

AMNICATOR®

REF MWAM1, MWAM1-10, MWAM2, MWAM5

Usage prévu

L'écouvillon indicateur Amnicator^{MD} est un moyen simple et rapide de déceler la rupture de la membrane amniotique chez la femme enceinte. Pour usage professionnel seulement.

Explication du principe

La rupture de la membrane amniotique peut causer une fuite de liquide amniotique dans le vagin. La présence du liquide amniotique a tendance à causer une hausse du pH dans la partie supérieure du vagin. La détection d'une hausse de pH à l'aide d'un colorant indicateur de pH aide à confirmer la présence de liquide amniotique et constitue un signe indirect d'une rupture de la membrane amniotique.

Mesures de précaution

1. Pour usage professionnel seulement.
2. L'écouvillon indicateur Amnicator^{MD} n'est conçu que pour usage diagnostique in vitro.
3. N'ouvrir le sachet qu'avant l'utilisation.
4. Ne pas utiliser l'écouvillon indicateur Amnicator^{MD} après la date de péremption indiquée sur l'étiquette du produit.
5. Une fois qu'il a servi, l'écouvillon indicateur Amnicator^{MD} est considéré comme potentiellement infectieux. Il convient de prendre des mesures de protection appropriées contre les biorisques.
6. Produit à usage unique. Ne pas réutiliser.
7. L'écouvillon indicateur est stérile si le sachet n'a pas été ouvert ou endommagé.
8. Le mode d'emploi, les conditions de conservation, les mesures de précaution et limitations précisés dans les directives doivent être respectés pour assurer des résultats valides.
9. NE PAS UTILISER SI LE JOINT DE FERMETURE DU SACHET EST BRISÉ

Renseignements sur la sécurité du produit

Les composants en plastique de l'écouvillon indicateur Amnicator^{MD} ne contiennent ni latex ni PVC.

Conservation

L'écouvillon indicateur Amnicator^{MD} se conserve dans son sachet, dans la boîte d'emballage, à température ambiante (entre 5 et 25 °C). Ne pas exposer le produit à la lumière vive. Lorsque les conditions de conservation soient respectées, le produit reste stable jusqu'à la date de péremption indiquée sur l'étiquette. N'ouvrir le sachet qu'au moment de l'emploi.

Date de péremption

Deux (2) ans à partir de la date de fabrication. La date de péremption est indiquée sur le sachet pelable et l'étiquette de la boîte.

Mode d'emploi

1. Nettoyer la vulve et l'entrée du vagin.
2. Rentrer délicatement un spéculum à deux lames (p. ex. un spéculum de Cusco) dans le vagin de façon à exposer le col de l'utérus.
3. Rentrer un écouvillon indicateur Amnicator^{MD} dans le vagin et recueillir pendant 10 à 15 secondes tout liquide provenant de l'orifice cervical externe ou du cul-de-sac postérieur du vagin.
4. Retirer l'écouvillon indicateur Amnicator^{MD} et examiner immédiatement la couleur de son embout.
5. Comparer la couleur de l'embout à celles du tableau colorimétrique.

Interprétation des résultats

Comparer la couleur de l'embout de l'écouvillon indicateur Amnicator^{MD} à celles du tableau colorimétrique*.

*Veuillez noter que ces couleurs sont approximatives et peuvent varier légèrement en raison des encres, des procédés d'impression ou des couleurs des écrans d'ordinateur si le document est consulté en ligne.

Membranes intactes

pH 5.0 Jaune



pH 5.5 Jaune/ olive



pH 6 Vert olive



Membranes rompues

pH 6.5 Noir/vert foncé



pH 7.0 Noir-bleu



pH 7.5 Bleu



Contrôle de la qualité

Les laboratoires qui désirent effectuer un test de contrôle de la qualité facultatif à l'interne peuvent utiliser des solutions tampons dont les pH correspondent à ceux indiqués dans le tableau colorimétrique Amnicator^{MD}.

Limitations

1. L'écouvillon indicateur Amnicator^{MD} est conçu à l'intention des professionnels de la santé compétents pour servir d'aide au diagnostic.
2. L'écouvillon indicateur Amnicator^{MD} ne sert qu'à indiquer un changement de pH et ne s'utilise que selon le mode d'emploi expliqué plus haut.
3. Un traitement par antibiotiques, la présence de crème, de gel, de sang, de sperme, de sang ou une infection vaginale peut modifier le pH normal du vagin et causer un résultat faussement positif.
4. Si une infection est soupçonnée, il faut effectuer une analyse microbiologique pour écarter l'infection.

Références

1. Abe T. The detection of the rupture of foetal membranes with the nitrazine indicator. Am J. Obst. & Gynec. 1940. 39:400-404.
2. Drife J. Preterm rupture of the membranes. Brit. Med. J. 1982; 285:583.
3. Mills A., Ganloch D. Use of the nitrazine yellow swab test in the diagnosis of the ruptured membranes. Brit. J. Obst. & Gynec. 1977; 84:138-140.
4. Pauersterin C. Premature rupture of the membranes. In; Clinical Obstetrics, Anonymous, ed. John Wiley & Sons and Churchill Livingstone. 1987; 367-381.
5. Pritchard J, Macdonald P. Williams Obstetrics, anonymous, ed. New York: Appleton-Century-Crofts, 1960; 407-408.
6. Filet JP, More N, Librati C, Ruffie A, Delouis P, Cluzeau MH, Hocke C, and Lang JJ. Évaluation de trois méthodes diagnostiques dans la rupture prématrice des membranes. Rev. Fr. Gynecol. Obstet. 1994; 89:123-128.
7. Dickinson, F., Soltani H. & Allsop J., 2005, Review of the Use of Nitrazine Yellow Swabs in Pre-Labour. 27th Triennial Congress International Confederation of Midwives, Brisbane, Australia.