

XL URINE DILUENT – Instrução de Uso



IVD

REF.	XSYS0067	XL URINE DIL	1 X 52 ml
------	----------	--------------	-----------

FINALIDADE DE USO

O diluente de urina é um reagente tamponado usado como diluente de amostra para análise de eletrólitos em amostras de urina usando o módulo ISE da XL Clinical Chemistry Analisador.

COMPOSIÇÃO

MOPS	< 0.2%
PVP	< 0.02%
Conservantes	< 0.01%

PRECAUÇÕES DE MANUSEIO

Somente para uso diagnóstico “*in vitro*”.
Deve ser utilizado por profissionais de saúde treinados.

PROCEDIMENTO

As amostras de urina devem ser diluídas por um fator de 10. (amostra de urina para proporção de diluente de 1: 9).

Misture bem o diluente e a amostra antes de colocar a amostra diluída na bandeja de amostras.
160 µl de urina (diluída 10 vezes com diluente de urina) seriam necessários para a medição do eletrólito.

ARMAZENAMENTO, ESTABILIDADE E DISPOSIÇÃO DOS REAGENTES

Os reagentes permanecem estáveis até o prazo de validade indicado no rótulo do frasco e quando armazenado a 15–25°C.

TRANSPORTE

O reagente não é afetado pelo transporte desde que o mesmo seja entregue ao destinatário nas condições de temperatura descrita.

DESCARTE

Utilizar as regulamentações normativas locais, estaduais e federais.

INFORMAÇÕES AO CONSUMIDOR/TERMOS E CONDIÇÕES DE GARANTIA

A Erba Diagnostics Brazil garante a boa qualidade do produto, desde que os cuidados de armazenamento indicado nos rótulos e nestas instruções sejam seguidos corretamente.

Em caso de problemas com o produto, o cliente deverá entrar em contato com o SAC (Serviço de Atendimento ao Consumidor) da Erba Diagnostics Brazil.

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

- Occupational Safety and Health Standards: bloodborne pathogens. (29 CFR Part 1910.1030). Fed. Register. July 1, 2001; 17: 260-273.
- Directive 2000/54/EC. Official Journal of the European Communities No. L262 from October 17, 2000.

FABRICANTE LEGAL



Erba Lachema s.r.o.
Karásek 1d, 621 33 Bruno, República Checa
www.lachema.com
Tel: (781) 894-0800

IMPORTADOR



Importador: Erba Diagnostics Brazil, Produção e Distribuição de Produtos Médicos Eireli CNPJ: 18.271.934/0001-23
Rua Chopin, 33, Mezanino 3 Sala 4, Chácara Reunidas Santa Terezinha
CEP: 32.183-150 – Contagem / MG – Brasil
Telefone: +55 31 3261-6656
e-mail: t.vilhena@erbamannheim.com
Responsável Técnico: Mário Henrique Pinto CRF-MG 36189

Registro Anvisa: 81826160016
Código: IU-BIOQ-DL-001
Data: Outubro/2019
Versão: 01

SÍMBOLOS



Produto Diagnóstico in Vitro



Número de Lote



O produto cumpre com os requisitos da norma 98/79 EC (IVDD)



Fabricado por



Representante autorizado no Brasil



Data de Fabricação



Data limite de utilização (aaaa-mm-dd ou mm/aaaa)



Consultar instrução de uso



Controle



Risco Biológico



Limite de Temperatura (conservar a)



Conteúdo suficiente para <n> testes



Número de catálogo