



SUERO CONTROL DE LÍPIDOS I

COD 18040 3 x 1 mL
CONSERVAR A 2-8°C
Sólo para uso <i>in vitro</i> en el laboratorio clínico

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

El Suero Control de Lípidos es un plasma humano desfibrinado liofilizado que contiene diversos componentes a concentraciones adecuadas para el control de la calidad en los laboratorios clínicos y que no contiene conservantes que puedan interferir en las determinaciones. El producto está diseñado para el control de calidad intralaboratorio únicamente y se suministra con unos intervalos de valores aceptables. El suero control no debe utilizarse para demostrar la veracidad de las medidas.

CONTENIDO Y COMPOSICIÓN

Suero Control de Lípidos Nivel I. Plasma humano desfibrinado liofilizado (para 1 mL).

Todos los componentes de origen humano han resultado ser negativos para el antígeno HBs y para los anticuerpos anti-HCV y anti-HIV. Sin embargo, deben tratarse con precaución como potencialmente infecciosos.

INSTRUCCIONES PARA SU UTILIZACIÓN

1. Abrir con cuidado el vial procurando evitar la pérdida de material liofilizado.
2. Pipetear 1,00 mL de agua destilada en el vial. Los valores obtenidos para los diferentes componentes dependerán de la exactitud con que se pipetee el agua destilada.
3. Tapar el vial con el tapón de caucho y dejarlo reposar durante unos 20 minutos a temperatura ambiente.
4. Agitar suavemente el vial, procurando evitar la formación de espuma, hasta disolver por completo todo el liofilizado.
5. Utilizar el Suero Control de Lípidos reconstituido de forma idéntica a los sueros de los pacientes.

ESTABILIDAD Y CONSERVACIÓN

El Suero Control de Lípidos liofilizado es estable hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta.

Los componentes del Suero Control de Lípidos reconstituido son estables al menos 7 días a 2-8°C o 4 semanas a -20 °C (congelar sólo una vez).

VALORES ASIGNADOS

Los valores medios asignados han sido obtenidos por consenso entre distintos laboratorios que utilizan el método indicado.

Los intervalos de valores aceptables que se sugieren han sido elaborados en base a la experiencia previa en variabilidad interlaboratorio y se indican únicamente a título orientativo, ya que cada laboratorio debe establecer sus propios parámetros de precisión.

LIPID CONTROL SERUM I

COD 18040 3 x 1 mL
STORE AT 2-8°C
Only for <i>in vitro</i> use in the clinical laboratory

PRODUCT DESCRIPTION

The Lipid Control Serum is a lyophilized defibrinated human plasma containing component concentrations suitable for the quality control of the clinical laboratories, and without preservatives which might interfere with the tests. The product is intended for intralaboratory quality control purposes only and is supplied with intervals of suggested acceptable values. The Lipid Control Serum is not to be used for demonstrating trueness of measurement.

CONTENTS AND COMPOSITION

Lipid Control Serum level I. Lyophilized defibrinated human plasma (for 1 mL).

Components from human origin have been tested and found to be negative for the presence of antibodies anti-HIV and anti-HCV, as well as for HBs antigen. However, they should be handled cautiously as potentially infectious.

INSTRUCTIONS FOR USE

1. Open a vial very carefully, avoiding any loss of the lyophilized material.
2. Pipette exactly 1.00 mL of distilled water into the vial. The component values depend on the accuracy of this reconstitution step.
3. Close the vial with the stopper and let stand for 20 minutes at room temperature.
4. Swirl gently, avoiding the formation of foam, to ensure complete dissolution of contents.
5. The reconstituted Lipid Control Serum is to be treated like the patient serum.

STORAGE AND STABILITY

The lyophilized Lipid Control Serum is stable until the expiration date given in the label.

The components of the reconstituted Lipid Control Serum are stable for at least 7 days at 2-8°C and 4 weeks at -20 °C (only freeze once).

SPECIFIED VALUES

The mean values have been obtained by interlaboratory consensus using the specified method.

The intervals of suggested acceptable values have been calculated from previous experience in interlaboratory variability and are given for orientation only; each laboratory should establish its own precision parameters.

**SÉRUM CONTRÔLE DE LIPIDES I**

COD 18040 3 x 1 mL
CONSERVER A 2-8°C
A utiliser uniquement <i>in vitro</i> dans les laboratoires cliniques

DESCRIPTION DU PRODUIT

Le Sérum Contrôle de Lipides est un plasma humain défibriné lyophilisé qui contient plusieurs composants à des concentrations adéquates pour le contrôle de la qualité dans les laboratoires cliniques et qui ne contient pas de conservateurs qui peuvent interférer dans les déterminations. Le produit a été conçu uniquement pour les contrôles de qualité intralaboratoire et est fourni avec des intervalles de valeurs acceptables. Le sérum contrôle ne doit pas être utilisé pour démontrer la véracité des mesures.

CONTENU ET COMPOSITION

Sérum Contrôle de Lipides Niveau I. Plasma humain défibriné lyophilisé (pour 1 mL).

Tous les composants d'origine humaine sont négatifs pour l'antigène HBs et pour les anticorps anti-HCV et anti-HIV. Cependant, il doit être utilisé avec précaution comme potentiellement infectieux.

INSTRUCTIONS POUR SON UTILISATION

1. Ouvrir avec précaution le tube en évitant la perte de matériel lyophilisé.
2. Pipeter 1,00 mL d'eau distillée dans le tube. Les valeurs obtenues pour les différents composants dépendront de l'exactitude avec laquelle l'eau distillée est pipetée.
3. Fermer le tube avec le bouchon en caoutchouc et laisser le reposer pendant environ 20 minutes à température ambiante.
4. Agiter doucement le tube, en évitant la formation de mousse, jusqu'à dissoudre complètement le lyophilisat.
5. Utiliser le Sérum Contrôle de Lipides reconstitué de manière identique aux sérums des patients.

STABILITE ET CONSERVATION

Le Sérum Contrôle de Lipides lyophilisé est stable jusqu'à la date limite indiquée sur l'étiquette.

Les composants du Sérum Contrôle de Lipides reconstitué sont stables au moins 7 jours à 2-8°C ou 4 semaines à -20 °C (congeler une fois seulement).

VALEURS ASSIGNEES

Les valeurs moyennes assignées ont été obtenues par consensus entre plusieurs laboratoires qui utilisent la méthode indiquée.

Les intervalles de valeurs acceptables qui sont suggérés ont été élaborés sur la base de la variabilité inter-laboratoire de l'expérience préalable et sont seulement indiqués à titre indicatif. Chaque laboratoire doit établir ses propres paramètres de précision.

SIERO DI CONTROLLO LIPIDI I

COD 18040 3 x 1 mL
CONSERVARE A 2-8°C
Solo per uso <i>in vitro</i> nel laboratorio clinico

DESCRIZIONE DEL PRODOTTO

Il Siero di Controllo dei Lipidi è un plasma umano defibrinato liofilizzato che contiene diversi componenti a concentrazioni adeguate per il controllo di qualità nei laboratori clinici e che non contiene conservanti che possano interferire nelle determinazioni. Il prodotto è concepito unicamente per il controllo di qualità intralaboratorio e viene fornito con determinati intervalli di valori accettabili. Il siero di controllo non deve essere utilizzato per dimostrare l'attendibilità delle determinazioni.

CONTENUTO E COMPOSIZIONE

Siero di Controllo dei Lipidi Livello I. Plasma umano defibrinato liofilizzato (per 1 mL).

Tutti i componenti di origine umana sono risultati negativi per l'antigene HBs e per gli anticorpi anti-HCV e anti-HIV. In ogni caso, devono essere trattati con precauzione come potenzialmente infettivi.

ISTRUZIONI PER L' USO

1. Aprire con cura il vial cercando di evitare la perdita di materiale liofilizzato.
2. Pipettare 1,00 mL di acqua distillata nel vial. I valori ottenuti dipenderanno dalla cura con cui si pipetterà l' acqua distillata.
3. Tappare il vial con il tappo di gomma e lasciarlo riposare 20 minuti a temperatura ambiente.
4. Agitare delicatamente il vial, cercando di evitare la formazione di schiuma, fino alla completa dissoluzione del liofilizzato.
5. Utilizzare il Siero di Controllo dei Lipidi , una volta ricostituito, allo stesso modo del siero dei pazienti.

STABILITA' E CONSERVAZIONE

Il Siero di Controllo dei Lipidi liofilizzato è stabile fino alla data di scadenza indicata sull' etichetta.

I componenti del Siero di Controllo dei Lipidi ricostituito sono stabili almeno 7 giorni a 2-8°C o 4 settimane a -20 °C (congelare solo una volta).

VALORI ASSEGNATI

I valori medi assegnati sono stati ottenuti per consenso tra distinti laboratori che utilizzano il metodo indicato.

Gli intervalli dei valori accettabili suggeriti sono stati elaborati in base alla esperienza sulla variabilità interlaboratorio e si indicano unicamente a titolo orientativo, dato che ogni laboratorio deve stabilire i propri parametri di precisione.

**SORO CONTROLO DE LIPIDOS I**

COD 18040 3 x 1 mL
CONSERVAR A 2-8°C
Só para uso <i>in vitro</i> nos laboratórios clínicos

DESCRIÇÃO DO PRODUTO

O Soro Controlo de Lípidos é um plasma humano desfibrinado liofilizado que contém vários componentes nas concentrações apropriadas para o controlo de qualidade dos laboratórios clínicos, e sem conservantes que possam interferir nas determinações. O produto está desenhado unicamente para o controlo de qualidade intralaboratório e é fornecido com uns intervalos de valores aceitáveis. O soro controlo não deve ser utilizado para demonstrar a veracidade das medidas.

CONTEÚDO E COMPOSIÇÃO

Soro Controlo de Lípidos Nível I. Plasma humano desfibrinado liofilizado (para 1 mL).

Todos os componentes de origem humana acabaram sendo negativos para o antígeno HBs e para os anticorpos anti-HCV e anti-HIV. Não obstante, devem ser tratados com precaução como potencialmente infecciosos.

PROCEDIMENTO

1. Abrir com cuidado o frasco tentando evitar a perda do material liofilizado.
2. Pipetar 1,00 mL de água destilada no frasco. Os valores obtidos para os diferentes componentes dependerão da exactidão com que a água destilada é pipetada.
3. Tampar o frasco com o tampão de borracha e deixar repousar durante uns 20 minutos à temperatura ambiente.
4. Agitar suavemente o frasco, tentando evitar a formação de espuma, até dissolver completamente o liofilizado.
5. Utilizar o Soro Controlo de Lípidos reconstituído identicamente aos soros dos pacientes.

ESTABILIDADE E CONSERVAÇÃO

O Soro Controlo de Lípidos liofilizado é estável até à data de caducidade indicada na etiqueta.

Os componentes do Soro Controlo de Lípidos reconstituído são estáveis pelo menos durante 7 dias a 2-8°C ou 4 semanas a -20 °C (congelar somente uma vez).

VALORES ASSIGNADOS

Os valores médios assignados foram obtidos em conformidade com os diferentes laboratórios que utilizam o método indicado.

Os intervalos de valores aceitáveis que são sugeridos foram elaborados com base na experiência previa e na variabilidade interlaboratório, contudo indicam-se unicamente a título orientativo, já que cada laboratório deve estabelecer os seus próprios parâmetros de precisão.

LIPID-KONTROLLSERUM I

CODE 18040 3 x 1 mL
BEI 2-8 °C AUFBEWAHREN
<i>In-vitro</i> -Diagnostikum für das klinische Labor

PRODUKTBESCHREIBUNG

Das Lipid-Kontrollserum ist ein Lyophilisat aus fibrinfreiem Humanplasma, das die Bestandteile in einer für die Qualitätskontrolle im klinischen Labor geeigneten Konzentration enthält. Konservierungsstoffe, die zu Interferenzen mit dem Test führen könnten, wurden nicht hinzugefügt. Das Produkt ist ausschließlich für die laborinterne Qualitätskontrolle vorgesehen. Die dafür empfohlenen Sollbereiche sind angegeben. Das Lipid-Kontrollserum kann nicht als Beleg für die Richtigkeit der Messung verwendet werden.

INHALT UND ZUSAMMENSETZUNG

Lipid-Kontrollserum, Konzentration I. Lyophilisiertes, fibrinfreies Humanplasma (für 1 mL).

Die Bestandteile humanen Ursprungs wurden getestet und für negativ in Bezug auf anti-HIV-Antikörper, anti-HCV-Antikörper und Hbs-Antigen befunden. Dennoch sollten sie mit Vorsicht und als potentiell infektiös behandelt werden.

ANWENDUNGSHINWEISE

1. Öffnen Sie das Fläschchen besonders vorsichtig, damit kein lyophilisiertes Material verloren geht.
2. Pipettieren Sie genau 1,00 mL destilliertes Wasser in das Fläschchen. Die Analytwerte sind davon abhängig, wie exakt Sie bei diesem Rekonstitutionsschritt vorgehen.
3. Verschließen Sie das Fläschchen mit dem Stopfen und lassen Sie es 20 Minuten bei Raumtemperatur stehen.
4. Schwenken Sie es behutsam. Damit sich die Bestandteile vollständig auflösen, darf es dabei nicht zur Schaumbildung kommen.
5. Behandeln Sie das rekonstituierte Lipid-Kontrollserum wie Patientenserum.

LAGERUNG UND STABILITÄT

Das lyophilisierte Lipid-Kontrollserum bleibt bis zum Verfallsdatum stabil, das auf dem Etikett angegeben ist.

Die Bestandteile des rekonstituierten Lipid-Kontrollserums bleiben bei 2-8°C mindestens 7 Tage und bei -20°C 4 Wochen stabil (nach dem Auftauen nicht wieder einfrieren).

SOLLWERTE

Die Mittelwerte wurden unter Verwendung der angegebenen Methode in Konsensus-Analysen durch verschiedene Labors ermittelt.

Die empfohlenen Sollbereiche basieren auf früheren Studien zur Abweichung von Labor zu Labor und verstehen sich lediglich als Orientierung; jedes Labor sollte daher eigene Präzisionsparameter ermitteln.

**ΟΡΟΣ ΕΛΕΓΧΟΥ ΛΙΠΙΔΙΩΝ I**

ΚΩΔ 18040 3 x 1 mL
ΦΥΛΑΞΗ ΣΤΟΥΣ 2-8°C
Μόνο για <i>in vitro</i> χρήση σε κλινικό εργαστήριο

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Ο Ορός Ελέγχου Λιπιδίων είναι ένα ανθρώπινο απινιδωμένο λυοφιλιμένο πλάσμα που περιέχει διάφορα συστατικά σε συγκεντρώσεις κατάλληλες για τον ποιοτικό έλεγχο των κλινικών εργαστηρίων, χωρίς να περιέχει συντηρητικά που να μπορούν να επηρεάσουν τους προσδιορισμούς. Το προϊόν είναι σχεδιασμένο μόνο για τον ενδοεργαστηριακό ποιοτικό έλεγχο και παρέχεται με διαστήματα αποδεκτών τιμών. Ο Ορός Ελέγχου δεν πρέπει να χρησιμοποιείται για να αποδεικνύεται η αξιοπιστία των μετρήσεων.

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ ΚΑΙ ΣΥΝΘΕΣΗ

Ορός Ελέγχου Λιπιδίων επίπεδο I. Απινιδωμένο λυοφιλιμένο ανθρώπινο πλάσμα (για 1 mL).

Όλα τα συστατικά που έχουν ανθρώπινη προέλευση αποδείχθηκαν αρνητικά για το αντιγόνο HBs και για τα αντισώματα αντι- HCV και αντι- HIV. Παρ' όλα αυτά, θα πρέπει να χρησιμοποιούνται με προσοχή προς αποφυγή πιθανών μολύνσεων.

ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

1. Ανοίξτε με προσοχή το φιαλίδιο αποφεύγοντας την απώλεια λυοφιλιμένου υλικού.
2. Πιπετάρете 1.00 mL αποσταγμένου νερού στο φιαλίδιο. Οι τιμές που λαμβάνονται για τα διαφορετικά συστατικά θα εξαρτηθούν από την ακρίβεια με την οποία πιπετάρεται το αποσταγμένο νερό.
3. Κλείστε το φιαλίδιο με το καπάκι από καουτσούκ και αφήστε το να κατακαθίσει για 20 λεπτά σε θερμοκρασία δωματίου.
4. Ανακινήστε ήπια το φιαλίδιο, αποφεύγοντας τον σχηματισμό αφρού, μέχρι να διαλυθεί εντελώς όλο το λυοφιλιμένο.
5. Χρησιμοποιήστε τον Ορό Ελέγχου Λιπιδίων κατά τον ίδιο τρόπο με τους ορούς των ασθενών.

ΣΤΑΘΕΡΟΤΗΤΑ ΚΑΙ ΦΥΛΑΞΗ

Ο λυοφιλιμένος Ορός Ελέγχου Λιπιδίων είναι σταθερός μέχρι την αναγραφόμενη στην ετικέτα ημερομηνία λήξης.

Τα συστατικά του ανασυσταθέντα Ορού Ελέγχου Λιπιδίων είναι σταθερά τουλάχιστον 7 μέρες στους 2-8°C και 4 βδομάδες στους -20 °C (καταψύξτε μόνο μία φορά).

ΚΑΘΟΡΙΣΜΕΝΕΣ ΤΙΜΕΣ

Οι καθορισμένες μέσες τιμές προσδιορίζονται ομόφωνα μεταξύ διαφορετικών εργαστηρίων που χρησιμοποιούν τη συγκεκριμένη μέθοδο.

Τα διαστήματα των προτεινόμενων αποδεκτών τιμών καθορίζονται από προηγούμενη εμπειρία σε διαεργαστηριακή μεταβλητότητα και είναι ενδεικτικά μόνο. Κάθε εργαστήριο θα πρέπει να καθορίσει τις δικές του παραμέτρους ακριβείας.

SUROWICA KONTROLNA LIPIDOWA I

Nr kat. 18040 3 x 1 ml
PRZECHOWYWAĆ W TEMP. 2-8°C
Tylko do użytku <i>in vitro</i> w laboratorium klinicznym

OPIS PRODUKTU

Surowica kontrolna lipidowa jest liofilizowanym, odwióknionym ludzkim osoczem zawierającym stężenia składników odpowiednie do kontroli jakości w laboratoriach klinicznych i nie zawierającym konserwantów, które mogłyby interferować z testami. Produkt przeznaczony jest tylko do celów wewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości i dostarczany jest wraz z zakresami sugerowanych wartości dopuszczalnych. Surowica kontrolna lipidowa nie może być używana do demonstrowania dokładności pomiarów.

ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA I SKŁAD

Surowica kontrolna lipidowa poziom I. Liofilizowane, odwióknione ludzkie osocze (na 1 ml).

Składniki pochodzenia ludzkiego zostały poddane badaniom na obecność przeciwciał przeciwko HIV i HCV oraz antygenu HBs. Pomimo ujemnych wyników testów surowica powinna być używana z ostrożnością i traktowana jako potencjalnie zakaźna.

SPOSÓB UŻYCIA

1. Bardzo ostrożnie otworzyć fiolkę, unikając jakiegokolwiek straty liofilizatu.
2. Odpipetować dokładnie 1.0 ml wody destylowanej do fiołki. Wartości składników zależą od dokładności etapu rozpuszczania.
3. Załkać fiolkę korkiem i pozostawić na 20 minut w temperaturze pokojowej.
4. Delikatnie zamieszać, unikając powstania piany, celem zapewnienia całkowitego rozpuszczenia się zawartości.
5. Traktować rozpuszczoną surowicę kontrolną lipidową jak surowicę pacjenta.

PRZECHOWYWANIE I STABILNOŚĆ

Liofilizowana surowica kontrolna lipidowa jest stabilna do daty ważności podanej na etykiecie.

Składniki rozpuszczonej surowicy kontrolnej lipidowej są stabilne przynajmniej 7 dni w temp. 2-8°C i 4 tygodnie w temp. -20°C (zamrażać tylko raz).

PODANE WARTOŚCI

Wartości średnie zostały uzyskane na drodze zgodności międzylaboratoryjnej przy użyciu podanej metody.

Zakresy sugerowanych wartości dopuszczalnych obliczono na podstawie wcześniejszych doświadczeń w zmienności laboratoryjnej i podano tylko dla celów orientacyjnych; każde laboratorium powinno ustalić własne parametry precyzji.



LIPID CONTROL SERUM I

LOT: 011A

CONSTITUENT	METHOD	MEAN	RANGE	UNITS
Apolipoprotein A-I	Turbidimetry	113	85 – 142	mg/dL
Apolipoprotein B	Turbidimetry	184	138 – 230	mg/dL
Cholesterol	Cholesterol oxidase/peroxidase	305 7.89	259 – 350 6.71 – 9.08	mg/dL mmol/L
Cholesterol HDL	Phosphotungstate/Mg- Cholesterol oxidase/peroxidase	25.2 0.65	18.9 – 31.5 0.49 – 0.82	mg/dL mmol/L
Cholesterol LDL	Polyvinyl sulphate/polyethyleneglycol-Cholesterol oxidase/peroxidase	275 7.12	206 – 344 5.34 – 8.90	mg/dL mmol/L
Cholesterol HDL	Detergent	59.9 1.55	45.0 – 74.9 1.16 – 1.94	mg/dL mmol/L
Cholesterol LDL	Detergent	168 4.35	126 – 210 3.27 – 5.44	mg/dL mmol/L
Triglycerides	Glycerol phosphate oxidase/peroxidase	215 2.43	183 – 248 2.07 – 2.80	mg/dL mmol/L

LOT: 011A

CONSTITUYENTE	METODO	MEDIA	RANGO	UNIDADES
Apolipoproteina A-I	Turbidimetría	113	85 – 142	mg/dL
Apolipoproteina B	Turbidimetría	184	138 – 230	mg/dL
Colesterol	Colesterol oxidasa/peroxidasa	305 7.89	259 – 350 6.71 – 9.08	mg/dL mmol/L
Colesterol HDL	Fosfotungstato/Mg- Colesterol oxidasa/peroxidasa	25.2 0.65	18.9 – 31.5 0.49 – 0.82	mg/dL mmol/L
Colesterol LDL	Polivinil sulfato/polietilenglicol-Colesterol oxidasa/peroxidasa	275 7.12	206 – 344 5.34 – 8.90	mg/dL mmol/L
Colesterol HDL	Detergente	59.9 1.55	45.0 – 74.9 1.16 – 1.94	mg/dL mmol/L
Colesterol LDL	Detergente	168 4.35	126 – 210 3.27 – 5.44	mg/dL mmol/L
Triglicéridos	Glicerol fosfato oxidasa/peroxidasa	215 2.43	183 – 248 2.07 – 2.80	mg/dL mmol/L

LOT: 011A

CONSTITUENT	METHODE	VALEUR	LIMITES	UNITES
Apolipoprotéines A-I	Turbidimétrie	113	85 – 142	mg/dL
Apolipoprotéines B	Turbidimétrie	184	138 – 230	mg/dL
Cholestérol	Cholestérol oxydase/peoxydase	305 7.89	259 – 350 6.71 – 9.08	mg/dL mmol/L
Cholestérol HDL	Phosphotungstate/Mg- Cholestérol oxydase/peoxydase	25.2 0.65	18.9 – 31.5 0.49 – 0.82	mg/dL mmol/L
Cholestérol LDL	Sulfate de polyvinyl/polyéthylene glycol-Cholestérol oxydase/peoxydase	275 7.12	206 – 344 5.34 – 8.90	mg/dL mmol/L
Cholestérol HDL	Détergent	59.9 1.55	45.0 – 74.9 1.16 – 1.94	mg/dL mmol/L
Cholestérol LDL	Détergent	168 4.35	126 – 210 3.27 – 5.44	mg/dL mmol/L
Triglicérides	Glycérol phosphate oxydase/peoxydase	215 2.43	183 – 248 2.07 – 2.80	mg/dL mmol/L

LOT: 011A

COMPONENTE	METODO	VALORI	LIMITI	UNITA
Apolipoproteine A-I	Turbidimetrico	113	85 – 142	mg/dL
Apolipoproteine B	Turbidimetrico	184	138 – 230	mg/dL
Colesterolo	Colesterolo ossidasi perossidasi	305 7.89	259 – 350 6.71 – 9.08	mg/dL mmol/L
Colesterolo HDL	Fosfotungstato/Mg-colesterolo ossidasi perossidasi	25.2 0.65	18.9 – 31.5 0.49 – 0.82	mg/dL mmol/L
Colesterolo LDL	Polivinil sulfato/polyetilenglicolo-colesterolo ossidasi perossidasi	275 7.12	206 – 344 5.34 – 8.90	mg/dL mmol/L
Colesterolo HDL	Detergente	59.9 1.55	45.0 – 74.9 1.16 – 1.94	mg/dL mmol/L
Colesterolo LDL	Detergente	168 4.35	126 – 210 3.27 – 5.44	mg/dL mmol/L
Trigliceridi	Glicerol fosfato ossidasi/perossidasi	215 2.43	183 – 248 2.07 – 2.80	mg/dL mmol/L