

## CONTROLE DE MICROALBUMINÚRIA

MS 80115310075

Artigo n°	Apresentação
4150002KC	2 x 1 mL

### FINALIDADE

Controle de precisão para determinação imunológica quantitativa de Microalbuminúria em urina por turbidimetria e nefelometria.

### COMPOSIÇÃO DO CONTROLE

Diluição de plasma humano desfibrinado em tampão salina fosfato. O controle é líquido e estabilizado.  
Conservante: Azida sódica (0,095 %).  
Pronto para uso.

### PREPARO E ESTABILIDADE DO CONTROLE

Controle líquido, pronto para uso.  
A data de vencimento do produto armazenado entre +2°C a +8°C está indicada no rótulo.  
Depois de aberto, o frasco poderá ser utilizado por 6 semanas se bem fechado e armazenado entre +2°C a +8°C.  
Não congelar.

### CUIDADOS E PRECAUÇÕES

1. Para uso em diagnóstico *in vitro*.
2. Tome os cuidados necessários no manuseio de reagentes de laboratórios.
3. 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.
4. 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 informações 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 dosagem do parâmetro assinalado.
2. Equipamento geral de laboratório.

### PROCEDIMENTOS PARA O TESTE

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

Utilizar o controle como se fosse uma amostra, seguindo o procedimento descrito na instruções de uso do Kit.  
Favor consultar a bula de Microalbuminúria para instruções de uso.

### VALORES ASSINALADOS

O valor da concentração do analito deste controle é específico e válido apenas para o lote correspondente e está indicado na tabela de valores de cada lote envolvido. Os valores foram baseados na padronização da ERM-DA470k/IFCC.

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

\*\*Podem ocorrer mudanças do valor do analito, definido neste controle, devido a repadronização do material de referência.

### INFORMAÇÕES AO CONSUMIDOR

#### Símbolos usados

	Fabricante
	Limite de temperatura
	Produto para a saúde para diagnóstico <i>in vitro</i>
	Cuidado
	Consultar as instruções para utilização
	Material reciclável
	Não rejeitar diretamente para o ambiente
	Código do lote
	Data de fabricação
	Validade
	Riscos biológicos
	Altamente tóxico
	Corrosivo
	Nocivo

### FABRICANTE

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

### Apresentações comercializadas sob demanda:

N° de registro	Apresentação
80115310075	1 x 1 mL
80115310075	1 x 2 mL
80115310075	1 x 5 mL

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

Data de Vencimento: VIDE EMBALAGEM