

東ソーコントロール（CL-HCVAb）

＊＊ 本品は、AIA-バックCL[®] HCVAb に専用のコントロールで、精度管理に用います。

【本質】

1. 本品は凍結乾燥品で、次の 2 種類のコントロールからなっています。
東ソーコントロール（CL-HCVAb）陰性コントロール
東ソーコントロール（CL-HCVAb）陽性コントロール
- ＊＊2. 陰性コントロールは HCV 抗体を含みません。AIA-バックCL HCV Ab を用いた測定では 20 倍にて前希釈するとき 1.0 Index 未満を陰性と判定します。本品を希釈しないで測定すると 0.05 Index 未満となり、希釈倍率を乗じても 1.0 Index 未満で陰性判定となります。
- ＊＊3. 陽性コントロールの表示値は社内標準品を基準として決めたものです。その値は Index を単位として、びんのラベルに記載されています。本品の表示値範囲は測定結果の許容範囲を意味するものではありません。測定結果の管理幅は施設ごとに設定してください。

【使用方法】

1. 本品は凍結乾燥品ですので、それぞれ精製水 1.0 mL を加え、ゴム栓を閉めて、十分に転倒混和して完全に溶解してから使用してください。
- ＊2. 本品は、装置の取扱説明書及び試薬の電子添文に従って測定してください。

【使用上の注意】

1. 本品は上記の用途以外に使用しないでください。
2. 使用期限を過ぎた試薬は使用しないでください。
3. 冷蔵庫から出して使用する際には 15 ～ 25 ℃ に戻してから使用してください。
- ＊4. 開封後あるいは調製後の本品は密封して 2 ～ 8 ℃ 保存した場合 14 日間安定ですが、保存条件によっては安定性が変化する場合もありますので、できるだけ早く使用してください。
5. 試験器具などの汚れは判定を誤らせる場合がありますので、清浄なものを使用してください。
6. 誤って目や口に入ったり、皮膚に付着した場合には水で十分に洗い流すなどの応急措置を行い、必要があれば医師の手当て等を受けてください。また、廃棄する際には大量の水と共に薄めて廃棄してください。
7. 本品は HCV 抗体陽性血清を含みます。HCV 抗体陽性血清は、HBs 抗原、HIV 抗体、HCV-RNA の検査を行い、陰性の結果を得たものを使用しています。しかしながら、感染性の危険があるものとして、被検検体と同様に取扱いは注意してください。本品や検体の付着したビベットチップ、手袋などの器具、及び測定終了後の試薬カップはオートクレーブ（例えば 121 ℃、20 分以上）などで滅菌後廃棄してください。
8. 本品は溶解後、希釈しないで使用してください。

【貯蔵方法・有効期間】

1. 貯蔵方法 2 ～ 8 ℃ 保存
2. 有効期間 25 ヶ月
- ※使用期限は、箱、びんのラベルに記載されています。

【包装単位】

品番	品名	包装
0029348	東ソーコントロール（CL-HCVAb）	陰性、陽性： 各 1.0 mL 用 × 2 本

“ AIA-バックCL ” は東ソー株式会社の登録商標です。

【問い合わせ先】

東ソー株式会社 バイオサイエンス事業部
カスタマーサポートセンター
〒252-1123 神奈川県綾瀬市早川 2743-1
フリーダイヤル[®] 0120-17-1200
TEL. (0467) 76-5384
FAX. (0467) 79-2550

＊＊【製造販売業者の氏名又は名称及び住所】

製造販売元



東ソー株式会社

東京都中央区八重洲 2-2-1

製造元



東ソー・エイアイエイ株式会社

富山県富山市岩瀬古志町 2 番地

東ソーコントロール(CL-HCVAb) 参考値表

ロット番号:F7EA513

使用期限:2027-07

(注)表中に示した参考値は、測定結果の許容範囲を意味するものではありません。

測定方法

1) AIA－パックCL[®]

測定項目	単位	レベル1 参考値	レベル2 参考値
HCVAb	Index	Negative	3.9～5.9