



V.E.Q. FARMACI 2

	NOME	FUNZIONE	DATA
<b>REDAZIONE</b>	Del Bravo	TSLB	04/01/2022
<b>VERIFICA</b>	Gianfranco Avveduto	RAQ	04/01/2022
<b>APPROVAZIONE</b>	Pezzati Paola	DIRETTORE SOD	04/01/2022

## FARMACI 2

### **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 e 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 2.5 mL di acqua distillata

Lasciare riposare 15-20 minuti, quindi miscelare per inversione capovolgendo delicatamente il flacone più volte.

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°	/