

## Finalidade:

Laminocultivo destinado ao cultivo, contagem e identificação parcial de microrganismos causadores de infecções do trato urinário, em específico a *Escherichia coli*. Outra utilização importante do Urilab Trio é como sistema de transporte, pois possibilita o início da cultura desde o local de coleta até o local de incubação.

## Registro ANVISA:

10097010137

## Apresentação:

500215 - URILAB-TRIO-CLED/MC/E.COLI CROMO-CX 10TB  
500216 - URILAB-TRIO-CLED/MC/E.COLI CROMO-CX 50TB

LB 172036  
Rev. 14 – 08/2024

## 1. INTRODUÇÃO

A urocultura é considerada como o exame mais solicitado do setor de bacteriologia, junto à coloração de Gram. O uso de dois meios de cultura, Cistina Lactose Eletrólito Deficiente (CLED) e Mac Conkey Agar permite estabelecer uma diferenciação entre contaminação de amostra e infecção, bem como realizar a contagem de colônias por comparação visual com um gabarito. A adição de meio cromogênico específico para *E. coli* permite a identificação deste patógeno que é o isolado em maior proporção nas uroculturas.

A infecção do aparelho urinário está entre os mais populares causadores de doenças bacterianas do homem, tanto em nível ambulatorial quanto em nível hospitalar.

Caracteriza-se pela invasão e multiplicação bacteriana em qualquer segmento do aparelho urinário, ocasionando uma bacteriúria sintomática ou assintomática. Essa infecção pode acometer o trato urinário inferior (cistites e uretrites) e o trato superior, como os rins e a pelve renal (pielonefrites). Está entre as doenças bacterianas mais frequentes e de maior risco durante a infância, devido a possibilidade de lesão renal irreversível e septicemia.

Atinge preferencialmente o sexo feminino (cerca 3:1), exceto durante o primeiro ano de vida quando, eventualmente, pode predominar no sexo masculino. A infecção urinária prevalece nos primeiros anos de vida, atingindo seu pico de incidência por volta dos 3 e 4 anos de idade e sendo particularmente grave quando acomete lactentes, em especial, os neonatos. Sua incidência eleva-se novamente por volta da adolescência, quando as alterações hormonais favorecem a colonização vaginal por bactérias nefritogênicas, que podem migrar para a área periuretral e ascender pelo trato urinário, causando infecções, e durante a menopausa, período em que pode ocorrer desequilíbrio na flora vaginal, permitindo o acesso de microrganismos oriundos da área periuretral.

A *Escherichia coli*, os *Enterococcus* spp., grupos KESC (*Klebsiella* spp., *Enterobacter* spp., *Serratia* spp. e *Citrobacter* spp.), e o grupo PPM (*Proteus* spp., *Providencia* spp. e *Morganella* spp.) são os microrganismos mais frequentemente responsáveis pelas infecções do aparelho urinário.

Entre 60 e 85% das infecções do aparelho urinário são provocadas pela *E. coli* em cultura pura ou juntamente com *Enterococcus* spp. O *Staphylococcus saprophyticus* e o *Streptococcus agalactiae* são, embora muito menos frequentes, encontrados nas infecções do aparelho urinário, em especial em amostras de mulheres.

Devido às diferentes sensibilidades antimicrobianas apresentadas pelos agentes envolvidos, é necessário realizar um grande número de testes bioquímicos para identificar as respectivas espécies com o objetivo de aplicar uma terapêutica antimicrobiana eficaz. Esta é uma das tarefas que demandam maior consumo de mão de obra e materiais acessórios em um laboratório.

As espécies ou grupos de microrganismos mais frequentemente isolados produzem enzimas características. Deste modo, é possível identificar estes microrganismos relativamente ao nível de espécies

com um número limitado de testes se valendo da utilização e fermentação de substratos específicos.

## 2. COMPOSIÇÃO

Formulação - Agar Cled *	g/L
Hidrolisado pancreático de gelatina	4,0
Extrato de carne bovina	3,0
Hidrolisado pancreático de caseína	4,0
Lactose	10,0
L-Cistina	0,128
Azul de Bromotimol	0,02
Ágar Base	15,0
H <sub>2</sub> O ultra purificada	1L
pH 7,3 ± 0,2 a 25°C	

Formulação - Agar Mac Conkey *	g/L
Hidrolisado pancreático de gelatina	17,0
Hidrolisado péptico de tecido animal	1,5
Hidrolisado pancreático de caseína	1,5
Lactose	10,0
Sais Biliares	1,5
Cloreto de sódio	5,0
Ágar Base	15,0
Cristal violeta	0,001
H <sub>2</sub> O ultra purificada	1L
pH 7,1 ± 0,2 a 25°C	

Formulação - Agar Cromoclin EC *	g/L
Mistura de sais (cloreto de sódio, fosfatos, citrato férrico amoniacal)	8,1
Ágar Base	16
Mistura de cromopeptona	20,1
Sais biliares	1,5
H <sub>2</sub> O ultra purificada	1L
pH 7,2 ± 0,2 a 25°C	

\* A formulação pode ser ajustada e/ou suplementada, conforme necessário, para cumprir os critérios de desempenho.

## 3. AMOSTRA

### a- Tipos de amostras

A amostra deve ser coletada impreterivelmente antes do início de qualquer terapia antimicrobiana para que o exame tenha real significado clínico.

A urina de jato médio é o tipo de amostra mais comum, também sendo possível a realização do exame com amostras de cateterismo vesical, sonda de alívio, punção suprapúbica, urina de primeiro jato ou qualquer jato.

Em lactentes, em que não se consegue coletar através do jato médio, pode-se usar o saco coletor, porém a troca deve ser realizada a cada 30 a 45 minutos e, ao trocar o coletor, refazer a assepsia.

### - Preparo do paciente

Para urina de jato médio, deve ser coletada preferencialmente a primeira urina da manhã, podendo, quando necessário, retê-la por 2

a 4 horas. Deve ser realizada higienização prévia da região genital com água e sabão ou clorexidina aquosa a 2%. Desprezar o primeiro jato, coletando o jato médio em pote estéril e com boca larga, sem interromper a micção até a metade do frasco. O restante da micção deve ser desprezado. Orientar para que o paciente não

toque acidentalmente nas bordas do frasco. Após a coleta, fechar o frasco e levar imediatamente ao laboratório.

#### - Armazenamento e estabilidade da amostra

As amostras de urina podem ser transportadas a temperatura ambiente (20 a 25°C), devendo ser processadas em até 2 horas. Caso não seja possível o processamento neste tempo, podem ser refrigeradas (2 a 8°C) e processadas em até 24 horas.

#### - Critérios de rejeição

Rejeitar as amostras coletadas em recipientes inapropriados ou que contenham sujidades visíveis (principalmente no caso de coleta realizada em crianças). Igualmente, urinas contaminadas por fluxo menstrual devem ser rejeitadas.

### 4. INFORMAÇÕES GERAIS SOBRE O PRODUTO

#### a- Princípio

A urina é inoculada nos meios Mac Conkey, CLED e Cromoclin EC, e incubada a 35°C durante 18 a 24 horas. Após a incubação, é analisado o crescimento nos meios, realizada a leitura da contagem de colônias através da comparação visual com um gabarito de comparação no meio de CLED e a leitura do Cromoclin EC. Feitas as interpretações necessárias, continuam-se os demais procedimentos para identificação e antibiograma, se necessário.

Cada vial estéril contém uma lâmina com uma face contendo o meio Mac Conkey (coloração avermelhada), seletivo e diferencial para bacilos gram negativos com ação inibitória sobre os microrganismos gram positivos, permitindo leitura da fermentação da lactose e o meio Cromoclin EC meio seletivo e diferencial para a *E. coli*, e outra face com o meio de CLED (coloração esverdeada), que é um meio nutritivo e diferencial (permite leitura de fermentação da lactose) próprio para contagem total de microrganismos, uma vez que seu efeito inibitório é muito baixo. Uma característica importante do meio de CLED é a de que, no caso do *Proteus* spp. há uma inibição do véu de crescimento.

A identificação do paciente no vial pode ser feita usando-se as etiquetas adesivas que acompanham o produto.

#### b- Armazenamento e estabilidade

Para fins de transporte, o produto pode permanecer em temperatura ambiente por até 72h. No laboratório devem ser armazenados em temperatura de 2 a 25°C, condições em que se mantém estáveis até a data de vencimento expressa em rótulo, desde que isento de contaminação de qualquer natureza. O uso de refrigerador tipo *frost-free* não é recomendado para meios de cultura devido ao efeito desidratante deste tipo de equipamento.

Considerando que este produto é gelatinoso e sua composição pode apresentar até 80% de água, ao sofrer variações de temperatura (quente-frio ou frio-quente) todo meio de cultura pode gerar condensação, de pouca de sua utilização, em temperatura ambiente, podendo utilizar a incubação em estufa ( $\pm 37^\circ\text{C}$ ) para redução do tempo de secagem ou estabilização. A repetição do processo de refrigeração/estabilização não é recomendada, a constante troca de temperatura pode levar a desidratação do meio, expor o produto a contaminações ou gerar um acúmulo de água excessivo.

Conforme descrito em literatura, o laboratório deve retirar da refrigeração apenas a quantidade de produto que deverá ser utilizada em sua rotina e deixar estabilizar a temperatura, ou secar a água condensada, antes de sua utilização, em temperatura ambiente, podendo utilizar a incubação em estufa ( $\pm 37^\circ\text{C}$ ) para redução do tempo de secagem ou estabilização. A repetição do processo de refrigeração/estabilização não é recomendada, a constante troca de temperatura pode levar a desidratação do meio, expor o produto a contaminações ou gerar um acúmulo de água excessivo.

A água acumulada por condensação, ocasionada por alguma variação de temperatura, não influencia no desempenho do produto, desde que este não apresente ressecamento ou diminuição de espessura.

Devido a presença de substratos sensíveis, recomenda-se manter o produto protegido de incidência direta de luz (natural ou artificial) e evitar grandes variações de temperatura até a utilização.

#### c- Precauções e cuidados especiais

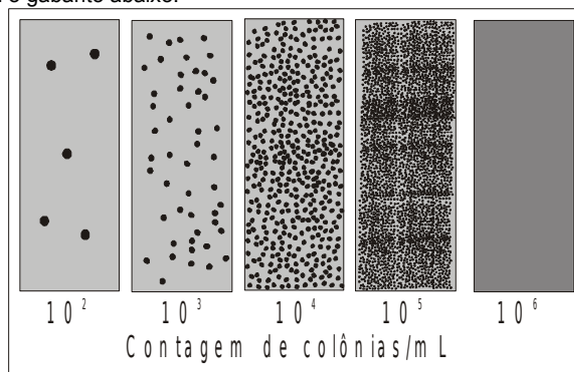
- Os viais do produto devem ser abertos no momento de seu uso, não devendo ser usadas as unidades que se apresentem contaminadas ou com o lacre violado;
- Não tocar a superfície do meio com os dedos;
- O produto destinado apenas para o uso diagnóstico *in vitro*;
- Uso restrito por profissionais;
- Mesmo se tratando de produto livre de agentes infecciosos, recomenda-se tratar este produto como potencialmente infeccioso, observando o uso de equipamentos de proteção individual e coletivo;
- Não inalar ou ingerir;
- Não utilizar placas com sinais de contaminação, ressecamento ou com alterações de cor ou espessura;
- Não usar materiais com o prazo de validade expirado, ou que apresentem selo de qualidade rompido ou violado;
- Recomenda-se a leitura da diretriz aprovada para "Proteção de Trabalhadores de Laboratório e Infecções Obtidas no Trabalho - CLSI® M29-A" para o manuseio seguro;
- O procedimento de descarte do produto se baseia na RDC 222 (ANVISA) de 28 de Março de 2018, que regulamenta as boas práticas de gerenciamento dos resíduos de serviços de saúde.
- Para acondicionamento do material a ser autoclavado, recomendamos o uso dos sacos para autoclavagem - Dextrilab.

### 5. MATERIAIS E EQUIPAMENTOS NECESSÁRIOS (porém não fornecidos)

- Estufa bacteriológica;
- Frascos estéreis de boca larga para coleta;
- Pipetas sorológicas estéreis (para uso com pequenos volumes de amostra).

### 6. PROCEDIMENTO TÉCNICO

- a- Trabalhar com amostra e meio em temperatura ambiente;
- b- Homogeneizar a amostra não centrifugada;
- c- No momento do uso, romper o lacre, remover cuidadosamente a lâmina contendo os meios de cultura (cuidando para não tocar nas bordas);
- d- Inocular a amostra:
  - Por imersão da lâmina com os meios diretamente na amostra de urina;
  - Gotejamento da urina com pipeta ou outro dispositivo estéril sobre a superfície dos meios;
  - Utilizando *swab* embebido na urina, neste caso garantir o espalhamento de 0,05 mL da amostra;
- e- Incubar o material em estufa bacteriológica a 35°C por 18 a 24h;
- f- Havendo crescimento, proceder a contagem de colônias no meio de CLED comparando o crescimento obtido por aproximação visual com o gabarito abaixo.



g- Prosseguir com a identificação e o antibiograma. A sensibilidade do método é de 100UFC/mL.

h- A avaliação microscópica de colorações de Gram da amostra e, se necessário da colônia analisada, pode elucidar dúvidas e oferecer um melhor direcionamento para o processo de identificação.

**Observações:**

- O meio CLED favorece o crescimento tanto de bactérias Gram positivas como Gram negativas, sendo que as colônias de

*S. agalactiae* se desenvolvem com aspecto puntiforme e em alguns casos deixam a superfície do meio fosca (recomenda-se em caso de dúvida recorrer-se a meios mais apropriados como o agar sangue);

- As bactérias fermentadoras da lactose desenvolvem uma coloração amarela no meio CLED e uma coloração vermelha no meio MacConkey;

- A contagem de colônias é feita no CLED;

- No meio Cromoclin EC as colônias de *Escherichia coli* crescerão com coloração verde ou verde azulada e as demais bactérias como coloração branca; cepas de *Proteus* spp., *Providencia* spp. ou *Morganella* spp. podem se desenvolver no meio com uma coloração castanha;

- Caso a análise prévia da amostra (item “b” do procedimento técnico) aponte uma possível contagem de colônias elevada (acima de  $10^7$  UFC/mL) recomenda-se diluir a amostra e inocular a diluição, multiplicando o resultado obtido pelo fator de diluição; amostras com elevadas contagens bacterianas apresentam crescimento confluyente no laminocultivo, o que dificulta a obtenção de colônias isoladas.

**7. RESULTADOS****a- Relatório**

- Não houve crescimento:

“Não houve desenvolvimento de bactérias na amostra analisada após 24h de incubação à 35 °C”;

- Havendo crescimento:

“Houve desenvolvimento de *Escherichia coli* (caso o cromoclin EC apresente crescimento de colônias azuis) ou indicar bactéria identificada por outros meios (caso as colônias no cromoclin EC sejam de coloração branca) na amostra analisada com contagem de colônias (indicar resultado) UFC/mL”.

**b- Análise dos resultados**

- Isolando-se apenas uma espécie bacteriana com contagem superior a  $10^5$  UFC/mL registra-se a contagem, procede-se à identificação bacteriana e ao antibiograma;

- Isolando-se apenas uma espécie bacteriana com contagem de colônias entre  $10^3$  a  $10^5$  UFC/mL, proceder à identificação e ao antibiograma após a análise conjunta dos dados clínicos do paciente e de outras análises do sedimento e sedimento corado;

- Isolando-se duas espécies bacterianas sendo uma delas com contagem superior a  $10^4$  UFC/mL e predominando esta contagem sobre a outra com ao menos  $10^3$  a mais, registrar a contagem de ambos, procedendo à identificação e antibiograma da espécie que está presente em maior número;

- Isolando-se duas espécies bacterianas e ambas com contagem superior a  $10^4$  UFC/mL, registrar sua contagem e identificação descritiva (ex. BGN, CGP etc.) sem antibiograma, exceto nos casos de pacientes com bexiga neurogênica ou cateterizados, casos em que se deve proceder à identificação e antibiograma de ambas as espécies;

- Isolando-se duas espécies diferentes de bactérias com contagem inferior a  $10^4$  UFC/mL, considera-se ambas como contaminantes;

- Bactérias isoladas de amostras coletadas através da punção supra-pública devem ser identificadas e submetidas ao antibiograma independentemente de sua contagem;

- Isolando-se 3 ou mais espécies bacterianas, liberar o resultado como o crescimento de várias espécies bacterianas e solicitar uma nova amostra, pois possivelmente se trata de uma contaminação da amostra, exceto nos casos de pacientes com bexiga neurogênica, cateterizados ou que tiveram a amostra coletada por punção supra-pública, casos em que se procede à identificação e antibiograma das espécies isoladas.

**Morfologias típicas das colônias em Agar CLED:**

Microrganismo	Características
<i>Escherichia coli</i>	Em geral, colônias amarelas, meio pode ficar amarelo, dimensão grande.
<i>Enterobacter</i> spp., <i>Klebsiella</i> spp.	Maioria das vezes se apresenta mucóide, colônias amarelas a azuis

	esbranquiçadas, meio assume tonalidade amarela no entorno das colônias dimensão grande.
<i>Proteus</i> spp., <i>Morganella</i> spp., <i>Providencia</i> spp.	Colônias incolores a azuladas, a proliferação em torno de colônias isoladas é inibida total ou parcialmente (swarming), dimensão grande.
<i>Enterococcus</i> spp.	Colônias amarelas, aspecto seco, meio amarelado no entorno das colônias, dimensão pequena.
<i>Pseudomonas</i> spp.	Colônias irregulares, verde a cinza, superfície plana a achatada, dimensão variável.
<i>Staphylococcus aureus</i>	Colônias amarelas, normalmente, escuras, meio amarelado no entorno das colônias, dimensão média
Estafilococos coagulase negativa	Colônias amarelas pálidas, mais opacas que o <i>Enterococcus faecalis</i> , aspecto seco, dimensão de pequena a média.
<i>Streptococcus</i> spp.	Colônia incolores, habitualmente brilhantes e úmidas, dimensão pequena.
Outros microrganismos Gram negativos	Habitualmente incolores a levemente brancas, muitas vezes mucóides, dimensão e bordas variáveis.
<i>Candida</i> spp.	Colônias brancas, redondas, de opaca a brilhante, côncavas, dimensão grande.
Outros Fungos	Colônias com características, formas e dimensões variáveis conforme gênero e espécie.

**Morfologias típicas das colônias em Agar MacConkey:**

Microrganismo	Características
<i>Escherichia coli</i>	Colônias cor-de-rosa a vermelhas (podem estar cercadas por uma zona de precipitação biliar), dimensão média a grande.
<i>Enterobacter</i> spp., <i>Klebsiella</i> spp.	Colônias mucóide, cor-de-rosa, dimensão grande.
<i>Proteus</i> spp., <i>Morganella</i> spp., <i>Providencia</i> spp.	Colônias incolores, de dimensão grande. A proliferação em torno das colônias isoladas é inibida (swarming).
<i>Salmonella</i> spp., <i>Shigella</i> spp.	Colônias incolores. Cor do meio: cor-de-laranja a âmbar, devido a redução de pH no meio. Dimensão média a grande.
<i>Pseudomonas</i> spp.	Colônias irregulares, incolores a cor-de-rosa, dimensão variável.
Cocos gram positivos	Inibição parcial a total.
Fungos e Leveduras	Inibição parcial a total.

**Morfologias típicas das colônias no Agar Cromoclin EC:**

Microrganismo	Características
<i>Escherichia coli</i>	Colônias azul-esverdeadas
Bacilos gram negativos - não <i>E. coli</i>	Colônias incolores. Cepas de <i>Proteus</i> sp, <i>Providencia</i> sp ou <i>Morganella</i> sp podem se desenvolver no meio com uma coloração castanha
Cocos gram positivos	Inibição parcial a total.
Fungos e Leveduras	Inibição parcial a total.

Os bacilos gram negativos são direcionados a identificação inicialmente com base na fermentação ou não da glicose. Na rotina laboratorial a diferenciação inicial pode utilizar características da colônia para decisão do processo de identificação, juntamente com o teste de oxidase. A utilização do Sistema BacTray, kit de Enterobactérias ou provas bioquímicas (TSI, LIA, SIM, MIO) é necessária para a conclusão da identificação do microrganismo. Para microrganismos gram positivos, sugere-se avaliação microscópica e testes de identificação de gênero e, quando necessário, espécie, conforme orientado em literatura. Para análises com presença de fungos, recomendamos nova semeadura em meios específicos (Agar Candida Cromogênico, Agar Sabouraud, Agar Micobiotic) para o correto isolamento.

**8. LIMITAÇÕES DO MÉTODO**

(Riscos Residuais Identificados conforme RDC 830/2023)

- A utilização de substratos cromogênicos na formulação pode acarretar foto sensibilidade, recomenda-se proteger o produto da incidência direta da luz.

- A presença de mais de uma variante genética intrínseca a cepa analisada, *E. coli* Lactose negativa, por exemplo, pode interferir na coloração gerada pelo cromógeno. É possível que características únicas ou mutadas da cepa ou do portador possam interferir no desempenho dos cromógenos afetando ou retardando o total desenvolvimento de cor das colônias.

- Inóculos com excesso de carga bacteriana podem interferir na ação do cromógeno.

- A presença de mais de um microrganismo na amostra pode ocasionar sobreposição de colônias na superfície do meio de cultura, dificultando sua identificação, para estes casos, recomenda-se o isolamento das colônias diferentes, mantendo a contagem da placa inicial.

- A qualidade dos resultados de análises microbiológicas é intimamente ligada a qualidade da amostra, as melhores práticas pré-analíticas, como cuidados extremos com a assepsia do processo ou paciente, garantem um melhor resultado.

- Meios de cultura apresentam grande quantidade de água em sua formulação, deste modo, variações de temperatura devem ocasionar a condensação e, conseqüentemente, o acúmulo de água na placa. O cuidado com o acondicionamento e exposição do meio a estas variações de temperatura são fundamentais para a manutenção da qualidade do produto.

- Algumas variações de coloração na colônia, morfologia ou tamanho podem ocorrer, devido a características únicas da cepa analisada.

- Para assegurar a qualidade do desenvolvimento das colônias de enterobactérias neste agar Mac Conkey, os volumes de inibidores são controlados, o que pode ocasionar, embora muito raramente, o crescimento de estirpes de enterococos ou de estafilococos. Estas cepas, normalmente, apresentam características mutadas e resistência aumentada a ação de sais biliares e cristal violeta. Para estes casos, sugere-se o isolamento das colônias em meios nutritivos.

- Alguns microrganismos fastidiosos, gram-negativos ou não, não apresentam crescimento neste meio laminocultivo, como por exemplo *Neisseria gonorrhoeae*, *Mycobacterium* spp., *Legionella* spp., *Bordetella* spp.. Para a recuperação destas espécies, utilizar meios de cultura apropriados.

- Embora as características das colônias sugiram a possibilidade de serem realizados alguns testes de diagnóstico diretamente neste meio de cultura, é indispensável à realização de testes bioquímicos para uma completa identificação e, se indicado, a realização de testes imunológicos usando culturas puras. Consultar a bibliografia apropriada para mais informações.

- Os resultados falsos-negativos podem ocorrer nas seguintes situações:

- Técnica de coleta inadequada (resíduos de detergente não eliminados);
- Uso de antimicrobiano prévio;
- Infecção urinária crônica (infecção pouco ativa);
- Excreção urinária rápida;
- Agentes etiológicos exigentes com relação aos meios de cultura.

- Os resultados falsos-positivos podem ocorrer nas seguintes situações:

- Técnica de assepsia inadequada;
- Erro na conservação do material;
- Tempo longo entre a coleta e análise.

## 9. CONTROLE DA QUALIDADE

- *Materiais necessários*

Cepas padrão: ATCC® (*American Type Culture Collection*) ou derivadas).

- Controle de qualidade recomendado:

- **Agar CLED:**

Parâmetro	Resultado esperado
<i>Escherichia coli</i> ATCC® 25922	Crescimento bom - Colônias amarelas
<i>Proteus mirabilis</i>	Crescimento bom - Colônias verdes,

ATCC® 25933	podendo apresentar leve formação de véu
<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC® 25923	Crescimento bom - Colônias amarelas
<i>Proteus vulgaris</i> ATCC® 8427	Crescimento bom - Colônias verdes, podendo apresentar leve formação de véu
Meio não inoculado	Meio sólido levemente opaco, com coloração esverdeada clara a escura, livre de precipitados ou partículas visíveis.

- **Agar Mac Conkey:**

Parâmetro	Resultado esperado
<i>Escherichia coli</i> ATCC® 25922	Crescimento bom - Colônias vermelhas (lactose +)
<i>Proteus mirabilis</i> 25933	ATCC® Crescimento bom - Colônias incolores (lactose -)
<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC® 25923	Inibição
Meio não inoculado	Meio sólido, levemente opaco, com coloração salmão a avermelhada, podendo apresentar pequenos precipitados.

- **Agar Cromoclin - EC**

Parâmetro	Resultado esperado
<i>Escherichia coli</i> ATCC® 25922	Crescimento bom - Colônias azul esverdeadas
<i>Proteus mirabilis</i> ATCC® 25933	Crescimento bom - Colônias marrom
<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC® 25923	Inibição
Meio não inoculado	Meio sólido, levemente opaco, coloração bege a levemente amarelada, livre de precipitados ou partículas visíveis.

- *Periodicidade*

Testar a cada novo lote recebido ou em periodicidade estabelecida pelo próprio laboratório.

- *Análise dos resultados*

As cepas inoculadas no material devem apresentar características de crescimento esperados. Caso se constate algum problema ou diferença, os resultados de amostras clínicas não devem ser liberados até que as causas tenham sido apuradas devidamente e os problemas constatados sanados.

## 10. GARANTIA DA QUALIDADE

A Laborclin obedece ao disposto na Lei 8.078/90 - Código de Defesa do Consumidor. Para que o produto apresente seu melhor desempenho, é necessário que:

- O usuário conheça e siga rigorosamente o presente procedimento técnico;

- Os materiais estejam sendo armazenados nas condições indicadas;

- Os equipamentos e demais acessórios necessários estejam em boas condições de uso, manutenção e limpeza.

Antes de ser liberado para venda, cada lote do produto é submetido a testes específicos, que são repetidos periodicamente conforme calendário estabelecido pela empresa até a data de vencimento expressa em rótulo. Os certificados de análise de cada lote podem ser obtidos no site [www.laborclin.com.br](http://www.laborclin.com.br). Em caso de dúvidas ou quaisquer problemas de origem técnica, entrar em contato com o SAC - Serviço de Assessoria ao Cliente através do telefone 0800-0410027 ou pelo e-mail [sac@laborclin.com.br](mailto:sac@laborclin.com.br). Quaisquer problemas que inviabilizem uma boa resposta do produto, que tenham ocorrido comprovadamente por falha da Laborclin serão resolvidos sem ônus ao cliente, conforme o disposto em lei.

## 11. REFERÊNCIAS

1. Association of Official Analytical Chemists. 1995. Bacteriological analytical manual, 8th ed., App. 3.08-3.09. AOAC International, Gaithersburg, MD.
2. Baron, E.J., L.R. Peterson, and S.M. Finegold. 1994. Bailey & Scott's diagnostic microbiology, 9th ed. Mosby-Year Book, Inc., St. Louis.
3. Clarridge, J.E., M.T. Pezzlo, and K.L. Vosti. 1987. Cumitech 2A, Laboratory diagnosis of urinary tract infections. Coordinating ed., A.S. Weissfeld. American Society for Microbiology, Washington, D.C.
4. Chapin, K.C., and T.-L. Lauderdale. 2003. Reagents, stains, and media: bacteriology. In: Murray, P. R., E. J. Baron, J.H. Jorgensen, M. A. Pfaller, and R. H. Tenenbaum (ed.). Manual of clinical microbiology, 8th ed. American Society for Microbiology, Washington, D.C.
5. Difco Manual, 2<sup>o</sup> ed., 2009.6. Ellner, P.D., C.J. Stoessel, E. Drakeford, and F. Vasi. 1966. A new culture medium for medical bacteriology. Am. J. Clin. Pathol. 45: 502-504.
7. Farmer III, J.J. 2003. Enterobacteriaceae: introduction and identification. In: Murray, P. R., E. J. Baron, J.H. Jorgensen, M. A. Pfaller, and R. H. Tenenbaum (ed.). Manual of clinical microbiology, 8th ed. American Society for Microbiology, Washington, D.C.
8. Isenberg, H. D. (ed.). 1992. Interpretation of aerobic bacterial growth on primary culture media, Clinical microbiology procedures handbook, vol.1, p. 1.6.1-1.6.7. American Society for Microbiology, Washington, D.C.
9. Koneman, Elmer; *et al.* Diagnostic Microbiology. Lippincott, USA, 6 ed., 2010.
10. Levine, M., and H.W. Schoenlein. 1930. A compilation of culture media for the cultivation of microorganisms. The Williams & Wilkins Company, Baltimore.
11. MacFaddin, J.F. 1985. Media for isolation-cultivation-identification-maintenance of medical bacteria, vol. I. Williams & Wilkins, Baltimore.
12. Mackey, J.P., and G.H. Sandys. 1965. Laboratory diagnosis of infection of the urinary tract in general practice by means of a dip-inoculum transport medium. Br. Med. J. 2:1286-1288.
13. Mackey, J.P., and G.H. Sandys. 1966. Diagnosis of urinary infections. Br. Med. J. 1:1173.
14. Mahon, Connie, Manuvelis, George Jr. Diagnostic Microbiology. Saunders, USA, 1995.
15. Murray, P.R. *et al.* Manual of Clinical Microbiology. 7th ed, American Society for Microbiology 1999.
16. Murray, P. R., E. J. Baron, J.H. Jorgensen, M. A. Pfaller, and R. H. Tenenbaum (ed.). 2003. Manual of clinical microbiology, 8th ed. American Society for Microbiology, Washington, D.C.
17. Sandys, G.H. 1960. A new method of preventing swarming of *Proteus* sp. with a description of a new medium suitable for use in routine laboratory practice. J. Med. Lab. Technol. 17:224- 233.
18. Silva, de Neusely; *et al.* Manual de Métodos de Análise Microbiológica de Alimentos e Água, 4<sup>o</sup> ed., 2010.
19. Thomson, R.B., and J.M. Miller. 2003. Specimen collection, transport, and processing: bacteriology. In: Murray, P. R., E. J. Baron, J.H. Jorgensen, M. A. Pfaller, and R. H. Tenenbaum (ed.). Manual of clinical microbiology, 8th ed. American Society for Microbiology, Washington, D.C.

**Laborclin Produtos para Laboratórios Ltda**

CNPJ 76.619.113/0001-31  
Insc. Estadual 1370012926  
Rua Casimiro de Abreu, 521  
Pinhais/PR CEP 83.321-210  
Telefone (41) 3661-9000

[www.laborclin.com.br](http://www.laborclin.com.br)

**Responsável Técnico:**

Maire Wakamori – CRF/PR-20176  
Serviço de Assessoria ao Cliente  
SAC 0800-0410027  
[sac@laborclin.com.br](mailto:sac@laborclin.com.br)

## ANEXO 1 – LISTA DE SÍMBOLOS UTILIZADOS NOS RÓTULOS

	Código do produto		Número de lote
	Número de série		Fabricante
	Consultar instruções para utilização		Validade
	Temperatura de armazenagem (limite de temperatura)		Produto para saúde para diagnóstico <i>in vitro</i> .
	Não utilizar se a embalagem estiver danificada		Representante autorizado na Comunidade Européia
	Quantidade suficiente para <n> ensaios		Frágil, manusear com cuidado
	Esterilizado utilizando técnicas assépticas de processamento		Esterilização utilizando óxido de etileno
	Esterilização utilizando irradiação		Esterilizado utilizando vapor ou calor seco.
	Risco biológico		Cuidado. Importante consultar instruções de uso.
	Controle		Controle Negativo
	Controle Positivo		Manter seco
	Manter afastado da luz solar e longe do calor		Somente para avaliação de desempenho
	Não utilizar		Não reesterilizar

Fonte: ABNT NBR ISO 15223-1 – Terceira edição (24.08.2022)