



	NOME	FUNZIONE	DATA e FIRMA
REDAZIONE	Gianfranco Avveduto	RAQ	
VERIFICA	Terreni Alessandro	RP	
APPROVAZIONE	Paola Pezzati	DIR	

G-6-PDH

Descrizione prodotto

Il materiale di controllo, in forma liofila, è preparato a partire da emolisati di globuli rossi di origine umana.

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

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

Riportare i flaconcini a temperatura ambiente

Rimuovere delicatamente il tappo e aggiungere 0.5 mL di acqua distillata.

Lasciare riposare 10 minuti

Miscelare per inversione capovolgendo delicatamente il flacone più volte e assicurarsi che tutto il materiale liofilo sia disciolto completamente e lasciare riposare altri 5.

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

Per gli **utilizzatori del Kit Nurex** il risultato deve riportato come valore espresso in rapporto all'emoglobina utilizzando le formule riportate nell'IFU del KIT in funzione della piattaforma analitica utilizzata.

Il valore di Hb da utilizzare nel calcolo è fornito dal Provider ed espresso in g/dl.



Stabilità dopo ricostituzione

temperatura ambiente	/
+2/+8 C°	10 gg
-20 C°	/