

TOPKAL FERRITINA (4 NÍVEIS) MS 80115310202

APRESENTAÇÃO

Artigo	Apresentação
6210004KC	4 x 1 mL (Nível 1: 1 x 1 mL; Nível 2: 1 x 1 mL; Nível 3: 1 x 1 mL; Nível 4: 1 x 1 mL)

RESUMO

O Topkal Ferritina Kovalent é utilizado para estabelecer uma curva de calibração para o reagente Ferritina Kovalent. Utilizado apenas para uso em diagnóstico *in vitro*.

Quando os padrões, que contêm Ferritina, são misturados com o reagente Ferritina Kovalent, uma aglutinação nítida ocorre a qual pode ser medida por turbidimetria. Este reagente é destinado a ser utilizado em conjunto com o Topkal Ferritina Kovalent, ler atentamente as instruções desses produtos antes do uso.

COMPOSIÇÃO DOS REAGENTES FORNECIDOS

Topkal Ferritina

Produto de origem humana padronizado através do padrão internacional da OMS. As concentrações (ng/mL) estão indicadas nos rótulos dos frascos e na tabela abaixo.

Contém azida sódica <0,1%.

INSTRUÇÕES DE ARMAZENAMENTO

Aberto ou fechado, devem ser armazenados de 2-8 ° C.

Estabilidade do reagente

Os calibradores são estáveis até sua data de validade indicada no rótulo do produto.

Não congelar!

É necessário assegurar o armazenamento adequado e manuseio correto do produto.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

A azida sódica pode reagir com chumbo ou cobre nas tubulações e encanamentos, criando azidas de metal altamente explosivas. Lavar abundantemente com água após a eliminação dos restos de reagentes.

Cada doador de soro na preparação deste material foi testado pelo FDA – métodos aprovados e considerado negativo para o Vírus da Imunodeficiência Humana (HIV I/II), Antígenos de superfície da Hepatite B (HBsAg) e Vírus e Anticorpos da Hepatite C.

Dado que nenhum método pode oferecer garantia completa quanto à ausência de agentes infecciosos, no entanto, este material e todas as amostras de doentes devem ser manuseados como potencialmente transmissoras de doenças infecciosas e eliminados em conformidade.

PREPARAÇÃO DO REAGENTE

O conjunto de calibradores de 4 níveis Topkal Ferritina Kovalent é líquido e pronto para uso!

A MANIPULAÇÃO DE RESÍDUOS

Por favor, consulte os requisitos legais locais.

GARANTIA

A ação do produto é garantida se os procedimentos recomendados nas instruções de uso são seguidos.












LITERATURA

1. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories. CDC/NIH manual, 5th edition, 2007.

	NÚMERO DE LOTE	PRAZO DE VALIDADE	Valores de calibração
TopKal Ferritina Nível 1	109609131	22/08/2014	25 ng/mL
TopKal Ferritina Nível 2	109618131	22/08/2014	100 ng/mL
TopKal Ferritina Nível 3	109619131	22/08/2014	200 ng/mL
TopKal Ferritina Nível 4	109620131	22/08/2014	500 ng/mL

INFORMAÇÕES AO CONSUMIDOR

Símbolos Usados

-  Fabricante
-  Limites de temperatura
-  Diagnóstico in vitro
-  Cuidado, consulte documentos anexos
-  Consulte instruções de uso
-  Material Reciclável
-  Não rejeitar diretamente para o ambiente
-  Lote
-  Data de Fabricação
-  Validade
-  Risco Biológico

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
Farm. Resp.: Jorge A. Janoni
CRF: 2648-RJ

SAC: sac@kovalent.com.br - (21) 3907-2534

Data de vencimento e nº de Lote: VIDE RÓTULO