

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	LABTEST DIAGNOSTICA S/A
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	16.516.296/0001-38
Autorização de Funcionamento da Empresa	1.00.090-1
Nome do Dispositivo Médico	SENSIPROT
Nome Técnico do Dispositivo Médico	PROTEÍNA TOTAL
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10009010140
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351225501200722
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: LABTEST DIAGNOSTICA S/A - BRASIL - CNPJ / Código Único: 16516296000138 - Endereço: AV PAULO FERREIRA DA COSTA 600 DIST.INDL. V.ALEGRE 33240152
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	27/08/2007
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Sensiprot Ref. 36.pdf	0884313221 - 07/03/2022 10:24:28

Apresentação/Modelo
4 x 65 mL R1, 5,0mL Padrão
10 x 65 mL R1, 5,0mL Padrão
1 x 37 mL R1, 5,0mL Padrão
6 x 37 mL R1, 5,0mL Padrão
10 x 37 mL R1, 5,0mL Padrão
2 x 40 mL R1, 5,0mL Padrão
6 x 40 mL R1, 5,0mL Padrão
12 x 40 mL R1, 5,0mL Padrão
10 x 25 mL R1, 5,0mL Padrão
2 x 70 mL R1, 5,0mL Padrão
10 x 23 mL R1, 5,0mL Padrão
4 x 100 mL R1, 5,0mL Padrão

4 x 70 mL R1, 5,0mL Padrão
10 x 70 mL R1, 5,0mL Padrão
6 x 70 mL R1, 5,0mL Padrão
8 x 70 mL R1, 5,0mL Padrão
12 x 70 mL R1, 5,0mL Padrão
1 x 18 mL R1, 5,0mL Padrão
2 x 18 mL R1, 5,0mL Padrão
4 x 18 mL R1, 5,0mL Padrão
8 x 18 mL R1, 5,0mL Padrão
12 x 18 mL R1, 5,0mL Padrão
6 x 18 mL R1, 5,0mL Padrão
10 x 18 mL R1, 5,0mL Padrão
1 x 33 mL R1, 5,0mL Padrão
1 x 23 mL R1, 5,0mL Padrão
6 x 23 mL R1, 5,0mL Padrão
10 x 23 mL R1, 5,0mL Padrão
12 x 23 mL R1, 5,0mL Padrão
2 x 50 mL R1, 5,0mL Padrão
4 x 50 mL R1, 5,0mL Padrão
8 x 50 mL R1, 5,0mL Padrão
10 x 50 mL R1, 5,0mL Padrão
12 x 50 mL R1, 5,0mL Padrão
6 x 50 mL R1, 5,0mL Padrão
1 x 25 mL R1, 5,0mL Padrão
2 x 25 mL R1, 5,0mL Padrão
4 x 25 mL R1, 5,0mL Padrão
6 x 25 mL R1, 5,0mL Padrão
8 x 25 mL R1, 5,0mL Padrão
12 x 25 mL R1, 5,0mL Padrão
1 x 70 mL R1, 5,0mL Padrão
1 x 100 mL R1, 5,0mL Padrão
2 x 100 mL R1, 5,0mL Padrão
1 x 50 mL R1, 5,0mL Padrão
1 x 60 mL R1, 5,0mL Padrão
2 x 60 mL R1, 5,0mL Padrão
4 x 60 mL R1, 5,0mL Padrão
6 x 60 mL R1, 5,0mL Padrão
8 x 60 mL R1, 5,0mL Padrão

10 x 60 mL R1, 5,0mL Padrão
12 x 60 mL R1, 5,0mL Padrão
2 x 23 mL R1, 5,0mL Padrão
4 x 23 mL R1, 5,0mL Padrão
8 x 23 mL R1, 5,0mL Padrão
12 x 23 mL R1, 5,0mL Padrão
6 x 23 mL R1, 5,0mL Padrão
8 x 23 mL R1, 5,0mL Padrão
2 x 33 mL R1, 5,0mL Padrão
4 x 33 mL R1, 5,0mL Padrão
6 x 33 mL R1, 5,0mL Padrão
8 x 33 mL R1, 5,0mL Padrão
10 x 33 mL R1, 5,0mL Padrão
12 x 33 mL R1, 5,0mL Padrão
1 x 48 mL R1, 5,0mL Padrão
2 x 48 mL R1, 5,0mL Padrão
4 x 48 mL R1, 5,0mL Padrão
6 x 48 mL R1, 5,0mL Padrão
8 x 48 mL R1, 5,0mL Padrão
10 x 48 mL R1, 5,0mL Padrão
12 x 48 mL R1, 5,0mL Padrão
1 x 65 mL R1, 5,0mL Padrão
2 x 65 mL R1, 5,0mL Padrão
6 x 65 mL R1, 5,0mL Padrão
8 x 65 mL R1, 5,0mL Padrão
12 x 65 mL R1, 5,0mL Padrão
2 x 37 mL R1, 5,0mL Padrão
4 x 37 mL R1, 5,0mL Padrão
8 x 37 mL R1, 5,0mL Padrão
12 x 37 mL R1, 5,0mL Padrão
1 x 40 mL R1, 5,0mL Padrão
4 x 40 mL R1, 5,0mL Padrão
8 x 40 mL R1, 5,0mL Padrão
10 x 40 mL R1, 5,0mL Padrão

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	LABTEST DIAGNOSTICA S/A
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	16.516.296/0001-38
Autorização de Funcionamento da Empresa	1.00.090-1
Nome do Dispositivo Médico	Triglicérides Liquiform
Nome Técnico do Dispositivo Médico	TRIGLICERÍDEO
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10009010070
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	250000021030072
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: LABTEST DIAGNOSTICA S/A - BRASIL - CNPJ / Código Único: 16516296000138 - Endereço: AV PAULO FERREIRA DA COSTA 600 DIST.INDL. V.ALEGRE 33240152
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	23/03/2000
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instruções de Uso Triglicérides Liquiform - Ref. 87.pdf	0936295244 - 09/07/2024 11:35:07

Apresentação/Modelo
1 x 100 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
2 x 100 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
2 x 250 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
2 x 500 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
1 x 60 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
2 x 60 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
4 x 60 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
6 x 60 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
8 x 60 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
10 x 60 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
12 x 60 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
1 x 31 mL R1, 1 x 5 mL Padrão

2 x 31 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
4 x 31 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
6 x 31 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
8 x 31 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
10 x 31 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
12 x 31 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
4 x 100 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
6 x 100 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
8 x 100 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
10 x 100 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
12 x 100 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
1 x 50 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
2 x 50 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
4 x 50 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
6 x 50 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
8 x 50 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
10 x 50 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
12 x 50 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
1 x 25 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
2 x 25 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
4 x 25 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
6 x 25 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
8 x 25 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
10 x 25 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
8 x 43 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
10 x 43 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
12 x 43 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
1 x 65 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
2 x 65 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
4 x 65 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
6 x 65 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
8 x 65 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
10 x 65 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
12 x 65 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
1 x 37 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
2 x 37 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
4 x 37 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
6 x 37 mL R1, 1 x 5 mL Padrão

8 x 37 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
10 x 37 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
12 x 37 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
1 x 26 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
4 x 43 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
6 x 43 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
12 x 25 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
1 x 70 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
2 x 70 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
4 x 70 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
6 x 70 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
8 x 70 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
10 x 70 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
12 x 70 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
1 x 23 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
2 x 23 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
4 x 23 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
6 x 23 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
8 x 23 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
10 x 23 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
12 x 23 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
1 x 43 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
2 x 43 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
2 x 26 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
4 x 26 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
6 x 26 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
8 x 26 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
10 x 26 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
12 x 26 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
1 x 40 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
2 x 40 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
4 x 40 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
6 x 40 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
8 x 40 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
10 x 40 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
12 x 40 mL R1, 1 x 5 mL Padrão
5 x 100 mL R1, 1 x 5 mL Padrão

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	LABTEST DIAGNOSTICA S/A
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	16.516.296/0001-38
Autorização de Funcionamento da Empresa	1.00.090-1
Nome do Dispositivo Médico	COLINESTERASE LIQUIFORM
Nome Técnico do Dispositivo Médico	COLINESTERASE
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10009010167
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351500201200819
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: LABTEST DIAGNOSTICA S/A - BRASIL - CNPJ / Código Único: 16516296000138 - Endereço: AV PAULO FERREIRA DA COSTA 600 DIST.INDL. V.ALEGRE 33240152
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	15/09/2008
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Colinesterase Liquiform - Ref. 139.pdf	0147901235 - 13/02/2023 15:39:38

Apresentação/Modelo
1 x 39 mL R1, 1 x 11 mL R2
1 x 50 mL R1, 1 x 14 mL R2
1 x 70 mL R1, 1 x 18 mL R2
10 x 15 mL R1, 10 x 4 mL R2
10 x 25 mL R1, 10 x 8 mL R2
10 x 27 mL R1, 10 x 7 mL R2
4 x 15 mL R1, 4 x 4 mL R2
4 x 25 mL R1, 4 x 8 mL R2
6 x 26 mL R1, 6 x 9 mL R2
6 x 31 mL R1, 6 x 8,5 mL R2
4 x 38 mL R1, 4 x 12 mL R2
6 x 39 mL R1, 6 x 11 mL R2

6 x 51 mL R1, 6 x 13 mL R2
6 x 91 mL R1, 6 x 25 mL R2
8 x 17 mL R1, 8 x 5 mL R2
8 x 26 mL R1, 8 x 9 mL R2
8 x 31 mL R1, 8 x 8,5 mL R2
8 x 39 mL R1, 8 x 11 mL R2
8 x 51 mL R1, 8 x 13 mL R2
8 x 70 mL R1, 8 x 18 mL R2
10 x 50 mL R1, 10 x 14 mL R2
10 x 51 mL R1, 10 x 13 mL R2
10 x 65 mL R1, 10 x 17 mL R2
10 x 70 mL R1, 10 x 18 mL R2
10 x 91 mL R1, 10 x 25 mL R2
12 x 15 mL R1, 12 x 4 mL R2
12 x 17 mL R1, 12 x 5 mL R2
12 x 24 mL R1, 12 x 8 mL R2
12 x 25 mL R1, 12 x 8 mL R2
12 x 26 mL R1, 12 x 9 mL R2
12 x 27 mL R1, 12 x 7 mL R2
12 x 31 mL R1, 12 x 8,5 mL R2
12 x 38 mL R1, 12 x 12 mL R2
12 x 39 mL R1, 12 x 10 mL R2
12 x 39 mL R1, 12 x 11 mL R2
12 x 50 mL R1, 12 x 14 mL R2
12 x 51 mL R1, 12 x 13 mL R2
12 x 65 mL R1, 12 x 17 mL R2
1 x 15 mL R1, 1 x 4 mL R2
1 x 17 mL R1, 1 x 5 mL R2
1 x 12 mL R1, 1 x 3 mL R2
1 x 200 mL R1, 1 x 50 mL R2
1 x 24 mL R1, 1 x 6 mL R2
1 x 24 mL R1, 1 x 8 mL R2
1 x 25 mL R1, 1 x 8 mL R2
1 x 25 mL R1, 1 x 8 mL R2
1 x 26 mL R1, 1 x 9 mL R2
1 x 27 mL R1, 1 x 7 mL R2
1 x 300 mL R1, 1 x 75 mL R2
1 x 31 mL R1, 1 x 8,5 mL R2

1 x 38 mL R1, 1 x 12 mL R2
1 x 39 mL R1, 1 x 10 mL R2
1 x 40 mL R1, 1 x 12 mL R2
1 x 51 mL R1, 1 x 13 mL R2
1 x 65 mL R1, 1 x 17 mL R2
1 x 91 mL R1, 1 x 25 mL R2
10 x 17 mL R1, 10 x 5 mL R2
10 x 24 mL R1, 10 x 8 mL R2
10 x 26 mL R1, 10 x 9 mL R2
10 x 31 mL R1, 10 x 8,5 mL R2
10 x 38 mL R1, 10 x 12 mL R2
10 x 39 mL R1, 10 x 10 mL R2
10 x 39 mL R1, 10 x 11 mL R2
4 x 39 mL R1, 4 x 11 mL R2
4 x 40 mL R1, 4 x 12 mL R2
4 x 50 mL R1, 4 x 14 mL R2
4 x 51 mL R1, 4 x 13 mL R2
4 x 65 mL R1, 4 x 17 mL R2
4 x 70 mL R1, 4 x 18 mL R2
4 x 91 mL R1, 4 x 25 mL R2
6 x 15 mL R1, 6 x 4 mL R2
6 x 17 mL R1, 6 x 5 mL R2
6 x 24 mL R1, 6 x 8 mL R2
6 x 25 mL R1, 6 x 8 mL R2
6 x 27 mL R1, 6 x 7 mL R2
6 x 38 mL R1, 6 x 12 mL R2
6 x 39 mL R1, 6 x 10 mL R2
6 x 50 mL R1, 6 x 14 mL R2
6 x 65 mL R1, 6 x 17 mL R2
6 x 70 mL R1, 6 x 18 mL R2
8 x 15 mL R1, 8 x 4 mL R2
8 x 24 mL R1, 8 x 8 mL R2
8 x 25 mL R1, 8 x 8 mL R2
8 x 27 mL R1, 8 x 7 mL R2
8 x 38 mL R1, 8 x 12 mL R2
8 x 39 mL R1, 8 x 10 mL R2
8 x 50 mL R1, 8 x 14 mL R2
8 x 65 mL R1, 8 x 17 mL R2

8 x 91 mL R1, 8 x 25 mL R2
2 x 40 mL R1, 2 x 12 mL R2
2 x 51 mL R1, 2 x 13 mL R2
2 x 65 mL R1, 2 x 17 mL R2
3 x 40 mL R1, 3 x 12 mL R2
2 x 70 mL R1, 2 x 18 mL R2
2 x 91 mL R1, 2 x 25 mL R2
3 x 24 mL R1, 3 x 6 mL R2
3 x 25 mL R1, 3 x 8 mL R2
4 x 17 mL R1, 4 x 5 mL R2
4 x 24 mL R1, 4 x 6 mL R2
4 x 24 mL R1, 4 x 8 mL R2
4 x 25 mL R1, 4 x 8 mL R2
4 x 26 mL R1, 4 x 9 mL R2
4 x 27 mL R1, 4 x 7 mL R2
4 x 31 mL R1, 4 x 8,5 mL R2
4 x 39 mL R1, 4 x 10 mL R2
2 x 39 mL R1, 2 x 11 mL R2
2 x 50 mL R1, 2 x 14 mL R2
12 x 70 mL R1, 12 x 18 mL R2
12 x 91 mL R1, 12 x 25 mL R2
2 x 15 mL R1, 2 x 4 mL R2
2 x 17 mL R1, 2 x 5 mL R2
2 x 24 mL R1, 2 x 6 mL R2
2 x 24 mL R1, 2 x 8 mL R2
2 x 25 mL R1, 2 x 8 mL R2
2 x 25 mL R1, 2 x 8 mL R2
2 x 26 mL R1, 2 x 9 mL R2
2 x 27 mL R1, 2 x 7 mL R2
2 x 31 mL R1, 2 x 8,5 mL R2
2 x 38 mL R1, 2 x 12 mL R2
2 x 39 mL R1, 2 x 10 mL R2

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	LABTEST DIAGNOSTICA S/A
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	16.516.296/0001-38
Autorização de Funcionamento da Empresa	1.00.090-1
Nome do Dispositivo Médico	UREIA UV
Nome Técnico do Dispositivo Médico	URÉIA
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10009010020
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	250000179399399
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: LABTEST DIAGNOSTICA S/A - BRASIL - CNPJ / Código Único: 16516296000138 - Endereço: AV PAULO FERREIRA DA COSTA 600 DIST.INDL. V.ALEGRE 33240152
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	26/07/1994
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instruções de Uso Uréia UV Ref. 104.pdf	1105533247 - 13/08/2024 10:20:47

Apresentação/Modelo
12 x 26 R1, 12 x 8 mL R2, 5mL Padrão
20 x 26 R1, 20 x 8 mL R2, 5mL Padrão
1 x 30 R1, 1 x 9 mL R2, 5mL Padrão
2 x 30 R1, 2 x 9 mL R2, 5mL Padrão
3 x 30 R1, 3 x 9 mL R2, 5mL Padrão
4 x 30 R1, 4 x 9 mL R2, 5mL Padrão
5 x 30 R1, 5 x 9 mL R2, 5mL Padrão
6 x 30 R1, 6 x 9 mL R2, 5mL Padrão
7 x 30 R1, 7 x 9 mL R2, 5mL Padrão
8 x 30 R1, 8 x 9 mL R2, 5mL Padrão
10 x 30 R1, 10 x 9 mL R2, 5mL Padrão
12 x 30 R1, 12 x 9 mL R2, 5mL Padrão

15 x 30 R1, 15 x 9 mL R2, 5mL Padrão
20 x 30 R1, 20 x 9 mL R2, 5mL Padrão
1 x 31 R1, 1 x 8,5 mL R2, 5mL Padrão
2 x 31 R1, 2 x 8,5 mL R2, 5mL Padrão
4 x 31 R1, 4 x 8,5 mL R2, 5mL Padrão
6 x 31 R1, 6 x 8,5 mL R2, 5mL Padrão
8 x 31 R1, 8 x 8,5 mL R2, 5mL Padrão
10 x 31 R1, 10 x 8,5 mL R2, 5mL Padrão
12 x 31 R1, 12 x 8,5 mL R2, 5mL Padrão
1 x 18 R1, 1 x 5,5 mL R2, 5mL Padrão
2 x 18 R1, 2 x 5,5 mL R2, 5mL Padrão
4 x 40 R1, 4 x 10 mL R2, 5mL Padrão
2x 80 R1, 2 x 20 mL R2, 5mL Padrão
2 x 200 R1, 2 x 50 mL R2, 5mL Padrão
1 x 40 R1, 1 x 10 mL R2, 5mL Padrão
2 x 40 R1, 2 x 10 mL R2, 5mL Padrão
1 x 80 R1, 1 x 20 mL R2, 5mL Padrão
1 x 200 R1, 1 x 50 mL R2, 5mL Padrão
1 x 400 R1, 1 x 100 mL R2, 5mL Padrão
1 x 26 R1, 1 x 8 mL R2, 5mL Padrão
2 x 26 R1, 2 x 8 mL R2, 5mL Padrão
3 x 26 R1, 3 x 8 mL R2, 5mL Padrão
4 x 26 R1, 4 x 8 mL R2, 5mL Padrão
5 x 26 R1, 5 x 8 mL R2, 5mL Padrão
6 x 26 R1, 6 x 8 mL R2, 5mL Padrão
8 x 26 R1, 8 x 8 mL R2, 5mL Padrão
15 x 26 R1, 15 x 8 mL R2, 5mL Padrão
10 x 26 R1, 10 x 8 mL R2, 5mL Padrão
8 x 18 R1, 8 x 5,5 mL R2, 5mL Padrão
10 x 18 R1, 10 x 5,5 mL R2, 5mL Padrão
12 x 18 R1, 12 x 5,5 mL R2, 5mL Padrão
1 x 90 R1, 1 x 25 mL R2, 5mL Padrão
2 x 90 R1, 2 x 25 mL R2, 5mL Padrão
4 x 90 R1, 4 x 25 mL R2, 5mL Padrão
6 x 90 R1, 6 x 25 mL R2, 5mL Padrão
8 x 90 R1, 8 x 25 mL R2, 5mL Padrão
10 x 90 R1, 10 x 25 mL R2, 5mL Padrão
12 x 90 R1, 12 x 25 mL R2, 5mL Padrão

1 x 50 R1, 1 x 14 mL R2, 5mL Padrão
2 x 50 R1, 2 x 14 mL R2, 5mL Padrão
4 x 50 R1, 4 x 14 mL R2, 5mL Padrão
6 x 50 R1, 6 x 14 mL R2, 5mL Padrão
8 x 50 R1, 8 x 14 mL R2, 5mL Padrão
10 x 50 R1, 10 x 14 mL R2, 5mL Padrão
12 x 50 R1, 12 x 14 mL R2, 5mL Padrão
1 x 24 R1, 1 x 8 mL R2, 5mL Padrão
2 x 24 R1, 2 x 8 mL R2, 5mL Padrão
4 x 24 R1, 4 x 8 mL R2, 5mL Padrão
6 x 24 R1, 6 x 8 mL R2, 5mL Padrão
8 x 24 R1, 8 x 8 mL R2, 5mL Padrão
10 x 24 R1, 10 x 8 mL R2, 5mL Padrão
12 x 24 R1, 12 x 8 mL R2, 5mL Padrão
4 x 18 R1, 4 x 5,5 mL R2, 5mL Padrão
6 x 18 R1, 6 x 5,5 mL R2, 5mL Padrão
6 x 39 R1, 6 x 11 mL R2, 5mL Padrão
8 x 39 R1, 8 x 11 mL R2, 5mL Padrão
10 x 39 R1, 10 x 11 mL R2, 5mL Padrão
12 x 39 R1, 12 x 11 mL R2, 5mL Padrão
1 x 38 R1, 1 x 12 mL R2, 5mL Padrão
2 x 38 R1, 2 x 12 mL R2, 5mL Padrão
4 x 38 R1, 4 x 12 mL R2, 5mL Padrão
6 x 38 R1, 6 x 12 mL R2, 5mL Padrão
2 x 19 R1, 2 x 5 mL R2, 5mL Padrão
4 x 19 R1, 4 x 5 mL R2, 5mL Padrão
6 x 19 R1, 6 x 5 mL R2, 5mL Padrão
8 x 19 R1, 8 x 5 mL R2, 5mL Padrão
10 x 19 R1, 10 x 5 mL R2, 5mL Padrão
12 x 19 R1, 12 x 5 mL R2, 5mL Padrão
1 x 35 R1, 1 x 9 mL R2, 5mL Padrão
2 x 35 R1, 2 x 9 mL R2, 5mL Padrão
4 x 35 R1, 4 x 9 mL R2, 5mL Padrão
6 x 35 R1, 6 x 9 mL R2, 5mL Padrão
8 x 35 R1, 8 x 9 mL R2, 5mL Padrão
10 x 35 R1, 10 x 9 mL R2, 5mL Padrão
12 x 35 R1, 12 x 9 mL R2, 5mL Padrão
1 x 51 R1, 1 x 13 mL R2, 5mL Padrão

2 x 51 R1, 2 x 13 mL R2, 5mL Padrão
4 x 51 R1, 4 x 13 mL R2, 5mL Padrão
6 x 51 R1, 6 x 13 mL R2, 5mL Padrão
8 x 51 R1, 8 x 13 mL R2, 5mL Padrão
10 x 51 R1, 10 x 13 mL R2, 5mL Padrão
12 x 51 R1, 12 x 13 mL R2, 5mL Padrão
1 x 65 R1, 1 x 17 mL R2, 5mL Padrão
2 x 65 R1, 2 x 17 mL R2, 5mL Padrão
4 x 65 R1, 4 x 17 mL R2, 5mL Padrão
6 x 65 R1, 6 x 17 mL R2, 5mL Padrão
8 x 65 R1, 8 x 17 mL R2, 5mL Padrão
10 x 65 R1, 10 x 17 mL R2, 5mL Padrão
12 x 65 R1, 12 x 17 mL R2, 5mL Padrão
1 x 39 R1, 1 x 11 mL R2, 5mL Padrão
2 x 39 R1, 2 x 11 mL R2, 5mL Padrão
4 x 39 R1, 4 x 11 mL R2, 5mL Padrão
1 x 70 R1, 1 x 18 mL R2, 5mL Padrão
2 x 70 R1, 2 x 18 mL R2, 5mL Padrão
4 x 70 R1, 4 x 18 mL R2, 5mL Padrão
6 x 70 R1, 6 x 18 mL R2, 5mL Padrão
8 x 70 R1, 8 x 18 mL R2, 5mL Padrão
10 x 70 R1, 10 x 18 mL R2, 5mL Padrão
12 x 70 R1, 12 x 18 mL R2, 5mL Padrão
1 x 19 R1, 1 x 5 mL R2, 5mL Padrão
8 x 38 R1, 8 x 12 mL R2, 5mL Padrão
10 x 38 R1, 10 x 12 mL R2, 5mL Padrão
12 x 38 R1, 12 x 12 mL R2, 5mL Padrão
1 x 26 R1, 1 x 9 mL R2, 5mL Padrão
2 x 26 R1, 2 x 9 mL R2, 5mL Padrão
4 x 26 R1, 4 x 9 mL R2, 5mL Padrão
6 x 26 R1, 6 x 9 mL R2, 5mL Padrão
8 x 26 R1, 8 x 9 mL R2, 5mL Padrão
10 x 26 R1, 10 x 9 mL R2, 5mL Padrão
12 x 26 R1, 12 x 9 mL R2, 5mL Padrão
1 x 24 R1, 1 x 8 mL R2, 5mL Padrão
2 x 24 R1, 2 x 8 mL R2, 5mL Padrão
4 x 24 R1, 4 x 8 mL R2, 5mL Padrão
6 x 24 R1, 6 x 8 mL R2, 5mL Padrão

8 x 24 R1, 8 x 8 mL R2, 5mL Padrão
10 x 24 R1, 10 x 8 mL R2, 5mL Padrão
12 x 24 R1, 12 x 8 mL R2, 5mL Padrão

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	LABTEST DIAGNOSTICA S/A
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	16.516.296/0001-38
Autorização de Funcionamento da Empresa	1.00.090-1
Nome do Dispositivo Médico	CALIBRA H
Nome Técnico do Dispositivo Médico	PARÂMETROS COMBINADOS NO MESMO PRODUTO - CLASSE II
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10009010168
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351157512200981
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: LABTEST DIAGNOSTICA S/A - BRASIL - CNPJ / Código Único: 16516296000138 - Endereço: AV PAULO FERREIRA DA COSTA 600 DIST.INDL. V.ALEGRE 33240152
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	13/07/2009
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Calibra H - Ref. 80.pdf	2711169227 - 11/05/2022 17:43:03

Apresentação/Modelo
8 x 3 mL
1 X 3 mL
10 x 3 mL
2 x 3 mL
4 x 3 mL
6 x 3 mL

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	LABTEST DIAGNOSTICA S/A
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	16.516.296/0001-38
Autorização de Funcionamento da Empresa	1.00.090-1
Nome do Dispositivo Médico	Família Qualitrol H
Nome Técnico do Dispositivo Médico	PARÂMETROS COMBINADOS NO MESMO PRODUTO - CLASSE II
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10009010172
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351207007200984
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: LABTEST DIAGNOSTICA S/A - BRASIL - CNPJ / Código Único: 16516296000138 - Endereço: AV PAULO FERREIRA DA COSTA 600 DIST.INDL. V.ALEGRE 33240152
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	23/11/2009
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INS USO 72.pdf	0222234245 - 26/02/2024 09:03:38
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INS USO 71.pdf	0222234245 - 26/02/2024 09:03:37

Apresentação/Modelo

Componentes	Apresentações ou Modelos
Qualitrol H	Qualitrol 1H: 6 x 3 mL / Qualitrol 2H: 6 x 3 mL
Qualitrol H	Qualitrol 1H: 4 x 3 mL / Qualitrol 2H: 4 x 3 mL
Qualitrol H	Qualitrol 1H: 2 x 5 mL / Qualitrol 2H: 2 x 5 mL
Qualitrol 2H	10 x 5 mL
Qualitrol 2H	2 x 3 mL
Qualitrol 2H	10 x 3 mL
Qualitrol 2H	1 x 5 mL
Qualitrol 2H	1 x 3 mL
Qualitrol 2H	2 x 5 mL
Qualitrol 2H	8 x 5 mL
Qualitrol 2H	8 x 3 mL
Qualitrol 2H	6 x 5 mL
Qualitrol 2H	6 x 3 mL
Qualitrol 2H	4 x 5 mL
Qualitrol 1H	6 x 3 mL
Qualitrol 1H	6 x 5 mL
Qualitrol 1H	8 x 3 mL
Qualitrol 1H	2 x 5 mL
Qualitrol H	Qualitrol 1H: 1 x 5 mL / Qualitrol 2H: 1 x 5 mL
Qualitrol 2H	4 x 3 mL
Qualitrol H	Qualitrol 1H: 10 x 3 mL / Qualitrol 2H: 10 x 3 mL
Qualitrol H	Qualitrol 1H: 6 x 5 mL / Qualitrol 2H: 6 x 5 mL
Qualitrol 1H	10 x 3 mL
Qualitrol 1H	1 x 5 mL
Qualitrol 1H	1 x 3 mL
Qualitrol H	Qualitrol 1H: 10 x 5 mL / Qualitrol 2H: 10 x 5 mL
Qualitrol 1H	8 x 5 mL
Qualitrol H	Qualitrol 1H: 2 x 3 mL / Qualitrol 2H: 2 x 3 mL
Qualitrol 1H	2 x 3 mL
Qualitrol 1H	10 x 5 mL
Qualitrol 1H	4 x 5 mL
Qualitrol 1H	4 x 3 mL
Qualitrol H	Qualitrol 1H: 1 x 3 mL / Qualitrol 2H: 1 x 3 mL
Qualitrol H	Qualitrol 1H: 4 x 5 mL / Qualitrol 2H: 4 x 5 mL
Qualitrol H	Qualitrol 1H: 8 x 5 mL / Qualitrol 2H: 8 x 5 mL
Qualitrol H	Qualitrol 1H: 8 x 3 mL / Qualitrol 2H: 8 x 3 mL

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	LABTEST DIAGNOSTICA S/A
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	16.516.296/0001-38
Autorização de Funcionamento da Empresa	1.00.090-1
Nome do Dispositivo Médico	QUALITROL CK
Nome Técnico do Dispositivo Médico	CREATINOQUINASE ISOENZIMAS (CKMB, CKBB, CKMM)
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10009010120
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351042787200621
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: LABTEST DIAGNOSTICA S/A - BRASIL - CNPJ / Código Único: 16516296000138 - Endereço: AV PAULO FERREIRA DA COSTA 600 DIST.INDL. V.ALEGRE 33240152
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	III - Classe III: produtos de alto risco ao indivíduo e ou médio risco à saúde pública
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	01/03/2006
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	01/03/2026

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Qualitrol CK Ref. 106.pdf	4864342229 - 25/10/2022 17:15:48

Apresentação/Modelo
Qualitrol 1 CK: 1 x 0,5 mL, Qualitrol 2 CK: 1 x 0,5 mL
Qualitrol 1 CK: 1 x 1,0 mL, Qualitrol 2 CK: 1 x 1,0 mL
Qualitrol 1 CK: 1 x 10 mL, Qualitrol 2 CK: 1 x 10 mL
Qualitrol 1 CK: 1 x 2,0 mL, Qualitrol 2 CK: 1 x 2,0 mL
Qualitrol 1 CK: 1 x 3,0 mL, Qualitrol 2 CK: 1 x 3,0 mL
Qualitrol 1 CK: 1 x 5,0 mL, Qualitrol 2 CK: 1 x 5,0 mL

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	LABTEST DIAGNOSTICA S/A
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	16.516.296/0001-38
Autorização de Funcionamento da Empresa	1.00.090-1
Nome do Dispositivo Médico	Qualitrol Ferritina IgE
Nome Técnico do Dispositivo Médico	PARÂMETROS COMBINADOS NO MESMO PRODUTO - CLASSE II
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10009010322
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351839156201686
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: LABTEST DIAGNOSTICA S/A - BRASIL - CNPJ / Código Único: 16516296000138 - Endereço: AV PAULO FERREIRA DA COSTA 600 DIST.INDL. V.ALEGRE 33240152
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	23/05/2016
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instruções de Uso_Qualitrol Ferritina IgE.pdf	1966879211 - 21/05/2021 14:27:16

Apresentação/Modelo
Qualitrol 1: 2 x 5,0 mL, Qualitrol 2: 2 x 5,0 mL
Qualitrol 1: 1 x 2,0 mL, Qualitrol 2: 1 x 2,0 mL
Qualitrol 1: 1 x 3,0 mL, Qualitrol 2: 1 x 3,0 mL
Qualitrol 1: 1 x 4,0 mL, Qualitrol 2: 1 x 4,0 mL
Qualitrol 1: 1 x 5,0 mL, Qualitrol 2: 1 x 5,0 mL
Qualitrol 1: 2 x 0,5 mL, Qualitrol 2: 2 x 0,5 mL
Qualitrol 1: 2 x 1,0 mL, Qualitrol 2: 2 x 1,0 mL
Qualitrol 1: 2 x 2,0 mL, Qualitrol 2: 2 x 2,0 mL
Qualitrol 1: 2 x 3,0 mL, Qualitrol 2: 2 x 3,0 mL
Qualitrol 1: 2 x 4,0 mL, Qualitrol 2: 2 x 4,0 mL
Qualitrol 1: 3 x 0,5 mL, Qualitrol 2: 3 x 0,5 mL
Qualitrol 1: 3 x 1,0 mL, Qualitrol 2: 3 x 1,0 mL

Qualitrol 1: 3 x 2,0 mL, Qualitrol 2: 3 x 2,0 mL
Qualitrol 1: 3 x 3,0 mL, Qualitrol 2: 3 x 3,0 mL
Qualitrol 1: 3 x 4,0 mL, Qualitrol 2: 3 x 4,0 mL
Qualitrol 1: 3 x 5,0 mL, Qualitrol 2: 3 x 5,0 mL
Qualitrol 1: 4 x 0,5 mL, Qualitrol 2: 4 x 0,5 mL
Qualitrol 1: 4 x 1,0 mL, Qualitrol 2: 4 x 1,0 mL
Qualitrol 1: 4 x 2,0 mL, Qualitrol 2: 4 x 2,0 mL
Qualitrol 1: 4 x 3,0 mL, Qualitrol 2: 4 x 3,0 mL
Qualitrol 1: 4 x 4,0 mL, Qualitrol 2: 4 x 4,0 mL
Qualitrol 1: 4 x 5,0 mL, Qualitrol 2: 4 x 5,0 mL
Qualitrol 1: 1 x 1,0 mL, Qualitrol 2: 1 x 1,0 mL

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	LABTEST DIAGNOSTICA S/A
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	16.516.296/0001-38
Autorização de Funcionamento da Empresa	1.00.090-1
Nome do Dispositivo Médico	Labmax 560 BR
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Instrumento para análise de bioquímica geral, hormônios, drogas ou proteínas
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10009010307
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351002109201583
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: FURUNO ELECTRIC CO., LTD. - JAPÃO - CNPJ / Código Único: C009662 - Endereço: 2-20 NISHINOMIYAHAMA, NISHINOMIYA, 662-0935, JAPÃO
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	23/03/2015
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Manual do operador.pdf	0719409225 - 25/02/2022 14:05:15

Modelo Produto Médico
LABMAX 560 BR

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	LABTEST DIAGNOSTICA S/A
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	16.516.296/0001-38
Autorização de Funcionamento da Empresa	1.00.090-1
Nome do Dispositivo Médico	FAMÍLIA LABMAX
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Instrumento para análise de bioquímica geral, hormônios, drogas ou proteínas
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10009010181
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351088238201027
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: TOKYO BOEKI MEDISYS, INC. - JAPÃO - CNPJ / Código Único: C010520 - Endereço: 1-14-21 HIGASHITOYODA, HINO-SHI TOKYO 191-0052
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	07/12/2010
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Família Labmax (Labmax 240, Labmax 240 Premium).pdf	4378306221 - 04/07/2022 17:13:52

Modelo Produto Médico
LB240P
LB240Pi
LB240Pbc
LB240Pibc
LB240
LB240i
LB240bc
LB240ibc

labmax[®] 240



Labtest 

Av. Paulo Ferreira da Costa, 600
Lagoa Santa • MG • Brasil • CEP 33400-000
SAC - Serviço de Apoio ao Cliente
0800 031 34 11 • +55 (31) 3689-6900
Fax: +55 (31) 3689-6901
e-mail: sac@labtest.com.br
www.labtest.com.br

"O compacto de
alta performance"

Analizador automático
para testes bioquímicos
e imunoquímicos

Labtest 

Muito mais do que você vê.

Características

- ✓ Velocidade: Até 400 testes/hora com ISE
- ✓ Sistema: Acesso aleatório (Randômico)
- ✓ 24 ou 36 (opcional) testes realizados simultaneamente + 3 ISE
- ✓ Tipos de Reações: Ponto Final, Cinéticas, ISE (opcional)
- ✓ Calibração: opção para Curvas Lineares e Não Lineares (Exponencial, Polinomial, Logit-log, Sg-line)
- ✓ Verificação automática da qualidade das cubetas de reação
- ✓ Informação sobre a vida útil da lâmpada do fotômetro
- ✓ Homogeneização adicional para testes imunológicos
- ✓ Tela de manutenção preventiva
- ✓ Detector de nível para amostra e reagente
- ✓ Detector de nível para as soluções de lavagem, suprimento de água e drenos
- ✓ Bandeja de reagente refrigerada (24 horas)
- ✓ Controle da qualidade em tempo real
- ✓ Software em ambiente Windows[®]
- ✓ Mensagem de voz para o operador
- ✓ Interfaceamento Bidirecional



Computador e monitor LCD 17" incluídos

Benefícios

- ✓ Tamanho compacto, necessitando pequenos espaços para sua instalação
- ✓ Software de fácil operação
- ✓ Várias opções que se adequam às necessidades de trabalho de diferentes laboratórios
- ✓ Monitor que permite o acompanhamento da corrida analítica
- ✓ Homogeneizador altamente eficaz para testes bioquímicos e imunológicos
- ✓ Limpeza eficaz de cubetas e sondas
- ✓ Estabilidade da reação devido ao pré-aquecimento do primeiro reagente
- ✓ Minimização da contaminação cruzada por utilização de sondas individuais para reagentes 1 e 2
- ✓ Custo operacional reduzido
- ✓ Baixo consumo de água
- ✓ Estação de água incluída

Reação

- ✓ Cubeta de plástico especial reutilizável
- ✓ Volume de Reação: 200 μ L (mínimo) a 400 μ L (máximo)
- ✓ Tempo de reação: máximo 10 minutos (reagente único) ou 5 + 5 minutos (dois reagentes)
- ✓ Temperatura: 37 $^{\circ}$ C \pm 0.1 $^{\circ}$ C
- ✓ Fotômetro com grade de difração, monitorando a reação a cada 15 segundos em 12 diferentes comprimentos de onda (340, 380, 405, 450, 505, 546, 570, 600, 660, 700, 750, 800 nm)
- ✓ Lâmpada Halógena de tungstênio com 2.000 horas de vida útil
- ✓ Faixa de Absorbância : 0 a 2,5 abs
- ✓ Lavagem automática de Cubeta
- ✓ Consumo de água: 3,5 L/h

Operação

- ✓ Monitoramento da Reação: possibilita monitorar a reação dos últimos 10.000 testes
- ✓ Controle da Qualidade utilizando as Regras Múltiplas de Westgard
- ✓ Mensagem de voz ao término da pipetagem das amostras e das análises
- ✓ Memoriza os Resultados dos últimos 6 meses
- ✓ Impressora: Interna ou Externa (opcional)
- ✓ Alimentação: 100/115/230 V 50/60Hz
- ✓ Temperatura de trabalho: 15 a 27 $^{\circ}$ C
- ✓ Dimensões: 800 x 640 x 520 mm
- ✓ Peso: 80 Kg

Módulo ISE



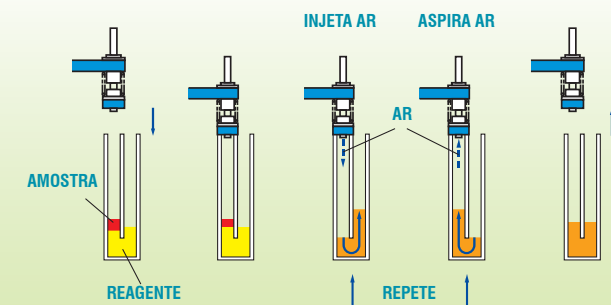
- ✓ Fácil reposição de eletrodos
- ✓ Limpeza automática de eletrodos
- ✓ Calibração automática
- ✓ Reposição individual de eletrodo

Cubeta de Reação



- ✓ Produzida com material plástico especial que minimiza a contaminação cruzada, especialmente em reações imunológicas que utilizam partículas de látex.

Sistema de Homogeneização



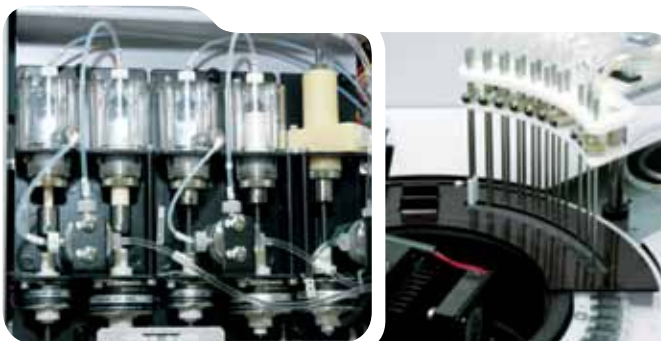
- ✓ Promove uma homogeneização eficaz sem contato físico com a mistura de reação, minimizando a contaminação cruzada.

Bandeja de Reagentes



- ✓ 36 posições e 24 posições (opcional)
- ✓ Capacidade do Recipiente: 13 mL, 26 mL, 40 mL ou 20 mL, 40 mL, 60 mL (opcional)
- ✓ Volume: 20 a 330 μ L (intervalo mínimo de 5 μ L)
- ✓ Temperatura de Resfriamento: 10 \pm 2 $^{\circ}$ C
- ✓ Testes que utilizam 2 reagentes ocupam somente uma posição na bandeja
- ✓ Identificação: Posição ou Código de Barras (opcional)

Sistemas de Lavagem



- ✓ Lavagem da cubeta de reação utilizando solução básica, ácida e água aquecida.

Software



- ✓ Em ambiente Windows de fácil operação

Bandeja de Amostras



- ✓ Cubetas plásticas ou tubos primários (5,7 e 10 mL)
- ✓ 55 amostras / bandeja
- ✓ Número de Bandejas: máximo de 10, sendo 7 opcionais
- ✓ Volume: 3 a 30 μ L (intervalo mínimo de 0,5 μ L)
- ✓ Diluição automática (razão de 1/10 a 1/100)
- ✓ Análise de Urgência: interrupção momentânea dos testes da rotina
- ✓ Identificação: Posição ou Código de Barras (opcional)

labmax[®] 560



Analizador automático para
testes bioquímicos e imunoquímicos

Labtest 

Alta Produtividade

O Labmax 560 possui velocidade nominal de 560 testes/hora com ISE, além de executar a análise rápida das amostras de urgência.

Estabilidade dos reagentes

O analisador possui bandeja refrigerada, garantindo a manutenção da estabilidade dos reagentes *on board*.

Bandeja de reagentes

A bandeja do Labmax 560 possui até 60 posições para execução de testes bioquímicos e imunoquímicos em uma mesma rotina. Além disso, oferece um menu com 240 programações para testes fotométricos.



Baixo volume de reação e cubetas mais duráveis

O analisador trabalha com um volume reduzido de reação (no mínimo 150 μ L), maximizando o rendimento do reagente. As 90 cubetas do Labmax 560 são de vidro (Pyrex®). Duráveis e com baixíssima frequência de trocas, são uma alternativa na redução dos custos laboratoriais.

Sistema de pipetagem

Formado por 3 sondas individuais e independentes para R1, R2, amostras e módulo ISE, o sistema assegura uma dispensação precisa dos volumes propostos nas cubetas de reação, além de minimizar as contaminações cruzadas.



Computador e monitor LCD incluídos



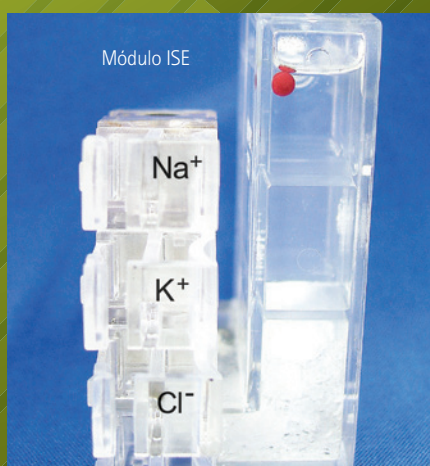
Imagem ilustrativa





Bandeja de amostras

A aspiração das amostras no Labmax 560 é independente e altamente eficaz. O analisador possui uma sonda exclusiva para esse processo, evitando o contato com reagentes, minimizando as chances de contaminação cruzada. A bandeja de amostras é móvel e possui 72 posições para cubetas plásticas ou tubos primários e 20 posições internas para calibradores e controles o que garante autonomia para rotina laboratorial



Controle da Qualidade

Para assegurar a qualidade dos resultados, o Labmax 560 aplica o Controle da Qualidade com as regras múltiplas de Westgard e apresenta o gráfico de Levey-Jennings com base nos valores armazenados dos controles.

Metodologias

O Labmax 560 processa reações cinéticas e de ponto final, e exibe gráficos de calibração lineares e não-lineares. O operador pode ainda acompanhar o gráfico de cada reação.

Sistema óptico

Composto por uma grade de difração com 12 diferentes comprimentos de onda o sistema possui alta sensibilidade fotométrica, com excelente precisão nos resultados.

Sistema de lavagem

As cubetas de reação são lavadas automaticamente e, no decorrer da corrida analítica, recebem adição de solução ácida, alcalina e água, garantindo agilidade na rotina e minimizando as contaminações.

Sistema de impressão

O sistema de impressão é externo e o analisador memoriza os últimos 1.000.000 de resultados.

Sistema de homogeneização

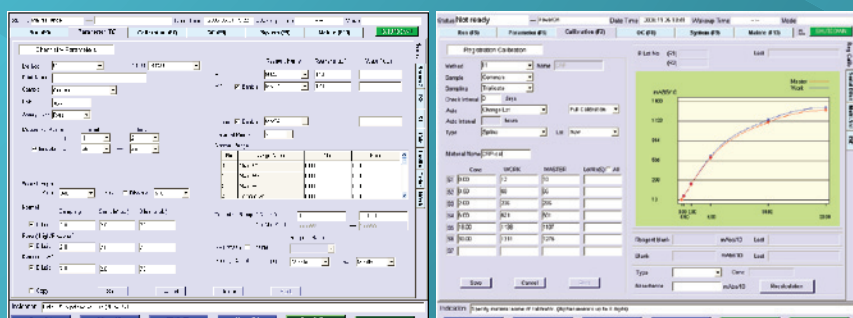
Composto por dois homogeneizadores, o sistema é altamente eficaz para reações químicas e imunoquímicas (turbidimétricas).

Interfaceamento

O interfaceamento bidirecional minimiza os erros provenientes de trocas de amostras e melhora a produtividade da rotina laboratorial.

Software

De fácil operação o software do Labmax 560 foi desenvolvido para ambiente Windows.



ESPECIFICAÇÕES**CARACTERÍSTICAS LABMAX 560**

Velocidade Nominal	560 testes/hora com ISE
Reagentes	Leitor de código de barras 60 posições na bandeja Recipiente: 20 mL, 40 mL, 50 mL, 70 mL e 100 mL Volume de aspiração: R1 = 20 µL a 350 µL R2 = 20 µL a 350 µL Temperatura de refrigeração: 8 a 15 °C
Amostras	Leitor de código de barras Bandeja com 72 posições (amostras, ISE e emergência) e 20 posições (Controles e calibradores) Volume de aspiração fotométricos: 2 µL a 35 µL (intervalo mínimo de 0,1 µL) Volume de aspiração ISE: 100 µL
Reação	90 cubetas de vidro individuais (Pyrex®) Volume de reação: 150 µL a 450 µL Monitoramento da reação
Metodologias	Permite programar 240 testes ópticos e 40 testes calculados Calibrações lineares e não-lineares com visualização gráfica das curvas
Sistema Fotométrico	Fotômetro com grade de difração com 12 diferentes comprimentos de onda (340, 380, 415, 450, 510, 546, 570, 600, 660, 700, 750, 800 nm) Leitura bicromática (uso de comprimento de onda secundário) Lâmpada halógena de tungstênio 400 testes/hora (fotométricos/turbidimétricos)
Sistema de Lavagem	Lavagem automática das cubetas de reação Utiliza soluções ácida, alcalina e água Lavagem das sondas interna e externamente com água Consumo de água: 18L/hora
Sistema de Homogeneização	Utilização de dois homogeneizadores
Sistema de Pipetagem	Sondas independentes e exclusivas para R1, R2, amostras e módulo ISE Detector de nível para amostras e reagentes
Armazenamento de Dados	1.000.000 de resultados de pacientes 25.000 resultados de calibrações 50.000 resultados de Controle da Qualidade
Sistema de Interface	Bidirecional
Software	Ambiente Windows
Controle da Qualidade	Regras Múltiplas de Westgard e gráfico de Levey-Jennings
ISE	160 testes/hora (sódio, potássio e cloro)
Dimensão	97 cm x 69 cm x 58,2 cm Peso 150 kg



Av. Paulo Ferreira da Costa, 600
Lagoa Santa • MG • Brasil • CEP 33400-000
SAC - Serviço de Apoio ao Cliente
0800 031 34 11 • +55 (31) 3689-6900
Fax: +55 (31) 3689-6901
e-mail: sac@labtest.com.br
www.labtest.com.br