

CERTIFICAT D'ANALYSES

CRYOcheck™ Normal Reference Plasma

Référence
CCNRP-10

Lot
....

Péremption
....

EXCLUSIVEMENT réservé au Diagnostic In Vitro



Ce lot de CRYOcheck™ Normal Reference Plasma, fabriqué par Precision Biologic, est certifié avoir été testé en accord avec les procédures validées du laboratoire en utilisant les méthodes indiquées.

Les instruments, les méthodes et les techniques utilisés par chaque laboratoire peuvent influencer les résultats obtenus.

Tous les paramètres, dans chaque système individuel, devront être évalués pour déterminer l'incidence sur la reproductibilité et la précision des valeurs attribuées.

Se référer à la notice technique pour toute information complémentaire.

Paramètre	Limites	Unités	Méthode	
Fibrinogène	3,23	g/L	Clauss	
II	1,07	U/mL	Coagulation	
V	1,08	U/mL	Coagulation	
VII	1,08	U/mL	Coagulation	
VIII	1,09	U/mL	Coagulation	
VIII : C	1,05	U/mL	Chromogène	
vWF : Antigène	1,08	U/mL	LIA	
vWF : Ristocétine Cofacteur	1,10	U/mL	Agrégation plaquettaire	
IX	1,14	U/mL	Coagulation	
X	1,09	U/mL	Coagulation	
XI	1,11	U/mL	Coagulation	
XII	1,12	U/mL	Coagulation	
XIII	0,90	U/mL	Chromogène	
Prékallikreine	1,05	U/mL	Chromogène	
Protéine C	Antigène	1,10	U/mL	ELISA
	Activité	1,19	U/mL	Coagulation
Protéine S	Total	1,08	U/mL	ELISA
	Libre	1,01	U/mL	LIA
Antithrombine	Activité	1,08	U/mL	Coagulation
	Antigène	0,99	U/mL	LIA
Inhibiteur plasmine	1,20	U/mL	Chromogène	
Plasminogène	1,09	U/mL	Chromogène	

Les analyses ont été réalisées par un laboratoire spécialisé en hémostase utilisant un standard secondaire au WHO (SSC/ISTH) si disponible. Pour la conversion des unités U/mL en % d'activité multiplier le résultat par 100. Par exemple, 1,07 U/mL égale 107 % d'activité.

Contrôle Qualité

Fiche de sécurité

Disponible sur simple demande auprès de notre service commercial



Precision Biologic Inc.
140 Eileen Stubbs Avenue
Darmouth B3B 0A9, Nova Scotia, Canada



Emergo Europe
Prinsessegracht 20
2514 AP The Hague, Pays-Bas



CRYOPEP
83, rue Yves Montand
34080 MONTPELLIER

CERTIFICATE OF ANALYSIS

CRYOcheck™ Normal Reference Plasma

Catalog number
CCNRP-10

Lot
....

Expiry
....

ONLY for In Vitro Diagnostic



Precision Biologic certifies that this lot number of CRYOcheck™ Normal Reference Plasma has been assayed in accordance with accepted clinical laboratory procedures using the methods indicated. Instrumentation, method, and technique employed by each individual laboratory may influence recovered values. All components in each individual system should be assessed to determine their effect on the reproducibility and accuracy of recovered values.

Refer to Direction Insert for further information.

Parameter	Value	Units	Method	
Fibrinogen	3,23	g/L	Clauss	
II	1,07	U/mL	Clotting	
V	1,08	U/mL	Clotting	
VII	1,08	U/mL	Clotting	
VIII	1,09	U/mL	Clotting	
VIII :C	1,05	U/mL	Chromogenic	
vWF : Antigen	1,08	U/mL	LIA	
vWF : Ristocetin Cofactor	1,10	U/mL	Platelet Aggregation	
IX	1,14	U/mL	Clotting	
X	1,09	U/mL	Clotting	
XI	1,11	U/mL	Clotting	
XII	1,12	U/mL	Clotting	
XIII	0,90	U/mL	Chromogenic	
Prekallikrein	1,05	U/mL	Chromogenic	
Protein C	Antigen	1,10	U/mL	ELISA
	Activity	1,19	U/mL	Clotting
Protein S	Activity	1,19	U/mL	Chromogenic
	Total	1,08	U/mL	ELISA
	Free	1,01	U/mL	LIA
Antithrombin	Activity	1,08	U/mL	Clotting
	Antigen	0,99	U/mL	LIA
Plasmin inhibitor	1,10	U/mL	Chromogenic	
Plasminogen	1,20	U/mL	Chromogenic	
	1,09	U/mL	Chromogenic	

Analysis performed using a secondary standard (SSC/ISTH) to the WHO where available. For conversion of U/mL to % activity multiply the U/mL by 100.
For example, 1,07 U/mL equals 107 % activity.

Quality Control

Material safety data sheet

Available on request from our commercial department



Precision Biologic Inc.
140 Eileen Stubbs Avenue
Darmouth B3B 0A9, Nova Scotia, Canada



Emergo Europe
Prinsessegracht 20
2514 AP The Hague, Pays-Bas



CRYOPEP
83, rue Yves Montand
34080 MONTPELLIER