

TOPKAL PROTEÍNA TOTAL UC

TOPKAL PROTEÍNA TOTAL UC

Anvisa 80115310276



ANTES DE UTILIZAR EL PRODUCTO, VERIFICAR EL NÚMERO DE INSTRUCCIONES DE USO Y LA VERSIÓN CORRESPONDIENTE EN EL EMBALAJE.

PARA OBTENER LAS INSTRUCCIONES DE USO EN FORMATO IMPRESO, SIN COSTO ADICIONAL, CONTACTE CON EL SERVICIO AL CLIENTE: SAC (21) 3907 2534 / 0800 015 1414 / sac@kovalent.com.br

INFORMACIÓN DE PEDIDO

Nº de pedido Presentación
6160003KC 1 x 3 mL

FINALIDAD

Estándar para uso en pruebas de determinación cuantitativa *in vitro* de la proteína total en orina o líquido cefalorraquídeo en sistemas fotométricos automatizados.
Solo para uso diagnóstico *in vitro*.

COMPONENTES Y CONCENTRACIONES

TopKal Proteína Total UC es un estándar acuoso que contiene suero humano.

Orina	1300 mg/L
LCR	1100 mg/L

CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD DE OS REACTIVOS

El estándar debe conservarse (abierto o cerrado) a 2–8 °C. El estándar cerrado es estable hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta. Una vez abierto, el estándar es estable durante 12 meses si se cierra inmediatamente después de su uso. Proteja el estándar de la luz y evite la contaminación. ¡No congelar!

ADVERTENCIAS Y MEDIDAS DE PRECAUCIÓN

1. Contiene azida sódica (0,95 g/L) como conservante. ¡No ingerir! Evitar el contacto con la piel y las mucosas.
2. Contiene material de origen biológico. Manipule el producto como potencialmente infeccioso, siguiendo las precauciones universales y las buenas prácticas de laboratorio.
3. Si el producto funciona mal o su apariencia cambia de una manera que podría afectar el rendimiento, comuníquese con el fabricante.
4. Cualquier incidente grave relacionado con el producto deberá ser comunicado al fabricante y a la autoridad competente donde se encuentre el usuario y/o paciente.
5. Por favor consulte la hoja de seguridad y tome las precauciones necesarias al manipular los estándares.
6. Sólo para uso profesional.

PREPARACIÓN

TopKal Proteína Total UC se suministra listo para su uso.

MATERIALES REQUERIDOS, PERO NO SUMINISTRADOS

Equipo general de laboratorio.

PROCEDIMIENTO DE LA PRUEBA

Consulte las instrucciones de uso del reactivo para obtener información sobre su uso.

GARANTÍA

Estas instrucciones de uso deben leerse detenidamente antes de usar el producto y la información contenida en ellas debe cumplirse estrictamente. La confiabilidad de los resultados de la prueba no se puede garantizar en caso de desviación de las instrucciones.

MANIPULACIÓN DE DESECHOS

Cumplir con lo dispuesto en la resolución vigente que establece la normativa técnica para el manejo de los residuos de servicios de salud, así como otras prácticas de bioseguridad equivalentes.

VALORES DE REFERENCIA

El valor de referencia se determinó en condiciones estandarizadas mediante la prueba Total Protein UC FS. El valor estándar es trazable al material de referencia SRM927.

LITERATURA

1. Dati F. Reference materials and guidelines for standardization of methods in laboratory medicine. In: Thomas L, editor. Clinical laboratory diagnostics. 1st ed. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft; 1998. p. 1404-26.
2. Stenman UH. Standardization of immunoassays. In: Price CP, Newman DJ, editors. Principles and practice of immunoassay. New York: Stockton Press; 1997. p. 243-68.
3. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories. U.S. Department of Health and Human Services, Washington 2009 (HHS Publication No. [CDC] 21-1112).

INFORMACIÓN PARA EL CONSUMIDOR

Símbolos utilizados

	Fabricante
	Límite de temperatura
	Producto sanitario para diagnóstico <i>in vitro</i>
	Precaución
	Consultar instrucciones de uso
	Material reciclable
	No tirar directamente al medio ambiente
	Código do lote
	Fecha de fabricación
	Validez
	Peligros biológicos
	Altamente tóxico
	Corrosivo
	Dañino

FABRICANTE

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

Presentaciones vendidas bajo demanda:

Nº de registro	Presentación
80115310276	2 x 3 mL

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

Fecha de caducidad y Cód. de Lote: CONSULTAR EL RÓTULO