

OLYMPUS

OLYMPUS AU 560

CÁLCIO ARSENAZO III

Referência	Apresentação
3010060K	R 1 x 60 mL + 1 x 3 mL Padrão de Cálcio
3010250K	R 1 x 250 mL + 1 x 3 mL Padrão de Cálcio
3010300T	R 12 x 25 mL + 1 x 3 mL Padrão de Cálcio
3010060M	R 2 x 30 mL + 1 x 3 mL Padrão de Cálcio

Protocolo de Automação – OLYMPUS AU 560

Notas:

1. Por favor, recorra a bula do produto para informações detalhadas sobre os seguintes testes:

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

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

3. Fabricado por:
 Kovalent do Brasil Ltda.
 Rua Cristovão Sardinha, 110
 Jardim Bom Retiro – São Gonçalo

INDIVIDUAL TEST PARAMETERS		CHOL
2.	SAMPLE VOLUME	(3)
	DILUENT	(12)
3.	REAGENT VOLUME	
	1-STEP	(250)
	DILUENT	()
	2-STEP	()
	DILUENT	()
4.	WAVELENGTH 1	(520)
	WAVELENGTH 2	(600)
5.	METHOD	(END)
6.	REACTION	(+)
7.	FIRST-POINT-1	(0)
	LAST-POINT-1	(16)
8.	FIRST-POINT-2	()
	LAST-POINT-2	()
9.	NO LAG TIME	()
10.	TURBIDITY	()
11.	PROZONE CHECK	()
12.	REAGENT OD L	(-0.1)
	REAGENT OD H	(0.3)
13.	SERUM BLANK L	()
	REAGENT OD H	()
14.	MIN.-OD	()
	MAX.-OD	()
15.	LINEARITY	()
16.	DYNAMIC RANGE L	(0)
	DYNAMIC RANGE H	(750)
17.	UNIT	(mg/dl)
18.	CORRELATION FACTOR A	(1)
	CORREALTION FACTOR B	(0)
19.	COUNT	(1-4)
20.	DILUTION VOLUME	(#)
21.	CONDENSE VOLUME	(#)
22.	MONITOR SPAN	(#)
23.	AGC POINT	(#)
CALIBRATION TEST PARAMETERS		
2.	CALIBRATION TYPE	AB
3.	CALCULATION TYPE	1
4.	CUVETTES	3
5.	OD/CONC	CONC
6.	CALIBRATION PARAMETERS	
	OD	-
	CONC./FACTOR	*
	CAL. NO.	#
	LIMIT L	0
	LIMIT H	99999

#) Data entry by the user

*) Calculated by the analyzer

OLYMPUS

OLYMPUS AU 560

CK-NAC DGKC/IFCC

Referência	Apresentação
2020075K	R1 3 x 20 mL + R2 1 x 15 mL
2020250K	R1 5 x 40 mL + R2 1 x 50 mL
2020100M	R1 2 x 40 mL + R2 2 x 10 mL

Protocolo de Automação – OLYMPUS AU 560

Notas:

1. Por favor, recorra a bula do produto para informações detalhadas sobre os seguintes testes:

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

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

3. Fabricado por:

Kovalent do Brasil Ltda.

Rua Cristovão Sardinha, 110

Jardim Bom Retiro – São Gonçalo

INDIVIDUAL TEST PARAMETERS		Name
2.	SAMPLE VOLUME	(13)
	DILUENT	(12)
3.	REAGENT VOLUME	
	1-STEP	(200)
	DILUENT	()
	2-STEP	(50)
	DILUENT	()
4.	WAVELENGTH 1	(340)
	WAVELENGTH 2	(380)
5.	METHOD	(RATE)
6.	REACTION	(+)
7.	FIRST-POINT-1	(9)
	LAST-POINT-1	(16)
8.	FIRST-POINT-2	()
	LAST-POINT-2	()
9.	NO LAG TIME	()
10.	TURBIDITY	()
11.	PROZONE CHECK	()
12.	REAGENT OD L	(-0.1)
	REAGENT OD H	(0.6)
13.	SERUM BLANK L	()
	REAGENT OD H	()
14.	MIN.-OD	(0.0)
	MAX.-OD	(1.5)
15.	LINEARITY	(15%)
16.	DYNAMIC RANGE L	(0)
	DYNAMIC RANGE H	(2000)
17.	UNIT	(U/L)
18.	CORRELATION FACTOR A	(1.0/0.42)
	CORREALTION FACTOR B	(0)
19.	COUNT	(1-4)
20.	DILUTION VOLUME	(6)
21.	CONDENSE VOLUME	(25)
22.	MONITOR SPAN	(#)
23.	AGC POINT	(0)
CALIBRATION TEST PARAMETERS		
2.	CALIBRATION TYPE	MB
3.	CALCULATION TYPE	1
4.	CUVETTES	3
5.	OD/CONC	CONC
6.	CALIBRATION PARAMETERS	
	OD	
	CONC./FACTOR	*6131
	CAL. NO.	
	LIMIT L	
	LIMIT H	

#) Data entry by the user

*) Calculated by the analyzer

OLYMPUS

OLYMPUS AU 560

Colesterol CHOD PAP

Referência	Apresentação
1020250K	R 1 x 250 mL + 1 x 3 mL padrão de Colesterol
1020500K	R 2 x 250 mL + 1 x 3 mL padrão de Colesterol
1020300T	R 12 x 25 mL + 1 x 3 mL padrão de Colesterol
1020200M	R 4 x 50 mL + 1 x 3 mL padrão de Colesterol

Protocolo de Automação – OLYMPUS AU 560

Notas:

1. Por favor, recorra a bula do produto para informações detalhadas sobre os seguintes testes:

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

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

3. Fabricado por:
Kovalent do Brasil Ltda.
Rua Cristovão Sardinha, 110
Jardim Bom Retiro – São Gonçalo

INDIVIDUAL TEST PARAMETERS		CHOL
2.	SAMPLE VOLUME	(3)
	DILUENT	(12)
3.	REAGENT VOLUME	
	1-STEP	(250)
	DILUENT	()
	2-STEP	()
	DILUENT	()
4.	WAVELENGTH 1	(520)
	WAVELENGTH 2	(600)
5.	METHOD	(END)
6.	REACTION	(+)
7.	FIRST-POINT-1	(0)
	LAST-POINT-1	(16)
8.	FIRST-POINT-2	()
	LAST-POINT-2	()
9.	NO LAG TIME	()
10.	TURBIDITY	()
11.	PROZONE CHECK	()
12.	REAGENT OD L	(-0.1)
	REAGENT OD H	(0.3)
13.	SERUM BLANK L	()
	REAGENT OD H	()
14.	MIN.-OD	()
	MAX.-OD	()
15.	LINEARITY	()
16.	DYNAMIC RANGE L	(0)
	DYNAMIC RANGE H	(750)
17.	UNIT	(mg/dl)
18.	CORRELATION FACTOR A	(1)
	CORREALTION FACTOR B	(0)
19.	COUNT	(1-4)
20.	DILUTION VOLUME	(#)
21.	CONDENSE VOLUME	(#)
22.	MONITOR SPAN	(#)
23.	AGC POINT	(#)
CALIBRATION TEST PARAMETERS		
2.	CALIBRATION TYPE	AB
3.	CALCULATION TYPE	1
4.	CUVETTES	3
5.	OD/CONC	CONC
6.	CALIBRATION PARAMETERS	
	OD	-
	CONC./FACTOR	*
	CAL. NO.	#
	LIMIT L	0
	LIMIT H	99999

#) Data entry by the user

*) Calculated by the analyzer

OLYMPUS

OLYMPUS AU 560

HDL-C IMUNO

Referência	Apresentação
1050075K	R1 3 x 20 mL + R2 1 x 15 mL
1050250K	R1 1 x 200 mL + R2 1 x 50 mL
1050075T	R1 2 x 30 mL + R2 1 x 15 mL
1050250T	R1 10 x 20 mL + R2 2 x 25 mL
1050200M	R1 4 x 40 mL + R2 4 x 10 mL

Protocolo de Automação – OLYMPUS AU 560

Notas:

1. Por favor, recorra a bula do produto para informações detalhadas sobre os seguintes testes:

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

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

3. Fabricado por:
Kovalent do Brasil Ltda.
Rua Cristovão Sardinha, 110
Jardim Bom Retiro – São Gonçalo

INDIVIDUAL TEST PARAMETERS		DHDL
2.	SAMPLE VOLUME	(3)
	DILUENT	(12)
3.	REAGENT VOLUME	
	1-STEP	(240)
	DILUENT	()
	2-STEP	(60)
	DILUENT	()
4.	WAVELENGTH 1	(600)
	WAVELENGTH 2	(660)
5.	METHOD	(END)
6.	REACTION	(+)
7.	FIRST-POINT-1	(0)
	LAST-POINT-1	(16)
8.	FIRST-POINT-2	(0)
	LAST-POINT-2	(7)
9.	NO LAG TIME	()
10.	TURBIDITY	()
11.	PROZONE CHECK	()
12.	REAGENT OD L	(-0.1)
	REAGENT OD H	(1.5)
13.	SERUM BLANK L	()
	REAGENT OD H	()
14.	MIN.-OD	()
	MAX.-OD	()
15.	LINEARITY	()
16.	DYNAMIC RANGE L	(0.0)
	DYNAMIC RANGE H	(200)
17.	UNIT	(mg/dl)
18.	CORRELATION FACTOR A	(1)
	CORREALTION FACTOR B	(0)
19.	COUNT	(1)
20.	DILUTION VOLUME	(#)
21.	CONDENSE VOLUME	(#)
22.	MONITOR SPAN	(#)
23.	AGC POINT	(#)
CALIBRATION TEST PARAMETERS		
2.	CALIBRATION TYPE	AB
3.	CALCULATION TYPE	1
4.	CUVETTES	3
5.	OD/CONC	CONC
6.	CALIBRATION PARAMETERS	
	OD	-
	CONC./FACTOR	*
	CAL. NO.	#
	LIMIT L	0
	LIMIT H	99999

#) Data entry by the user

*) Calculated by the analyzer