

Catálogo: K056

URÉIA UV

Nº de testes: 1000

Versão: 20/11/2018

Observações: APRESENTAÇÃO:
K056-1

Reagente Nº 1 – Tampão – 2 x 80 mL
Reagente Nº 2 – Reagente Enzimático – 1 x 40 mL
Reagente Nº 3 – Padrão – 1 x 3 mL

Os reagentes são prontos para uso em analisadores bioquímicos automáticos.

Nome do teste	<input type="text" value="URÉIA UV"/>			Tipo	<input type="text" value="Soro"/>	Ativo	<input type="text" value="Sim"/>
Amostra	Volume	<input type="text" value="2"/>	Dil	<input type="text" value="0"/>	µL	Fator de diluição	<input type="text" value="1"/>
Reagentes	Volume R1	<input type="text" value="160"/>	Dil	<input type="text" value="0"/>	µL	DO mín	DO máx
	Volume R2	<input type="text" value="40"/>	Dil	<input type="text" value="0"/>	µL	Mín.	<input type="text"/>
Comp. de onda	Pri	<input type="text" value="340 nm"/>	Seg	<input type="text" value="No"/>		Limite da DO dos reagentes	
Método		<input type="text" value="FIXED"/>				R1 mín.	<input type="text" value="-2.0000"/>
						R1 máx	<input type="text" value="2.5000"/>
Declive da reação		<input type="text" value="+"/>				R2 mín.	<input type="text" value="-2.0000"/>
						R2 máx	<input type="text" value="2.5000"/>
Intervalo de leitura-1	Início	<input type="text" value="13"/>	Fim	<input type="text" value="16"/>		Limites de Linearidade	
						Mín	<input type="text" value="1.5"/>
Intervalo de leitura-2	Início	<input type="text"/>	Fim	<input type="text"/>		Máx	<input type="text" value="300.0"/>
						Fator de correlação	
Tolerância		<input type="text" value="%"/>				A	<input type="text" value="1.000000"/>
						B	<input type="text" value="0.000000"/>
Há período instável?		<input type="text" value="No"/>				Estabilidade a bordo	<input type="text" value="00 days"/>

Notas: A Bioclin recomenda o uso do calibrador multiparâmetro de bioquímica Biocal – K072 para Calibração. (Calib. Type: AB - Fórmula: Y = AX +B)
Para avaliar a precisão e a exatidão das dosagens, recomendamos a utilização dos soros controle Biocontrol N – K073 e Biocontrol P – K074.

Cada Laboratório Clínico deve possuir um programa interno de Controle de Qualidade.