

# Cuvetes UriSed

## REF

URS-9961HU  
URS-9961-1  
URS-9971  
URS-9972  
URS-9974  
URS-9961CH-1  
URS-9971CH

## Instruções de utilização

### Utilização pretendida:

As Cuvetes UriSed são recipientes descartáveis de amostras de policarbonato de uso único, utilizados para analisar amostras não centrifugadas de urina humana com analisadores de sedimentos UriSed. Destina-se a uso profissional, em laboratório. Destina-se a uso diagnóstico in vitro.

### Princípio do teste:

As Cuvetes UriSed são recipientes de amostras que permitem a análise microscópica de amostras de urina.

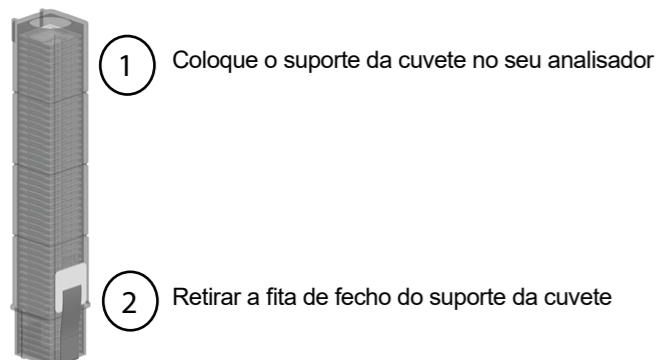
### Materiais fornecidos:

600 cuvetes em 12 porta-cuvetes com 50 cuvetes cada

### Materiais não fornecidos:

- Analisador de sedimentos de urina compatível (UriSed, UriSed2, UriSed 3, UriSed 3 PRO, UriSed mini)
- Equipamento geral de laboratório

### A utilização de cuvetes:



## Condições Ambientais

Temperatura de armazenamento	0 – 45°C
Temperatura de transporte	-25°C – 60°C
Humidade de transporte	20 – 80 %
Condições de funcionamento	De acordo com as condições do seu analisador

## ⚠ Avisos e precauções

- Não armazenar as cuvetes sob a luz direta do sol
- Não retirar a fita de fecho do suporte da cuvette antes de instalá-la no seu analisador
- Não retirar os porta-cuvetes parcialmente cheios do seu analisador
- Cada cuvette é de uso único, nunca realizar um teste com uma cuvette previamente utilizada
- Dado que a urina é um fluido de origem humana, pode ser infeccioso e constituir um risco biológico potencial
- Manusear as cuvetes UriSed usadas e os contaminantes de urina com cuidado
- Eliminar os resíduos de acordo com as instruções e procedimentos laboratoriais aceites.
- Contacte o seu distribuidor para certificar-se de que encomenda cuvetes compatíveis com o seu analisador específico
- Utilizar cuvetes antes da data de vencimento

Verifique as instruções de utilização do seu analisador para obter detalhes sobre a colheita de amostras, potenciais etapas preparatórias, cálculo de resultados, características analíticas e de desempenho, interferências, limitações, procedimentos de controlo de qualidade, avisos e precauções específicas.

## Comunicação de incidentes

Comunique quaisquer incidentes graves que possam ocorrer aquando da utilização deste produto ao seu representante de serviço 77 Elektronika e à sua autoridade local competente.

## Símbolos:

	Identificador Único de Dispositivo
	Dispositivo médico de diagnóstico in vitro
	Número de catálogo
	Número do lote
	Amarca CE identifica que o produto está em conformidade com as diretivas aplicáveis da União Europeia
	Utilização por
	Limitação de temperatura
	Fabricante
	Manter afastado da luz solar
	Consulte as instruções de utilização
	Limitação da humidade
	Cuidado
	Riscos Biológicos
	600 Conteúdo suficiente para 600 testes
	NÃO Reutilizar
	Não utilizar se a embalagem estiver danificada
	Língua portuguesa
	Número do lote

## Histórico das versões

Versão	Data	Alterações
3	2022.03.25	Atualização da conformidade IVDR
2	2020.11.25	Atualização geral do conteúdo
1	2009.02.17	Primeiro lançamento

## Fabricante:

**77 Elektronika Kft.**  
98. Fehérvári út, 1116 Budapest  
HUNGRIA  
www.en.e77.hu  
sales@e77.hu  
Tel: + 36 1 206 - 1480  
Fax: + 36 1 206 - 1481