

CONTROLLI DI AMPLIFICAZIONE MTD

(bioMérieux cod. 39223/Hologic Cat. No. 301043F)

IMPIEGO

I reagenti del kit Controlli di Amplificazione MTD Hologic possono essere utilizzati come controlli supplementari con il test Amplified Mycobacterium Tuberculosis Direct (MTD).

REAGENTI E MATERIALE COMPRESI NEL KIT

Nota: per informazioni sulle indicazioni di pericolo e i consigli di prudenza che possono essere associati ai reagenti, consultare la libreria delle schede di sicurezza (Safety Data Sheet Library) all'indirizzo www.hologic.com/sds.

Controllo Negativo di Amplificazione per MTD (NC) 2 x 1 ml
Soluzione Tamponata.

Controllo Positivo di Amplificazione per MTD (PC) 2 x 1 ml
Acido nucleico non infettivo in soluzione tamponata.

PRECAUZIONI D'USO

- A. Il test è riservato esclusivamente ad un uso diagnostico *in vitro*.
- B. I Controlli di Amplificazione MTD possono essere utilizzati con il kit Hologic per l'identificazione diretta mediante amplificazione del Mycobacterium Tuberculosis complex
- C. I Controlli di Amplificazione MTD non consentono di monitorare la fase di sonicazione (lisi) del test.
- D. Conformemente alle istruzioni riportate sul foglietto illustrativo del test MTD, si raccomanda di includere sospensioni di micobatteri per controllare la lisi e l'amplificazione.

CONSERVAZIONE E MANIPOLAZIONE

I reagenti contenuti nel kit Controlli di Amplificazione MTD devono essere conservati a una temperatura compresa tra 2°C e 8°C e rimangono stabili fino alla data di scadenza indicata sui flaconi.

ISTRUZIONI PER L'USO

Fare riferimento al paragrafo Amplificazione Sezione Procedimento nel foglietto illustrativo del test Hologic per l'identificazione diretta mediante amplificazione del Mycobacterium Tuberculosis complex (MTD) PROCEDIMENTO

1. Dispensare 25 µL di Controllo Negativo di Amplificazione di Mycobacterium Tuberculosis o di Controllo Positivo di Amplificazione di Mycobacterium Tuberculosis sul fondo di una provetta di amplificazione contenente 50 µL di Reagente di Amplificazione di Mycobacterium Tuberculosis ricostituito e 200 µL di Olio per Amplificazione.
2. Condurre il test attenendosi alle istruzioni descritte nel paragrafo Amplificazione, Fase 4, del foglietto illustrativo del test Hologic per l'identificazione diretta mediante amplificazione del Mycobacterium Tuberculosis complex (MTD).

RISULTATI ATTESI

	RLU
Controllo di Amplificazione Negativo	< 20.000
Controllo di Amplificazione Positivo	≥ 500.000



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

Assistenza clienti: +1 844 Hologic (+1 844 465 6442)
customersupport@hologic.com

Assistenza tecnica: +1 888 484 4747
molecularsupport@hologic.com

Per ulteriori informazioni di contatto visitare il sito www.hologic.com.

Hologic e Amplified MTD sono marchi commerciali e/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.



Emergo Europe
Prinsessegracht 20
2514 AP The Hague
The Netherlands

AW-12602-701 Rev. 002 (IT)
©1990 – 2017 Hologic, Inc. Tutti i diritti riservati.
2017-05