

# DILUENTE DE URINA

## FINALIDADE:

Deve ser utilizado para diluição de amostras de urina a serem testadas nos equipamentos Humalyte Plus 3 e Humalyte Plus 5 para determinação quantitativa de Na, K e Cl. Somente para diagnóstico de uso *in vitro*. Uso profissional. Automatizado. Uso em laboratórios de patologia e análises clínicas.

## IDENTIFICAÇÃO:

**DILUENTE DIL:** <0,3% acetato de magnésio, <0,2% trishidroximetil-aminometano (TRIS), <0,2% N-(2-hidroxietil)-piperazina-N-2-ácido etanosulfônico (HEPES), <0,2% triton X 100.

## PRECAUÇÕES:

- Não ingerir ou aspirar os reagentes. Evitar contato com a pele e as mucosas.
- Como não se pode assegurar que amostras biológicas não transmitem infecções, recomenda-se manuseá-los de acordo com as normas de biossegurança;
- Todo o material contendo amostras de pacientes ou controles deve ser inativado por procedimentos validados (autoclavação ou tratamento químico).
- Para o descarte seguro dos reagentes e materiais biológicos, sugerimos utilizar as regulamentações normativas locais, estaduais ou federais para a preservação ambiental.
- Os riscos residuais do kit, de acordo com critérios pré-determinados, são aceitáveis em comparação aos benefícios proporcionados pelo uso. A análise de risco foi realizada de acordo com a ISO 14971, relacionada à data final e levando em consideração a atual informação de registro.

## PREPARO DO REAGENTE E ESTABILIDADE:

O Diluente está pronto para uso e é estável até o vencimento da data de validade quando armazenado entre 2 e 30°C mesmo após abertura do frasco. Não congelar e evitar contaminação.

## PROCEDIMENTO:

Para a utilização correta do DILUENTE, ler as instruções detalhadas no Manual de Operação dos equipamentos.

## TRANSPORTE:

O transporte deve ser realizado em temperaturas entre 2 e 30°C, conforme condições de conservação do produto. Não congelar.

## APRESENTAÇÃO:

CATÁLOGO	COMPONENTE	APRESENTAÇÃO
062100	DIL	1 x 100 mL

## DEPARTAMENTO DE SERVIÇOS ASSOCIADOS:

Para esclarecimentos de dúvidas do consumidor quanto ao produto:

Telefone: **31-3067-6400** E-mail: [invitroms@invitro.com.br](mailto:invitroms@invitro.com.br)

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

**Fabricante:** In Vitro Diagnóstica Ltda. Rua Cromita, 278, Distrito Industrial, Itabira/MG. CEP: 35903-053.

**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](mailto:invitroms@invitro.com.br)

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

ANVISA: 10303460529 Classe de Risco: I

## SIGNIFICADO DOS SÍMBOLOS UTILIZADOS NOS RÓTULOS DO PRODUTO



Data limite de utilização (primeiro dia do mês)



Limites de temperatura (conservar entre)



Número do Catálogo



Consultar Instrução de Uso



Número do lote



Produto Diagnóstico In Vitro