

REAGENT PACK HUMALYTE PLUS³

FINALIDADE:

Reagentes utilizados na calibração e manuseio do equipamento HUMALYTE PLUS³ Cat. 17470/10 para dosagem de íons Na, K, e Cl.

IDENTIFICAÇÃO E ARMAZENAMENTO:

Armazenar entre 5 e 35°.

STD A - Solução Padrão A: KCl 4.00 mmol/L, NaCl 96.0 mmol/L, Acetato de Sódio 44.0 mmol/L

STD B - Solução Padrão B: KCl 8.00 mmol/L, NaCl 59.9 mmol/L, Acetato de Sódio 20.1 mmol/L

PREPARO DOS REAGENTES:

Os reagentes são prontos para uso. Balançar o pack de reagentes antes de abrir. Deve-se evitar a contaminação dos reagentes após a abertura do Pack.

ESTABILIDADE:

Os reagentes são estáveis até o vencimento da data de validade estabelecida no rótulo, quando armazenados entre 5-35°C. O Reagent Pack não deve ser utilizado depois do vencimento da data de validade.

TERMOS E CONDIÇÕES DE GARANTIA:

O fabricante garante a qualidade do produto, se este for armazenado como descrito acima e em sua embalagem original.

TRANSPORTE:

Não existem condições especiais para o transporte do produto.

PRECAUÇÕES:

- Quando o reagente entra em contato com amostras ou controles, deve ser manuseado como potencialmente infectante e deve ser descartado de acordo com as regulamentações locais.
- Para o descarte seguro dos reagentes e materiais biológicos, sugerimos utilizar as regulamentações normativas locais, estaduais ou federais para a preservação ambiental.
- Os reagentes são irritantes para pele. Em caso de contato com a pele, lavar a pele com muita água e, se a irritação persistir, consultar um médico.

INSTALAÇÃO E PROCEDIMENTO:

Para a instalação correta do Pack de Reagentes ler as instruções detalhadas no Manual de Operação do Humalyte Plus³.

PROPRIEDADES E USOS:

O Reagent Pack é para ser utilizado exclusivamente no equipamento HUMALYTE PLUS³.

APRESENTAÇÃO DO KIT:

CATÁLOGO	COMPONENTE	APRESENTAÇÃO
17470/82	STD A	1 x 650 mL
	STD B	1 x 350 mL

DEPARTAMENTO DE SERVIÇOS ASSOCIADOS:

Para esclarecimentos de dúvidas do consumidor quanto ao produto:

Telefone: **31-3067-6400** E-mail: invitroms@invitro.com.br

N.º DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE VIDE RÓTULO DO PRODUTO.

Fabricante: Human GmbH, Max-Planck-Ring 21, D 65205, Wiesbaden, Alemanha.

Regularizado por: In Vitro Diagnóstica Ltda, rua Cromita, 278, Distrito Industrial, Itabira/MG. CEP: 35903-053. CNPJ: 42.837.716/0001-98.

Telefone: 31-3067-6400 e-mail: invitroms@invitro.com.br

Resp. Téc.: Patrícia C. C. Vilela – CRF 4463

ANVISA: 10303460390 Classe de Risco: I

SIGNIFICADO DOS SÍMBOLOS UTILIZADOS NOS RÓTULOS DO PRODUTO



Data limite de utilização



Limites de temperatura (conservar entre)



Número do Catálogo



Consultar Instrução de Uso



Número do lote



Produto Diagnóstico In Vitro