

Histolog® Dip

Magyar

Termék neve	Térfogat	Termék katalógusszáma (REF)
Histolog® Dip	250 ml	005

RENDELTESSZERŰ HASZNÁLAT

A Histolog® Dip egy fluoreszcens szövettani festék a szövetminták Histolog® Scannerrel történő képalkotásához.

ELV

A Histolog Dip egy fluorokróm festéket tartalmaz, amely a nukleinsavakhoz és néhány negatív töltésű fehérjéhez kötődik. Ez a festék feltárja a szövetminták morfológiai mikroszerkezetét a Histolog® Scanner segítségével történő képalkotáshoz.

ÖSSZETÉTEL

A Histolog Dip < 0,1% akridin narancsot (Acridine Orange) tartalmaz puffertartalommal.

„VIGYÁZAT” SZINTŰ FIGYELMEZTETÉSEK ÉS ÓVINTÉZKEDÉSEK

Ez a termék in vitro diagnosztikai használatra szolgál egészségügyi szakemberek számára.

A Histolog® Dip nem steril, és ellenjavallott in vivo szövetvizsgálat során.

Használat után a fertőző anyagok kezelésére és ártalmatlanítására vonatkozó helyi előírásoknak megfelelően ártalmatlanítsa.

A Histolog® Dip oldat kezelése során megfelelő védőfelszerelés viselésével kerülje a bőrrel és a szemmel való érintkezést.

SZEMBE KERÜLÉS ESETÉN: Néhány percre óvatosan öblítse vízzel. Távolítsa el a kontaktlencsét, ha van és könnyen elvégezhető. Folytassa az öblítést.

HA BŐRRE KERÜL: Mossa le bő szappanos vízzel.

TÁROLÁS

15–30 °C-on tárolandó. A szavatossági idő az utasításoknak megfelelő tárolás esetén a termék ép tartályában található. A felnyitás után ne tárolja.

A TERMÉK MINŐSÉGROMLÁSA

Ne használja, ha szivárgás vagy a palack sérülésének jelei láthatók rajta.

Ne használja, ha kicsapódás jelei mutatkoznak, vagy az oldat a romlás egyéb jeleit mutatja.

MINTAGYŰJTÉS ÉS -KEZELÉS

A szövetmintákat a helyi irányelveknek megfelelően kell begyűjteni és kezelni.

A szövetjelölő festékeket, ha vannak, csak a Histolog® Scanner segítségével végzett teljes képalkotási eljárás után szabad a szövetmintára felvinni.

ANYAGOK

Biztosítva:

Histolog® Dip

Szükséges, de nem biztosított:

Histolog® Scanner (REF 003), Histolog® Dish (REF 004), sóoldat, 2 merítőedény

ELJÁRÁS

1. Fesse meg a mintát 10 másodpercig a Histolog® Dip oldattal töltött merítőedénybe merítve. Egy üveg Histolog Dip egyetlen páciens kezelésére szolgál.
2. Öblítse le a mintát fiziológiás sóoldattal feltöltött merítőedénybe merítve 2–5 másodpercre.
3. Képminta a Histolog® Scanner eszközzel.

ÉRTELMEZÉS

A fluorokromatikus festék eloszlása a szövetmintában a morfológiai mikroszerkezetet mutatja a Histolog® Scanner segítségével készült felvételeken.

FELHASZNÁLÓI MINŐSÉGELLENŐRZÉS

Vizsgálja meg a Histolog® Dip színét és tisztaságát.

Az oldatnak tisztának, narancssárga színűnek kell lennie, és nem állhat fenn kicsapódás.

További kontrollhoz mérje meg az oldat pH-ját.

A pH-nak 7,0–7,4 közé kell esnie.

AZ ELJÁRÁS KORLÁTAI

A mintafestést és a képminőséget negatívan befolyásolják a szövetjelölő festékek és a vérfelesleg.

TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Ez a termék nem tartalmaz olyan természetű és mennyiségű anyagokat, amelyek az anyagok és keverékek osztályozásáról, címkézéséről és csomagolásáról (CLP) szóló 1272/2008/EK rendeletnek megfelelően veszélyesnek minősülnek az emberi egészségre vagy a környezetre nézve.

MEGJEGYZÉS

A Histolog® Dip eszközzel kapcsolatos minden súlyos váratlan eseményt jelenteni kell a SamanTree Medical SA vállalatnak és az illetékes nemzeti hatóságnak.

SZIMBÓLUMOK LEÍRÁSA

	Tételkód
	Katalógusszám
	In vitro diagnosztikai orvostechnikai eszköz
	Felhasználható (lejárat) dátum
	Nem steril
	Gyártó
	Olvassa el a használati útmutatót
	Hőmérsékleti határérték (tárolás)
	A 98/79/EK irányelvnek és a 2017/746 (EU) rendeletnek való megfelelés CE-jelölése
	Ez az oldal a felső része
	Szárazon tartandó
	Ne használja fel újra
	Meghatalmazott EK képviselő
	UKCA megfelelési jelölés az orvostechnikai eszközökre vonatkozó 2002-es rendeletnek (UK) megfelelően
	Importőr

REVÍZIÓS TÁBLÁZAT

Ver.	Módosítás leírása
1.0	Eredeti verzió.
1.1	Felbontás után növelje az eltarthatóságot.
1.2	Felbontás után növelje az eltarthatóságot. Új figyelmeztetések hozzáadása.
1.3	Kisebb szövegváltozások.
1.4	Fordítások hozzáadása és formátum módosítása.
1.5	További hivatkozási és verziószámok hozzáadása.
1.6	A gyártó címének módosítása.
1.7	Hozzáadva az „Értesítés”, „Összetétel”, „Módosítási táblázat”, az EU meghatalmazott képviselője és az egyesült királyságbeli felelős személy neve.
1.8	Frissítse a „Tárolás” és az „Eljárás” szakaszokat. Adja hozzá az ügyfélszolgálati információkat



SamanTree Medical SA

Avenue de Provence 12

1007 Lausanne

Svájc

Ügyfélszolgálat

Tel.: +41 21 623 0073

contact@samantree.com

Szerzői jog © 2025

A Histolog a SamanTree Medical bejegyzett
védjegye.



SamanTree Medical France SASU

c/o A.A.C.I.

2 avenue des Allobroges

74200 Thonon-les-Bains

Franciaország



Felelős személy az Egyesült Királyságban

UKMDR Ltd.

71-75 Shelton Street, Covent Garden

London WC2H 9JQ

Egyesült Királyság