

LUGOL FORTE 2%

Solução de iodo para exame parasitológico de fezes

NOME TÉCNICO

LUGOL FORTE 2%

APRESENTAÇÃO

Frasco com 1000 mL – Cód. PA213

Frasco com 500 mL – Cód. PA214

COMPOSIÇÃO

Formulação	g/L
Iodo	20
Iodeto de potássio	40
Álcool etílico	100 mL/L
Água purificada q.s.p	1000 mL

REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE:

10287910054

ARMAZENAMENTO

Conservar o produto em temperatura ambiente (10 a 30° C).

Válido por 720 dias após a fabricação.

Verificar o prazo de validade na embalagem.

Nunca utilizar produtos com validade expirada.

TRANSPORTE

Transportar o produto em temperatura ambiente (10 a 30° C).

CUIDADOS ANTES DO USO

Por tratar-se de material biológico, manusear o produto utilizando equipamentos de proteção individual (luvas, avental e máscara).

Não usar materiais com selo de qualidade rompido ou violado.

MATERIAIS E EQUIPAMENTOS NECESSÁRIOS NÃO FORNECIDOS COM O PRODUTO

Lâmina de microscopia e lamínula.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS

- FINALIDADE

A solução de lugol é empregada em diferentes concentrações em diversas técnicas de coloração para visualização de microorganismos, tais como a coloração de Gram (a 1%), coloração de Laybourn (2%) e no exame parasitológico de fezes (2%).

- AMOSTRA

Fezes para exame parasitológico.

- TÉCNICA DE USO

Método de Hoffman, Pons e Janer (sedimentação espontânea):

1- Colocar cerca de 2 g de fezes em frasco tipo Borrel com 10 mL de água. Deixar em repouso por 10 a 20 minutos.

2- Agitar cuidadosamente com bastão de vidro, colocando mais 20 mL de água.

3- Filtrar a suspensão rapidamente por gaze, recolhendo o filtrado em tubo cônico. Deixar sedimentar.

4- Decantar o sobrenadante e colher, com pipeta, bem no fundo do tubo, pequena porção do sedimento e colocar sobre lâmina de microscopia.

5- Colocar sobre o sedimento uma gota de lugol forte, cobrir com lamínula e visualizar ao microscópio.

LEITURA E INTERPRETAÇÃO DOS RESULTADOS

Proceder a leitura.

DESCARTE DO PRODUTO E DA AMOSTRA

Descartar o produto e a amostra de acordo com o programa de gerenciamento de resíduos do laboratório.

* Para o produto sem contato com a amostra seguir o plano de gerenciamento de resíduos químicos.

* Para a amostra e produto com amostra seguir plano de gerenciamento de resíduos infectantes ou possivelmente infectantes.

* Após incubação o produto deverá ser autoclavado a 121° C por 30 minutos e descartado em lixo apropriado.

CONTROLE DE QUALIDADE

Realizar o controle a cada nova partida de reagentes e em periodicidade estabelecida conforme a necessidade do laboratório.

GARANTIA DA QUALIDADE

Este produto é fabricado e liberado para venda após testes de controle de qualidade para cada lote, conforme normas das Boas Práticas de Fabricação e Controle de produtos para diagnóstico de uso *in vitro*.

Para eficácia do produto é necessário:

- Utilizar amostras clínicas coletadas, transportadas e armazenadas de acordo com a indicação da literatura especializada;

- Seguir rigorosamente todas as etapas descritas nesta instrução de uso.

- Utilizar acessórios e equipamentos adequados e em boa conservação.

- Transportar e armazenar o produto de acordo com as condições indicadas.

- Nunca utilizar produtos com a embalagem original danificada.

- Nunca utilizar produto com prazo de validade expirado.

Caso ocorra qualquer problema na utilização do produto relativo à qualidade intrínseca do mesmo, que tenha ocorrido por falha de fabricação comprovada, a Newprov resolverá a questão sem ônus ao cliente, conforme determinado na Lei 8.078/90 – Código de Defesa do Consumidor.

A Newprov disponibiliza aos seus clientes assessoria técnico-científica para quaisquer esclarecimentos necessários quanto a utilização deste produto que não estejam contemplados nesta instrução de uso, através de contato com o SAC - Serviço de Atendimento ao Consumidor.

Certificados de análise de cada lote estão disponíveis na empresa e podem ser encaminhados ao cliente sempre que solicitados ao SAC ou acesso pelo site www.newprov.com.br após cadastro no campo de acesso restrito.

A versão atual da instrução de uso encontra-se disponível no site www.newprov.com.br. Na necessidade da versão impressa, solicitar sem custo adicional (inclusive de envio) ao nosso SAC pelo (41) 38881300 ou sac@newprov.com.br.

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

CERQUEIRA, F. L. Coprotest: metodologia confiável para o exame parasitológico de fezes. Laes, 1988.

DE CARLI, G. A. Parasitologia clínica: seleção de métodos e técnicas de laboratório para o diagnóstico das parasitoses humanas. 2ª ed. São Paulo: Atheneu, 2007.

DIFCO & BBL MANUAL. Manual of Microbiological Culture Media. Maryland: Becton, Dickinson and Company, 2003.

ISENBERG, H. D. (Ed.) Clinical Microbiology Procedures Handbook. 9ª Ed. Washington DC: ASM, 2004.

MANUAL OXOID. São Paulo: Oxoid Brasil Ltda., 2000.

MURRAY, P. R. et al. (Eds) Manual of Clinical Microbiology. 9ª Ed. Washington D.C.: ASM, 2007.

NCCLS. Quality Assurance for Commercially Prepared Microbiological Culture Media. 2ª ed. NCCLS Document M22-A2. Wayne, PA: NCCLS, 1996.

WINN Jr., W. et al. (Eds.) Koneman's Color Atlas and Textbook of Diagnostic Microbiology. 6ª Ed. Philadelphia: Lippincott Williams & Wilkins, 2006.

PRODUTO PARA DIAGNÓSTICO DE USO *IN VITRO*

Fabricado e distribuído por:

Newprov Produtos para Laboratório Ltda

Rua 1º de Maio, 590/608 - Centro - CEP: 83323-020 - Pinhais - PR

CNPJ: 73.636.391/0001-09

Responsável Técnica:

Bárbara Pereira Albini – CRF/PR 19057

Indústria Brasileira

Serviço de Assessoria e Soluções de excelência em análises laboratoriais

SAC: 41 38881300 – sac@newprov.com.br