

Tubos de diluyente de sangre total Aptima®

Instrucciones de uso
Para uso diagnóstico *in vitro*

Uso indicado

El tubo de diluyente de sangre total (*Whole Blood Diluent*, WBD) Aptima® está indicado para su uso en el procesamiento de muestras de sangre total.

Principios del procedimiento

El WBD Aptima se utiliza para procesar muestras de sangre total en tubos de WBD prellenados. Consulte el prospecto del ensayo correspondiente para ver las instrucciones sobre la preparación y manipulación de muestras de sangre total.

Materiales suministrados

Tubos de WBD Aptima (n.º de ref. PRD-06783)

Componente	Descripción	Cantidad
Tubos de WBD	1 tubo con 1,425 mL de WBD	100 por unidad

Material necesario que debe adquirirse por separado

Pipeteador calibrado y puntas con tapones hidrofóbicos para la transferencia de muestras desde el tubo de recogida primario al tubo de WBD.

Advertencias y precauciones

- A. Para uso diagnóstico *in vitro*.
- B. Para uso profesional.
- C. Consulte el prospecto del ensayo correspondiente para ver las advertencias y precauciones adicionales.
- D. Utilice únicamente el instrumental de laboratorio desechable suministrado o especificado.
- E. Respete las precauciones habituales del laboratorio. No coma, beba ni fume en las áreas de trabajo designadas. Utilice guantes desechables sin polvo, gafas protectoras y batas de laboratorio al manipular las muestras y los reactivos. Lávese las manos cuidadosamente después de manipular las muestras y los reactivos.
- F. Tenga cuidado para evitar la contaminación cruzada durante los pasos de manipulación de las muestras. Las muestras pueden contener altas concentraciones de secuencia diana. Asegúrese de que los recipientes de muestras no entren en contacto unos con otros y deseche los materiales usados sin pasarlos por encima de los recipientes abiertos. Si los guantes entran en contacto con la muestra, cámbiese los guantes para evitar la contaminación cruzada.
- G. No utilice este diluyente después de su fecha de caducidad.

Nota: La información de comunicación de peligros para el etiquetado de productos comercializados a nivel mundial refleja las clasificaciones de las fichas de datos de seguridad (SDS) de EE. UU. y la UE. Para obtener información acerca de la comunicación de peligros específica para su región, consulte la SDS específica de la región en la biblioteca de fichas de datos de seguridad en www.hologicds.com.

Requisitos de almacenamiento y manipulación

Tras la recepción, almacene los tubos de WBD Aptima a temperatura ambiente (entre 15 °C y 30 °C) antes de su uso.

Rendimiento según el tipo de muestra

Las características de rendimiento del ensayo según la muestra se indican en el prospecto del ensayo correspondiente. Los prospectos están disponibles en línea en www.hologic.com.

Información de contacto e historial de revisiones



Hologic, Inc.
10210 Genetic Center Drive
San Diego, CA 92121 USA



Hologic BV
Da Vincilaan 5
1930 Zaventem
Belgium

Dirección del patrocinador australiano:
Hologic (Australia & New Zealand) Pty Ltd
Macquarie Park NSW 2113

Para obtener las direcciones de correo y los teléfonos del soporte técnico y la atención al cliente específicos de cada país, visite www.hologic.com/support.

Este producto se ha diseñado solo para su uso en diagnósticos in vitro en humanos.

En caso de que se produzca un incidente grave, notifíquelo al fabricante y a la autoridad competente en su región.

Hologic, Aptima y sus logotipos asociados son marcas comerciales o registradas de Hologic, Inc. o sus filiales en Estados Unidos o en otros países. Todas las demás marcas comerciales que puedan aparecer en este prospecto pertenecen a sus respectivos propietarios.

Este producto puede estar cubierto por una o más patentes estadounidenses identificadas en www.hologic.com/patents.

©2020-2022 Hologic, Inc. Todos los derechos reservados.

AW-26508-301 Rev. 001

05/2022

Historial de revisiones	Fecha	Descripción
AW-26508-001 Rev. 001	Mayo de 2022	<ul style="list-style-type: none"> Instrucciones de uso de los tubos de diluyente de sangre total Aptima AW-26508-001 Rev. 001 basadas en AW-21090-001 Rev. 001 creadas para cumplimiento con el reglamento IVDR Adición de Instrucciones de uso Actualización de la Sección Advertencias y precauciones Adición de Notificación de GHS global Actualización de la información de contacto, incluida la siguiente: representante en la CE, marca CE, información de representante australiano y soporte técnico