



A Instrução de Uso está disponível online.

Para obter o arquivo correspondente ao produto adquirido, por favor, proceder com os passos a seguir.

1. Acessar o endereço eletrônico: www.mobiuslife.com.br
2. Clicar no ícone de BUSCA, na parte superior direita da página.
3. Inserir referência modelo do Kit: **XG-VZV-MB/XG-VZV-MB-48**

XGEN MASTER VZV

(XG-VZV-MB / XG-VZV-MB-48)

Kit para Quantificação do Vírus *Varicella Zoster* (VZV)

1. USO PRETENDIDO

O kit **XGEN MASTER VZV** é um teste quantitativo que permite a amplificação e quantificação do DNA da região C-ORF66 do genoma do vírus *Varicella Zoster* (VZV) em amostras de sangue total, plasma e swab vesicular.

O kit foi otimizado para uso nos aparelhos de PCR em Tempo Real: ABI 7500 e ABI 7500 Fast; Versant kPCR AD; Rotor-Gene Q e LightCycler 480.

PRODUTO PARA DIAGNÓSTICO DE USO *IN VITRO*

2. PRINCÍPIO DO TESTE

O procedimento permite a detecção do alvo por meio de uma reação de amplificação genômica. A análise dos resultados é feita usando um analisador de PCR em tempo real (termociclador integrado com um sistema para detecção de fluorescência e um software dedicado).

3. COMPONENTES

COMPONENTES	48 TESTES (XG-VZV-MB-48)	96 TESTES (XG-VZV-MB)
MM VZV	3 x 220 µL	3 x 440 µL
PS VZV	3 x 130 µL	3 x 260 µL
PADRÃO VZV 10 ⁵	3 x 35 µL	3 x 70 µL
PADRÃO VZV 10 ⁴	3 x 35 µL	3 x 70 µL
PADRÃO VZV 10 ³	3 x 35 µL	3 x 70 µL
PADRÃO VZV 10 ²	3 x 35 µL	3 x 70 µL
CI VZV	3 x 100 µl	3 x 200 µL
CN	1 x 30 µl	1 x 60 µL

4. ARMAZENAMENTO E ESTABILIDADE

O kit deve ser armazenado à temperatura controlada de -20°C e é estável até à data de vencimento indicada no rótulo (o produto intacto e bem armazenado tem uma estabilidade de 12 meses a partir da data de fabricação).

O produto é fornecido em embalagens com gelo seco que devem garantir a temperatura de transporte. Os componentes do kit devem ser congelados. Deve ser evitado o congelamento e o descongelamento repetido (mais de duas vezes) dos reagentes, pois pode reduzir a sensibilidade do ensaio. Recomenda-se realizar alíquotas dos reagentes de acordo com a necessidade do uso intermitente.

5. PROTOCOLO

Para a **PREPARAÇÃO DOS COMPONENTES, MONTAGEM DA REAÇÃO, CONFIGURAÇÃO DO EQUIPAMENTO e ANÁLISE DOS DADOS** a **Instrução de Uso** **deverá ser consultada (conforme orientação do início do Guia Rápido).**

6. REGISTRO ANVISA

80502070077

7. RESPONSÁVEL TÉCNICA

Flávia Rosenstein Schiel

CRBio-07 34.360/07-D

Em caso de dúvidas, sugestões ou reclamações, entrar em contato através dos canais de atendimentos descritos na Instrução de Uso ou etiqueta do produto.

GR_VZV_Rev.00