

Пропонуємо до Вашої уваги асортимент продукції, що випускається нами

НОВИНКИ 2019-2025

Набори реактивів та реагентів:

- для контролю якості передстерилізаційного очищення та виявлення прихованої крові у біологічному матеріалі (набір **“ПК АЗОПРАМ СКРИН”** та набір **“ПК ТОЛІДІН СКРИН”**).

- для контролю якості передстерилізаційного очищення шляхом визначення залишків лужних компонентів миючих засобів (набір **“ЛКМЗ фенолфталейн СКРИН”**).

- для визначення протромбінового часу плазми та визначення концентрації фібриногену (набір **“ФІЛОПЛАСТИН”** з тромбопластином).

- для використання в якості допоміжного реагенту для роботи з реагентами на основі неповних антитіл при визначенні групи крові, при визначенні резус-фактору, скринінгу антитіл і пробі на індивідуальну сумісність методом конглютинації (**“ЖЕЛАТИНУ РОЗЧИН 10 %”**).

- для визначення концентрацій загального та/або прямого білірубіну (**“БІЛІРУБІН ДМСО”**) у сироватці або плазмі крові людини з діметилсульфоксидом (ДМСО).

- для визначення гліколізованого гемоглобіну (**“ГЛІКОГЕМОГЛОБІН ТБК”**) у крові людини.

- для визначення сіалових кислот (**“СІАЛОВІ КИСЛОТИ”**) у біологічних рідинах колориметричним методом.

- для визначення сечовини (**“СЕЧОВИНА UV”**) у біологічних рідинах **кінетичним** уреазним методом.

- для визначення метгемоглобіну (**“МЕТГЕМОГЛОБІН”**) у крові людини спектрофотометричним методом.

- для визначення концентрації β -ліпопротеїдів у сироватці крові і плазмі людини (**“ β -ЛІПОПРОТЕЇДИ”**).

- для рекальфікації цитратної плазми і цитратної крові (**“КАЛЬЦІЙ ХЛОРИСТИЙ 0,025M”**).

- для визначення концентрації цинку у біологічних рідинах (з 5-Br-PAPS) (**“ЦИНК”**).

- для визначення концентрації міді у сироватці крові (з 3,5-DiBr-PAESA) (**“МІДЬ”**).

- для визначення заліза у сироватці крові (з Хромазуролом В) (**“ЗАЛІЗО САВ”**)

- для визначення % карбоксигемоглобіну у крові людини (**“КАРБОКСИГЕМОГЛОБІН”**).

- для визначення концентрації молочної кислоти (лактату) у плазмі та СМР людини (**“ЛАКТАТ”**).

- для клінічного аналізу спинномозкової рідини (**«СМР СКРИН»**)(з реактивом Самсона).

- для використання в якості допоміжного компонента для мікроскопічних методів (**«Імерсійна олія для мікроскопій»**).

- для використання як фіксатор під час оброблення біологічних тканин або клінічних зразків(**«Рідина Карнua»**).

- для використання як фіксатор під час оброблення біологічних тканин або клінічних зразків(**«Рідина Карнua A»**).

- для використання як промивний розчин для мембран вестерн-блоттингу, для фіксованих PFA (параформальдегід) зразків, для імуногістології та для лунок мікротитраційних планшетів для аналізів ELISA (**«Фосфатно-солевий буфер (ФСБ-Т) pH 7,4»**).

- для якісного визначення порфобіліногену (ПБГ) у сечі (**«Порфобіліноген (ПБГ)»**).

- для якісного визначення речовин, реагуючих з п-диметиламінобензальдегідом (**«Реактив Ерліха (альдегідний)»**).

- для якісного визначення індолу і призначенні для тестування мікроорганізмів, виділених із клінічного зразка культивуванням, з метою визначення наявності ферментів, що розкладають індол з амінокислоти триптофан (**«Реактив Ковача»**).

- для диференціального забарвлення гінекологічних та негінекологічних препаратів при цитологічній діагностиці та скринінгу за Папаніколау (**«Філо-ПАП-тест»**).

- для швидкої диференціальної оцінки гематологічних, цитологічних, цитобактеріологічних мазків, сперми (**«ЛейкоФарб»**).

- для застосування як забарвлювач - фіксатор формених елементів крові при забарвленні препаратів периферичної крові, кісткового мозку, інших біопрепаратів (**«Забарвлювач за Май-Грюнвальдом»**).

- для застосування набору реагентів - Безводне Монтуюче середовище для мікроскопії (**«Філо Маунт С»**).

- для кількісного визначення анти-стрептолізину О (АСЛ-О), ревматоїдного фактору (РФ), С-реактивного білку (СРБ) в сироватці крові людини (**“АСЛ-О - ТурбіЛатекс”, “РФ- ТурбіЛатекс”, “СРБ- ТурбіЛатекс”**).

При виготовленні нашої продукції використовуються високоякісні реактиви провідних фірм, що спеціалізуються на виробництві сировини для діагностичних і аналітичних цілей, таких країн як Австрія, Великобританія, Німеччина, Швейцарія, Японія (наприклад: MERCK, Sigma - Aldrich).

Виробник дотримується принципу безперервного розвитку і залишає за собою право вносити (без попереднього повідомлення) зміни і удосконалення в продукцію.

ДЛЯ ОТРИМАННЯ ДЕТАЛЬНІШОЇ ІНФОРМАЦІЇ ПРО ПОЛІПШЕННЯ, МОДИФІКАЦІЇ І СПЕЦІФІКАЦІЇ, ЯКЩО У ВАС є ЯКІ-НЕБУДЬ ПИТАННЯ, БУДЬ ЛАСКА, НЕ СОРОМТЕСЯ ЗВЕРТАТИСЯ ДО НАС БЕЗПОСЕРЕДНЬО.

“ПОГОДЖЕНО”

Перший заступник голови Державної
служби України з лікарських засобів
29 грудня 2012 р. **I.B. Демченко**

Код за НК 024:2023 – 53594

«ЗАТВЕРДЖУЮ»

Головний лікар клінічної лікарні „Феофанія” Державного
управління справами
20 грудня 2012 р. **I.P. Семенів**

REF KC028.05 ТУ У 24.4-24607793-22:2008

ІНСТРУКЦІЯ ІЗ ЗАСТОСУВАННЯ КОНТРОЛЬНОГО МАТЕРІАЛУ «ФІЛО-БФК»

ПРИЗНАЧЕННЯ

Контрольний матеріал «Філо-БФК» представляє собою пористу масу у вигляді таблетки від білого до темно-жовтого кольору, одержану шляхом ліофілізації розчину на основі сироватки крові тварин або сам розчин від жовтого до темно-жовтого кольору.

«Філо-БФК» призначений для контролю відтворюваності та правильності виконання визначення білкових фракцій крові осаджуючим методом у клініко-діагностичних лабораторіях. Атестовані значення аналітів у контрольному матеріалі представлені в таблиці 1. Розраховано на 6 визначень (при витраті 500 мкл на визначення).

Зберігання матеріалу - при температурі від плюс 2 °C до плюс 8 °C.

Гарантійний термін придатності - 12 місяців від дня виготовлення.

Контрольний матеріал «Філо-БФК» призначений для застосування *in vitro* тільки кваліфікованим лабораторним персоналом.

IVD

СКЛАД НАБОРУ

«Філо-БФК» (ліофілізат або розчин)

- 3 флакони по (3,0 ± 0,1) мл.

ЗАПОБІЖНІ ЗАХОДИ

При роботі з контрольним матеріалом необхідно вдягати одноразові гумові або пластикові рукавички.

При влученні контрольного матеріалу на шкіру необхідно змити його водою.

ОБЛАДНАННЯ

Піпетки місткістю 5,0 мл (ДСТУ EN ISO 835:2018).

КОНТРОЛЬ ВІДТВОРЮВАНОСТІ ТА ПРАВИЛЬНОСТІ (ВІРОГІДНОСТІ) ВИЗНАЧЕННЯ

КОНЦЕНТРАЦІЇ КОМПОНЕНТІВ КОНТРОЛЬНОГО МАТЕРІАЛУ

ПІДГОТОВКА МАТЕРІАЛУ ДО ВИЗНАЧЕННЯ

Перед дослідженням довести температуру контрольного матеріалу від плюс 18 °C до плюс 25 °C.

1. Рідкий матеріал. Розчин придатний до використання.

2. Ліофілізований матеріал. Флакон з ліофілізатом обережно відкривають, не допускаючи втрат сухої речовини, і до флакону піпеткою відмірюють (**3,00±0,03**) мл бідистильованої води (концентрація компонентів і адекватність подальшого результату контролю залежать від точності виконання цього етапу приготування.)

Флакон знову закривають пробкою, обережно нахиляють, омиваючи пробку, і його вміст періодично перемішують, плавно похитуючи або круговим обертанням, не струшуючи і не допускаючи утворення піні, витримують при кімнатній температурі **впродовж 30 хв**, до повного розчинення ліофілізату. Перед відбором проби на аналіз необхідно ретельно перемішати вміст флакона. Для виключення варіації між піпетками, бажано використовувати одну і ту ж піпетку.

Контрольні матеріали повинні досліджуватися так само, як звичайні проби пацієнтів, відповідно до інструкцій наборів реактивів для визначення зазначених компонентів, наприклад виробництва «Філісіт-Діагностика».

АТЕСТАТ НА КОНТРОЛЬНИЙ МАТЕРІАЛ НА ВІДТВОРЮВАНИСТЬ ТА ПРАВИЛЬНІСТЬ (ВІРОГІДНІСТЬ) «ФІЛО-БФК» СЕРІЯ № ОС/220-0825

Таблиця 1

Придатний до 08.2026 р.

Найменування показників	Значення	Інтервал	Одиниці виміру	Метод досліджень	Фірма – виробник
<i>Альбумін</i>			%	Заснований на тому, що фосфатні розчини визначені концентрації осаджують різні білкові фракції сироватки крові з утворенням дуже дрібної супензії. За ступенем каламутності розчинів роблять висновок про співвідношення білків у дослідному матеріалі.	Філісіт
<i>α₁ Глобулін</i>			%		
<i>α₂ Глобулін</i>			%		
<i>β Глобулін</i>			%		
<i>γ Глобулін</i>			%		

ПРИМІТКИ:

1. Білки в розчиненому контрольному матеріалі при зберіганні в темряві стабільні 5 годин при температурі плюс 25 °C, 24 години при плюс 4 °C. **Повторне заморожування неприпустимо!**

ЗБЕРІГАННЯ

Транспортування контрольного матеріалу допускається при температурі від плюс 2 °C до плюс 25 °C.

У закритих пробкою флаконах розведений контрольний матеріал може зберігатися на протязі 24 годин при температурі від плюс 2 °C до плюс 8 °C або 5 годин при температурі від плюс 18 °C до плюс 25 °C

УТИЛІЗАЦІЯ

Всі зразки для аналізу вважають за матеріал, який може бути інфікований, і разом з можливими залишками реактивів підлягає знищенню відповідно до затверджених внутрішньолікарняних правил.

Паперову упаковку здайте в макулатуру, виполоскану тару - в сортоване сміття.



 **ТОВ НВП «Філісіт-Діагностика»,**
Україна, 49051 м. Дніпро, вул. Кащенова, 32
Тел./факс: (056) 747-47-76, 747-45-34
Тел.: (093) 573-75-35, (067) 535-15-73, (095) 168-36-54
E-mail: felicit@ukr.net <http://www.felicit.com.ua>