

Kit de collecte et de transport Aptima pour échantillon cervical

Pour diagnostic *in vitro*

Réservé à l'exportation américaine

CONTENU :

50 kits de transport et de collecte Aptima pour échantillon cervical. Chaque kit contient :

- Un dispositif de collecte d'échantillon cervical
- Un écouvillon de nettoyage féminin
- Un tube contenant un Moyen de transport des échantillons Aptima (4,3 ml)

AVERTISSEMENTS ET PRECAUTIONS :

- A. Les échantillons recueillis à l'aide de ce kit peuvent être testés avec le Aptima HPV Assay et le Aptima HPV 16 18/45 Genotype Assay. Consulter la notice de test correspondante.
- B. La performance n'a pas été établie avec d'autres produits.
- C. Ne pas appliquer le moyen de transport directement sur la peau ou sur les muqueuses et éviter toute ingestion de ce produit.
- D. Certains composants de ce kit peuvent être étiquetés avec des symboles de risque et de sécurité.

Remarque : La communication des dangers reflète les classifications des fiches de données de sécurité (FDS) de l'UE. Pour obtenir des informations sur la communication des dangers spécifiques à votre région, veuillez consulter la FDS spécifique de la région dans la bibliothèque de fiches de données de sécurité à l'adresse www.hologicds.com.

CONDITIONS DE CONSERVATION DU KIT :

Conservez le kit de collecte à température ambiante (15°C à 30°C).

COLLECTE ET MANIPULATION DES ECHANTILLONS :

Remarque : Les échantillons doivent être collectés par des cliniciens.

1. Retirez l'excédent de glaires de l'orifice cervical et des muqueuses environnantes à l'aide d'un écouvillon de nettoyage (écouvillon à tige blanche dans le paquet imprimé en rouge). Jetez cet écouvillon.

Remarque : Pour retirer l'excédent de mucus de l'orifice cervical, il est possible d'utiliser un écouvillon de nettoyage à embout large (non fourni).

2. Insérez le dispositif de collecte d'échantillon (écouvillon à tige bleue dans le paquet imprimé en noir) dans le canal endocervical.
3. Effectuez trois tours complets dans le sens des aiguilles d'une montre avec le dispositif pour obtenir un prélèvement suffisant.
4. Retirez délicatement le dispositif en évitant tout contact avec la muqueuse vaginale.
5. Retirez le bouchon du tube de transport de l'échantillon cervical et placez immédiatement le dispositif de collecte de l'écouvillon dans ce tube.
6. Tournez la tige de l'écouvillon entre le pouce et l'index à trois reprises pour déloger les cellules du dispositif. Jetez l'écouvillon. Ne pas briser la tige dans le tube de transport.
7. Refermez hermétiquement le tube de transport de l'échantillon cervical.

TRANSPORT ET CONSERVATION DES ECHANTILLONS :

Une fois collecté, transportez et conservez le tube de transport d'échantillon cervical entre 2 °C et 30°C jusqu'à la réalisation du test. Les échantillons doivent être testés avec le Aptima HPV Assay ou le Aptima HPV 16 18/45 Genotype Assay dans les 60 jours qui suivent leur prélèvement. Si une durée de conservation supérieure est nécessaire, les tubes de transport pour échantillon cervical peuvent être conservés à ≤ -20 °C pendant un maximum de 24 mois après collecte.

Le transport des échantillons doit s'effectuer conformément aux réglementations nationales et internationales applicables relatives au transport.

LIMITES :

- A. La présence de lubrifiant personnel contenant du Polyquaternium 15 à des concentrations supérieures à 0,025 % peut interférer avec les résultats du test.
- B. La présence de médicaments anti-fongiques contenant du tioconazole à des concentrations supérieures à 0,3 % peut nuire à la performance du test.



Hologic, Inc.
10210 Genetic Center Drive
San Diego, CA 92121 USA

Service clients : +1 800 442 9892
customersupport@hologic.com

Service technique : +1 888 484 4747
molecularsupport@hologic.com

Pour obtenir des coordonnées supplémentaires, visitez le site www.hologic.com.



Hologic N.V.
Da Vincilaan 5
1930 Zaventem
Belgium

Ce produit peut faire l'objet d'un ou plusieurs brevets américains décrits à l'adresse www.hologic.com/patents.

© 2001-2018 Hologic, Inc. Tous droits réservés.

502013FR Rev. 003
2018-05