



Aplicação para A15[®] Cloro

Informações para Pedido:

Artigo Apresentação
1 1200 99 10 012 R 5 x 25 mL + Pd 1 x 3 mL

Para informações detalhadas do kit de Cloro DiaSys consulte a bula conforme a seguir:

Relevância clínica
Método e Princípio
Composição e Estabilidade dos Reagentes
Amostras
Calibradores e Controles
Desempenho e Características considerando:
- Faixa de medição
- Especificidade/Interferentes
- Sensibilidade/Limite de Detecção
- Precisão (Reprodutibilidade, Repetibilidade)
- Comparação de método
- Valores de referência
- Literatura

A estabilidade do reagente a bordo do analisador é pelo menos um mês contanto que sejam evitadas a contaminação e a evaporação.

Preparação do Reagente

Partida Com Substrato

Os reagentes estão prontos para o uso.

A25 é marca registrada de seus proprietários.

OBS: este protocolo é teórico para orientação.

Cloro	
Geral	
Modo de Análise	Ponto Final Bicro
Unidade	mmol/L
Tipo de Reação	Crescente
Nº de Replicatas	1
Decimais	1
Constituinte Associado	-
Procedimento	
Leitura	Bicromatica
Principal	505
Referencia	620
Volumes	
Amostra	3 µL
Reagente 1	300 µL
Reagente 2	
Lavagem	1,2
Tempos	
Leitura 1	300s
Leitura 2	-
Reagente 2	
Fator de Pré-diluição	-
Tipo de Pré - diluição	-
Fator de Pós-diluição	
Reduzido	2
Aumentado	2
Repetição Automática	Não
Calibração	
Replicatas do Branco	1
Replicatas do Calibrador	1
Tipo de Calibração	Múltiplo: TopKal U
Fator	-
Concentração	#
Curva de Calibração	-
Controles	
Nº de Controles	*
Replicatas o Controle	*
Critério de rjeição	*
Tipo de Controle	*
Modulo de Cálculo	*
Nome	*
Técnicas Programadas	
Lote	*
Valor Máximo	*
Valor Mínimo	*
Opções	
Realizar Branco sem Água	Não
Destilada	
Limite Abs Branco	-
Limite do Branco Cinético	-
Limite de Linearidade	-
Limite de Detecção	-
Limites de Fatot	-
Faixa de Referencia	-

Fabricado por: DiaSys Diagnostic Systems GmbH
Importado e Distribuído por: Biosys LTDA
SAC: Telefone: 21 3907-2534
sac@biosys.com.br - www.biosys.com.br
Versão: 0 data: 15/09/08

Aplicação para A15[®] FOSFATASE ALCALINA IFCC

Para informações detalhadas do kit consulte a bula conforme a seguir:

Relevância clínica
Método e Princípio
Composição e Estabilidade dos Reagentes
Amostras
Calibradores e Controles
Desempenho e Características considerando:
- Faixa de medição
- Especificidade/Interferentes
- Sensibilidade/Limite de Detecção
- Precisão (Reprodutibilidade, Repetibilidade)
- Comparação de método
- Valores de referência
- Literatura

A estabilidade do reagente a bordo do analisador é pelo menos um mês contanto que sejam evitadas a contaminação e a evaporação.

Preparação do Reagente

Partida Com Substrato

Os reagentes estão prontos para o uso.

OBS: Este protocolo é teórico para orientação. Para evitar interpretações errôneas, os resultados devem ser validados e avaliados com prudência.

Fosfatase Alcalina	
Geral	
Modo de Análise	Cinética
Unidade	U/L
Tipo de Reação	Crescente
Nº de Replicatas	1
Decimais	1
Constituinte Associado	-
Procedimento	
Leitura	Monocromatica
Principal	405
Referencia	-
Volumes	
Amostra	5 µL
Reagente 1	200 µL
Reagente 2	50 µL
Lavagem	1,2
Tempos	
Leitura 1	60 s
Leitura 2	-
Reagente 2	120 s
Fator de Pré-diluição	-
Tipo de Pré - diluição	-
Fator de Pós-diluição	
Reduzido	2
Aumentado	2
Repetição Automática	Não
Calibração	
Replicatas do Branco	1
Replicatas do Calibrador	1
Tipo de Calibração	Múltiplo: TopKal U
Fator	-
Concentração	#
Curva de Calibração	-
Controles	
Nº de Controles	*
Replicatas o Controle	*
Critério de rjeição	*
Tipo de Controle	*
Modulo de Cálculo	*
Nome	*
Técnicas Programadas	
Lote	*
Valor Máximo	*
Valor Mínimo	*
Opções	
Realizar Branco sem Água	Não
Destilada	
Limite Abs Branco	-
Limite do Branco Cinético	-
Limite de Linearidade	-
Limite de Detecção	-
Limites de Fatot	-
Faixa de Referencia	-



Aplicação para A15[®] LDL Select FS

Informações para Pedido:

Apresentação

R1 5 x 20 mL + R2 1 x 25 mL

Para informações detalhadas do kit de LDL- Select FS consulte a bula conforme a seguir:

Relevância clínica
Método e Princípio
Composição e Estabilidade dos Reagentes
Amostras
Calibradores e Controles
Desempenho e Características considerando:
- Faixa de medição
- Especificidade/Interferentes
- Sensibilidade/Limite de Detecção
- Precisão (Reprodutibilidade, Repetibilidade)
- Comparação de método
- Valores de referência
- Literatura

A estabilidade do reagente a bordo do analisador é pelo menos um mês contanto que sejam evitadas a contaminação e a evaporação.

Preparação do Reagente

Partida Com Substrato

Os reagentes estão prontos para o uso.

OBS: Este protocolo é teórico para orientação. Para evitar interpretações errôneas, os resultados devem ser validados e avaliados com prudência.

A25 é marca registrada de seus proprietários.

LDL	
Geral	
Modo de Análise	Ponto Final 2 pontos
Unidade	mg/dL
Tipo de Reação	Crescente
Nº de Replicatas	1
Decimais	1
Constituinte Associado	-
Procedimento	
Leitura	Bicromática
Principal	620
Referencia	700
Volumes	
Amostra	3 µL
Reagente 1	280 µL
Reagente 2	70 µL
Lavagem	1,2
Tempos	
Leitura 1	300 s
Leitura 2	-
Reagente 2	300 s
Fator de Pré-diluição	-
Tipo de Pré - diluição	-
Fator de Pós-diluição	
Reduzido	2
Aumentado	2
Repetição Automática	Não
Calibração	
Replicatas do Branco	1
Replicatas do Calibrador	1
Tipo de Calibração	TopKal HDL/LDL
Fator	-
Concentração	#
Curva de Calibração	-
Controles	
Nº de Controles	*
Replicatas o Controle	*
Critério de rjeição	*
Tipo de Controle	*
Modulo de Cálculo	*
Nome	*
Técnicas Programadas	
Lote	*
Valor Máximo	*
Valor Mínimo	*
Opções	
Realizar Branco sem Água	Não
Destilada	
Limite Abs Branco	-
Limite do Branco Cinético	-
Limite de Linearidade	-
Limite de Detecção	-
Limites de Fatot	-
Faixa de Referencia	-

Fabricado por: DiaSys Diagnostic Systems GmbH
Importado e Distribuído por: Biosys LTDA
SAC: Telefone: 21 3907-2534
sac@biosys.com.br - www.biosys.com.br
Versão: 0 data: Março/2009



Aplicação para A15[®] Lípase DC FS

Informações para Pedido:

Artigo Apresentação

1 4321 99 100 21 R 5 x 20 mL + R2 1 x 25 mL

Para informações detalhadas do kit de Lípase Dc FS consulte a bula conforme a seguir:

Relevância clínica
Método e Princípio
Composição e Estabilidade dos Reagentes
Amostras
Calibradores e Controles
Desempenho e Características considerando:
- Faixa de medição
- Especificidade/Interferentes
- Sensibilidade/Limite de Detecção
- Precisão (Reprodutibilidade, Repetibilidade)
- Comparação de método
- Valores de referência
- Literatura

A estabilidade do reagente a bordo do analisador é pelo menos um mês contanto que sejam evitadas a contaminação e a evaporação.

Preparação do Reagente

Partida Com Substrato

Os reagentes estão prontos para o uso.

OBS: Este protocolo é teórico para orientação. Para evitar interpretações errôneas, os resultados devem ser validados e avaliados com prudência.

A25 é marca registrada de seus proprietários.

Lípase	
Geral	
Modo de Análise	Cinética
Unidade	U/L
Tipo de Reação	Crescente
Nº de Replicatas	1
Decimais	1
Constituinte Associado	-
Procedimento	
Leitura	Monocromatica
Principal	578
Referencia	-
Volumes	
Amostra	5 µL
Reagente 1	200 µL
Reagente 2	50 µL
Lavagem	1,2
Tempos	
Leitura 1	60 s
Leitura 2	-
Reagente 2	120 s
Fator de Pré-diluição	-
Tipo de Pré - diluição	-
Fator de Pós-diluição	
Reduzido	2
Aumentado	2
Repetição Automática	Não
Calibração	
Replicatas do Branco	1
Replicatas do Calibrador	1
Tipo de Calibração	Múltiplo: TopKal U
Fator	-
Concentração	#
Curva de Calibração	-
Controles	
Nº de Controles	*
Replicatas o Controle	*
Critério de rjeição	*
Tipo de Controle	*
Modulo de Cálculo	*
Nome	*
Técnicas Programadas	
Lote	*
Valor Máximo	*
Valor Mínimo	*
Opções	
Realizar Branco sem Água	Não
Destilada	
Limite Abs Branco	-
Limite do Branco Cinético	-
Limite de Linearidade	-
Limite de Detecção	-
Limites de Fatot	-
Faixa de Referencia	-

Fabricado por: DiaSys Diagnostic Systems GmbH
Importado e Distribuído por: Biosys LTDA
SAC: Telefone: 21 3907-2534
sac@biosys.com.br - www.biosys.com.br
Versão: 0 data: Março/2009



Aplicação para A15[®] PCR U hs

Preparação do Reagente

Amostra: Pronto para uso

Reagente: Pronto para uso

Calibrador: Pronto para uso Use salina como ponto zero.

Informações para Pedido:

Artigo	Apresentação
1 7045 99 10 930	R1 3 x 20mL + R2 3 x 20 mL

Para informações detalhadas do kit de PCR U hs consulte a bula conforme a seguir:

Relevância Clínica
Método e Princípio
Composição e Estabilidade dos Reagentes
Amostras
Calibradores e Controles
Performance Características com relação a
- Faixa de Medição
- Especificidade/Interferentes
- Sensibilidade/Limite de Detecção
- Precisão (Reprodutibilidade, Repetibilidade)
- Comparação de Método
Valores de Referência
Literatura

A estabilidade do reagente no equipamento e ao menos de 4 semanas se a contaminação e evaporação forem evitadas.

OBS: Este protocolo é teórico para orientação. Para evitar interpretações errôneas, os resultados devem ser validados e avaliados com prudência.

PCR Uhs	
Geral	
Modo de Análise	Diferencial – Bi-Reagente
Unidade	mg/L
Tipo de Reação	Crescente
Nº de Replicatas	1
Decimais	2
Constituinte Associado	-
Procedimento	
Leitura	Monocromatica
Principal	505
Referencia	-
Volumes	
Amostra	15 µL
Reagente 1	150 µL
Reagente 2	150 µL
Lavagem	1,2
Tempos	
Leitura 1	Ciclo Nº 21 / 300s
Leitura 2	Ciclo Nº 41 / 600s
Reagente 2	Ciclo Nº 22 / 315s
Fator de Pré-diluição	-
Tipo de Pré – diluição	-
Fator de Pós-diluição	-
Reduzido	1
Aumentado	1
Repetição Automática	Não
Calibração	
Replicatas do Branco	1
Replicatas do Calibrador	1
Tipo de Calibração	Especifica (Multiponto)
Fator	-
Concentração	#
Curva de Calibração	Poligonal Eixo X: Linear Eixo Y: Linear
Controles	
Nº de Controles	*
Replicatas o Controle	*
Critério de rejeição	*
Tipo de Controle	*
Modulo de Cálculo	*
Nome	*
Técnicas Programadas	
Lote	*
Valor Máximo	*
Valor Mínimo	*
Opções	
Realizar Branco sem Água Destilada	Não
Limite Abs Branco	-
Limite do Branco Cinético	-
Limite de Linearidade	-
Limite de Detecção	-
Limites de Fatot	-
Faixa de Referencia	-

A15 é marca registrada de seus proprietários.

Fabricado por: DiaSys Diagnostic Systems GmbH

Importado e Distribuído por: Biosys LTDA

SAC: Telefone: 21 3907-2534

sac@biosys.com.br

www.biosys.com.br