

# PADRÃO MICROALBUMINÚRIA Lote: 1076562162

## MS 80115310071

# **APRESENTAÇÃO**

Artigo nº Apresentação 4130001P Padrão 1 x 1 mL

#### **FINALIDADE**

Preparação de curvas de referência para determinação imunoquímica quantitativa de Microalbuminúria em urina por turbidimetria ou nefelometria.

### **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.

# COMPOSIÇÃO DO PADRÃO

Padrão:

Soro humano contendo concentrações pré-determinadas de Albumina.

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 se for armazenado a 2°C - 8 °C.

Após aberto pela primeira vez o frasco, o padrão poderá ser usado por 6 semanas se estocado bem fechado à 2°C - 8°C. Não congelar.

## **CUIDADOS E PRECAUÇÕES**

- Tome os cuidados necessários no manuseio de reagentes de laboratórios.
- 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 procedimentos apropriado de acordo com os recomendados para materiais biologicamente perigosos uma vez que não pode ser provada a ausência de agentes infecciosos.
- 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

- Solução NaCl 9 g/L.
- Equipamento geral de laboratório.
- Reagente Microalbuminúria Kovalent.
- Controle de Microalbuminúria Kovalent.

#### 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 Microalbuminúria para instruções de

### VALORES ASSINALADOS

Microalbuminúria	VALOR (mg/L)
	402*

\* O valor de Microalbuminúria é baseado na RPPHS/ERM-DA470 da International Federation of Clinica Chemistry IFCC.

## INFORMAÇÕES AO CONSUMIDOR



#### Símbolos Usados



Limites de temperatura

Fabricante





Cuidado, consulte documentos anexos



Consulte instruções de uso



Material Reciclável



Não rejeitar diretamente para o ambiente



Lote



Data de Fabricação



Validade



Risco Biológico



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 CNPJ: 04.842.199/0001-56

SAC: 21 3907-2534 / 0800 015 1414 - sac@kovalent.com.br Data de Vencimento e Nº de Lote: VIDE EMBALAGEM