



	NOME	FUNZIONE	DATA e FIRMA
REDAZIONE	Gianfranco Avveduto	RAQ	
VERIFICA	Alessandro Terreni	Responsabile Produzione	
APPROVAZIONE	Paola Pezzati	DIRETTORE SOD	

CHIMICO FISICO URINE E SEDIMENTO

Descrizione prodotto

Il materiale di controllo, in forma liofila, è preparato a partire da urine umane con aggiunta di costituenti di origine umana, conservanti e stabilizzanti.

La Ditta fornitrice attesta che i materiali sono negativi ai test di ultima generazione per la ricerca di Antigeni 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).

N.B.: Nessun metodo di analisi può essere in grado di fornire la certezza che in materiali di origine umana, o prodotti che li contengono, non siano presenti questi o altri Antigeni infettivi. Si raccomanda quindi 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

Portare i flaconcini a temperatura ambiente.

Aggiungere 10 mL di acqua distillata e lasciare riposare 15-20 minuti quindi agitare delicatamente per inversione, per omogeneizzare il tutto.

Il materiale deve essere analizzato in accordo con le procedure adottate dal laboratorio per i campioni di origine umana.

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



Stabilità dopo ricostituzione

temperatura ambiente	7 gg
+2/+8 C°	14 gg
-20 C°	/