

1. Identificação do Produto e da Empresa

Dados do Produto:	Nome comercial e respectivo código (catálogo): Urigold – Cat. 500 – MS-80022230136 Apresentações: Cat. 500/500SE Finalidade: Somente para uso diagnóstico <i>in vitro</i>
Dados da Empresa:	Gold Analisa Diagnóstica Ltda. Av. Nossa Senhora de Fátima, 2363 e 2373 - Carlos Prates CEP: 30.710-020 - Belo Horizonte - MG - Brasil Tel. 55 31 32721888 - Fax 55 31 3271 6983 www.goldanalisa.com.br e-mail: sac@goldanalisa.com.br

2. Identificação de Perigos

Produto considerado estável e não tóxico.	
Classificação do Produto:	Esse Kit não contém substâncias perigosas.
Efeitos para humanos:	- Contato com os olhos: não aplicável. - Contato com a pele: não aplicável. - Inalação: não aplicável. - Ingestão: não aplicável.
Efeitos para o ambiente:	Nenhum perigo determinado.
Outros perigos:	Não aplicável.

3. Composição e Informações sobre os Componentes

Produto químico:	Não aplicável.
Descrição:	Tiras Teste: são constituídas de um suporte com 10 áreas contendo reagentes químicos específicos. A composição nas áreas reagentes são as seguintes: 1. Urobilinogênio: 4-Diazônio metoxibenzeno 2,5 mg e ácido cítrico 30 mg. 2. Glicose: Glicose oxidase 451 U, peroxidase 186 U, iodeto de potássio 10 mg. 3. Corpos Cetônicos: Nitroprussiato de sódio 20 mg e sulfato de magnésio 246,5 mg. 4. Bilirrubina: 2,4-Diazônio diclorobenzeno 3 mg e ácido oxálico 30 mg. 5. Proteína: Azul de tetrabromofenol 0,3 mg, ácido cítrico 110 mg e citrato de sódio 4 mg. 6. Nitrito: Ácido p-arsanílico 5 mg e N-(1-naftil) etilenodiamino 2HCl 6 mg. 7. pH: Vermelho de metila 0,04 mg e azul de bromotimol 0,5 mg. 8. Sangue/Hemoglobina: Hidroperóxido cumeno 7 mg e O-toluidina 3 mg. 9. Densidade: Azul de bromotimol 1,2 mg e ácido dietilenotriaminopentaacético 12 mg. 10. Leucócito: Ácido ester amino feniltiazol 1 mg e sal diazônico 0,7 mg.
Uso do Produto:	Somente para uso diagnóstico <i>in vitro</i>
Componentes Perigosos:	Não aplicável.

4. Medidas de Primeiros Socorros

Inalação:	Não aplicável.
Em contato com a pele:	Não aplicável.
Em contato com os olhos:	Não aplicável.
Ingestão:	Não aplicável.

5. Medidas de Combate a Incêndio

Meios de extinção:	Não inflamável.
6. Medidas de Controle para Derramamento ou Vazamento	
Derramamento:	Não aplicável
Material absorvente:	Não aplicável.
Medida de disposição:	Não aplicável.
7. Manuseio e Armazenamento	
Manuseio:	Lavar as mãos após o manuseio.
Armazenamento:	Armazenar entre 15 a 30 °C.
8. Controle de Exposição e Proteção Individual	
Medida preventiva:	Proteção às mãos: usar luvas. Lavar as mãos após o manuseio.
Proteção ocular:	Não aplicável.
Proteção respiratória:	Não aplicável.
Proteção às mãos:	Luvas descartáveis.
9. Propriedades Físicas e Químicas	
Estado Físico:	Sólido
Cor:	Cores diversas
Odor:	Nenhum
pH:	Não aplicável
Ponto de fusão/congelamento:	Não aplicável
Ponto de ebulição inicial e faixa de temperatura de ebulição:	Não aplicável
Ponto de fulgor:	Não aplicável
Taxa de evaporação:	Não aplicável
Inflamabilidade (sólido, gás):	Não aplicável
Limite inferior/superior de inflamabilidade ou explosividade:	Não aplicável
Pressão de vapor:	Não aplicável
Densidade de vapor:	Não aplicável
Densidade relativa:	Não aplicável
Solubilidade:	Tira - Teste: Insolúvel

Temperatura de autoignição:	Não aplicável
Viscosidade:	Não aplicável
10. Estabilidade e Reatividade	
Estabilidade:	O produto é estável quando armazenado nas condições especificadas.
Possibilidade de reações perigosas:	Não aplicável.
Condições a serem evitadas:	Exposição ao calor, umidade ambiente e luz pode prejudicar a estabilidade do produto.
Produtos perigosos da decomposição:	Não há formação de produtos perigosos.
11. Informações Toxicológicas	
Não há nenhum dado toxicológico disponível para o produto.	
12. Informações Ecológicas	
Não há nenhum dado disponível para este produto.	
13. Considerações sobre Destinação Final	
<ul style="list-style-type: none">O produto deve ser descartado conforme as leis federais ou locais de proteção ambiental. Brasil: Consultar RDC nº 306 de 07/12/2004 da ANVISA ou as normas de caráter supletivo ou complementar estabelecidas pelas Secretarias Estaduais ou Municipais de Saúde e/ou Meio Ambiente.	
14. Informações sobre Transporte	
Este produto não está sujeito a nenhuma regulamentação para transporte de produtos perigosos. Transportar com os cuidados necessários de modo a não danificar a embalagem, o que pode provocar a perda do produto.	
15. Regulamentações	
Produto fabricado de acordo com os requisitos estabelecidos pela RDC 16 de 28/03/2013 Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos e Produtos para Diagnóstico de uso In Vitro e com informações de rotulagem de acordo com a NBR ISO 15223-1:2015 Produtos para a saúde - Símbolos a serem utilizados em rótulos, rotulagem e informações a serem fornecidas de produtos para saúde - Parte 1: Requisitos gerais e RDC 36 de 26/08/2015 - Dispõe sobre a classificação de risco, os regimes de controle de cadastro e registro e os requisitos de rotulagem e instruções de uso de produtos para diagnóstico in vitro, inclusive seus instrumentos e dá outras providências.	
16. Outras Informações	
Informações de caráter orientativo. Todo produto pode conter riscos desconhecidos e devem ser utilizados com cuidado. Os dados desta FISPQ são referentes apenas ao material específico aqui designado e não dizem respeito a uso em combinação com qualquer outro material ou qualquer processo. O receptor deste produto é responsável por observar todas as leis regulamentares aplicáveis.	