

Código Interno: EP172

Descrição: EP Imunologia Anticardiolipina

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
E-mail: atendimento@controllab.com.br

2 - Composição:

- Imuno Anticardiolipina (Itens negativos): Soro humano liofilizado com adição de conservante.
- Imuno Anticardiolipina (Itens positivos): Soro humano liofilizado com adição de constituintes químicos

3 – Característica do Material:

Soro humano liofilizado.

4 – Apresentação:

Dois itens, em microtubo estéril, cada um contendo 200 µL 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 material de controle 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 material de controle definir os procedimentos para descarte deste material no seu Plano de Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde.

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

9 – Informações Técnicas / Aplicações:

Uso para Ensaio de Proficiência a fim de determinar o desempenho da fase analítica do laboratório.


Kátia Cristina O'Dwyer Nery
Responsável Técnica

Revisão 02 – Data da Última Revisão: 27/07/2022

Página 1 de 1