

## ISTRUZIONE PER LA CORRETTA MODALITA' DI TRATTAMENTO E CONSERVAZIONE DEI CAMPIONI



## V.E.Q. ETANOLO SANGUE INTERO

	NOME	FUNZIONE	DATA
REDAZIONE	Avveduto Gianfranco	RAQ	
VERIFICA	Terreni Alessandro	RP	
APPROVAZIONE	Pezzati Paola	DIRETTORE SOD	

## Etanolo sangue intero

## Descrizione prodotto.

Il materiale di controllo si presenta in forma liquida E' preparato da sangue umano con aggiunta di costituenti di origine umana, conservanti e stabilizzanti.

La Ditta fornitrice attesta che i materiali sono negativi per:

Antigene di Superficie dell'Epatite B (HbsAg);

- Anticorpi anti Epatite C (anti-HCV); Anticorpi anti HIV di tipo 1, 2 e 0; Ricerca in PCR di HIV-RNA; Ricerca in PCR di HCV-RNA; Saggio per la ricerca di Anticorpi anti-Treponema (LUE); Saggio per la determinazione dell'alaninaaminotransferasi (il valore risulta entro 1,5 volte il range di normalità secondo il DMS 21/07/90).

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

Il campione è pronto all'uso. Per aprire il flacone, svitare semplicemente la ghiera in plastica e sollevare con attenzione il tappo in gomma. Immediatamente dopo ogni utilizzo richiudere attentamente il flacone

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



## ISTRUZIONE PER LA CORRETTA MODALITA' DI TRATTAMENTO E CONSERVAZIONE DEI CAMPIONI



#### I.L./1481/04 Etanolo sangue intero Rev. 0

# V.E.Q. ETANOLO SANGUE INTERO

## Stabilità dopo apertura

temperatura ambiente	/
+2/+8 C°	8 ore
-20 C°	/