

**Código Interno:** EP165

**Descripción:** EP Epstein-BARR-Inmunologia

La validez de este control es garantizada siempre que se siga las informaciones que contiene esta ficha.

---

### **1 - Identificación de la Empresa:**

Controllab Control de Calidad para Laboratorios Ltda.  
Dirección: Calle Ana Neri, 416 – Benfica – Rio de Janeiro / RJ – CEP: 20911-442  
Teléfono para Contacto: 55 21 3891-9900  
Fax: 55 21 3891-9901  
E-mail: [atendimento@controllab.com.br](mailto:atendimento@controllab.com.br)

### **2 - Composición:**

Suero de origen humano liofilizado con adición de conservantes.

### **3 – Característica del Material:**

Suero de origen humano.

### **4 – Presentación::**

Tres items, en microvial estéril, cada uno contiene 250 µL de muestra.

### **5 – Condiciones para Transporte:**

Seguir las instrucciones especificadas en el embalaje; no transportar con materiales que puedan transmitir olor o que puedan contaminar de manera directa o indirecta.

### **6 – Condiciones para Almacenamiento:**

Almacenar a una temperatura inferior a 0 °C; separado de materiales que puedan transmitir olor o que puedan contaminar de manera directa o indirecta.

### **7 – Condiciones para Manipulación / Situaciones de emergencia:**

Se debe adoptar los procedimientos de Bioseguridad nivel 2, Precauciones Universales y Buenas Prácticas en el Laboratorio durante la manipulación de este producto hasta que sea descartado por completo.

Este material debe ser manipulado solamente por el personal con una formación adecuada en los procedimientos de laboratorio y que esté familiarizado con las Buenas Prácticas en el laboratorio. Utilizar Equipos de Protección Individual (EPI) con el certificado de aprobación emitido por el órgano regulador. Las manos deben ser lavadas justo después del uso de guantes.

En situaciones de Emergencia, consultar la Ficha de Datos de Seguridad, disponible en la página web de Controllab.

### **8 – Disposición:**

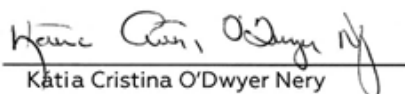
Todos los materiales biológicos de origen humano y/o animal y otros materiales potencialmente infecciosos, deben ser descontaminados y eliminados de forma adecuada como material infeccioso. Descarte los residuos de acuerdo con las reglamentaciones nacionales, regionales o locales si aplica.

Es deber de la empresa usuaria del producto definir los procedimientos para el descarte de este material en su Plan de Gestión de Residuos de Servicios de Salud.

Descartar los embalajes de acuerdo con las reglamentaciones nacionales, regionales o locales si aplica.

### **9 – Informaciones Técnicas / Aplicaciones:**

Uso para el Ensayo de Aptitud con el fin de determinar el desempeño de la fase analítica del laboratorio.



Kátia Cristina O'Dwyer Nery

**Responsável Técnica**

Revisión 00 – Fecha de la Última Revisión: 25/07/2019

Página 1 de 1

Calle Ana Neri, 416 Barrio: Benfica  
CEP: 20911-442 Ciudad: Rio de Janeiro/RJ - Brasil  
Tel: +55 21 3891-9900 Fax: +55 21 3891-9901  
e-mail [atendimento@controllab.com.br](mailto:atendimento@controllab.com.br)

www.controllab.com.br