

УЧЕТ РЕЗУЛЬТАТОВ

Проводится визуально. Положительным результатом реакции считают наличие свертывания плазмы (образование желеобразного сгустка любой консистенции, от слегка вязкого до густого). Предварительный учет результатов через 2-3 часа, окончательный - через 18-24 часа. Отсутствие свертывания плазмы на протяжении 24 часов расценивается как отрицательный результат реакции. В контрольной пробирке изменения консистенции плазмы не должно наблюдаться.

Обезвреживание проводят 6% раствором перекиси водорода.

ФОРМА ВЫПУСКА

Во флаконах по 1 мл. 10 флаконов в картонной пачке вместе с инструкцией по применению и бланком потребителя.

СРОК ГОДНОСТИ.

Срок годности – 2 года

Препарат с истекшим сроком годности применению не подлежит.

ХРАНЕНИЕ И ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ

Хранение

В упаковке предприятия-изготовителя при температуре от 2 до 8 °С в течение всего срока годности.

Транспортирование

При температуре от 2 до 8 °С. Допускается транспортирование при температуре от 9 до 25 °С в течение 10 сут.

УСЛОВИЯ ОТПУСКА

Для учреждений здравоохранения.

По вопросам, касающимся качества препарата, следует обращаться по адресу 142530 Московская обл., г. Электрогорск, ул. Буденного, д. 1, ЗАО "ЭКОлаб"; тел. (49643) 3-23-11, факс (49643) 3-30-93 – отдел сбыта, (49643) 3-37-30 – ОБТК

декабрь 2013 г.

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ «ПЛАЗМЫ КРОЛИЧЬЕЙ ЦИТРАТНОЙ СУХОЙ»

ПУ № ФСР 2008/03336 от 23 сентября 2008 г.

Препарат представляет собой лиофилизированную плазму кроличью цитратную, полученную из крови кроликов, смешанную с 5 % водным раствором натрия лимоннокислого в соотношении 5:1. Имеет вид мелкопористой, рыхлой, бело-розовой массы.

НАЗНАЧЕНИЕ

Видовая идентификация стафилококков в реакции плазмокоагуляции.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

Потенциальный риск применения набора – класс 1.

Меры предосторожности при работе с набором – соблюдение "Правил устройства, техники безопасности, производственной санитарии, противоэпидемического режима и личной гигиены при работе в лабораториях (отделениях, отделах) санитарно-эпидемиологических учреждений системы Министерства здравоохранения СССР" (Москва, 1981 г.).

ИССЛЕДУЕМЫЕ МАТЕРИАЛЫ

Исследуемым материалом для выявления стафилококков служат смывы с оборудования, поверхностей специализированных помещений, предназначенных для работы в условиях асептики:

- патологический материал (гной, выделения слизистых оболочек, кровь, мокрота, моча)
- материал, предположительно инфицированный стафилококками
- материал, выделенный при кишечных отравлениях (рвотные массы, промывные воды, испражнения)

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ

Содержимое флакона растворяют в 5,0 мл изотонического 0,9 % раствора натрия хлорида, что соответствует разведению 1:5. Допускается хранение растворенного препарата при температуре от 2 до 8 °С в течение 2 суток.

Постановка реакции плазмокоагуляции: в две стерильные пробирки вносят по 0,5 мл разведенной 1:5 плазмы. В одной пробирке суспендируют одну петлю исследуемой культуры стафилококка, выращенной на питательном агаре для культивирования микроорганизмов (СПА) в течение (18±2) ч при температуре (37±1) °С. Вторая пробирка – контрольная (разведенная плазма без культуры). Пробирки помещают в термостат при температуре (37±1) °С.