



V.E.Q. VES

	NOME	FUNZIONE	DATA
<b>REDAZIONE</b>	Gianfranco Avveduto	RAQ	<i>Gianfranco Avveduto</i> 7/4/26
<b>VERIFICA</b>	Alessandro Terreni	RESPONSABILE PRODUZIONE	
<b>APPROVAZIONE</b>	Pezzati Paola	DIRETTORE SOD	

**VES**  
**(VELOCITÀ DI ERITROSEDIMENTAZIONE)**

### **Descrizione prodotto**

Il materiale di controllo si presenta in forma liquida; è preparato da eritrociti umani stabilizzati in un mezzo conservante.

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**

Conservare in posizione verticale fino al momento a temperatura ambiente.

Il materiale nella confezione integra è stabile fino alla data di scadenza riportata sull'etichetta. I campioni devono essere conservati al riparo della luce.

Non congelare.

### **Trattamento materiali**

ATTENZIONE: è della massima importanza miscelare accuratamente il contenuto del boccettino.

- Portare a temperatura ambiente il contenitore prima dell'uso.
- Procedere alla miscelazione risospendendo il prodotto del flacone per inversione e assicurandosi che tutte le emazie risultino risospese: non deve essere evidente alcun pellet.
- Evitare movimenti bruschi, e formazione di schiuma.
- **NON USARE IL VORTEX.**



Una volta risospeso tutto il materiale, utilizzare la tipologia di provetta prevista dal protocollo del laboratorio partecipante, in accordo con le istruzioni della ditta produttrice dello strumento.

- In caso di utilizzo di provette VES con anticoagulante liquido, mantenere l'anticoagulante e assicurarsi di agitare per inversione accuratamente la provetta prima dell'uso.
- Nel caso di procedura manuale seguire le indicazioni del produttore, mantenendo l'attenzione alla fase di risospensione delle emazie.

**Il materiale non è compatibile con strumenti Test 1 Alifax (SIRE Analytical Systems).**  
Il prodotto deve essere smaltito secondo le normative vigenti riguardanti i rifiuti ospedalieri potenzialmente infetti.

### **Stabilità dopo apertura del flacone**

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