

# FICHA TÉCNICA DO PRODUTO

Código Interno: CI198

Descrição: CI Nat HIV

A validade deste controle é garantida desde que seguidas às informações contidas nesta ficha.

## 1 - Identificação da Empresa:

Controllab Controle de Qualidade para Laboratórios Ltda.

Endereço: Rua Ana Neri, 416 - Benfica - Rio de Janeiro / RJ - CEP: 20911-442

Telefone para Contato: 55 21 3891-9900

Fax: 55 21 3891-9901

E-mail: atendimento@controllab.com.br

## 2 - Composição:

Plasma humano liofilizado.

#### 3 - Característica do Material:

Plasma humano liofilizado.

## 4 – Apresentação:

Nível I: Um item, em tubo estéril, cada um contendo 1,2 mL de amostra. Nível II: Um item, em tubo estéril, cada um contendo 1,2 mL de amostra.

#### 5 - Condições de Transporte:

Seguir as instruções especificadas na embalagem; não transportar com materiais que possam transmitir odor ou contaminar de forma direta ou indireta.

### 6 - Condições de Armazenamento:

Armazenar em temperatura inferior a 0 °C; separado de materiais que possam transmitir odor ou contaminar de forma direta ou indireta.

## 7 – Condições de Manuseio / Situações de Emergência:

Deve-se adotar os procedimentos de Biossegurança Nível 2, Precauções Universais e Boas Práticas Laboratoriais durante a manipulação deste produto até o seu completo descarte.

Este material deve ser manuseado apenas por pessoal com formação adequada em procedimentos laboratoriais e familiarizado com as boas práticas de laboratório. Utilizar Equipamento de Proteção Individual (EPI) com Certificado de Aprovação emitido pelo órgão regulador. As mãos devem ser lavadas mesmo após o uso de luvas.

Situações de Emergência, consultar a Ficha de Dados de Segurança, disponível no site da Controllab.

## 8 – Disposição:

Todos os materiais biológicos de origem humana e/ou animal e outros materiais potencialmente infecciosos devem ser descontaminados e eliminados de forma adequada como material infeccioso. Descarte os resíduos de acordo com as regulamentações nacionais, regionais ou locais aplicáveis.

Cabe à empresa usuária do produto definir os procedimentos para descarte deste material no seu Plano de Gerenciamento de Resíduos de Servicos de Saúde.

Descartar as embalagens de acordo com as regulamentações nacionais, regionais ou locais aplicáveis.

## 9 – Informações Técnicas / Aplicações:

Uso para monitoramento frequente da reprodutibilidade da fase analítica, identificando e eliminando erros inerentes ao processo das análises quantitativas e qualitativas.

Hatia Civitina O'Duyer Newy Kátia Cristina O'Dwyer Nery Responsável Técnica

Revisão 00 - Data da Última Revisão: 06/04/2021

Rua Ana Neri, 416 Bairro: Benfica CEP: 20911-442 Cidade: Rio de Janeiro/RJ - Brasil Tel: +55 21 3891-9900 Fax: +55 21 3891-9901

e-mail atendimento@controllab.com.br

www.controllab.com.br

Página 1 de 1