



Solana[®] Influenza A+B Control Set Positive and Negative

QUIDEL



USO PREVISTO

El Solana Influenza A+B Control Set (conjunto Solana de control de las gripes A+B) está destinado a ser utilizado como controles de proceso completos en la prueba Solana Influenza A+B. Este conjunto de control sin evaluar es para diagnóstico *in vitro* y contiene una solución tamponada de secuencias sintéticas de ARN protegido con cebadores y sondas específicos de las gripes A y B. El control negativo es una matriz libre de las gripes A y B.

INSTRUCCIONES DE USO

Los controles Solana de las gripes A+B deben utilizarse en el mismo volumen que las muestras desconocidas con la prueba Solana Influenza A+B.

MATERIALES SUMINISTRADOS

N.º de cat. M122

Kit de control (2 viales). Conserve a una temperatura de entre 2 °C y 8 °C

N.º	Componente	Cantidad
CONTROL +	Control positivo para las gripes A+B Pieza M5126	1 vial/kit 1,0 ml por vial
CONTROL -	Control negativo Pieza M5203	1 vial/kit 1,0 ml

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

- Trate todas las muestras y controles como potencialmente infecciosos. Siga las precauciones generales cuando manipule las muestras, este kit y su contenido.
- Evite el contacto con la piel y los ojos.
- Utilice micropipetas con una barrera para aerosoles o puntas para desplazamiento positivo para todos los procedimientos.
- Evite la contaminación microbiana y la contaminación cruzada de los reactivos del kit. Siga las buenas prácticas de laboratorio.
- Los controles contienen azida sódica al 0,09 %. No vacíe estos controles en el desagüe. Deseche los recipientes de un modo seguro.
- Los procedimientos adecuados de obtención, conservación y transporte de las muestras son fundamentales para la obtención de resultados correctos.¹
- Conserve los reactivos de la prueba tal como se indica en las etiquetas de cada uno de ellos.
- La prueba se debe realizar en una zona con ventilación suficiente.
- Los envases y el contenido sin usar deben desecharse conforme a la normativa nacional, regional y local.
- Utilice ropa de protección, guantes y protección ocular/ facial adecuada cuando manipule el contenido del kit.
- Lávese bien las manos después de la manipulación.
- Para obtener más información sobre símbolos de peligro, seguridad, manipulación y eliminación de los componentes de este kit, consulte la ficha de datos de seguridad (FDS) en quidel.com.

CONSERVACIÓN Y MANIPULACIÓN DE LOS REACTIVOS DEL KIT

Conserve el kit a una temperatura de entre 2 °C y 8 °C hasta la fecha de caducidad indicada en las etiquetas.

CONTROL DE CALIDAD

El Solana Influenza A+B Control Set puede utilizarse para las pruebas de control de calidad. Cada laboratorio debe establecer sus propios intervalos de control de calidad y frecuencia de las pruebas de CC en función de las leyes y normativas locales y las buenas prácticas de laboratorio habituales vigentes.

LIMITACIONES

- Para uso diagnóstico *in vitro*.
- Este control se ha estudiado utilizando una metodología de prueba molecular. No está indicado para usarse con otras metodologías.

SERVICIO DE ATENCIÓN AL CLIENTE Y SERVICIO TÉCNICO

Para hacer un pedido o para recibir asistencia técnica, póngase en contacto con un representante de Quidel en los números de teléfono 800-874-1517 (en EE. UU.) o +1 858-552-1100 (desde fuera de EE. UU.) de lunes a viernes, de 8:00 a. m. a 5:00 p. m. (hora del este). Los pedidos también pueden hacerse por fax al 740-592-9820. Para recibir soporte técnico por correo electrónico, póngase en contacto con customerservice@quidel.com o technicalsupport@quidel.com.

Para la prestación de servicios fuera de EE. UU., póngase en contacto con su distribuidor local. Puede encontrar más información sobre Quidel, nuestros productos y distribuidores en nuestro sitio web quidel.com.

REFERENCIAS

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 Hanover,
Alemania



Quidel Corporation

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

PIM122000ES00 (09/17)

GLOSARIO

REF

Número de referencia



Marca de conformidad de la CE

EC REP

Representante autorizado en la Comunidad Europea

LOT

Código del lote



Fecha de caducidad



Fabricante



Límitación de temperatura



Uso previsto



Riesgos biológicos



Consulte la etiqueta electrónica para conocer las instrucciones de uso

CONT

Contenido/Contiene

IVD

Para uso diagnóstico *in vitro*

CONTROL +

Control positivo

CONTROL -

Control negativo
