

Aptima™-näytteenlaimennin

In vitro -diagnostiseen käyttöön.

Ainoastaan USA:n vientiä varten.

Aiottu käyttö

Aptima-näytteenlaimenninta voidaan lisätä plasma- ja seeruminäytteisiin, jotka testataan Aptima-kvalitatiivisella määrityksellä. Katso ohjeita hyväksytyistä näytetyypeistä asianmukaisen analyysipakkauksen lisälehdestä. Laimennetta voidaan lisätä tarvittavia määriä näytteisiin, joiden tilavuus on pieni, pienimmän tarvittavan näytetilavuuden saamiseksi tai näytteisiin, joiden analyyttimäärät ovat suurempia kuin määritysyläraja, kvantitatiivisen tuloksen saamiseksi.

Toimenpiteen periaatteet

Aptima-näytteenlaimenninta käytetään plasmanäytteiden laimentamiseen sekundaarisessa Aptima-näytealikoottiputkessa (SAT). Katso ohjeita näytetyypeistä, jotka voidaan laimentaa, ja laimennettujen näytteiden valmistelusta asianmukaisen analyysipakkauksen lisälehdestä.

Reagenssit

Huomautus: Katso tietoja reagensseihin mahdollisesti liittyvistä vaaroista ja varoituslausekkeista kohdasta *Safety Data Sheet Library* (turvallisuustiedotekirjasto) osoitteessa www.hologic.com/sds.

Aptima- näytteen laimennusaine, luettelonro PRD-03003

(säilytä 15 °C – 30 °C:ssa vastaanotettaessa)

Symboli	Osa	Määrä
DIL	Näytteenlaimennin <i>Puskuroitu liuos.</i>	4 X 30 ml

Tarvittavat materiaalit, jotka ovat saatavilla erikseen

Huomautus: Luetteloon on merkitty Hologicilta saatavien materiaalien luettelonumerot.

Huomautus: Aptima-näytealikoottiputket (SAT:t) ja siirtoputken korkit on tarkoitettu yleiseen laboratoriokäyttöön eikä erityisesti tiettyä IVD-testiä varten.

Materiaali	Luettelonro
Aptima-näytealikoottiputket (SAT:t) (100 kpl)	503762
Kuljetusputkien korkit (100 kpl)	504415
Kalibroidut pipetit	—
Aerosolisuojalla varustetut pipetinkärjet	—

Varoitukset ja varotoimet

- A. *In vitro* -diagnostiseen käyttöön.
- B. Katso tietoja hyväksytyistä näytetyypeistä sekä lisävaroituksia ja -varotoimia asianmukaisen analyysipakkauksen lisälehdessä.
- C. Käytä ainoastaan toimitettuja tai määriteltyjä kertakäyttöisiä laboratoriovälineitä.
- D. Käytä tavanomaisia laboratoriovarotoimia. Määrätyillä työalueilla ei saa syödä, juoda tai polttaa savukkeita. Kun käsittelet näytteitä ja reagensseja, käytä kertakäyttöisiä talkittomia käsineitä, suojalaseja ja laboratoriotakkeja. Pese kädet perusteellisesti näytteiden ja reagenssien käsittelyn jälkeen.
- E. Muista välttää ristikontaminaatiota näytteen käsittelyvaiheiden aikana. Näytteet voivat sisältää suuren määrän tutkittavaa ainetta. Varmista, että näytesäiliöt eivät kosketa toisiaan, ja hävitä käytetyt materiaalit nostamatta niitä minkään säiliön yli. Jos käsineet joutuvat kosketukseen näytteen kanssa, vaihda käsineet ristikontaminaation välttämiseksi.
- F. Tätä laimenninta ei saa käyttää sen viimeisen käyttöpäivän jälkeen.

Säilytys- ja käsittelyvaatimukset

Säilytä Aptima-näytteenlaimennin 15 °C:ssa – 30 °C:ssa. Kun laimenninpullo on avattu, sitä voidaan käyttää enintään 30 vuorokauden ajan. Sulje laimenninpullo välittömästi käytön jälkeen.

Näytteen laimennus- ja testimenettely

Tarkista laimennus- ja testimenettelyt asiaankuuluvasta määrityspakkausselosteesta.



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



Emergo Europe
Prinsessegracht 20
2514 AP The Hague
The Netherlands

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

Tekninen tuki: +1 888 484 4747
molecularsupport@hologic.com

Lisää yhteystietoja löydät www.hologic.com-sivustolta.

Hologic, Aptima ja niihin liittyvät logot ovat Hologic, Inc.:n ja/tai sen tytäryhtiöiden tavaramerkkejä tai rekisteröityjä tavaramerkkejä Yhdysvalloissa ja/tai muissa maissa.

Kaikki muut tässä pakkausselosteessa mahdollisesti esiintyvät tavaramerkit ovat kukin oman omistajansa omaisuutta.

Tämä tuote voidaan suojata yhdellä tai useammalla www.hologic.com/patents-sivustolla mainitulla US-patentilla.

© 2015-2017 Hologic, Inc. Kaikki oikeudet pidätetään.

AW-12051-1701 Rev. 004

2017-05