

Panther Fusion® Open Access™ RNA/DNA-enzymkassett

Bruksanvisning

Til laboratoriebruk

Bruksområder

Open Access RNA/DNA-enzymkassett er beregnet på generell amplifikasjon av RNA- og DNA-maler. Kassetten inneholder dNTP-er, enzymer og PCR-buffer og er til bruk på Panther Fusion-systemet.

Materialer som følger med

Merknad: Farekommunikasjon avspeiler klassifikasjonene i EUs sikkerhetsdatablad (SDS). For informasjon om kommunikasjon av farer som gjelder spesifikt for din region, se det regionsspesifikke Safety Data Sheet Library (HMS-biblioteket) på www.hologicsds.com.

Katalognummer: PRD-04303

Open Access nedfrosne reagenser (2 °C til 8 °C):

Open Access RNA/DNA-enzympatron (12 tester per patron)

12 x 0,024 ml
lyofilisert

Revers transkriptase og DNA polymerase tørket i HEPES-bufret løsning, som inneholder < 10 % fyllreagens.

Oppbevarings- og håndteringskrav

A. Følgende tabell inneholder kravene til oppbevaring og håndtering av patronen.

Reagens	Uåpnet oppbevaring	Stabilitet på instrumentet / Åpen stabilitet ¹	Åpnet oppbevaring
Open Access RNA/DNA - enzymkassett	2 °C til 8 °C	60 dager	2 °C til 8 °C ²

Når reagenser fjernes fra Panther Fusion-systemet, skal de umiddelbart returneres til sine riktige oppbevaringstemperaturer.

¹ Stabilitet på instrumentet starter når reagensen plasseres på Panther Fusion-systemet.

² Hvis patronen fjernes fra Panther Fusion-systemet, skal den oppbevares i en lufttett beholder med tørkemiddel, ved anbefalt oppbevaringstemperatur.

- B. Kast eventuelle ubrukte reagenser der stabiliteten på instrumentet har utløpt.
- C. Unngå krysskontaminasjon under håndtering og oppbevaring av reagenser.
- D. Ikke frys reagensene.
- E. Ikke bruk patronen hvis oppbevaringsposen ikke lenger kan forsegles, eller hvis folien på enzympatronen ikke er på plass.
- F. Ikke bruk reagenser etter utløpsdatoen.

Preparere reagens og enzympatron

Se *Operatørhåndbok for Panther Fusion-systemet* for å finne instruksjoner om å preparere og sette inn reagenser og sette inn / ta ut patroner.

Advarsler og forholdsregler

- A. Kun til laboratorieutviklet test.
- B. Les hele pakkevedlegget, Panther Fusion-system Open Access-applikasjonsarket og Operatørhåndbok for Panther Fusion-systemet nøye.
- C. Bruk rutinemessige laboratorieforholdsregler. Ikke spis, drikk eller røyk i anviste arbeidsområder. Bruk engangshansker uten pulver samt laboratoriefrakk når du håndterer prøver og settreagenser. Vask hendene grundig når du har håndtert prøver og reagenser.
- D. Unngå mikrobiell- og ribonukleasekontaminasjon av reagenser.
- E. Kast alle materialene som har vært i kontakt med prøvene og reagensene, iht. aktuelle nasjonale, internasjonale og regionale forskrifter.
- F. Oppbevar komponenter under anbefalte oppbevaringsforhold. Se kravene til oppbevaring og håndtering.
- G. Ikke bruk patronen hvis oppbevaringsposen ikke lenger kan forsegles, eller hvis folien på patronen ikke er på plass. Kontakt Hologic hvis noe av dette skjer.
- H. Vær forsiktig når Open Access Enzyme Cartridge håndteres. Ikke mist eller snu patronen. Unngå langvarig eksponering for omsluttende lys.

Kontaktinformasjon og revisjonshistorikk



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



Adresse til australsk sponsor:
Hologic (Australia & New Zealand)
Pty Ltd
Macquarie Park NSW 2113

For å finne e-postadressen og telefonnummeret til landsspesifikk teknisk støtte og kundeservice besøk www.hologic.com/support.

Dette produktet er kun beregnet for bruk innen human in vitro-diagnostikk.

Ved en alvorlig hendelse skal du varsle produsenten og ansvarlig myndighet i området ditt.

Hologic, Open Access, Panther Fusion og tilknyttede logoer er varemerker og/eller registrerte varemerker for Hologic, Inc. og/eller deres dattereselskaper i USA og/eller andre land.

AW-26511-1801 rev. 001
©2022 Hologic, Inc. Med enerett.
2022-05

Revisjonshistorikk	Dato	Beskrivelse
AW-26511-001 Rev. 001	mai 2022	<ul style="list-style-type: none"> • Opprettet bruksanvisning or Panther Fusion RNA-/DNA-enzymkassett med åpen tilgang for laboratoriebruk AW-26511-001 rev. 001 basert på AW-16080-001 rev. 001 for regulatorisk samsvar med IVDR • Oppdaterte erklæring om tiltenkt bruk • Oppdaterte kontaktinformasjon inkludert: informasjon om EU-representant, CE-merke, australsk representant og teknisk støtte