

Aptima Urinproben-Transportgefäße

Zur *in vitro* diagnostischen Anwendung.

Nur zum US-Export.

Verwendungszweck

Die Aptima-Urinproben-Transportgefäße sind zur Verwendung mit Aptima-Tests bestimmt. Das Aptima-Urinproben-Transportgefäß ist zur Entnahme und zum Transport von männlichen oder weiblichen Urinproben bestimmt.

Im Lieferumfang enthaltene Materialien

Aptima-Urinproben-Transportgefäße (Best-Nr. 105575)

Komponente	Menge	Beschreibung
Probentransportgefäß	je 100	Reaktionsgefäß mit 2 ml Aptima-Urintransportmedium

Erforderliche Materialien (nicht im Kit enthalten)

Einmalpipette für den Transfer von 2 ml Urin aus dem primären Entnahmebehälter in das Aptima-Urinproben-Transportgefäß.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

A. Das Transportmedium nicht direkt auf die Haut oder Schleimhäute kommen lassen oder einnehmen.

Lagerbedingungen

Urinproben-Transportgefäße sind bei Raumtemperatur (15 °C bis 30 °C) zu lagern.

Leistungsmerkmale für Urinproben

Die Test-Leistungsmerkmale der männlichen und weiblichen Urinproben sind in der Packungsbeilage des entsprechenden Aptima-Tests angegeben. Die Packungsbeilagen von Aptima-Tests sind online auf www.hologic.com abrufbar. Die Leistung der männlichen Urinprobe wurde nicht für alle Aptima-Tests bestimmt. In der nachstehenden Tabelle sind die akzeptablen Probentypen für jeden der Aptima-Tests angegeben.

Aptima-Test für	Weibliche Urinproben	Männliche Urinproben
<i>Chlamydia trachomatis</i>		
<i>Chlamydia trachomatis</i> und <i>Neisseria gonorrhoeae</i> (Aptima Combo 2™ -Test)	Ja	Ja
<i>Mycoplasma genitalium</i>		
<i>Neisseria gonorrhoeae</i>		
<i>Trichomonas vaginalis</i>	Ja	Nein

Probenentnahme und -handhabung

1. Der Patient sollte mindestens 1 Stunde vor der Probenentnahme kein Wasser gelassen haben.
2. Der Patient ist anzuweisen, Urin aus dem ersten Harnstrahl (ca. 20 ml bis 30 ml des ersten Harnstrahls) in einem Sammelbehälter ohne Konservierungsstoffe zu sammeln. Die Sammlung von größeren Urinmengen kann zur rRNA-Probenverdünnung führen, die die Testempfindlichkeit herabsetzen kann. Patientinnen sollten den Schamlippenbereich nicht vor der Bereitstellung der Probe reinigen.

3. Den Deckel entfernen und mit einer Einmalpipette 2 ml Urin in das Urinproben-Transportgefäß transferieren. Das richtige Urinvolumen wurde hinzugefügt, wenn das Flüssigkeitsniveau zwischen den schwarzen Fülllinien auf dem Etikett des Urinproben-Transportgefäßes liegt.
4. Verschließen Sie das Urinproben-Transportgefäß wieder fest. Das wird jetzt als behandelte Urinprobe bezeichnet.

Probentransport und -lagerung

Nach der Sammlung die verarbeiteten Urinproben im Aptima-Urinproben-Transportgefäß bei 2 °C bis 30 °C transportieren und bis zum Test bei 2 °C bis 30 °C lagern. Die verarbeiteten Urinproben sollten innerhalb von 30 Tagen nach der Sammlung mit dem Aptima-Test getestet werden. Wenn eine längere Lagerung erforderlich ist, lesen Sie die Packungsbeilage des entsprechenden Aptima-Tests.

Urinproben, die noch im primären Sammelbehälter sind, müssen bei 2 °C bis 30 °C ins Labor transportiert werden. Transferieren Sie die Urinprobe innerhalb von 24 Stunden nach der Sammlung in das Aptima-Urinproben-Transportgefäß. Bei 2 °C bis 30 °C lagern und innerhalb von 30 Tagen nach der Sammlung testen.

Hinweis: Der Versand der Proben muss in Übereinstimmung mit geltenden nationalen und internationalen Frachtbestimmungen erfolgen.

Einschränkungen

- A. Dieses Probenentnahmekit nur mit den Aptima-Tests verwenden. Die Leistung mit anderen Produkten wurde nicht ermittelt.
- B. Die Leistung der männlichen Urinproben wurde nicht für den Aptima Trichomonas vaginalis-Test bestimmt.



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

Kundensupport : +1 844 Hologic (+1 844 465 6442)
customersupport@hologic.com
Technischer Kundendienst: +1 888 484 4747
molecularsupport@hologic.com

Weitere Kontaktinformationen finden Sie unter www.hologic.com.



EMERGO EUROPE
Molenstraat 15
2513 BH, The Hague
The Netherlands

Hologic, Aptima, und Aptima Combo 2 sind Marken und/oder eingetragene Marken von Hologic, Inc. und/oder seinen Tochterunternehmen in den Vereinigten Staaten und/oder anderen Ländern.

© 2003-2016 Hologic, Inc. Alle Rechte vorbehalten.
501953DE Rev. 002
2016-03