

Instruções de Uso

Somente para uso diagnóstico in vitro



Padrão Alfa 1 – Glicoproteína Ácida

Lote 1076572158

MS 80115310074

APRESENTAÇÃO

Artigo nº	Apresentação
4120001P	1 x 1 mL Padrão

FINALIDADE

Preparação de curvas de referência para determinação imunológica quantitativa de alfa 1 - Glicoproteína Ácida em soro humano.

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.

COMPOSIÇÃO DO PADRÃO

Padrão:

Soro humano contendo concentrações pré-determinadas de proteína alfa 1- Glicoproteína Ácida.

Contém Azida sódica (0,095%) como conservante.

PREPARO E ESTABILIDADE DO PADRÃO

O padrão está pronto para uso e estável até o prazo da data de validade, se a contaminação for evitada e o padrão for armazenado a 2 - 8°C.

Após aberto pela primeira vez o frasco, o padrão poderá ser usado por 6 semanas se estocado bem fechado à 2 - 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.

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. Solução NaCl 9 g/L.
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

Favor consultar a bula da AGP para instruções de uso.

VALORES ASSINALADOS

PROTEINA	VALOR (mg/dL)
AGP	232*

* Valores baseados na preparação de referência (CRM 470) da International Federation of Clinica Chemistry (IFCC).

INFORMAÇÕES AO CONSUMIDOR

Símbolos Usados



FABRICANTE

Kovalent do Brasil Ltda.

Rua Cristóvão Sardenha, 110 – Jd. Bom Retiro
São Gonçalo – RJ – CEP 24722-414
www.kovalent.com.br
CNPJ: 04.842.199/0001-56
Farm. Resp.: Jorge A. Janoni
CRF: 2648-RJ

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

Data de Vencimento e N° de Lote: VIDE EMBALAGEM