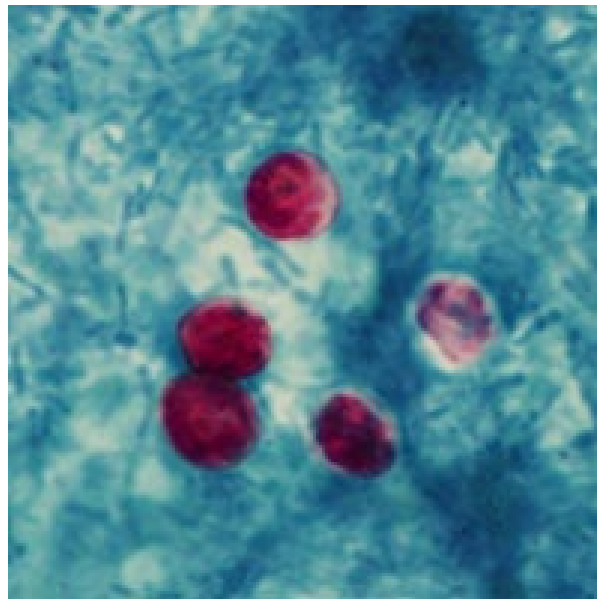




ZIEHL—NEELEN

Dla Cryptosporidium



Cryptosporidium

KOD	OPIS	LICZBA TESTÓW
04-110803	Ziehl Neelsen dla Cryptosporidium	NIE DOT.

IVD

Diagnostyka in vitro (IVD) — wyrób medyczny
EMDN: W01030799
IVD **Klasy A**, Rozp. UE 2017/746
Basic UDI: 080339762W0104010899D7
UDI-DI: 08033976231125



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

Produkt do przygotowania próbek cytohistologicznych do mikroskopii optycznej.
Wykazywanie oocyst Cryptosporidium sp. w rozmazie kału.

ZASADA

W metodzie tej wykazano obecność składników kwasoopornych w oocystach Cryptosporidium. Charakteryzuje się użyciem słabszego środka odbarwiającego niż ten stosowany w tradycyjnej metodzie barwienia Ziehl-Neelsena.

METODA

- 1) Odczynnik A przez 10 minut
- 2) Umyj w wodzie destylowanej.
- 3) Odczynnik B przez 10-15 sekund
- 4) Umyj w wodzie destylowanej
- 5) Odczynnik C przez 30 sekund
- 6) Umyj w wodzie destylowanej
- 7) Osusz rozmaz na powietrzu.



Zdjęcie ma charakter wyłącznie poglądowy

Szczegóły techniczne

Specyfikacja metody	Czas procedury	15 minut	
	Wyposażenie dodatkowe	Nie jest wymagane	
	Wyniki	Oocysty <i>Cryptosporidium</i> sp. (o średnicy 4–6 µm):	Czerwony
		Podkład:	Jasnozielony
Składniki	A) Roztwór fuksyny karbolowej	500 ml	
	B) Roztwór odbarwiający	2 x 500 ml	
	C) Roztwór zieleni malachitowej	500 ml	
Przechowywanie	Przechowywanie	Preparat należy przechowywać w temperaturze pokojowej. Przechowywać pojemniki szczelnie zamknięte.	
	Temperatura przechowywania	15–25°C	
	Stabilność	Po pierwszym otwarciu preparat nadaje się do ponownego użycia aż do upływu terminu ważności, jeżeli jest prawidłowo przechowywany.	
	Ważność	2 lata	
Ostrzeżenie	Klasyfikacja produktu	Produkt jest przeznaczony do profesjonalnego użytku laboratoryjnego dla pracowników służby zdrowia. Należy uważnie przeczytać informacje na etykiecie (symbole niebezpieczeństwa, zwroty wskazujące rodzaj zagrożenia i zwroty dotyczące bezpieczeństwa) i zawsze zapoznać się z kartą charakterystyki. Nie używać, jeśli pojemnik główny jest uszkodzony. W razie poważnego wypadku należy natychmiast powiadomić Bio-Optica Milano S.p.A i właściwe władze.	
	Utylizacja	Niebezpieczny preparat: przestrzegać wszystkich krajowych i lokalnych przepisów dotyczących ochrony środowiska w zakresie usuwania odpadów.	

NUMER WERSJI	PRZYCZYNA	DATA WYDANIA
001	Dostosowanie do rozporządzenia UE 2017/746	16.05.2022