



Key Code TSMX7735A
www.oxid.com/ifu

Europe + 800 135 79 135
CA 1 855 805 8539

US 1 855 236 0910
ROW +31 20 794 7071

PathoDextra Polyvalente Positivkontrolle

REF DR0707G..... ∇ 60 **DE**

1. VERWENDUNGSZWECK

Die PathoDextra™ ergänzende polyvalente Positivkontrolle ist zur Verwendung mit den PathoDextra Strep Grouping Kits vorgesehen, die alle nötigen Komponenten für die verschiedenen Systeme enthalten. Diese Reagenzien werden als Einzelkomponenten geliefert. Ausführliche Informationen zu diesem Produkt und Hinweise zur korrekten Verwendung befinden sich in der Gebrauchsanweisung für die PathoDextra Kits (Strep Grouping Kits [DR0700M und DR0710M]).

2. KIT-KOMPONENTEN, VORBEREITUNG FÜR DEN GEBRAUCH UND LAGERUNG

Siehe auch Vorsichtsmaßnahmen, Abschnitt 4.

Lagerung bei 2 bis 8°C.



Gebrauchsanweisung



Positiv Kontrolle (DR0707G)

Ein Tropffläschchen mit 2,8 ml polyvalentem Kontrollantigen, bestehend aus extrahierten Streptokokken-Antigenen repräsentativer Stämme der Lancefield-Gruppen A, B, C, D, F und G. Die Lösung enthält 0,098 % Natriumazid als Konservierungsmittel. Bei 2 bis 8°C lagern; stabil bis zum Verfallsdatum auf dem Etikett.

3. VORSICHTSMASSNAHMEN



Die Reagenzien sind nur für die In-vitro-Diagnostik bestimmt.
Nur zur Verwendung durch Fachpersonal.

Informationen zu potenziell gefährlichen Komponenten sind dem Sicherheitsdatenblatt oder der Produktkennzeichnung zu entnehmen.

GESUNDHEITS- UND SICHERHEITSINFORMATIONEN

- In Übereinstimmung mit den Grundsätzen der Guten Laborpraxis empfiehlt es sich dringend, Extrakte während aller Phasen des Tests als potenziell infektiös zu betrachten und mit aller nötigen Sorgfalt zu behandeln.
- Wiederverwendbare Geräte müssen nach Gebrauch mithilfe einer geeigneten Methode sterilisiert werden, vorzugsweise 15 Minuten im Autoklaven bei 121°C.

Einwegartikel müssen autoklaviert oder verbrannt werden. Würde potenziell infektiöses Material verschüttet, muss dieses sofort mit einem saugfähigen Papiertuch entfernt und der kontaminierte Bereich mit einem gegen Bakterien wirksamen Standarddesinfektionsmittel oder mit 70%igem Alkohol desinfiziert werden. KEIN Natriumhypochlorit verwenden. Materialien, die zum Entfernen verschütteter Materialien verwendet wurden, müssen als biogefährlicher Abfall entsorgt werden.

- Nicht mit dem Mund pipettieren. Bei der Bearbeitung von infektiösem Material und bei der Durchführung des Latexagglutinationstests Einweg-Handschuhe und Schutzbrille tragen. Nach Beendigung der Testdurchführung gründlich die Hände waschen.
- Bestimmte Komponenten enthalten Natriumazid in Konzentrationen von weniger als 0,1% als antibakterielles Mittel. Um die Bildung explosiver Metallazide in Blei- und Kupferrohren zu verhindern, dürfen die Reagenzien nur in verdünntem Zustand und unter Nachspülen mit großen Mengen Wasser in das Abwassersystem entsorgt werden.

WICHTIGE HINWEISE ZUR HANDHABUNG

- Die Reagenzien nicht über das Verfallsdatum hinaus verwenden.

4. SYMBOLLEGENDE

REF	Bestellnummer
CONTROL +	Positiv Kontrolle
IVD	In-vitro-Diagnostikum
	Gebrauchsanweisung beachten
	Temperaturbeschränkung (Lagertemp.)
∇ N	Inhalt ausreichend für „n“ Tests
LOT	Chargennummer (Lot Nummer)
	Verwendbar bis (Verfallsdatum)
	Hersteller



Alle Warenzeichen sind Eigentum von Thermo Fisher Scientific oder seiner nationalen Niederlassungen.



Oxoid Ltd Wade Road Basingstoke
Hants, RG24 8PW UK

Weitere Informationen erhalten Sie von Ihrem Händler vor Ort.

IFU X7735A-DE, Revidiert Dezember 2015