



- 1 - Recueillir du sang veineux jusqu'au trait noir indiqué sur chaque tube (1ml).  
Comme le débit est lent, maintenir le tube sur l'aiguille pendant 2 à 3 secondes jusqu'à atteindre le trait noir.  
Le prélèvement n'est valable que pour un volume compris entre 0.8 ml et 1.2 ml. Si le prélèvement est effectué avec une aiguille à ailettes, il faut purger la tubulure avec un tube classique (non fourni).
- 2 - Mélanger énergiquement le contenu de chaque tube par retournement de 8 à 10 fois en s'assurant que la surface interne du tube est recouverte de sang.
- 3 - Etiqueter les tubes.
- 4 - Transférer les tubes dans une étuve à 37°C +/- 1°C dans un maximum de 3 heures après le prélèvement. Les maintenir en position verticale à 37°C +/- 1°C pendant 16 à 24 heures.

- 5 - Après incubation, centrifuger pendant 15 minutes entre 2000 g et 3000 g. Le gel permet de séparer les cellules du plasma. Si ce n'est pas le cas, répéter la centrifugation à vitesse plus élevée.
- 6 - Les tubes centrifugés sont conservés entre 2°C et 8° C avant de les confier au coursier.

**Conservation : entre 4°C et 25°C**

**Contenu : 4 tubes réactifs :**

- . un tube à **bouchon violet** : tube Mitogène, contrôle positif
- . un tube à **bouchon gris** : tube Nul, contrôle négatif
- . un tube à **bouchon vert** : tube antigène TB1
- . un tube à **bouchon jaune** : tube antigène TB2

Vérifier la date de péremption des tubes avant utilisation