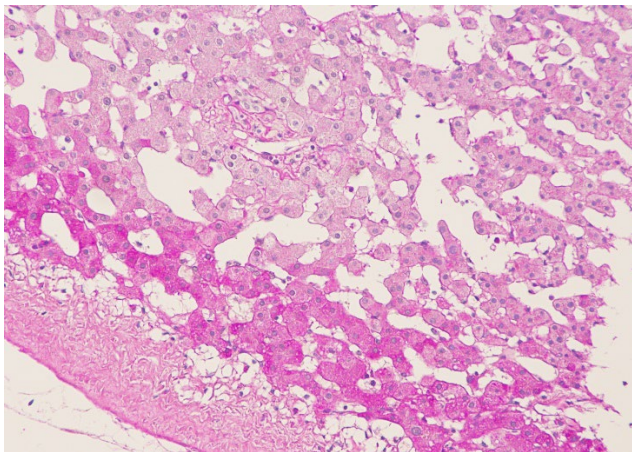
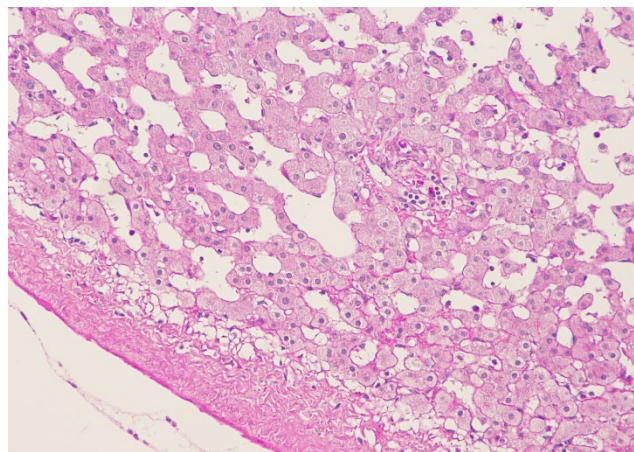


АМИЛАЗА

За ензимно разграждане



Черен дроб с гликоген



Черен дроб след ензимно разграждане

КОД	ОПИСАНИЕ	БРОЙ ТЕСТОВЕ
04-140808	Амилаза	100 теста

IVD

IVD: Инвитро диагностика – медицинско изделие
IVD от **клас А**, Регламент (ЕС) 2017/746
UDI-DI: 08033976230692
Basic UDI: 080339762W01030799Y5



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

Продукт за подготовка на цитохистологични проби за изследване с оптичен микроскоп.

Отстраняване на гликогена от тъканни срезове:

– Черен дроб, срезове, включени в парафинови блокчета: препоръчително е да се отстрани гликогенът, за да се визуализират само неутралните епителни муцини. Този метод се препоръчва за чернодробна биопсия.

– Замразен срез от мускулна тъкан.

МЕТОД

- 1) Сложете срезовете в дестилирана вода.
- 2) Темперирайте разтвора на амилаза до стайна температура.
- 3) Покрийте срезовете с разтвор на амилаза: инкубирайте 10 минути при стайна температура.
- 4) Изплакнете предметното стъкло в дестилирана вода няколко пъти.
- 5) Оцветете с P.A.S.-реакция.

Технически данни

Спецификации за метода	Продължителност на процедурата	10 минути
	Допълнително оборудване	Не е необходимо
	Резултати	След PAS-реакцията се вижда отстраняването на гликогена, като се сравни срезът от пробата със съседен срез от същия препарат, който не е третиран с амилаза.
Реагенти	Амилаза от <i>Bacillus subtilis</i> A в разтвор с добавен буфер pH 7,3	30 ml
Съхранение	Съхранение	Съхранявайте препарата при температура 2 – 8°C, в плътно затворени контейнери.
	Температура на съхранение	2 – 8°C
	Стабилност	След първото отваряне продуктът може да се използва отново до изтичане на срока на годност, ако е правилно съхраняван.
	Годност	1 година
Предупреждение	Класификация на продукта	Продуктът е предназначен за професионална лабораторна употреба от медицински специалисти. 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. В случай на сериозна злополука препоръчваме незабавно да информирате Bio-Optica Milano S.p.A и компетентните власти.
	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