



Foglio per l'informazione dell'utilizzatore a valle di sostanze e preparati non pericolosi a norma dell'art. 32 del Regolamento CE 1907/2006 (REACH).

SIS_RQ-PAI-1_4G-5G_i20190329

Rev. N. 1 del 29/03/2019 – Stampata il 23/04/2019

SEZIONE 1. Informazioni relative al prodotto e alla società/impresa

Nome commerciale: REALQUALITY RQ-PAI-1 4G/5G

Codice prodotto: RQ-119

Descrizione: Kit per l'identificazione e la genotipizzazione del polimorfismo -675 4G/5G nel gene umano codificante per l'inibitore tipo-1 dell'attivatore del plasminogeno mediante PCR *Real time*

Usi consigliati: IVD indicato per l'identificazione e la genotipizzazione del polimorfismo -675 4G/5G nel gene umano codificante per l'inibitore tipo-1 dell'attivatore del plasminogeno mediante PCR *Real time*

Contenuto: Reagenti per l'amplificazione PCR *Real time*

Fabbricante AB ANALITICA srl, Via Svizzera 16, 35127 Padova
 Sito internet: www.abanalitica.com

Contatti per informazioni: Email: customersupport@abanalitica.it
 Tel. +39 049 761698 - Fax. +39 049 8709510

SEZIONE 2. Informazioni sulla classificazione

Il prodotto non contiene sostanze o miscele classificate come pericolose secondo il Regolamento CE 1272/2008 (CLP). Non risulta quindi soggetto alla redazione di una SCHEDA DATI DI SICUREZZA secondo l'Allegato II del Regolamento CE n. 830/2015 in quanto non risponde all'Articolo 31 del Regolamento CE 1907/2006 (REACH).

SEZIONE 3. Informazioni per l'utilizzo in sicurezza

- Indossare guanti monouso nel manipolare reagenti e campioni clinici e lavarsi le mani una volta terminato il lavoro;
- Non pipettare con la bocca;
- Poiché nessun metodo diagnostico conosciuto può assicurare l'assenza di qualsiasi agente infettivo, è buona norma considerare ogni campione clinico come potenzialmente infetto e trattarlo come tale;
- Tutti i dispositivi venuti in contatto direttamente con i campioni clinici devono essere considerati come contaminati e smaltiti come tali. In caso di fuoriuscita accidentale del campione, pulire con ipoclorito di sodio al 10%. Il materiale usato per pulire deve essere smaltito in un contenitore per residui contaminati;
- Decontaminare, e successivamente smaltire, i campioni clinici, i materiali e i prodotti contaminati.