

PRIME TEST

MODALITA' DI RICHIESTA:

Pazienti interni: inserimento informatico dai reparti e modulo interno prestampato per gli ambulatoriali.

Pazienti interni urgenti: informatico dai reparti con richiesta cartacea

Pazienti esterni: tramite richiesta del medico curante o specialista, inserimento degli esami richiesti in laboratorio on-line da parte del paziente.

PREPARAZIONE DEL PAZIENTE ALL'ESAME:

Il paziente deve trovarsi in condizioni basali dopo un digiuno di 8-14 ore.

Sospensione di corticosteroidi 48 ore prima del prelievo.

Non usare dentifricio la mattina del prelievo.

MODALITA' DI RACCOLTA DEL CAMPIONE:

- Prelievo venoso.

- Utilizzo del sistema sottovuoto o di siringa monouso o butterfly.

- Utilizzo provetta tappo giallo (ACD A acido citrico-citrato-destrosio).

MODALITA' DI TRASPORTO DEL CAMPIONE:

Pazienti interni: da ogni stanza i campioni sono portati da un infermiere o un operatore sanitario in un contenitore adeguato in laboratorio. Vedi procedure.

Pazienti esterni punto prelievi interno: dalla sala prelievi i campioni sono portati al laboratorio in contenitori adeguati di trasporto. Vedi procedure.

Pazienti esterni punti prelievi esterni: i campioni arrivano in laboratorio mediante i fattorini della Casa di Cura. Vedi procedure.

MODALITA' DI CONSERVAZIONE DEL CAMPIONE:

L'esecuzione dell'esame deve avvenire in giornata.

FASE PRE-ANALITICA:

Il check-in viene eseguito manualmente.

Il campione è sottoposto a centrifugazione a bassa velocità (2000 rpm).

FASE ANALITICA:

I leucociti del campione sono messi in contatto con pozzetti contenenti estratti di alimenti o sostanze chimiche.

Si osserva poi al microscopio le reazioni citotossiche secondo una scala di livello di reazione (da 1 a 4).

Gli alimenti testati possono essere 60, 110 o 180.

FASE POST-ANALITICA:

I dati ottenuti sono trascritti su apposito foglio di lavoro, validati tecnicamente poi clinicamente e quindi firmati digitalmente

CRITERI DI VALIDAZIONE DEL DATO ANALITICO:

Non applicabile.

VALORI PANICO:

Non applicabile.

CARATTERISTICHE E DESCRIZIONE DEL METODO:

Vedi scheda tecnica allegata.

PRECISIONE, ACCURATEZZA E SENSIBILITA':

Vedi scheda tecnica allegata.

INTERFERENZE:

Vedi scheda tecnica allegata.

SIGNIFICATIVITA' (VARIABILITA' ANALITICA E VARIABILITA' BIOLOGICA):

Non applicabile.

COMPILAZIONE, TRASMISSIONE E CONSEGNA REFERTI:

I risultati, dopo la validazione tecnica sono controllati e validati clinicamente per poi essere firmati digitalmente dal responsabile del laboratorio e dal personale autorizzato.

Dopo la firma digitale i referti sono disponibili on line per essere visionati dai reparti se i pazienti sono interni, mentre i dati possono essere visualizzati già dopo la validazione clinica.

Per i pazienti esterni i referti possono essere stampati su richiesta alla segreteria o sono accessibili via internet tramite l'utilizzo dell'apposito codice rilasciato al momento dell'accettazione del paziente dalla segreteria.

PRINCIPALI CRITERI INTERPRETATIVI:

Disponibile consulenza.

TEMPO DI ATTESA PER L'ESAME:

Uguale o inferiore a 24 ore.

15/10/2021