



V.E.Q. FARMACI 1

	NOME	FUNZIONE	DATA
REDAZIONE	Del Bravo	TSLB	03/01/2022
VERIFICA	Gianfranco Avveduto	RAQ	03/01/2022
APPROVAZIONE	Pezzati Paola	DIRETTORE SOD	03/01/2022

FARMACI 1

Descrizione prodotto

Il materiale di controllo, in forma liofila, è preparato a partire da siero umano.

La Ditta fornitrice attesta che i materiali sono negativi ai test di ultima generazione per la ricerca dell'HBsAg, dell'Ab anti-HCV, dell'Ab anti-HIV, Ab anti Treponema, PCR HIV-RNA e HCV- RNA.

Si raccomanda tuttavia di trattare i controlli con le medesime modalità e precauzioni usate per i campioni prelevati da pazienti.

Conservazione

Il materiale nella confezione integra, se conservato a +2/+8 C°, è stabile fino alla data di scadenza riportata sull'etichetta.

Trattamento materiali

Mantenere i flaconcini a temperatura ambiente per 30 minuti.

Aggiungere 3.0 mL di acqua distillata .

Lasciare riposare 20 minuti, quindi miscelare per inversione capovolgendo delicatamente il flacone più volte evitando di produrre schiuma.

Il prodotto deve essere smaltito secondo le normative vigenti riguardanti i rifiuti ospedalieri potenzialmente infetti.

Stabilità dopo ricostituzione

temperatura ambiente	/
+2/+8 C°	30 gg
-20 C°	/