



Portfólio de reagentes de hemostasia

Soluções confiáveis de ensaios de hemostasia que ajudam a fornecer resultados consistentes e aprimorar os resultados dos pacientes.

siemens-healthineers.com/br/hemostasis

Portfólio de reagentes de hemostasia da Siemens Healthineers

A história de inovação da Siemens Healthineers nos testes de hemostasia se estende por mais de 40 anos. Nossos ensaios compreendem uma ampla seleção de soluções de testes para auxiliar os médicos na tomada de decisões diagnósticas e terapêuticas. O portfólio de ensaios de hemostasia varia do teste padrão de TP e TTPa à inovadora tecnologia de teste de atividade de fator de von Willebrand em nosso ensaio INNOVANCE® VWF Ac. Embora as soluções inovadoras de testes com a tecnologia LOCI permitam que os laboratórios permaneçam na vanguarda dos avanços clínicos nos testes de hemostasia, o amplo portfólio trata do fluxo de trabalho simplificado por meio de composições de reagentes prontas para uso e líquidos. Não importa o quão rotineiro ou especializado seja seu teste, estamos comprometidos em fornecer novos sistemas e reagentes que atendam às necessidades de laboratórios de todos os tamanhos.

	Nome do Reagente	Descrição do reagente e recursos de testes prontos para uso	Nº SMN de catálogo	Tamanho do pacote
TP	Thromborel® S	O reagente Thromborel "S" é preparado a partir de tecido placentário humano combinado com cloreto de cálcio e estabilizadores. O reagente contém mínimo residual de fatores de coagulação, como protrombina, fatores VII ou X, para uma clara definição das deficiências dos fatores de coagulação e das curvas acentuadas dos ensaios de fatores. Devido à sua alta sensibilidade a esses fatores de coagulação, o reagente é adequado para monitorar a terapia anticoagulante oral. O reagente Thromborel S exibe boa correlação com a preparação de tromboplastina de referência internacional da OMS. Com o reagente Thromborel S e o plasma deficiente adequado, é possível determinar a atividade dos fatores de coagulação II, V, VII e X. O reagente diferencia plasmas anormais, mesmo em intervalo levemente patológico.	10446442 OUHP29	10 x para 4 mL
			10446445 OUHP49	10 x para 10 mL
	Dade® Innovin®	O reagente Dade® Innovin® é preparado a partir de tecido humano recombinante purificado, produzido por <i>E. coli</i> , combinado com fosfolípidios sintéticos, cálcio, tampões e estabilizadores. É altamente sensível a deficiências de fatores extrínsecos e a amostras de plasma de pacientes em terapia com anticoagulante oral. A sensibilidade do reagente Dade Innovin é muito semelhante à da tromboplastina de referência de cérebro humano conforme a OMS. É adequado para monitoramento da terapia fibrinolítica, triagem de distúrbios da formação de fibrina, em casos suspeitos de estados graves de deficiência de fibrinogênio e para diferenciação entre prolongamento do tempo de trombina induzido por heparina e distúrbios da formação de fibrinogênio. ✓	10445705 B4212-40	10 x para 4 mL
			10445706 B4212-50	10 x para 10 mL
			10445704 B4212-100	12 x para 20 mL
TTPa	Dade Actin® Cefaloplastina Ativada*	O reagente Dade Actin Cefaloplastina Ativada tem sensibilidade moderada a deficiências de fator (VIII, IX, XI e XII) no sistema intrínseco. É a escolha ideal para instituições que exigem um reagente TTPa de triagem moderado para testes de rotina. Esse reagente tem baixa sensibilidade à heparina, permitindo o monitoramento da terapia com heparina mesmo com altas doses. Ele tem sensibilidade moderada aos anticoagulantes lúpicos. ✓	10445709 B4218-1	10 x 2 mL
			10445711 B4218-2	10 x 10 mL
	Dade Actin FS TTPa	Reagente Dade Actin FS para Teste de Tromboplastina Parcial ativada (TTPa) é altamente sensível para detectar a deficiência de fatores (VIII, IX, XI e XII) da via intrínseca. Sensibilidade moderada a presença do Anticoagulante Lúpico e alta sensibilidade à heparina, atende a todos os requisitos dos testes de rotina de coagulação. ✓	10445712 B4218-20	10 x 2 mL
			10445710 B4218-100	10 x 10 mL
	Dade Actin FSL TTPa	Reagente Dade Actin FSL para Teste de Tromboplastina Parcial ativada (TTPa) é altamente sensível para detectar a presença do Anticoagulante Lúpico e sensibilidade moderada à Heparina. O reagente mostra boa sensibilidade na detecção de deficiências, clinicamente significativas, da via intrínseca. ✓	10445713 B4219-1	10 x 2 mL
		10445714 B4219-2	10 x 10 mL	
	Pathromtin® SL	O reagente Pathromtin SL exibe alta sensibilidade a anticoagulante lúpico, deficiências de fatores e a Heparina. ✓	10446066 OQGS29	10 x 5 mL
			10446067 OQGS35	20 x 5 mL

👉 Formulação líquida, não requer reconstituição.

✓ Não é necessário tempo de espera.

*Não disponível em território brasileiro.

Os reagentes INNOVANCE® de última geração ajudam a expandir a medicina de precisão através de uma exatidão diagnóstica aprimorada.

Nome do Reagente		Disponibilidade do Equipamento					
		Sistemas e analisadores			Sistemas Sysmex®		
		Atellica® COAG 360	BCS® XP	BFT™ //	CA-660 **	CS-2500	CS-5100
TP	Thromborel S	●	●	●	●	●	●
	Dade Innovin	●	●	●	●	●	●
TTPA	Dade Actin® Cefaloplastina Ativada*		●	●	●	●	●
	Dade Actin FS TTPa	●	●	●	●	●	●
	Dade Actin FSL TTPa	●	●	●	●	●	●
	Pathromtin SL	●	●	●	●	●	●

*Não disponível em território brasileiro.

**A aplicação no sistema Sysmex CA-660 pode variar.

	Nome do Reagente	Descrição do reagente e recursos de testes prontos para uso	Nº SMN de catálogo	Tamanho do pacote
Fibrinogênio	Multifibren® U	O Multifibren U é um reagente de trombina bovina usado na determinação de fibrinogênio pelo método de Clauss modificado para a detecção de hipo, hiper ou disfibrinogenemia hereditárias ou adquiridas. O reagente é insensível à heparina até 2,0 U/mL e possui um amplo intervalo de medição de 0,80 a 12,00 g/L.	10446689 OWZG19	10 x para 2 mL
	Dade Trombina	O Dade Trombina é um reagente eficaz na determinação de fibrinogênio pelo método de Clauss na detecção de hipo, hiperfibrinogenemia, dis ou afibrinogenemia hereditárias ou adquiridas. O reagente oferece longa estabilidade após a reconstituição. ✓	10446691 OWZG23	10 x para 5 mL
	Dade Determinação de Fibrinogênio	O Dade Determinação de Fibrinogênio é o conjunto do reagente Dade Trombina, Padrão de Fibrinogênio e do Dade Tampão Veronal de Owren para a determinação do fibrinogênio pelo método de Clauss na detecção de hipo, hiper, dis ou afibrinogenemia hereditárias ou adquiridas. O reagente oferece longa estabilidade após a reconstituição. ✓	10445720 B4233-25	10 x para 1 mL
	Antissoro N no fibrinogênio humano	Reagentes de diagnóstico in vitro para a determinação quantitativa de fatores de coagulação (fibrinogênio, antitrombina III e plasminogênio) e inibidor de C1 (inativador de C1, inibidor da C1-esterase) no plasma humano usando o sistema Atellica COAG 360. ✓	10445721 B4233-27	10 x para 5 mL
Tempo de trombina/Tempo de Batroxobin	BC Trombina	Reagentes de diagnóstico in vitro para a determinação quantitativa de fatores de coagulação (fibrinogênio, antitrombina III e plasminogênio) e inibidor de C1 (inativador de C1, inibidor da C1-esterase) no plasma humano usando o sistema Atellica COAG 360. ✓	10873650 OSCA13	1 x 2 mL
	BC Trombina	O reagente BC Trombina é utilizado para a determinação do tempo de trombina. É adequado para monitoramento de terapia fibrinolítica, triagem de distúrbios da formação de fibrina, em casos suspeitos de estados graves de deficiência de fibrinogênio e para diferenciação entre prolongamento do tempo de trombina induzido por heparina e distúrbios de formação de fibrinogênio. Verificou-se que o tempo de trombina é prolongado não apenas devido a distúrbios na polimerização da fibrina, mas também devido à presença de heparina. A diferenciação pode ser alcançada usando o reagente Batroxobin. ✓	10446636 OWNA11	Kit
	Tromboclotina®*	O reagente Tromboclotina destina-se à determinação do tempo de trombina no plasma humano citratado. O reagente é adequado para o monitoramento da terapia fibrinolítica, triagem para distúrbios da formação de fibrina, em casos suspeitos de estados graves de deficiência de fibrinogênio e para diferenciação entre prolongamento do tempo de trombina induzido por heparina e distúrbios na formação de fibrinogênio. Verificou-se que o tempo de trombina é prolongado não apenas devido a distúrbios na polimerização da fibrina, mas também devido à presença de heparina. A diferenciação pode ser alcançada usando o reagente Batroxobin. ✓	10445597 281007	10 x para 10 mL
	Teste de Trombina	O reagente Teste de Trombina destina-se à determinação do tempo de trombina no plasma humano citratado. O reagente é adequado para o monitoramento da terapia fibrinolítica, triagem para distúrbios da formação de fibrina, em casos suspeitos de estados graves de deficiência de fibrinogênio e para diferenciação entre prolongamento do tempo de trombina induzido por heparina e distúrbios da formação de fibrinogênio. Verificou-se que o tempo de trombina é prolongado não apenas devido a distúrbios na polimerização de fibrina, mas também devido à presença de heparina. A diferenciação pode ser alcançada usando o reagente Batroxobin. ✓	10446598 OWHM13	10 x para 5 mL
	Batroxobina*	O reagente Batroxobina é à base de veneno de cobra destinado à determinação do tempo de batroxobina. É ideal para monitorar a terapia fibrinolítica através da determinação de produtos de degradação de fibrinogênio/fibrina, diagnóstico de afibrinogenemia e disfibrinogenemia e elucidação de tempos prolongados de trombina em casos de suspeita de presença de heparina.	10446463 OUOV21	2 x para 5 mL

🚰 Formulação líquida, não requer reconstituição.

✓ Não é necessário tempo de espera.

*Não disponível em território brasileiro.

		Disponibilidade do Equipamento					
		Sistemas e analisadores			Sistemas Sysmex®		
Nome do Reagente		Atellica COAG 360	BCS XP	BFT II	CA-660**	CS-2500	CS-5100
Fibrinogênio	Multifibren U	●	●	●	●		
	Dade Trombina	●			●	●	●
	Dade Determinação de Fibrinogênio				●	●	●
	Antissoro N no fibrinogênio humano	●					
Tempo de trombina / tempo de Batroxobin	BC Trombina		●				
	Tromboclotina®*		●	●	●	●	●
	Teste de Trombina	●		●	●	●	●
	Batroxobina*	●	●	●	●	●	●

*Não disponível em território brasileiro.

**A aplicação no sistema Sysmex CA-660 pode variar.

	Nome do Reagente	Descrição do reagente e recursos de testes prontos para uso	Nº SMN de catálogo	Tamanho do pacote
Fatores Únicos	Plasma Deficiente de Fator II da Coagulação	O Plasma Deficiente de Fator II da Coagulação é um reagente à base de plasma humano para a detecção de deficiências hereditárias ou adquiridas do fator II (protrombina). É produzido por imunoabsorção e contém uma concentração residual de fator <1% da atividade de protrombina, bem como níveis normais de fibrinogênio e outros fatores extrínsecos de coagulação. O Plasma Deficiente de Fator II da Coagulação foi projetado para ser usado em combinação com os reagentes Dade Innovin ou Thromborel S.	10446330 OSGR13	3 x para 1 mL
	Plasma Deficiente de Fator V da Coagulação	O Plasma Deficiente de Fator V da Coagulação é um reagente à base de plasma humano para a detecção de deficiências hereditárias ou adquiridas do fator V. É produzido por imunoabsorção e contém uma concentração residual de fator <1% da atividade do fator V e níveis normais de fibrinogênio e outros fatores extrínsecos de coagulação. O Plasma Deficiente de Fator V da Coagulação foi desenvolvido para ser usado em combinação com os reagentes Dade Innovin ou Thromborel S.	10446269 ORSM19	8 x para 1 mL
	Plasma Deficiente de Fator VII da Coagulação	O Plasma Deficiente de Fator VII da Coagulação é um reagente à base de plasma humano para a detecção de deficiências hereditárias ou adquiridas do fator VII. É produzido por imunoabsorção e contém uma concentração residual de fator <1% da atividade do fator VII e níveis normais de fibrinogênio e outros fatores extrínsecos de coagulação. O Plasma Deficiente de Fator VII da Coagulação foi projetado para ser usado em combinação com os reagentes Dade Innovin ou Thromborel S.	10446407 OTXV13	3 x para 1 mL
	Plasma Deficiente de Fator VIII da Coagulação	O Plasma Deficiente de fator VIII da coagulação é um reagente à base de plasma humano para a detecção de deficiências hereditárias ou adquiridas do fator VIII (hemofilia A). Com uma atividade de fator <1%, o reagente é ideal para o monitoramento da terapia de substituição. O Plasma Deficiente de Fator de Coagulação VIII foi projetado para ser usado em combinação com os reagentes Dade Actin FS, Dade Actin FSL ou Pathromtin SL.	10446411 OTXW17	8 x para 1 mL
	Plasma Deficiente de Fator IX da Coagulação	O Plasma Deficiente de Fator IX da Coagulação é um reagente à base de plasma humano para a detecção de deficiências hereditárias ou adquiridas do fator IX (hemofilia B). Com uma atividade de fator residual <1%, o reagente é ideal para o monitoramento da terapia de substituição. O Plasma Deficiente de Fator IX da Coagulação foi desenvolvido para ser usado em combinação com os reagentes Dade Actin FS, Dade Actin FSL ou Pathromtin SL.	10446414 OTXX17	8 x para 1 mL
	Plasma Deficiente de Fator X da Coagulação	O Plasma Deficiente de Fator X da coagulação é um reagente à base de plasma humano para a detecção de deficiências hereditárias ou adquiridas do fator X. É fabricado por imunoabsorção e contém uma concentração residual de fator <1% da atividade do fator X e níveis normais de fibrinogênio e outros fatores extrínsecos de coagulação. Fator de Coagulação X Plasma Deficiente foi projetado para ser usado em combinação com os reagentes Dade Innovin ou Thromborel S.	10446415 OTXY13	3 x para 1 mL
	Plasma Deficiente de Fator XI da Coagulação	O Plasma Deficiente de Fator XI da Coagulação é um reagente à base de plasma humano para a detecção de deficiências hereditárias ou adquiridas do fator XI. O reagente possui um fator residual de concentração <1% da atividade do fator XI e foi desenvolvido para ser usado em combinação com reagentes Dade Actin FS, Dade Actin FSL ou Pathromtin SL.	10446316 OSDF13	3 x para 1 mL
	Plasma Deficiente de Fator XII da Coagulação	O Plasma Deficiente de Fator XII da Coagulação é um reagente à base de plasma humano para a detecção de deficiências hereditárias ou adquiridas do fator XII. O reagente possui um fator residual de concentração <1% da atividade do fator XII e foi desenvolvido para ser usado em combinação com os reagentes Dade Actin FS, Dade Actin FSL ou Pathromtin SL.	10446318 OSDG13	3 x para 1 mL
	Berichrom® Fator XIII	O kit Berichrom Fator XIII é um ensaio quantitativo e cromogênico para a detecção de deficiências hereditárias ou adquiridas de fator XIII. O reagente de atividade cromogênica também é utilizado para o monitoramento de pacientes submetidos à terapia de substituição do fator XIII.	10446652 OWSU11	Kit
	Ensaio Cromogênico do Fator VIII	O Ensaio Cromogênico do Fator VIII é recomendado para a determinação do fator VIII nas preparações terapêuticas do fator VIII e na detecção de deficiências hereditárias ou adquiridas do fator VIII. O método cromogênico é insensível à heparina em níveis <10 UI/mL.	10445729 B4238-40	Kit
	BIOPHEN Fator IX*	O kit BIOPHEN FIX é um método cromogênico para a determinação quantitativa in vitro da atividade do fator IX em plasma humano citrado ou concentrados terapêuticos, com base em um método amidolítico automatizado ou manual. ✓	221802 10873620 221806 10873622	2 x 2,5 mL 2 x 6 mL

✓ Não é necessário tempo de espera.

*Não disponível em território brasileiro.

		Disponibilidade do Equipamento					
		Sistemas e analisadores			Sistemas Sysmex®		
Nome do Reagente	Atellica COAG 360	BCS XP	BFT II	CA-660**	CS-2500	CS-5100	
Fatores únicos	Plasma Deficiente de Fator II da Coagulação	●	●	●		●	●
	Plasma Deficiente de Fator V da Coagulação	●	●	●		●	●
	Plasma Deficiente de Fator VII da Coagulação	●	●	●	●	●	●
	Plasma Deficiente de Fator VIII da coagulação	●	●	●	●	●	●
	Plasma Deficiente de Fator IX da Coagulação	●	●	●		●	●
	Plasma Deficiente de Fator X da Coagulação	●	●	●		●	●
	Plasma Deficiente de Fator XI da Coagulação	●	●	●		●	●
	Plasma Deficiente de Fator XII da Coagulação	●	●	●		●	●
	Berichrom® Fator XIII	●	●			●	●
	Ensaio Cromogênico do Fator VIII	●	●			●	●
	BIOPHEN Fator IX*	●				●	●

*Não disponível em território brasileiro.

**A aplicação no sistema Sysmex CA-660 pode variar.

	Nome do Reagente	Descrição do reagente e recursos de testes prontos para uso	Nº SMN de catálogo	Tamanho do pacote
Fator de von Willebrand	INNOVANCE VWF Ac	O Kit INNOVANCE VWF Ac é um sistema de teste sensível, confiável e conveniente para determinação direta da atividade do FvW. Emprega uma nova tecnologia avançada que permite ao ensaio reproduzir a maneira pela qual o FvW se liga à glicoproteína Ib (GPIb), a principal proteína receptora do FvW nas plaquetas. As partículas de látex são revestidas com um anticorpo contra o GPIb, ao qual o GPIb recombinante é adicionado. A adição de plasma do paciente induz uma aglutinação dependente do FvW, que é detectada turbidimetricamente. Como a proteína receptora recombinante inclui duas mutações de ganho de função, o teste não requer ristocetina. 	10487040 OPHL03	Kit
	BC von Willebrand	O reagente BC von Willebrand fornece um procedimento simples, rápido e automatizado para a determinação da atividade do cofator de ristocetina do fator von Willebrand. O reagente, que fornece um tempo de medição rápido, é sensível aos tipos 1, 2 e 3 da doença de von Willebrand (exceto DvW 2N) e é o método de triagem recomendado para a doença de von Willebrand.	10446425 OUBD37	5 x para 4 mL
	von Willebrand	O reagente von Willebrand é um método manual de atividade quantitativa sensível aos tipos 1, 2 e 3 da doença de von Willebrand (exceto DvW 2N). O teste do cofator de ristocetina é recomendado para o rastreamento da doença de von Willebrand.	10446423 OUBD23	5 x para 2 mL
	vWF Ag	O kit vWF Ag contém um imunoenensaio quantitativo e automatizado usado para determinar a diferenciação de deficiências quantitativas versus qualitativas dos fatores de von Willebrand. É sensível às deficiências do tipo 1 e 3 do VWF e oferece uma ampla faixa de medição de 2 a 600%. 	10445967 OPAB03	Kit
Trombofilia	LA 1 Triagem (Anticoagulante Lúpico - Triagem)	O reagente de Triagem LA 1 contém veneno de víbora de Russell diluído e baixos fosfolípidios para uso na DRVVT simplificado como teste de triagem de Anticoagulante Lúpico. O reagente de Triagem LA 1 foi projetado para ser usado em conjunto com o reagente de Confirmatório LA 2. 	10446063 OQGP17	10 x para 2 mL
	LA 2 Confirmatório (Anticoagulante Lúpico - Confirmatório)	O reagente Confirmatório LA 2 é um teste simplificado de veneno de víbora de Russel diluído, rico em fosfolípidios, tornando-o ideal para a confirmação de anticoagulante lúpico. O reagente de confirmação LA 2 foi projetado para ser usado em conjunto com o reagente de triagem LA 1. 	10446064 OQGR13	10 x para 1 mL
	ProC® Global*	O kit ProC Global é um reagente de triagem coagulométrico para a via da proteína C. Ele fornece uma determinação da capacidade anticoagulatória do sistema de proteína C. O reagente insensível à heparina é útil na triagem de indivíduos afetados por trombofilia. O kit ProC Global é sensível a deficiências do fator V Leiden e das proteínas C e S, anticoagulante lúpico e altos níveis de fator VIII.	10446101 OQLS13	Kit
	ProC Ac R	O kit ProC Ac R, um teste diluído de veneno de víbora de Russell com sensibilidade e especificidade > 99%, rastreia a resistência à APC devido à presença do fator V Leiden nas amostras dos pacientes. O reagente é insensível à heparina e não é influenciado por altos níveis de fator VIII.	10445977 OPBC03	Kit
	INNOVANCE Proteína S Livre (PS Ag Free)	O kit INNOVANCE PS Ag Free é um teste fácil de usar, altamente específico e estável para a detecção quantitativa da proteína S livre no plasma humano. Ele é baseado em anticorpos monoclonais e emprega partículas de poliestireno revestidas covalentemente com dois anticorpos monoclonais (mAb A e mAb B) que possuem alta especificidade para a proteína S livre e não se ligam a complexos de proteínas de ligação à proteína S/C4b; a alta especificidade também não mostra interferências importantes, incluindo interferências comumente incorridas por fatores reumatóides e anticorpos heterofílicos. O reagente líquido pronto para uso oferece excelente desempenho de estabilidade e precisão.  	10446029 OPGL03	Kit
	Proteína S Ac	O reagente Proteína S Ac, é de atividade coagulométrica, é usado para a detecção de deficiências hereditárias ou adquiridas de proteína S.	10445968 OPAP03	Kit
	Proteína C	O reagente Proteína C é coagulométrico utilizado para a determinação quantitativa da atividade da proteína C. O reagente é adequado para a detecção de deficiências hereditárias ou adquiridas de proteína C.	10446185 OQYG11	Kit
Berichrom Proteína C	O kit Berichrom Proteína C, um ensaio de atividade cromogênica, é usado para a detecção de tipos hereditários ou adquiridos de deficiência de proteína C. O ensaio também é utilizado para o monitoramento da terapia de substituição com concentrados de proteína C em deficiência congênita de proteína C. O kit Berichrom Protein C é menos suscetível a substâncias interferentes do que um ensaio de coagulação. 	10446499 OUVV17 10446500 OUVV15	Kit Pequeno Kit Grande*	

 Formulação líquida, não requer reconstituição.

 Não é necessário tempo de espera.

*Não disponível em território brasileiro.

		Disponibilidade do Equipamento					
		Sistemas e analisadores			Sistemas Sysmex®		
Nome do Reagente		Atellica COAG 360	BCS XP	BFT II	CA-660**	CS-2500	CS-5100
Fator de von Willebrand	INNOVANCE VWF Ac	●	●		●	●	●
	BC von Willebrand		●			●	●
	von Willebrand	Método Manual					
	vWF Ag	●	●		●	●	●
Trombofilia	LA 1 Triagem (Anticoagulante Lúpico - Triagem)	●	●	●	●	●	●
	LA 2 Confirmatório (Anticoagulante Lúpico - Confirmatório)	●	●	●	●	●	●
	ProC® Global*	●	●	●		●	●
	ProC Ac R	●	●			●	●
	INNOVANCE Proteína S Livre (PS Ag Free)	●	●			●	●
	Proteína S Ac	● [†]	●			●	●
	Proteína C	●	●	●	●	●	●
Berichrom Proteína C	●	●		●	●	●	

*Não disponível em território brasileiro.

**A aplicação no sistema Sysmex CA-620 pode variar.

†A aplicação Siemens Healthineers está em desenvolvimento.

	Nome do Reagente	Descrição do reagente e recursos de testes prontos para uso	Nº SMN de catálogo	Tamanho do pacote
Trombofilia	INNOVANCE Antitrombina*	O kit INNOVANCE Antitrombina é um ensaio cromogênico automatizado para a determinação quantitativa da antitrombina funcional. O reagente à base de fator Xa humano tem interferência mínima com o cofator II da heparina e inibidores de trombina, como a hirudina. Os reagentes líquidos prontos para uso oferecem excelente precisão e confiabilidade.	10446014 OPFH03 10709521 OPFH11 10446015 OPFH05	Kit Pequeno Kit Médio Kit Grande
	Antissoro N Antitrombina Humana III*	Reagentes de diagnóstico in vitro para a determinação quantitativa de fatores de coagulação (fibrinogênio, antitrombina III e plasminogênio) e inibidor de C1 (inativador de C1, inibidor da C1-esterase) no plasma humano usando o sistema Atellica COAG 360.	10873655 OSAY13	1 x 2 mL
	Berichrom Antitrombina III (A)	O kit Berichrom Antitrombina III (A) é um ensaio de atividade cromogênica para a detecção de deficiência hereditária ou adquirida de antitrombina e monitoramento de pacientes em terapia de substituição. O reagente liofilizado independente de cofator de heparina utiliza trombina bovina e não exibe interferência com anticoagulantes anti-FXa (por exemplo, rivaroxaban).	10446673 OWWR17 10446672 OWWR15	Kit Pequeno Kit Grande
Tratamento da terapia anticoagulante	INNOVANCE Heparina	O kit INNOVANCE Heparina apresenta um teste cromogênico automatizado de diagnóstico in vitro para a determinação quantitativa da atividade da heparina não fracionada (HNF) e heparina de baixo peso molecular (HBPM) no plasma humano citratado. O ensaio usa reagentes líquidos prontos para uso e uma única calibração híbrida para HBPM e HNF.	10873448 OPOA03	Kit
	INNOVANCE DTI	O kit INNOVANCE DTI apresenta um ensaio cromogênico competitivo para medição quantitativa in vitro de inibidores diretos da trombina. Os inibidores diretos da trombina são medidos no plasma citratado humano com um método automatizado para auxiliar na detecção de seus efeitos farmacodinâmicos e farmacocinéticos e no estado anticoagulante do paciente. O ensaio emprega reagentes prontos para uso e pode ser usado com padrões e controles para testes de Dabigatran.	10873467 OPOH03	Kit
	Outros Anticoagulantes Oraís Diretos (Xa)			
Fibrinólise	Berichrom α 2-Antiplasmina	O kit Berichrom α 2-Antiplasmina é usado para a determinação de α 2-Antiplasmina e detecção de deficiências hereditárias ou adquiridas de α 2-Antiplasmina. O ensaio de atividade cromogênica também é aplicável para o monitoramento da terapia fibrinolítica.	10446427 OUBU15	Kit
	Berichrom Plasminogênio	O kit Berichrom Plasminogênio, um sistema de teste de atividade cromogênica, é usado para a determinação do plasminogênio e a detecção de deficiências hereditárias ou adquiridas de plasminogênio.	10446431 OUCA17	Kit
	Berichrom PAI	O kit Berichrom PAI é um sistema de teste cromogênico para a determinação dos níveis de inibidor do ativador do plasminogênio (PAI) como um indicador do estado trombofílico e da hipofibrinólise. O reagente não é influenciado pela α 2-antiplasmina ou FDP.	10446642 OWOA15	Kit
	Antissoro N para o Plasminogênio Humano*	Reagentes de diagnóstico in vitro para a determinação quantitativa de fatores de coagulação (fibrinogênio, antitrombina III e plasminogênio) e inibidor de C1 (inativador de C1, inibidor da C1-esterase) no plasma humano usando o sistema Atellica COAG 360.	10873656 OSCB13	1 x 2 mL
Dímero-D	INNOVANCE Dímero-D	O kit INNOVANCE Dímero-D é um sistema de teste rápido, altamente preciso e sensível para a determinação do Dímero-D. Oferece alta sensibilidade diagnóstica > 98% para exclusão de TEV (tromboembolismo venoso). Com sua ampla gama de ensaios, os níveis do Dímero-D podem ser usados para o diagnóstico e monitoramento de pacientes com coagulopatia intravascular disseminada (CID), bem como para o monitoramento da terapia anticoagulante e coagulopatias relacionadas à gravidez (por exemplo, pré-eclâmpsia e síndrome HELLP).	10445979 OPBP03 10445980 OPBP07	Kit Pequeno Kit Grande
	Ensaio Dade Dimertest de Látex*	O Ensaio Dade Dimertest Látex é um sistema de teste de aglutinação rápida que utiliza partículas de látex revestido com um anticorpo monoclonal específico do Dímero-D. O Dimertest é destinado à avaliação qualitativa ou semiquantitativa de produtos de degradação de fibrina reticulados contendo Dímero-D.	10445722 B4233-60	Kit
	Dade Esferas de Látex Dímero-D*	O Dade Esferas de Látex Dímero-D são partículas de látex revestidas com um anticorpo monoclonal específico do Dímero-D usado na avaliação qualitativa ou semiquantitativa de produtos de degradação da fibrina reticulada contendo Dímero-D.	10445723 B4233-61	1 x para 2 mL

🚰 Formulação líquida, não requer reconstituição.

✅ Não é necessário tempo de espera.

*Não disponível em território brasileiro.

		Disponibilidade do Equipamento					
		Sistemas e analisadores			Sistemas Sysmex®		
Nome do Reagente		Atellica COAG 360*	BCS XP	BFT II	CA-660**	CS-2500	CS-5100
Trombofilia	INNOVANCE Antitrombina*	●	●		●	●	●
	Antisoro N Antitrombina Humana III*	●					
	Berichrom Antitrombina III (A)	●	●		●	●	●
	INNOVANCE Heparina	●	●		●	●	●
	INNOVANCE DTI	●	●			●	●
Outros Anticoagulantes Oraís Diretos (Xa)		Disponíveis sob solicitação					
Fibrinólise	Berichrom α2-Antiplasmina	●	●			●	●
	Berichrom Plasminogênio	●	●			●	●
	Berichrom PAI		●				
	Antisoro N para o Plasminogênio Humano*	●					
Dímero-D	INNOVANCE Dímero-D	●	●		●	●	●
	Ensaio Dade Dimertest de Látex*	Método Manual					
	Dade Esferas de Látex Dímero-D*	Método Manual					

*Não disponível em território brasileiro.

**A aplicação no sistema Sysmex CA-660 pode variar.

	Nome do Reagente	Descrição dos reagentes	Nº SMN de catálogo	Tamanho do pacote
Controles	Plasma Controle Normal (N)	O Plasma Controle N é um plasma humano normal citratado. Ele é usado para avaliar a precisão e o desvio analítico de vários analitos no intervalo normal. Este controle fornece, de acordo com o equipamento utilizado, valores atribuídos aos respectivos analitos disponíveis.	10446234 ORKE41	10 x para 1 mL
	Plasma Controle Patológico (P)	O Plasma Controle P é um plasma humano citratado. O Plasma P Controle é um controle de precisão e exatidão destinado a monitorar o desempenho de vários parâmetros no intervalo patológico. Este controle fornece, de acordo com o equipamento utilizado, valores atribuídos aos respectivos analitos disponíveis.	10446471 OUPZ17	10 x para 1 mL
	Dade Ci-Trol® Controles 1, 2, e 3	Os Dade Ci-Trol Controle 1, 2 e 3 destinam-se ao uso como controles de precisão e exatidão nos intervalos terapêuticos normal, médio e superior para os ensaios de rotina. Este controle fornece, de acordo com o equipamento utilizado, valores atribuídos aos respectivos analitos disponíveis.	10445601 291070 10445602 291071 10445603 291072	10 x para 1 mL 10 x para 1 mL 10 x para 1 mL
	Dade Ci-Trol Controles de Coagulação Level 1, 2 e 3*	Os Dade Ci-Trol Controles de Coagulação Level 1, 2 e 3 são compostos de plasma humano citratado. Eles são destinados ao uso como controles não atribuídos nas faixas terapêuticas normal, média e superior.	10445731 B4244-10 10445732 B4244-20 10445733 B4244-30	20 x para 1 mL 20 x para 1 mL 20 x para 1 mL
	Dade Data-Fi® Plasma Controle de Fibrinogênio Anormal*	O Dade Data-Fi Plasma Controle de Fibrinogênio Anormal é um controle derivado do plasma humano. É usado para avaliar a exatidão e precisão dos reagentes Dade Determinação de Fibrinogênio no intervalo baixo.	10445719 B4233-22	10 x para 1 mL
	Controle Baixo para Anticoagulante Lúpico (LA)	O Controle Baixo LA é um controle positivo baixo para os ensaios de coagulação do anticoagulante lúpico usando os reagentes LA 1 Triagem e LA 2 Confirmatório.	10446154 OQWE11	6 x para 1 mL
	Controle Alto para Anticoagulante Lúpico (LA)	O Controle Alto LA é um controle altamente positivo para os ensaios de coagulação do anticoagulante lúpico usando os reagentes de LA 1 Triagem e LA 2 Confirmatório.	10446153 OQWD11	6 x para 1 mL
	ProC Plasma Controle	O ProC Plasma Controle é um controle intralaboratorial testado para estimar a precisão e o desvio analítico da linha de testes ProC no intervalo patológico.	10446096 OQKE17	6 x para 1 mL
	Dade Ci-Trol controle de Heparina, Baixo*	O Dade Ci-Trol controle de Heparina, Baixo é um controle de nível baixo, usando o tempo de tromboplastina parcial ativada (TTPa).	10445715 B4224-50	10 x para 1 mL
	Dade Ci-Trol controle de Heparina, Alto*	O Dade Ci-Trol controle de Heparina, Alto é um controle de alto nível usando o tempo de tromboplastina parcial ativada (TTPa).	10445716 B4224-60	10 x para 1 mL
	INNOVANCE Dímero-D controles	Os controles alto e baixo do INNOVANCE Dímero-D são elaborados para a avaliação da precisão e bias analítico no intervalo normal e patológico para a determinação do Dímero-D com o ensaio INNOVANCE Dímero-D.	10446005 OPDY03	2 x 5 x para 1 mL

*Não disponível em território brasileiro.



Nome do Reagente	Disponibilidade do Equipamento					
	Sistemas e analisadores			Sistemas Sysmex®		
	Atellica COAG 360	BCS XP	BFT II	CA-660**	CS-2500	CS-5100
Plasma Controle Normal (N)	●	●	●	●	●	●
Plasma Controle Patológico (P)	●	●	●	●	●	●
Dade Ci-Trol® Controles 1, 2, e 3	●	●	●	●	●	●
Dade Ci-Trol Controles de Coagulação Level 1, 2 e 3*	●	●	●	●	●	●
Dade Data-Fi® Plasma Controle de Fibrinogênio Anormal*	●			●	●	●
Controle Baixo para Anticoagulante Lúpico (LA)	●	●	●	●	●	●
Controle Alto para Anticoagulante Lúpico (LA)	●	●	●	●	●	●
ProC Plasma Controle	●	●	●		●	●
Dade Ci-Trol controle de Heparina, Baixo*		●		●		
Dade Ci-Trol controle de Heparina, Alto*		●		●		
INNOVANCE Dímero-D controles	●	●		●	●	●

*Não disponível em território brasileiro.

**A aplicação no sistema Sysmex CA-620 pode variar.



	Nome do Reagente	Descrição dos reagentes	Nº SMN de catálogo	Tamanho do pacote
Controles	INNOVANCE Heparina NF Controle 1	O INNOVANCE Heparina NF Controle 1 é utilizado para controle de qualidade na análise quantitativa da heparina não fracionada (HNF) no ensaio INNOVANCE Heparina no plasma humano citratado. Concentração de heparina ~ 0,3 UI/mL.	10873452 OPOC03	5 x para 1 mL
	INNOVANCE Heparina NF Controle 2	O INNOVANCE Heparina NF Controle 2 é utilizado para o controle de qualidade na análise quantitativa de heparina não fracionada (HNF) no ensaio INNOVANCE Heparina no plasma humano citrado. Concentração de heparina ~ 0,7 UI/mL.	10873451 OPOD03	5 x para 1 mL
	INNOVANCE Heparina BPM Controle 1	O INNOVANCE Heparina BPM Controle 1 é utilizado para o controle de qualidade na análise quantitativa de heparina de baixo peso molecular (HBPM) no plasma humano citrado. Concentração de heparina ~ 0,4 UI/mL.	10873449 OPOE03	5 x para 1 mL
	INNOVANCE Heparina BPM Controle 2	O INNOVANCE Heparina BPM Controle 2 é utilizado para o controle de qualidade na análise quantitativa de heparina de baixo peso molecular (HBPM) no plasma humano citrado. Concentração de heparina ~ 1,0 UI/mL.	10873450 OPOF03	5 x para 1 mL
	Dabigatrana Controles	Os controles para Dabigatrana são usados como controles para o ensaio INNOVANCE DTI a quantificação de Dabigatrana no plasma citratado humano. Concentração de Dabigatrana: Controle L ~ 65 ng/mL e Controle H ~ 250 ng/mL.	10873470 OPOK03	2x 5x para 1 mL
Padrões e Calibradores	Plasma Padrão Humano (SHP - Standard Human Plasma)	O plasma humano padrão é um plasma humano normal citratado combinado para a calibração de vários ensaios de coagulação e fibrinólise. O plasma humano padrão é calibrado com o respectivo padrão da OMS, quando disponível.	10446238 ORKL17	10 x para 1 mL
	Calibrador Multi TP (PT-Multi Calibrator)	O Calibrador TP-Multi é um conjunto que contém seis plasmas destinados à calibração direta do tempo de protrombina (TP) no INR e % da norma. Os calibradores também são adequados para a determinação de um valor ISI local. Os níveis de plasmas abrangem valores calibrados para os reagentes Innovin e Thromborel S em cada equipamento individualmente.	10445969 OPAT03	6 x para 1 mL
	Calibrador de Fibrinogênio	O kit de Calibrador de Fibrinogênio compreende um conjunto de seis plasmas usados para preparar curvas de referência para o ensaio de fibrinogênio pelo método de Clauss modificado: reagente Siemens Healthineers Multifibren U. (Os níveis de fibrinogênio 1 a 6 têm um intervalo de aproximadamente 0,6 a 9,0 g/L).	10446148 QQVK11	6 x para 1 mL
	Calibrador INNOVANCE Heparina	o calibrador INNOVANCE Heparina é utilizado para preparar curvas híbridas de referência na determinação quantitativa da concentração de heparina não fracionada (HNF) e heparina de baixo peso molecular (HBPM) no plasma humano citratado. Os calibradores são rastreáveis às normas da OMS para HBPM e HNF.	10873453 OPOB03	5x 1x para 1 mL
	INNOVANCE ETP Padrão*	O INNOVANCE ETP Padrão é uma ferramenta poderosa para medir o potencial hemostático no plasma. O INNOVANCE O ETP Padrão fornece uma medida da concentração e do tempo de ação da trombina e quantifica a capacidade de geração de trombina (potencial endógeno da trombina).	10446024 OPGE03	6 x para 1 mL
	Dabigatrana Padrões	Os Dabigatrana Padrões são utilizados para a calibração do ensaio INNOVANCE DTI para a quantificação de Dabigatrana no plasma citratado humano. O conjunto padrão consiste de um Dabigatrana Padrão 0 e Dabigatrana Padrão 1 com uma concentração de dabigatrana > 500 ng/mL.	10873471 OPOLO3	2x 3 para 1 mL

*Não disponível em território brasileiro.

		Disponibilidade do Equipamento					
		Sistemas e analisadores			Sistemas Sysmex®		
Nome do Reagente		Atellica COAG 360	BCS XP	BFT II	CA-660**	CS-2500	CS-5100
Controles	INNOVANCE Heparina NF Controle 1	●	●		●	●	●
	INNOVANCE Heparina NF Controle 2	●	●		●	●	●
	INNOVANCE Heparina BPM Controle 1	●	●		●	●	●
	INNOVANCE Heparina BPM Controle 2	●	●		●	●	●
	Dabigatrana Controles	●	●			●	●
Padrões e Calibradores	Plasma Humano Padrão	●	●	●	●	●	●
	Calibrador TP-Multi	●	●	●	●	●	●
	Calibrador de Fibrinogênio	●	●	●	●		
	INNOVANCE Heparina Calibrador	●	●		●	●	●
	INNOVANCE ETP Padrão*		●				
	Dabigatrana Padrões	●	●			●	●

*Não disponível em território brasileiro.

**A aplicação no sistema Sysmex CA-660 pode variar.

	Nome do Reagente	Descrição do reagente e recursos de testes prontos para uso		Nº SMN de catálogo	Tamanho do pacote
Suplementar	Solução de cloreto de cálcio	A solução de cloreto de cálcio é usada como reagente suplementar para vários testes de coagulação.	👉 ✓	10446232 ORHO37	10 x 15 mL
	Dade Hepzyme®*	O reagente Dade Hepzyme é usado como um neutralizador de heparina no plasma para descartar a contaminação por heparina em testes de coagulação.		10445730 B4240-10	10 x para 1 mL
	Dade Tampão Veronal de Owren	O Tampão Veronal de Owren é utilizado para a diluição dos testes de coagulação.	👉 ✓	10445724 B4234-25	10 x 15 mL
	Diluyente INNOVANCE Dímero-D	O Diluyente INNOVANCE Dímero-D é um líquido utilizado para diluição de amostras com concentrações elevadas de Dímero-D ao executar o ensaio INNOVANCE Dímero-D.	👉 ✓	10487039 OPBR03	10 x 5 mL
	Solução Tampão Imidazol	A Solução Tampão Imidazol é usada como reagente suplementar para vários ensaios de coagulação executados no sistema BFT II.	👉 ✓	10446032 OQAA33	6 x 15 mL
	Suspensão de Kaolin	A suspensão de Kaolin é usada como reagente suplementar para vários ensaios para o sistema BFT II.	👉 ✓	10446033 OQAB42	1 x 50 mL
Outros	Enzygnost TAT micro*	Enzygnost TAT micro é um ensaio ELISA para a determinação do complexo trombina-antitrombina. O reagente é utilizado para o diagnóstico de hipercoagulabilidade (por exemplo, em CID).		10446632 OWMG15	Kit
	Enzygnost F 1+2 (monoclonal)*	Enzygnost F 1 + 2 (monoclonal) é um ensaio ELISA para determinação dos fragmentos 1 e 2 de protrombina. O reagente é utilizado para o diagnóstico de estados hiper e hipocoaguláveis nos sistemas BEP.		10445978 OPBD03	Kit
	Berichrom inibidor de C1	O kit Berichrom Inibidor de C1, um ensaio humano à base de C1 esterase, determina a presença de inibidores de C1 em amostras de pacientes. O reagente oferece um tempo de resposta rápida em menos de 10 minutos e detecta deficiências hereditárias ou adquiridas do inibidor de C1 (por exemplo, em edema angioneurótico). Este reagente de atividade cromogênica é usado para o diagnóstico de síntese diminuída de inibidor de C1, aumento do consumo e para monitorar a terapia de substituição e a terapia com andrógenos.	✓	10446446 OUIA15	Kit
	Antisoro N para inibidor de C1 humano	Reagentes de diagnóstico in vitro para a determinação quantitativa de fatores de coagulação (fibrinogênio, antitrombina III e plasminogênio) e inibidor de C1 (inativador de C1, inibidor da C1-esterase) no plasma humano usando o sistema Atellica COAG 360.	👉 ✓	10873657 OQEY13	1 x 2 mL

👉 Formulação líquida, não requer reconstituição.

✓ Não é necessário tempo de espera.

*Não disponível em território brasileiro.



		Disponibilidade do Equipamento					
		Sistemas e analisadores			Sistemas Sysmex®		
Nome do Reagente	Atellica COAG 360	BCS XP	BFT II	CA-660**	CS-2500	CS-5100	
Suplementar	Solução de cloreto de cálcio	●	●	●	●	●	●
	Dade Hepzyme®*	●	●	●	●	●	●
	Dade Tampão Veronal de Owren	●	●		●	●	●
	Diluyente INNOVANCE Dímero-D	●	●		●	●	●
	Solução Tampão Imidazol			●			
	Suspensão de Kaolin			●			
Outros	Enzygnost TAT micro*	ELISA					
	Enzygnost F 1+2 (monoclonal)*	ELISA					
	Berichrom inibidor de C1	●	●			●	●
	Antisoro N para inibidor de C1 humano	●					

*Não disponível em território brasileiro.

**A aplicação no sistema Sysmex CA-620 pode variar.



	Nome do Reagente	Descrição do reagente e recursos de testes prontos para uso	Nº SMN de catálogo	Tamanho do pacote
Plaquetas	Cartuchos INNOVANCE PFA P2Y	O Cartucho INNOVANCE PFA P2Y é usado para a detecção do bloqueio do receptor P2Y12 em pacientes sob terapia com um antagonista de bloqueio do receptor P2Y12. 	10445700 B4170-22	1 x 20 Cartuchos
	Dade PFA Cartuchos de Teste de Colágeno/EPI	O Dade PFA Cartuchos de Teste de Colágeno/EPI é usado para a detecção de disfunção de plaquetas; rastreio de defeitos intrínsecos de plaquetas, doença de von Willebrand ou exposição a agentes inibidores de plaquetas; triagem pré-cirúrgica para risco de sangramento; e monitoramento do efeito da aspirina e DDAVP. É sensível a todos os tipos de doença de von Willebrand (exceto 2N), defeitos hereditários de plaquetas, baixa contagem de plaquetas (<150.000 / µL), e aspirina e antagonistas anti-GP IIb/IIIa. 	10445696 B4170-20	1 x 20 Cartuchos
	Dade PFA Cartuchos de Teste de Colágeno/ADP	Os Dade PFA Cartuchos de Teste de Colágeno/ADP são usados para a diferenciação do efeito aspirina nas plaquetas versus outras disfunções plaquetárias. É insensível à aspirina, mas sensível à VWD, baixa contagem de plaquetas e outras disfunções plaquetárias. 	10445698 B4170-21	1 x 20 Cartuchos
	Dade PFA Solução Trigger	O Dade PFA Solução Trigger é uma solução tampão isotônica usada para acionar a membrana para cartuchos para os sistemas PFA.  	10445701 B4170-50	3 x 11 mL
	ADP§*	O reagente ADP é utilizado para a triagem de trombocitopenia sistêmica e adquirida. Destina-se também ao monitoramento biológico da terapia antiplaquetária, como aspirina, AINEs, tienopiridinas, abciximab ou outros inibidores da glicoproteína IIb/IIIa (GPIIb/IIIa). 	10873606 AG001K	3 x 0,5 mL
	Epinefrina§*	O reagente epinefrina é usado para a triagem de trombocitopenia sistêmica ou adquirida bem como monitoramento biológico da terapia antiplaquetária. Destina-se também ao monitoramento biológico da terapia antiplaquetária, como aspirina, AINEs, tienopiridinas, abciximab, ou outros inibidores da glicoproteína IIb / IIIa (GPIIb/IIIa). 	10873608 AG002K	3 x 0,5 mL
	Ácido Araquidônico§*	O reagente de ácido araquidônico é utilizado para a medição da agregação plaquetária. Além do diagnóstico de disfunção plaquetária sistêmica ou adquirida, pode ser utilizado para o monitoramento biológico de pacientes submetidos a terapia antiplaquetária. 	10873610 AG003K	3 x 0,5 mL
	Ristocetina§*	O reagente Ristocetina está disponível para uso em testes de agregação plaquetária induzida por ristocetina (RIPA). É usado para detectar a doença de von Willebrand, mais especificamente, para destacar uma afinidade aumentada no fator de von Willebrand (FvW) para GPIb no tipo 2B e para identificar a síndrome de Bernard-Soulier. O reagente de ristocetina também pode ser usado com plaquetas liofilizadas (AG006A) para o ensaio de atividade de co-fator de ristocetina (FvW: RCo) para auxiliar no diagnóstico da doença de von Willebrand. 	10873612 AG004K	3 x 0,5 mL
	Colágeno§*	O reagente de colágeno é utilizado para a detecção de trombo-citopenia constitucional ou adquirida. Além disso, pode ser usado para monitoramento biológico da terapia antiplaquetária. 	10873614 AG005K	3 x 0,5 mL
LOCI	INNOVANCE LOCI F 1+2 Cartucho do reagente*	O INNOVANCE LOCI F 1 + 2 Cartucho do reagente é um teste de diagnóstico quantitativo baseado na tecnologia LOCI para a determinação automatizada de protrombina F1 + 2 no Sistema Atellica COAG 360. As medidas de F1 + 2 são usadas como auxílio no diagnóstico, monitoramento e avaliação de distúrbios de coagulação sanguínea adquirida ou hereditária. O ensaio é indicado como um auxílio na avaliação do risco de trombose e no monitoramento eficácia da terapia anticoagulante.  	10714510 OPOM03	1 Cartucho contendo 50 testes
	INNOVANCE LOCI hs Dímero-D Cartucho do reagente†	O INNOVANCE LOCI Dímero-D Cartucho do reagente é um imunoenensaio automatizado para a quantificação do Dímero-D com base na tecnologia LOCI no sistema Atellica COAG 360. O ensaio destina-se apenas ao uso em pesquisa (ORALL).  	10873445 OPOR03	1 Cartucho contendo 50 testes
	INNOVANCE LOCI Controle 1*	O INNOVANCE LOCI Controle 1 é utilizado para o controle de qualidade dos ensaios INNOVANCE LOCI. O INNOVANCE LOCI Controle 1 é um controle de qualidade intralaboratorial testado e de baixo nível para a avaliação da precisão e viés analítico na determinação quantitativa de F1 + 2 no sistema Atellica COAG 360. 	10873435 OPOP03	10 x para 1 mL
	INNOVANCE LOCI Controle 2*	O INNOVANCE LOCI Controle 2 é utilizado para o controle de qualidade dos ensaios INNOVANCE LOCI. O INNOVANCE LOCI Controle 2 é um controle de qualidade intralaboratorial testado e de alto nível para a avaliação da precisão e viés analítico na determinação quantitativa de F1 + 2 no sistema Atellica COAG 360. 	10873434 OPOQ03	10 x para 1 mL
	INNOVANCE LOCI Calibrador	O INNOVANCE LOCI Calibrador é usado para calibração dos ensaios INNOVANCE LOCI no sistema Atellica COAG 360. 	10873433 OPO03	3 x para 3 mL
	INNOVANCE LOCI Diluente*	O INNOVANCE LOCI Diluente é usado como diluente LOCI para ensaios INNOVANCE LOCI no sistema Atellica COAG 360.  	10873432 OPON03	3 x 4,5 mL

 Formulação líquida, não requer reconstituição.

 Não é necessário tempo de espera.

§HYPHEN aplicação com a marcação CE.

*Não disponível em território brasileiro.

†Uso para pesquisa apenas.

		Disponibilidade do Equipamento				
		Sistemas e analisadores			Sistemas Sysmex®	
Nome do Reagente		Atellica COAG 360	PFA-100®	INNOVANCE PFA-200®	CS-2500	CS-5100
Plaquetas	Cartuchos INNOVANCE PFA P2Y		●	●		
	Dade PFA Cartuchos de Teste de Colágeno/EPI		●	●		
	Dade PFA Cartuchos de Teste de Colágeno/ADP		●	●		
	Dade PFA Solução Trigger		●	●		
	ADP*	● †			● §	● §
	Epinefrina*	● †			● §	● §
	Ácido Araquidônico*	● †			● §	● §
	Ristocetina*	● †			● §	● §
	Colágeno*	● †			● §	● §
	LOCI	INNOVANCE LOCI F 1+2 Cartucho do reagente*	●			
INNOVANCE LOCI hs Dímero-D Cartucho do reagente†		●				
INNOVANCE LOCI Controle 1*		●				
INNOVANCE LOCI Controle 2*		●				
INNOVANCE LOCI Calibrador*		●				
INNOVANCE LOCI Diluente*		●				

*Verificar disponibilidade do produto de acordo com a localidade.

†A aplicação Siemens Healthineers está em desenvolvimento.

‡Uso para pesquisa apenas.

§HYPHEN aplicação com a marcação CE.

Na Siemens Healthineers, nosso objetivo é permitir que os fornecedores de serviços e cuidados com a saúde aumentem o seu valor, capacitando-os em sua jornada para expandir a medicina de precisão, transformando a prestação de cuidados e melhorando a experiência do paciente, tudo possível pela digitalização dos cuidados com a saúde.

Estima-se que 5 milhões de pacientes beneficiam-se globalmente, todos os dias, de nossas tecnologias e serviços inovadores nas áreas de imagens terapêuticas, diagnósticos laboratoriais e medicina molecular, bem como saúde digital e serviços corporativos.

Somos uma empresa líder em tecnologia médica com mais de 120 anos de experiência e 18.000 patentes em todo o mundo. Com mais de 50.000 colegas dedicados em 75 países, continuaremos a inovar e moldar o futuro dos cuidados com a saúde.

Actin, Atellica, BCS, BFT, Berichrom, Ci-Trol, Dade, Data-Fi, Hepzyme, INNOVANCE, Innovin, LOCI, Multifibren, Pathromtin, PFA-100, PFA-200, ProC, Thromboclotin, Thromborel, e todas as marcas associadas são marcas comerciais da Siemens Healthcare Diagnostics Inc., ou de suas afiliadas. Sysmex é uma marca registrada da Sysmex Corporation. Todas as outras marcas comerciais e marcas são de propriedade de seus respectivos donos.

A disponibilidade do produto pode variar de um país a outro e está sujeito a requisitos regulatórios variáveis. Por favor contacte seu representante local para disponibilidade.

Este White Paper é para uso fora dos EUA (OUS).