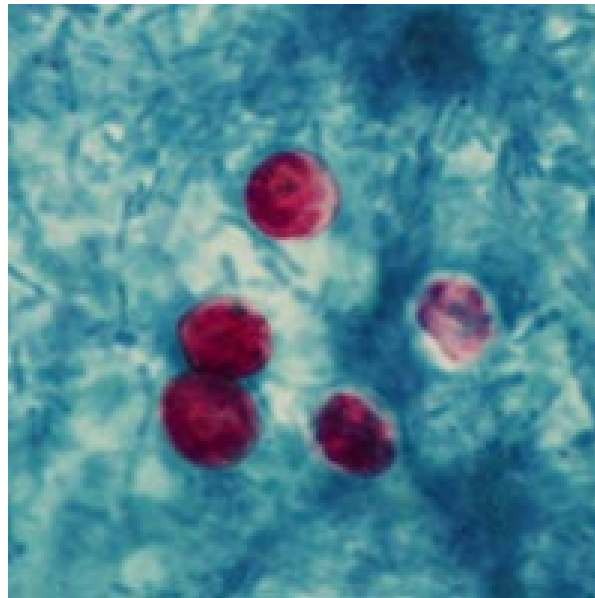




ZIEHL - NEELSEN

Modificato per Cryptosporidium



Cryptosporidium

CODICE	DESCRIZIONE	NUMERO DI TEST
04-110803	Ziehl - Neelsen per Cryptosporidium	N.D.

IVD

Dispositivo medico – diagnostico in vitro
Codice CND/EMDN: W01030799
Numero di Repertorio: 2484992
IVD in **Classe A**, Reg. UE 2017/746
Basic UDI: 080339762W0104010899D7
UDI-DI: 08033976231125



Fabbricante: Bio-Optica Milano S.p.A.

Preparato per allestimento di campioni cito-istologici da esaminarsi in microscopia ottica.
Metodo per l'evidenziazione di *Cryptosporidium* in strisci di materiale fecale.

PRINCIPIO

Il metodo evidenzia le componenti acido-resistenti presenti nelle oocisti di *Cryptosporidium* ed è caratterizzato dalla presenza di un agente decolorante meno aggressivo rispetto alla tecnica tradizionale per bacilli acido resistenti.

METODO

- 1) Coprire completamente lo striscio con la soluzione A. Lasciare agire 10 minuti
- 2) Lavare in acqua distillata
- 3) Soluzione decolorante. Lasciare agire 10 – 15 secondi.
- 4) Lavare in acqua distillata
- 5) Coprire completamente lo striscio con il reattivo C (Verde Malachite soluzione). Lasciare agire 30 secondi.
- 6) Lavare accuratamente in acqua distillata.
- 7) Asciugare all'aria.



Immagine fornita a scopo illustrativo

Specifiche

Specifiche del metodo	Tempo di realizzazione	15 minuti	
	Attrezzatura complementare	Non richiesta	
	Risultati	Oocisti di <i>Cryptosporidium</i> (diametro di 4-6 micron):	Rosso
		Contrasto:	Verde pallido
Reattivi	A) Carbofucsina soluzione	500 ml	
	B) Soluzione decolorante	2 x 500 ml	
	C) Verde malachite soluzione	500 ml	
Conservazione	Stoccaggio	Conservare il preparato a temperatura ambiente. Mantenere i contenitori ben chiusi.	
	Temperatura di stoccaggio:	15 -25° C	
	Stabilità	Dopo la prima apertura, il reattivo deve ritenersi valido e riutilizzabile fino alla data di scadenza indicata purché correttamente conservato.	
	Validità	2 anni	
Avvertenze e precauzioni	Classificazione del prodotto	<p>Il prodotto è destinato all'uso professionale di laboratorio per operatori sanitari.</p> <p>Il prodotto è classificato come pericoloso.</p> <p>Leggere attentamente le informazioni riportate in etichetta (simboli di pericolo, frasi di rischio e di sicurezza) e consultare sempre la scheda di sicurezza. Non utilizzare in caso di contenitore primario danneggiato.</p> <p>Si raccomanda in caso di incidente grave, di informare immediatamente Bio-Optica Milano spa e le autorità competenti.</p>	
	Smaltimento	Rifiuto pericoloso; conferire ad aziende specializzate ed autorizzate, secondo legislazione vigente.	

REVISIONE n°	MOTIVAZIONE	DATA DI PUBBLICAZIONE
001	Adeguamento conformità al Regolamento 746/2017 IVDR	16/05/2022
002	Aggiornamento N° Repertorio per adeguamento al Regolamento 746/2017	02/10/2023