

R8 - CONJUGADO Anti IgA **CE**



Diagnóstico *in vitro* Ensaio Immunoblot
Técnica manual / semi-automática

#WB-IA30

#WB-IA60

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Encontre mais informações e instruções de uso no seu idioma no nosso site

www.ldbiodiagnostics.com

INDICAÇÃO DO TESTE

Consulte las instrucciones de uso del kit LDBIO Diagnostics.
Este reagente não deve ser utilizado sozinho.

PRINCÍPIO DO TESTE/PROCEDIMENTO DE TESTE

Técnica Western-Blot : O conjugado fosfatase alcalina-anti IgA humana liga-se aos anticorpos ligados.
Consulte las instrucciones de uso del kit LDBIO Diagnostics.

REAGENTES FORNECIDOS

1 frasco de reagente (30mL ou 60mL), 1 instrução de utilização abreviada

MATERIAL NECESSÁRIO MAS NÃO FORNECIDO

Consulte las instrucciones de uso del kit LDBIO Diagnostics.

CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO E PRAZO DE VALIDADE

Armazenamento entre 2°C e 8°C. O reagente é estável até à data de validade indicada no rótulo da ampola, desde que não haja contaminação.

Não utilizar reagentes contaminados ou turvos.

PRECAUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Consulte las instrucciones de uso del kit LDBIO Diagnostics.

É preferível utilizar reagentes do mesmo lote. Se forem utilizados reagentes de lotes diferentes, assegurar a rastreabilidade.

Este reagente contém azida de sódio (NaN₃) <0,1%, que pode formar sais metálicos explosivos com chumbo ou cobre. Lavar com água se descartada no lava-loiça.

EUH 032 (NaN₃): Em contacto com ácidos, são libertados gases altamente tóxicos.

A ficha de dados de segurança do EUH 210 está disponível mediante pedido e pode ser encontrada no nosso website www.ldbiodiagnostics.com.

RECOLHA DE AMOSTRAS

Consulte las instrucciones de uso del kit LDBIO Diagnostics.

PREPARAÇÃO DE REAGENTES

Consulte las instrucciones de uso del kit LDBIO Diagnostics.

PROCEDIMENTO

Consulte las instrucciones de uso del kit LDBIO Diagnostics.

CONTROLO DE QUALIDADE E INTERPRETAÇÃO

Consulte las instrucciones de uso del kit LDBIO Diagnostics.

LIMITAÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Consulte las instrucciones de uso del kit LDBIO Diagnostics.

O diagnóstico de uma doença infecciosa não pode ser estabelecido com base em um único resultado de teste. Os resultados serológicos devem ser interpretados de acordo com as informações disponíveis (por exemplo, epidemiologia, clínica, imagem, biologia, etc.) de forma a estabelecer um diagnóstico. Não devem ser utilizados como base para o diagnóstico apenas com base na sua positividade.

DESEMPENHO

Consulte las instrucciones de uso del kit LDBIO Diagnostics.

REPRODUTIBILIDADE

Foi testada a reprodutibilidade inter-série e inter-lote. Em ambos os casos, a correlação soro a soro relativamente às bandas específicas é excelente.

INTERFERÊNCIAS

Consulte las instrucciones de uso del kit LDBIO Diagnostics.

RESOLUÇÃO DE PROBLEMAS

Consulte las instrucciones de uso del kit LDBIO Diagnostics.

BIBLIOGRAFIA

Consulte las instrucciones de uso del kit LDBIO Diagnostics.

ACTUALIZAÇÃO DA NOTIFICAÇÃO - Leia com atenção

DATA DA VERSÃO	VERSÃO	RESUMO DA ALTERAÇÃO
01/09/2021	Vs02	EUH 032 (NaN3)
16/08/2022	Vs03	Utilização de reagentes de diferentes lotes. Ref #WB-IA60 - Identificação do reagente (R8) não utilizar sozinho. Referência actualizada Mudança de endereço



NF EN ISO 13485

24 av. Joannes Masset – 69009 LYON – FRANCE
Tel : +33(0)4 7883 3487 – Fax : +33(0)4 7883 3430
www.ldbiodiagnostics.com – info@ldbiodiag.com