/L	264	EPS 底物, 免疫抑制法 37°C		
	U/L	290	朗道 pNPG7 37°C		
淀粉酶 (AMY)	U/L	301	pNP 三聚麦芽糖底物法 37°C		
	U/L	304	西门子-阻断 pNPG7 37°C		
	U/L	238	朗道-亚乙基 pNPG7 37°C		
	U/L	312	朗道 pNPG7 底物液体试剂 37°C		
	U/L	278	罗氏液体稳定 pNPG7 37°C		
	U/L	299	Beckman Coulter -阻断 pNPG7 37°C		
谷草转氨酶 (AST)	U/L	184	Tris 缓冲液含 P5P 法 37°C		
	U/L	151	Tris 缓冲液不含 P5P 法 37°C		
碳酸氢盐	mmol/L	14.6	比色法		
	mmol/L	14.8	酶法		
胆汁酸 (TBA)	μmol/L	43.8	第四代比色法		
	μmol/L	42.8	第五代比色法		
直接胆红素 (DB)	μmol/L	28.1	重氮基与磺胺酸		
	μmol/L	28.5	重氮法 (DCA)		
	μmol/L	31.1	钒酸盐氧化法		
总胆红素 (TB)	μmol/L	81.5	二氯苯重氮盐法 (DPD)		
	μmol/L	86.2	重氮法 (DCA)		
	μmol/L	93.9	钒酸盐氧化法		
钙	mmol/L	3.18	甲酚酞氨缩络合剂法		
	mmol/L	3.13	离子选择电极 (ISE)		
	mmol/L	3.08	甲基百里酚蓝法		
	mmol/L	3.17	偶氮肿Ⅲ法		
氯	mmol/L	119	比色法		
	mmol/L	118	离子选择电极, 间接法		
	mmol/L	118	离子选择电极, 直接法		
胆固醇 (CHO)	mmol/L	7.08	胆固醇氧化酶法-IDMS		
胆碱酯酶 (CHE)	U/L	5093	硫代丁酰胆碱比色法 37°C		
肌酸激酶 (CK)	U/L	494	DGKC 推荐方法, 样本启动 37°C		
	U/L	489	DGKC 推荐方法, 底物启动 37°C		
	U/L	493	CK-NAC (IFCC) 37°C		

RANDOX

货号: CAL2351		批号: 1156UE		效期: 2023-05	
规格: 20x5ml					
分析物	单位	靶值	方法学		
肌酸激酶 (CK)	U/L	509	硫代甘油底物法 37°C		
铜	μmol/L	25.4	原子吸收光谱法		
	μmol/L	25.0	比色法		
肌酐 (Cr)	μmol/L	354	碱性苦味酸法, 去蛋白		
	μmol/L	358	碱性苦味酸法, 不去蛋白		
	μmol/L	370	紫外酶法		
	μmol/L	369	肌酐 PAP 法		
	μmol/L	373	可溯源至 IDMS		
γ-谷氨酰转移酶	U/L	161	γ-谷氨酰基-3-羧基-4-硝基苯氨底物 37°C		
	U/L	146	γ-谷氨酰基-4-硝基苯氨底物 37°C		
	U/L	167	IFCC γ-谷氨酰基-3-羧基-4-硝基苯氨底物 37°C		
	U/L	180	朗道 γ-谷氨酰基-3-羧基-4-硝基苯氨底物 37°C		
GLDH	U/L	32	三乙醇胺缓冲液50mmol 37°C		
葡萄糖 (GLU)	mmol/L	15.3	葡萄糖脱氢酶法		
	mmol/L	15.4	己糖激酶法15.3		
	mmol/L		氧化酶法		
血清铁	μmol/L	39.6	比色法, 含 ppt.		
	μmol/L	40.3	比色法, 不含 ppt.		
乳酸	mmol/L	5.36	乳酸氧化酶比色法		
	mmol/L	5.48	UV LDH		
亮氨酸氨肽酶 (LAP)	U/L	14	NAGEL 37°C		
乳酸脱氢酶 (LD)	U/L	354	L->P 37°C		
	U/L	742	P->L 斯堪的纳维亚及荷兰地区 37°C		
	U/L	371	L->P IFCC 37°C		
脂肪酶	U/L	54	罗氏比色法		
	U/L	95	朗道比色法		
锂	mmol/L	2.10	离子选择电极 (ISE)		
	mmol/L	2.07	分光光度法		
	mmol/L	2.14	朗道比色法		
镁	mmol/L	1.74	偶氮胂Ⅲ法		
	mmol/L	1.76	二甲苯胺蓝法甲		
	mmol/L	1.74	基百里酚蓝法酶		
	mmol/L	1.75	法		

货号: CAL2351		批号: 1156UE		效期: 2023-05	
规格: 20x5ml					
分析物	单位	靶值	方法学		
无机磷	mmol/L	2.23	磷钼酸盐酶法		
	mmol/L	2.23	磷钼酸盐 UV 法		
钾	mmol/L	6.25	酶法		
	mmol/L	5.85	火焰分光光度法		
	mmol/L	5.99	离子选择电极, 直接法		
	mmol/L	6.07	离子选择电极, 间接法		
总蛋白 (TP)	g/L	44.3	双缩脲反应终点法		
	g/L	43.9	双缩脲反应动力学法		
钠	mmol/L	159	酶法		
	mmol/L	156	火焰分光光度法		
	mmol/L	157	离子选择电极, 直接法		
	mmol/L	159	离子选择电极, 间接法		
总铁结合力	μmol/L	38.0	多余游离铁去除法		
	μmol/L	42.0	FE+UIBC (铁离子饱和法)		
甘油三酯 (TG)	mmol/L	2.86	脂肪酶/GPO-PAP (无甘油校正)		
	mmol/L	2.86	脂肪酶/GPO-PAP (0.11mmol/l 甘油校正)		
	mmol/L	2.85	脂肪酶/甘油激酶 (无甘油校正)		
	mmol/L	2.87	脂肪酶/甘油脱氢酶		
	mmol/L	2.85	脂肪酶/甘油激酶 (0.11 mmol/L 甘油校正)		
尿素	mmol/L	20.3	尿素酶动力学法		
	mmol/L	19.5	尿素酶法, 次氯酸盐		
	mmol/L	20.3	尿素氮 (BUN)		
尿酸	mmol/L	0.553	尿酸酶, 过氧化氢酶 340 nm		
	mmol/L	0.554	尿酸酶过氧化物酶比色法, 含抗坏血酸氧化酶		
	mmol/L	0.546	尿酸酶过氧化物酶比色法, 不含抗坏血酸氧化酶		
	mmol/L	0.544	尿酸酶过氧化物酶比色法, 含抗坏血酸氧化酶@546nm		
锌	μmol/L	34.6	原子吸收光谱法		
	μmol/L	38.2	比色法, 去蛋白		
α-HBDH	U/L	394	氧络丁酸 < 10 mmol/l 37°C		
D3-羟丁酸	mmol/L	1.19	Tris缓冲液 100 mmol pH8.5		