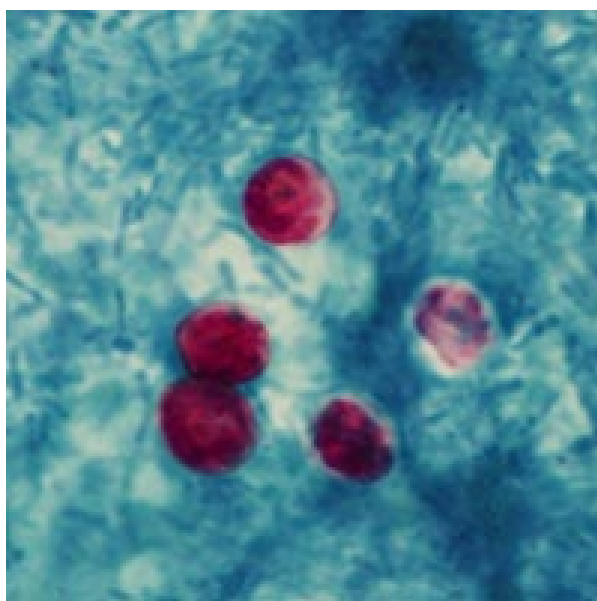




ZIEHL-NEELEN

Na kokcidie rodu *Cryptosporidium*



Cryptosporidium

KÓD	POPIS	POČET TESTŮ
04-110803	Ziehl Neelsen na <i>Cryptosporidium</i>	Neuplatňuje se.

IVD

Diagnostický zdravotnický prostředek in vitro
EMDN: W01030799
IVD, třída A, nařízení (EU) 2017/746
Basic UDI: 080339762W0104010899D7
UDI-DI: 08033976231125



Výrobce: Bio-Optica Milano S.p.A.

Produkt pro přípravu cytohistologických vzorků pro optickou mikroskopii.
Zobrazování oocyst Cryptosporidium sp. ve fekálních stěrech.

PRINCIP

Metoda prokazuje složky odolné vůči kyselinám přítomné v oocystách Cryptosporidium. Vyznačuje se použitím slabšího odbarvovacího činidla, než se používá při tradičním Ziehl–Neelsenovým barvením.

METODA

- 1) Činidlo A po dobu 10 minut
- 2) Promyjte v destilované vodě.
- 3) Činidlo B po dobu 10–15 sekund
- 4) Promyjte v destilované vodě.
- 5) Činidlo C po dobu 30 sekund
- 6) Promyjte v destilované vodě.
- 7) Vysušte stěr na vzduchu.



Obrázek je pouze k informativní.

Technické podrobnosti

Specifikace metody	Doba trvání postupu	15 minut	
	Doplňkové vybavení	Nepožaduje se	
	Výsledky	Oocysty <i>Cryptosporidium</i> sp. (průměr 4–6 µm):	Červená
		Pozadí:	Bledě zelená
Složky	A) Roztok karbol-fuchsinu	500 ml	
	B) Odbarvací roztok	2 x 500 ml	
	C) Roztok malachitové zeleni	500 ml	
Skladování	Skladování	Připravený preparát uchovávejte při pokojové teplotě. Nádoby uchovávejte těsně uzavřené.	
	Teplota skladování	15–25 °C	
	Stabilita	Po prvním otevření lze produkt používat opakovaně až do data expirace za podmínky správného uchování.	
	Trvanlivost	2 roky	
Varování	Klasifikace produktu	<p>Produkt je určen k profesionálnímu laboratornímu použití pro odborné zdravotnické pracovníky.</p> <p>Pečlivě si přečtěte informace na štítku (symboly nebezpečí, R-věty a S-věty) a vždy se seznamte s informacemi v bezpečnostním listu. Nepoužívejte, pokud je poškozený primární obal.</p> <p>V případě závažné nehody doporučujeme, abyste okamžitě informovali společnost Bio-Optica Milano S.p.A a příslušné úřady.</p>	
	Likvidace	Nebezpečný preparát: dodržujte všechny národní a místní předpisy týkající se likvidace odpadů.	

Č. REVIZE	DŮVOD	DATUM REVIZE
001	Novelizace nařízení (EU) 2017/746 – IVDR	16. 5. 2022