DESCRITIVO TÉCNICO DE PRODUTO



1. DADOS DO PRODUTO

Nome do Produto: FIXADOR CITOLÓGICO SPRAY

NCM: 3822.00.90 Códigos Produto:

PRODUTO	registro anvisa	CÓDIGO REFERÊNCIA	
10.4179	10237610142	10.4179	

2. IMAGEM





DESCRITIVO TÉCNICO DE PRODUTO



3. DESCRIÇÃO

Fixador citológico, que permite fixação e integridade celular de esfregaço de material biológico em lâmina de vidro.

4. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

Composição química: Água, propilenoglicol e álcool etílico.

Volume: frasco com 100 ml

5. APRESENTAÇÃO COMERCIAL E EMBALAGEM

PRODUTO ESTERILIZAÇÃO	TIPO DE EMBALAGEM	APRESENTAÇÃO	MÚLTIPLO DE	QUANTIDADE
		COMERCIAL	EXPEDIÇÃO	POR CAIXA
10.4179 Não estéril	Frasco de plástico com tampa			
	plástica e dispositivo spray com 100 ml	Peça	12	96

6. INSTRUÇÕES DE USO

Borrifar o fixador com uma distância mínima de 15 cm da lâmina de vidro, afim de cobrir as células com um filme forte e solúvel que protege e preserva a morfologia celular para exame em microscópico. Esperar secar por cerca de 3 minutos para armazenar a lâmina na caixa porta lâmina. Esfregaços que fixados com o fixador spray Kolplast devem chegar ao Laboratório de Citopatologia no máximo em 15 dias.*

7. VALIDADE PRODUTO

Três (3) anos a partir da data de fabricação

8. ARMAZENAMENTO

Armazenar em local fechado, ventilado, temperatura ambiente, livre de umidade, elevado do solo.

9. ADVERTÊNCIAS, PRECAUÇÕES E CONTRAINDICAÇÕES

- Produto Inflamável. Não pulverizar próximo ao fogo. Não perfurar. Não incinerar. Conservar entre 10 e
 40° C. Não expor ao sol
- A solução destina-se apenas para uso de diagnóstico in vitro em lâminas limpas, secas, desengorduras
- O descarte do material e da embalagem deve ser feito conforme os critérios de biossegurança adotadas pelo serviço de acordo com as normas da Vigilância Sanitária.



Emissão: 06/02/2024 | Revisão: 01

^{*}Manual de Citopatologia Diagnóstica

DESCRITIVO TÉCNICO DE PRODUTO



- Em caso de contato acidental com pele, mucosa e olhos, lavar abundantemente em água corrente,
 acionar médico se irritação.
- Em caso de ingestão, não provoque vômito e consulte imediatamente o Disque Intoxicação 0800 722 60001 ou procure um serviço de emergência e leve o produto.
- Não há contraindicações conhecidas.

10. CERTIFICAÇÕES

Empresa com controle e garantia total de qualidade de acordo com as normativas nacionais da RDC 665/2022 e internacionais da ISO 13.485:2016

11. FABRICANTE

Kolplast CI LTDA

Estrada Municipal Benedito de Souza, 418. Bairro da Mina, Itupeva – SP.

Indústria Brasileira



Emissão: 06/02/2024 | Revisão: 01