

## CONTROLE MULTIPARAMÉTRICO DE PROTEÍNAS

MS 80115310078

Artigo n° Apresentações:

4140002KC 2 x 1 mL

### FINALIDADE

Controle de exatidão para determinação de proteínas no soro por turbidimetria e nefelometria.

### COMPOSIÇÃO

Plasma humano normal diluído com tampão salina fosfato.  
Conservante: Azida sódica 0,095 g%  
Pronto para uso.

### PREPARO E ESTABILIDADE

Controle líquido, pronto para uso.  
A data de vencimento do produto armazenado entre +2°C e +8°C está indicada no rótulo.  
Depois de aberto os frascos, podem ser utilizados por 6 semanas se bem fechados e armazenados entre +2°C e +8°C.  
Não congelar.

### CUIDADOS E PRECAUÇÕES

1. Tome os cuidados necessários no manuseio de reagentes de laboratórios.
2. Cada doador usado para preparação dos padrões e controles foi testado e os resultados foram negativos para presença de anticorpos de HIV1 e HIV2, bem como para antígenos de superfície para hepatite B e anticorpos anti-hepatite C, usando métodos aprovados pelo FDA. Somente doadores com resultados negativos foram utilizados na fabricação. Entretanto todos os produtos obtidos a partir de fluidos do corpo humano devem ser manuseados com cuidado apropriado de acordo com os procedimentos recomendados para materiais biologicamente perigosos uma vez que não pode ser provada a ausência de agentes infecciosos.
3. Reagentes contendo Azida sódica devem ser manipulados com cuidado. Não ingira ou evite o contato com a pele e mucosas. Azida sódica pode formar compostos explosivos em contato com metais pesados tais como chumbo ou cobre.

### GARANTIA

Estas instruções de uso devem ser lidas atentamente antes da utilização do produto e as instruções nela contidas devem ser rigorosamente cumpridas. A confiabilidade dos resultados do ensaio não poderá ser garantida em caso de desvio às instruções.

### GERENCIAMENTO DE RESÍDUOS

Seguir as disposições da resolução em vigor que dispõe sobre o regulamento técnico para gerenciamento de resíduos de serviços de saúde, bem como outras práticas de biossegurança equivalentes.

### MATERIAIS NECESSÁRIOS, MAS NÃO FORNECIDOS

1. Reagente para a dosagem do parâmetro assinalado
2. Micropipetas e ponteiras

### PROCEDIMENTOS PARA O TESTE

Aplicações para sistemas automáticos estão disponíveis quando requisitadas ou em nosso site: [www.grupokovalent.com.br](http://www.grupokovalent.com.br)

Utilizar o controle como se fosse uma amostra, seguindo o procedimento descrito na instrução de uso do Kit.  
Favor consultar a instrução de uso da Proteína assinalada para instruções de uso.

### VALORES ASSINALADOS

Os valores das concentrações dos analitos deste controle são específicos e válidos apenas para o lote correspondente e estão indicados na tabela de valores de cada lote envolvido. Os valores foram baseados na padronização ERM-DA470k da International Federation of Clinical Chemistry (IFCC), da Organização Mundial da Saúde (OMS) e Siemens.

\*Cada laboratório deve estabelecer ações corretivas no caso de desvios na recuperação do controle.

\*\*Podem ocorrer mudanças dos valores dos analitos, definidos neste controle, devido a repadronização do material de referência.

## INFORMAÇÕES AO CONSUMIDOR

### Símbolos Usados



### FABRICANTE

**Kovalent do Brasil Ltda.**  
Rua Cristóvão Sardenha, 110 – Jd. Bom Retiro  
São Gonçalo – RJ – CEP 24722-414  
[www.grupokovalent.com.br](http://www.grupokovalent.com.br)  
CNPJ: 04.842.199/0001-56

### Apresentações comercializadas sob demanda:

N° de registro	Apresentação
80115310078	1 x 1 mL
80115310078	1 x 2 mL
80115310078	1 x 5 mL

SAC: 21 3907-2534 / 0800 015 1414 - [sac@kovalent.com.br](mailto:sac@kovalent.com.br)

Data de Vencimento e N° de Lote: VIDE EMBALAGEM