



Biocare Medical
60 Berry Drive
Pacheco, CA
USA 94553
P: 1-800-799-9499
www.biocare.net

DEWAX SOLUTION

За *ин витро* диагностика.

1	НАЛИЧНИ ПРОДУКТОВИ ФОРМАТИ.....	2
2	УПОТРЕБА ПО ПРЕДНАЗНАЧЕНИЕ	2
3	РЕЗЮМЕ И ОБЯСНЕНИЕ	2
4	ПРИНЦИП НА МЕТОДА.....	2
5	РАЗТВАРЯНЕ, СМЕСВАНЕ, РАЗРЕЖДАНЕ	2
6	ДОСТАВЯ СЕ КАТО	2
7	ДОПЪЛНИТЕЛНИ НЕОБХОДИМИ МАТЕРИАЛИ НЕ СА ДОСТАВЕНИ	3
8	УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ И СТАБИЛНОСТ	3
9	ПОДГОТОВКА НА ПРОБАТА	3
10	ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ	3
11	ИНСТРУКЦИИ ЗА УПОТРЕБА	5
12	КОНТРОЛ НА КАЧЕСТВОТО.....	5
13	ПРОВЕРКА НА АНАЛИЗА.....	6
14	ОТСТРАНЯВАНЕ	7
15	ТЪЛКУВАНЕ НА РЕЗУЛТАТИТЕ	7
16	ОГРАНИЧЕНИЯ	7
17	ХАРАКТЕРИСТИКА НА ИЗПЪЛНЕНИЕ	8
18	БИБЛИОГРАФИЯ	8
19	СИМВОЛИ НА ЕТИКЕТИ И ПОЛЕТА.....	9
20	РЕГИСТЪР НА ПРОМЕНИТЕ.....	10

Този документ е превод на оригиналната му версия на испански и английски език. Ако имате въпроси относно тълкуването му, моля, вижте оригинала на документа на www.vitro.bio или *поискайте копие от regulatory@vitro.bio*



А НАЛИЧНИ ПРОДУКТОВИ ФОРМАТИ

Dewax Solution е готов за употреба буфериран физиологичен разтвор, съдържащ детергенти и биоциди. Не се изисква разтваряне, разреждане или смесване.

VITRO, S.A. Ref.	BIOCARE Ref	Презентация
MAD-004080VSBC	NPRI10001T280	1 x 2000мл

Таблица 1. Препратки и представяне

Б УПОТРЕБА ПО ПРЕДНАЗНАЧЕНИЕ

За употреба in vitro диагностика. Dewax Solution е предназначен за отстраняване на парафин от тъкани, вградени в формалин фиксиран парафин (FFPE) като част от изпълнението на автоматизирани протоколи за имунохистохимия (ИНС). Той е предназначен за използване от квалифицирани специалисти, обучени в техниките на имунохистохимията. Клиничната интерпретация на всяко оцветяване или неговото отсъствие трябва да бъде допълнена от морфологични изследвания с помощта на подходящи контроли и трябва да се оценява в контекста на клиничната история на пациента и други диагностични тестове от квалифициран патолог.

Този продукт е предназначен за хора от всички възрасти, които се нуждаят от анализ на откриването на антигени чрез имунохистохимични техники.

В РЕЗЮМЕ И ОБЯСНЕНИЕ

Dewax Solution позволява отстраняване на парафин от FFPE тъканни участъци като част от ИНС процедура за оцветяване на автоматизиран оцветител NeoPATH Pro. Тази стъпка трябва да се извърши преди топлинно индуцирано извличане на антиген, което значително подобрява имунохистохимичното оцветяване на антигени при конвенционалната хирургична патология. Този продукт се предоставя в готов за употреба формат.

Г ПРИНЦИП НА МЕТОДА

Като цяло техниките за имунохистохимично (ИНС) оцветяване позволяват визуализация на антигени чрез последователно прилагане на специфично антитяло към антигена (първично антитяло), вторично антитяло към първичното антитяло (линково антитяло), ензимен комплекс и хромогенен субстрат с вградени стъпки на измиване. Ензимното активиране на хромогена води до видим реакционен продукт на антигенното място. След това образецът може да бъде оцветен и покрит. Резултатите се интерпретират с помощта на светлинен микроскоп и помагат за диференциалната диагноза на патофизиологичните процеси, които могат или не могат да бъдат свързани с определен антиген.

Д РАЗТВАРЯНЕ, СМЕСВАНЕ, РАЗРЕЖДАНЕ

Този продукт се предоставя в готов за употреба формат. Не е необходимо да го разтваряте, смесвате или разреждате.

Е ДОСТАВЯ СЕ КАТО

Воден разтвор, буфериран при pH 9, съдържащ нейонни повърхностноактивни вещества, стабилизатори и консерванти.



Ж ДОПЪЛНИТЕЛНИ НЕОБХОДИМИ МАТЕРИАЛИ НЕ СА ДОСТАВЕНИ

Ж.А Реагенти и материали

- Първично анти тяло
- Cover, Ref. MAD-003983VS
- High AR, Ref. MAD-004075VS or Low AR MAD-004079VS
- DAB Enhacer, Ref. MAD-001560QV
- Contrast Hematoxylin HDH3, Ref. MAD-HDH3-100VS
- TBS Tween 20 Buffer 10X , Ref. MAD-004077R-10
- Cleaning Solution 10X, Ref. MAD-003931CSVS
- Probe Cleaning Kit, Ref. MAD-PCLK
- Master Polymer Plus Detection System, Ref. MAD-000237QKVS
- IHC Treated Slides, Ref. MAD-15-188-55/100
- Mixing Tubes, Ref. MAD-60732-100VS

Ж.Б Оборудване

- NeoPATH Pro
- Оптичен микроскоп и/или цифров скенер за хистологични предметни стъкла

3 УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ И СТАБИЛНОСТ

Компонент:	Условия за употреба
Условия за съхранение	Да се съхранява при стайна температура (15°-25°C) и да се съхранява далеч от източници на силна топлина/студ до изтичане на срока на годност на продукта.
Стабилност при употреба	След като се отвори, съхранявайте на стайна температура (15°-25°C). Продуктът е стабилен до срока на годност, отпечатан на етикета, когато се съхранява при тези условия.
Условия за доставка	Изпращането трябва да се извършва при стайна температура (15-25°C).

Таблица 2. Условия за съхранение и стабилност.

Продуктът е стабилен до срока на годност, отпечатан на етикета, когато се съхранява при 15°-25°C. Да не се използва след изтичане на срока на годност.

И ПОДГОТОВКА НА ПРОБАТА

Парафинови секции: Тъканите, фиксирани във *формалин*, са подходящи за употреба преди вграждане на парафин.

Костните тъкани трябва да бъдат декалцифицирани преди обработката на тъканите, за да се улесни разрязването на тъканите и да се предотврати увреждане на остриетата на микротомата.

К ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ

- **Прочетете инструкциите за употреба, преди да използвате този продукт.** В случай на нетипични или неочаквани резултати, моля, свържете се с вашия оторизиран доставчик/дистрибутор.
- **Професионална употреба.** Когато продуктът се използва като помощно средство за диагностика, с него трябва да се работи само обучени потребители и в оторизирани лаборатории.
- ** Лекарят предписва тест. Този продукт е за професионална употреба само по лекарско предписание от лекар или друг медицински специалист.**



- С екземплярите, преди и след фиксирането, както и с всички материали, изложени на тях, трябва да се работи така, сякаш могат да предадат инфекция и да се изхвърлят с подходящи предпазни мерки. Никога не пипетирайте реагенти през устата и избягвайте контакт с кожата и лигавиците с реагенти и проби. Ако реагенти или проби влязат в контакт с чувствителни зони, измийте с обилни количества вода.
- Микробното замърсяване на реагентите може да доведе до увеличаване на неспецифичното оцветяване и/или грешни резултати.
- Инкубационните времена или температури, различни от посочените, могат да дадат погрешни резултати. Потребителят трябва да потвърди всяка такава промяна.
- Не използвайте реагент след изтичане на срока на годност, отпечатан на етикета.
- **Сериозен инцидент.** Всеки сериозен инцидент, свързан с употребата на този продукт, който включва или може да включва сериозно влошаване, временно или постоянно, на здравословното състояние на пациент, потребител или друго лице, или дори смърт, или сериозна заплаха за общественото здраве, трябва да бъде докладван възможно най-скоро на производителя по имейл на адрес regulatory@vitro.bio и на компетентния здравен орган на държавата — членка на ЕС, в която е установен ползвателят или пациентът. Ако потребителят се намира в САЩ, докладвайте за сериозни инциденти, свързани с това устройство, като се свържете с местния дистрибутор (информация, посочена на етикета на продукта) и съответния компетентен орган на държавата членка. Инциденти, причинени от неправилна употреба на продукта или от употребата на продукта извън полезния живот, определен на етикета му, ще бъдат отговорност на потребителя.
- **Мерките за безопасност и изхвърляне са описани в информационния лист за безопасност на този продукт.** Този продукт е предназначен само за професионални лабораторни цели и не е предназначен за фармакологична, домашна или друг вид употреба. Текущата версия на информационния лист за безопасност на този продукт може да бъде изтеглена от уеб страницата www.vitro.bio или заявена на regulatory@vitro.bio. Ако потребителят се намира в САЩ, докладвайте за всички сериозни инциденти, свързани с това устройство, като се свържете с местния представител на Bioscare и съответния компетентен орган на държавата членка. Инциденти, причинени от неправилна употреба на продукта или от употребата на продукта извън полезния живот, определен на етикета му, ще бъдат отговорност на потребителя.
- **Обезвреждане на отпадъци:** Обработката на отпадъците, генерирани от използването на продуктите, предлагани от Vitro S.A., трябва да се извършва в съответствие с приложимото законодателство в страната, в която се използват тези продукти. Като справка, следната таблица показва класификацията на отпадъците, генерирани от този комплект, съгласно европейското законодателство, по-специално съгласно Решение на Европейската комисия от 18 декември 2014 г. за изменение на Решение 2000/532/ЕО относно списъка на отпадъците съгласно Директива 2008/98/ЕО на Европейския парламент и на Съвета:



ПОТЕНЦИАЛНИ ГЕНЕРИРАНИ ОТПАДЪЦИ СЛЕД УПОТРЕБА НА ТОЗИ ПРОДУКТ	ELW* КОД	ВИД ОТПАДЪЦИ СПОРЕД ELW*
Контейнер за използвани реактиви, класифициран като опасен (съгласно информационния лист за безопасност).	150110	"Контейнери, съдържащи отпадъци или замърсени с опасни вещества"
Водни течни отпадъци, съдържащи опасни вещества (не разтворители).	161001	"Течности, генерирани от използването на автоматични IHC/HIS инструменти: - Отпадъчно съхранение на имунооцветители. - използвани РТ-модулни буфери"
Консумативи (тръби, крайници и др.). Всеки елемент, който е бил в контакт с тъканни проби.	180103	"Отпадъци, чието събиране и обезвреждане подлежи на специални изисквания с цел предотвратяване на заразяване"
Течности, съдържащи разтворители (ксилол, хематоксилин, алкохол, еозин), генерирани от техники за имунооцветяване.	160506	"Лабораторни химикали, състоящи се от или съдържащи опасни вещества, включително смеси от лабораторни химикали".

Таблица 3. Класификация на отпадъците, генерирани от използването на този комплект, съгласно европейското законодателство. *ELW: *Европейско законодателство за отпадъците.*

***Забележка:** Тази класификация е включена като общо ръководство за действие, като е под крайната отговорност на потребителя за изпълнението на всички местни, регионални и национални разпоредби за изхвърляне на този вид материали.

Л ИНСТРУКЦИИ ЗА УПОТРЕБА

Добавете готовия за употреба Dewax Solution към колбата NeoPATH Pro DW 2, преди да започнете процеса на имунооцветяване в инструмента. Следвайте основните антители, препоръчаните протоколи и условия за употреба. Времето за инкубация и температурите ще варират в зависимост от следвания протокол за конкретни антители.

М КОНТРОЛ НА КАЧЕСТВОТО

Разликите в тъканната обработка и техническите процедури в лабораторията на потребителя могат да доведат до значителна променливост в резултатите, което налага редовно извършване на вътрешен контрол в допълнение към следните процедури. Запознайте се с насоките за контрол на качеството на Стандартите за качество за проектиране и прилагане на имунохистохимични анализи; Одобрено ръководство - Второ издание (I/LA28-A2) CLSI Wayne, PA USA (www.clsi.org). 2011.

Положителен контрол на тъканите: Външните положителни контролни материали трябва да бъдат пресни аутопсия/биопсия/хирургични проби, фиксирани, обработени и вградени възможно най-скоро по същия начин като пробата(ите) на пациента. Положителният контрол на тъканите е показателен за правилно подготвени тъкани и правилни техники за оцветяване. При всяко оцветяване трябва да се включи един положителен външен контрол на тъканите за всеки набор от тестови условия.

Тъканите, използвани за външните положителни контролни материали, трябва да бъдат подбрани от проби от пациенти с добре характеризирани ниски нива на положителната целева активност, която дава слабо положително оцветяване. Ниското ниво на положителност за външни положителни контроли е проектирано така, че да осигури откриване на фини промени в

чувствителността към първичните антитела от нестабилност или проблеми с методологията на ИНС. Наличните в търговската мрежа тъканни предметни стъкла или проби, обработени по различен начин от пробата на пациента, потвърждават само действието на реагента и не проверяват подготовката на тъканите.

Известните положителни тъканни контроли трябва да се използват само за наблюдение на правилното действие на обработените тъкани и тестовите реагенти, а не като помощно средство при формулирането на специфична диагноза на проби от пациенти. Ако положителните тъканни контроли не покажат положително оцветяване, резултатите с тестовите проби следва да се считат за невалидни.

Отрицателен контрол на тъканите: Използвайте отрицателна тъканна контрола, фиксирана, обработена и вградена по начин, идентичен с пробата на пациента(ите) при всяко оцветяване, за да проверите специфичността на първичното антитяло на ИНС за демонстрация на целевия антиген и да предоставите индикация за специфично фоново оцветяване (фалшиво положително оцветяване). Също така, разнообразието от различни типове клетки, присъстващи в повечето тъканни секции, може да се използва от лабораторията като вътрешни отрицателни контролни места за проверка на спецификациите за ефективност на ИНС.

Ако при отрицателния контрол на тъканите се появи специфично оцветяване (фалшиво положително оцветяване), резултатите с пробите на пациента трябва да се считат за невалидни.

Контрол на неспецифични отрицателни реагенти: Използвайте неспецифичен отрицателен реагент на мястото на първичното антитяло с част от всяка проба на пациента, за да оцените неспецифичното оцветяване и да позволите по-добра интерпретация на специфичното оцветяване на мястото на антигена. В идеалния случай отрицателната контрола на реагента съдържа антитяло, произведено от супернатант на тъканна култура по същия начин като първичното антитяло, но не проявява специфична реактивност с човешки тъкани в същия матрикс/разтвор като първичното антитяло. Само разредителят може да се използва като по-малко желана алтернатива на описаните по-горе отрицателни контроли на реагентите. Инкубационният период за отрицателна контрола на реагента трябва да съответства на този на първичното антитяло.

Когато панели от няколко антитела се използват на серийни участъци, отрицателно оцветените зони на едно стъкло могат да служат като отрицателна/неспецифична контрола на свързващия фон за други антитела.

За да се диференцира ендегенната ензимна активност или неспецифичното свързване на ензими от специфична имунореактивност, допълнителни тъкани на пациента могат да бъдат оцветени изключително с субстрат-хромоген или ензимни комплекси (PAP, avidin-биотин, стрептавидин) и субстрат-хромоген, съответно.

Н ПРОВЕРКА НА АНАЛИЗА

Преди първоначалната употреба на антитяло или система за оцветяване в диагностична процедура, потребителят трябва да провери специфичността на антитялото, като го тества върху поредица от вътрешни тъкани с известни имунохистохимични характеристики на действие, представляващи известни положителни и отрицателни тъкани. Вижте процедурите за контрол на качеството, описани по-рано в този раздел на продуктовата вложка, и препоръките за контрол на качеството на Програмата за сертифициране на CAP за имунохистохимия и/или насоките на NCCLS ИНС). Тези процедури за контрол на качеството трябва да се повтарят за всяка нова партида антитела или когато има промяна в параметрите на анализа.



O ОТСТРАНЯВАНЕ

Следвайте специфичните препоръки за протокола за антитела съгласно предоставения информационен лист. Ако се появят нетипични резултати, свържете се с регулаторния отдел на Vitro на regulatory@vitro.bio. Ако потребителят се намира в САЩ, свържете се с местния дистрибутор (информация, посочена на етикета на продукта).

П ТЪЛКУВАНЕ НА РЕЗУЛТАТИТЕ

Интерпретацията на резултатите трябва да се извърши от квалифициран патолог. Оцветяването с първичното антитяло заедно със спомагателните реагенти трябва да се извърши върху тъканите на пациента и върху положителни и отрицателни контроли.

Положителен контрол на тъканите: Положителният контрол на тъканите, оцветен с първичното антитяло, трябва първо да се изследва, за да се увери, че всички реагенти функционират правилно. Наличието на червеникаво-кафяв (3,3' диаминобензидин тетрахлорид, DAB) реакционен продукт с целевата клетка (местоположението в клетката) е показателно за положителна реактивност. Ако положителните тъканни контроли не покажат положително оцветяване, всички резултати с тестовите проби следва да се считат за невалидни.

Отрицателен контрол на тъканите: Отрицателната тъканна контрола трябва да се изследва след положителната тъканна контрола, за да се провери специфичността на маркирането на целевия антиген от първичното антитяло. Липсата на специфично оцветяване в отрицателния контрол на тъканите потвърждава липсата на кръстосана реактивност на антитела към клетките/клетъчните компоненти. Ако при отрицателния контрол на външната тъкан се появи специфично оцветяване (фалшиво положително оцветяване), резултатите с пробата на пациента трябва да се считат за невалидни.

Неспецифичното оцветяване, ако има тако, обикновено има дифузен вид. Спорадично оцветяване на съединителната тъкан може да се наблюдава и в участъци от прекомерно фиксирани формалин тъкани. Използвайте непокътнати клетки за интерпретация на резултатите от оцветяването. Некротичните или изродени клетки често се оцветяват неспецифично.

Тъкан на пациента: Изследвайте проби на пациента, оцветени с първично антитяло последни. Положителният интензитет на оцветяване трябва да се оценява в контекста на всяко неспецифично фоново оцветяване на отрицателния контрол на реагента. Както при всеки имунохистохимичен тест, отрицателният резултат означава, че антигенът не е открит, а не че антигенът отсъства в изследваните клетки/тъкани. Ако е необходимо, използвайте панел от антитела, за да идентифицирате фалшиво отрицателни реакции.

Вижте инструкциите за употреба на първичното антитяло за информация относно имунореактивността на антитялото.

P ОГРАНИЧЕНИЯ

- Резултатите от теста трябва да бъдат оценени от медицински специалист в контекста на медицинска история, клинични симптоми и други диагностични тестове.
- Правилното изпълнение на теста зависи от качеството на пробата.
- НеоPATH Pro и спомагателните реагенти трябва да се използват с фиксирани с формалин, вградени в парафин тъканни секции. Използването на друг вид проба може да доведе до грешни резултати и нейната ефективност трябва да бъде проверена предварително.
- Имунохистохимията е многоетапен диагностичен процес, който се състои от специализирано



- обучение за подбор на подходящите реактиви; избор, фиксиране и обработка на тъкани; подготовка на ИНС слайда; и тълкуване на резултатите от оцветяването.
- Оцветяването на тъканите зависи от обработката и обработката на тъканта преди оцветяването. Неправилното фиксиране, замразяване, размразяване, измиване, сушене, нагряване, разделяне или замърсяване с други тъкани или течности може да доведе до артефакти, улавяне на антитела или фалшиво отрицателни резултати. Непостоянните резултати могат да се дължат на вариации в методите за фиксиране и вграждане или на присъщи неравности в тъканта.
 - Прекомерното или непълно противооцветяване може да компрометира правилното тълкуване на резултатите.
 - Клиничната интерпретация на всяко положително или отрицателно оцветяване трябва да се оценява в контекста на клиничната картина, морфологията и други хистопатологични критерии. Клиничната интерпретация на всяко положително или отрицателно оцветяване трябва да бъде допълнена от морфологични изследвания, като се използват подходящи положителни и отрицателни вътрешни и външни контроли, както и други диагностични тестове. Отговорност на квалифициран патолог, който е запознат с правилната употреба на ИНС антитела, реактиви и методи, е да интерпретира всички стъпки, използвани за подготовка и интерпретиране на окончателния препарат за ИНС.
 - Производителят предоставя този реагент за употреба, следвайки предоставените инструкции за ИНС върху подготвени тъканни участъци. Всяко отклонение от препоръчаните процедури за изпитване може да обезсили декларираните очаквани резултати; Трябва да се прилагат и документираните подходящи проверки. Потребителите, които се отклоняват от препоръчаните тестови процедури, трябва да поемат отговорност за интерпретацията на резултатите от пациента при тези обстоятелства.
 - Тъканите от лица, заразени с вируса на хепатит В и съдържащи повърхностен антиген на хепатит В (HBsAg), могат да проявят неспецифично оцветяване с хрян пероксидаза.

C ХАРАКТЕРИСТИКА НА ИЗПЪЛНЕНИЕ

Възпроизводимостта на действието на Dewax Solution по време на цикъла се определя чрез оцветяване на 42 предметни стъкла, съдържащи една и съща тъкан. Същият резултат беше получен между всички слайдове. Възпроизводимостта между прогони се определя чрез оцветяване на предметни стъкла, съдържащи една и съща тъкан, на 42 предметни стъкла в две различни съоръжения, двама оператори и различни дни. Оцветяването е извършено с помощта на протоколи Ki67 и CD3 като първични антитела. Проведени са допълнителни проучвания за тестване на широк спектър от антитела в различни концентрации и различни тъкани в различни дни, от различни оператори и различно оборудване за дълъг период от време.

T БИБЛИОГРАФИЯ

- Food and Drug Administration. Guidance for Submission of Immunohistochemistry Applications to the FDA. 1997.
- Norton A.J., et al; Brief, high temperature heat denaturation (pressure-cooking): a simple and effective method of antigen retrieval for routinely processed tissues. J Pathol 173 (4): 371-391(1994).
- Clive R. Taylor, M.D., Ph.D., Shan-Rong Shi, M.D., and Richard J. Cote, M.D. Appl Immunohistochem 4 (3): 144-166, 1996.
- Suthipintawong C., et al; Immunostaining of cell preparations: a comparative evaluation of common fixatives and protocols. Diagn Cytopathol 15: 167-174 (1996).



- Shidham VB, Layfield LJ. Cell-blocks and immunohistochemistry. Cytojournal. 2021;18:2. Published 2021 Jan 30. doi:10.25259/Cytojournal_83_2020.
- García del Moral, Raimundo (1993). Interamericana Mc Graw Hill. Laboratorio de anatomía patológica.
- Kiernan JA. Histological and Histochemical Methods: Theory and Practice. New York: Pergamon Press 1981.
- Sheehan DC and Hrapchak BB. Theory and Practice of Histotechnology. St. Louis: C.V. Mosby Co. 1980.
- National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. Villanova, PA 1991;7(9). Order code M29-P.
- College of American Pathologists (CAP) Certification Program for Immunohistochemistry. Northfield IL. Http://www.cap.org (800) 323-4040.
- O’Leary TJ, Edmonds P, Floyd AD, Mesa-Tejada R, Robinowitz M, Takes PA, Taylor CR. Quality assurance for immunocytochemistry; Proposed guideline. MM4-P. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Wayne, PA. 1997;1-46.
- Quality Standards for Design and Implementation of Immunohistochemistry Assays; Approved Guideline-Second edition (I/LA28-A2) CLSI Wayne, PA USA (www.clsi.org). 2011.
- Elias JM, Gown AM, Nakamura RM, Wilbur DC, Herman GE, Jaffe ES, Battifora H, Brigati J. Special report: Quality control in immunohistochemistry. Am J Clin Path 1989; 92:836.
- Nadjji M, Morales AR. Immunoperoxidase, part I: the techniques and its pitfalls. Lab Med 1983;14:767.
- Omata M, Liew CT, Ashcavai M, Peters RL. Nonimmunologic binding of horseradish peroxidase to hepatitis B surface antigen: a possible source of error in immunohistochemistry. Am J Clin Path 1980;73:626.

У СИМВОЛИ НА ЕТИКЕТИ И ПОЛЕТА

Обяснение на символите на етикета и кутията на продукта:

	Медицинско изделие за инвитро диагностика		Срок на годност
	Каталожен номер		Температурна граница
	Код на партидата		Производител
	Вижте инструкциите за употреба		Информационен лист за безопасност
	Дистрибутор		Вносител



Φ РЕГИСТЪР НА ПРОМЕНИТЕ

Дата	Описание
2023-12-22	Създаване на документа.
2024-06-25	Документът е актуализиран, за да бъде приведен в съответствие с Регламент (ЕС) IVDR 2017/746.
2025-02-27	Документът е актуализиран, за да го приведе в съответствие с регламента на FDA.
2025-04-10	Коригирана е печатна грешка в таблица 1 "Препратки и представяне"
2025-04-10	Документът е преведен на български език.

