



V.E.Q. SANGUE OCCULTO

	NOME	FUNZIONE	DATA
<b>REDAZIONE</b>	Alessandro Terreni	RESPONSABILE PRODUZIONE	10/05/24
<b>VERIFICA</b>	Gianfranco Avveduto	RAQ	10/05/24
<b>APPROVAZIONE</b>	Pezzati Paola	DIRETTORE SOD	10/05/24

## SANGUE OCCULTO

### **Descrizione prodotto**

Il materiale di controllo, in forma liofila, è di origine umana.

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.

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 1.0 mL di soluzione fisiologica.

Lasciare riposare 15-20 minuti

Miscelare per inversione capovolgendo delicatamente il flacone più volte evitando di produrre schiuma.

Il materiale ricostituito è pronto per la misurazione senza ulteriori pretrattamenti.

Gli utilizzatori del prodotto OC-LIGHT della Ditta EIKEN, devono eseguire la determinazione apponendo il materiale liofilo ricostituito direttamente sulla striscia reattiva del Kit di dosaggio e leggendo il risultato secondo i tempi di reazione previsti

Gli utilizzatori del sistema NS-Plus, della Ditta Otsuka Electronics con reagenti Al Fresa Pharma Corporation, devono ricostituire il liofilo con la soluzione di ricostituzione dei controlli o con il diluente dei campioni.

Gli utilizzatori di metodiche manuali devono procedere con le stesse indicazioni seguite per i campioni dei pazienti.



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

### **Stabilità dopo ricostituzione**

temperatura ambiente	/
+2/+8 C°	5 gg
-20 C°	/