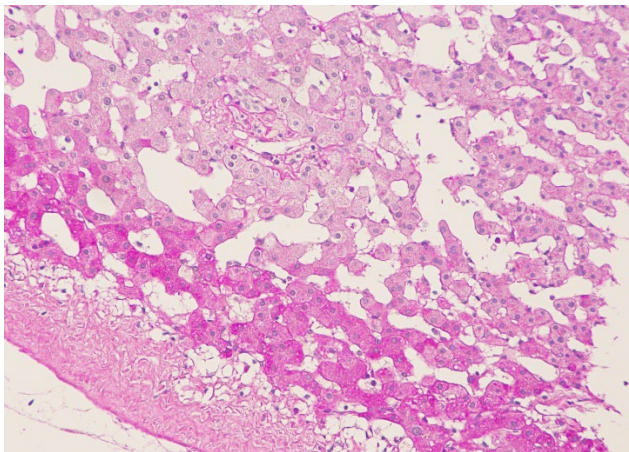


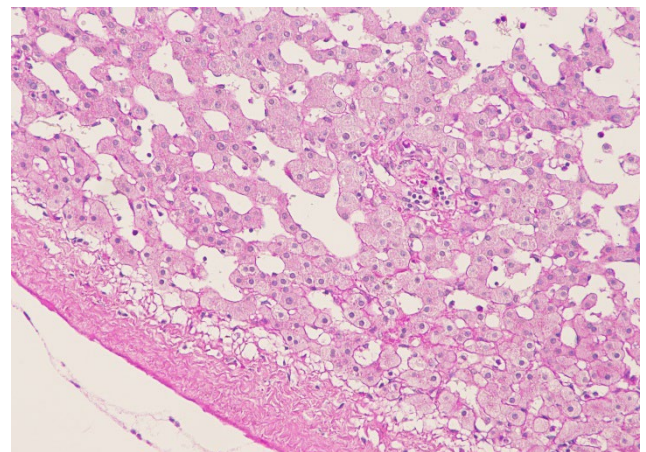


# AMILASI

per digestione enzimatica



Fegato con glicogeno



Fegato dopo digestione enzimatica

CODICE	DESCRIZIONE	NUMERO DI TEST
04-140808	Amilasi	100 test



Dispositivo medico – diagnostico in vitro  
Codice CND: W01030799  
Numero di Repertorio: 2487619  
IVD in **Classe A**, Reg. UE 2017/746  
UDI-DI: 08033976230692  
Basic UDI: 080339762W01030799Y5



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

Preparato per allestimento di campioni cito-istologici da esaminarsi in microscopia ottica.

Rimozione di glicogeno da

- Tessuto epatico, sezioni incluse in paraffina: la digestione su sezione istologica con una soluzione di amilasi è indicata quando si voglia eliminare il glicogeno per osservare solo le mucine neutre epiteliali. E' metodo d' elezione nella biopsia epatica.

-Tessuto muscolare: l'esame di sezioni criostatichiche adiacenti, una delle quali trattata con amilasi, permette una valutazione qualitativa della presenza di glicogeno.

### METODO

- 1) Portare la sezione all' acqua distillata.
- 2) Portare la soluzione di Amilasi a temperatura ambiente.
- 3) Coprire la sezione con la soluzione di Amilasi: lasciare agire 10 minuti a temperatura ambiente
- 4) Lavare il vetrino più volte in acqua distillata.
- 5) Procedere normalmente con la reazione P.A.S.

### Specifiche

Specifiche del metodo	Tempo di realizzazione	10 minuti
	Attrezzatura complementare	Vaschetta verticale
	Risultati	La rimozione del glicogeno è rilevabile, dopo PAS reazione, confrontando la sezione campione con una sezione adiacente dello stesso preparato non trattata con amilasi.
Reattivi	$\alpha$ amilasi da Bacillus Subtilis in soluzione tampone pH 7,3	30 ml
Conservazione	Stoccaggio	Conservare il preparato a 2 - 8 °C. Mantenere i contenitori ben chiusi.
	Temperatura di stoccaggio:	2 - 8 °C
	Stabilità	Dopo la prima apertura, il reattivo deve ritenersi valido e riutilizzabile fino alla data di scadenza indicata purché correttamente conservato.
	Validità	1 anno
Avvertenze e precauzioni	Classificazione del prodotto	Il prodotto è destinato all'uso professionale di laboratorio per operatori sanitari. Il prodotto è classificato come pericoloso. 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. Si raccomanda in caso di incidente grave, di informare immediatamente Bio-Optica Milano spa e le autorità competenti.
	Smaltimento	Rifiuto pericoloso; conferire ad aziende specializzate ed autorizzate, secondo legislazione vigente.

REVISIONE n°	MOTIVAZIONE	DATA REVISIONE
001	Conformità al Regolamento UE 2017/746 - IVDR	16/05/2022
002	Aggiornamento N° Repertorio per adeguamento al Regolamento 746/2017	06/10/2023