



Puritan®
Quality since 1919

Puritan® Sputum Solution

INTENDED USE

Puritan Sputum Solution is intended for use in the collection and liquefying of clinical sputum specimens for the isolation of bacteria and fungi that cause respiratory tract infections.

SUMMARY AND EXPLANATION

Lower respiratory tract infections are among the most common infectious diseases worldwide.¹ Liquefaction and homogenization of sputum specimens have been recommended to ensure accurate, representative bacterial and fungal cultures.² Puritan Sputum Solution is a nonnutritive phosphate buffered solution containing dithiothreitol (DTT) to act as a liquefying agent for sputum specimens prior to culture.

REAGENTS

Sodium Phosphate, monobasic
Sodium Phosphate, dibasic
Sodium Chloride
DL-Dithiothreitol (DTT)

PRECAUTIONS

For *in vitro* Diagnostic Use

- For single use only.
- Clinical specimens are considered biohazard and must be handled in manner to protect laboratory personnel.
- For use by trained qualified personnel using aseptic techniques.
- The sterile pipette is to be used for transferring biological specimens (sputum, mucus) from a container into the Sputum Solution. It must not be used for direct collection from the patient.
- Clinical samples may contain human pathogens including hepatitis virus and Human Immunodeficiency Virus. Institutional and universally recognized guidelines should be followed when handling items contaminated with blood and other body fluids.³
- Specimen vials and other contaminated materials must be sterilized by autoclave before discarding.
- Do not use if the vial is damaged or detected evidence of contamination, discoloration or leakage.
- Do not use beyond expiry date.
- Do not ingest the medium.

STORAGE

For optimum performance, store at 2-25°C (36-77°F). Avoid freezing and excessive heat.^{4,5} The packaging of the Sputum Solution comprises of barrier plastic film together with a modified atmosphere inside the package to maintain stability of the product. The Sputum Solution tubes should be used immediately or stored at 2-8°C and used within 24 hours after opening the package.

MATERIALS SUPPLIED

Puritan Sputum Solution is available in product configurations indicated in the table below:

Item Number	Product Descriptions	Pack Size
SP-100	Natural polypropylene screw-cap tube with 1 mL of Sputum Solution.	30 / Box
SP-100 P	Natural polypropylene screw-cap tube with 1 mL of Sputum Solution and one sterile Pasteur pipette for sputum sample transfer.	20 / Box

MATERIALS NOT PROVIDED

Appropriate materials for cultivation and isolation of bacteria and fungi. Refer to laboratory reference manuals for recommended protocols for culture and identification.

INSTRUCTIONS FOR USE

Sputum Solution with Sterile Pipette

1. Peel open one sterile pipette.
2. Open the plastic pack containing the vials of Sputum Solution and remove one vial.
3. Insert the pipette into the container of sputum specimen. Squeeze the bulb to obtain approximately 1mL of sputum.
4. Remove the cap of a vial and transfer the contents of the pipette into the Sputum Solution.
5. Replace cap on the Sputum Solution.
6. Leave the inoculated Sputum Solution at room temperature for at least 15 minutes. A prolonged contact time of up to 6 hours does not impair the survival of the bacteria or fungi in the specimen.
7. Vortex the inoculated Sputum Solution for 30 seconds at 2000-2500 rpm or until the mixture has liquefied.
8. Aseptically remove aliquots of the liquefied sputum specimen and inoculate onto appropriate bacteriology culture medium.

SPECIMEN COLLECTION AND HANDLING

Proper specimen collection is critical for successful isolation and identification of infectious organisms. For specific guidance regarding specimen collection procedures, consult published reference manuals.^{6, 7}

QUALITY CONTROL

All batches of Puritan Sputum Solution are tested prior to release for pH and further evaluated for their ability to promote growth for the following organisms:

CONTROL	INCUBATION	RESULTS
<i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC 27853	Aerobic, 6 h@ Room Temperature	Good Recovery
<i>Haemophilus influenzae</i> ATCC 10211	Aerobic, 6 h@ Room Temperature	Good Recovery
<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC 6538	Aerobic, 6 h@ Room Temperature	Good Recovery
<i>Streptococcus pneumoniae</i> ATCC 6305	Aerobic, 6 h@ Room Temperature	Good Recovery
<i>Streptococcus pyogenes</i> ATCC 19615	Aerobic, 6 h@ Room Temperature	Good Recovery
<i>Moraxella catarrhalis</i> ATCC 25238	Aerobic, 6 h@ Room Temperature	Good Recovery
<i>Candida albicans</i> ATCC 10231	Aerobic, 6 h@ Room Temperature	Good Recovery

LIMITATIONS

- Puritan Sputum Solution is not tested for acid resistant bacilli culture.
- Performance testing was conducted using laboratory strains spiked into the Sputum Solution tube. Human specimens were not used.

REFERENCES

1. Carroll, K. C. 2002. Laboratory Diagnosis of Lower Respiratory Tract Infections: Controversy and Conundrums. *Journal of Clinical Microbiology*. 40(9): 3115-3120.
2. Hammerschlag, M.R., L. Harding, A. Macone, A. L. Smith, D. A. Goldmann. 1980. Bacteriology of Sputum in Cystic Fibrosis: Evaluation of Dithiothreitol as a Mucolytic Agent. *Journal of Clinical Microbiology*. 11(6): 552-557.
3. Directive 2000/54/EC of the European Parliament and of the Council of 18 September 2000 on the protection of workers from risk related exposure to biological agents at work. *Official Journal of the European Communities*. L 262/21-45.
4. Versalovic, J., K.C. Carroll, G. Funke, J.H. Jorgensen, M.L. Landry, D.W. Warnock. 2011. *Manual of Clinical Microbiology*, 10th ed. American Society for Microbiology. Washington, DC.
5. Miller, J.M. 1996. A guide to specimen management in clinical microbiology. American Society for Microbiology. Washington, DC.
6. Forbes, B.A., D.F. Sahm, A.S. Weissfeld. 2007. *Diagnostic Microbiology* 12th ed. Mosby. St. Louis, MO.
7. Murray, P.R., E.J. Baron, M.A. Pfaffer, F.C. Tenover, R.H. Yolken. 2003. *Manual of Clinical Microbiology*, 8th ed. American Society for Microbiology. Washington, DC.



Puritan®
Quality since 1919

207-876-3310 puritanmedproducts.com
sales@puritanmedproducts.com

Puritan Medical Products Co.
31 School Street, Guilford, Maine 04443-0149 USA

PMP-SPTM R3 09/23



Puritan®
Quality since 1919

Solución para esputos de Puritan®

USO INDICADO

La solución para esputos de Puritan está indicada para su uso en la recolección y licuefacción de muestras de esputo clínicas para el aislamiento de bacterias y hongos que causan infecciones en el tracto respiratorio.

RESUMEN Y EXPLICACIÓN

Las infecciones del tracto respiratorio inferior están entre las enfermedades infecciosas más comunes a nivel mundial.¹ La licuefacción y la homogenización de muestras de esputo se ha recomendado para garantizar cultivos bacterianos y fúngicos representativos precisos.² La solución para esputos de Puritan es una solución tamponada de fosfatos no nutritiva que contiene ditiotreitol (DTT) para actúa como agente licuante para muestras de esputos antes de su cultivo.

REACTIVOS

Fosfato de sodio, monobásico
Fosfato de sodio, dibásico
Cloruro de sodio
DL-Ditiotreitol (DTT)

PRECAUCIONES

Para uso diagnóstico *in vitro*

- Para un solo uso
- Las muestras clínicas se consideran un riesgo biológico y se deben manipular de manera que se proteja al personal del laboratorio.
- Para ser utilizado por personal capacitado y calificado utilizando técnicas asépticas.
- La pipeta estéril debe utilizarse para transferir muestras biológicas (esputo, mucosidad) desde un recipiente a la solución para esputos. No debe usarse para la recolección directa desde el paciente)
- Las muestras clínicas pueden contener patógenos humanos incluidos el virus de la hepatitis y el virus de la inmunodeficiencia humana. Se deben seguir las pautas institucionales y las reconocidas universalmente cuando se manipulan artículos contaminados con sangre y otros fluidos humanos.³
- Los viales de muestras y otros materiales contaminados se deben esterilizar en autoclave antes de descartarlos.
- No utilizar si el vial está dañad o se detectan evidencias de contaminación, decoloración o pérdidas.
- No utilizar después de su fecha de vencimiento.
- No ingerir el medio.

ALMACENAMIENTO

Para un desempeño óptimo, almacenar a 2-25°C (36-77°F). Evitar congelar y el calor excesivo.^{4,5} El embalaje de la Solución para esputos contiene una película plástica de barrera junto a una atmósfera modificada en el interior del envase para mantener la estabilidad del producto. Los tubos de Solución para esputo se deben usar inmediatamente o almacenarse a 2-8°C y utilizarse dentro de las 24 horas de abierto el envase

MATERIALES SUMINISTRADOS

La Solución para esputos de Puritan está disponible en las configuraciones de producto que se indican en la tabla que figura a continuación:

Número de artículo	Descripción del producto	Tamaño del envase
SP-100	Tubo con tapa a rosca de polipropileno natural con 1 mL de medio de esputo.	30 / Caja
SP-100P	Tubo con tapa a rosca de polipropileno natural con 1 mL de Solución para esputo y una pipeta Pasteur estéril para la transferencia de la muestra de esputo	20 / Caja

MATERIALES NO SUMINISTRADOS

Materiales apropiados para el cultivo y aislamiento de bacterias y hongos. Consulte los manuales de referencia para conocer protocolos recomendados para el cultivo y la identificación.

INSTRUCCIONES DE USO:

Solución para esputo con pipeta estéril.

1. Abra el envase de una pipeta estéril
2. Abra el paquete de plástico que contiene los viales de solución para esputo y saque un vial
3. Inserte la pipeta en el envase de muestra de esputo. Apriete el bulbo para obtener aproximadamente 1 mL de esputo.
4. Retire la tapa de un vial y transfiera el contenido de la pipeta a la solución para esputo.
5. Tape la Solución para esputo.
6. Deje la solución para esputos inoculada a temperatura ambiente durante al menos 15 minutos. Un tiempo de contacto prolongado de hasta 6 horas no perjudica la supervivencia de bacterias u hongos en la muestra.
7. Agitar en mezclador por vórtice la Solución para esputo inoculada durante 30 segundos a 2000-2500 rpm o hasta que la mezcla se haya licuado.
8. Sacar alicuotas de manera aseptica de la mezcla de esputo licuado e inocular en medio de cultivo bacteriológico apropiado.

RECOLECCIÓN Y MANIPULACIÓN DE MUESTRAS

La correcta recolección de muestras es fundamental para el aislamiento y la identificación de organismos infecciosos. Para obtener orientación detallada sobre los procedimientos de recolección de muestras, consulte los manuales de referencia publicados.^{6,7}

CONTROL DE CALIDAD

Todos los lotes de Solución para esputo de Puritan se analizan para determinar el pH y ser evaluados adicionalmente para controlar su capacidad para promover el crecimiento para los siguientes organismos:

CONTROL	INCUBACIÓN	RESULTADOS
<i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC 27853	Aeróbica, 6 h a temperatura ambiente	Buena recuperación
<i>Haemophilus influenzae</i> ATCC 10211	Aeróbica, 6 h a temperatura ambiente	Buena recuperación
<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC 6538	Aeróbica, 6 h a temperatura ambiente	Buena recuperación
<i>Streptococcus pneumoniae</i> ATCC 6305	Aeróbica, 6 h a temperatura ambiente	Buena recuperación
<i>Streptococcus pyogenes</i> ATCC 19615	Aeróbica, 6 h a temperatura ambiente	Buena recuperación
<i>Moraxella catarrhalis</i> ATCC 25238	Aeróbica, 6 h a temperatura ambiente	Buena recuperación
<i>Candida albicans</i> ATCC 10231	Aeróbica, 6 h a temperatura ambiente	Buena recuperación

LIMITACIONES

- La Solución para esputos de Puritan no se analiza para detectar cultivos de bacilos ácido resistentes
- El análisis del desempeño se realizó usando cepas de laboratorio agregadas en el tubo de solución para esputo. No se usaron muestras humanas

BIBLIOGRAFÍA

1. Carroll, K. C. 2002. Laboratory Diagnosis of Lower Respiratory Tract Infections: Controversy and Conundrums. *Journal of Clinical Microbiology*. 40(9): 3115-3120.
2. Hammerschlag, M.R., L. Harding, A. Macone, A. L. Smith, D. A. Goldmann. 1980. Bacteriology of Sputum in Cystic Fibrosis: Evaluation of Dithiothreitol as a Mucolytic Agent. *Journal of Clinical Microbiology*. 11(6): 552-557.
3. Directive 2000/54/EC of the European Parliament and of the Council of 18 September 2000 on the protection of workers from risk related exposure to biological agents at work. *Official Journal of the European Communities*. L 262/21-45.
4. Versalovic, J., K.C. Carroll, G. Funke, J.H. Jorgensen, M.L. Landry, D.W. Warnock. 2011. *Manual of Clinical Microbiology*, 10th ed. American Society for Microbiology. Washington, DC.
5. Miller, J.M. 1996. A guide to specimen management in clinical microbiology. American Society for Microbiology. Washington, DC.
6. Forbes, B.A., D.F. Sahm, A.S. Weissfeld. 2007. *Diagnostic Microbiology* 12th ed. Mosby. St. Louis, MO.
7. Murray, P.R., E.J. Baron, M.A. Pfaffer, F.C. Tenover, R.H. Yolken. 2003. *Manual of Clinical Microbiology*, 8th ed. American Society for Microbiology. Washington, DC.



Puritan®
Quality since 1919

Solution d'expectoration Puritan^{MD}

UTILISATION PRÉVUE

La solution d'expectoration Puritan est destinée à être utilisée dans le prélèvement et la liquéfaction d'échantillons cliniques d'expectorations pour l'isolement de bactéries et de champignons responsables d'infections des voies respiratoires.

RÉSUMÉ ET EXPLICATION

Les infections des voies respiratoires inférieures comptent parmi les maladies infectieuses les plus répandues dans le monde.¹ La liquéfaction et l'homogénéisation des échantillons d'expectoration ont été recommandées pour assurer des cultures bactériennes et fongiques précises et représentatives.² La solution d'expectoration Puritan est une solution tamponnée au phosphate non nutritive contenant du dithiothréitol (DTT) en tant qu'agent liquéfiant pour les échantillons d'expectoration avant la culture.

RÉACTIFS

Phosphate monosodique
Phosphate disodique
Chlorure de sodium
DL-dithiothréitol (DTT)

PRÉCAUTIONS

Pour utilisation diagnostique *in vitro* uniquement.

- À usage unique.
- Les échantillons cliniques sont considérés comme présentant un risque biologique et doivent être manipulés de manière à protéger le personnel de laboratoire.
- À être utilisé par un personnel ayant reçu une formation et qualifié utilisant une technique aseptique.
- La pipette stérile doit être utilisée pour le transfert d'échantillons biologiques (expectorations, mucus) d'un récipient dans la solution d'expectoration. Elle ne doit pas être utilisée pour le prélèvement direct du patient.
- Les échantillons cliniques peuvent contenir des pathogènes humains, y compris le virus de l'hépatite et le virus de l'immunodéficience humaine. Les directives institutionnelles et universellement reconnues doivent être suivies lors de la manipulation d'articles contaminés par du sang et d'autres liquides organiques.
- Les flacons d'échantillons et d'autres matériaux contaminés doivent être stérilisés à l'autoclave avant d'être jetés.
- Ne pas utiliser si le flacon est endommagé ou si une preuve de contamination, de décoloration ou de fuite est détectée.
- Ne pas utiliser après la date de péremption.
- Ne pas ingérer le milieu.

CONSERVATION

Pour des performances optimales, conserver entre 2 et 25 °C (36 et 77 °F). Ne pas congeler ni soumettre à une température excessive.^{4,5} L'emballage de la solution d'expectoration comprend un film plastique barrière avec une atmosphère modifiée à l'intérieur de l'emballage pour maintenir la stabilité du produit. Les tubes de solution d'expectoration doivent être utilisés immédiatement ou conservés entre 2 et 8 °C (35,6 et 46,4 °F) et utilisés dans les 24 heures suivant l'ouverture de l'emballage.

MATÉRIEL FOURNI

Le milieu de transport de solution d'expectoration Puritan est disponible dans les configurations de produits indiquées dans le tableau ci-dessous :

Numéro d'article	Descriptions du produit	Taille de l'emballage
SP-100	Tube à bouchon vissé en polypropylène naturel contenant 1 ml de solution d'expectoration.	30 / boîte
SP-100P	Tube à bouchon à vis en polypropylène naturel avec 1 ml de solution d'expectoration et une pipette Pasteur stérile pour le transfert de l'échantillon d'expectoration.	20 / boîte

Matériel non inclus

Matériel approprié pour la culture et l'isolement des bactéries et des champignons. Consulter les manuels de référence du laboratoire pour connaître les protocoles recommandés pour la culture et l'identification.

MODE D'EMPLOI

Solution d'expectoration avec pipette stérile

1. Décoller la pellicule d'ouverture d'une pipette stérile.
2. Ouvrir l'emballage en plastique contenant les flacons de solution d'expectoration et retirer un flacon.
3. Insérer la pipette dans le récipient d'échantillon d'expectoration. Presser l'ampoule pour obtenir environ 1 ml d'expectoration.
4. Retirer le bouchon d'un flacon et transférer le contenu de la pipette dans la solution d'expectoration.
5. Remettre le capuchon sur la solution d'expectoration.
6. Laisser la solution d'expectoration inoculée à température ambiante pendant au moins 15 minutes. Un temps de contact prolongé allant jusqu'à 6 heures n'altère pas la survie des bactéries ou des champignons dans l'échantillon.
7. Faire tourbillonner la solution d'expectoration inoculée pendant 30 secondes à 2 000 à 2 500 tr/min ou jusqu'à ce que le mélange se soit liquéfié.
8. Enlever de manière aseptique les aliquotes de l'échantillon d'expectoration liquéfié et inoculer sur un milieu de culture bactériologique approprié.

PRÉLÈVEMENT ET MANIPULATION DES ÉCHANTILLONS

Une procédure appropriée de prélèvement des échantillons est essentielle pour réussir à isoler et identifier correctement les organismes infectieux. Pour des conseils spécifiques concernant les procédures de prélèvement des échantillons, consulter les manuels de référence publiés.^{6, 7}

CONTRÔLE DE LA QUALITÉ

Avant d'être mis en vente, le pH de chaque lot de solution d'expectoration Puritan est vérifié et les lots sont aussi évalués pour leur capacité à favoriser la croissance des organismes suivants :

Contrôle	Incubation	Résultats
<i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC 27853	Aérobie, 6 h à température ambiante	Bonne récupération
<i>Haemophilus influenzae</i> ATCC 10211	Aérobie, 6 h à température ambiante	Bonne récupération
<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC 6538	Aérobie, 6 h à température ambiante	Bonne récupération
<i>Streptococcus pneumoniae</i> ATCC 6305	Aérobie, 6 h à température ambiante	Bonne récupération
<i>Streptococcus pyogenes</i> ATCC 19615	Aérobie, 6 h à température ambiante	Bonne récupération
<i>Moraxella catarrhalis</i> ATCC 25238	Aérobie, 6 h à température ambiante	Bonne récupération
<i>Candida albicans</i> ATCC 10231	Aérobie, 6 h à température ambiante	Bonne récupération

LIMITATIONS

La solution d'expectoration Puritan n'est pas testée pour la culture de bacilles résistants aux acides.

Des tests de performance ont été effectués en utilisant des souches de laboratoire chargées dans le tube de solution d'expectoration. Aucun échantillon humain n'a pas été utilisé.

RÉFÉRENCES BIBLIOGRAPHIQUES

1. Carroll, K. C. 2002. Laboratory Diagnosis of Lower Respiratory Tract Infections: Controversy and Conundrums. *Journal of Clinical Microbiology*. 40(9): 3115-3120.
2. Hammerschlag, M.R., L. Harding, A. Macone, A. L. Smith, D. A. Goldmann. 1980. Bacteriology of Sputum in Cystic Fibrosis: Evaluation of Dithiothreitol as a Mucolytic Agent. *Journal of Clinical Microbiology*. 11(6): 552-557.
3. Directive 2000/54/EC of the European Parliament and of the Council of 18 September 2000 on the protection of workers from risk related exposure to biological agents at work. *Official Journal of the European Communities*. L 262/21-45.
4. Versalovic, J., K.C. Carroll, G. Funke, J.H. Jorgensen, M.L. Landry, D.W. Warnock. 2011. *Manual of Clinical Microbiology*, 10th ed. American Society for Microbiology. Washington, DC.
5. Miller, J.M. 1996. A guide to specimen management in clinical microbiology. American Society for Microbiology. Washington, DC.
6. Forbes, B.A., D.F. Sahm, A.S. Weissfeld. 2007. *Diagnostic Microbiology* 12th ed. Mosby. St. Louis, MO.
7. Murray, P.R., E.J. Baron, M.A. Pfaffer, F.C. Tenover, R.H. Yolken. 2003. *Manual of Clinical Microbiology*, 8th ed. American Society for Microbiology. Washington, DC.



Puritan®
Quality since 1919

207-876-3311 o puritanmedproducts.com
sales@puritanmedproducts.com

Puritan Medical Products Co.
31 School Street, Guilford, Maine 04443-0149 USA

PMP-SPTM R3 FRA 09/23



Puritan® Sputumlösung

VERWENDUNGSZWECK

Die Puritan Sputumlösung ist für die Entnahme und Verflüssigung von klinischen Sputumproben zur Isolierung von Bakterien und Pilzen konzipiert, die Atemwegsinfektionen verursachen.

ZUSAMMENFASSUNG UND ERKLÄRUNG

Infektionen der unteren Atemwege sind eine der häufigsten Infektionskrankheiten weltweit.¹ Die Verflüssigung und Homogenisierung von Sputumproben wird empfohlen, um richtige, repräsentative Bakterien- und Pilzkulturen zu gewährleisten.² Die Puritan Sputumlösung ist eine nicht nährende phosphatgepufferte Lösung mit Dithiothreitol (DTT), welches als Verflüssigungsmittel für Sputumproben vor der Kultivierung dient.

REAGENZIEN

Natriumphosphat, monobasisch
Natriumphosphat, dibasisch
Natriumchlorid
DL-Dithiothreitol (DTT)

VORSICHTSMASSNAHMEN

Zur *In vitro*-Diagnostik

- Nur zur einmaligen Verwendung.
- Klinische Proben sind als biogefährdend anzusehen und müssen auf eine Art und Weise gehandhabt werden, durch welche das Laborpersonal geschützt wird.
- Zur Verwendung durch geschultes und qualifiziertes Personal unter Einsatz aseptischer Methoden.
- Die sterile Pipette ist für die Übertragung biologischer Proben (Sputum, Schleim) aus einem Behälter in die Sputumlösung zu verwenden. Sie darf nicht für die direkte Probenentnahme am Patienten verwendet werden.
- Klinische Proben können Humanpathogene wie Hepatitis und den Humanen Immunschwäche-Virus enthalten. Institutionelle und allgemein anerkannte Richtlinien sind bei der Handhabung von Gegenständen zu befolgen, die mit Blut oder anderen Körperflüssigkeiten kontaminiert sind.³
- Probenrörchen und sonstige kontaminierte Materialien müssen vor der Entsorgung durch Autoklavierung sterilisiert werden.
- Nicht verwenden, wenn das Röhrchen beschädigt ist oder eine Kontaminierung, Verfärbung oder ein Auslaufen festgestellt wurde.
- Nach Ablauf des Verfallsdatums nicht mehr verwenden.
- Das Medium nicht einnehmen.

LAGERUNG

Für optimale Leistung bei 2–25 °C lagern. Gefrieren und übermäßige Hitze vermeiden.^{4,5} Die Sputumlösung wurde unter Schutzatmosphäre mit einer Barrierefolie aus Kunststoff verpackt, um die Stabilität des Produkts zu erhalten. Die Röhrchen mit Sputumlösung sollten nach Öffnung der Verpackung umgehend verwendet oder bei 2–8 °C gelagert und innerhalb von 24 Stunden verwendet werden.

IM LIEFERUMFANG ENTHALTENE MATERIALIEN

Die Puritan Sputumlösung ist in den nachfolgend angegebenen Produktkonfigurationen erhältlich:

Artikelnummer	Produktbeschreibung	Packungsgröße
SP-100	Röhrchen mit naturfarbenem Polypropylen-Schraubverschluss mit 1 ml Sputumlösung.	30 / Packung
SP-100P	Röhrchen mit naturfarbenem Polypropylen-Schraubverschluss mit 1 ml Sputumlösung und eine sterile Pasteurpipette zur Übertragung der Sputumprobe.	20 / Packung

NICHT IM LIEFERUMFANG ENTHALTENE MATERIALIEN

Geeignete Materialien für die Kultivierung und Isolierung von Bakterien und Pilzen. Siehe Labor-Referenzhandbücher für empfohlene Protokolle für Kultivierung und Identifizierung.

GEBRAUCHSANWEISUNG

Sputumlösung mit steriler Pipette

1. Eine sterile Pipette aufreißen.
2. Die Kunststoffpackung mit den Sputumlösungsröhrchen öffnen und ein Röhrchen entnehmen.
3. Die Pipette in den Behälter mit der Sputumprobe stecken. Den Ballon drücken, um ca. 1 ml der Sputumprobe anzusaugen.
4. Die Kappe eines Röhrchens abnehmen und den Inhalt der Pipette in die Sputumlösung übertragen.
5. Die Kappe der Sputumlösung wieder aufsetzen.
6. Die inkulierte Sputumlösung mindestens 15 Minuten lang bei Zimmertemperatur ruhen lassen. Eine verlängerte Kontaktzeit von bis zu 6 Stunden beeinträchtigt die Überlebensfähigkeit der Bakterien oder Pilze in der Probe nicht.
7. Die inkulierte Sputumlösung 30 Sekunden lang in einem Vortexmischer mit 2000-2500 RPM, oder bis sich die Mischung verflüssigt hat, mischen.
8. Unter Einsatz aseptischer Methoden Aliquots der verflüssigten Sputumprobe entnehmen und auf ein geeignetes bakteriologisches Kulturmedium inkulieren.

PROBENENTNAHME UND HANDHABUNG

Für ein erfolgreiches Isolieren und Identifizieren von infektiösen Organismen ist eine korrekte Probenentnahme entscheidend. Siehe veröffentlichte Referenzhandbücher für spezielle Anweisungen zum Verfahren zur Probenentnahme.^{6,7}

QUALITÄTSKONTROLLE

Alle Chargen der Puritan Sputumlösung werden vor der Auslieferung auf pH-Wert getestet und weiterhin auf ihre Fähigkeit überprüft, das Wachstum der nachfolgend genannten Organismen zu fördern:

KONTROLLE	INKUBATION	ERGEBNISSE
<i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC 27853	Aerobisch, 6 h bei Zimmertemperatur	gute Erfassung
<i>Haemophilus influenzae</i> ATCC 10211	Aerobisch, 6 h bei Zimmertemperatur	gute Erfassung
<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC 6538	Aerobisch, 6 h bei Zimmertemperatur	gute Erfassung
<i>Streptococcus pneumoniae</i> ATCC 6305	Aerobisch, 6 h bei Zimmertemperatur	gute Erfassung
<i>Streptococcus pyogenes</i> ATCC 19615	Aerobisch, 6 h bei Zimmertemperatur	gute Erfassung
<i>Moraxella catarrhalis</i> ATCC 25238	Aerobisch, 6 h bei Zimmertemperatur	gute Erfassung
<i>Candida albicans</i> ATCC 10231	Aerobisch, 6 h bei Zimmertemperatur	gute Erfassung

ANWENDUNGSGRENZEN

Die Puritan Sputumlösung wurde nicht mit säureresistenten Bazillenkulturen getestet.

Leistungstests wurden unter Verwendung von Sputumlösungsröhrchen durchgeführt, die mit Laborstämmen versetzt wurden. Es wurden keine menschlichen Proben verwendet.

LITERATUR

1. Carroll, K. C. 2002. Laboratory Diagnosis of Lower Respiratory Tract Infections: Controversy and Conundrums. *Journal of Clinical Microbiology*. 40(9): 3115-3120.
2. Hammerschlag, M.R., L. Harding, A. Macone, A. L. Smith, D. A. Goldmann. 1980. Bacteriology of Sputum in Cystic Fibrosis: Evaluation of Dithiothreitol as a Mucolytic Agent. *Journal of Clinical Microbiology*. 11(6): 552-557.
3. Directive 2000/54/EC of the European Parliament and of the Council of 18 September 2000 on the protection of workers from risk related exposure to biological agents at work. *Official Journal of the European Communities*. L 262/21-45.
4. Versalovic, J., K.C. Carroll, G. Funke, J.H. Jorgensen, M.L. Landry, D.W. Warnock. 2011. *Manual of Clinical Microbiology*, 10th ed. American Society for Microbiology. Washington, DC.
5. Miller, J.M. 1996. A guide to specimen management in clinical microbiology. American Society for Microbiology. Washington, DC.
6. Forbes, B.A., D.F. Sahm, A.S. Weissfeld. 2007. *Diagnostic Microbiology* 12th ed. Mosby. St. Louis, MO.
7. Murray, P.R., E.J. Baron, M.A. Pfaffer, F.C. Tenover, R.H. Yolken. 2003. *Manual of Clinical Microbiology*, 8th ed. American Society for Microbiology. Washington, DC.



Puritan®
Quality since 1919

207-876-3310 puritanmedproducts.com
sales@puritanmedproducts.com

Puritan Medical Products Co.
31 School Street, Guilford, Maine 04443-0149 USA

PMP-SPTM R3 DEU 09/23



Puritan® Sputum Solution

BEOOGD GEBRUIK

Puritan Sputum Solution is bedoeld voor gebruik bij het afnemen en vloeibaar maken van klinisch sputum voor het isoleren van bacteriën en schimmels die luchtweginfecties veroorzaken.

SAMENVATTING EN UITLEG

Infecties van de onderste luchtwegen zijn een aantal van de meest voorkomende infectieuze ziekten ter wereld.¹ Liquefactie en homogenisering van sputummonsters wordt aanbevolen om te zorgen voor accurate, representatieve bacteriële en schimmelculturen.² Puritan Sputum Solution is een niet-voedende fosfaatgebufferde oplossing die dithiotreitol (DTT) bevat als vloeibaar makend middel voor sputummonsters voordat ze op kweek worden gezet.

REAGENTIA

Natriumfosfaat, monobasisch
Natriumfosfaat, dibasisch
Natriumchloride
DL-dithiothreitol (DTT)

VOORZORGSMAATREGELEN

Voor *in-vitro*diagnostisch gebruik

- Uitsluitend voor eenmalig gebruik.
- Klinische monsters worden beschouwd als biologisch gevaarlijk materiaal en moeten zodanig worden gehanteerd dat het laboratoriumpersoneel wordt beschermd.
- Voor gebruik door opgeleid, gekwalificeerd personeel met gebruik van een aseptische techniek.
- De steriele pipet moet worden gebruikt om biologische monsters uit een buisje over te brengen naar de Sputum Solution. Hij mag niet worden gebruikt om rechtstreeks bij de patiënt af te nemen.
- Klinische monsters kunnen menselijke pathogenen bevatten, waaronder het hepatitisvirus en het humaan immunodeficiëntievirus. Institutioneel en universeel erkende richtlijnen moet worden gevolgd bij het hanteren van artikelen die zijn besmet met bloed en andere lichaamsvloeistoffen.³
- Monsterbuisjes en andere besmette materialen moeten in de autoclaaf worden gesteriliseerd voordat ze worden afgevoerd.
- Niet gebruiken als het buisje is beschadigd, of als er aanwijzingen van besmetting, verkleuring of lekkage te zien zijn.
- Niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum.
- Het medium niet inslikken.

OPSLAG

Voor optimale werking opslaan bij 2-25 °C. Bevriezen en overmatige hitte vermijden.^{4,5} De verpakking van de Sputum Solution bestaat uit afschermend plastic folie die samen met een gewijzigde atmosfeer binnen in de verpakking de stabiliteit van het product bewaart. De buisjes met Sputum Solution moeten onmiddellijk worden gebruikt of worden opgeslagen bij 2-8 °C en binnen 24 uur na opening van de verpakking worden gebruikt.

MEEGELEVERDE MATERIALEN

De Puritan Sputum Solution is beschikbaar in de productcombinaties zoals aangegeven in de onderstaande tabel:

Artikelnummer	Productbeschrijvingen	Verpakkingsgrootte
SP-100	Doorzichtig polypropyleen buisje met schroefdop met 1 ml Sputum Solution.	30/doos
SP-100P	Doorzichtig polypropyleen buisje met schroefdop met 1 ml Sputum Solution en één steriele Pasteur-pipet om het sputummonster over te brengen.	20/doos

NIET-MEEGELEVERDE MATERIALEN

Geschikte materialen voor het kweken en isoleren van bacteriën en schimmels. Raadpleeg de referentiehandleidingen van het laboratorium voor de aanbevolen protocollen voor kweek en identificatie.

GEBRUIKSAANWIJZING

Sputum Solution met steriele pipet

1. Open het zakje van één steriele pipet.
2. Open de plastic verpakking met buisjes Sputum Solution en neem er één buisje uit.
3. Steek de pipet in het buisje met het sputummonster. Knijp in de ballon om ongeveer 1 ml op te zuigen.
4. Neem de dop van een buisje af en breng de inhoud van de pipet over naar de Sputum Solution.
5. Plaats de dop terug op de Sputum Solution.
6. Laat de geïnoculeerde Sputum Solution ten minste 15 minuten bij kamertemperatuur staan. Een langere contactduur van maximaal 6 uur hindert de overleving van bacteriën of schimmels in het monster niet.
7. Vortex de geïnoculeerde Sputum Solution gedurende 30 seconden op 2000-2500 toeren of tot het mengsel vloeibaar is geworden.
8. Verwijder op aseptische wijze aliquots van het vloeibaar gemaakte sputummonster en inoculeer het geschikte bacteriologische kweekmedium

MONSTERNAME EN HANTERING

De juiste manier van monsternome is cruciaal voor de geslaagde isolatie en identificatie van infectueuze organismen. Raadpleeg voor specifieke richtlijnen voor monsterafnameprocedures de gepubliceerde referentiehandleidingen.^{6, 7}

KWALITEITSCONTROLE

Alle partijen Puritan Sputum Solution worden vóór vrijgave getest op pH en verder geëvalueerd om vast te stellen of ze de groei stimuleren van de volgende organismen:

CONTROLE	INCUBATIE	RESULTATEN
<i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC 27853	Aeroob, 6 uur @ kamertemperatuur	Goed resultaat
<i>Haemophilus influenzae</i> ATCC 10211	Aeroob, 6 uur @ kamertemperatuur	Goed resultaat
<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC 6538	Aeroob, 6 uur @ kamertemperatuur	Goed resultaat
<i>Streptococcus pneumoniae</i> ATCC 6305	Aeroob, 6 uur @ kamertemperatuur	Goed resultaat
<i>Streptococcus pyogenes</i> ATCC 19615	Aeroob, 6 uur @ kamertemperatuur	Goed resultaat
<i>Moraxella catarrhalis</i> ATCC 25238	Aeroob, 6 uur @ kamertemperatuur	Goed resultaat
<i>Candida albicans</i> ATCC 10231	Aeroob, 6 uur @ kamertemperatuur	Goed resultaat

BEPERKINGEN

Puritan Sputum Solution is niet getest op zuurresistente bacillenkweek.

Werkingstests zijn uitgevoerd door laboratoriumstammen toe te voegen aan het buisje met Sputum Solution. Er zijn geen menselijke monsters gebruikt.

LITERATUURVERWIJZINGEN

1. Carroll, K. C. 2002. Laboratory Diagnosis of Lower Respiratory Tract Infections: Controversy and Conundrums. *Journal of Clinical Microbiology*. 40(9): 3115-3120.
2. Hammerschlag, M.R., L. Harding, A. Macone, A. L. Smith, D. A. Goldmann. 1980. Bacteriology of Sputum in Cystic Fibrosis: Evaluation of Dithiothreitol as a Mucolytic Agent. *Journal of Clinical Microbiology*. 11(6): 552-557.
3. Directive 2000/54/EC of the European Parliament and of the Council of 18 September 2000 on the protection of workers from risk related exposure to biological agents at work. *Official Journal of the European Communities*. L 262/21-45.
4. Versalovic, J., K.C. Carroll, G. Funke, J.H. Jorgensen, M.L. Landry, D.W. Warnock. 2011. *Manual of Clinical Microbiology*, 10th ed. American Society for Microbiology. Washington, DC.
5. Miller, J.M. 1996. A guide to specimen management in clinical microbiology. American Society for Microbiology. Washington, DC.
6. Forbes, B.A., D.F. Sahm, A.S. Weissfeld. 2007. *Diagnostic Microbiology* 12th ed. Mosby. St. Louis, MO.
7. Murray, P.R., E.J. Baron, M.A. Pfaffer, F.C. Tenover, R.H. Yolken. 2003. *Manual of Clinical Microbiology*, 8th ed. American Society for Microbiology. Washington, DC.



Puritan®
Quality since 1919

207-876-3311 o puritanmedproducts.com
sales@puritanmedproducts.com

Puritan Medical Products Co.
31 School Street, Guilford, Maine 04443-0149 USA

PMP-SPTM R3 DUT 09/23



Puritan®
Quality since 1919

Soluzione Puritan® Sputum

USO PREVISTO

La soluzione Puritan Sputum è prevista per l'uso nella raccolta e liquefazione dei campioni clinici di espettato, per isolare i batteri e i funghi responsabili delle infezioni delle vie respiratorie.

SOMMARIO E SPIEGAZIONE

Le infezioni delle basse vie respiratorie sono fra le malattie infettive più frequenti al mondo.¹ La liquefazione e omogenizzazione dei campioni di espettato sono procedure consigliate per assicurare colture di funghi e batteri accurate e rappresentative.² Puritan Sputum è una soluzione tamponata al fosfato, non nutritiva, contenente ditiotreitolo (DTT), che funge da agente liquefante per i campioni di espettato prima della coltura.

REAGENTI

Fosfato di sodio monobasico
Fosfato di sodio dibasico
Cloruro di sodio
DL-ditiotreitolo (DTT)

PRECAUZIONI

Per uso diagnostico *in vitro*

- Esclusivamente monouso.
- I campioni clinici sono considerati biopericolosi e devono essere maneggiati in modo tale da proteggere il personale di laboratorio.
- Il prodotto deve essere usato da personale addestrato e qualificato, adottando tecniche asettiche.
- Usare la pipetta sterile per trasferire i campioni biologici (espettato, muco) da un contenitore nella soluzione Puritan Sputum. Non utilizzare il prodotto per la raccolta diretta dal paziente.
- I campioni clinici possono contenere patogeni umani, incluso il virus dell'epatite e il virus dell'immunodeficienza umana. Seguire le linee guida vigenti in sede istituzionale e universalmente riconosciute per maneggiare i prodotti contaminati con sangue e altri liquidi biologici.³
- I flaconi usati per i campioni e altri materiali contaminati devono essere sterilizzati in autoclave prima di essere smaltiti.
- Non utilizzare il prodotto se il flacone è danneggiato o se si rileva la presenza di contaminazione, scolorimento o perdite.
- Non usare oltre la data di scadenza.
- Non ingerire il terreno.

CONSERVAZIONE

Per ottenere prestazioni ottimali, conservare a 2-25 °C. Non congelare e non esporre a calore eccessivo.^{4,5} La confezione della soluzione Puritan Sputum include al suo interno una pellicola barriera in plastica avente un'atmosfera modificata, studiata per mantenere la stabilità del prodotto. Le provette della soluzione Puritan Sputum vanno utilizzate immediatamente oppure conservate a 2-8 °C e usate entro 24 ore dall'apertura della confezione.

MATERIALI FORNITI

La soluzione Puritan Sputum è disponibile nelle configurazioni indicate nella tabella sottostante:

Codice articolo	Descrizione del prodotto	Dimensioni della confezione
SP-100	Provetta in polipropilene naturale con tappo a vite, contenente 1 mL di soluzione Puritan Sputum.	30 pezzi per scatola
SP-100P	Provetta in polipropilene naturale con tappo a vite, contenente 1 mL di soluzione Puritan Sputum; pipetta Pasteur sterile, da utilizzarsi per il trasferimento del campione di espettato.	20 pezzi per scatola

MATERIALI NON FORNITI

Materiali idonei per la coltura e l'isolamento di batteri e funghi. Per i protocolli consigliati per la coltura e l'identificazione, consultare i manuali di laboratorio.

ISTRUZIONI PER L'USO

Soluzione Puritan Sputum con pipetta sterile

1. Aprire la confezione a strappo della pipetta sterile.
2. Aprire la confezione in plastica contenente i flaconi di soluzione Puritan Sputum ed estrarre uno dei flaconi.
3. Introdurre la pipetta nel contenitore del campione di espettore. Spremere il bulbo per ottenere all'incirca 1 mL di espettore.
4. Togliere il tappo del flacone e trasferire il contenuto della pipetta nella soluzione Puritan Sputum.
5. Rimettere il tappo sul flacone della soluzione.
6. Lasciare la soluzione Puritan Sputum inoculata a temperatura ambiente per almeno 15 minuti. Tempi di contatto fino a 6 ore non compromettono la sopravvivenza dei batteri o funghi presenti nel campione.
7. Vortexare la soluzione Puritan Sputum inoculata per 30 secondi a 2000-2500 giri/minuto o fino alla liquefazione della miscela.
8. Con tecnica asettica, rimuovere le aliquote dei campioni di espettore liquefatti e inoculare sul terreno di coltura batteriologico appropriato.

PRELIEVO E MANIPOLAZIONE DEI CAMPIONI

Il corretto prelievo dei campioni è essenziale per isolare e identificare con successo gli organismi infettivi. Per informazioni specifiche sulle procedure di raccolta dei campioni, consultare i manuali di riferimento appropriati.^{6,7}

CONTROLLO DI QUALITÀ

Prima di essere commercializzati, tutti i lotti di soluzione Puritan Sputum vengono sottoposti a test del pH e a ulteriori valutazioni per verificare che siano in grado di promuovere la crescita dei seguenti organismi:

CONTROLLO	INCUBAZIONE	RISULTATI
<i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC 27853	Aerobica, 6 h a temperatura ambiente	Buon recupero
<i>Haemophilus influenzae</i> ATCC 10211	Aerobica, 6 h a temperatura ambiente	Buon recupero
<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC 6538	Aerobica, 6 h a temperatura ambiente	Buon recupero
<i>Streptococcus pneumoniae</i> ATCC 6305	Aerobica, 6 h a temperatura ambiente	Buon recupero
<i>Streptococcus pyogenes</i> ATCC 19615	Aerobica, 6 h a temperatura ambiente	Buon recupero
<i>Moraxella catarrhalis</i> ATCC 25238	Aerobica, 6 h a temperatura ambiente	Buon recupero
<i>Candida albicans</i> ATCC 10231	Aerobica, 6 h a temperatura ambiente	Buon recupero

LIMITAZIONI

La soluzione Puritan Sputum non è stata testata per la coltura dei bacilli resistenti agli acidi.

I test di rendimento sono stati svolti utilizzando ceppi di laboratorio addizionati nella provetta di soluzione Puritan Sputum. Non sono stati utilizzati campioni umani.

BIBLIOGRAFIA

1. Carroll, K. C. 2002. Laboratory Diagnosis of Lower Respiratory Tract Infections: Controversy and Conundrums. *Journal of Clinical Microbiology*. 40(9): 3115-3120.
2. Hammerschlag, M.R., L. Harding, A. Macone, A. L. Smith, D. A. Goldmann. 1980. Bacteriology of Sputum in Cystic Fibrosis: Evaluation of Dithiothreitol as a Mucolytic Agent. *Journal of Clinical Microbiology*. 11(6): 552-557.
3. Directive 2000/54/EC of the European Parliament and of the Council of 18 September 2000 on the protection of workers from risk related exposure to biological agents at work. *Official Journal of the European Communities*. L 262/21-45.
4. Versalovic, J., K.C. Carroll, G. Funke, J.H. Jorgensen, M.L. Landry, D.W. Warnock. 2011. *Manual of Clinical Microbiology*, 10th ed. American Society for Microbiology. Washington, DC.
5. Miller, J.M. 1996. A guide to specimen management in clinical microbiology. American Society for Microbiology. Washington, DC.
6. Forbes, B.A., D.F. Sahm, A.S. Weissfeld. 2007. *Diagnostic Microbiology* 12th ed. Mosby. St. Louis, MO.
7. Murray, P.R., E.J. Baron, M.A. Pfaller, F.C. Tenover, R.H. Yolken. 2003. *Manual of Clinical Microbiology*, 8th ed. American Society for Microbiology. Washington, DC.



Puritan®
Quality since 1919

207-876-3311 or puritanmedproducts.com
sales@puritanmedproducts.com

Puritan Medical Products Co.
31 School Street, Guilford, Maine 04443-0149 USA

PMP-SPTM R3 ITA 09/23



Puritan® sputumlösning

AVSEDD ANVÄNDNING

Puritan sputumlösning är avsedd för användning vid insamling och förvätskning av kliniska sputumprover för isolering av bakterier och svampar som orsakar luftvägsinfektioner.

SAMMANFATTNING OCH FÖRKLARING

Nedre luftvägsinfektioner hör till de vanligaste infektionssjukdomarna i världen.¹ Förvätskning och homogenisering av sputumprover har rekommenderats för att säkerställa korrekta, representativa bakterie- och svampkulturer.² Puritan sputumlösning är en icke-näringsrik fosfatbuffrad lösning som innehåller ditiotreitol (DTT) för att fungera som ett flytande medel för sputumprover före odling.

REAGENTER

Natriumfosfat, monobasiskt

Natriumfosfat, dibasiskt

Natriumklorid

DL-Dithiothreitol (DTT)

FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

För *in vitro*-diagnostisk användning

- Endast för engångsbruk.
- Kliniska prover anses vara biologiskt farliga och måste hanteras på ett sätt som skyddar laboratoriepersonal.
- För användning av utbildad kvalificerad personal som använder aseptiska tekniker.
- Den sterila pipetten ska användas för att överföra biologiska prover (sputum, slem) från en behållare till sputumlösningen. Den får inte användas för direkt insamling från patienten.
- Kliniska prover kan innehålla mänskliga patogener inklusive hepatitvirus och humant immunbristvirus. Institutionella och universellt erkända riktlinjer ska följas vid hantering av föremål som är kontaminerade med blod och övriga kroppsvätskor.³
- Provflaskor och annat kontaminerat material måste steriliseras i autoklav innan de kasseras.
- Använd inte om flaskan är skadad eller om det har hittats tecken på kontaminering, missfärgning eller läckage.
- Använd inte efter utgångsdatumet.
- Förtär inte mediet.

FÖRVARING

För bästa prestanda, förvara vid 2-25 °C. Undvik frysning och överdriven värme.^{4,5} Sputumlösningens förpackning består av barriärplastfilm tillsammans med en modifierad atmosfär inuti förpackningen för att bibehålla produktens stabilitet. Sputumlösningsrören ska användas omedelbart eller förvaras vid 2-8 °C och användas inom 24 timmar efter att förpackningen öppnats.

MATERIAL SOM TILLHANDAHÅLLS

Puritan sputumlösning finns i produktkonfigurationer som anges i tabellen nedan:

Artikelnummer	Produktbeskrivningar	Paketstorlek
SP-100	Naturligt skruvkapsylrör av polypropylen med 1 ml sputumlösning.	30/kartong
SP-100 P	Naturligt skruvkapsylrör av polypropylen med 1 ml sputumlösning och en steril Pasteur-pipett för överföring av sputumprov.	20/kartong

ICKE TILLHANDAHÅLLNA MATERIAL

Lämpliga material för odling och isolering av bakterier och svamp. Se laboratoriets handböcker för rekommenderade protokoll för odling och identifiering.

BRUKSANVISNING

Sputumlösning med steril pipett

1. Öppna en steril pipett.
2. Öppna plastförpackningen som innehåller flaskorna med sputumlösning och ta bort en flaska.
3. Sätt in pipetten i behållaren med sputumprov. Krama på blåsan för att få ungefär 1 ml sputum.
4. Ta bort kapsylen på en flaska och överför innehållet i pipetten till sputumlösningen.
5. Sätt tillbaka kapsylen på sputumlösningen.
6. Låt den ympade sputumlösningen stå i rumstemperatur i minst 15 minuter. En förlängd kontakttid på upp till 6 timmar försämrar inte överlevnaden för bakterierna eller svamparna i provet.
7. Virvelblanda den ympade sputumlösningen i 30 sekunder vid 2 000-2 500 rpm eller tills blandningen har förvätskats.
8. Ta aseptiskt bort alikvoter av det förvätskade sputumprovet och ympa på lämpligt bakteriologiskt odlingsmedium.

PROVINSAMLING OCH HANTERING

Korrekt provtagning är avgörande för lyckad isolering och identifiering av infektiösa organismer. För vägledning gällande provtagningsförfaranden, se publicerade handböcker.^{6,7}

KVALITETSKONTROLL

Alla satser av Puritan sputumlösning testas före frisättning med avseende på pH och utvärderas ytterligare för deras förmåga att främja tillväxt av följande organismer:

KONTROLL	INKUBATION	RESULTAT
<i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC 27853	Aerobic, 6 timmar @ rumstemperatur	God återhämtning
<i>Haemophilus influenzae</i> ATCC 10211	Aerobic, 6 timmar @ rumstemperatur	God återhämtning
<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC 6538	Aerobic, 6 timmar @ rumstemperatur	God återhämtning
<i>Streptococcus pneumoniae</i> ATCC 6305	Aerobic, 6 timmar @ rumstemperatur	God återhämtning
<i>Streptococcus pyogenes</i> ATCC 19615	Aerobic, 6 timmar @ rumstemperatur	God återhämtning
<i>Moraxella catarrhalis</i> ATCC 25238	Aerobic, 6 timmar @ rumstemperatur	God återhämtning
<i>Candida albicans</i> ATCC 10231	Aerobic, 6 timmar @ rumstemperatur	God återhämtning

BEGRÄNSNINGAR

- Puritan sputumlösning har inte testats för syraresistenta bacillodlingar.
- Prestandatestning utfördes med hjälp av laboratoriestammar som förts in i Sputum Solution-röret. Mänskliga prover användes inte.

REFERENSER

1. Carroll, K. C. 2002. Laboratory Diagnosis of Lower Respiratory Tract Infections: Controversy and Conundrums. *Journal of Clinical Microbiology*. 40(9): 3115-3120.
2. Hammerschlag, M.R., L. Harding, A. Macone, A. L. Smith, D. A. Goldmann. 1980. Bacteriology of Sputum in Cystic Fibrosis: Evaluation of Dithiothreitol as a Mucolytic Agent. *Journal of Clinical Microbiology*. 11(6): 552-557.
3. Directive 2000/54/EC of the European Parliament and of the Council of 18 September 2000 on the protection of workers from risk related exposure to biological agents at work. Official Journal of the European Communities. L 262/21-45.
4. Versalovic, J., K.C. Carroll, G. Funke, J.H. Jorgensen, M.L. Landry, D.W. Warnock. 2011. *Manual of Clinical Microbiology*, 10th ed. American Society for Microbiology. Washington, DC.
5. Miller, J.M. 1996. A guide to specimen management in clinical microbiology. American Society for Microbiology. Washington, DC.
6. Forbes, B.A., D.F. Sahm, A.S. Weissfeld. 2007. *Diagnostic Microbiology* 12th ed. Mosby. St. Louis, MO.
7. Murray, P.R., E.J. Baron, M.A. Pfaller, F.C. Tenover, R.H. Yolken. 2003. *Manual of Clinical Microbiology*, 8th ed. American Society for Microbiology. Washington, DC.