

Odberová súprava pre test Rapid fFN®

REF PRD-01020

Len na diagnostické použitie *in vitro*
Uchovávajte pri teplote 2 až 25 °C.



Pomôcku majú používať len zaškolení zdravotníčki pracovníci.

Odberová súprava pre test Rapid fFN od spoločnosti Hologic sa má používať s testami Rapid fFN® (systém PeriLynx™, systém Rapid fFN® 10Q).

URČENÉ POUŽITIE

Odberová súprava pre test Rapid fFN® obsahuje pomôcky na odber vzoriek, ktoré zahŕňajú sterilný aplikátor s polyesterovou špičkou a transportnú skúmavku obsahujúcu 1 ml extrakčného tlivivého roztoku. Táto odberová súprava je určená na odber cervikovaginálnych vzoriek pre testy Rapid fFN (systém PeriLynx™, systém Rapid fFN® 10Q). Odber vzoriek sa má vykonávať len pri vyšetrení pomocou vyšetrovacieho zrkadla.

BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA A VÝSTRAHY

1. Len na diagnostické použitie *in vitro*.
2. Súpravu nepoužívajte, ak je narušená celistvosť obalu aplikátora alebo došlo k úniku z transportných skúmaviek.
3. Extrakčný tlivivý roztok je vodný roztok, ktorý obsahuje inhibítory proteázy a látky na uchovávanie proteínov vrátane aprotinínu, boviného sérového albumínu a azidu sodného. Azid sodný môže reagovať s potrubím a vytvárať potenciálne výbušné azidy kovov. Zabráňte kontaktu s pokožkou, očami a odevom. Pri zasiahnutí ktoroukoľvek z týchto reagencii dôkladne umyte zasiahnutú oblasť vodou. Pri likvidácii tejto reagencie vždy prepláchnite odtok veľkým množstvom vody, aby nedochádzalo k hromadeniu azidov.
4. Vzorky ľudského pôvodu sa majú považovať za potenciálne infekčné. Pri odberu vzoriek, manipulácií s nimi, ich skladovaní a likvidácii a pri likvidácii použitého obsahu súprav dodržiavajte náležité bezpečnostné opatrenia. Použitý materiál odhadnite do vhodnej nádoby pre biologicky nebezpečný odpad.
5. **Vzorky na zisťovanie fetálneho fibronektínu sa majú odobrať pred odberom vzoriek na kultiváciu.** Pri odberu vaginálnych vzoriek na mikrobiologickú kultiváciu sú často potrebné agresívne techniky odberu, pri ktorých môže dojst' k poškodeniu cervikálnej alebo vaginálnej sliznice, čo môže prípadne narúšať prípravu vzorky.
6. **Vzorky sa majú odobrať pred digitálnym vyšetrením krčka maternice alebo vaginálnym vyšetrením pomocou ultrazvukovej sondy, pretože pri manipulácii s krčkom maternice môže dojst' k uvoľneniu fetálneho fibronektínu.**
7. Pred odberom vzoriek je potrebné vylúčiť roztrhnutie plodových blán, pretože fetálny fibronektín sa nachádza v amniotickej tekutine aj v plodových blanach.
8. Prítomnosť infekcií nie je vylúčená ako faktor súvisiaci s rizikom predčasného pôrodu.
9. Je k dispozícii dostatok informácií, ktoré sa týkajú súvislosti expresie fetálneho fibronektínu s pôrodom u asymptomatických žien s HIV/AIDS.
10. Nepoužívajte pomôcky na odber vzoriek po dátume exspirácie.
11. Použite len jednu odberovú pomôcku na jednu vzorku pacienta. Každá odberová pomôcka je určená na jedno použitie. Nepoužívajte opakovane.
12. Počas odberu vzorky dajte pozor, aby nedošlo k zlomeniu aplikátora.

UCHOVÁVANIE A STABILITA

Vzorky, ktoré sa neanalyzovali do ôsmich (8) hodín od odberu, sa musia uchovávať v chladničke pri teplote 2 až 8 °C a analyzovať do troch (3) dní od odberu alebo v mrazničke a analyzovať do troch (3) mesiacov, aby nedošlo k znehodnoteniu analytu. Nevystavujte teplotám vyšším ako 25 °C.

NÁVOD NA POUŽITIE

Táto odberová súprava je jediný prípustný systém na odber vzoriek, ktorý možno použiť na odber vzoriek pre testy Rapid fFN.

1. Pred akýmkolvek vyšetrením alebo manipuláciou v oblasti krčka maternice alebo vaginálneho traktu použite vyšetrovacie zrkadlo a zláhka otáčajte špičkou aplikátora na zadnej vaginálnej klenbe počas približne 10 sekúnd, aby mohla špička absorbovať cervikovaginálne sekréty. Následné pokusy o nasiaknutie špičky aplikátora by mohli viest' k neplatnosti testu.
2. Vyberte perinatálny tampón Hologic (sterilný tampón s polyesterovou špičkou) a špičku ponorte do tlivivého roztoku. Zalomte telo aplikátora (pri záreze), tak aby bolo zarovnané s hornou časťou skúmavky.
3. Zarovnajte telo aplikátora s otvorom v uzávere skúmavky a pevne ho zatlačte, čím sa skúmavka uzavrie. Výstraha: Telo aplikátora musí byť zarovnané, aby nedošlo k úniku.

RapidfFN® Test

Odberová súprava pre test Rapid fFN®

4. Na štítok transportnej skúmavky napište meno pacienta a ďalšie informácie potrebné na identifikáciu.
 5. Odošlite skúmavku na testovanie. Vzorky transportujte pri teplote 2 až 25 °C alebo zmrazené.
- 6. Vzorky, ktoré sa neanalyzovali do ôsmich (8) hodín od odberu, sa musia uchovávať v chladničke pri teplote 2 až 8 °C a analyzovať do troch (3) dní od odberu alebo v mrazničke a analyzovať do troch (3) mesiacov, aby nedošlo k znehodnoteniu analytu. Nevystavujte teplotám vyšším ako 25 °C.**

OBMEDZENIA

1. Vzorku fetálneho fibronektínu je možné odobrať u pacientok, ktoré uvedú, že malí pohlavný styk počas predchádzajúcich 24 hodín, ale poskytovatelia zdravotnej starostlivosti si musia byť vedomí nasledujúcich informácií týkajúcich sa týchto pacientiek:
Vzorka kontaminovaná semenom by mohla mať za následok falošne zvýšenú výslednú hodnotu fFN. Poskytovateľov zdravotnej starostlivosti však môžeme uistíť, že interferencia spôsobená semenom nebude mať za následok falošne zniženú výslednú hodnotu fFN. Napríklad výsledná hodnota nižšia než 10 ng/ml môže byť spoľahlivo považovaná za výslednú hodnotu nižšiu než 10 ng/ml aj v prípade, ak pacientka mala pohlavný styk počas predchádzajúcich 24 hodín.
Vyššie uvedený príklad sa dá aplikovať aj na vyššie prahové hodnoty používané v niektorých zariadeniach.
2. **Je potrebné dbať na to, aby nedošlo ku kontaminácii aplikátora alebo cervikovaginálnych sekrétov lubrikantmi, mydlami, dezinfekčnými prostriedkami alebo krémami (napr. lubrikačným gélem K-Y®, vaginálnym progesterónom, dezinfekčným prostriedkom Betadine®, krémom Monistat®, hexachlorofénom).** Tieto látky môžu ovplyvniť absorpciu vzorky do aplikátora alebo reakciu protilátka – antigén pri testoch na fetálny fibronektín.
3. **Testy na fetálny fibronektín nie sú určené pre ženy so stredne silným alebo ťažkým vaginálnym krvácaním.** Vaginálne krvácanie môže spôsobiť ťažkosť pri interpretácii výsledkov testu na fetálny fibronektín. Ak pri vizuálnej kontrole zistíte stredne silné alebo ťažké vaginálne krvácanie, odporúčame odobrať vzorku až po skončení prebiehajúceho vaginálneho krvácania.
4. Vzorky na zisťovanie fetálneho fibronektínu sa nemajú odoberať pacientkam, u ktorých existuje podozrenie alebo sa u nich zistila abrupcia placenty alebo placenta previa.
5. Testy na fetálny fibronektín sa nemajú používať u pacientok s nádorovými ochoreniami reprodukčného traktu.
6. Nie je vylúčený vplyv týchto komponentov na analýzu: výplachy, biele krvinky, červené krvinky, baktérie a bilirubín.

TECHNICKÁ PODPORA A INFORMÁCIE O OBJEDNÁVANÍ

LEN USA A KANADA

Tel.: 1-800-442-9892
Fax: 1-508-229-2795

VŠETKY OSTATNÉ KRAJINY

Obráťte sa na miestneho zástupcu spoločnosti Hologic alebo na číslo:
Tel.: 00800 800 29892

Ďalšie kontaktné informácie nájdete na lokalite www.ffntest.com

© 2021 Hologic, Inc. Všetky práva vyhradené.

Hologic, PeriLynx, Rapid fFN alebo súvisiace logá sú ochranné známky alebo registrované ochranné známky spoločnosti Hologic, Inc. alebo jej pridružených spoločností v Spojených Štátach alebo iných krajinách. Všetky ostatné ochranné známky, registrované ochranné známky a názvy výrobkov sú vlastníctvom ich príslušných vlastníkov.



Nepoužívajte opakovane



Použíte do



Prečítajte si návod na použitie



Katalógové číslo



Výrobca



Nepoužívajte, ak je balenie poškodené.
Nepoužívajte, ak došlo k porušeniu systému sterilnej bariéry produktu alebo jeho balenia.



Diagnostická zdravotnícka pomôcka
na použitie *in vitro*



Kód šarže



Spnomocnený zástupca v Európskom
spoločenstve



Obmedzenie teploty: 2 – 25 °C



Tu otvoriť



Hologic, Inc. • 10210 Genetic Center Drive • San Diego, CA • 92121 • USA
1(800) 442-9892 • +1(508) 263-2900 • www.hologic.com



Hologic BV
Da Vincielaan 5, 1930 Zaventem, Belgicko

RapidfFN® Test