

# Histolog<sup>®</sup>

## Dip

Italiano

| Denominazione prodotto    | Volume | Numero di catalogo prodotto (REF) |
|---------------------------|--------|-----------------------------------|
| Histolog <sup>®</sup> Dip | 250 ml | 005                               |

### USO PREVISTO

Histolog<sup>®</sup> Dip è un colorante istologico fluorescente indicato per l'imaging di campioni di tessuto con l'Histolog<sup>®</sup> Scanner.

### PRINCIPIO

Histolog<sup>®</sup> Dip contiene un colorante fluorocromo che si lega agli acidi nucleici e ad alcune proteine aventi carica negativa. Questo colorante rivela la microstruttura morfologica dei campioni di tessuto per l'imaging con l'Histolog<sup>®</sup> Scanner.

### COMPOSIZIONE

Histolog<sup>®</sup> Dip contiene lo <0,1% di arancio di acridina in soluzione fisiologica tamponata.

### AVVERTENZE E PRECAUZIONI

Questo prodotto è formulato per l'uso diagnostico in vitro da parte di operatori sanitari.

Histolog<sup>®</sup> Dip viene fornito non sterile ed è controindicato per l'esame di tessuti in vivo.

Gettare dopo l'uso attenendosi alle linee guida locali sulla manipolazione e lo smaltimento dei materiali infetti.

Nel maneggiare la soluzione Histolog<sup>®</sup> Dip, indossare l'equipaggiamento protettivo idoneo al fine di evitare il contatto con gli occhi e con la pelle.

**IN CASO DI CONTATTO CON GLI OCCHI:** sciacquare accuratamente per parecchi minuti. Togliere le eventuali lenti a contatto se è agevole farlo. Continuare a sciacquare.

**IN CASO DI CONTATTO CON LA PELLE:** lavare abbondantemente con acqua e sapone.

### CONSERVAZIONE

Conservare a 15-30 °C. La data di scadenza si riferisce al prodotto nel contenitore integro, conservato come indicato. Non conservare dopo l'apertura.

### DETERIORAMENTO DEL PRODOTTO

Non utilizzare in presenza di perdite o danni al flacone.

Non utilizzare in presenza di precipitato o se la soluzione evidenzia altri segni di deterioramento.

### PRELIEVO E MANIPOLAZIONE DEI CAMPIONI

I campioni di tessuto devono essere prelevati e manipolati attenendosi alle linee guida locali.

Gli eventuali coloranti di marcatura dei tessuti dovranno essere applicati sul campione di tessuto soltanto al termine della procedura di imaging con l'Histolog<sup>®</sup> Scanner.

### MATERIALI

#### Forniti:

Histolog<sup>®</sup> Dip

#### Obbligatori ma non forniti:

Histolog<sup>®</sup> Scanner (REF 003), Histolog<sup>®</sup> Dish (REF 004), soluzione fisiologica, 2 contenitori per immersione

### PROCEDURA

1. Colorare il campione immergendolo per 10 secondi nell'apposito contenitore riempito con soluzione Histolog<sup>®</sup> Dip. Un flacone di Histolog Dip è destinato a un unico intervento su un singolo paziente.
2. Sciacquare il campione immergendolo per 2-5 secondi nell'apposito contenitore riempito con soluzione fisiologica.
3. Sottoporre a imaging il campione con l'Histolog<sup>®</sup> Scanner.

### INTERPRETAZIONE

La distribuzione del colorante fluorocromo nel campione di tessuto ne rivela la microstruttura morfologica nelle immagini acquisite con l'Histolog<sup>®</sup> Scanner.

### CONTROLLO DELLA QUALITÀ CHE L'OPERATORE DEVE EFFETTUARE

Esaminare la soluzione Histolog<sup>®</sup> Dip: deve essere trasparente, di colore arancione e senza evidenza di precipitato.

Come controllo supplementare, misurare il pH della soluzione, che deve essere compreso tra 7,0 e 7,4.

### LIMITAZIONI DELLA PROCEDURA

I coloranti di marcatura del tessuto e l'eccesso di sangue hanno un impatto negativo sulla colorazione del campione e sulla qualità delle immagini.

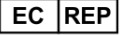
### ULTERIORI INFORMAZIONI

Questo prodotto non contiene sostanze che per natura e quantità sono classificate come pericolose per la salute umana o per l'ambiente ai sensi del regolamento CE 1272/2008 sulla classificazione, etichettatura e imballaggio (CLP) delle sostanze e delle miscele.

**AVVISO**

Segnalare gli incidenti gravi relativi a Histolog® Dip  
a SamanTree Medical SA e alla propria autorità  
nazionale competente.

## DESCRIZIONE DEI SIMBOLI

|                                                                                     |                                                                                                          |
|-------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|    | Codice lotto                                                                                             |
|    | Numero di catalogo                                                                                       |
|    | Dispositivo medico-diagnostico in vitro                                                                  |
|    | Usare entro (data di scadenza)                                                                           |
|    | Non sterile                                                                                              |
|    | Produttore                                                                                               |
|    | Consultare le istruzioni per l'uso                                                                       |
|  | Limite di temperatura (conservazione)                                                                    |
|  | Marcatura CE in conformità della Direttiva 98/79/CE e del Regolamento (UE) 2017/746                      |
|  | Lato verso l'alto                                                                                        |
|  | Mantenere asciutto                                                                                       |
|  | Non riutilizzare                                                                                         |
|  | Mandatario nella Comunità europea                                                                        |
|  | Marcatura UKCA che indica la conformità con il Regolamento sui dispositivi medici del 2002 (Regno Unito) |
|  | Importatore                                                                                              |

## TABELLA DELLE REVISIONI

| Vers. | Descrizione della modifica                                                                                                                    |
|-------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1.0   | Versione iniziale.                                                                                                                            |
| 1.1   | Aumento della durata a scaffale dopo l'apertura.                                                                                              |
| 1.2   | Aumento della durata a scaffale dopo l'apertura. Aggiunta di nuove avvertenze.                                                                |
| 1.3   | Piccole modifiche al testo.                                                                                                                   |
| 1.4   | Aggiunta delle traduzioni e modifica del formato.                                                                                             |
| 1.5   | Aggiunta di altri riferimenti e numeri delle versioni.                                                                                        |
| 1.6   | Modifica dell'indirizzo del produttore.                                                                                                       |
| 1.7   | Aggiunta di "Avviso", "Composizione", "Tabella delle revisioni", del mandatario nella Comunità europea e del responsabile per il Regno Unito. |
| 1.8   | Aggiornare le sezioni "Conservazione" e "Procedura". Aggiungere le informazioni relative al servizio clienti                                  |



**SamanTree Medical SA**

Avenue de Provence 12  
1007 Lausanne  
Svizzera

Servizio clienti

Tel.: +41 21 623 0073  
contact@samantree.com

Copyright © 2025

Histolog è un marchio registrato di SamanTree Medical.



SamanTree Medical France SASU  
c/o A.A.C.I.  
2 avenue des Allobroges  
74200 Thonon-les-Bains  
Francia



Responsabile per il Regno Unito

UKMDR Ltd.  
71-75 Shelton Street, Covent Garden  
London WC2H 9JQ  
Regno Unito