

線溶系マルチコントロール

製造番号：000

有効期限：'00.00

注：この使用説明書をよく読んでから使用してください。

1. 製品内容

「LATECLE FDP試薬」、「P-FDP試薬」、「Dダイマー試薬」及び「NSオートFX（タイプK）」の精度管理にご使用ください。

各項目の濃度は、ロット毎に異なります。下記表示値をご確認ください。

2. 試薬の調製法

本品1バイアルに精製水を0.5 mLを加え、10分静置後、緩やかに転倒混和し、完全に溶解してください。

3. 取り扱い上の注意

ヒト血液製剤の取り扱い

本製品については、HBs抗原、HIV抗体及びHCV抗体陰性であることが確認されておりますが、現時点ではどのような試験法を用いても、人由来の血液製剤により絶対に感染しないという保証をすることは不可能です。従って、患者検体と同様、感染の危険性があるものとして取り扱いには充分注意してください。また、検体や本製品に付着した器具等についても、感染の危険性のあるものとして取り扱ってください。

4. 貯法(有効期間)

2～10℃で遮光保存
1年間有効

5. 表示値

測定機：日立7170形

項目	参考表示値（許容幅）	単位	測定試薬
FDP	0.00（0.00～0.00）	μg/mL	LATECLE FDP試薬
血漿中FDP	0.00（0.00～0.00）	μg/mL	LATECLE P-FDP試薬
D-Dダイマー	0.00（0.00～0.00）	μg/mL	LATECLE Dダイマー試薬
尿中FDP*	0.00（0.00～0.00）	μg/mL	LATECLE FDP試薬
FX	0.00（0.00～0.00）	%	NSオートFX（タイプK）

* 本品を溶解調製後、FDP-U希釈液（STS8700）にて、21倍希釈してご使用ください。

6. 包装

管理コード	包装
CR-8700	0.5 mL用×5

—— 製造販売元 ——



株式会社 **カイノス**

〒113-0033 東京都文京区本郷 2-38-18 ☎ 03(3816)4480

2009.6 改訂(第2版)

2003.8 作成(第1版)

TCR8700