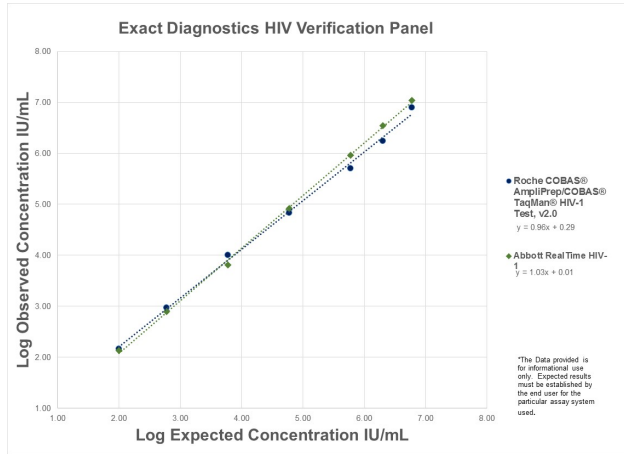


ZNAČAJKE UČINKOVITOSTI:

Tri jedinstvene serije proizvoda EDX HIV-1 Panel testirane su u triplikatu u testovima navedenim na grafičkom prikazu u nastavku.



LITERATURA:

¹3. međunarodni standard SZO-a za HIV-1 (10/152) Upute za uporabu. <http://www.nibsc.org/documents/ifu/10-152.pdf>

²Siegel JD, Rhinehart E, Jackson M, Chiarello L, and the Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee, 2007 Guideline for Isolation Precautions: Preventing Transmission

ZNAČENJE SIMBOLA:



Kataloški broj



Broj serije



Za in vitro dijagnostičku primjenu



Biološki rizici



Datum isteka valjanosti



Nemojte ponovno upotrijebiti



Gornja temperaturna granica



Proizvođač



Oprez



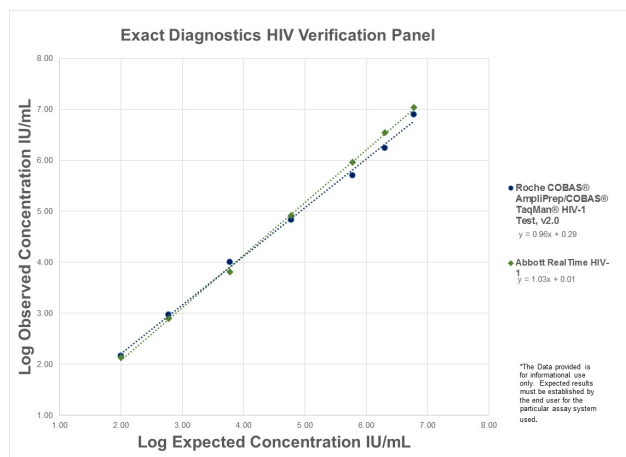
Pogledajte upute za uporabu



Exact Diagnostics LLC
3400 Camp Bowie Blvd CBH-214
Fort Worth TX 76107
SAD

VÝKONOVÁ CHARAKTERISTIKA:

Tři unikátní šarže EDX HIV-1 Verification Panel byly testovány ve třech provedeních napříč analýzami uvedenými v grafu níže.



ODKAZY:

¹The 3rd WHO International Standard for HIV-1 (10/152) IFU.
<http://www.nibsc.org/documents/ifu/10-152.pdf>

² Siegel JD, Rhinehart E, Jackson M, Chiarello L, and the Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee, 2007
Guideline for Isolation Precautions: Preventing Transmission

POUŽITÉ SYMBOLY:



Katalogové číslo



Číslo šarže



Pro diagnostické použití in vitro



Biologická rizika



Datum expirace



Nepoužívejte opakovaně



Horní teplotní limit



Výrobce



Upozornění



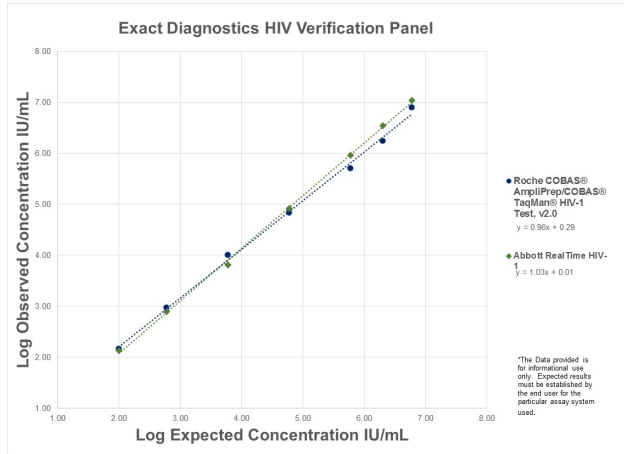
Čtěte návod k použití



Exact Diagnostics LLC
3400 Camp Bowie Blvd CBH-214
Fort Worth, Texas 76107
Spojené státy

YDELSESEGENSKABER:

Tre unikke lot EDX HIV-1 Verification Panel blev testet i tripliket for de analyser, der er anført i diagrammet herunder.



REFERENCER:

¹The 3rd WHO International Standard for HIV-1 (10/152) IFU.
<http://www.nibsc.org/documents/ifu/10-152.pdf>

²Siegel JD, Rhinehart E, Jackson M, Chiarello L, and the Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee, 2007
Guideline for Isolation Precautions: Preventing Transmission

SYMBOLFORKLARING:



Katalognummer



Lotnummer



Til in vitro-diagnostisk brug



Biologiske risici



Holdbarhedsdato



Må ikke genbruges



Øvre temperaturgrænse



Producent



Forsigtig



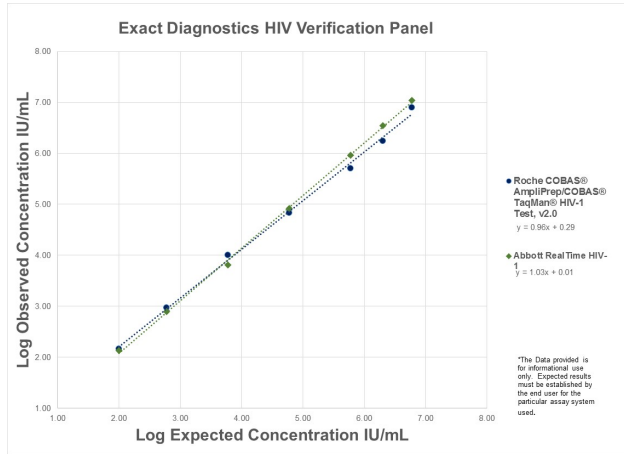
Se brugsanvisningen



Exact Diagnostics LLC
3400 Camp Bowie Blvd CBH-214
Fort Worth TX 76107
USA

PERFORMANCE CHARACTERISTICS:

Three unique lots of EDX HIV-1 Verification Panel were tested in triplicate across the assays identified in the graph below.



REFERENCES:

¹The 3rd WHO International Standard for HIV-1 (10/152) IFU. <http://www.nibsc.org/documents/ifu/10-152.pdf>

²Siegel JD, Rhinehart E, Jackson M, Chiarello L, and the Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee, 2007 Guideline for Isolation Precautions: Preventing Transmission

SYMBOL REFERENCES:



Catalogue number



Lot number



For in vitro diagnostic use



Biological risks



Expiration date



Do not reuse



Upper limit of temperature



Manufacturer



Caution



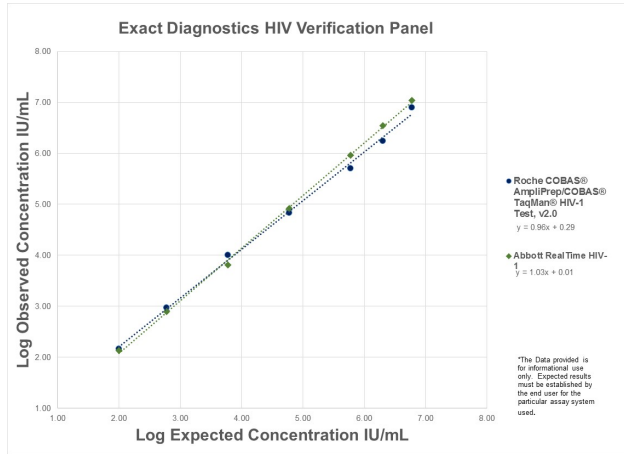
Consult instructions for use



Exact Diagnostics LLC
3400 Camp Bowie Blvd CBH-214
Fort Worth, TX 76107
United States

SOORITUSNÄITAJAD

Alltoodud graafikul näidatud analüüside raames testiti kolme EDX HIV-1 Verification Panel'i partiid kolmes eksemplaris.



VIITED

¹ The 3rd WHO International Standard for HIV-1 (10/152) IFU. <http://www.nibsc.org/documents/ifu/10-152.pdf>

² Siegel JD, Rhinehart E, Jackson M, Chiarello L, and the Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee, 2007 Guideline for Isolation Precautions: Preventing Transmission

TINGMÄRGID



Katalooginumber



Partii number



Kasutamiseks *in vitro* diagnostikas



Bioloogiline oht



Kõlblikkusaja lõpp



Ärge kasutage korduvalt



Temperatuuri ülempiir



Tootja



Ettevaatust!



Tutvuge kasutusjuhistega



Exact Diagnostics LLC
3400 Camp Bowie Blvd CBH-214
Fort Worth TX 76107
Ameerika Ühendriigid

Tootja: Exact Diagnostics LLC, 3400 Camp Bowie Blvd. CBH-214, Fort Worth, Texas 76107

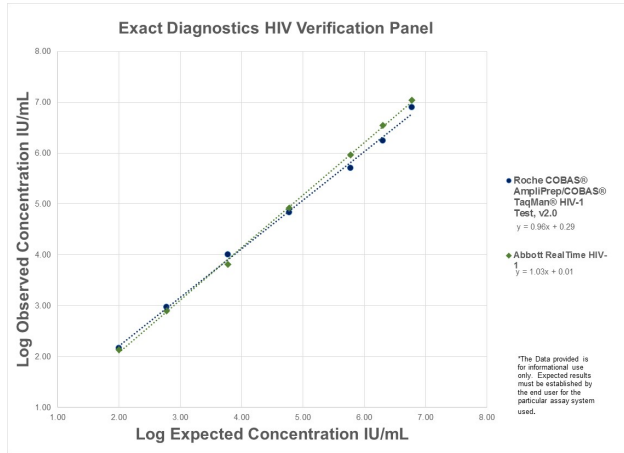
Abi saamiseks ja tellimuste esitamiseks võtke ühendust aadressil customerservice@exactdiagnostics.com või telefonil **817-989-9262**

www.exactdiagnostics.com

PI0010-ROW Rev. 01.00

CARACTÉRISTIQUES DE PERFORMANCES :

Trois lots uniques de l'EDX HIV-1 Verification Panel ont été testés en trois répliques sur les analyses identifiées dans le graphique ci-dessous.



RÉFÉRENCES :

¹The 3rd WHO International Standard for HIV-1 (10/152) IFU.
<http://www.nibsc.org/documents/ifu/10-152.pdf>

²Siegel JD, Rhinehart E, Jackson M, Chiarello L, and the Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee, 2007
Guideline for Isolation Precautions : Preventing Transmission

LEXIQUE DES SYMBOLES :



Référence



Numéro de lot



Pour usage diagnostic *in vitro*



Risques biologiques



Date de péremption



Ne pas réutiliser



Limite supérieure de température



Fabricant



Attention



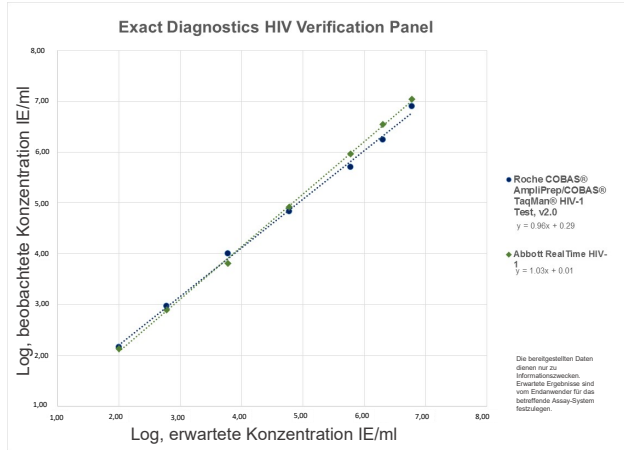
Consulter le mode d'emploi



Exact Diagnostics LLC
3400 Camp Bowie Blvd CBH-214
Fort Worth TX 76107
États-Unis

LEISTUNGSMERKMALE:

Drei verschiedene Chargen des EDX HIV-1 Verification Panel wurden im Dreifachansatz über die in der folgenden Grafik dargestellten Assays hinweg getestet.



LITERATUR:


¹The 3rd WHO International Standard for HIV-1 (10/152) IFU. <http://www.nibsc.org/documents/ifu/10-152.pdf>

²Siegel JD, Rhinehart E, Jackson M, Chiarello L, and the Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee, 2007 Guideline for Isolation Precautions: Preventing Transmission

BIO-RAD und DROPLET DIGITAL PCR sind Marken von Bio-Rad Laboratories, Inc. in bestimmten Rechtssprechungen.

SYMBOLVERWEISE:

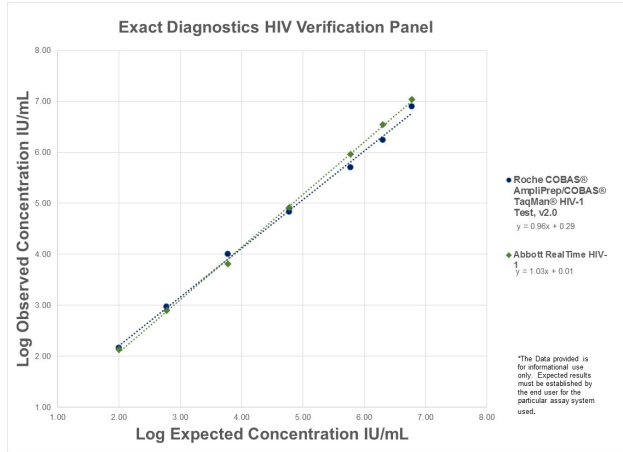
-  Katalognummer
-  Chargennummer
-  In-vitro-Diagnostikum
-  Biologische Risiken
-  Haltbarkeitsdatum
-  Nicht wiederverwenden
-  Obere Temperaturgrenze
-  Hersteller
-  Achtung
-  Gebrauchsanleitung beachten


Exact Diagnostics LLC
3400 Camp Bowie Blvd CBH-214
Fort Worth TX 76107
USA

Herstellung: Exact Diagnostics LLC, 3400 Camp Bowie Blvd. CBH-214, Fort Worth, Texas 76107, USA
Wenn Sie Unterstützung benötigen oder eine Nachbestellung aufgeben möchten, kontaktieren Sie bitte customerservice@exactdiagnostics.com oder **+1 8179899262**.

ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ ΑΠΟΔΟΣΗΣ:

Έγιναν δοκιμές σε τρεις μοναδικές παρτίδες του EDX HIV-1 Verification Panel εις τριπλούν για τις διαδικασίες προσδιορισμού που αναφέρονται στο διάγραμμα που ακολουθεί.

**ΒΙΒΛΙΟΓΡΑΦΙΑ:**

¹The 3rd WHO International Standard for HIV-1 (10/152) IFU.
<http://www.nibsc.org/documents/ifu/10-152.pdf>

²Siegel JD, Rhinehart E, Jackson M, Chiarello L, and the Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee, 2007 Guideline for Isolation Precautions: Preventing Transmission

ΑΝΑΦΟΡΕΣ ΣΥΜΒΟΛΩΝ:

Αριθμός καταλόγου



Αριθμός παρτίδας



Για διαγνωστική χρήση in vitro



Βιολογικοί κίνδυνοι



Ημερομηνία λήξης



Μην επαναχρησιμοποιείτε



Άνω όριο θερμοκρασίας



Κατασκευαστής



Προσοχή



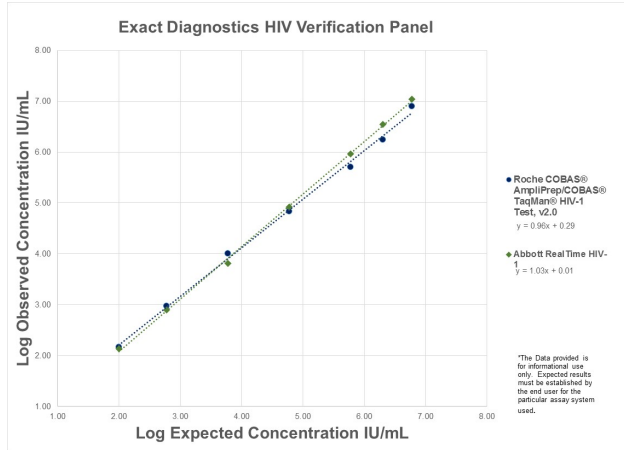
Συμβουλευθείτε τις οδηγίες χρήσης



Exact Diagnostics LLC
3400 Camp Bowie Blvd CBH-214
Fort Worth TX 76107
Η.Π.Α.

CARATTERISTICHE DELLE PRESTAZIONI

Tre lotti unici del pannello EDX HIV-1 Verification Panel sono stati sottoposti a test per tre volte in tutti i dosaggi identificati nel grafico riportato di seguito.



BIBLIOGRAFIA

¹3rd WHO International Standard for HIV-1 (10/152) IFU.
<http://www.nibsc.org/documents/ifu/10-152.pdf>

²Siegel JD, Rhinehart E, Jackson M, Chiarello L, and the Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee, 2007
Guideline for Isolation Precautions: Preventing Transmission

LEGENDA DEI SIMBOLI



Numero di catalogo



Numero di lotto



Per uso diagnostico in vitro



Rischi biologici



Data di scadenza



Non riutilizzare



Temperatura massima



Produttore



Attenzione



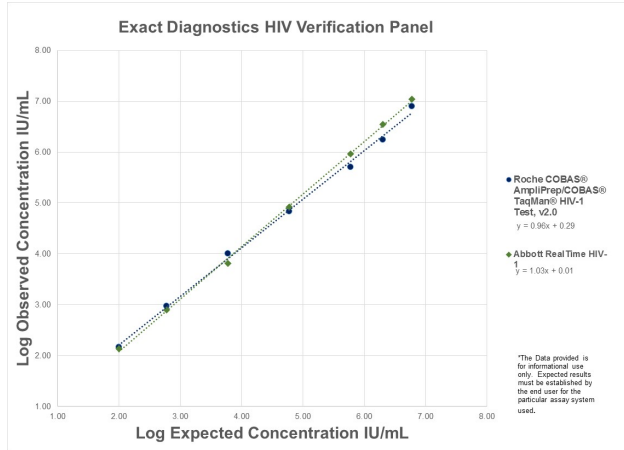
Fare riferimento alle Istruzioni per l'uso



Exact Diagnostics LLC
3400 Camp Bowie Blvd CBH-214
Fort Worth TX 76107
Stati Uniti

METROLOGINĖS CHARAKTERISTIKOS:

Trys unikalios „EDX HIV-1 Verification Panel“ partijos buvo išbandytos kartu tyrimuose, nurodytuose toliau pateiktame grafike.



BIBLIOGRAFIJA:

¹3-iasis PSO tarptautinis standartas dėl ŽIV-1 (10/152), naudojimo instrukcija. <http://www.nibsc.org/documents/ifu/10-152.pdf>

²Siegel JD, Rhinehart E, Jackson M, Chiarello L ir „Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee“, 2007 m. „Guideline for Isolation Precautions: Preventing Transmission“

SIMBOLIŲ NUORODOS:



Katalogo numeris



Partijos numeris



Skirta in vitro diagnostikos tyrimams



Biologinė rizika



Galiojimo data



Nenaudoti pakartotinai



Viršutinė temperatūros riba



Gamintojas



Perspėjimas



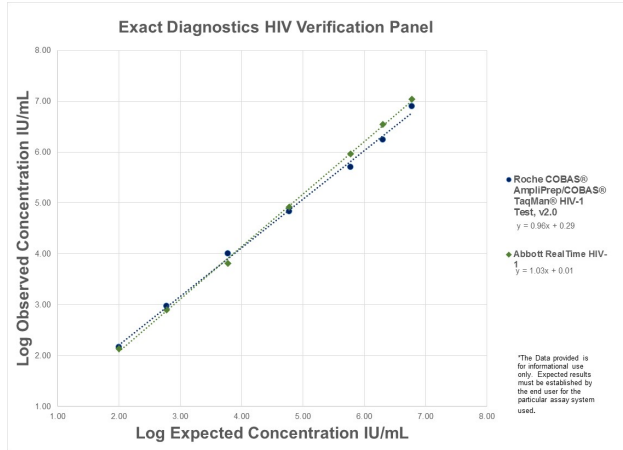
Žiūrėti naudojimo instrukciją



Exact Diagnostics LLC
3400 Camp Bowie Blvd CBH-214
Fort Worth TX 76107
United States (Jungtinės Valstijos)

КАРАКТЕРИСТИКИ НА УЧИНОК:

Три уникатни серии на EDX HIV-1 Verification Panel беа тестирани во три примероци во анализи идентификувани во графиконот подолу.



РЕФЕРЕНЦИ:

¹The 3rd WHO International Standard for HIV-1 (10/152) IFU. <http://www.nibsc.org/documents/ifu/10-152.pdf>

²Siegel JD, Rhinehart E, Jackson M, Chiarello L, and the Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee, 2007 Guideline for Isolation Precautions: Preventing Transmission

РЕФЕРЕНЦИ СИМБОЛИ:



Каталожки број



Број на серија



За ин витро дијагностичка употреба



Биолошки ризици



Рок на траење



Не смее повторно да се употребува



Горна граница на температура



Производител



Внимание



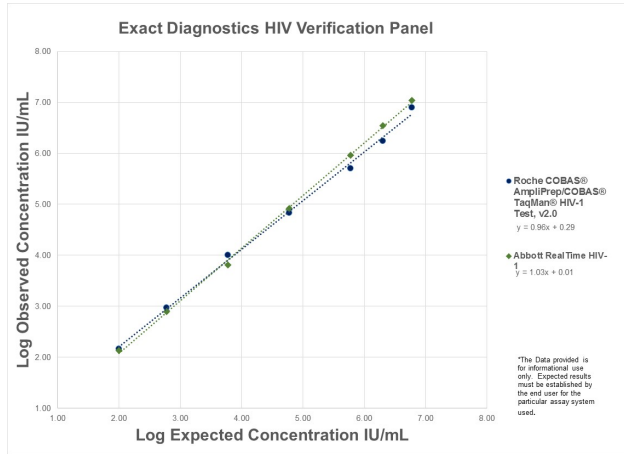
Прочитајте ги упатствата за користење



Exact Diagnostics LLC
3400 Camp Bowie Blvd CBH-214
Fort Worth TX 76107
Соединети Држави

YTELSESEGENSKAPER:

Tre unike partier av EDX HIV-1 Verification Panel ble testet i tre eksemplarer på tvers av analysene identifisert i grafen nedenfor.





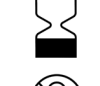








REFERANSER:

¹The 3rd WHO International Standard for HIV-1 (10/152) IFU. <http://www.nibsc.org/documents/ifu/10-152.pdf>

²Siegel JD, Rhinehart E, Jackson M, Chiarello L, and the Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee, 2007 Guideline for Isolation Precautions: Preventing Transmission

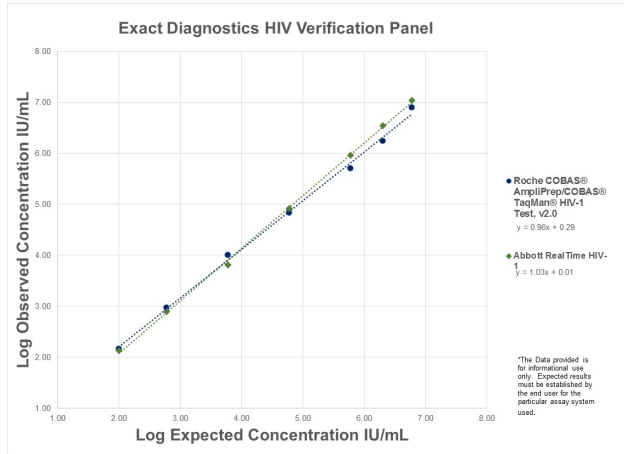
SYMBOLREFERANSER:

-  Katalognummer
-  Partinummer
-  Til in vitro-diagnostisk bruk
-  Biologiske risikoer
-  Utløpsdato
-  Må ikke gjenbrukes
-  Øvre temperaturgrense
-  Produsent
-  Forsiktig
-  Se bruksanvisningen


Exact Diagnostics LLC
3400 Camp Bowie Blvd CBH-214
Fort Worth TX 76107
United States

CARACTERÍSTICAS DE DESEMPENHO:

Foram testados três lotes únicos de EDX HIV-1 Verification Panel em triplicado nos ensaios identificados no gráfico abaixo.



REFERÊNCIAS:

¹A 3.^a Norma Internacional da OMS para a VIH-1 (10/152) IU.
<http://www.nibsc.org/documents/ifu/10-152.pdf>

²Siegel JD, Rhinehart E, Jackson M, Chiarello L, and the Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee, 2007
Guideline for Isolation Precautions: Preventing Transmission

REFERÊNCIAS DOS SÍMBOLOS:



Número de catálogo



Número do lote



Para utilização em diagnóstico in vitro



Riscos biológicos



Data de validade



Não reutilizar



Limite de temperatura máximo



Fabricante



Precaução



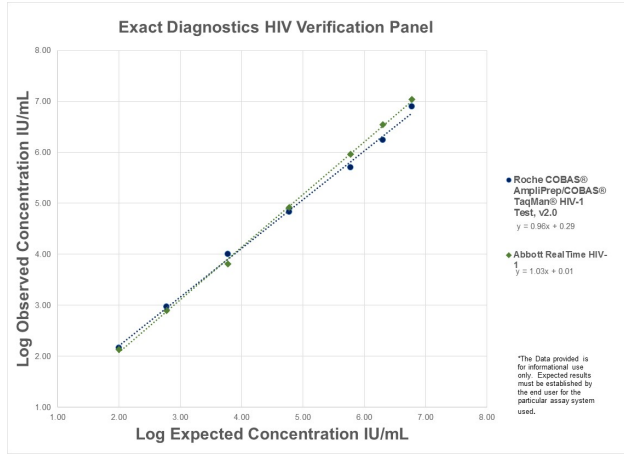
Consulte as Instruções de Utilização



Exact Diagnostics LLC
3400 Camp Bowie Blvd CBH-214
Fort Worth TX 76107
EUA

ХАРАКТЕРИСТИКИ:

Три уникальные партии EDX HIV-1 Verification Panel были протестированы в трех экземплярах в рамках анализов, показанных на графике ниже.



СПРАВОЧНЫЕ ССЫЛКИ:

¹3-й международный стандарт ВОЗ для ВИЧ-1 (10/152) IFU.
<http://www.nibsc.org/documents/ifu/10-152.pdf>

²Siegel JD, Rhinehart E, Jackson M, Chiarello L, and the Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee, 2007 Guideline for Isolation Precautions: Preventing Transmission

СИМВОЛЬНЫЕ ОБОЗНАЧЕНИЯ:



Каталожный номер



Номер партии



Для диагностики в лабораторных условиях



Биологические риски



Дата истечения срока действия



Не использовать повторно.



Верхний температурный предел



Производитель



Предупреждение



Обратитесь к инструкции по применению.



Exact Diagnostics LLC
3400 Camp Bowie Blvd CBH-214
Fort Worth TX 76107
United States

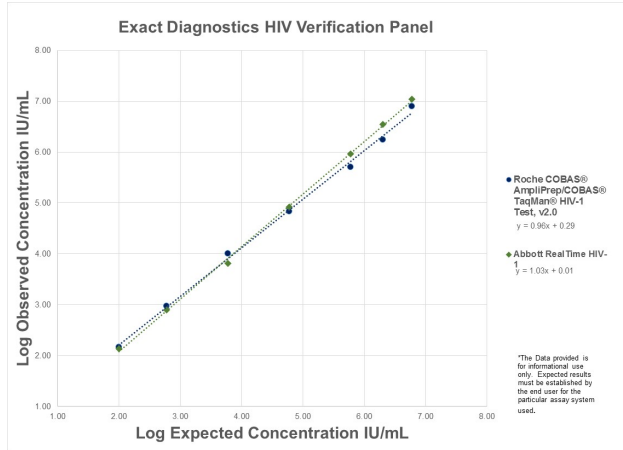
Изготовлено компанией: Exact Diagnostics LLC, 3400 Camp Bowie Blvd. CBH-214, Fort Worth, Texas 76107
За получением дополнительной информации и для размещения повторного заказа обращайтесь по адресу
customerservice@exactdiagnostics.com или по номеру **817.989.9262**.

www.exactdiagnostics.com

PI0010-ROW ред. 01.00

CHARAKTERISTIKY METÓDY:

V testoch označených v nižšie uvedenom grafe boli v troch vyhotoveniach otestované tri jedinečné dávky výrobku EDX HIV-1 Verification Panel.



LITERATÚRA:

¹3. medzinárodná norma Svetovej zdravotníckej organizácie pre HIV-1 (10/152) IFU. <http://www.nibsc.org/documents/ifu/10-152.pdf>

²Siegel JD, Rhinehart E, Jackson M, Chiarello L, and the Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee, 2007 Guideline for Isolation Precautions: Preventing Transmission

REFERENČNÉ SYMBOLY:



Katalógové číslo



Číslo šarže



Určené na diagnostiku in vitro



Biologické riziká



Dátum expirácie



Nepoužívajte opakovane



Maximálna teplota



Výrobca



Pozor



Pozri návod na použitie



Exact Diagnostics LLC
3400 Camp Bowie Blvd CBH-214
Fort Worth TX 76107
Spojené štáty

Výrobca: Exact Diagnostics LLC, 3400 Camp Bowie Blvd. CBH-214, Fort Worth, Texas 76107

Ak potrebujete pomoc alebo doplniť objednávku, kontaktujte adresu
customerservice@exactdiagnostics.com alebo telefónne číslo **817 989 9262**

www.exactdiagnostics.com

PI0010-ROW Rev. 01.00

Resumen del EDX HIV-1 Verification Panel	
Número de catálogo	HIVP100
Analito	VIH-1 inactivado
Matriz	Plasma EDTA verdadero
Conservante	ProClin® 300
Almacenamiento	-20 °C o inferior
Volumen de llenado	1,0 mL
Número de viales por kit	7 viales
Número de usos	Un solo uso
Vida útil	36 meses desde la fecha de fabricación
Trazabilidad	3.ª norma internacional de la OMS
Precauciones	Riesgos biológicos
Estado normativo	Para uso en diagnóstico in vitro

USO PREVISTO:

El EDX HIV-1 Verification Panel es una norma para varios ensayos moleculares. El EDX HIV-1 Verification Panel se calibra frente a la 3.ª norma internacional de la OMS para VIH-1 (10/152)¹.

El EDX HIV-1 Verification Panel se utiliza para determinar puntos de referencia (cualitativos y cuantitativos) para la medición del ARN del virus de la inmunodeficiencia humana (VIH-1). El EDX HIV-1 Verification Panel permite a los laboratorios evaluar su ensayo molecular y probar la eficiencia del operador.

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO:

El EDX HIV-1 Verification Panel contiene virus enteros, intactos que se han inactivado por calor. El EDX HIV-1 Verification Panel está indicado para probar todo el proceso de un ensayo molecular incluyendo la extracción, detección y amplificación.

El EDX HIV-1 Verification Panel se expresa en copias por mililitro (cp/mL). El EDX HIV-1 Verification Panel se fabrica de acuerdo con la ISO 17511:2003. El EDX HIV-1 Verification Panel se formula en plasma EDTA verdadero que es no reactivo para ADN del

VHB, ARN del VHC, ARN del VIH-1, HBsAg y anticuerpos para VIH-1/2 y VHC.

Componentes del EDX HIV-1	Concentración
Miembro 1 del EDX HIV-1 Panel	100 cp/mL
Miembro 2 del EDX HIV-1 Panel	600 cp/mL
Miembro 3 del EDX HIV-1 Panel	6.000 cp/mL
Miembro 4 del EDX HIV-1 Panel	60.000 cp/mL
Miembro 5 del EDX HIV-1 Panel	600.000 cp/mL
Miembro 6 del EDX HIV-1 Panel	2.000.000 cp/mL
Miembro 7 del EDX HIV-1 Panel	6.000.000 cp/mL

PROCEDIMIENTO:

El EDX HIV-1 Verification Panel requiere un paso de extracción. El panel se debe tratar de forma similar a otras muestras probadas. Esto permite al operador evaluar su técnica de extracción.

El EDX HIV-1 Verification Panel se debe probar de acuerdo con las instrucciones y recomendaciones del fabricante del ensayo o del laboratorio que realiza las pruebas.

ALMACENAMIENTO Y MANIPULACIÓN:

El EDX HIV-1 Verification Panel debe almacenarse a -20 °C o menos.

Descongele el EDX HIV-1 Verification Panel a temperatura ambiente y agite en vórtex brevemente antes del uso.

Una vez descongelado, el EDX HIV-1 Verification Panel es estable durante 24 horas si se almacena a 2-8 °C. Debe desecharse cualquier material restante después de un solo uso. No lo reutilice. No lo diluya.

No utilice el EDX HIV-1 Verification Panel más allá de la fecha de caducidad.

LIMITACIONES:

Para uso en diagnóstico in vitro.

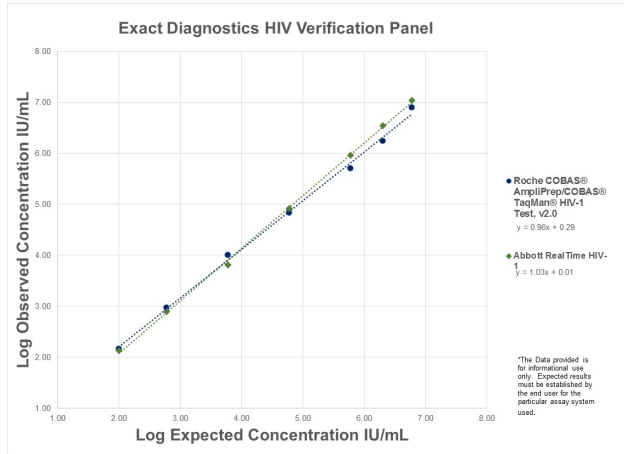
ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

El EDX HIV-1 Verification Panel contiene virus inactivados por calor, pero debe considerarse de riesgo biológico. Se deben emplear las precauciones universales y de desecho adecuadas². No pipetee con la boca. No fume, coma ni beba en las zonas en las que se manipulan los especímenes.

Deseche el producto si el envase está dañado o presenta fugas. Desinfecte líquidos, materiales o derrames con una solución de hipoclorito de sodio al 0,5 %. Deseche todos los materiales y líquidos utilizados en el procedimiento como si contuvieran agentes patógenos.

CARACTERÍSTICAS DE RENDIMIENTO:

Se probaron tres únicos lotes de EDX HIV-1 Verification Panel por triplicado en los ensayos identificados en el gráfico siguiente.



REFERENCIAS:

¹The 3rd WHO International Standard for HIV-1 (10/152) IFU.
<http://www.nibsc.org/documents/ifu/10-152.pdf>

²Siegel JD, Rhinehart E, Jackson M, Chiarello L, and the Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee, 2007 Guideline for Isolation Precautions: Preventing Transmission

REFERENCIAS DE LOS SÍMBOLOS:



Número de catálogo



Número de lote



Para uso en diagnóstico in vitro



Riesgos biológicos



Fecha de caducidad



No lo reutilice



Límite superior de temperatura



Fabricante



Advertencia



Consulte las instrucciones de uso



Exact Diagnostics LLC
3400 Camp Bowie Blvd CBH-214
Fort Worth TX 76107
Estados Unidos

EDX HIV-1 Verification Panel sammanställning	
Artikelnummer	HIVP100
Analyt	Inaktiverad HIV-1
Matris	True EDTA Plasma
Konserveringsmedel	ProClin® 300
Lagring	-20 °C eller lägre
Fyllningsvolym	1,0 mL
Antal flaskor per uppsättning	7 flaskor
Antal användningar	För engångsbruk
Hållbarhet	36 månader efter tillverkningsdatum
Spårbarhet	WHO:s tredje internationella standard
Försiktighetsåtgärder	Biologiska risker
Gällande status	In vitro-diagnostiskt bruk

AVSEDD ANVÄNDNING:

EDX HIV-1 Verification Panel är en standard för olika molekyllära analyser. EDX HIV-1 Verification Panel är kalibrerad mot WHO:s tredje internationella standard för HIV-1 (10/152)¹. EDX HIV-1 Verification Panel används för att fastställa referenspunkter (kvalitativt och kvantitativt) för mätning av humant immunbristvirus-RNA (HIV-1-RNA). EDX HIV-1 Verification Panel tillåter laboratorier att utvärdera sin molekyllära analys och testa operatörskompetens.

PRODUKTBESKRIVNING:

EDX HIV-1 Verification Panel innehåller hela, intakta virus som har värmeinaktiverats. EDX HIV-1 Verification Panel är avsedd att testa hela processen för en molekyllära analys inklusive extraktion, detektion och amplifiering.

EDX HIV-1 Verification Panel rapporteras i kopior per milliliter (cp/mL). EDX HIV-1 Verification Panel är tillverkad enligt ISO 17511:2003. EDX HIV-1 Verification Panel är formulerad i True EDTA Plasma som är icke-reaktiv för HBV DNA, HCV RNA, HIV-1 RNA, HBsAg och antikroppar för HIV-1/2 och HCV.

EDX HIV-1-komponenter	Koncentration
EDX HIV-1 Panelmedlem 1	100 cp/mL
EDX HIV-1 Panelmedlem 2	600 cp/mL
EDX HIV-1 Panelmedlem 3	6 000 cp/mL
EDX HIV-1 Panelmedlem 4	60 000 cp/mL
EDX HIV-1 Panelmedlem 5	600 000 cp/mL
EDX HIV-1 Panelmedlem 6	2 000 000 cp/mL
EDX HIV-1 Panelmedlem 7	6 000 000 cp/mL

PROCEDUR:

EDX HIV-1 Verification Panel kräver ett extraktionssteg. Panelen måste behandlas på liknande sätt som andra testade prover. Detta gör det möjligt för operatören att utvärdera sin extraktionsteknik. EDX HIV-1 Verification Panel ska testas i enlighet med analystillverkarens eller testlaboratoriets anvisningar och rekommendationer.

FÖRVARING OCH HANTERING:

EDX HIV-1 Verification Panel bör förvaras vid -20 °C eller lägre.

Tina EDX HIV-1 Verification Panel i rumstemperatur och rör snabbt om innan användning.

Väl upptinad är EDX HIV-1 Verification Panel stabil i 24 timmar vid lagring vid 2-8 °C. Allt återstående material måste kasseras efter användning. Får ej återanvändas. Får ej spädas ut.

Använd inte EDX HIV-1 Verification Panel efter angivet utgångsdatum.

BEGRÄNSNINGAR:

För in vitro-diagnostiskt bruk.

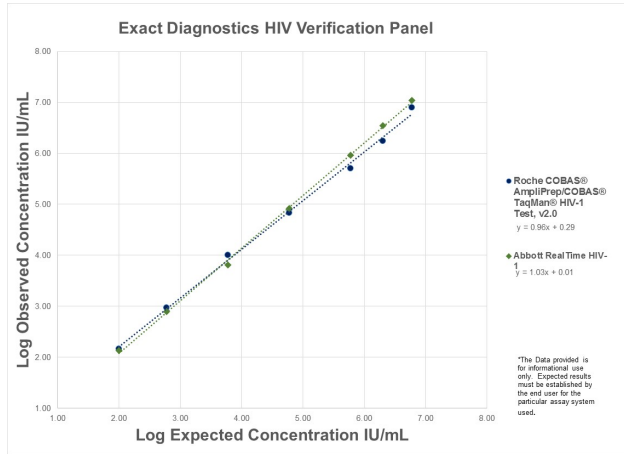
VARNINGAR OCH FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER:

EDX HIV-1 Verification Panel innehåller virus som har värmeinaktiverats, men bör betraktas som biologiskt riskmaterial. Universella försiktighetsåtgärder och korrekt avfallshantering bör tillämpas². Munpipettera ej. Rök, ät och drick inte i områden där testprov hanteras.

Kassera produkten om förpackningen är skadad eller läcker. Desinficera vätskor, material eller spill med en 0,5 % natriumhypokloritlösning. Kassera alla material och vätskor som används i proceduren som om de innehöll patogena medel.

PRESTANDAEGENSKAPER:

Tre unika partier av EDX HIV-1 Verification Panel testades i tre exemplar över de analyser som identifierats i diagrammet nedan.




REFERENSER:

¹The 3rd WHO International Standard for HIV-1 (10/152) IFU.
<http://www.nibsc.org/documents/ifu/10-152.pdf>

²Siegel JD, Rhinehart E, Jackson M, Chiarello L, and the Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee, 2007
Guideline for Isolation Precautions: Preventing Transmission

SYMBOLREFERENSER:

-  Artikelnummer
-  Batchnummer
-  För in vitro-diagnostiskt bruk
-  Biologiska risker
-  Utgångsdatum
-  Får ej återanvändas
-  Övre temperaturgräns
-  Tillverkare
-  Varning
-  Se bruksanvisningen


Exact Diagnostics LLC
3400 Camp Bowie Blvd CBH-214
Fort Worth TX 76107
USA