

Anti-vírus Da Hepatite B (HBeAg)

Número do item: HBeAg

introdução

Descubra os produtos anti-vírus da hepatite B (HBeAg) para ensaios LF e ELISA. Elevada especificidade e pureza. Anticorpo monoclonal de ascite de ratinho. Encomendar agora!

[Saiba mais](#)

Caraterística	Descrição do produto
Nome do produto	Anti-vírus da hepatite B (HBeAg)
Aplicação	LF / ELISA
Forma/Aparência	Purificado a partir de ascite de rato por cromatografia de proteína A
Concentração	≥ 1 mg/ml
Isótipo	IgG1
Clonalidade	Monoclonal
Pureza	≥ 90%
Tampão	Solução salina tamponada com fosfato 0,01M, pH 7,2, com azida de sódio a 0,1%
Reatividade cruzada	Não determinada
Especificidade	Antigénio "e" da hepatite B

Condição	Descrição
Armazenamento	2-8°C ou -20°C. Evitar as congelações. No máximo um congelamento-descongelamento durante a armazenagem.
Expedição	Pacotes de frio
Prazo de validade	Quatro anos a partir da data de fabrico

Indicador	Critérios de aceitação
Aspetto da embalagem	A caixa de embalagem exterior do produto, o saco de embalagem de folha de alumínio deve estar completo e sem danos.
Aspetto da tira-teste	Limpa e plana, sem rebarbas, sem danos, sem poluição; material firmemente fixado.
Largura da tira de ensaio	A largura não deve exceder $\pm 0,20$ mm do valor nominal, com um valor nominal de 4,00mm.
Velocidade de migração	A velocidade de migração do líquido não deve ser inferior a 10 mm/min.
Limite mínimo de deteção (HBeAg)	Os resultados devem cumprir os requisitos quando testados com a referência do limite mínimo de deteção nacional do HBeAg ou com a referência do limite mínimo de deteção da empresa normalizada pela referência nacional.
Exatidão (HBeAg)	O desvio relativo dos resultados da medição não deve ser superior a 20% quando se utiliza como amostra a referência de exatidão nacional ou a referência de exatidão da empresa padronizada pela referência nacional.
Taxa de concordância da referência positiva (HBeAg)	A taxa de concordância (+/+) não deve ser inferior a 9/10 quando se testam 10 referências positivas nacionais de HBeAg ou referências positivas da empresa padronizadas por referências positivas nacionais.
Taxa de concordância de referências negativas (HBeAg)	A taxa de concordância (-/-) deve ser de 15/15 quando se testam 15 referências negativas nacionais de HBeAg ou referências negativas da empresa padronizadas por referências negativas nacionais.
Repetibilidade	O coeficiente de variação (CV) não deve ser superior a 15% quando se efectuam 10 medições repetidas com a referência nacional de precisão do HBeAg ou com a referência de precisão da empresa normalizada pela referência nacional.
Precisão entre lotes	O coeficiente de variação (CV) entre lotes não deve ser superior a 15% quando se testam três lotes de kits, cada um repetido 10 vezes, com a referência nacional de precisão do HBeAg ou a referência de precisão da empresa normalizada pela referência nacional.
Estabilidade	Quando armazenado a 4-30°C num saco de folha de alumínio selado e testado com produtos dentro de 1 mês após a data de validade, os resultados do teste devem cumprir os requisitos para outros indicadores de desempenho.