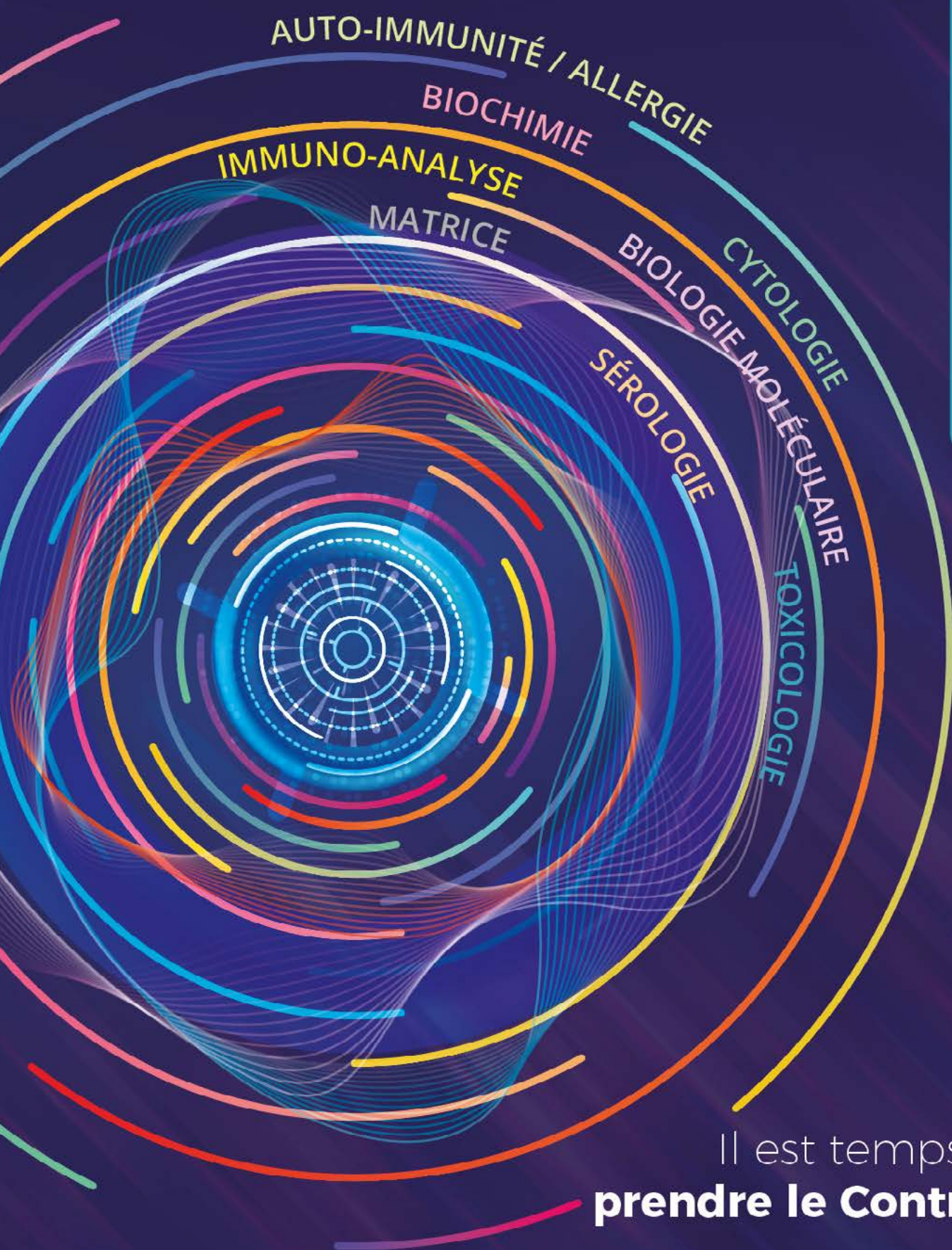


eurobio
SCIENTIFIC



AUTO-IMMUNITÉ / ALLERGIE
BIOCHIMIE

IMMUNO-ANALYSE

MATRICE

CYTOLOGIE
BIOLOGIE MOLÉCULAIRE

SÉROLOGIE

TOXICOLOGIE

CATALOGUE **CONTRÔLES QUALITÉ**

Il est temps de
prendre le Contrôle

Immuno-analyse 09

Seronorm™ Immunoassay	10
Seronorm™ Cardiac Acute	11
Seronorm™ CRP Liquide	12
Seronorm™ Immunoprotein	13
Tableau récapitulatif des analytes	14

Biochimie 15

Autonorm™ Clinical Chem Liq	16
Contrôles Normal Ammoniac / Ethanol / CO ₂	17
Seronorm™ Urine	18
Seronorm™ HbA1c Liquide	19
Seronorm™ Trace Elements Whole Blood	20
Seronorm™ Trace Elements Serum	21
Seronorm™ Trace Elements Urine	22
Tableau récapitulatif des analytes	23

Sérologie 25

Contrôles multiparamétriques	26
Contrôles TORCH	27
Contrôles EBV	28
Contrôles Hépatites	29
Contrôles Monoparamétriques	30
Immunocontrol Viron Serion	31
Outils validation de méthode	32
Tableau récapitulatif des analytes	33-35

Cytologie 37

Contrôles des cytologies manuels des fluides biologiques	38
Contrôles des cytologies urinaires	39
Contrôles de vitesse de sédimentation	40
Contrôle de cytométrie de flux	41
Contrôle des spermogrammes	42
Tableau récapitulatif des analytes	43

Toxicologie 45

Drug of Abuse Sang Total	46
Drug of Abuse Urine	47
Drug of Abuse Salive	48
Metals	49
Volatiles	50
STABBS	51
Benzodiazepines	52
Pain Management	53
Contrôles à façon	54

Auto-Immunité et Allergie 55

Contrôles Gamme PathTROL™ Auto-Immunité	56
Contrôles Gamme AESKU	57
Contrôles Gamme PathTROL™ Allergie	58
Contrôles Gamme PathTROL™ Calprotectine	59
Tableau récapitulatif des analytes	60-61

Matrice 63

Matrices synthétiques (SMx)	64
Matrices humaines (Urine)	65
Matrices humaines (Plasma / Sérum / Sang total)	66

Biologie moléculaire 67

Panel Gastro-intestinal	68-69
Panel IST	70-71
Panel infections nosocomiales	72
Panel Méningite	72
Panel respiratoire	73-74
Panel Infections monoclueses	
Panel TORCH	75
Panel Infections VECTOR-BORNE	
Panel Infections Mycobactériennes	76
AMPLIRUN®	77-79
Virus de transplantation	80
Contrôles de sérologie	81



SIÈGE D'EUROBIO SCIENTIFIC AUX ULIS (91)

QUI SOMMES-NOUS ?

Depuis plus de 60 ans, Eurobio Scientific joue un rôle clé dans l'accompagnement du développement des laboratoires de diagnostic et des industries de la santé.

Fondée à Paris en 1962, la société a toujours été, en France comme à l'international, le partenaire des meilleurs acteurs du diagnostic *in vitro* et des sciences de la vie. Son principal engagement réside dans la volonté de fournir à ses clients des solutions innovantes et de qualité combinées à des services de haut niveau.



EUROBIO SCIENTIFIC

Experts in diagnostic solutions

Eurobio Scientific est un acteur majeur dans le domaine du diagnostic *in vitro* de spécialités et des sciences de la vie.

L'entreprise intervient de la recherche à la commercialisation de tests de diagnostic dans les domaines de la transplantation, de l'immunologie et des maladies infectieuses auprès des laboratoires d'analyses de biologie médicale hospitaliers et privés. Elle propose également des réactifs pour les laboratoires de R&D au sein des organismes publics et des sociétés pharmaceutiques ou de biotechnologie.

Le savoir-faire d'Eurobio Scientific repose sur la commercialisation de tests de diagnostic et de solutions automatisées conçues par ses partenaires industriels, combinée à un portefeuille de produits propriétaires fabriqués sur ses propres sites de production.



LOGICIEL INTER **QC**

Eurobio Scientific vous propose le logiciel de comparaison inter-laboratoire **InterQC**

- ✓ InterQC est un service proposé pour que les utilisateurs puissent avoir une notion de leur biais et de leur fidélité avec nos contrôles de qualité.
- ✓ Cet outil est préalablement paramétré par nos équipes et permet aussi bien de remonter les données de contrôles de qualité via une connexion automatique ou en saisie manuelle.
- ✓ Cette plateforme ne nécessite pas d'installation physique sur un poste informatique mais est gérée via le Cloud et chaque utilisateur peut accéder à son compte utilisateur avec n'importe quel PC doté d'une connexion Internet.



FONCTIONNALITÉS



Calculs statistiques (moy, ET et CV) **en temps réel des CIQ**



Calculs IET et RCV par groupe de comparaison avec codes couleurs pour se focaliser sur les résultats hors normes



Possibilité de suivre un lot en cours et un lot en période probatoire



Connexion et récupération automatique des données selon différents types de connectiques et systèmes



Connexion simultanée de plusieurs utilisateurs sur le même compte interQC



Compatibilité avec les navigateurs les plus utilisés (Chrome, Safari, Firefox, IE, Opera...)
et accès tablettes (Android, iOS, Ms Windows RT)



Tableau de bord avec alertes paramétrables



Nouveaux types de graphiques et rapports exportables dans différents formats

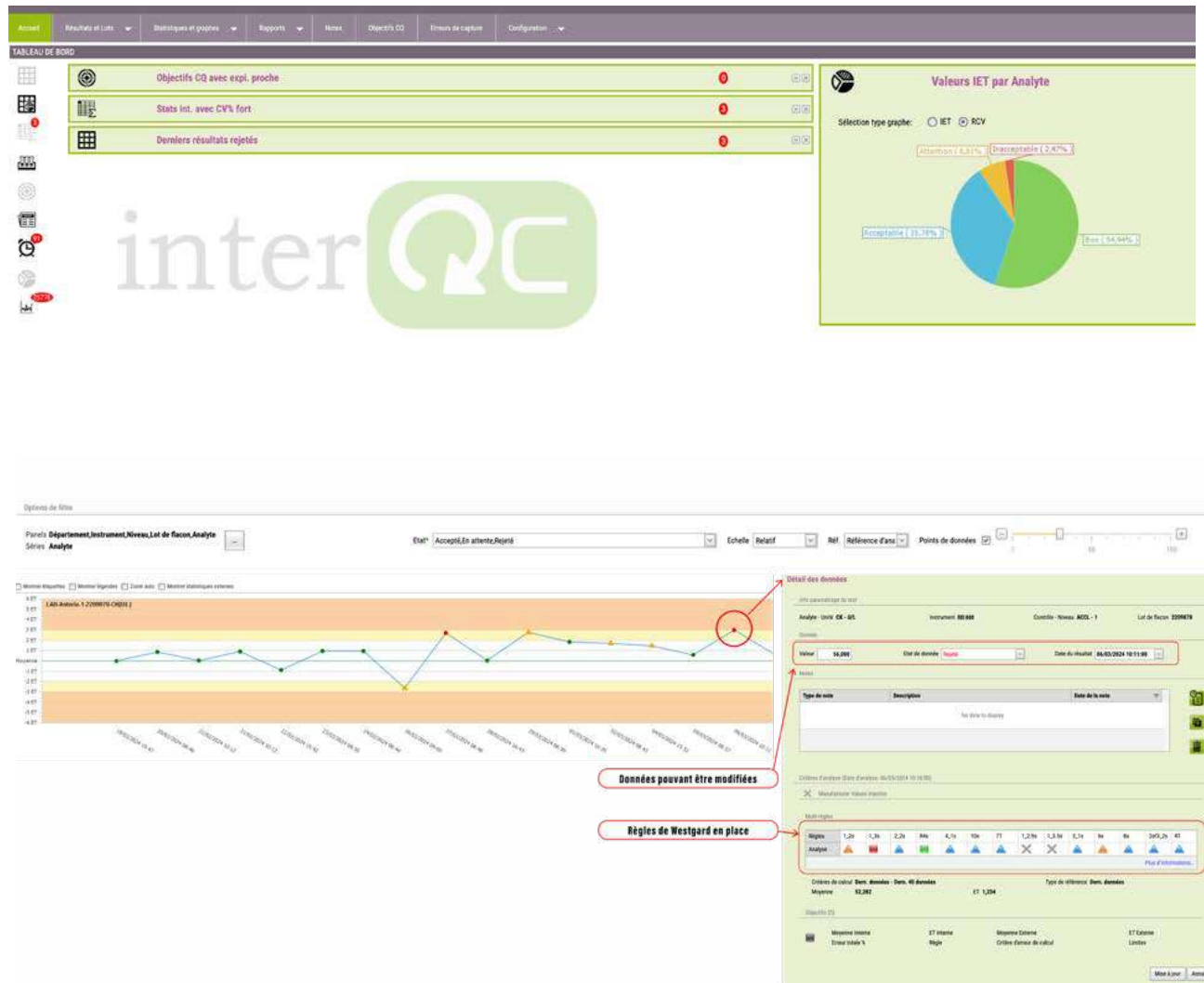


Traçabilité utilisateur enregistrée pour chaque action (changement d'état du point, modification d'un résultat, changement de règles de Westgard, etc...)



Possibilité de fixer les valeurs de références :
Moyenne, ET, CV et Reciblage

TABLEAU DE BORD



GRAPHE LEVEY-JENNINGS & RÈGLES DE WESTGARD

TABLEAU STATISTIQUES IET/ RCV

Accueil

Méthodes et Livres

Techniques et graphes

Importeurs

Ventes

Dépenses (€)

Erreurs de lecture

Configuration

Montrer tout

Lib. (Top 10)

Montrer par

Cout du livre

Analyse la date

Analyse

Finale

STATISTIQUES - RESUME

Période: Dernière semaine

Auteur	Qualité	R.	Lib. de l'Age	Instrument	Statistiques internes				Statistiques externes												
					Données	Moyenne	ET	CV%	Méthodes	Données	Méth.	Moyenne	ET	CV%	CV%	ET	ET				
0001	Ben	un	1	1910000	Autorité	31	11.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	100	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0002	Ben	un	1	1910000	Autorité	18	11.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	200	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0003	Ben	un	1	2100000	Autorité	17	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0004	Ben	un	1	1910000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	110	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0005	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0006	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0007	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0008	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0009	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0010	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0011	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0012	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0013	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0014	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0015	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0016	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0017	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0018	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0019	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0020	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0021	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0022	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0023	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0024	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0025	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0026	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0027	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0028	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0029	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0030	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0031	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0032	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0033	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0034	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0035	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0036	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0037	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0038	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0039	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0040	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0041	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0042	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0043	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0044	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0045	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0046	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0047	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0048	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0049	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0050	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0051	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0052	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0053	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0054	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0055	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0056	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0057	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0058	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0059	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0060	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0061	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
0062	Ben	un	1	2100000	Autorité	10	10.000	0.001	0.01	1.00	Méthode Instrument Rése.	210	0	11.000	0.001	0.01	0.				

DETAILS STATISTIQUES

Laboratoire
Statistiques

Dern. données

Département du labo	laboratoire
Contrôle	Seronorm™ Urine QC
Instrument	

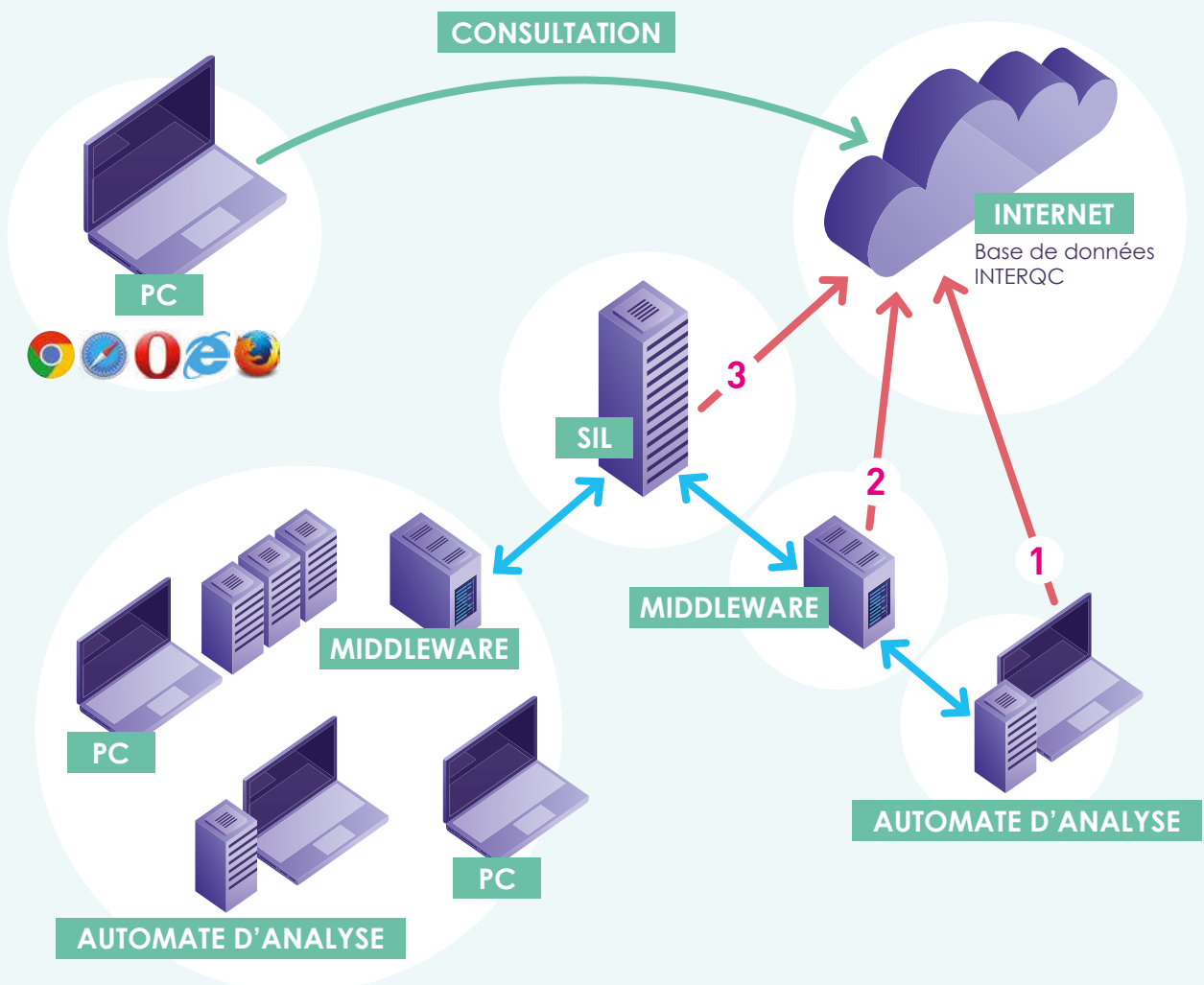
Analyte	AMY	Unités	U/L	Niveau 1					
Lot flacon	1910899								
Période	Dern. données			Date de calcul	18/02/2023 09:05:00				
Date de prem. donnée	18/11/2021 08:58:00			Date de dern. donnée	18/02/2023 08:59:00				
Incertitude				Date d'incertitude					
Statistiques internes		Points données		Moyenne	ET	CV%			
Avant aberrants		33		50,909	1,100	2,16			
Après aberrants		31		51,097	0,831	1,63			
Statistiques externes		Points données	Nb d'utilis.	Moyenne	ET	CV%	CVréf%	IET	RCV
Global		443	12	49,117	3,103	6,32	3,02	0,64	0,54
Méthode		193	5	51,168	3,717	7,26	1,61	-0,02	1,01
Méthode/Instrument/Réactif		193	5	51,168	3,717	7,26	1,61	-0,02	1,01

Analyte	AMY	Unités	U/L	Niveau	1				
Lot flacon	2011923								
Période	Dern. données			Date de calcul	18/02/2023 09:05:00				
Date de prem. donnée	18/11/2021 08:58:00			Date de dern. donnée	18/02/2023 08:59:00				
Incertitude	Date d'incertitude								
Statistiques internes		Points données		Moyenne	ET	CV%			
Avant aberrants		40		51,800	1,067	2,06			
Après aberrants		38		51,947	0,868	1,67			
Statistiques externes		Points données	Nb d'utilis.	Moyenne	ET	CV%	CVréf%	IET	RCV
Global		660	18	49,866	3,338	6,69	1,68	0,62	1,00
Méthode		240	6	50,653	1,683	3,32	1,99	0,77	0,84
Méthode/Instrument/Réactif		240	6	50,653	1,683	3,32	1,99	0,77	0,84

RAPPORTS DÉTAILLÉS

CONNECTIVITÉS

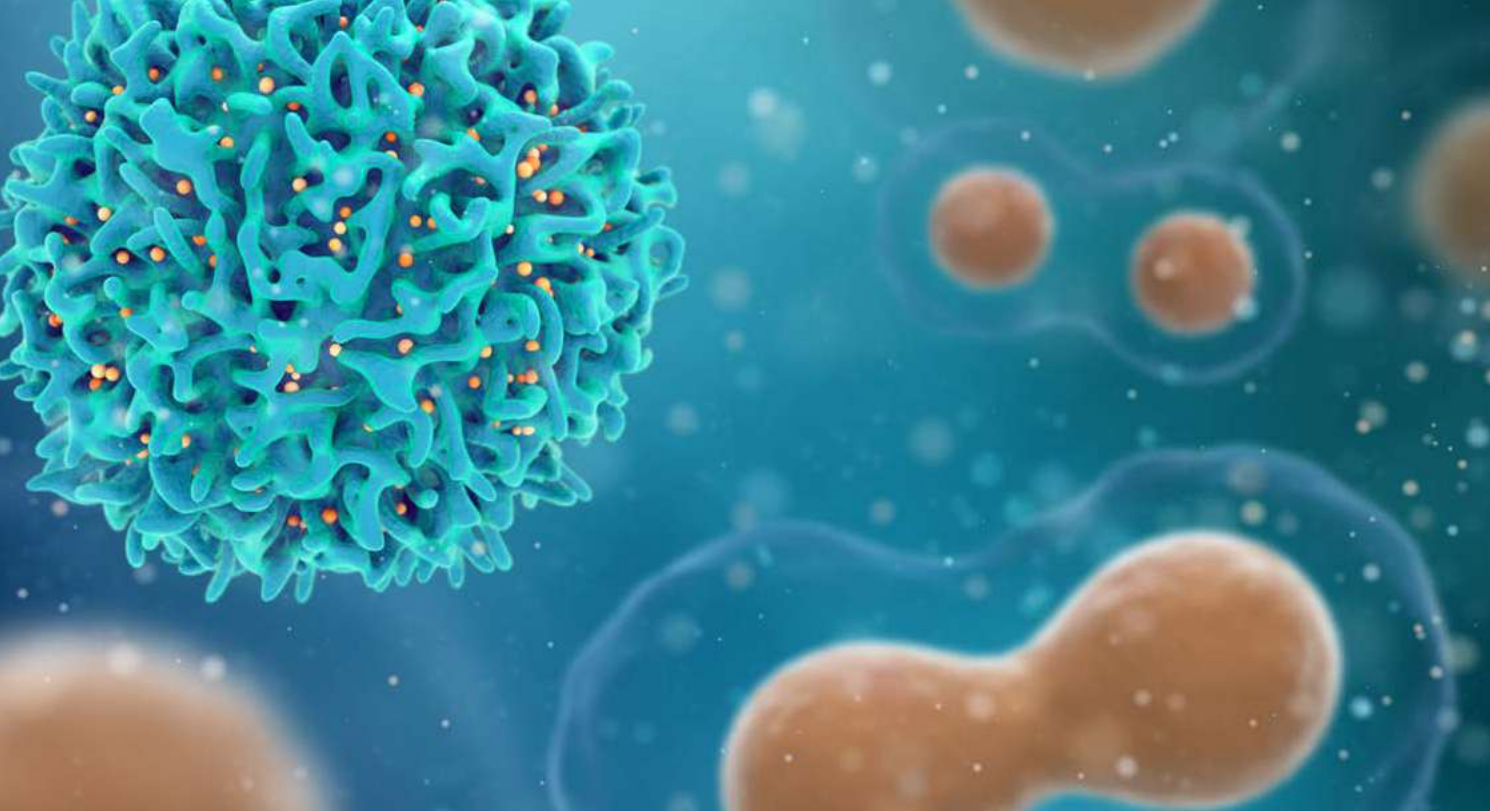
- 1 Réception des données directement de l'automate
- 2 Réception des données depuis le Middleware
- 3 Réception des données depuis le SIL



Légende :

↔ Connexion bidirectionnelle

→ Connexion monodirectionnelle



CONTRÔLES D'IMMUNO-ANALYSE

Les contrôles d'Immuno-analyse regroupent l'ensemble
des marqueurs de routine et spécialisés

Contrôles d'Immuno-analyse

Seronorm™ Immunoassay	10
Seronorm™ Cardiac Acute	11
Seronorm™ CRP Liquide	12
Seronorm™ Immunoprotein	13

Informations supplémentaires

Tableau récapitulatif des analytes	14
------------------------------------	----

Seronorm™ Immunoassay

Seronorm™ Immunoassay Liq

est un contrôle immunologique «tout-en-un», combinant des hormones, des marqueurs cardiaques et tumoraux. Il est constitué à base de sérum humain sans ajout de conservateurs ni stabilisants.



Ciblés
au niveau des
seuils de
décisions
cliniques



Titrés pour
la plupart des
automates



Format
liquide prêt
à l'emploi



Commutabilité
≥ 95%

Conservation
avant
ouverture
-20°C



Stabilité
après ouverture
10 jours entre
+2° et +8°C*



Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
207005	Seronorm™ Immunoassay niveau 1	12 x 3 mL
207105	Seronorm™ Immunoassay niveau 2	12 x 3 mL
207205	Seronorm™ Immunoassay niveau 3	12 x 3 mL

Paramètres

17-OH-Progesterone	PTH, intact	hCG, total
25-OH-Vitamin D, total	T4, libre	Homocysteine
IGFBP-3	T4, total	IgE, total**
25-OH-Vitamin D3	Thyroglobuline	IGF-1
Aldostérone	Troponine I	Acide méthylomalonique
AMH	β 2-microglobuline	Myoglobine
CA 125	hCG, total	NT-proBNP
CA 15-3	AFP	Prolactine
Cortisol	PSA Complexe	Phosphatase Acide Prostatique
C-peptide	Androstenedione	PSA, libre
Estradiol	Anti-TG	SHBG
Ferritine	Anti-TPO	T3, libre
HE4	CA 19-9	T3, total
hGH	CEA	TBG
Insuline	CK-MB	Testosterone
LH	DHEA-Sulfate	Theophylline
Phosphatase alcaline osseuse (ostase)	Digoxine	Troponine T
Progesterone	EPO	TSH
PSA, total	Folate	Vitamine B12
	FSH	



Logiciel de comparaison avec les pairs offert

*Se référer à la fiche technique ** Disponible pour les références 207005 et 207105

Seronorm™ Cardiac Acute

Seronorm™ Cardiac Acute Liq

ce contrôle aigu présente un panel étendu de marqueurs cardiaques et de marqueurs aigus, visant à évaluer diverses conditions médicales potentiellement graves, telles que la septicémie, les traumatismes cérébraux, la thrombose, et la grossesse extra-utérine.



Ciblés
au niveau des
seuils de
décisions
cliniques



Titrés pour
la plupart des
automates



Format
liquide prêt
à l'emploi



Commutabilité
≥ 95%

Conservation
avant
ouverture
-20°C



Stabilité
après ouverture
14 jours entre
+2° et +8°C*



Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
211005	Seronorm™ Cardiac Acute Liquid L-1A	6 x 2 mL
211105	Seronorm™ Cardiac Acute Liquid L-1B	6 x 2 mL
211205	Seronorm™ Cardiac Acute Liquid L-2	6 x 2 mL
211305	Seronorm™ Cardiac Acute Liquid L-3	6 x 2 mL

Paramètres

BNP
B-hCG, total
CK
CK-MB
CRP
D-dimère

Digoxine
hCG, total
Homocystéine
Myoglobine
NT-proBNP
Procalcitonine

S-100 beta
Troponine I
Troponine T
IL-6

 Logiciel de comparaison avec les pairs offert

*Se référer à la fiche technique

Seronorm™ CRP Liquid

Le Seronorm™ CRP Liquide

Contrôle de qualité supérieure à base de sérum humain. Le liquide Seronorm™ CRP a une température de stockage de 2 à 8°C permettant le passage aisé et rapide du réfrigérateur à l'instrument.



Ciblés
au niveau des
seuils de
décisions
cliniques



Titrés pour
la plupart des
automates



Format
liquide prêt
à l'emploi



Commutabilité
≥ 95%

Conservation
avant ouverture
2 à 8°C



Stabilité
après ouverture
31 jours entre
+2° et +8°C*



Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
213005	Seronorm™ CRP Liquid L-1	12 x 1 mL
213105	Seronorm™ CRP Liquid L-2	12 x 1 mL
213205	Seronorm™ CRP Liquid L-3	12 x 1 mL

Paramètre

CRP

interQC Logiciel de comparaison avec les pairs offert

*Se référer à la fiche technique

Seronorm™ Immunoprotein

Seronorm™ Immunoprotein liquide

contient plus de 20 protéines.

Il est à base de sérum humain sans ajout de conservateur ni stabilisant.



Ciblés
au niveau des
seuils de
décisions
cliniques



Titrés pour
la plupart des
automates



Format
liquide prêt
à l'emploi



Commutabilité
≥ 95%

Conservation
avant ouverture
-20°C



Stabilité
après ouverture
14 jours entre
+2° et +8°C*



Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
210405	Seronorm™ Immunoprotein Liq L-1	6 x 1 mL
210505	Seronorm™ Immunoprotein Liq L-2	6 x 1 mL

Paramètres

Albumine	CRP	IgM
Alpha-1-antitrypsine	Ceruloplasmine	Transferrine
Alpha1-acide-glycoprotéine	Complement C3	Digoxine
Alpha-2-macroglobuline	Complement C4	Pré-albumine
ASLO	Ferritine	Protéines totales
Cystatine C	Haptoglobine	Myoglobine
Anti-CCP	IgA	Facteur rhumatoïde
Apolipoprotéine A1	IgE total	Electrophoresis**
Beta-2-microglobuline	IgG	

interQC Logiciel de comparaison avec les pairs offert

*Se référer à la fiche technique ** Disponible pour la référence 210405

Pour plus d'informations, contactez CQ@eurobio-scientific.com

Tableau récapitulatif des analytes

Paramètres / CQ

(de A à F)

N° page	Seronorm™ Immunoassay	Seronorm™ Cardiac Acute	Seronorm™ CRP	Seronorm™ Immunoprotein
17-OH-Progesterone	•			
25-OH-Vitamin D, total	•			
25-OH-Vitamin D3	•			
ACE	•			
Acide méthylmalonique	•			
AFP	•			
Albumine	•			•
Aldosterone	•			
Alpha 1 Acide Glycoprotéine				•
Alpha 1 Antitrypsine	•			•
Alpha 2 Macroglobuline				•
AMH	•			
Androstenedione	•			
Anti-CCP				•
Antistreptolysine O				•
Anti-TG	•			
Anti-TPO	•			
Apolipoprotéine A1				•
Beta 2-microglobuline	•			•
BNP		•		
C3c				•
C4				•
CA 125	•			
CA 15-3	•			
CA 19-9	•			
Ceruloplasmine				•
CK		•		
CK-MB	•	•		
Cortisol	•			
C-peptide	•			
CRP		•	•	•
Cystatin C				•
D-Dimères		•		
DHEA-Sulfate	•			
Digitoxine				•
Digoxine	•	•		
Electrophorèse				•
EPO	•			
Estradiol	•			
Facteur Rhumatoïde	•			
Ferritine	•			•
Folate	•			
FSH	•			

Paramètres / CQ

(de H à Z)

Haptoglobine	Seronorm™ Immunoassay	Seronorm™ Cardiac Acute	Seronorm™ CRP	Seronorm™ Immunoprotein
Haptoglobine				•
hCG, total	•	•		
HE4	•			
hGH	•			
Homocysteine	•	•		
IgA				•
IgE, total	•			•
IGF-1	•			
IgG				•
IgM				•
IL-6		•		
Insuline	•			
LH	•			
Myoglobine	•	•		•
NT-proBNP	•	•		
Phosphatase acide prostatique	•			
Phosphatase alcaline osseuse	•			
Préalbumine				•
Procalcitonine		•		
Progesterone	•			
Prolactine	•			
Protéines totales				•
PSA Complex	•			
PSA libre	•			
PSA totale	•			
PTH, intact	•			
RF				•
S-100 beta		•		
SHBG	•			
T3, libre	•			
T3, total	•			
T4, libre	•			
T4, total	•			
TBG	•			
Testosterone	•			
Theophylline	•			
Thyroglobuline	•			
Transferrine				•
Troponine I	•	•		
Troponine T	•	•		
TSH	•			
Vitamin B12	•			
β-hCG, total	•	•		

CONTRÔLES DE BIOCHIMIE

Les contrôles de biochimie regroupent l'ensemble
des marqueurs de routine et spécialisés

Contrôles de biochimie

Autonorm™ Clinical Chem Liq	16
Contrôles Normal Ammoniac / Ethanol / CO ₂	17
Seronorm™ Urine	18
Seronorm™ HbA1c Liquide	19
Seronorm™ Trace Elements Whole Blood	20
Seronorm™ Trace Elements Serum	21
Seronorm™ Trace Elements Urine	22

Informations supplémentaires

Tableau récapitulatif des analytes	23
------------------------------------	----

Autonorm™ Clinical Chem Liq

L'utilisation de l'**Autonorm™ Clin Chem Liq** permet une couverture étendue des analyses sériques directement depuis la paillasse de biochimie, offrant ainsi une solution pratique pour le contrôle de nombreux paramètres cliniques.



Ciblés
au niveau des
seuils de
décisions
cliniques



Titrés pour
la plupart des
automates



Format
liquide prêt
à l'emploi



Commutabilité
≥ 95%

Conservation
avant
ouverture
-20°C



Stabilité après
ouverture
jusqu'à 14 jours
entre +2° et
+8°C*



Un mois si aliquots recongelés
dans les 30 minutes à ≤ -20°C

Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
201915	Autonorm™ Clin Chem Liq L-1	6 x 5 mL
202115	Autonorm™ Clin Chem Liq L-2	12 x 5 mL
202215	Autonorm™ Clin Chem Liq L-3	12 x 5 mL

Paramètres

Acide urique	Carbamazépine	Glucose	Salicylate
Acide valproïque	Céruloplasmine	Haptoglobine	Sodium
Acides biliaires	Chaînes légères libres	IgA	Théophylline
ALAT	kappa**	IgG	Tobramycine
Albumine	Chaînes légères libres	IgM	Transferrine
Alpha-1-antitrypsine	lambda**	Lactate	Triglycérides
Alpha-1-glycoprotéine acide	Chlorure	LDH	Urée
Alpha-2-macroglobuline	Cholestérol HDL	Lipase	Vancomycine
Amikacine	Cholestérol LDL	Lithium	Zinc
Amylase pancréatique	Cholestérol total	Magnésium	
Amylase totale	Cholinestérase	Méthotrexate	
Antistreptolysine O (ASO)	Complément C3c (C3c)	Osmolalité	
Apolipoprotéine A1	Complément C4 (C4)	Paracétamol	
Apolipoprotéine B	Créatine kinase (CK)	Phénobarbital	
ASAT	Créatine kinase-MB	Phénytoïne	
Azote uréique	Créatinine	Phosphatase alcaline	
Bicarbonate	Cuivre	Phosphore	
Bilirubine directe	Digoxine	Potassium	
Bilirubine totale	Éthanol	Pré-albumine	
Calcium	Fer	CRP	
TIBC	Ferritine	Protéines totales	
Capacité totale de fixation du fer non saturé	GGT	Quinidine	
	Gentamicine	Kappa/Lambda**	

interQC Logiciel de comparaison avec les pairs offert

*Se référer à la fiche technique ** Disponibles pour les références 202115 et 202215

Contrôles Normal et pathologique Ammoniac / Éthanol / CO₂

Le **contrôle Biolabo Ammoniac Alcool et Bicarbonate** est un contrôle de biochimie dédié au dosage de l'alcool, de l'ammoniac et des bicarbonates.



Ciblés
au niveau des
seuils de
décisions
cliniques



Titrés pour
la plupart des
automates



Format
liquide prêt
à l'emploi



Commutabilité
≥ 95%

Conservation
avant
ouverture
2-8°C



Stabilité après
ouverture
jusqu'à 30 jours
entre +2° et
+8°C*



Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
95013	Contrôle Normal Ammoniac / Éthanol / CO ₂ - Niveau 1	1 x 10 mL
95023	Contrôle Pathologique Ammoniac / Éthanol / CO ₂ - Niveau 2	1 x 10 mL

Paramètres

Ammoniac

Bicarbonates

Ethanol

*Se référer à la fiche technique

Seronorm™ Urine

Avec le **Seronorm™ Urine** liquide, vous avez la possibilité de réaliser une gamme complète d'analyses urinaires au sein de votre laboratoire de biochimie.



Ciblés
au niveau des
seuils de
décisions
cliniques



Titrés pour
la plupart des
automates



Format
liquide prêt
à l'emploi



Commutabilité
≥ 95%

Conservation
avant ouverture
2 à 8°C



Stabilité après
ouverture
jusqu'à 31 jours
entre +2° et
+8°C*



Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
208505	Seronorm™ Urine L-1	10 x 8 mL
208605	Seronorm™ Urine L-2	10 x 8 mL

Paramètres

Acide urique	Micro albumine
Amylase	Osmolarité
B-hcg	pH
Calcium	Phosphore
Chlore	Potassium
Cortisol	Protéines totales
Créatinine	Sodium
Glucose	Albumine / Créatinine
Gravité spécifique	Urée
Magnésium	

 Logiciel de comparaison avec les pairs offert

*Se référer à la fiche technique

Seronorm™ HbA1c liquide

Le **Seronorm™ HbA1c Liquide** est un contrôle dédié au marqueur du diabète : l'HbA1c.



Ciblés
au niveau des
seuils de
décisions
cliniques



Titres pour
les méthodes
immunologiques
et POC



Format
liquide prêt
à l'emploi



Commutabilité
≥ 95%



Conservation
avant
ouverture
-20°C

Stabilité après
ouverture
jusqu'à 31 jours
entre +2° et
+8°C*



Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
209005	Seronorm™ HbA1c L-1	3 x 1 mL
209105	Seronorm™ HbA1c L-2	3 x 1 mL

Paramètre

HbA1c

interQC Logiciel de comparaison avec les pairs offert

*Se référer à la fiche technique

Seronorm™ Trace Elements Whole Blood

Seronorm™ Trace Elements Whole Blood

est un contrôle de précision pour les analyses des oligo-éléments et des métaux lourds dans le sang total. Une grande variété d'applications: nutrition, santé au travail, santé environnementale, toxicologie, sécurité alimentaire, études vétérinaires et biologiques.



Ciblés
au niveau des
seuils de
décisions
cliniques



Commutabilité
≥ 95%



Conservation
avant ouverture
2 à 8°C

Stabilité après
ouverture
jusqu'à 7 jours
entre +2° et
+8°C*



Format
lyophilisé

Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
210105	Seronorm™ Trace Elements Whole Blood L-1	10 x 3 mL
210205	Seronorm™ Trace Elements Whole Blood L-2	10 x 3 mL
210305	Seronorm™ Trace Elements Whole Blood L-3	10 x 3 mL

Paramètres

Aluminium	Erbium	Mercure	Sodium
Antimoine	Etain	Méthylmercure	Soufre
Argent	Europium	Molybdène	Strontium
Arsenic	Fer	Néodyme	Tantale
Baryum	Fluorure**	Nickel	Tellure
Béryllium	Gadolinium	Niobium	Terbium
Bismuth	Gallium	Or	Thallium
Brome	Hafnium	Phosphore	Thorium
Cadmium	Holmium	Platine	Thulium
Calcium	Iode	Plomb	Uranium
Cérium	Iridium	Potassium	Vanadium
Césium	Lanthane	Praséodyme	Ytterbium
Chrome	Lithium	Rhénium	Yttrium
Cobalt	Lutétium	Rubidium	Zinc
Cuivre	Magnésium	Samarium	Zirconium
Dysprosium	Manganèse	Sélénium	

interQC Logiciel de comparaison avec les pairs offert

*Se référer à la fiche technique ** Disponible uniquement pour les références 210205 et 210305

Seronorm™ Trace Elements Serum

Seronorm™ Trace Elements Serum

contrôle de précision des oligo-éléments et des métaux lourds dans le sérum. Il est utilisé à la fois en nutrition, santé au travail, santé environnementale, toxicologie, sécurité alimentaire, ainsi que pour les études vétérinaires et biologiques.



Ciblés
au niveau des
seuils de
décisions
cliniques



Commutabilité
≥ 95%



Conservation
avant ouverture
2 à 8°C

Stabilité après
ouverture
jusqu'à 7 jours
entre +2° et
+8°C*



Format
lyophilisé

Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
201405	Seronorm™ Trace Elements Serum L-1	6 x 3 mL
203105	Seronorm™ Trace Elements Serum L-2	6 x 3 mL

Paramètres

Aluminium	Erbium	Mercure	Sodium
Antimoine	Etain	Méthylmercure	Soufre
Argent	Europium	Molybdène	Strontium
Arsenic	Fer	Néodyme	Tantale
Baryum	Fluorure	Nickel	Tellure
Béryllium	Gadolinium**	Niobium	Terbium
Bismuth	Gallium	Or	Thallium
Brome	Hafnium	Phosphore	Thorium
Cadmium	Holmium	Platine	Thulium
Calcium	Iode	Plomb	Uranium
Cérium	Iridium	Potassium	Vanadium
Césium	Lanthane	Praséodyme	Ytterbium
Chrome	Lithium	Rhénium	Yttrium
Cobalt	Lutétium	Rubidium	Zinc
Cuivre	Magnésium	Samarium	Zirconium
Dysprosium	Manganèse	Sélénium	

interQC Logiciel de comparaison avec les pairs offert

*Se référer à la fiche technique **Disponible uniquement pour les références 203105

Seronorm™ Trace Elements Urine

Seronorm™ Trace Elements Urine

contrôle de précision des oligo-éléments et des métaux lourds dans l'urine. Il est utilisé à la fois en nutrition, santé au travail, santé environnementale, toxicologie, sécurité alimentaire, ainsi que pour les études vétérinaires et biologiques.



Ciblés
au niveau des
seuils de
décisions
cliniques



Commutabilité
≥ 95%



Conservation
avant ouverture
2 à 8°C

Stabilité après
ouverture
jusqu'à 7 jours
entre +2° et
+8°C*



Format
lyophilisé



Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
210605	Seronorm™ Trace Elements urine L-1	10 x 5 mL
210705	Seronorm™ Trace Elements urine L-2	10 x 5 mL

Paramètres

Aluminium	Erbium	Mercure	Sodium
Antimoine	Etain	Méthylmercure	Soufre
Argent	Europium	Molybdène	Strontium
Arsenic	Fer	Néodyme	Tantale
Baryum	Fluorure**	Nickel	Tellure
Béryllium	Gadolinium	Niobium	Terbium
Bismuth	Gallium	Or	Thallium
Brome	Hafnium	Phosphore	Thorium
Cadmium	Holmium	Platine	Thulium
Calcium	Iode	Plomb	Uranium
Cérium	Iridium	Potassium	Vanadium
Césium	Lanthane	Praséodyme	Ytterbium
Chrome	Lithium	Rhénium	Yttrium
Cobalt	Lutétium	Rubidium	Zinc
Cuivre	Magnésium	Samarium	
Dysprosium	Manganèse	Sélénium	

interQC Logiciel de comparaison avec les pairs offert

*Se référer à la fiche technique ** Disponible uniquement pour la référence 210705

Tableau récapitulatif des analytes

Paramètres / CQ

(de A à C)

Autonorm™ Clinical Chem
Liq
Contrôles Normal Ammoniac/
Ethanol/CO₂
Seronorm™ Urine
Seronorm™ HbA1c Liq
Seronorm™ Trace Ele-
ments Whole Blood
Seronorm™ Trace Ele-
ments Serum
Seronorm™ Trace
Elements Urine

N° page	16	17	18	19	20	21	22
Acide biliaire	•						
Acide urique	•		•				
Acide Valproïque	•						
ALAT	•						
Albumine	•						
Alpha 1 acide glycoprotéine	•						
Alpha 1 antitrypsine	•						
Alpha 2 macroglobuline	•						
Aluminium					•	•	•
Amikacine	•						
Amoniaque		•					
Amylase	•		•				
Amylase Pancréatique	•						
Antimoine					•	•	•
Apolipoprotéine A1	•						
Apolipoprotéine B	•						
Argent					•	•	•
Arsenic					•	•	•
ASAT	•						
ASLO	•						
Baryum					•	•	•
Béryllium					•	•	•
Bicarbonate	•	•					
Bilirubine directe	•						
Bilirubine totale	•						
Bismuth					•	•	•
Brome					•	•	•
C3c	•						
C4	•						
Cadmium					•	•	•
Calcium	•		•		•	•	•
Chaîne légère Kappa / Lambda	•						
Carbamazépine	•						
Cérium					•	•	•
Ceruloplasmine	•						
Césium					•	•	•
Chlore	•		•				
Cholestérol HDL	•						
Cholestérol LDL	•						
Cholestérol Total	•						
Cholinestérase	•						
Chrome					•	•	•
CK	•						
CK-MB	•						
Cobalt					•	•	•

Paramètres / CQ

(de C à N)

Autonorm™ Clinical Chem
Liq
Contrôles Normal Ammoniac/
Ethanol/CO₂
Seronorm™ Urine
Seronorm™ HbA1c Liq
Seronorm™ Trace Elements
Whole Blood
Seronorm™ Trace Ele-
ments Serum
Seronorm™ Trace
Elements Urine

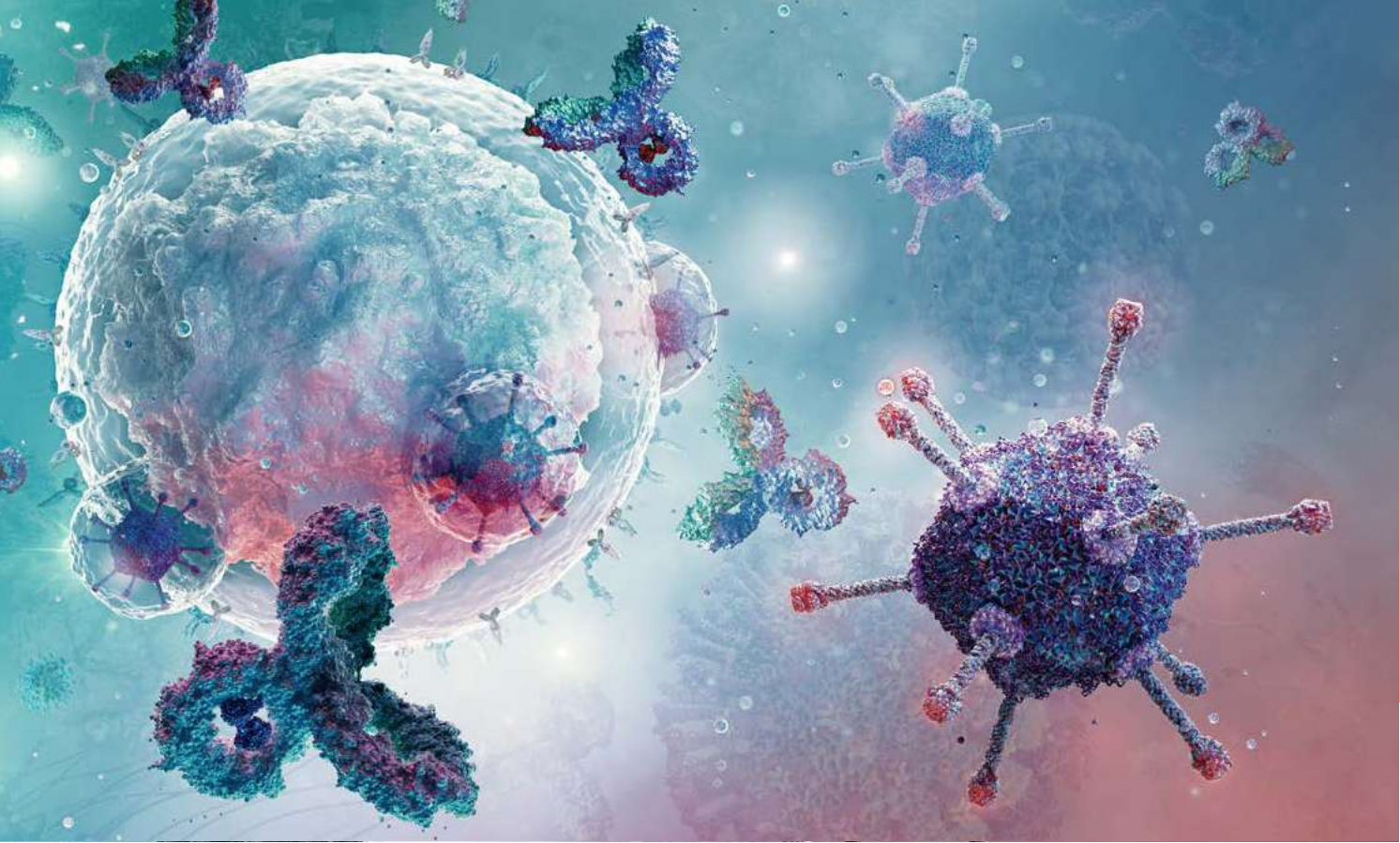
N° page	16	17	18	19	20	21	22
Cortisol			•				
Créatinine	•		•				
CRP	•						
Cuivre	•				•	•	•
Digoxine	•						
Dysprosium					•	•	•
Erbium					•	•	•
Etain					•	•	•
Ethanol	•	•					
Europium					•	•	•
Fer	•				•	•	•
Ferritine	•						
Fluorure					•	•	•
Gadolinium					•	•	•
Gallium					•	•	•
Gentamycine	•						
GGT	•						
Glucose	•		•				
Gravité spécifique			•				
Hafnium					•	•	•
Haptoglobine	•						
HbA1c				•			
HCG			•				
Holmium					•	•	•
IgA	•						
IgG	•						
IgM	•						
Iode					•	•	•
Iridium					•	•	•
Lactate	•						
Lanthane					•	•	•
LDH	•						
Lipase	•						
Lithium	•				•	•	•
Lutétium					•	•	•
Magnésium	•		•		•	•	•
Manganèse					•	•	•
Mercur					•	•	•
Méthotrexate	•						
Méthylmercure					•	•	•
Microalbumine			•				
Molybdène					•	•	•
Néodyme					•	•	•
Nickel					•	•	•

Tableau récapitulatif des analytes

Paramètres / CQ

(de N à Z)

N° page	Autonorm TM Clinical Chem Liq	Contrôles Normal Ammoniac/ Ethanol/CO ₂	Seronorm TM Urine	Seronorm TM HbA1c Liq	Seronorm TM Trace Ele- ments Whole Blood	Seronorm TM Trace Ele- ments Serum	Seronorm TM Trace Elements Urine
Niobium					•	•	•
Or					•	•	•
Osmolarité	•		•				
Paracétamol	•						
pH			•				
Phénobarbital	•						
Phénytoïne	•						
phosphatase alcaline	•						
Phosphore	•		•		•	•	•
Platine					•	•	•
Plomb					•	•	•
Potassium	•		•		•	•	•
Praseodyme					•	•	•
Préalbumine	•						
Protéines totales	•		•				
Quinidine	•						
Ratio Albumine / Créatinine			•				
Rhénium					•	•	•
Rhodium						•	
Rubidium					•	•	•
Salicylate	•						
Samarium					•	•	•
Sélénium					•	•	•
Sodium	•		•		•	•	•
Soufre					•	•	•
Strontium					•	•	•
Tantale					•	•	•
Tellure					•	•	•
Terbium					•	•	•
Thallium					•	•	•
Théophylline	•						
Thorium					•	•	•
Thulium					•	•	•
TIBC	•						
Tobramycine	•						
Transferrine	•						
Triglycérides	•						
UIBC	•						
Uranium					•	•	•
Urée	•		•				
Vanaclium					•	•	•
Vancomycin	•						
Ytterbium					•	•	•
Yttrium					•	•	•
Zinc	•				•	•	•
Zirconium					•	•	



CONTRÔLES DE SÉROLOGIE

Les contrôles de sérologie regroupent l'ensemble des marqueurs
de routine et spécialisés

Contrôles de Sérologie

Contrôles multiparamétriques	26
Contrôles TORCH	27
Contrôles EBV	28
Contrôles Hépatites	29
Contrôles Monoparamétriques	30
Immunocontrol Virion Serion	31
Outils validation de méthode	32

Informations supplémentaires

Tableau récapitulatif des analytes	33-35
------------------------------------	-------

Contrôles multiparamétriques

Seracare propose des contrôles multiparamétriques, prêts à l'emploi et adaptés au seuil de détection de votre automate via des séries dédiées.

Séries dédiées par automate

Format liquide prêt à l'emploi

Commutabilité $\geq 99\%$

Stabilité après ouverture 60 jours entre +2° et +8°C*



Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
2000-0018 / A001-5605-P	ACCURUN® 1 – Série 5600 (Roche Cobas)	6 x 3,5 mL
2000-0023 / A002-2705	ACCURUN® 2 – Série 2700 (Abbott Architect)	6 x 3,5 mL
2000-0080	ACCURUN® 2 – Série 2900 (Abbott Alinity S)	6 x 3,5 mL
2000-0028 / A21-1005-E	ACCURUN® 21 – Série 1000 (Siemens Centaur)	6 x 3,5 mL
2000-0031 / A21-2005-E	ACCURUN® 21 – Série 2000 (ORTHO Vitros)	6 x 3,5 mL
2000-0039 / A40-5006	ACCURUN® 40 – Série 5000	3 x 1 mL
2010-0020 / A810-0005	ACCURUN® 810 – contrôle négatif	6 x 3,5 mL
2010-0013 / A001-1001-N	ACCURUN® 1 – contrôle négatif	1 x 5 mL
2010-0015 / A001-1008-N		12 x 3,5 mL

Désignation	Automate	Paramètres			
ACCURUN® 1 Série 5600	Roche Cobas	Anti-CMV Anti-HBc	Anti-HCV Anti-HIV1	Anti-HIV2 Anti-HTLV-I	Anti-HTLV-II HBs Ag
ACCURUN® 2 Série 2700	Abbott Architect	Anti-CMV Anti-HBc Anti-HCV	Anti-HIV1 Anti-HIV2 Anti-HTLV-I	Anti-HTLV-II HBs Ag Syphilis	
ACCURUN® 2 Série 2900	Abbott Alinity S	Anti-Treponema Anti-HTLV-I Anti-HBc	Anti-HCV Anti-HTLV-II	Anti-HIV1 Anti-CMV	Anti-HIV2 HBs Ag
ACCURUN® 21 Série 1000	Siemens Centaur	Anti-HAV Anti-HBc Ag	Anti-HCV Anti-HIV1	Anti-HIV2 HBs Ag	
ACCURUN® 21 Série 2000	Ortho Vitros				
ACCURUN® 40 Série 5000	Tout automate	IgG Oreillons	IgG Rubéole	IgG Rougeole	IgG Varicelle
ACCURUN® 810 contrôle négatif	Tout automate	IgG Borrelia IgM Borrelia Anti-CMV Anti-HAV IgM HAV	Anti-HBc Anti-HBc Anti-Hbe Anti-HBs Anti-HCV	Anti-HIV1 Anti-HIV2 Anti-HTLV-I Anti-HTLV-II Hbe Ag	IgM HBs Ag Syphilis ATA Syphilis RPR
ACCURUN® 1 contrôle négatif	Tout automate	Anti-HIV 1 Anti-HTLV I Anti-HTLV II	Anti-HCV Anti-CMV Anti-HBc	Anti-HIV2 HBs Ag HIV-1 Ag	Syphilis

interQC Logiciel de comparaison avec les pairs offert

*Se référer à la fiche technique

Contrôles TORCH

Seracare propose des contrôles multiparamétriques prêts à l'emploi pour vous aider dans l'application de votre programme d'assurance qualité.



Séries dédiées par automate

Format liquide prêt à l'emploi

Commutabilité $\geq 99\%$

Stabilité après ouverture 60 jours entre +2° et +8°C*

Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
2000-0034 / A25-5006	ACCURUN® 25 - ToRCH IgG- Série 5000	3 x 1 mL
2000-0074	ACCURUN® 25 - ToRCH IgG-Série 2000 (Diasorin LIAISON)	3 x 1 mL
2000-0035 / A26-5006	ACCURUN® 26 - ToRCH IgM- Série 5000	3 x 1 mL
2010-0018 / A800-5004	ACCURUN® 800 - ToRCH contrôle négatif	1 x 1 mL

Désignation	Paramètres
ACCURUN® 25 - ToRCH IgG-Série 5000	IgG Toxoplasma gondii IgG rubéole IgG CMV IgG HSV
ACCURUN® 25 - ToRCH IgG Série 2000	IgG Toxoplasma Gondii IgG CMV IgG Rubéole IgG HSV
ACCURUN® 26 - ToRCH IgM-Série 5000	IgM Toxoplasma Gondii IgM CMV IgM Rubéole
ACCURUN® 800 - ToRCH contrôle négatif	IgM-IgG Toxoplasma Gondii IgM-IgG Rubéole IgM-IgG Herpès IgM-IgG CMV

interQC Logiciel de comparaison avec les pairs offert

*Se référer à la fiche technique

Contrôles EBV

Seracare propose des contrôles multiparamétriques prêts à l'emploi pour vous aider dans l'application de votre programme d'assurance qualité.



Séries dédiées par automate

Format liquide prêt à l'emploi

Commutabilité $\geq 99\%$

Stabilité après ouverture 60 jours entre +2° et +8°C*

Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
2000-0037 / A30-5006	ACCURUN® 30 - EBV IgG	3 x 1 mL
2000-0038 / A31-5006	ACCURUN® 31 - EBV IgM	3 x 1 mL

Désignation	Paramètres
ACCURUN® 30 - EBV IgG	IgG EBV EBNA IgG EBV VCA
ACCURUN® 31 - EBV IgM	IgM EBV VCA

interQC Logiciel de comparaison avec les pairs offert

*Se référer à la fiche technique

Contrôles Hépatites

Seracare propose des contrôles multiparamétriques prêts à l'emploi pour vous aider dans l'application de votre programme d'assurance qualité.



Séries dédiées par automate

Format liquide prêt à l'emploi

Commutabilité $\geq 99\%$

Stabilité après ouverture 60 jours entre +2° et +8°C*

Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
2000-0040 / A51-5001	ACCURUN® 51	1 x 5 mL
2000-0041 / A51-5005		6 x 3,5 mL
2000-0043 / A52-5005	ACCURUN® 52	6 x 3,5 mL
2000-0062	ACCURUN® 51 – Série 3000 (Abbott Architect/ Roche)	6 x 3,5 mL

Désignation	Paramètres
ACCURUN®51	IgM HAV IgM HBc Hbe Ag
ACCURUN®52	Anti-HAV Anti-Hbe Anti-HBs
ACCURUN® 51 Série 3000 (Abbott Architect Roche)	AgHBe IgM HBc IgM VHA

interQC Logiciel de comparaison avec les pairs offert

*Se référer à la fiche technique

Contrôles monoparamétriques

Seracare propose des contrôles mono paramétriques pour s'adapter à vos besoins.


Séries
dédiées par
automate


Format
liquide prêt
à l'emploi


Commutabilité
≥ 99%


Stabilité
après ouverture
60 jours entre
+2° et +8°C*



Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement	Désignation	Paramètres	
2015-0065 / A106-1003	ACCURUN® 106	3 x 5 mL	ACCURUN® 106	HIV p24 Ag	
2015-0066 / A106-1008		12 x 3,5 mL	ACCURUN® 113	IgM HBc	
2015-0068 / A113-5001	ACCURUN® 113	1 x 5 mL	ACCURUN® 117	HBe Ag	
2015-0071 / A117-5001	ACCURUN® 117	1 x 5 mL	ACCURUN® 120	IgG VHA	
2015-0073 / A120-5001	ACCURUN® 120	1 x 5 mL	ACCURUN® 121	IgM VHA	
2015-0074 / A121-5001	ACCURUN® 121	1 x 5 mL	ACCURUN® 121	IgM VHA	
2015-0076 / A121-5005		6 x 3,5 mL	ACCURUN® 125	Anti-HBs	
2015-0077 / A125-5001	ACCURUN® 125	1 x 5 mL	ACCURUN® 125	Anti-HBs	
2015-0078 / A125-5005		6 x 3,5 mL	ACCURUN® 127	IgG HDV	
2015-0079 / A127-5004	ACCURUN® 127	1 x 1 mL	ACCURUN® 130	IgG Lyme	
2015-0080 / A130-5004	ACCURUN® 130	1 x 1 mL	ACCURUN® 132	IgM Lyme	
2015-0081 / A132-5004	ACCURUN® 132	1 x 1 mL	ACCURUN® 135	IgG Toxo	
2015-0082 / A135-5004	ACCURUN® 135	1 x 1 mL	ACCURUN® 136	IgM Toxo	
2015-0083 / A136-5004	ACCURUN® 136	1 x 1 mL	ACCURUN® 140	IgG Rubéole	
2015-0084 / A140-5001	ACCURUN® 140	1 x 5 mL	ACCURUN® 141	IgM Rubella	
2015-0086 / A141-5004	ACCURUN® 141	1 x 1 mL	ACCURUN® 145	IgG CMV	
2015-0087 / A145-5004	ACCURUN® 145	1 x 1 mL	ACCURUN® 146	IgM CMV	
2015-0088 / A146-5004	ACCURUN® 146	1 x 1 mL	ACCURUN® 155	Syphilis TPHA/ TPPA Elisa	
2015-0090 / A155-2010	ACCURUN® 155 Série 2000	3 x 2 mL		ACCURUN® 156	Syphilis VDRL
2015-0093 / A155-5010	ACCURUN® 155 Série 5000	3 x 2 mL	Référence Paramètre Automate		
2015-0094 / A156-5006	ACCURUN® 156	3 x 1 mL	2015-0222	Anti-SARS-CoV-2 IgG	Roche Cobas
2015-0222	ACCURUN® Anti-SARS-CoV-2 Controls Kit Série 1000	Positif : 2 x 3 mL Négatif : 2 x 3 mL	2015-0225		Abbott Architect
2015-0225	ACCURUN® Anti-SARS-CoV-2 Controls Kit Série 2000	Positif : 2 x 3 mL Négatif : 2 x 3 mL			

interQC Logiciel de comparaison avec les pairs offert

*Se référer à la fiche technique

Immunocontrol Virion Serion

Virion Serion propose des contrôles mono ou multi paramétriques pour s'adapter à vos besoins.



Pour commander

Mono-paramétrique

Référence	Désignation	Référence	Désignation
IC1006	Borrelia burgdorferi IgG	IC1037	Mumps Virus (Oreillon) IgG
IC2006	Borrelia burgdorferi IgM	IC2037	Mumps Virus (Oreillon) IgM
IC1011	Chlamydia pneumoniae IgG	IC1038	Mycoplasma Pneumoniae IgG
IC1012	Chlamydia trachomatis IgG	IC2038	Mycoplasma Pneumoniae IgM
IC2016	CMV IgM	IC1040	Parvovirus B19 IgG
IC1022	EBV VCA IgG	IC2040	Parvovirus B19 IgM
IC2022	EBV VCA IgM	IC2042	Rubéole Virus IgM
IC1023	EBV EBNA1 IgG	IC1046	VZV IgG
IC1027	Helicobacter pylori IgG	IC2046	VZV IgM
IC2028	Herpes Simplex Virus 1/2 IgM		
IC1036	Masern/Measles Virus (Rougeole) IgG		

Pour commander

Multi-paramétrique

Référence	Désignation	Paramètres
IC1301	Measles/Mumps Virus IgG	IgG Oreillon IgG Rougeole
IC1302	Parvovirus B19/Varicella Zoster Virus IgG	IgG Parvovirus B19 IgG Varicelle virus
IC1701	Parvovirus B19/Varicella Zoster Virus IgG	IgG Toxoplasma gondii IgG Rubéole IgG CMV IgG Herpes Simplex Virus 1/2

1 x 1 mL pour toutes les références indiquées en page 31

*Se référer à la fiche technique

Outils validation de méthode

Seracare propose des plasmas IgG ou IgM positifs ainsi que des panels de séroconversion pour vos validations de méthode.



Plasmas

Paramètres



Liste fournie à titre indicatif, pour plus d'informations sur ces produits, merci de nous contacter.

Normal Human Serum	HEV IgG Ab Pos → 2 S/CO Pls	Zika IgG Pos Pls
Normal Human K2EDTA Pls	HEV IgG Ab Pos → 4 S/CO Pls	Zika IgM Pos Pls
HAV IGM AB POS → 2 S/CO PLS	HEV RNA Pos Pls	Malaria Pos Pls
HAV IGM AB POS → 4 S/CO PLS	HIV 1/2 Ab Pos Pls	AMA Ab Pos Pls
HAV IgG/Total Ab Pos → 2 S/CO Pls	HIV-1 Ab Pos Confirmed Pls	ANA CENTROMERE POS PLS
HAV RNA Pos Pls	HIV-2 Ab Pos Confirmed Pls	ANA HOMOGENEOUS POS PLS
HBc IgM Pos → 4 S/CO	HIV-2 Ab Pos Conf; HIV-1 Ab Neg Pls	ANA NUCLEOLAR POS PLS
HBc IgM Pos → 2 S/CO	HIV-1 Ag Pos Pls	ANA SPECKLED POS PLS
HBc Total Pos HBsAg Pos	HIV-1 Ag Pos Pls	ANA OTHER PATTERN POS PLS
HBc IgM Pos → 2 S/CO	HIV-1 RNA Pls	CARDIOLIPIN IGG POS PLS
HBc Total Pos HBsAg Pos	HIV-1 RNA Pos HIV 1/2 Ab Pos	DSDNA AB POS PLS
HBc Total Pos HBsAg Neg	HIV-1 RNA Pos HIV 1/2 Ab Neg	GLIADIN IGA POS PLS
HBe Ab Pos	HIV-1 Subtype A Pls	GLIADIN IGG POS PLS
HBs Ab Pos → 2 S/CO	HIV-1 Subtype B Pls	JO-1 AB POS PLS
HBs Ab Pos → 20 mIU/mL	HIV-1 Subtype C Pls	RF AB < 1000 IU/ML PLS
HBs Ab Pos → 1000 mIU/mL	HIV-1 Subtype D Pls	RF AB 1001-2000 IU/ML PLS
HBeAg Pos → 2 S/CO	HIV-1 Subtype F Pls	RF AB 2001-4000 IU/ML PLS
HBsAg Pos	HIV-1 Subtype K Pls	RF AB 4001-5000 IU/ML PLS
HBsAg Subtype AY Pos	HIV-1 Subtype CRF01_AE	RNP AB POS PLS
HBsAg Subtype AD Pos	HIV-1 Subtype CRF02_AG	SM/RNP AB POS PLS
HBV DNA Pos	HIV-1 Subtype CRF03_AB	SCL-70 AB POS PLS
HBV DNA Genotype A	HIV-1 Other Subtype Pls	SMITH AB POS PLS
HBV DNA Genotype B	HIV-1 Grp O Pls	SSA AB POS PLS
HBV DNA Genotype C	HIV-1 RNA EDTA Pls	SSB AB POS PLS
HBV DNA Genotype D	Toxoplasma IgG Pos Pls	TG AB POS PLS
HBV DNA Genotype E	Toxoplasma IgM Pos Pls	TPO AB POS PLS
HBV DNA Genotype F	ToRCH Negative Pls	Ribosomal P Ab Pos Pls
HBV DNA Genotype H Pls	CMV IgG Pos Pls	EBV VCA IgM Pos Pls
HCV Ab Pos Pls	CMV IgM Pos Pls	EBV VCA IgG Pos Pls
HCV AB Pos Confirmed Pls	Rubella IgG Pos Pls	EBV IgG Neg Pls
HCV Ag Pos Pls	Rubella IgM Pos Pls	EBV EBNA IgM Pos Pls
HCV RNA Pos Pls	HSV-1 IgG Pos Pls	EBV EBNA IgG Pos Pls
HCV RNA Pos HCV Ab Pos Pls	HSV-1 IgM Pos Pls	VZV IgM Pos Pls
HCV RNA Pos HCV Ab Neg Pls	HSV-2 IgG Pos Pls	VZV IgG Pos Pls
HCV RNA Type 1 Pls	HSV-2 IgM Pos Pls	Parvo IgM Pos Pls
HCV RNA Type 1a Pls	Dengue IgG Pos Pls	Parvo IgG Pos Pls
HCV RNA Type 1b Pls	Dengue IgM Pos Pls	Parvo DNA Pos Pls
HCV RNA Type 2 Pls	HTLV-I Ab Pos Pls Confirmed	Mycoplasma IgM Pos Pls
HCV RNA Type 2a Pls	HTLV-II Ab Pos Pls Confirmed	Mycoplasma IgG Pos Pls
HCV RNA Type 2b Pls	HTLV-I/II Ab Pos Pls	Chlamydia IgM Pos Pls
HCV RNA Type 3 Pls	Chagas Ab Pos Pls	Chlamydia IgG Pos Pls
HCV RNA Type 4 Pls	Lyme disease IgG Pos Pls	Chlamydia IgA Pos Pls
HCV RNA Type 5 Pls	Lyme disease IgM Pos Pls	Syphilis (T.Pallidum) Pos Pls
HCV RNA Type 6 Pls	Lyme disease Total Ab Pos Pls	RPR Pos Pls
HCV RNA EDTA Pls	West Nile Virus IgM Pos Pls	Syphilis (T.Pallidum) Pos Pls IgM
HEV IGM AB POS → 2 S/CO PLS	West Nile Virus IgG Pos Pls	Cord Serum
HEV IGM AB POS → 4 S/CO PLS		

Liste non exhaustive

Panels de séroconversion

Paramètres

HBV Seroconversion Panel	HAV Seroconversion Panel	WNV Seroconversion Panel
HCV Seroconversion Panel	Chagas Seroconversion Panel	
Syphilis Seroconversion panel	CMV Seroconversion Panel	

Tableau récapitulatif des analytes

- ⊕ Contrôle positif
⊖ Contrôle négatif

Paramètres / CQ

	ACCURUN 1	ACCURUN 1 Series 5600 (Target: Roche ELECSYS)	ACCURUN 106 HIV-1 Ag	ACCURUN 113 Anti-HBc IgM	ACCURUN 117 HBsAg	ACCURUN 120 Anti-HAV I	ACCURUN 121 Anti-HAV IgM	ACCURUN 125 Anti-HBs	ACCURUN 127 Anti-Delta	ACCURUN 130 Anti-Lyme IgG	ACCURUN 132 Anti-Lyme IgM
N° page	26	26	30	30	30	30	30	30	30	30	30
Ag HBe					•						
Ag VIH 1	•										
Anti CMV		•									
Anti HAV											
Anti HBc		•									
Anti HBc Ag											
Anti Hbe											
Anti HBs								•			
Anti HCV		•									
Anti HSV											
Anti HTLV I	•	•									
Anti HTLV II	•	•									
Anti Rub											
Anti Syphilis											
Anti Syphilis TPHA											
Anti Syphilis VDRL RPR											
Anti Toxo											
Anti VIH 1	•	•									
Anti VIH 2		•									
Anti VIH2	•										
Anti CMV	•										
Anti-Trypanosoma cruzi (Chagas)											
HBs Ag	•	•									
IgG CMV											
IgG HAV						•					
IgG HBc											
Anti HDV									•		
IgG HSV											
IgG lyme										•	
IgG Rub											
IgG Toxo											
IgG VZV											
IgG -EBV EBNA											
IgG -EBV VCA											
IgG -oreillons											
IgG -rougeole											
IgG Toxo											
IgM CMV											
IgM HAV							•				
IgM HBc				•							
IgM lyme											•
IgM Rub											
IgM Toxo											
IgM -VCA											
Syphilis	•										
VIH p24 Ag			•								

Tableau récapitulatif des analytes

- ⊕ Contrôle positif
⊖ Contrôle négatif

Paramètres / CQ

	ACCURUN 135 Anti-Toxo IgG	ACCURUN 136 Anti-Toxo IgM	ACCURUN 140 Anti-Rubella IgG	ACCURUN 141 Anti-Rubella IgM	ACCURUN 145 Anti-CMV IgG	ACCURUN 146 Anti-CMV IgM	ACCURUN 155 Series 2000 Anti-Treponema (Syphilis)	ACCURUN 155 Series 5000 Anti-Treponema (Syphilis)	ACCURUN 156	ACCURUN 2 Series 2700 (Target: Abbott ARCHITECT)	ACCURUN 21 Series 1000 (Siemens Centaur)
N° page	30	30	30	30	30	30	30	30	30	26	26
Ag HBe											
Ag VIH 1											
Anti CMV										•	
Anti HAV											•
Anti HBc										•	
Anti HBc Ag											•
Anti Hbe											
Anti HBs											
Anti HCV										•	•
Anti HSV											
Anti HTLV I										•	
Anti HTLV II										•	
Anti Rub											
Anti Syphilis										•	
Anti Syphilis TPHA							•	•			
Anti Syphilis VDRL RPR									•		
Anti Toxo											
Anti VIH 1										•	•
Anti VIH 2										•	•
Anti VIH2											
Anti CMV											
Anti-Trypanosoma cruzi (Chagas)											
HBs Ag										•	•
IgG anti CMV					•						
IgG anti HAV											
IgG anti HBc											
Anti HDV											
IgG anti HSV											
IgG anti lyme											
IgG anti Rub			•								
IgG anti Toxo	•										
IgG anti VZV											
IgG anti-EBV EBNA											
IgG anti-EBV VCA											
IgG anti-oreillons											
IgG anti-rougeole											
IgG Toxo											
IgM anti CMV						•					
IgM anti HAV											
IgM anti HBc											
IgM anti lyme											
IgM anti Rub				•							
IgM anti Toxo		•									
IgM anti-VCA											
Syphilis											
VIH p24 Ag											

Tableau récapitulatif des analytes

⊕ Contrôle positif
⊖ Contrôle négatif

Paramètres / CQ

	ACCURUN 21 Series 2000 (Ortho VITROS)	ACCURUN 25 ToRCH IgG	ACCURUN 26 ToRC IgM	ACCURUN 30 EBV IgG	ACCURUN 31 EBV IgM	ACCURUN 40 Measles/ Mumps/Rubella/ VZV	ACCURUN 51 Hepatitis Multi-Marker	ACCURUN 52 Hepatitis Multi-Marker	ACCURUN 800 ToRCH	ACCURUN 810
	⊕	⊕	⊕	⊕	⊕	⊕	⊕	⊕	⊖	⊖
N° page	26	27	27	28	28	26	29	29	27	26
Ag HBe							•			•
Ag VIH 1										
Anti CMV									•	•
Anti HAV	•							•		•
Anti HBc										•
Anti HBc Ag	•									
Anti Hbe								•		•
Anti HBs								•		•
Anti HCV	•									•
Anti HSV									•	
Anti HTLV I										•
Anti HTLV II										•
Anti Rub									•	
Anti Syphilis										•
Anti Syphilis TPHA										
Anti Syphilis VDRL RPR										
Anti Toxo									•	
Anti VIH 1	•									•
Anti VIH 2	•									•
Anti VIH2										
Anti CMV										
Anti-Trypanosoma cruzi (Chagas)										
HBs Ag	•									•
IgG anti CMV		•								
IgG anti HAV										
IgG anti HBc										
Anti HDV										
IgG anti HSV		•								
IgG anti lyme										•
IgG anti Rub		•				•				
IgG anti VZV						•				
IgG anti-EBV EBNA				•						
IgG anti-EBV VCA				•						
IgG anti-oreillons						•				
IgG anti-rougeole						•				
IgG Toxo		•								
IgM anti CMV			•							
IgM anti HAV							•			•
IgM anti HBc							•			•
IgM anti lyme										•
IgM anti Rub			•							
IgM anti Toxo			•							
IgM anti-VCA					•					
Syphilis										
VIH p24 Ag										



CONTRÔLES DE CYTOLOGIE

Les contrôles de cytologie regroupent l'ensemble des numérations
de routine et spécialisées

L'ensemble des contrôles sont externalisables sur la plateforme StatLink

Contrôles de cytologie

Contrôles des cytologies manuels des fluides biologiques	38
Contrôles des cytologies urinaires	39
Contrôles de vitesse de sédimentation	40
Contrôle de cytométrie de flux	41
Contrôle des spermogrammes	42

Informations supplémentaires

Tableau récapitulatif des analytes	43
------------------------------------	----

Contrôles des cytologies manuels des fluides biologiques

Cell-Chex® permet de valider l'ensemble du processus de qualification et de quantification des cellules dans différents fluides corporels (Liquide céphalo-rachidien, ponction, urine, etc.)

- Numérations cellulaires totales
- Détection de cristaux
- Différenciation des globules blancs à l'aide de frottis Cytospin®



Globules
blancs et rouges
humains

Format
liquide prêt
à l'emploi



Contient des
cristaux d'urate
monosodique et
de pyrophosphate
dihydrate de
calcium

Stabilité
après ouverture
30 jours entre
+2° et +10°C*



Externalisation
des résultats
gratuite
Groupes de
pairs mondiaux

Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
212431	Cell-Chex® L1-UC, L1-CC, L2	3 x 2 mL
212429	Cell-Chex® L1-CC	2 x 2 mL
212430		6 x 2 mL
212420	Cell-Chex® L1-UC, L2	4 x 2 mL
212424	Cell-Chex® L2	6 x 2 mL
212425	Cell-Chex® L1-UC, L2	12 x 2 mL
212432	Cell-Chex® L1-UC	6 x 2 mL

Désignation

Paramètres

212431 Cell-Chex® L1-UC, L1-CC, L2	Globules rouges Globules blancs	Urate monosodique Pyrophosphate dihydrate de calcium
212429 Cell-Chex® L1-CC	Globules rouges Globules blancs	Pyrophosphate dihydrate de calcium
212430 Cell-Chex® L1-CC		
212420 Cell-Chex® L1-UC, L2	Globules rouges Globules blancs	Urate monosodique
212424 Cell-Chex® L2	Globules rouges Globules blancs	-
212425 Cell-Chex® L1-UC, L2	Globules rouges Globules blancs	Urate monosodique
212432 Cell-Chex® L1-UC		



STATS® ILQC Programme de comparaison entre les pairs offert

*Se référer à la fiche technique

Contrôles des cytologies urinaires

Les contrôles de cytologies urinaires

ces contrôles sont prévus pour être utilisés comme contrôle de qualité dans l'évaluation des différentes méthodes d'analyse des sédiments urinaires.



Séries dédiées par automate

Format liquide prêt à l'emploi

Compatible aux méthodes manuelles et automatiques

Stabilité après ouverture jusqu'à 24 mois entre +2° et +8°C*

Externalisation des résultats gratuite Groupes de pairs mondiaux

Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
1481-41	QuantTscopics Niveau 1	4 x 120 mL
1482-41	QuantTscopics Niveau 2	4 x 120 mL

Paramètres

Globules rouges

Cellules épithéliales

Bactéries

Globules blancs

Cristaux

Automates

Atellica UAS 800

Beckman Coulter IQ200

Cen slide System

Elekronika

FisherBrand UriSystem

Kova Classic

Mindray EH

Roche Cobas u701

Slide & Coverslip

Sysmex UF-1000i

YD Diagnostics Uriscan PluScope



Logiciel QUANTROL QC program de comparaison entre les pairs offert

*Se référer à la fiche technique

Contrôles de vitesse de sédimentation

ESR-Chex est un contrôle titré à deux niveaux pour l'évaluation de l'exactitude et de la précision des méthodes manuelles et automatiques de calcul de la vitesse de sédimentation des érythrocytes (VS).



Testé avec
les tubes de
vitesse de
sédimentation
les plus
fréquemment
utilisés

Deux
niveaux titrés

Globules
blancs et rouges
humains

Stabilité après
ouverture, 95
jours entre 2°C
et 30 °C*.

↑
Externalisation
des résultats
gratuite
Groupes de
pairs mondiaux

Stabilité avant ouverture : jusqu'à 365 jours entre 2°C et 10 °C*.

Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
214102	ESR-Chex®	2 x 9 mL
214104		4 x 9 mL
214108		8 x 9 mL
214112		12 x 9 mL

Méthodes automatiques compatibles

Diesse - Mini-Ves
Diesse - Ves-Matic
Polymedco - Sedimat 60
Streck - Rack manuel ESR-10
Streck - ESR-100
Streck - ESR-Auto Plus®
Diagnostics vitaux - Excyte 10 / M

Méthodes manuelles compatibles

Westergren Classique
Westergren modifiée - Dispette 2
Westergren modifiée - Globe Sedi-Rate
Westergren modifiée - Polymedco Sediplast
Westergren modifiée - Streck ESR-10 Rack manuel
Wintroba



STATS® ILQC Program de comparaison entre les pairs offert

*Se référer à la fiche technique

Contrôles de cytométrie de flux

CD-Chex Plus® et **CD-Chex Plus BC®** sont des contrôles positifs titrés pour l'immuno-phénotypage par cytométrie de flux.



30 marqueurs différents



Globules blancs & rouges humains



Stabilité après ouverture
30 jours entre +2° et +8°C*



↑
Externalisation des résultats gratuite
Groupes de pairs mondiaux

Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
213323	CD-Chex Plus® Normal	1 x 3 mL
213324	CD-Chex Plus® CD4 Low	1 x 3 mL
213365	CD-Chex Plus® Normal	2 x 3 mL
213366	CD-Chex Plus® CD4 Low	2 x 3 mL
213367	CD-Chex Plus® Normal	5 x 3 mL
213368	CD-Chex Plus® CD4 Low	5 x 3 mL
213369	CD-Chex Plus® Low,Normal	4 x 3 mL
213370	CD-Chex Plus® Low,Normal	10 x 3 mL
213391	CD-Chex Plus® Low,Normal	2 x 3 mL

Désignation Automates

CD Chex Plus®	BD BIOSCIENCES BD FACSCalibur™
	BD BIOSCIENCES BD FACSCanto™/Canto II
	BD BIOSCIENCES BD FACScan™
	BD BIOSCIENCES BD FACSLytic™
	BECKMAN COULTER Aquios CL
	BECKMAN COULTER Epics XL
	BECKMAN COULTER FC500
	BECKMAN COULTER Gallios
	BECKMAN COULTER Navios

Désignation Marqueurs

CD Chex Plus®	CD5	CD19	CD4
	CD10	CD2	CD45
	CD11b	CD20	CD56
	CD11c	CD22	CD7
	CD13	CD23	CD8
	CD14	CD3	HLA.DR
	CD15	CD33	Kappa/CD19
	CD16	CD34	Lambda/CD19
	CD16:CD56	CD38+/CD45+	Granulocyte
			Lymphocyte
			Leucocyte



STATS® ILQC Program de comparaison entre les pairs offert

*Se référer à la fiche technique

Contrôle des spermogrammes

Le contrôle Sperm-Chex®

peut-être traité comme un échantillon de patient et est disponible en deux niveaux de concentration pour aider à valider la quantification du comptage des spermatozoïdes fait par des méthodes manuelles.



Format
liquide prêt
à l'emploi



Contient de
véritables
spermatozoïdes
(pas de billes
de latex)



Compatible
avec les
hémacytomètres
et autres
chambres de
comptage

Stabilité
après ouverture
42 jours entre
+2° et +10°C*



↑
Externalisation
des résultats
gratuite
Groupes de
pairs mondiaux

Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
230202	Sperm-Chex® L1,L2	2 x 300 µL



STATS® ILQC Program de comparaison entre les pairs offert

*Se référer à la fiche technique

Paramètres / CQ	Cell-Chex	QuanTscopics	ESR Chex	CD Chex Plus	CD Chex Plus BC	SPERM CHEX
N° page	38	39	40	41	41	42
Bactérie						•
CD5+				•	•	
CD3+/CD16+ CD56+				•	•	
CD3+/CD56+				•	•	
HLA DR+				•	•	
CD14+				•	•	
CD19+				•	•	
CD2+				•	•	
CD20+				•	•	
CD3+				•	•	
CD34+				•	•	
CD45+				•	•	
Lymphocytes				•	•	
Monocytes				•	•	
Granulocytes				•	•	
Cellules épithéliales		•				
Corps cétoniques						
Cristaux d'urate monosodique	•					
Cristaux de pyrophosphate dihydrate de calcium	•					
Cristaux		•				
Globules blancs	•	•				
Globules rouges	•	•				
Kappa/CD19				•	•	
Lambda/CD19				•	•	
Spermatozoïdes						•
Turbidimétrie						
Urobilinogene						
Vitesse de sédimentation			•			



TOXICOLOGIE

Notre gamme de contrôles qualité UTAK propose un large panel de contrôles toxicologiques mais aussi la possibilité de personnaliser vos contrôles à façon

Contrôles de Toxicologie

Drug of Abuse Sang Total	46
Drug of Abuse Urine	47
Drug of Abuse Salive	48
Metals	49
Volatile	50
STABBS	51
Benzodiazépines	52
Pain Management	53
Contrôles à façon	54

Drug of Abuse Sang Total

Drug Of Abuse

Ces contrôles sont utilisés pour identifier les différents abus de drogues dans le sang total. Ils sont disponibles en différents niveaux de concentration.



Ciblés
au niveau des
seuils de
décisions
cliniques



Format
Lyophilisé



Conservation
avant ouverture
2-8°C*



Commutabilité
≥ 99%

Stabilité
après ouverture
25 jours entre
+2° et +8°C*



Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
98818	Drug of abuse Niveau 1	5 x 5 mL
98819	Drug of abuse Niveau 2	5 x 5 mL

Paramètres

d-Amphétamine
Benzoylécgonine
(±)-3,4-Methylenedioxyamphetamine (MDA)
Cocaéthylène
d-Methamphetamine
Codéine
(±)-3,4-Methylenedioxymethamphetamine (MDMA)
Hydrocodone
(±)-3,4-Methylenedioxyethylamphetamine (MDEA)
Morphine
Cocaine
(l)-9-Carboxy-11-nor-Delta-9-THC (THC-COOH)

*Se référer à la fiche technique

Drug of Abuse Urine

Ces contrôles sont utilisés pour identifier les différents abus de drogues dans l'urine. Ils sont disponibles en différents niveaux de concentration.



Ciblés
au niveau des
seuils de
décisions
cliniques



Format
Lyophilisé



Conservation
avant ouverture
2-8°C*



Commutabilité
≥ 99%

Stabilité
après ouverture
25 jours entre
+2° et +8°C*



Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
50700	DAU High Cutoff 1	4 x 10 mL
50702	DAU Low Cutoff 1	4 x 10 mL

Paramètres

αHydroxyalprazolam
 Amobarbital
 dAmphetamine
 (±)3,4Methylenedioxyampheta-
 mine (MDA)
 dMethamphetamine
 (±)3,4Methylenedioxymetham-
 phetamine (MDMA)
 (±)3,4Methylenedioxyethylam-
 phetamine (MDEA)
 Benzoyllecgonine (BE)
 Butalbital
 Codeine

Nordiazepam
 Hydrocodone
 Hydromorphone
 Lorazepam
 Methadone
 Methadone Primary Metabolite
 (EDDP)
 Methaqualone
 Morphine3βDGlucuronide
 6Monoacetylmorphine (6MAM)
 Nortriptyline
 Oxazepam
 Oxycodone

Oxymorphone
 Pentobarbital
 Phencyclidine (PCP)
 Phenobarbital
 Norpropoxyphene
 Secobarbital
 Temazepam
 (l)9Carboxy11norDelta9THC
 (THCCOOH)

*Se référer à la fiche technique

Drug of Abuse Salive

Drug Of Abuse

Ces contrôles sont utilisés pour identifier les différents abus de drogues dans la salive. Ils sont disponibles en différents niveaux de concentration.



Ciblés
au niveau des
seuils de
décisions
cliniques



Format
Congelé



Conservation
avant ouverture
-10°C*



Commutabilité
≥ 99%

Stabilité après
ouverture entre
14 et 25 jours
entre +2° et
+8°C*



Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
43050	Drugs of Abuse 50% Cutoff	5 x 3 mL
43051	Drugs of Abuse Cutoff	5 x 3 mL
43052	Drugs of Abuse 200% Cutoff	5 x 3 mL
81820	Samhsa Confirm Level 1	5 x 3 mL
81821	Samhsa Confirm Level 2	5 x 3 mL

Paramètres Drug of Abuse (43050/43051/43052)

dAmphetamine
dMethamphetamine
Benzoyllecgonine
Methadone
Morphine
Oxazepam
Phencyclidine
Propoxyphene
Secobarbital
Delta9THC

Paramètres Samhsa Confirm (81820/81821)

Alprazolam	Methadone
Amobarbital	Morphine
dAmphetamine	6Monoacetylmorphine
dMethamphetamine	Oxazepam
(±)3,4Methylenedioxyme- thamphetamine	Oxycodone
Buprenorphine	Oxymorphon
Butalbital	Pentobarbital
Carisoprodol	Phencyclidine
Cocaine	Phenobarbital
Benzoyllecgonine	Propoxyphene
Codeine	Secobarbital
Diazepam	Tapentadol
Ethanol	Temazepam
Fentanyl	Tramadol
Hydrocodone	Zolpidem
Hydromorphone	(-)-Delta9THC
Lorazepam	

*Se référer à la fiche technique

Metals

Ces contrôles permettent de quantifier les métaux lourds associés à l'empoisonnement dans le sang total.



Ciblés
au niveau des
seuils de
décisions
cliniques



Format
Lyophilisé



Conservation
avant ouverture
-20°C



Commutabilité
≥ 99%

Stabilité
après ouverture
14 jours entre
+2° et +8°C*



Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement	Matrice
44521	Metals Level 1	5 x 3 mL	Sang Total
44522	Metals Level 2	5 x 3 mL	Sang Total
44523	Metals Level 3	5 x 3 mL	Sang Total
12110	HR Metals	5 x 5 mL	Urine
12111	NR Metals	5 x 5 mL	Urine

Paramètres Metals level 1/2/3 (44521/44522/44523)

Arsenic
Cadmium
Chrome
Plomb
Manganèse
Mercure
Sélénium
Thallium

Paramètres HR Metals / NR Metals (12110/12111)

Aluminium
Arsenic
Cadmium
Calcium
Chrome
Cobalt
Cuivre
Créatinine
Fluorure
Fer
Plomb
Manganèse
Mercure
Molybdène
Nickel
Sélénium
Vanadium
Zinc

*Se référer à la fiche technique

Volatiles

Ces contrôles sont disponibles en matrice sérum ou sang total. Ils sont utilisés pour les volatiles les plus communs.



Ciblés
au niveau des
seuils de
décisions
cliniques



Conservation
avant ouverture
entre +2°C et
+8°C*



Commutabilité
≥ 99%

Stabilité après
ouverture 25
jours entre +2°C
et +8°C*



Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement	Matrice
88119	Volatile Serum	5 x 5 mL	Sérum
99119	Volatile Sang total	5 x 5 mL	Sang Total

Paramètres

Acétone
Ethanol
Éthylène
Glycol
Isopropanol
Méthanol

*Se référer à la fiche technique

STABBS

Ces contrôles sont disponibles en matrice sérum. Ils peuvent être utilisés pour confirmer l'exactitude des techniques d'immuno-essai pour la détection des antidépresseurs.



Ciblés
au niveau des
seuils de
décisions
cliniques



Format
Lyophilisé



Conservation
avant ouverture
entre +2°C et
+8°C*



Commutabilité
≥ 99%

Stabilité
après ouverture
14 jours entre
+2° et +8°C*



Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement	Matrice
44510	STABBS Positive	5 x 5 mL	Sérum
44511	STABBS Negative	5 x 5 mL	Sérum

Paramètres

Amitriptyline
Diazépam
Secobarbital

*Se référer à la fiche technique

Benzodiazépines

Ces contrôles sont disponibles en matrice urine ou sang total. Ils sont utilisés pour les Benzodiazépines.



Ciblés
au niveau des
seuils de
décisions
cliniques



Format
Lyophilisé



Conservation
avant ouverture
entre +2°C et
+8°C*



Commutabilité
≥ 99%

Stabilité
après ouverture
25 jours entre
+2° et +8°C*



Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement	Matrice
12100	Benzodiazépines Plus 100 ng/mL	5 x 5 mL	Sang Total
12090	Benzodiazépines Plus 100 ng/mL	5 x 5 mL	Urine
12091	Benzodiazépines Plus 400 ng/mL	5 x 5 mL	Urine

Paramètres

(12100)

Alprazolam	Estazolam	Nitrazepam
α-Hydroxyalprazolam	Flunitrazepam	7-Aminonitrazepam
Chlordiazepoxide	7-Aminoflunitrazepam	Oxazepam
Clobazam	Flurazepam	Temazepam
Clonazepam	Desalkylflurazepam	Triazolam
7-Aminoclonazepam	Hydroxyethylflurazepam	α-Hydroxytriazolam
Diazepam	Lorazepam	Zolpidem
Nordiazepam	Midazolam	

Paramètres

(12090/12091)

Alprazolam	Estazolam	Nitrazepam
α-Hydroxyalprazolam	Flunitrazepam	7-Aminonitrazepam
Chlordiazepoxide	7-Aminoflunitrazepam	Oxazepam
Norchlordiazepoxide	Flurazepam	Temazepam
Clobazam	Desalkylflurazepam	Triazolam
Clonazepam	Hydroxyethylflurazepam	α-Hydroxytriazolam
7-Aminoclonazepam	Lorazepam	Zolpidem
Diazepam	Midazolam	
Nordiazepam	α-Hydroxymidazolam	

*Se référer à la fiche technique

Pain Management

Ces contrôles toxicologiques urinaires contiennent des analytes communément utilisés pour surveiller l'utilisation et l'observance des analgésiques.



Ciblés
au niveau des
seuils de
décisions
cliniques



Format
Lyophilisé



Conservation
avant ouverture
entre +2°C et
+8°C*



Commutabilité
≥ 99%

Stabilité
après ouverture
25 jours entre
+2° et +8°C*



Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement	Matrice
91000	Pain Management Plus Low	5 x 5 mL	Urine
91002	Pain Management Plus High	5 x 5 mL	Urine

Paramètres

Buprénorphine	Norfentanyl
6-monoacétylmorphine	Norhydrocodone
Codéine	Normépéridine
Fentanyl	Noroxycodone
Hydrocodone	Noroxymorphone
Hydromorphone	O-Desméthyl-cis-Tramadol
Mépéridine	Oxycodone
Métabolite primaire de la méthadone	Oxymorphone
Méthadone	Tapentadol
Morphine	Tramadol
NDesméthyltapentadol	
Norbuprénorphine	
Norcodéine	

*Se référer à la fiche technique

**Vous souhaitez personnaliser votre contrôle
de toxicologie ?**

C'est possible !

TOXICOLOGIE > MATRICE > CONTRÔLES À FAÇON



UTAK

Vous avez la possibilité de choisir votre matrice, les
analytes présents, leurs concentrations et
leurs conditionnements...
Pour cela, n'hésitez pas à nous contacter !



CONTRÔLES D'AUTO-IMMUNITÉ ET ALLERGIE

Les contrôles d'Immuno-analyse regroupent l'ensemble
des marqueurs de routine et spécialisés

Contrôles d'Auto-Immunité et Allergie

Contrôles Gamme PathTROL™ Auto-Immunité	56
Contrôles Gamme AESKU	57
Contrôles Gamme PathTROL™ Allergie	58
Contrôles Gamme PathTROL™ Calprotectine	59

Informations supplémentaires

Tableau récapitulatif des analytes	60-61
------------------------------------	-------

Contrôles gamme PathTROL™ Auto-Immunité

eurobio
SCIENTIFIC

Les contrôles de la gamme PathTROL™ sont titrés pour les instruments Phadia™ (ThermoFischer) et englobent la majorité des paramètres sur deux niveaux de concentration.

Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
PW880105	PathTROL™ Coeliac Control	5 x 1 mL
PW880110		10 x 1 mL
PW880205	PathTROL™ Rheuma Control	5 x 1 mL
PW880210		10 x 1 mL
PW880305	PathTROL™ Vasculitis Control	5 x 1 mL
PW880310		10 x 1 mL
PW880505	PathTROL™ APS Control	5 x 1 mL
PW880510		10 x 1 mL
PW881605	PathTROL™ Connective 1 Control	5 x 1 mL
PW881610		10 x 1 mL
PW882605	PathTROL™ Connective 2 Control	5 x 1 mL
PW882610		10 x 1 mL
PW880405	PathTROL™ Thyro Control	5 x 1 mL
PW880410		10 x 1 mL

 Deux niveaux de concentration

 Conservation avant ouverture 2 à 8°C

 Stabilité après ouverture 60 jours entre +2° et +8°C*

 Titrés pour les appareils Phadia ImmunoCAP®

 Format liquide prêt à l'emploi

Paramètres

PathTROL™ Coeliac Control

Tg IgA / Tg IgG
Anti-Gliadine IgG
DGP1gG

PathTROL™ Rheuma Control

Anti-CCP
Facteur rhumatoïde IgM
Facteur rhumatoïde IgA

PathTROL™ Vasculitis Control

MPO / PR3 / GBM

PathTROL™ APS Control

Anti-cardiolipine IgG
Anti-β2GP1 IgG
Anti-cardiolipine IgM
Anti-β2GP1 IgM

PathTROL™ Thyro Control

Anti TPO / Anti Thyroglobulin
Anti TSH-R

PathTROL™ Connective 1 Control

Ro (SSA) / Ro 52 (SSA-52)
Ro 60 (SSA-60)
SSB (La) / Sm / SmD-S

U1RNP

RNP70
Symphony Screen
CTD Screen
dsDNA

PathTROL™ Connective 2 Control

Symphony Screen
CTD Screen
dsDNA
Scl-70
Jo-1
Centromere B

 Logiciel de comparaison avec les pairs offert

*Se référer à la fiche technique

Contrôles gammes AESKU



Les contrôles **AESKU** sont multiparamétriques et non titrés.

Format
liquide prêt
à l'emploi



Conservation
avant ouverture
2 à 8°C

Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
AESQCP1	AESQC® Pool 1	2 x 500 µl
AESQCP2	AESQC® Pool 2	2 x 500 µl
AESQCP3	AESQC® Pool 3	2 x 500 µl
AESQCP4	AESQC® Pool 4	2 x 500 µl
AESQCP5	AESQC® Pool 5	2 x 500 µl
AESQCPM	AESQC® Pool Mix	5 x 500 µl

Paramètres

AESQC® Pool 1	AESQC® Pool 2	AESQC® Pool 3	AESQC® Pool 4	AESQC® Pool 5
SS-A 60 kDa	aCL IgG	aCL IgM	TPO	hRF IgM isotype
Sm/RNP	aPL IgG	aPL IgM Beta 2	TG	LCP IgG isotype
Scl-70	Beta 2 GP1 IgG	GP1 IgG Beta 2	Gliadine IgA	CCP IgG isotype
SS-A 52 kDa	Beta 2 GP1 IgM	GP1 IgM	Gliadine IgG	
Ribosome	DNA (Elisa et	DNA (Elisa et	tTG IgA	
SS-B	FARR)	FARR)	MPO	
CEN-P-B			PR3	
AMA			GBM	
Sm				
Jo-1				

AESQC® Pool Mix

1 tube AESQC Pool 1 + 1 tube AESQC Pool 2 + 1 tube AESQC Pool 3
+ 1 tube AESQC Pool 4 + 1 tube AESQC Pool 5

Contrôles gamme PathTROL™

Allergie

eurobio
SCIENTIFIC

Les contrôles de la gamme PathTROL™

sont titrés pour les tests immunoCap® pour les instruments Phadia™ (Thermofischer) et englobent la majorité des paramètres sur deux niveaux de concentration.


Deux
niveaux de
concentration

Titres pour les
appareils Phadia
ImmunoCAP®


Conservation
avant ouverture
2 à 8°C

Stabilité après
ouverture :



PathTROL™
Allergy : 14 jours
entre +2 - +8°C*

PathTROL™
Tryptase : 5 jours
entre +2 - +8°C*
après
reconstitution

Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement	Format
PW80101	PathTROL™ Allergy Control Sera Niveau 1	5 x 1 mL	Prêt à l'emploi
PW80201	PathTROL™ Allergy Control Sera Niveau 2	5 x 1 mL	
PW85105	PathTROL™ Tryptase Positive Control	5 x 0,5 mL	Lyophilisé
PW85205	PathTROL™ High Tryptase Positive Control	5 x 0,5 mL	

Paramètres

PathTROL™ Allergy Control Sera

(Niveau 1 et 2)

g06 Fléole des près
g12 seigle cultivé
w06 armoise commune
d01 acariens (pteryssinus)
d02 acariens (farinae)
e01 épithélium de chat
f17 noisette
f13 cacahuète
f02 lait
Total IgE



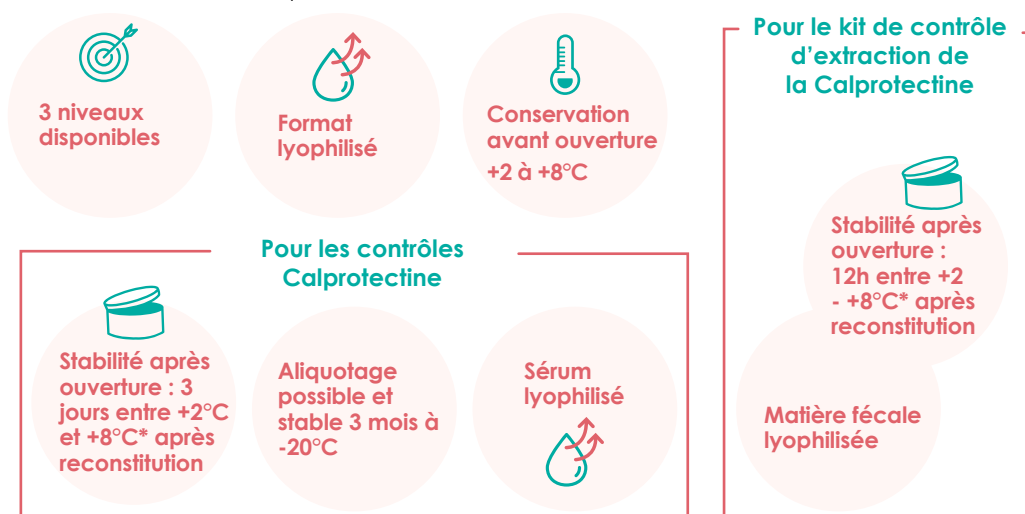
Logiciel de comparaison entre les pairs PathQas offert

*Se référer à la fiche technique

Contrôles gamme PathTROL™ Calprotectine

eurobio
SCIENTIFIC

Les contrôles de la gamme PathTROL™ Calprotectine permettent le suivi des tests de Calprotectine fécale et sont titrés pour le test Phadia® EliA™ Calprotectin 2, les tests BÜHLMANN fCAL® turbo et DiaSorin LIAISON® Calprotectin.



Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
PW820105	PathTROL™ Calprotectin A - Niveau 1	5 x 0,5 mL
PW820205	PathTROL™ Calprotectin A - Niveau 2	5 x 0,5 mL
PW820305	PathTROL™ Calprotectin A - Niveau 3	5 x 0,5 mL
PW821105	PathTROL™ Calprotectin B - Niveau 1	5 x 1 mL
PW821205	PathTROL™ Calprotectin B - Niveau 2	5 x 1 mL
PW821305	PathTROL™ Calprotectin B - Niveau 3	5 x 1 mL
PW825024	PathTROL™ Kit de contrôle d'extraction de la Calprotectine	4 x 0,75 mL

Paramètres

**PathTROL™
Calprotectin**
(toutes références)
Calprotectine

Compatibilité

PathTROL™ Calprotectin Controles (Automate)	(Niveau 1)	(Niveau 2)	(Niveau 3)
Phadia® EliA™	PW820105	PW820205	PW820305
BÜHLMANN fCAL® turbo	PW821105	PW821205	PW821305
DiaSorin LIAISON®	PW821105	PW821205	PW821305

PathTROL™ Kit de contrôle d'extraction de la Calprotectine

(Automate)	PW825024
Phadia® EliA™	
BÜHLMANN fCAL® turbo	
DiaSorin LIAISON®	

*Se référer à la fiche technique

Tableau récapitulatif des analytes

Paramètres / CQ	PathTROL™ Coeliac Control	PathTROL™ Rheuma Control	PathTROL™ Vasculitis Control	PathTROL™ APS Control	PathTROL™ Tryptase Control	AESQC® Pool 1	AESQC® Pool 4	PathTROL™ Allergy Control Sera	PathTROL™ Calprotectin Controls	PathTROL™ Thyro Control	PathTROL™ Connective 1 Control	PathTROL™ Connective 2 Control
N° page	56	56	56	56	58	57	57	58	59	56	56	56
Tg IgA	•						•					
Tg IgG	•											
Anti-Gliadine IgA	•						•					
Anti-Gliadine IgG	•						•					
Anti-CCP		•										
Facteur rhumatoïde IgM		•										
MPO			•				•					
PR3			•				•					
GBM			•				•					
Anti-cardiolipine IgG				•								
Anti-β2GP1 IgG				•								
Anti-cardiolipine IgM				•								
Anti-β2GP1 IgM				•								
Tryptase												
ds-DNA					•	•					•	•
SS-A 60 kDA						•					•	
SS-A 52 kDA						•					•	
SS-B						•					•	
Sm						•						
Sm/RNP						•					•	
Ribosome						•						
CEN-P-B						•						
Jo-1						•						•
Scl-70						•						•
AMA						•						
TPO							•					
TG							•					
g06 (Fléole des près)								•				
g12 (Seigle cultivé)								•				
w06 (Armoise commune)								•				
d01 (Accarien pteronyssinus)								•				
d02 (Accarien farinae)								•				
e01 (Epithélium de chat)								•				
f17 (Noisette)								•				
f13 (Cacahuète)								•				
f02 (Lait)								•	•			
Calprotectine										•		
Anti Thyroglobulin										•		
Anti TRH-R											•	
RNP 70											•	
SmD-S											•	
Symphony Screen											•	•
CTD Screen											•	•
Sm			•									•
Centromère B				•								•



MATRICES

Les matrices proposées peuvent être humaines ou synthétiques.
Elles peuvent être utilisées pour fabriquer vos propres contrôles.

Matrices

Matrices synthétiques (SMx)	64
Matrices humaines (Urine)	65
Matrices humaines (Plasma / Sérum / Sang total)	66

Matrices synthétiques (SMx)

UTAK

Matrice synthétique (SMx)

est une gamme de matrices synthétiques. Ces dernières imitent les fluides humains tout en éliminant les analytes endogènes indésirables. Les matrices SMx sont une alternative aux solutions tampons ou aux fluides biologiques non représentatifs de la matrice humaine.



Format
liquide prêt
à l'emploi



Conservation
avant ouverture
-10°C*

Commutabilité
≥ 99%

Convient à
toutes les
méthodes de
test



Durée de
conservation en
sortie d'usine :
24 mois

Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
35400-SMX-OF-F	SMx Oral Fluid (Congelé)	1 x 100 mL
35700-SMX-S(F)	SMx Serum (Congelé)	1 x 100 mL
36000-SMX-U(F)	SMx Urine (Congelé)	1 x 100 mL

SMx Oral Fluid



SMx Oral Fluid est une alternative aux solutions tampons non représentatives de la salive humaine.

SMx Serum



SMx Serum est une alternative aux solutions tampons non représentatives du sérum humain.

SMx Urine



SMx Urine est une alternative aux solutions tampons non représentatives de l'urine humaine. Cette formule imite l'urine humaine en termes de pH et de densité.

*Se référer à la fiche technique

Matrices humaines (Urine)

UTAK

Ces matrices à base d'urine, sous forme congelées ou liquides vous permettront de contrôler vos analyses sur la plupart de nos méthodes.

Collectées
à partir de
donneurs
sains


Format
liquide ou
congelé prêt
à l'emploi

Commutabilité
≥ 99%

Convient à
toutes les
méthodes de
test

Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
88121-CDF (F)	Certified Drug Free Urine (Congelé)	1 x 835 mL
88121-CDF (L)	Certified Drug Free Urine (Liquide)	1 Gallon

Certified Drug Free Urine (Congelé)



Ces matrices à base d'urine, sous forme congelées ou liquides vous permettront de contrôler vos analyses sur toutes méthodes.


Conservation
avant
ouverture :
-10°C*


Durée de
conservation en
sortie d'usine :
24 mois

Certified Drug Free Urine (Liquide)



Cette matrice sous format liquide ne contient pas de d-Amphétamine, d-Méthamphétamine, Benzoylécgonine (BE) et (-)-Cotinine, Morphine, Oxazepam, et (I)-9-Carboxy-11-nor-Delta-9-THC (THC-COOH).


Conservation
avant
ouverture :
2-8°C


Durée de
conservation en
sortie d'usine :
14 mois

*Se référer à la fiche technique

Matrices humaines (Plasma / Sérum / Sang total)

UTAK

Matrices humaines

Plasma / Sérum / Sang total

ont été collectées à partir de donneurs sains et vous permettront de réaliser vos propres contrôles.

Prélevé sur des adultes en bonne santé dans des installations agréées par la FDA

Commutabilité
≥ 99%

Adapté à toutes les méthodes de test.

Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
44600	Sérum Humain lyophilisé	5 x 5 mL
44600-D	Plasma défibriné (Congelé)	1 x 1 L
44600-S(500)	Sérum Humain Normal (Congelé)	1 x 500 mL
44600-WB	Sang Total (Congelé)	1 x 250 mL

Sérum Humain lyophilisé



Ce sérum vierge lyophilisé sert de matériel de contrôle pour évaluer la performance d'une méthode de test analytique.



Conservation avant ouverture :
2 - 8 °C*



Durée de conservation en sortie d'usine :
30 mois

Plasma défibriné



Ce plasma défibriné prêt à l'emploi est dépisté pour les drogues courantes et l'alcool.



Conservation avant ouverture :
-10 °C*



Durée de conservation en sortie d'usine :
24 mois

Sérum Humain Normal



Ce sérum prêt à l'emploi est dépisté pour les drogues courantes et l'alcool.



Conservation avant ouverture :
-10 °C*



Durée de conservation en sortie d'usine :
24 mois

Sang total



Ce sang total prêt à l'emploi est dépisté pour les drogues courantes et l'alcool.

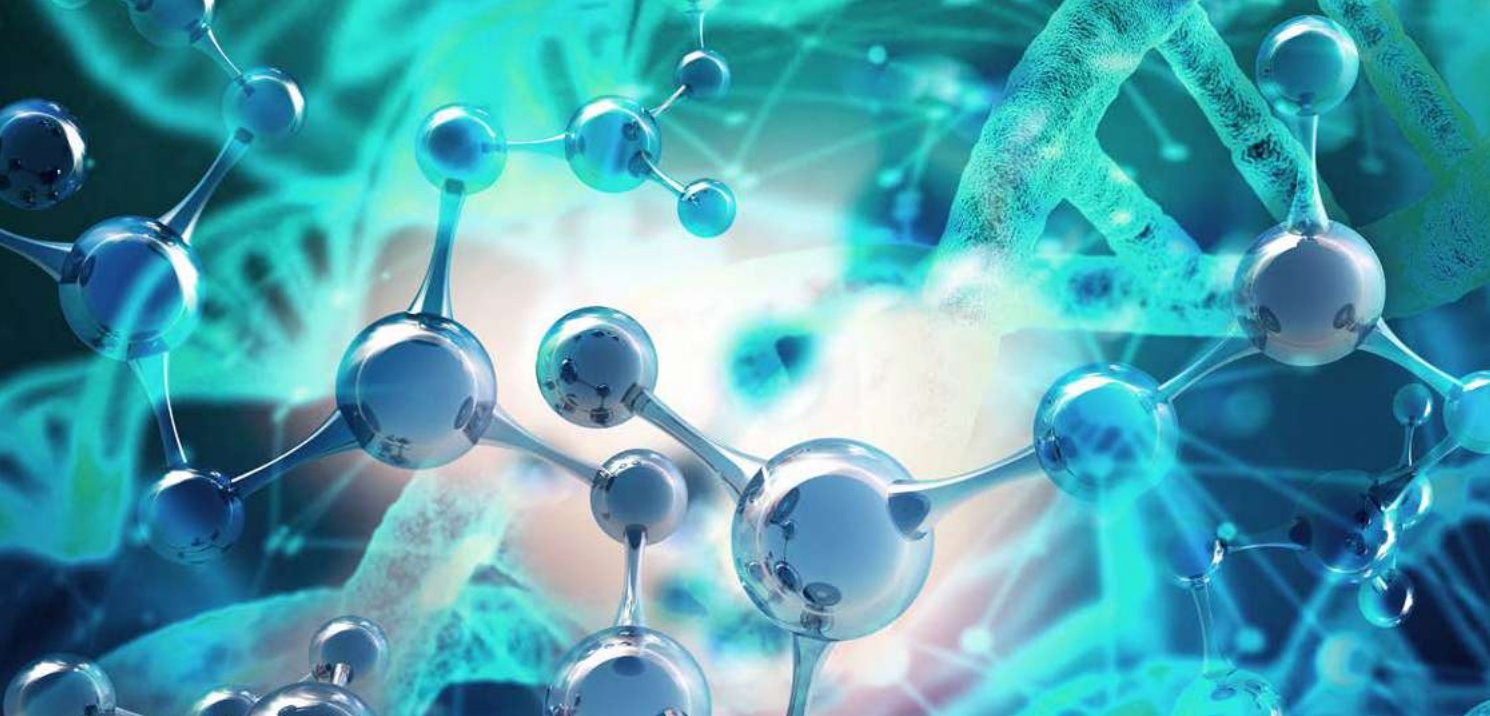


Conservation avant ouverture :
-10 °C*



Durée de conservation en sortie d'usine :
24 mois

*Se référer à la fiche technique



CONTRÔLES DE BIOLOGIE MOLÉCULAIRE

Les contrôles de biologie moléculaire regroupent l'ensemble des pathogènes testés en biologie moléculaire

Contrôles syndromiques Zeptometrix et Vircell

Panel Gastro-intestinal	68-69
Panel IST	70-71
Panel Infections nosocomiales et Méningite	72
Panel respiratoire	73-74
Panel Infections Monocluoses / TORCH / Infections Vector-Borne	75
Panel Infections Mycobactériennes	76
Amplirun®	77-79

Virus de transplantation	80
--------------------------	----

Contrôles de sérologie	81
------------------------	----

PANEL GASTRO-INTESTINAL

ZeptoMetrix CORPORATION



Contrôles
liquides et prêts
à l'emploi

Matrice
protéique
permettant la
validation du
processus
d'extraction.

Conservation
+2 à 8°C



Conservation
jusqu'à 56 jours
après ouverture*



Automate	Désignation	Référence	Paramètres	Conditionnement
BD max™ ^[2]	NATtrol™ EP Controls	NATEPC-NNS ⁽¹⁾	Campylobacter jejuni S.enterica typhimurium Shigella sonnei Vibrio cholera Yersinia enterocolitica Escherichia coli Norovirus GI Rotavirus	EP1 : 6 flacons de 0,25 mL EP2 : 6 flacons de 0,25 mL Négatif : 2 flacons de 1 mL
	NATtrol™ C. difficile External Run Controls positive	NATCDI-6MC ⁽¹⁾	Clostridium difficile	6 flacons de 0,5 mL
	NATtrol™ Clostridium difficile External Run Controls	NATCDI(NAP1)-ERCM ⁽¹⁾		6 flacons de 1,0mL
	NATtrol™ C. difficile External Run Controls négative	NATCSO-6MC ⁽¹⁾		6 flacons de 0,5 mL
Biofire FilmArray™ ^[3]	NATtrol™ GI Controls	NATGIC-BIO ⁽¹⁾	Clostridium difficile Plesiomonas shigelloides Vibrio cholera Yersinia enterocolitica Escherichia coli Shigella sonnei Escherichia coli Cryptosporidium parvum Adenovirus Type 41 Sapovirus Rotavirus Campylobacter coli Campylobacter jejuni Salmonella enterica typhimurium Escherichia coli Escherichia coli Cyclospora cayetanensis Entamoeba histolytica Giardia lamblia Astrovirus Norovirus GI Norovirus GII	G11 : 6 flacons de 0,2 mL G12 : 6 flacons de 0,2 mL
GeneXpert® ^[4]	NATtrol™ C. difficile External Run Controls	NATCDI-6MC ⁽¹⁾	Clostridium difficile (NAP1)	6 flacons de 0,5 mL
		NATCSO-6MC ⁽¹⁾	Clostridium difficile	
	Contrôle négatif NATtrol™ Clostridium difficile	NATCSO-6MC-IVD		
	Contrôle positif Clostridium difficile NATtrol™	NATCDI-6MC-IVD		
	NATtrol™ Norovirus External Run Controls	NATNOVI-6MC ⁽¹⁾	Norovirus GI	6 flacons de 0,125 mL
		NATNOVII-6MC ⁽¹⁾	Norovirus GII	
		NATNOV-6MC ⁽¹⁾	Norovirus GI/GII	
		NATROTA-6MC ⁽¹⁾	Norovirus GI/GII	
Contrôle positif Norovirus GI/GII NATtrol™	NATNOV-6MC-IVD	Norovirus GI/GII	6 flacons de 0,5 mL	
Contrôle négatif Norovirus NATtrol™	NATROTA-6MC-IVD	Norovirus GI/GII		

(1) Produit RUO - (2) Automate BD MAX TM distribué par la société Becton Dickinson - (3) Automate Biofire FilmArray® distribué par la société Biomérieux - (4) Automate GeneXpert® distribué par la société Cepheid



PANEL GASTRO-INTESTINAL AMPLIRUN® TOTAL

vircell 
MICROBIOLOGISTS



Format
Lyophilisé

Contrôle
quantifié
(faiblement
positif)



Compatibilité
multi-
plateformes

Durée de
conservation :
jusqu'à 2,5
ans à compter
de la date de
fabrication

Validation
du processus
analytique complet
: extraction et
amplification

Agent
pathogène entier
inactivé

Conservation
+2 à 8°C*



Désignation	Référence	Paramètres	Conditionnement	Matrice
AMPLIRUN® TOTAL CLOSTRIDIUM DIFFICILE	MBTC026-R	Clostridium difficile RT027	10 x 0,5 mL	Selles
AMPLIRUN® TOTAL GASTROINTESTINAL BACTERIAL PANEL CONTROL	MBTC021	Campylobacter jejuni Clostridium difficile Escherichia coli EHEC Salmonella enteritidis Shigella flexneri Yersinia enterocolitica	10 x 0,5 mL	Selles

PANEL IST



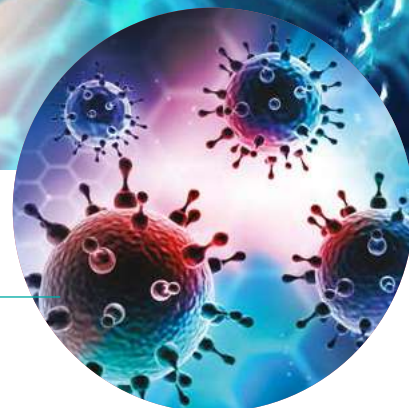
Contrôles
liquides et prêts
à l'emploi

Matrice
protéique
permettant la
validation du
processus
d'extraction.

Conservation
+2 à 8°C



Conservation
jusqu'à 56 jours
après ouverture*



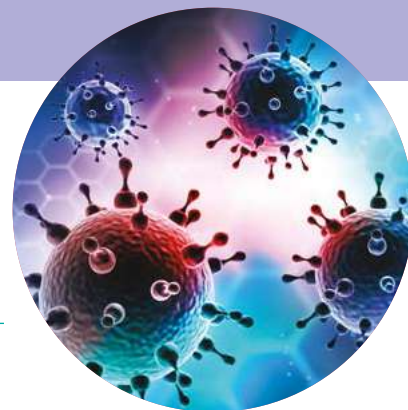
Automate	Désignation	Référence	Paramètres	Conditionnement
BD max™⁽²⁾	NATtrol™ BV External Run Controls negative	NATBVNEG-BD ⁽¹⁾	Bacterial Vaginosis	6 flacons de 0,15 mL
	NATtrol™ BV External Run Controls positive	NATBVPOS-BD ⁽¹⁾		
	NATtrol™ Candida/TV Positive Control	NATCTVPOS-BD ⁽¹⁾	C. albicans C. krusei C. glabrata Trichomonas vaginalis	
	NATtrol™ GBS External Run Controls positive	NATSAG-6MC ⁽¹⁾	GBS	6 flacons de 0,5 mL
	NATtrol™ GBS External Run Controls negative	NATLAC-6MC ⁽¹⁾		
Panther®⁽⁵⁾	Contrôle positif Chlamydia trachomatis NATtrol™	NATCT(434)-6MC-IVD	Chlamydia trachomatis	6 flacons de 1,25 mL
	Contrôle négatif CT/NG NATtrol™	NATCT-NGNEG-6MC-IVD	Chlamydia trachomatis Neisseria gonorrhoeae	
	NATtrol™ Mycoplasma genitalium External Run Control	NATMGN-ERC ⁽¹⁾	Mycoplasma genitalium	6 flacons de 0,25 mL
GeneXpert®⁽⁴⁾	NATtrol™ CT/NG External Run Controls	NATCT(434)-6MC ⁽¹⁾	Chlamydia trachomatis	6 flacons de 1,0 mL
		NATNG-6MC ⁽¹⁾	Neisseria gonorrhoeae	
		NATCT/NGNEG-6MC ⁽¹⁾	C. trachomatis N. gonorrhoeae	
	contrôle positif Chlamydia trachomatis NATtrol™	NATCT(434)-6MC-IVD	Chlamydia trachomatis	6 flacons de 1,25 mL
	contrôle négatif CT/NG NATtrol™	NATCT-NGNEG-6MC-IVD	Chlamydia trachomatis Neisseria gonorrhoeae	
	NATtrol™ GBS External Run Controls	NATSAG-6MC ⁽¹⁾	GBS	6 flacons de 0,5mL
		NATLAC-6MC ⁽¹⁾	GBS	
	Contrôle positif GBS NATtrol™	NATSAG-6MC-IVD	GBS	
	contrôle positif Neisseria gonorrhoeae NATtrol™	NATNG-6MC-IVD	Neisseria gonorrhoeae	6 flacons de 1,25 mL
	NATtrol™ T. vaginalis External Run Controls	NATTVPOS-6MC ⁽¹⁾	Trichomonas vaginalis	6 flacons de 1,2 mL
		NATTVNEG-6MC ⁽¹⁾	Trichomonas vaginalis	

(1) Produit RUO - (2) Automate BD MAX™ distribué par la société Becton Dickinson - (4) Automate GeneXpert® distribué par la société Cepheid - (5) Automate Panther distribué par la société Hologic

PANEL IST

AMPLIRUN® TOTAL

vircell 
MICROBIOLOGISTS



Format
Lyophilisé

Contrôle
quantifié
(faiblement
positif)



Compatibilité
multi-
plateformes

Validé sur le
panel Seegene



Durée de
conservation :
jusqu'à 2,5
ans à compter
de la date de
fabrication

Validation
du processus
analytique complet:
extraction et
amplification



Agent
pathogène entier
inactivé

Conservation
+2 à 8°C*



Désignation	Référence	Paramètres	Conditionnement	Matrice
AMPLIRUN® TOTAL CT/NG CONTROL	MBTC006	Chlamydia trachomatis (CT) Neisseria gonorrhoeae (NG)	10 x 1 mL	Exudat
	MBTC003		10 x 1 mL	Urine
AMPLIRUN® TOTAL CONTRÔLE CT/NG/TV/MGE	MBTC024-R	Chlamydia trachomatis (CT) Neisseria gonorrhoeae (NG) Trichomonas vaginalis Mycoplasma genitalium	10 x 1 mL	SWAB
AMPLIRUN® TOTAL MACROLIDE RÉSISTANT MGE CONTROL PANEL	MBTC029	M. genitalium de type sensible M. genitalium contenant une mutation A2059G dans le gène rARN ribosomique 23S M. genitalium contenant une mutation A2058G dans le gène rARN ribosomique 23S	10 x 1 mL	SWAB
AMPLIRUN® TOTAL VIRUS DE LA VARIOLE SIMIENNE	MBTC032-R	Monkeypox Virus	10 x 0,5 mL	SWAB

PANEL INFECTIONS NOSOCOMIALES

ZeptoMetrix CORPORATION



Contrôles
liquides et prêts
à l'emploi

Matrice
protéique
permettant la
validation du
processus
d'extraction

Conservation
+2 à 8°C



Conservation
jusqu'à 56 jours
après ouverture*



Automate	Désignation	Référence	Paramètres	Conditionnement	
BD max™ ^[2]	NATtrol™ Staphylococcus aureus (MRSA) External Run Controls	NATSAU(MRSA)-ERCL ^[1]	Streptococcus aureus (MRSA) DNA	6 flacons de 1,0 mL	
		NATSAU(MRSA)-ERCM ^[1]			
	NATtrol™ Staphylococcus aureus (MSSA) External Run Controls	NATSAU(MSSA)-ERCL ^[1]	Streptococcus aureus (MSSA) DNA		
		NATSAU(MSSA)-ERCM ^[1]			
GeneXpert® ^[4]	Contrôle positif MRSA (Staph aureus résistants à la meticilline) NATtrol™	NATMRSA-6MC-IVD	Streptococcus aureus (MRSA)	6 flacons de 0,5 mL	
	NATtrol™ MRSA/SA External Run Controls	NATMRSA-6MC ^[1]	Streptococcus aureus (MRSA)		
		NATMSSA-6MC ^[1]	Streptococcus aureus (MSSA)		
		NATMSSE-6MC ^[1]	Streptococcus epidermidis		
	Contrôle négatif MRSA/SA NATtrol™	NATMSSE-6MC-IVD	Streptococcus aureus (MRSA)		
	Contrôle positif SA NATtrol™	NATMSSA-6MC-IVD	Streptococcus aureus		

(1) Produit RUO - (2) Automate BD MAX TM distribué par la société Becton Dickinson - (4) Automate GeneXpert® distribué par la société Cepheid

PANEL MÉNINGITE AMPLIRUN® TOTAL

viracell
MICROBIOLOGISTS



Format
Lyophilisé



Microorganisme
inactivé complet
dans une matrice

Contrôle
quantifié
(faiblement
positif)

L'agent
pathogène entier
inactivé contient
tout le génome est
compatible
avec toute
analyse

Durée de
conservation :
jusqu'à 2,5
ans à compter
de la date de
fabrication

Validation
du processus
analytique complet
: extraction et
amplification



Compatibilité
multi-
plateformes

Conservation
+2 à 8°C*



Désignation	Référence	Paramètres	Conditionnement
AMPLIRUN® TOTAL MENINGITE** CONTROL	MBTC025-R	Entérovirus, Herpes virus 1 & 2, Human herpes virus 6, Human parechovirus, Varicella zoster virus, Cytomegalovirus, Escherichia coli K1, Haemophilus influenzae, Listeria monocytogenes, Neisseria meningitidis, Streptococcus agalactiae, Streptococcus pneumoniae, Cryptococcus neoformans	10 x 0,2 mL

*Se référer à la fiche technique **Disponible prochainement

PANEL RESPIRATOIRE



Contrôles
liquides et prêts
à l'emploi

Matrice
protéique
permettant la
validation du
processus
d'extraction

Conservation
+2 à 8°C



Conservation
jusqu'à 56 jours
après ouverture*

Automate	Désignation	Référence	Paramètres	Conditionnement
Biofire FilmArray™⁽³⁾	NATtrol™ Respiratory Panel 2.1 (RP2.1) Controls	NATRPC2.1-BIO ⁽¹⁾	Adenovirus (Type 1) (Type 3) (Type 31) C. pneumoniae (CWL-029) Influenza A 2009 H1N1pdm (A/NY/02/2009) Influenza A (H3N2 A/Brisbane/10/07) Metapneumovirus 8 Peru6-2003 M. pneumoniae M129 Parainfluenza (Type 1) (Type 4) Rhinovirus (Type A1) SARS-CoV-2 USA-WA1/2020 B. pertussis (A747) Bordetella pertussis (A639) Coronavirus (229) (HKU-1 Recombinant) (NL63) (OC43) Influenza AH1 (Nouvelle Calédonie/20/99) Influenza B (Florida/02/06) Parainfluenza (Type 2) (Type 3) RSV A	RP1 : 6 flacons de 0,3 mL RP2 : 6 flacons de 0,3 mL
	NATtrol™ Parainfluenza Control	NATPIV-ERC ⁽¹⁾	Parainfluenza Type 1 Parainfluenza Type 2 Parainfluenza Type 3 Parainfluenza Type 4B	6 flacons de 0,5 mL
Panther®⁽⁵⁾	NATtrol™ AdV/hMPV/HRV Control	NATAMR-ERC ⁽¹⁾	Rhinovirus Type 1A Human Metapneumovirus Type 8 Adenovirus Type 3	
GeneXpert®⁽⁴⁾	NATtrol™ Influenza External Run Controls	NATFLUA/B-6MC ⁽¹⁾	Influenza A/Brisbane/59/07 Influenza B/Florida/02/06	6 flacons de 0,5 mL
		NATFLUAH1N1-6MC ⁽¹⁾	Influenza A/NY/02/09**	
	NATtrol™ Flu/RSV (M) External Run Controls	NATFLURSV-6C ⁽¹⁾	Influenza A (Brisbane/59/07) Influenza B (Florida/02/06) RSV B (CH93(18)-18)	
		NATCXVA9-6MC ⁽¹⁾	Influenza A Influenza B RSV	
	NATtrol™ Influenza/RSV External Run Controls	NATFLUAB-6C ⁽¹⁾	Influenza A (Brisbane/59/07) Influenza B (Florida/02/06)	
		NATRSV-6C ⁽¹⁾	RSV B (CH93(18)-18)	
		NATCXVA9-6C ⁽¹⁾	Influenza A Influenza B RSV	
	Contrôle positif VRS NATtrol™	NATRSV-6C-IVD	RSV	
	Contrôle positif Influenza A/B NATtrol™	NATFLUAB-6C-IVD	Influenza A/B	
	Contrôle négatif Influen- za/VRS NATtrol™	NATCXVA9-6C-IVD	RSV	

(1) Produit RUO - (3) Automate Biofire FilmArray® distribué par la société Biomérieux - (4) Automate GeneXpert® distribué par la société Cepheid - (5) Automate Panther distribué par la société Hologic

PANEL RESPIRATOIRE AMPLIRUN® TOTAL



**Contrôle
quantifié
(faiblement
positif)**



**Durée de
conservation :
jusqu'à 2,5
ans à compter
de la date de
fabrication**

**Validation
du processus
analytique complet
: extraction et
amplification**

**Agent
pathogène entier
inactivé**



Désignation	Référence	Paramètres	Conditionnement	Matrice
AMPLIRUN® CONTRÔLE TOTAL DE LA PNEUMONIE BACTÉRIENNE ATYPIQUE	MBTC022-R	Bordetella pertussis / Chlamydomphila pneumoniae/ Chlamydomphila psittaci,/ Coxiella burnetii/ Legionella pneumophila/ Mycoplasma pneumoniae	10 x 0,5 mL	Swab
AMPLIRUN® CONTRÔLE TOTAL FLUA/FLUB/RSV	MBTC028	Influenza A & B VIRUS RESPIRATOIRE SYNCYTIAL (RSV)	10 x 0,5 mL	
AMPLIRUN® TOTAL PANNEAU DE CONTRÔLE VIRAL RESPIRATOIRE	MBTC020	Adénovirus 4/ Coronavirus/ Grippe A H3/ Grippe B/ Nouvelle grippe A H1N1/ Parainfluenza 1/ Parainfluenza 2/ Parainfluenza 3/ RSV (sous-type A)/ RSV (sous-type B)	10 x 0,2 mL	
AMPLIRUN® CONTRÔLE TOTAL DU SARS-COV-2	MBTC030	SARS-CoV-2	10 x 0,5 mL	
AMPLIRUN® TOTAL CONTRÔLE SARS-COV-2/FLUA/FLUB/RSV	MBTC031	SARS-COV-2 Influenza A & B RSV	10 x 0,5 mL	
CONTRÔLE NÉGATIF DE LA MATRICE SWAB RESPIRATOIRE	MC110	—	10 x 0,5 mL	Neutre
CONTRÔLE TOTAL DU VARIANT ALPHA DU SARS-COV-2	MC129	SARS-CoV-2 B.1.1.7 (ALPHA)	10 x 0,5 mL	
CONTRÔLE TOTAL DU VARIANT BÊTA DU SARS-COV-2	MC130	SARS-CoV-2 B.1.351 (BETA)	10 x 0,5 mL	
CONTRÔLE TOTAL DU VARIANT GAMMA DU SARS-COV-2	MC131	SARS-CoV-2 P.1 (GAMMA)	10 x 0,5 mL	
CONTRÔLE TOTAL DU VARIANT DELTA DU SARS-COV-2	MC133	SARS-CoV-2 B.1.617.2 (DELTA)	10 x 0,5 mL	

*Se référer à la fiche technique

PANEL INFECTIONS MONONUCLÉOSE AMPLIRUN® TOTAL



Format
Lyophilisé

Contrôle
quantifié
(faiblement
positif)



Compatibilité
multi-
plateformes

Durée de
conservation :
jusqu'à 2,5
ans à compter
de la date de
fabrication

Validation
du processus
analytique complet
: extraction et
amplification

Agent
pathogène entier
inactivé

Conservation
+2 à 8°C*



Désignation	Référence	Paramètres	Conditionnement	Matrice
AMPLIRUN® TOTAL CONTRÔLE EBV	MBTC019	Virus d'Epstein-Bar	10 x 0,2 mL	Plasma

PANEL TORCH AMPLIRUN® TOTAL

Désignation	Référence	Paramètres	Conditionnement	Matrice
AMPLIRUN® TOTAL CONTRÔLE DE LA CMV	MBTC018-R	10 x 0,2 mL	Cytomégalovirus	Plasma
AMPLIRUN® TOTAL CONTRÔLE HSV-1/HSV-2/VZV	MBTC016	10 x 0,2 mL	HSV-1 VZV	Exudat

PANEL INFECTIONS VECTOR-BORNE AMPLIRUN® TOTAL

Désignation	Référence	Paramètres	Conditionnement	Matrice
AMPLIRUN® TOTAL CONTRÔLE ZIKA/DENG/CHIK	MBTC023	10 x 0,2 mL	Virus Zika, virus de la dengue (1-4) et virus du chikungunya	Plasma

(1) Produit RUO - (3) Automate Biofire FilmArray® distribué par la société Biomérieux - (4) Automate GeneXpert® distribué par la société Cepheid - (5) Automate Panther distribué par la société Hologic

*Se référer à la fiche technique

PANEL INFECTIONS

MYCOBACTÉRIENNES AMPLIRUN® TOTAL



Format
Lyophilisé

Contrôle
quantifié
(faiblement
positif)



Compatibilité
multi-
plateformes

Durée de
conservation :
jusqu'à 2,5
ans à compter
de la date de
fabrication

Validation
du processus
analytique complet
: extraction et
amplification

Agent
pathogène entier
inactif

Conservation
+2 à 8°C*



Désignation	Référence	Paramètres	Conditionnement	Matrice
AMPLIRUN® TOTAL PANEL DE VERI- FICATION ET DE CONTRÔLE MDR-TB	MBTC027	2 flacons X Mycobacterium tuberculosis	10 x 1 mL (5x2)	Expectorant
		2 flacons X Mycobacterium tuberculosis RIF resistant rpoB mutation (S531L)		
		2 flacons X Mycobacterium tuberculosis RIF resistant rpoB mutation (H526D)		
		2 flacons X Mycobacterium tuberculosis INH resistant katG mutation (S315T)		
		2 flacons X Mycobacterium tuberculosis INH resistant inhA mutation (C15T)		
AMPLIRUN® TOTAL CONTRÔLE DU VTT	MBTC013	Mycobacterium tuberculosis (MTB)	10 x 1 mL	Expectorant
AMPLIRUN® TOTAL VTT RÉISTANT AUX HEN	MBTC015	5 flacons X Mycobacterium tuberculosis katG mutation (S315T)	10 x 1 mL (5x2)	Expectorant
		5 flacons X Mycobacterium tuberculosis inhA mutation (C15T)		
AMPLIRUN® TOTAL MTB RIF RESISTANT CONTROL	MBTC014	5 flacons X Mycobacterium tuberculosis rpoB mutation (S531L)		Expectorant
		5 flacons X Mycobacterium tuberculosis rpoB mutation (H526D)		

*Se référer à la fiche technique

AMPLIRUN®

vircell
MICROBIOLOGISTE



Format
Lyophilisé



Génome
microbien
entier quantifié



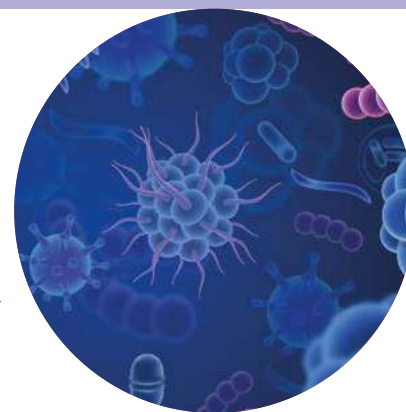
Conservation
après
reconstitution
entre :
-70°C et -90°C

Permet
l'amplification
de n'importe
quel fragment
du génome

Valable
pour toutes les
plateformes (PCR en
temps réel et PCR
conventionnelle)

Ne contient
pas de matières
infectieuses

Conservation
+2 à 8°C*



BACTÉRIOLOGIE

Référence Désignation

MBC004	Amplirun® Bacillus cereus
MBC005	Amplirun® Bartonella henselae
MBC006	Amplirun® Bartonella quintana
MBC092	Amplirun® Bordetella holmesii
MBC007	Amplirun® Bordetella parapertussis
MBC008	Amplirun® Bordetella pertussis
MBC078	Amplirun® Borrelia afzelii
MBC076	Amplirun® Borrelia burgdorferi
MBC077	Amplirun® Borrelia garinii
MBC009	Amplirun® Brucella abortus
MBC088	Amplirun® Campylobacter jejuni
MBC012	Amplirun® Chlamydia trachomatis
MBC011	Amplirun® Chlamydophila pneumoniae
MBC013	Amplirun® Chlamydophila psittaci
MBC043	Amplirun® Clostridium difficile
MBC018	Amplirun® Coxiella burnetii
MBC063	Amplirun® Coxsackie A6
MBC061	Amplirun® Coxsackie B1
MBC062	Amplirun® Coxsackie B5
MBC115	Amplirun® Enterococcus faecalis (vanB)
MBC116	Amplirun® Enterococcus faecium (vanA)
MBC121	Amplirun® Escherichia coli (EAEC)
MBC122	Amplirun® Escherichia coli (EIEC)

Référence Désignation

MBC123	Amplirun® Escherichia coli (EPEC)
MBC124	Amplirun® Escherichia coli (ETEC)
MBC022	Amplirun® Escherichia coli (VTEC)
MBC110	Amplirun® Francisella tularensis
MBC108	Amplirun® Gardnerella vaginalis
MBC021	Amplirun® Haemophilus ducreyi
MBC020	Amplirun® Haemophilus influenza
MBC049	Amplirun® Helicobacter pylori
MBC107	Amplirun® Klebsiella pneumoniae (NDM-1)
MBC031	Amplirun® Legionella pneumophila
MBC033	Amplirun® Listeria monocytogenes
MBC117	Amplirun® Moraxella catarrhalis
MBC086	Amplirun® Mycobacterium aum
MBC087	Amplirun® Mycobacterium intracellulaire
MBC095	Amplirun® Mycobacterium kansasii
MBC034	Amplirun® Mycobacterium tuberculosis
MBC094	Amplirun® Mycobacterium ulcerans
MBC085	Amplirun® Mycoplasma genitalium
MBC084	Amplirun® Mycoplasma hominis
MBC035	Amplirun® Mycoplasma pneumoniae
MBC075	Amplirun® Neisseria gonorrhoeae
MBC036	Amplirun® Neisseria meningitidis séro-groupe A

*Se référer à la fiche technique

Pour plus d'informations, contactez CQ@eurobio-scientific.com



Référence Désignation

MBC066	Amplirun® Neisseria meningitidis séro groupe B
MBC053	Amplirun® Neisseria meningitidis séro groupe C
MBC106	Amplirun® Orientia tsutsugamushi
MBC042	Amplirun® Rickettsia conorii
MBC003	Amplirun® Salmonella enteritidis
MBC044	Amplirun® Salmonella typhi
MBC089	Amplirun® Shigella flexneri
MBC073	Amplirun® Staphylococcus aureus (mecA-)

Référence Désignation

MBC074	Amplirun® Staphylococcus aureus (mecA+)
MBC071	Amplirun® Streptococcus agalactiae
MBC070	Amplirun® Streptococcus pneumoniae
MBC109	Amplirun® Treponema pallidum
MBC133	Amplirun® Ureaplasma Parvum
MBC112	Amplirun® Ureaplasma urealyticum
MBC118	Amplirun® brio cholerae
MBC027	Amplirun® Yersinia enterocolitica

PARASITOLOGIE

Référence Désignation

MBC054	Amplirun® Acanthamoeba castellani
MBC119	Amplirun® Giardia intestinalis
MBC060	Amplirun® Leishmania chagasi
MBC032	Amplirun® Leishmania infantum
MBC047	Amplirun® Toxoplasma gondii
NOUVEAU MBC148-R	Amplirun® plasmodium falciparum dna control
MBC079	Amplirun® Trichomonas vaginalis
MBC059	Amplirun® Trypanosoma cruzi
MBC093	Amplirun® Trypanosoma rangeli

MYCOLOGIE

Référence Désignation

MBC002	Amplirun® Aspergillus fumigatus
MBC010	Amplirun® Candida albicans
MBC127	Amplirun® Candida auris
MBC014	Amplirun® Coccidioides immitis
MBC015	Amplirun® Cryptococcus neoformans
MBC126	Amplirun® Cryptosporidium parvum

VIROLOGIE

Référence Désignation

MBC001	Amplirun® Adenorus
MBC114	Amplirun® Adenorus 41
MBC051	Amplirun® BK rus
MBC090	Amplirun® Coronarus
MBC132	Amplirun® Coronarus MERS (plasmide)
MBC142-R	Amplirun® Coronarus NL63
MBC135-R	Amplirun® Coronarus OC43
MBC136-R	Amplirun® Coronarus SARS 2003
NOUVEAU MBC147-R	Amplirun® astrovirus rna control
MBC016	Amplirun® Cytomégalorus
MBC055	Amplirun® Dengue 1
MBC056	Amplirun® Dengue 2
MBC057	Amplirun® Dengue 3
MBC058	Amplirun® Dengue 4
MBC065	Amplirun® EBV
MBC064	Amplirun® Echorus 5
MBC097	Amplirun® Encéphalite équine Est
MBC098	Amplirun® Encéphalite équine Ouest
MBC096	Amplirun® Encéphalite équine Venezuela
MBC134	Amplirun® Encéphalite Japonaise
MBC125	Amplirun® Enterorus 68
MBC019	Amplirun® Enterorus 71
MBC023	Amplirun® Herpès Simplex 1
MBC024	Amplirun® Herpès Simplex 2
MBC025	Amplirun® HHV-6
MBC128	Amplirun® HHV8
MBC028	Amplirun® Influenza A H1
MBC082	Amplirun® Influenza A H1N1
MBC029	Amplirun® Influenza A H3
MBC052	Amplirun® Influenza A H5
MBC030	Amplirun® Influenza B
MBC111	Amplirun® Nororus
MBC040	Amplirun® Oreillons

MBC067	Amplirun® Papillomavirus type 16 (CA Ski cells)
MBC068	Amplirun® Papillomavirus type 18 (HeLa cells)
MBC105	Amplirun® Parainfluenza 1 humain
MBC037	Amplirun® Parainfluenza 1
MBC038	Amplirun® Parainfluenza 2
MBC039	Amplirun® Parainfluenza 3
MBC050	Amplirun® Parainfluenza 4
MBC102	Amplirun® Parechovirus 1
MBC080	Amplirun® Parvovirus B19 (plasmide)
MBC091	Amplirun® Rhinorus
MBC026	Amplirun® Rotavirus
MBC046	Amplirun® Rougeole
MBC113	Amplirun® Rubéole
MBC137-R	Amplirun® SARS-CoV-2
MBC138-R	Amplirun® SARS-CoV-2 B.1.1.7
MBC139-R	Amplirun® SARS-CoV-2 B.1.351
MBC141-R	Amplirun® SARS-CoV-2 B.1.617.2 (Delta)
MBC143-R	Amplirun® SARS-CoV-2 Omicron
MBC140-R	Amplirun® SARS-CoV-2 P.1 - Variant Brésilien
MBC129	Amplirun® Toscana
MBC099	Amplirun® Chikungunya
MBC101	Amplirun® Encéphalite St Louis
MBC100	Amplirun® fièvre jaune
MBC130	Amplirun® Ross River
MBC045	Amplirun® Tick-Borne Encephalitis TBEV
MBC069	Amplirun® West Nile
MBC072	Amplirun® Zika (lignée africaine)
MBC103	Amplirun® Zika (lignée asiatique)
MBC041	Amplirun® VRS (sous type A)
MBC083	Amplirun® VRS (sous type B)
MBC048	Amplirun® VZV

VIRUS DE TRANSPLANTATION

Contrôles gamme Qnostics



Les contrôles de la gamme **Qnostics** sont des monos paramétriques et constitués de virus entiers inactivés.

Format
liquide prêt
à l'emploi



Génome
entier



Conservation
avant ouverture
entre
-20 et -80°C

Utilisation
unique



Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
CMVQC01	Contrôle monoparamétrique CMV	5 x 1 mL
EBVQC01	Contrôle monoparamétrique EBV	5 x 1 mL
BKVQC01	Contrôle monoparamétrique BKV	5 x 1 mL
HSV1QC01	Contrôle monoparamétrique HSV1	5 x 1 mL
HSV2QC01	Contrôle monoparamétrique HSV2	5 x 1 mL
VZVQC01	Contrôle monoparamétrique VZV	5 x 1 mL
INFAQC01	Contrôle monoparamétrique Influenza A	5 x 1 mL
INFBQC01	Contrôle monoparamétrique Influenza B	5 x 1 mL
RSVQC01	Contrôle monoparamétrique RSV	5 x 1 mL
ADVQC01	Contrôle monoparamétrique Adéno Virus	5 x 1 mL

Paramètres

Contrôle monoparamétrique CMV	CMV
Contrôle monoparamétrique VZV	VZV
Contrôle monoparamétrique EBV	EBV
Contrôle monoparamétrique Influenza A	Virus de la Grippe (A)
Contrôle monoparamétrique BKV	BKV
Contrôle monoparamétrique Influenza B	Virus de la grippe (B)
Contrôle monoparamétrique HSV1	HSV1
Contrôle monoparamétrique VRS	VRS
Contrôle monoparamétrique HSV2	HSV2
Contrôle monoparamétrique Adéno Virus	Adénovirus

SÉROLOGIE

Contrôles gamme Seracare



Les contrôles de la gamme **Seracare** sont mono ou multiparamétriques. Plusieurs niveaux de concentration (logcopies / mL) sont disponibles selon les références.

Format
liquide prêt
à l'emploi



Conservation
avant ouverture
et après
ouverture : selon
références*

Paramètres

Pour commander

Référence	Désignation	Conditionnement
2020-0104 / A345-2124	Accurun® 345 HCV RNA/HIV RNA/HBV DNA	5 x 1,2 mL
2020-0105	Accurun® 345 HCV RNA/HIV RNA /HBV DNA	5 x 4 mL
2025-0067	Accurun® 342 Chlamydia/Neisseria DNA - Série 100	10 x 1 mL
2025-0068 / A342-7006	Accurun® 342 Chlamydia/Neisseria DNA - Série 700 (Technique Amplifiée)	
2025-0061	Accurun® 841 Chlamydia trachomatis / Neisseria gonorrhoeae négatif	
2035-0007 / A803-0027	Accurun® 803 contrôle négatif (HCV RNA/HIV RNA/ HBV DNA)	10 x 1,2 mL
2020-0078 / A305-2127	Accurun® 305 HCV RNA -Série 150	5 x 1 mL
2020-0083 / A305-6324	Accurun® 305 HCV RNA -Série 300	
2020-0085 / A305-6432	Accurun® 305 HCV RNA -Série 400	
2020-0087 / A315-2127	Accurun® 315 HIV RNA -Série 150	10 x 1,2 mL
2020-0092 / A315-5424	Accurun® 315 HIV RNA -Série 400	5 x 1 mL
2020-0096 / A325-5232	Accurun® 325 HBV DNA -Série 200	5 x 4 mL
2020-0098 / A325-5732	Accurun® 325 HBV DNA -Série 700	
2025-0043 / A378-5030	Accurun® 378 HPV DNA	20 x 4 mL
2025-0060	Accurun 381 HPV mRNA Positive Contrôle	20 x 1 mL
0505-0126	Accuplex™ SARS CoV-2	Positif : 5 x 1,5 mL Négatif : 5 x 1,5 mL
0505-0159	Accuplex™ SARS CoV-2 full genome	
0505-0133	AccuPlex™ SARS-CoV-2 Kit de contrôles moléculaires	

Accurun® 345 HCV RNA/HIV RNA/HBV DNA	HCV RNA HIV RNA HBV DNA
Accurun® 342 Chlamydia/Neisseria DNA Série 100	Chlamydia trachomatis DNA - Neisseria gonorrhoeae DNA
Accurun® 342 Chlamydia/Neisseria DNA Série 700 (Technique Amplifiée)	
Accurun® 841 Chlamydia trachomatis / Neisseria gonorrhoeae Négatif	
Accurun® 803 Contrôle négatif (HCV RNA/HIV RNA/HBV DNA)	HCV RNA HIV RNA HBV DNA
Accurun® 305 HCV RNA - Série 150	HCV RNA
Accurun® 305 HCV RNA - Série 300	HCV RNA
Accurun® 305 HCV RNA - Série 400	HCV RNA
Accurun® 315 HIV RNA - Série 150	HIV RNA
Accurun® 315 HIV RNA - Série 400	
Accurun® 325 HBV DNA - Série 200	HBV DNA
Accurun® 325 HBV DNA - Série 700	
Accurun® 378 HPV DNA	HPV DNA
Accurun® 381 HPV mRNA Positive Contrôle	HPV mRNA
SARS CoV-2 Accuplex®	SARS CoV-2 (ORF1a, RdRp, E, N)
ARS CoV-2 Accuplex® full génome	SARS CoV-2 (full génome)

*Se référer à la fiche technique

CONDITIONS GÉNÉRALES DE VENTE

DATE D'EFFET : 1^{ER} JANVIER 2024

Les présentes conditions générales de vente (les « Conditions Générales ») sont applicables à compter de leur date d'effet aux ventes de Produits par la société Eurobio Scientific SA, dont le siège social est 7 Avenue de Scandinavie, ZA de Courtabœuf, 91953 Les Ulis, France (le « Vendeur ») à ses clients professionnels (« Client(s) »).

1. Dispositions générales

Les Conditions Générales sont systématiquement remises ou adressées au Client pour lui permettre de passer commande. Elles sont également disponibles sur le site internet du Vendeur. Le Vendeur se réserve le droit de pouvoir modifier à tout moment tout ou partie des Conditions Générales ; étant précisé, toutefois, que, pour chaque bon de commande notifié par le Client au Vendeur, les Conditions Générales applicables seront celles en vigueur au jour de la réception du bon de commande par le Vendeur. En conséquence, la passation de commande par le Client au Vendeur vaudra acceptation par le Client des Conditions Générales alors en vigueur, ainsi que sa reconnaissance d'en avoir parfaite connaissance et la renonciation à se prévaloir de ses propres conditions d'achat ou d'autres conditions ayant une finalité similaire. Sauf conditions particulières, ou accord écrit contraire signé par le Vendeur et le Client, les Conditions Générales prévaudront sur tout autre document contractuel quel qu'il soit, oral ou écrit, conclu entre les Parties.

2. Barème des prix

Le Vendeur se réserve le droit de pouvoir modifier à tout moment le prix d'un ou plusieurs Produits ; étant précisé que, pour chaque bon de commande, le barème des prix applicables est celui en vigueur à la date dudit bon de commande. Les prix affichés sont libellés en euros et hors taxes, hors frais de transport et de livraison et hors escompte (livraison EXW Les Ulis – Incoterm CCI 2020). Le taux de TVA applicable, le cas échéant, est calculé et appliqué selon le taux en vigueur au moment de la commande, sur le montant total des achats réalisés par le Client. Le cas échéant, les Parties pourront convenir d'un commun accord écrit de conditions tarifaires particulières dérogeant aux prix du barème. Toutes variations des droits de douane ou d'importation et des frais de transitaires, toutes augmentations de prix résultant de modifications apportées aux taux de change, de réévaluations ou de dévaluations monétaires devenues effectives entre la date de la commande et la date d'importation des produits seront supportées par le Client.

3. Frais annexes

Le Vendeur peut être amené à facturer des frais annexes complémentaires en fonction de la commande. Ces frais sont susceptibles d'être modifiés en cours d'année en fonction de l'évolution des coûts engagés.

Frais de logistique : pour toute commande d'un montant inférieur à 500€HT, il sera facturé une participation aux frais de logistique, manipulations et gestion administrative sur la base d'un montant forfaitaire de 40€HT. Ces frais s'appliquent pour les livraisons sur le territoire métropolitain. Hors cas de livraison franco de port, ces frais ne sont pas compris dans les prix des Produits communiqués dans le barème des prix et seront à la charge du Client conformément au présent article.

Frais de carboglace : pour tout envoi de produits congelés en carboglace, une participation forfaitaire de 48€HT sera appliquée.

Frais de livraison express et Urgences : un service de commande à traitement prioritaire « spécial URGENCE », est disponible contre paiement d'un montant forfaitaire de 50€HT auquel s'ajouteront les frais de port effectivement engagés. Une telle commande devra être confirmée par écrit. Deux options Urgence sont proposées, livraison le jour même en transport par taxi pour une distance maximum de 500km depuis le siège du Vendeur et sous réserve que la demande soit passée avant 11h du matin, livraison le lendemain pour les commandes passées au-delà de 11h. Au-delà de 15h30, aucune commande ne pourra être passée pour le lendemain.

Autres frais : Pour toutes livraisons vers la Corse, sera facturé un montant forfaitaire de 70€HT auquel s'ajouteront les frais de transport engagés par le Vendeur. Pour les livraisons en DROM-COM ou à l'étranger : nous consulter.

Note : au cas où les frais engagés pour l'expédition des Produits dépasseraient de plus de 20% le montant de la participation aux frais de livraison, le Vendeur se réserve la possibilité de faire supporter le montant exact des frais de port par le Client. Le Vendeur se réserve le droit à sa seule discrétion de déterminer la méthode d'expédition. Pour toute commande livrable en urgence en dehors de la France métropolitaine, la livraison sera intégralement à la charge du Client.

4. Bons de Commande - Changements – Annulation

Le Client qui souhaite acheter un Produit doit adresser un bon de commande au Vendeur en précisant, notamment : ses coordonnées complètes, son numéro de téléphone, une adresse email, ainsi que son numéro de client s'il en possède un ; les références complètes des Produits ; l'adresse requise de livraison et celle de facturation si cette dernière est différente ; le détail des prix des Produits Eurobio Scientific qu'il souhaite commander sur la base du barème des prix communiqué.

Les commandes passées en vertu des présentes Conditions Générales ne peuvent être modifiées ou amendées que par accord écrit contresigné par

le Client et le Vendeur, établissant les modifications spécifiques à apporter, ainsi que l'effet éventuel desdites modifications sur les prix et délais de livraison. Le Client ne peut en aucune manière annuler sa commande sauf si ladite annulation fait l'objet d'un accord écrit du Vendeur, auquel cas le Vendeur avisera le Client du coût de ladite annulation que le Client s'engage à payer.

5. Conditions de livraison – Réception des Produits

Sous réserve des stocks disponibles (la répartition du stock de Produits étant à la libre discrétion du Vendeur), le Vendeur s'engage à traiter toute commande acceptée dans un délai maximum de 48 heures sur une période de deux jours ouvrés, à compter de la date de réception du bon de commande concerné conformément à l'Article 4 ci-dessus. Le délai de livraison en fin est celui du transporteur. Les délais de livraison sont donnés à titre indicatif. Il s'ensuit que les retards éventuels ne peuvent justifier en aucun cas l'annulation de la commande, ni l'application de pénalités par le Client, ou engager la responsabilité du Vendeur. Le Vendeur se réserve le droit de livrer en plusieurs fois les commandes ; dans ce cas, chaque livraison étant facturée séparément, les délais de paiements courent à compter de l'émission de la facture spécifique. Le retard de l'une des livraisons partielles ne pourra dégager le Client de son obligation d'accepter les livraisons restantes.

Les Produits sont expédiés à l'adresse de livraison communiquée par le Client au bon de commande, et voyagent aux risques et périls du Client. Celui-ci a la responsabilité de réceptionner les Produits, les contrôler immédiatement à l'arrivée et, en cas de vices apparents ou défaut de conformité, de faire toutes réserves nécessaires auprès du transporteur et du Vendeur, aucune réclamation n'étant admise ultérieurement.

Sans préjudice des dispositions à prendre vis-à-vis du transporteur, le Client devra informer le Vendeur par lettre recommandée avec accusé de réception, ou par fax ou email confirmés par courrier dans le délai de 72h, de tous vices apparents ou défauts de conformité des Produits livrés. Passé ce délai, toute réclamation de quelque nature que ce soit sera considérée comme irrecevable. En l'absence de réserves ou en cas de réserves tardives voire irrégulières, les livraisons sont présumées conformes au bon de livraison et avoir été correctement effectuées au moment de la réception des Produits. Le défaut de conformité d'une partie de la livraison ne dispense pas le Client de son obligation de payer les Produits pour lesquels il n'existe aucune contestation. Aucun retour ou refus de marchandises ne peut être fait sans accord préalable du Vendeur.

6. Force Majeure

Constitue une cause d'exonération de responsabilité du Vendeur tout cas de force majeure ainsi que tout événement, prévisible ou non au moment de la vente, qui se trouve raisonnablement hors de son contrôle, dont il ne peut empêcher ou prévenir les effets et qui est de nature à l'empêcher temporairement ou définitivement d'accomplir en tout ou partie ses obligations contractuelles compte tenu de la diligence normale que l'on peut requérir de lui. Ainsi notamment : l'action ou l'inaction du Client, embargo ou tout autre acte gouvernemental, réglementation ou requête affectant le cours normal des affaires du Vendeur, incendie, explosion, accident, vol, vandalisme, émeute, acte de guerre, grève ou autres difficultés sociales, le blocage des routes, la rupture d'approvisionnement, la neige, l'incendie, la foudre, inondations, tempête, retard ou grève de transport ou impossibilité de trouver la main d'œuvre nécessaire, l'approvisionnement en matériaux ou l'énergie à des prix normaux, une épidémie et/ou un confinement sans que cette énumération ait un caractère limitatif.

7. Prestation d'installation et mise en service des équipements

Pour les Produits Eurobio Scientific nécessitant une installation spécifique (notamment les machines), leur installation et mise en service, y compris leur branchement, se fera obligatoirement sous le contrôle des techniciens du Vendeur, à moins qu'il en ait été au préalable décidé autrement entre les Parties.

8. Garanties - Responsabilités

Les Produits vendus ne sont ni repris, ni échangés. Les réclamations concernant des défauts ou vices apparents des Produits ne pourront être prises en considération que si elles sont faites par écrit par le Client, au plus tard dans les 72h (soixante-douze heures) après leur réception par le Client, et sont accompagnées de l'indication de la date de livraison, du numéro du bon de livraison, ainsi que du ou des noms et références catalogue du Produit, comme il est dit à l'article 5.

Le Vendeur décline toute responsabilité pour le cas où les Produits n'auraient pas été convenablement choisis, ou utilisés par le Client, ou lorsque les dommages sont dus à une manipulation ou un stockage non appropriés par le Client ; aucun retour de Produit n'est accepté sans l'accord préalable et écrit du Vendeur. La seule garantie applicable aux Produits consiste dans le remplacement gratuit des Produits Eurobio Scientific dont il est établi qu'ils sont défectueux ou inutilisables en raison de vices cachés. S'il est impossible de procéder au remplacement d'un Produit, il sera remboursé, ou fera l'objet d'un crédit en faveur du Client.

Garanties particulières relative aux équipements : nos appareils vendus neufs en sus des Produits sont garantis douze mois (sauf consommables) pièces et main-d'œuvre à compter de la date d'installation chez le Client. Les dommages d'origine externe ou consécutifs à une mauvaise

utilisation de l'équipement ou à une utilisation non conforme, à un choc, à une exposition prolongée à l'humidité ou tout autre agent extérieur nocif ou corrosif, sont exclus de la présente garantie.

En tout état de cause, sous réserve des dispositions légales et réglementaires applicables, le montant total maximum de toutes les indemnisations pouvant être versée par le Vendeur au titre d'une réclamation ou demande quelconque d'un Client relative à un Produit (en ce compris un équipement) Eurobio Scientifique dans le cadre des présentes Conditions Générales, ou des Conditions Particulières conclues avec le Client, ne peut excéder le prix effectivement versé par le Client au Vendeur au titre du Produit ou de l'équipement Eurobio Scientifique concerné.

9. Paiement - Pénalités de retard et Réserve de Propriété

Nos factures sont établies conformément à la législation en vigueur et sont payables à notre siège social, net sous 30 jours date de facture. Aucun escompte n'est consenti pour un paiement anticipé.

En cas de retard de paiement, le Client sera redevable de plein droit, sans qu'une mise en demeure ne soit nécessaire, de pénalités au taux de refinancement le plus récent ou (Refi) de la Banque centrale européenne (BCE), en vigueur au 1er janvier ou au 1er juillet selon le cas, majoré de 10 points, soit 15%. Le Client sera en outre redevable de plein droit, dès le jour suivant la date limite de règlement figurant sur la facture, d'une indemnité forfaitaire pour frais de recouvrement de 40 euros HT ou son montant établi par Décret. Ces intérêts de retards et pénalités devront être réglés par le Client en sus du prix.

Par application des dispositions de l'article 2367 du Code Civil, le Vendeur ou ses ayants droit se réserve(nt) la propriété des Produits (y compris équipements) vendus au Client jusqu'au paiement complet du prix et des pénalités et frais décrits ci-dessus. Néanmoins, le Client supporte tous les risques que les Produits (y compris les équipements) peuvent encourir ou occasionner, à partir du moment où ils sont remis au transporteur comme il est indiqué aux présentes Conditions Générales.

Les Parties reconnaissent et acceptent que le bénéfice de la réserve de propriété stipulée ci-dessus se reporte sur la créance du Client à l'égard de sous-acquéreurs ou sur l'indemnité d'assurance subrogée aux Produits en cas de revente de ceux-ci par application des dispositions de l'article 2372 du Code civil. En cas de revente des Produits Eurobio Scientifique par le Client avant complet paiement au Vendeur, le Client s'engage à consigner la partie du prix de revente correspondant au prix des Produits Eurobio Scientifique facturé par le Vendeur et à honorer ses obligations de paiement à l'échéance convenue. Ainsi, le Vendeur pourra revendiquer entre les mains des sous-acquéreurs le prix ou la partie du prix des Produits Eurobio Scientifique vendus sous clause de réserve de propriété qui n'aura été ni payé, ni réglé, ni compensé en compte courant entre le Client et ses sous-acquéreurs. Pour l'exercice de ce droit, le Client s'engage à fournir au Vendeur, sans délai et à première demande, tous les renseignements ou documents utiles concernant ses sous-acquéreurs (identité, quantité vendue, état des ventes, mode et délais de paiement, factures, journal des ventes, etc.). Les dispositions de l'article L. 624-16 du Code de commerce s'appliquent, dans l'hypothèse de l'ouverture d'une procédure collective à l'encontre du Client.

Le Vendeur se réserve la possibilité de modifier (jusqu'à supprimer) le montant d'encours éventuellement accordé au Client à tout moment, et d'exiger un paiement comptant le cas échéant, notamment en cas d'incident de paiement ou d'informations financières défavorables. En cas de dépassement du montant de l'encours autorisé, le Vendeur se réserve le droit de demander pour toute nouvelle commande, ainsi que pour les commandes en cours non honorées, le règlement en avance du prix des produits commandés sur présentation de facture(s) pro forma avant toute livraison. En outre, le Client accepte de fournir à tout moment les garanties de sa solvabilité, notamment si la situation économique et/ou son crédit se détériorent. Faute de recevoir ces garanties, le Vendeur est en droit de résilier sans dommages et intérêts les commandes et contrats en cours.

En cas d'incident de paiement avéré, le Vendeur adressera au Client une mise en demeure avec un préavis de huit jours pour régulariser la situation. Au-delà de ce délai, l'intégralité des sommes dues deviendra immédiatement exigible.

Litiges sur factures : lorsque le Client constate que des prix de vente facturés ne correspondent pas au barème de prix applicable à sa commande, il doit en informer le Vendeur sans délais. Le Vendeur procédera alors à l'émission d'un avoir annulant la facture initiale et d'une nouvelle facture rectificative. En tout état de cause, la date et les conditions de paiement de la facture rectificative resteront celles de la facture d'origine, et, en cas de retard de paiement, les intérêts de retards et pénalités mentionnés ci-dessus s'appliqueront au montant de la facture rectificative.

10. Utilisation des Produits par le Client

Les Produits Eurobio Scientifique sont des réactifs de laboratoire, et, à moins d'indication contraire au recto de la facture du Vendeur ou sur les étiquettes du Produit ou dans l'un des catalogues du Vendeur, ils ne doivent pas être utilisés dans d'autres buts, notamment et sans que ces exemples soient limitatifs : in-vivo, dans les produits alimentaires, en médicaments, en produits médicaux ou cosmétiques pour les humains ou animaux ou dans des buts commerciaux.

11. Retours

Aucun retour par le Client en port dû ne sera accepté. Les Produits Eurobio Scientifique ne peuvent être retournés ni leur valeur portée au crédit du Client qu'avec la permission préalable du Vendeur et, dans ce cas,

seulement en stricte conformité avec les instructions de réexpédition du Vendeur. Le prix de vente des Produits Eurobio Scientifique retournés dans ces conditions de conformité sera crédité au compte du Client sous déduction de 15% de ce prix de vente, et seulement si les Produits Eurobio Scientifique sont dans leur état d'origine. Les produits stériles, les sérums et les produits périssables ne sont jamais repris ou échangés.

12. Propriété intellectuelle

Pour les besoins des Conditions Générales, le terme « Droits de Propriété Intellectuelle » signifie tous les droits de propriété intellectuelle suivants relatifs aux Produits Eurobio Scientifique : (i) brevets, demandes de brevet, droits sur les brevets, inventions qu'elles soient ou non brevetables ou brevetées, ainsi que toutes les améliorations y afférant ; (ii) dénominations sociales, noms commerciaux, enseignes, habillages commerciaux, logos, slogans, topographie de produits semi-conducteurs, dessins et modèles enregistrés et non enregistrés, marques ainsi que les enregistrements et demandes d'enregistrement y afférentes ; (iii) droits d'auteur, qu'ils aient été enregistrés ou non, y compris notamment, sans que cette liste ne soit limitative, les compilations, bases de données (y compris le droit sui generis sur les bases de données) et logiciels (y compris toutes les sources qui sont à leur base ou qui s'y rapportent, les codes objets et les codes sources), les manuels et autres documentations, les enregistrements visuels et/ou sonores ainsi que tous les dérivés, traductions, adaptations et combinaisons de ce qui précède ; (iv) les noms de domaine et leurs extensions, et (v) le savoir-faire, les secrets de fabrication, les informations confidentielles ou privées et les techniques et recherches en cours. Tous les Droits de Propriété Intellectuelle relatifs aux Produits commercialisés par le Vendeur sont et restent la propriété exclusive du Vendeur et aucune disposition des Conditions Générales ne saurait être interprétée comme opérant un transfert d'un Droit de Propriété Intellectuelle du Vendeur au Client. Toute reproduction totale ou partielle, modification, diffusion, exploitation ou utilisation des Droits de Propriété Intellectuelle visés au précédent paragraphe, pour quelque motif et sur quelque support que ce soit, sans accord exprès et préalable du Vendeur, est strictement interdite.

13. Confidentialité

Sauf accord préalable écrit du Vendeur, le Client s'engage à garder confidentielles toutes les informations relatives au Vendeur, ses Produits ou son activité, qui auraient été portées à sa connaissance par le Vendeur dans le cadre de leurs relations commerciales. Le Client se porte fort du respect du présent engagement de confidentialité par ses salariés, préposés, mandataires ou représentants. Le présent engagement de confidentialité restera en vigueur jusqu'à l'expiration d'un délai de deux ans à compter de la date du dernier bon de commande adressé par le Client au Vendeur.

14. Droit applicable – Tribunal compétent

Les Conditions Générales sont soumises au droit français.

A défaut de règlement amiable entre les Parties dans un délai de trente (30) jours à compter de la date d'une mise en demeure adressée à cet effet par une Partie à l'autre Partie, tous litiges entre les Parties auxquels pourraient donner lieu les présentes Conditions Générales de Vente ou qui pourront en être la suite, l'exécution ou la conséquence, seront soumis, sous réserve des dispositions légales applicables, à la compétence exclusive du tribunal de commerce d'Evry (France).

15. Lutte contre le travail clandestin

Le Vendeur certifie être en conformité avec l'article L-324-10 du code du travail relatif à la lutte contre le travail clandestin.

16. Protection des données à caractère personnel

Dans le cadre de la relation entre le Client et le Vendeur, des données à caractère personnel sont appelées à être collectées et traitées en conformité avec le règlement (UE) 2016/679 du Parlement Européen et du Conseil du 27 avril 2016 relatif à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel et à la libre circulation des données (RGPD) et la loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés dans sa dernière version modifiée (LIL). Le Vendeur, tout comme le Client, demeure responsable du traitement des données personnelles de contact collectées dans le cadre de la relation commerciale, en particulier les noms, prénoms, adresses email, adresses physiques et numéros de téléphone professionnels de collaborateurs. Chacun s'engage à ne traiter ces données que dans la mesure où elles sont nécessaires pour la relation commerciale, à respecter le RGPD et la LIL, et à prendre toute mesure technique pour préserver la sécurité et la confidentialité de ces données. Le Vendeur pourra toutefois être amené à communiquer ces données à certains sous-traitants, en particulier aux transporteurs livrant les Produits ou équipements vendus au Client. Le Client et ses collaborateurs concernés disposent d'un droit d'accès, de rectification, d'effacement, de limitation, de portabilité, d'opposition au traitement de ces données, du droit de retirer leur consentement à leur traitement, et du droit de définir des directives relatives au traitement de ces données après leur décès. Ils peuvent exercer leurs droits par courrier envoyé en recommandé à Eurobio Scientifique, Service Protection des Données, à l'adresse du siège. En cas de litige portant sur le traitement de données à caractère personnel par le Vendeur, le Client est informé de son droit de saisir la CNIL (coordonnées figurant à l'adresse internet : www.cnil.fr).

CONTRÔLES

Q U A L I T É

LOGICIEL INTERQC

Eurobio Scientific vous propose le logiciel de comparaison intra et inter-laboratoire InterQC



Le logiciel InterQC vous sera utile pour avoir une notion de votre biais et de votre fidélité avec nos contrôles qualité

- ✓ Suivi de vos calculs statistiques et comparaison aux groupes de pairs en temps réel.
- ✓ Gestion des données via une connexion automatique ou en saisie manuelle.
- ✓ Cette plateforme ne nécessite pas d'installation physique mais est gérée via le Cloud.

eurobio
SCIENTIFIC

7 avenue de Scandinavie ZA de Courtaboeuf 91940 Les Ulis FRANCE

Tel : +33 (0)1.69.79.64.80

Mail : cq@eurobio-scientific.com

Catalogue de vente

WWW.EUROBIO-SCIENTIFIC.EU