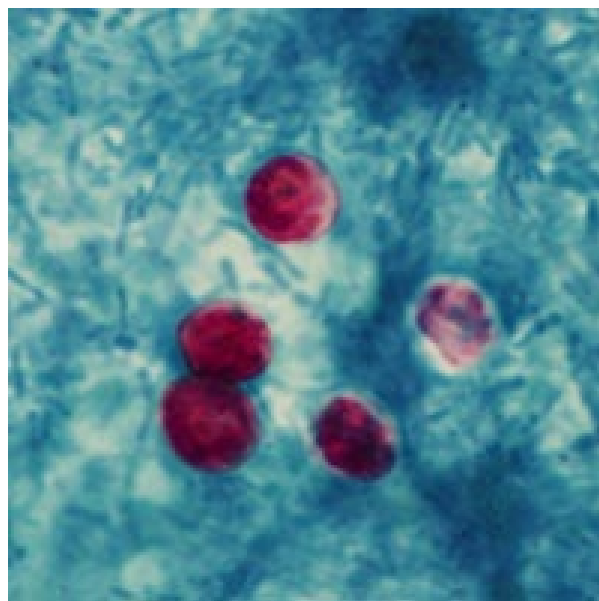




ЦИЛ – НИЛСЕН (ZIEHL – NEELSEN)

За Cryptosporidium



Cryptosporidium

КОД	ОПИСАНИЕ	БРОЙ ТЕСТОВЕ
04-110803	Цил – Нилсен (Ziehl – Neelsen) за Cryptosporidium	N/A



IVD: Инвитро диагностика – медицинско изделие
EMDN: W01030799
IVD от **клас А**, Регламент (ЕС) 2017/746
Basic UDI: 080339762W0104010899D7
UDI-DI: 08033976231125



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

Продукт за подготовка на цитохистологични проби за изследване с оптичен микроскоп.
За откриване на *Cryptosporidium* sp. oocysts в натривки от фекални проби.

ПРИНЦИП

Този метод се използва за откриване на киселинно устойчиви компоненти, присъстващи в *Cryptosporidium* oocysts. Характеризира се с използването на по-слаб обезцветител в сравнение с този при традиционното оцветяване по Цил – Нилсен (Ziehl – Neelsen).

МЕТОД

- 1) Реагент А за 10 минути
- 2) Промийте в дестилирана вода.
- 3) Реагент В за 10 – 15 секунди
- 4) Промийте в дестилирана вода.
- 5) Реагент С за 30 секунди
- 6) Промийте в дестилирана вода.
- 7) Изсушете натривката на въздух.



Илюстрацията е само за пример

Технически данни

Спецификации за метода	Продължителност на процедурата	15 минути	
	Допълнително оборудване	Не е необходимо	
	Резултати	Cryptosporidium sp. oocysts (диаметър 4 - 6 µm):	Червено
		Фон:	Бледозелено
Компоненти	А) Разтвор карбол-фуксин	500 ml	
	В) Обезцветяващ разтвор	2 x 500 ml	
	С) Малахитово зелен разтвор	500 ml	
Съхранение	Съхранение	Съхранявайте препарата при стайна температура. Дръжте контейнерите плътно затворени.	
	Температура на съхранение	15 – 25°C	
	Стабилност	След първото отваряне продуктът може да се използва отново до изтичане на срока на годност, ако е правилно съхраняван.	
	Годност	2 години	
Предупреждение	Класификация на продукта	<p>Продуктът е предназначен за професионална лабораторна употреба от медицински специалисти.</p> <p>Прочетете внимателно информацията върху етикета (символите за опасност и текстовете за рисковете и безопасността) и винаги правете справка с информационния лист за безопасност. Не използвайте, ако оригиналният фабричен контейнер е повреден.</p> <p>В случай на сериозна злополука препоръчваме незабавно да информирате Bio-Optica Milano S.p.A и компетентните власти.</p>	
	Изхвърляне	Опасни отпадъци: спазвайте всички държавни и местни екологични разпоредби относно изхвърлянето на отпадъци.	

РЕДАКЦИЯ №	ОСНОВАНИЕ	ДАТА НА РЕДАКЦИЯТА
001	Корекция на Регламент (ЕС) 2017/746 за медицинските изделия за инвитро диагностика (IVDR)	16.05.2022 г.