

Europe + 800 135 79 135 CA 1 855 805 8539

US 1 855 236 0910 ROW +31 20 794 7071

PathoDxtra Control positivo polivalente

REF DR0707G.....



ES

INDICACIONES

El control positivo polivalente adicional PathoDxtra™ está diseñado para utilizarse con los kits de grupaje de estreptococos PathoDxtra, que contienen todos los componentes que se necesitan para los varios sistemas. Se trata de reactivos de repuesto. Consulte toda la información y las indicaciones para utilizar correctamente este producto en las Instrucciones de uso que se suministran con los kits de grupaje de estreptococos PathoDxtra (DR0700M y DR0710M).

CONTENIDO DEL KIT. PREPARACIÓN PARA EL USO Y CONSERVACIÓN

Consulte también la sección 4, Precauciones.

Consérvese a temperatura de 2 a 8°C





Instrucciones de uso

CONTROL +

Control positivo (DR0707G)

Un frasco cuentagotas con 2,8 ml de antígeno de control polivalente compuesto por antígenos estreptocócicos extraídos de cepas representativas de los grupos de Lancefield A, B, C, D, F y G. La solución contiene azida sódica al 0,098% como conservante. Si se conserva a una temperatura de 2 a 8°C, se mantiene estable hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta.

PRECAUCIONES



Los reactivos son para uso diagnóstico in vitro solamente.

Para uso por profesionales solamente.

Para obtener información sobre los componentes potencialmente peligrosos, consulte la hoja de datos sobre seguridad de los materiales y la documentación del producto.

INFORMACIÓN SANITARIA Y DE SEGURIDAD

De acuerdo con los principios de las buenas prácticas de laboratorio, se recomienda encarecidamente tratar los extractos en cualquier fase de análisis como potencialmenteinfecciosos y manipularlos con las precauciones necesarias.

- 3.2 Los aparatos no desechables deben esterilizarse mediante un procedimiento adecuado después de su uso, aunque el método preferido es la esterilización en autoclave durante 15 minutos a 121°C. Los aparatos desechables deben incinerarse o esterilizarse en autoclave. Los derrames de materiales potencialmente infecciosos deben eliminarse inmediatamente con papel absorbente; las zonas contaminadas deben limpiarse con algodón o gasa y un desinfectante bacteriano estándar o alcohol al 70%. NO utilice hipoclorito sódico. Los materiales utilizados para limpiar los derrames, incluidos los guantes, deben desecharse como residuos biopeligrosos.
- No utilice la pipeta con la boca. Lleve puestos guantes desechables y protección ocular cuando manipule muestras y cuando realice el ensayo. Lávese bien las manos cuando acabe.
- 3.4 Al componente se ha añadido azida sódica en concentraciones inferiores al 0.1% como agente antibacteriano. Para evitar la acumulación de azidas metálicas explosivas en las tuberías de cobre y plomo, los reactivos sólo deben eliminarse por el desagüe si se diluyen y se deja correr abundante agua.

PRECAUCIONES ANALÍTICAS

No utilice los reactivos después de la fecha de caducidad indicada.

DEFINICIÓN DE LOS SÍMBOLOS

REF	Número de catálogo
CONTROL +	Control positivo
IVD	Producto sanitario para diagnóstico "in vitro"
\bigcap i	Consulte las Instrucciones de uso (IFU)
1	Límites de temperatura (temperatura de conservación)
Σ N	Contenido suficiente para <n> pruebas</n>
LOT	Código de lote (número de lote)
	Fecha de caducidad
<u> </u>	Fabricante



Todas las marcas comerciales son propiedad de Thermo Fisher Scientific o de sus filiales.



Oxoid Ltd Wade Road Basingstoke Hants, RG24 8PW UK

Para obtener asistencia técnica, póngase en contacto con su distribuidor local.

IFU X7735A-ES, Revisado en diciembre de 2015