

Provette di diluente per sangue intero Aptima®

Istruzioni per l'uso
Per uso diagnostico *in vitro*

Uso previsto

La provetta di diluente per sangue intero Aptima® (WBD) deve essere utilizzata per il trattamento di campioni biologici di sangue intero.

Principi della procedura

La provetta di diluente per sangue intero Aptima® viene utilizzata per trattare (le) provette contenenti campioni di sangue intero. Consultare il foglietto illustrativo del relativo saggio per le istruzioni relative alla manipolazione e alla preparazione dei campioni biologici di sangue intero.

Materiali forniti

Provette di diluente per sangue intero Aptima® (n. di cat. PRD-06783)

Componente	Descrizione	Quantità
Diluente per sangue intero Aptima®	1 provetta contenente 1,425 mL di diluente per sangue intero	100 unità

Materiali richiesti (ma) disponibili separatamente

Pipettatore calibrato e puntali con tappi idrofobici per il trasferimento del campione biologico dal contenitore di raccolta principale alla provetta per la provetta di diluente per sangue intero Aptima®.

Avvertenze e precauzioni

- A. Per uso diagnostico *in vitro*.
- B. Per uso professionale.
- C. Consultare il foglietto illustrativo del relativo saggio per ulteriori avvertenze e precauzioni.
- D. Utilizzare solo contenitori da laboratorio monouso forniti o indicati in modo specifico come monouso.
- E. Adottare le consuete precauzioni di laboratorio. Non mangiare, bere né fumare nelle aree di lavoro designate. Quando si maneggiano campioni biologici e reagenti, indossare guanti monouso senza talco, occhiali protettivi e camici da laboratorio. Lavarsi accuratamente le mani dopo aver maneggiato campioni biologici e reagenti.

F. Prestare attenzione a evitare la contaminazione crociata durante le fasi di manipolazione dei campioni. I campioni biologici possono contenere elevati livelli di patogeni. Assicurarsi che i contenitori dei campioni biologici non vengano in contatto tra di loro ed eliminare i materiali usati senza farli passare sopra i contenitori aperti. Se i guanti entrano in contatto con il campione, cambiarli per evitare una contaminazione crociata.

G. Non usare questo diluente dopo la data di scadenza.

Nota: *Le informazioni sulla comunicazione dei pericoli per l'etichettatura dei prodotti commercializzati a livello mondiale riflettono le classificazioni delle schede di sicurezza degli Stati Uniti e dell'UE (SDS - Safety Data Sheets). Per informazioni relative alle indicazioni di pericolo specifiche della propria nazione, fare riferimento alla scheda SDS specifica nella Raccolta delle schede di sicurezza all'indirizzo www.hologicds.com.*

Requisiti di conservazione e manipolazione

Alla ricezione e prima dell'utilizzo, conservare le provette di diluente per sangue intero (WBD) Aptima a temperatura ambiente (da 15 °C a 30 °C).

Prestazione del campione biologico

Il foglietto illustrativo del test pertinente fornisce le caratteristiche prestazionali dei campioni biologici in fase di test. I foglietti illustrativi del test sono disponibili online sul sito www.hologic.com.

Informazioni di contatto e cronologia delle revisioni



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



Hologic BV
Da Vincilaan 5
1930 Zaventem
Belgium

Indirizzo dello sponsor australiano:
Hologic (Australia & New Zealand) Pty Ltd
Macquarie Park NSW 2113

Per l'indirizzo e-mail e il numero di telefono dell'assistenza tecnica e del servizio clienti specifici del Paese, visitare www.hologic.com/support.

Questo prodotto è destinato esclusivamente all'uso nel campo della diagnostica umana in vitro.

In caso di incidente grave, informare il produttore e l'autorità competente nella propria area geografica.

Hologic, Aptima e i relativi logo sono marchi commerciali o marchi commerciali registrati di Hologic, Inc. e/o delle aziende consociate negli Stati Uniti e/o in altri Paesi. Tutti gli altri marchi commerciali che possono apparire in questo foglietto illustrativo appartengono ai rispettivi proprietari.

Questo prodotto potrebbe essere protetto da uno o più brevetti USA identificati nel sito www.hologic.com/patents.

©2020–2022 Hologic, Inc. Tutti i diritti riservati.

AW-26508-701 Rev. 001
2022-05

Cronologia delle revisioni	Data	Descrizione
AW-26508-001 Rev. 001	Maggio 2022	<ul style="list-style-type: none"> Creazione di IFU provette di diluente per sangue intero Aptima AW-26508-001 Rev. 001 basata su AW-21090-001 Rev. 001 per la conformità normativa con IVDR Aggiunte Istruzioni per l'uso Aggiornata sezione Avvertenze e precauzioni Aggiunta notifica sistema globale armonizzato Informazioni di contatto aggiornate, tra cui: informazioni su rappresentante autorizzato nella Comunità europea, marchio CE, rappresentante autorizzato in Australia e assistenza tecnica