



Solana® Influenza A+B Control Set

Positive and Negative

QUIDEL



VERWENDUNGSZWECK

Das Solana Influenza A+B Control Set ist als volle Prozesskontrolle im Solana Influenza A+B Assay zu verwenden. Dieses nicht geprüfte Kontroll-Set für die *In-vitro*-Diagnostik enthält eine Pufferlösung aus synthetisch geschützten RNA-Sequenzen für Influenza A und Influenza B Primer- und Sondenziele. Negativkontrolle ist eine Influenza-A- und -B-freie Matrix.

GEBRAUCHSANWEISUNG

Die Solana Influenza A+B Kontrollen müssen mit demselben Volumen wie unbekannte Proben mit dem Solana Influenza A+B Assay verwendet werden.

BEREITGESTELLTE MATERIALIEN

Kat.-Nr. M122

Kontroll-Kit (2 Fläschchen) – Bei 2 °C bis 8 °C lagern

Nr.	Komponente	Menge
CONTROL +	Influenza A+B Positivkontrolle Teil M5126	1 Fläschchen/Kit 1,0 ml pro Fläschchen
CONTROL -	Negativkontrolle Teil M5203	1 Fläschchen/Kit, 1,0 ml

WARNHINWEISE UND VORSICHTSMASSNAHMEN

- Alle Proben, Untersuchungsproben und Kontrollen sind als potenziell infektiös zu behandeln. Bei der Handhabung der Proben, dieses Kits und seinen Inhalten allgemeine Sicherheitsmaßnahmen anwenden.
- Berührungen mit der Haut und den Augen vermeiden.
- Mikropipetten mit einer Aerosolbarriere oder positiven Einweg-Spitzen für alle Prozesse verwenden.
- Mikrobielle und Kreuzkontaminationen von Kit-Reagenzien sind zu vermeiden. Gute Laborpraktiken einhalten.
- Die Kontrollen enthalten 0,09 % Natriumazid. Diese Kontrollen nicht in die Kanalisation gelangen lassen. Behälter auf sichere Weise entsorgen.
- Sachgemäße Entnahme, Lagerung und sachgemäßer Transport der Probe sind wesentliche Voraussetzungen für korrekte Ergebnisse.¹
- Assay-Reagenzien gemäß den Angaben auf den jeweiligen Etiketten lagern.
- Tests müssen in einer Umgebung mit ausreichender Belüftung durchgeführt werden.
- Behälter und ungebrauchte Inhalte gemäß den staatlichen, bundesstaatlichen und örtlichen behördlichen Anforderungen entsorgen.
- Beim Umgang mit den Inhalten dieses Kits geeignete Schutzkleidung, Handschuhe und Schutzbrille/Gesichtsschutz tragen.
- Nach Gebrauch Hände gründlich waschen.
- Bitte lesen Sie das Sicherheitsdatenblatt (SDB) auf quidel.com, um weitere Informationen zu Gefahrensymbolen, Sicherheit, Handhabung und Entsorgung der Komponenten in diesem Kit zu erhalten.

LAGERUNG UND HANDHABUNG VON KIT-REAGENZIEN

Das Kit bis zum auf den Etiketten aufgedruckten Verfallsdatum bei 2 °C bis 8 °C lagern.

QUALITÄTSKONTROLLE

Das Solana Influenza A+B Control Set kann für Qualitätskontrolltests verwendet werden. Jedes Labor legt seine eigene Häufigkeit der Qualitätskontrolltests gemäß geltenden lokalen Gesetzen und guten Standard-Laborpraktiken fest.

EINSCHRÄNKUNGEN

- Zur *In Vitro*-Diagnose.
- Diese Kontrolle wurde anhand einer molekularen Testmethodik untersucht. Sie ist nicht für die Verwendung mit anderen Methodiken gedacht.

KUNDENSERVICE UND TECHNISCHER SUPPORT

Zum Bestellen oder für technischen Support wenden Sie sich bitte an einen Vertreter von Quidel unter 800 874 1517 (in den USA) oder 858 552 1100 (außerhalb der USA), Montag bis Freitag von 8.00 bis 17.00 Uhr Ostküstenzeit. Bestellungen können auch per Fax unter 740 592 9820 getätigt werden. Unterstützung per E-Mail erhalten Sie unter customerservice@quidel.com oder technicalsupport@quidel.com.

Für Services außerhalb der USA wenden Sie sich bitte an Ihren lokalen Vertragshändler. Zusätzliche Informationen zu Quidel, unseren Produkten und unseren Vertragshändlern finden Sie auf unserer Website unter quidel.com.

LITERATUR

1. CLSI MM13-A: Guidance for the Collection, Transport, Preparation and Storage of Specimens for Molecular Methods 25:31, 2005.

REF

M122 – Solana Influenza A+B Control Set

IVD



EC REP

MDSS GmbH
Schiffgraben 41
30175 Hannover,
Deutschland



Quidel Corporation
2005 East State Street, Suite 100
Athens, OH 45701, USA
quidel.com

PIM122000DE00 (07/19)

GLOSSAR

REF

Katalog-Nr.



CE-Konformitätskennzeichnung

EC REP

Autorisierte Vertretung in der Europäischen Gemeinschaft

LOT

Chargencode



Verwenden bis



Hersteller



Temperaturbegrenzung



Verwendungszweck



Biogefährdung



Consult E-Beschriftung
Gebrauchsanweisung beachten

IVD

Zur *In-vitro*-Diagnose

CONT

Inhalt/Enthält

CONTROL +

Positivkontrolle

CONTROL -

Negativkontrolle
