

Instruções de UsoSomente para uso diagnóstico *in vitro***TruLab Bicarbonato**
(TruLab Bicarbonato)**Material de controle de qualidade para monitorar o desempenho da determinação quantitativa *in vitro* de bicarbonato.****Nº de lote, data de fabricação e validade:** vide rótulos dos frascos e da embalagem.

Artigo	Apresentação
5 9700 99 10 065	3 x 3 mL

DESCRIÇÃO

TruLab Bicarbonato é um conjunto de três controles líquidos estáveis com 1 nível de concentração de Bicarbonato.

O controle é baseado em uma solução aquosa contendo bicarbonato dissolvido.

INSTRUÇÕES DE ARMAZENAGEM

Os frascos fechados ou abertos do TruLab Bicarbonato devem ser armazenados à 2 – 8 °C.

ESTABILIDADE

Frascos fechados: Estabilidade até o final do mês da data de validade indicada no rótulo.

Frascos após abertos: 12 meses, se fechado imediatamente após o uso.

A armazenagem e o manuseio apropriados deste produto devem ser observados.

CUIDADOS E PRECAUÇÕES

1. Contém Azida Sódica (0,95 g/L) como conservante. Não ingerir! Evite contato com a pele e membranas mucosas.
2. Por favor, consulte as fichas de dados de segurança e tome as precauções necessárias para o uso de calibradores e controles.
3. Apenas para uso profissional!

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.

DESCARTE

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

PREPARAÇÃO

O TruLab Bicarbonato é líquido e está pronto para uso.

PROCEDIMENTOS

Por favor, consulte a bula do reagente para instruções de uso.

VALORES

Os valores de TruLab Bicarbonato foram determinados pela calibração com um material de referência de acordo com o protocolo estabelecido. Os valores podem variar levemente com diferentes reagentes e metodologias utilizadas.

Os valores para esse lote estão descritos na bula em inglês (anexa).

Alterações nos valores alvo poderão ocorrer devido a mudanças nos sistemas de referência.

LITERATURA

1. Röhle G, Siekmann L. Quality assurance of quantitative determination. In: Thomas L, editor. Clinical laboratory diagnostics. 1º ed. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft; 1998. p. 1393- 1401.

	Fabricante
	Limites de temperatura
	Produto para a saúde para diagnóstico <i>in vitro</i>
	Cuidado
	Consulte 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
	Este produto cumpre as exigências da Diretiva 98/79/CE relativa aos dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i>

Fabricado por: DiaSys Diagnostic Systems GmbH

Importado e Distribuído por: Kovalent do Brasil Ltda

Rua Cristóvão Sardinha, Jardim Bom Retiro, São Gonçalo, RJ

Cep: 24722-414

CNPJ: 04.842.199/0001-56

MS – nº 80115310225

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

www.kovalent.com.br

