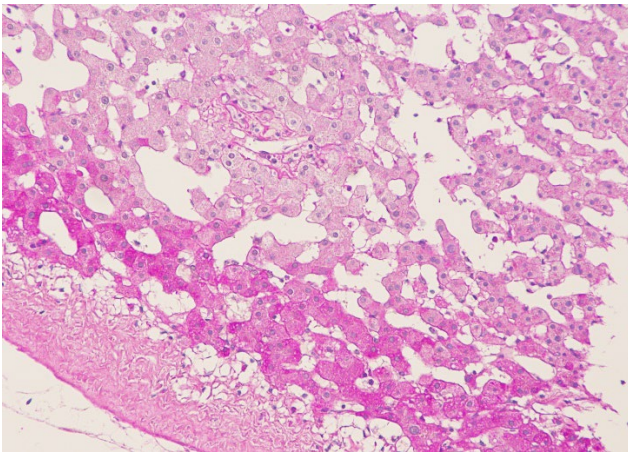
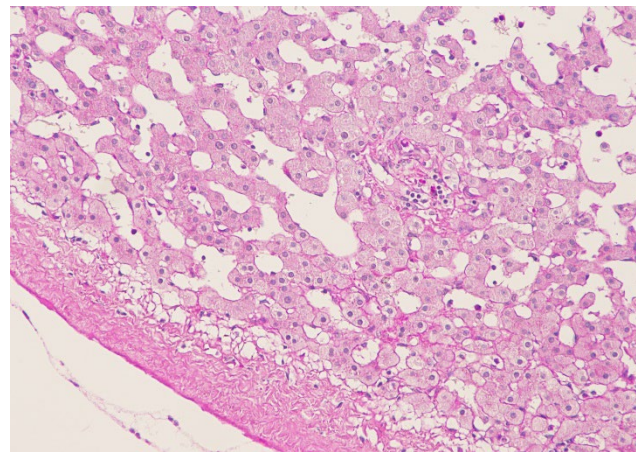


AMYLAS

För enzymatisk uppslutning



Lever med glykogen



Lever efter enzymatisk uppslutning

KOD	BESKRIVNING	ANTAL TESTER
04-140808	Amylas	100 tester



Diagnostik in vitro – Medicinsk enhet
IVD i **Klass A**, Förord. UE 2017/746
UDI-DI: 08033976230692
Basic UDI: 080339762W01030799Y5



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

Produkt för beredning av cytohistologiska prover för optisk mikroskopi.

Borttagning av glykogen från vävnadssnitt:

- Lever, paraffinbäddade snitt: borttagningen av glykogen är tillrådlig för att observera endast epitelneutrala muciner. Denna metod rekommenderas för leverbiopsi.
- Muskelfrysta snitt

METOD

- 1) För snitten till destillerat vatten.
- 2) För amylaslösningen till rumstemperatur.
- 3) Täck snitten med amylaslösning: inkubera 10 minuter vid rumstemperatur.
- 4) Skölj objektglaset i destillerat vatten flera gånger.
- 5) Färga med P.A.S.-reaktion.

Tekniska detaljer

Metodspecifikationer	Procedurtid	10 minuter
	Kompletterande utrustning	Ej erforderlig
	Resultat	Efter PAS-reaktion är borttagningen av glykogen synlig vid jämförelse av ett provsnitt med ett angränsande snitt från samma preparat ej behandlat med amylas.
Reagenser	Amylas från Bacillus subtilis A i buffrad lösning pH 7,3	30 ml
Förvaring	Förvaring	Förvara preparatet vid 2-8 °C. Håll behållare tätt förslutna.
	Förvaringstemperatur	2-8 °C
	Stabilitet	Efter första öppning kan produkten återanvändas fram till utgångsdatumet, vid korrekt förvaring.
	Validitet	1 år
Varning	Produktklassificering	Produkten är avsedd för professionellt laboratoriebruk av kvalificerad hälsovårdspersonal. Läs noga informationen på etiketten (färosymboler, risk- och säkerhetsfraser) och konsultera alltid säkerhetsdatabladet. Använd inte produkten om den primära behållaren är skadad. I händelse av en allvarlig olycka rekommenderar vi att du omedelbart informerar Bio-Optica Milano S.p.A och berörda myndigheter.
	Kassering	Farligt preparat: följ alla nationella och lokala miljöbestämmelser om avfallshantering.

REVISIONSNUMMER	ORSAK	REVISIONSDATUM
001	Justering av förordning UE 2017/746 - IVDR	16/05/2022