



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

PathoDxtra Controllo positivo polivalente

REF DR0707G..... Σ 60 **IT**

1. USO PREVISTO

Il controllo positivo polivalente supplementare PathoDxtra™ è destinato all'uso nei kit PathoDxtra Strep Grouping, che contengono tutti i componenti necessari per i vari sistemi. Tali reagenti sono forniti come materiale di riserva. Per informazioni complete e indicazioni per l'uso corretto di questo prodotto, fare riferimento alle istruzioni per l'uso fornite insieme ai kit PathoDxtra (Strep Grouping Kit [DR0700M e DR0710M]).

2. CONTENUTO DEL KIT, PREPARAZIONE PER L'USO E CONSERVAZIONE

Vedere anche Precauzioni, sezione 4.

Conservare a 2-8 °C.



Istruzioni per l'uso



Controllo positivo (DR0707G)

Un flacone con contagocce contenente 2,8 ml di antigeni di controllo polivalente, costituito da antigeni di streptococchi estratti da ceppi rappresentativi dei gruppi di Lancefield A, B, C, D, F e G. La soluzione contiene azide sodica allo 0,098% come conservante. Conservare a 2-8 °C. Il prodotto è stabile fino alla data di scadenza riportata sull'etichetta.

3. PRECAUZIONI



I reagenti sono solo per uso diagnostico in vitro.

Solo per uso professionale.

Fare riferimento alla scheda tecnica di sicurezza dei materiali (MSDS) e all'etichetta del prodotto per informazioni sui componenti potenzialmente pericolosi.

INFORMAZIONI SU SALUTE E SICUREZZA

3.1 In conformità ai principi delle buone prassi di laboratorio, si raccomanda di trattare i fluidi corporei come potenzialmente infettivi e di maneggiarli con tutte le necessarie precauzioni.

3.2 Dopo l'uso, sterilizzare le attrezzature non monouso con qualunque procedura appropriata, anche se il metodo preferibile è la sterilizzazione in autoclave per 15 minuti a

121 °C. I prodotti monouso dovrebbero essere sterilizzati in autoclave o inceneriti. Eventuali fuoriuscite di materiali potenzialmente infettivi dovrebbero essere rimosse immediatamente con carta assorbente, asciugando e trattando l'area contaminata con un disinfettante batterico standard o con alcool al 70%. NON utilizzare ipoclorito di sodio. I materiali utilizzati per pulire eventuali fuoriuscite di materiali, compresi i guanti, dovrebbero essere smaltiti come rifiuti a rischio biologico.

3.3 Non pipettare con la bocca. Indossare guanti monouso e protezioni oculari quando si maneggiano i campioni e si eseguono i test. Lavare con cura le mani al termine delle procedure.

3.4 Ad alcuni componenti è stata aggiunta azide sodica, in concentrazione inferiore allo 0,1%, come agente antibatterico. Per evitare la formazione di sali metallici potenzialmente esplosivi risultanti dalla reazione dell'azide sodica con tubature in piombo o in rame, i reagenti dovrebbero essere smaltiti nello scarico solo se diluiti e sciacquati abbondantemente con acqua.

PRECAUZIONI ANALITICHE

3.5 Non utilizzare i reagenti oltre la data di scadenza indicata.

4. DEFINIZIONI DEI SIMBOLI

REF	Numero di catalogo
CONTROL +	Controllo positivo
IVD	Dispositivo medico-diagnostico in vitro
	Consultare le istruzioni per l'uso (IFU)
	Limite di temperatura (temp. di conservazione)
Σ N	Contiene materiali sufficienti per <n> test
LOT	Codice del lotto (numero lotto)
	Utilizzare entro (data di scadenza)
	Produttore



Tutti i marchi sono di proprietà di Thermo Fisher Scientific o delle sue filiali.



Oxoid Ltd Wade Road Basingstoke
Hants, RG24 8PW UK

Per assistenza tecnica, rivolgersi al proprio distributore di zona.

Manuale d'uso IFU X7735A-IT, revisione dicembre 2015