

# BIOFIX GL

**IVD** In vitro dijagnostički medicinski proizvod

Razvrstavanje prema Uredbi (EU) 2017/746 - proizvod **Klase A**

## Supstitut formalina za primjenu u histologiji

### UPUTA ZA RUKOVANJE

<b>BASIC UDI-DI</b>	385889212HPC30705FIXAQX				
<b>EMDN kôd</b>	W01030705				
<b>REF</b>	<b>Kataloški broj</b>	<b>Volumen</b>	<b>UDI-DI broj</b>	<b>REF</b>	<b>Kataloški broj</b>
BFGL-30-30	30 x 30 mL	03858890008043	BFGL-1L	1000 mL	03858892122495
BFGL-25-60	25 x 60 mL	03858890008050	BFGL-2.5L	2500 mL	03858892122235
BFGL-500	500 mL	03858892122488	BFGL-5L	5000 mL	03858892122501

#### Namjena proizvoda i načelo testiranja

Preduvjet za točnu histološku dijagnozu je dobra fiksacija uzorka. Uzorke tkiva potrebno je nakon uzorkovanja što prije fiksirati optimalno izabranim fiksativom jer će pravovremena fiksacija sprječiti autolizu, truljenje i ostale neželjene stanične promjene. BioFix GL je optimizirani supstitut formalina za primjenu u histologiji koji je temeljen na glioksalu. Time ovaj fiksativ odgovara na potrebu za zamjenom formalinskih fiksativa manje toksičnim/kancerogenim alternativama kako bi se zaštitili zdravstveni radnici i okoliš. Istovremeno, kvaliteta histopatološke dijagnoze nije kompromitirana. Fiksiranje tkiva uz pomoć BioFix GL rezultira adekvatnim očuvanjem morfologije tkiva i stanica, te bolju kompatibilnost za daljnje korištenje imunohistokemijskih metoda i metoda koje zahtijevaju očuvanje nukleinskih kiselina. BioFix GL je pogodan za fiksaciju svih vrsta tkiva, te veličina (od optičkog materijala i manjih tkivnih uzoraka do većih uzoraka). Fiksacija otopinom BioFix GL kompatibilna je sa svim protokolima za procesiranje i bojenje tkiva.

#### Opis proizvoda

- BIOFIX GL** – optimizirani supstitut formalina za primjenu u histologiji temeljen na glioksalu

#### Upute za fiksaciju

- Pri rukovanju s fiksativom BioFix GL i fiksiranim tkivom uvijek nositi zaštitne rukavice. Prostorije u kojima se koristi fiksativ trebaju biti dobro prozračene pomoću ispušnog ventilatora ili digestora. Dodatne sigurnosne informacije mogu se pročitati u Sigurnosno-tehničkom listu ovog proizvoda.
- Tkivo uroniti u posudu s fiksativom BioFix GL odmah po uzorkovanju ili što je prije moguće. Ako tkivo nije moguće odmah staviti u fiksativ, potrebno ga je održavati vlažnim i držati ga na hladnom. Uzorak tkiva unutar posude u kojoj će se fiksirati ne smije biti savinut ili preklopjen. Uzorci trebaju biti maksimalno do 6 mm debljine za primjerenu fiksaciju.
- Svi uzorci moraju biti jasno označeni.
- Tijekom fiksacije tkivo mora biti uronjeno u dovoljno fiksativa. Idealan omjer fiksativa i tkiva trebao bi biti u rasponu od 20 do 50 dijelova fiksativa prema jednom dijelu tkiva. Omjer fiksativa i tkiva nikad ne bi trebao biti manji od 20 dijelova fiksativa prema jednom dijelu tkiva.
- Ukoliko se fiksira čitavi organ, fiksativ bi se trebao ubrizgati u sam organ ili se organ može narezati na tanke dijelove kako bi otopina što bolje prodrila u tkivo.
- Fiksativ se može uliti u šuplje organe, a oni se također, prije uranjanja u posudu s fiksativom, mogu ispuniti gazom natopljenom u fiksativ. Neki organi, poput debelog crijeva, mogu se otvoriti i pričvrstiti na ravnu ploču prije uranjanja u fiksativ. Kapsulirano tkivo potrebno je stručno obraditi kako bi fiksacija bila učinkovita.
- Vrijeme potrebno za fiksaciju može varirati od samo nekoliko sati do nekoliko tjedana. Utrošeno vrijeme ovisi o vrsti tkiva te veličini i debljini uzorka, temperaturi fiksacije, omjeru volumena tkiva i fiksativa.

#### Napomena

Ako tkivo nije dobro ili pravilno sačuvano i stabilizirano postupkom fiksacije ili ako nije odabran odgovarajući fiksativ, svi kasniji postupci u obradi tkiva i diagnostika bit će osrednje ili neupotrebljive kvalitete. Ako omjer volumena tkiva i volumena fiksativa ili vrijeme fiksacije nisu odgovarajući, može doći do neprimjerene fiksacije i propadanja tkiva te postavljanja pogrešne dijagnoze. Kako bi se izbjegle pogreške u radu, odgovarajući fiksativ potrebno je primijeniti u skladu sa standardnim histotehnološkim normama.

#### Ograničenja

Ovaj proizvod namijenjen je za dijagnostičke svrhe. Varijacije u rukovanju proizvodom i tkivom koje se fiksira mogu uzrokovati varijacije u rezultatima.

## Priprema uzorka i dijagnostika

Za uzimanje i pripremu uzorka koristiti prikladne instrumente. Uzorce obraditi suvremenom tehnologijom te ih jasno obilježiti. Obavezno slijediti upute proizvođača za rukovanje. Kako bi se izbjegle pogreške, proizvodom mogu rukovati samo ovlašteno i stručno osposobljeno osoblje. Koristiti mikroskop opremljen prema standardima medicinskog dijagnostičkog laboratorija. Kako bi se izbjegao pogrešan rezultat, preporuča se korištenje pozitivne i negativne kontrole.

Ukoliko tijekom upotrebe ili kao posljedica njegove upotrebe, dođe do ozbiljnog incidenta, molimo prijavite ga proizvođaču i/ili ovlaštenom predstavniku i nadležnom tijelu.

## Zaštita na radu i zaštita okoliša

Proizvodom rukovati u skladu sa smjernicama zaštite na radu i zaštite okoliša. Korištene otopine i otopine kojima je istekao rok trajanja moraju biti zbrinute kao poseban otpad u skladu s nacionalnim smjernicama. Reagensi korišteni u ovom postupku mogu predstavljati opasnost za ljudsko zdravlje. Ispitivani uzorci tkiva potencijalno su infektivni te je nužno poduzeti potrebne mјere zaštite ljudskog zdravlja u skladu sa smjernicama dobre laboratorijske prakse. Obavezno pročitati i postupati u skladu sa znakovima obavijesti i upozorenja otisnutima na etiketi proizvoda i u BioGnostovom Sigurnosno-tehničkom listu koji je dostupan na zahtjev.

## Skladištenje, transport, stabilnost i rok valjanosti

Po primiku, proizvod skladištiti i čuvati u dobro zatvorenoj originalnoj ambalaži na temperaturi od +15 °C do +25 °C. Proizvod se transportira na ambijentalnoj temperaturi. Ne zamrzavati i ne izlagati direktnoj sunčevoj svjetlosti. Datum proizvodnje i rok valjanosti otisnuti su na etiketi proizvoda.

## Literatura

- Carson, F. L., Hladik, C. (2009): *Histotechnology: A Self-Instructional Text*, 3<sup>rd</sup> ed., Chicago: ASCP Press
- Cook, D. J. (2006): *Cellular Pathology*, 2<sup>nd</sup> ed., Banbury: Scion Publishing Ltd.
- Kiernan, J.A. (2008): *Histological and Histochemical Methods, Theory and Practice*, 4<sup>th</sup> ed., Scion Publishing Ltd, Banbury.

Upozorenja i mјere opreza u vezi s materijalima sadržanim u proizvodu:	
H412 Štetno za voden okoliš s dugotrajnim učincima.	
P273 Izbjegavati ispuštanje u okoliš.	

BFGL-X, V2, 12.01.2024., MŠ/SP

	Europska sukladnost		Temperaturno ograničenje		Kataloški broj		Vrijedi do
	Pročitati priloženu uputu		Čuvati od sunčevog svjetla		Broj serije		Čuvati na suhom
	Proizvođač		Samo za <i>in vitro</i> dijagnostičku primjenu		Jedinstvena identifikacija proizvoda		Datum proizvodnje

Biognost d.o.o.  
Medugorska 59, 10040 Zagreb, Hrvatska, [www.biognost.com](http://www.biognost.com)



**BIOGNOST®**