

Fiche de sécurité de actim™ CRP

1 - Identification du produit et du fabricant

Produit

- Nom du produit : actim™ CRP
- Référence : 31331 ETAC (référence Oy Medix Biochemica Ab)
2410 (référence Fumouze Diagnostics / Sofibel)
- Usage *Pour usage diagnostique in vitro.*
- Utilisation : actim™ CRP est un test semi-quantitatif pour la détection de la protéine C-réactive (CRP) dans des échantillons de sang total.

Fabricant

Nom : Oy Medix Biochemica Ab
Adresse : Asematie 13
FIN-02700 Kauniainen
FINLANDE
Téléphone : +358-9-547680
Télécopie : +358-9-5053441
N° ID fiscale : 1463153-2

2 – Identification des dangers

Pas d'information particulière.

3 - Composition / Informations sur les composants

Pas d'information particulière.

4 – Mesures à prendre (1^{ers} secours)

Pas d'information particulière.

5 – Mesures de lutte contre l'incendie

Pas d'information particulière.

6 – Mesures à prendre en cas de rejet accidentel

Pas d'information particulière.

7 – Manipulation et stockage

Manipulation :

Tout échantillon et matériel biologique doit être considéré comme potentiellement infectieux, manipulé avec précaution.

Stockage :

Conditions de stockage : +2°C ... +8°C.

Fiche de sécurité de actim™ CRP

8 – Contrôle de l'exposition / protection individuelle

Respecter les règles d'hygiène, les Bonnes Pratiques de Laboratoire et le Guide de Bonnes Exécutions des Analyses.

9 – Propriétés physiques et chimiques

Informations générales :

Un kit contient des bandelettes, des capillaires et un tampon de dilution (solution incolore et claire).

10 – Stabilité et réactivité

Le produit est stable aux températures de stockage et de manipulation préconisées jusqu'à la date de péremption *indiquée sur l'emballage*.

Conditions à éviter : *l'humidité endommage les bandelettes*.

11 – Informations toxicologiques

Pas d'information particulière.

12 – Informations écologiques

Pas d'information particulière.

13 – Elimination des déchets

L'élimination doit être effectuée en conformité avec la législation locale, régionale, nationale ou européenne.

14 – Informations relatives au transport

Pas d'information particulière.

15 – Informations réglementaires

Pas d'information particulière.

16 – Autres données

La notice d'utilisation est fournie dans chaque coffret.

Pour toute information complémentaire, contacter Oy Medix Biochemica Ab (voir 1.3).