

Gebruiksaanwijzingen voor de Hologic® RespDirect™ afnamekit voor door de patiënt afgenomen monsters

ALGEMENE INSTRUCTIES VOOR NEUSMONSTERAFNAME EN -VERWERKING

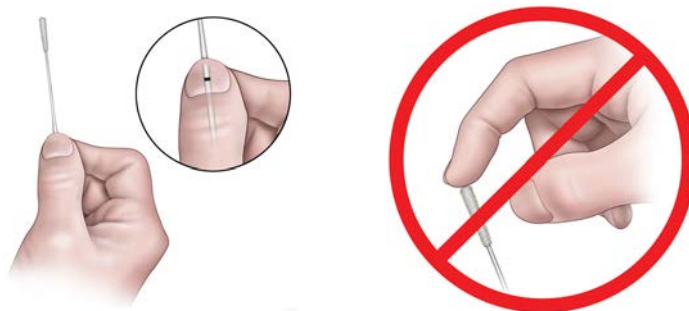
Volg de procedures nauwgezet voor betrouwbare resultaten. Als u vragen hebt over de procedure raadpleeg dan uw zorgverlener.

1. Was uw handen voordat u begint. Gebruik desinfecterende handgel als er geen water en zeep beschikbaar zijn.
2. Open de verpakking van de kit. Haal het staafje en de buis eruit. Zet de buis aan de kant voordat u aan de onderstaande instructies begint voor het verzamelen van de monsters die uw zorgverlener heeft gevraagd.
3. Gebruik uitsluitend het meegeleverde wattenstaafje. Indien het meegeleverde wattenstaafje niet wordt gebruikt, kan dit leiden tot onjuiste testresultaten.
4. Niet gebruiken als het wattenstaafje, de buis of de verpakking zichtbaar is beschadigd (bijv. de tip of het staafje is gebroken).
5. Buig of vervorm het wattenstaafje niet vóór de monsterafname. Pas geen bovenmatige druk of buigkracht toe wanneer u het monster afneemt, aangezien het wattenstaafje hierdoor per ongeluk kan breken.
6. Breng de inhoud van de transportbuis niet direct op de huid of slijmvlies aan en neem het niet in.
7. Indien de inhoud van de transportbuis op een bepaald moment tijdens de afnameprocedure wordt gemorst, neem dan een nieuw monster af met een nieuwe Hologic RespDirect afnamekit. Indien geen nieuwe kit wordt gebruikt, kan dit leiden tot onjuiste testresultaten.
8. Gebruik de kit niet voor het afnemen van monsters nadat de uiterste gebruiksdatum is verstreken.

NEUSMONSTERAFNAME EN -VERWERKING

Opmerking voor de patiënt: stel uw eventuele vragen over de procedure aan uw zorgverlener.

Instructies voor neusmonsterafname:



1. Open het wattenstaafjespakket gedeeltelijk. Haal het staafje eruit. Raak de zachte tip niet aan en leg het staafje niet neer. Als de zachte tip wordt aangeraakt, neergelegd of valt, gooi deze dan weg en neem een nieuwe Hologic RespDirect afnamekit.
2. Houd het staafje vast en plaats uw duim en wijsvinger op de afbreeklijn.

Opmerking: Het daadwerkelijke product kan iets afwijken van de afbeelding.



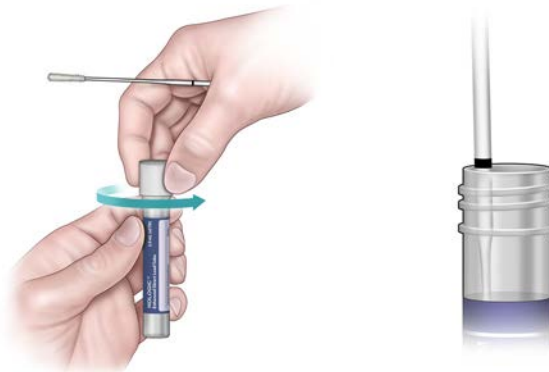
3. Steek het wattenstaafje voorzichtig in het eerste neusgat totdat het uiteinde van het wattenstaafje niet meer zichtbaar is, ongeveer 1,25 tot 2 cm in het neusgat. Draai het wattenstaafje minstens 4 keer (ongeveer 10 tot 15 seconden) met matige druk tegen zo veel mogelijk van de wand van het neusgat in een grote cirkelvormige baan in de neus en verwijder het wattenstaafje daarna uit het neusgat. Herhaal het afnemen in het andere neusgat met hetzelfde wattenstaafje.¹

Opmerking: *Het wattenstaafje simpelweg tegen één deel van de binnenkant van de neus draaien of het wattenstaafje in de neus laten gedurende 10-15 seconden, is geen goede techniek en kan leiden tot onvoldoende monster.*

Opmerking: U moet de monsters uit beide neusgaten verzamelen.

4. Houd het staafje in dezelfde hand vast terwijl u de dop van de buis losdraait. Zorg ervoor dat u de inhoud van de buis niet morst. Als de inhoud van de buis wordt gemorst, neem dan een nieuw monster af met een nieuwe Hologic RespDirect afnamekit.

Waarschuwing: *Als u in contact komt met vloeistof uit het buisje, was dan uw handen gedurende 30 seconden met water en zeep.*



5. Plaats het staafje onmiddellijk in de transportbuis met de afbreeklijn aan de bovenzijde van de buis.
6. Breek de schacht van het staafje voorzichtig af tegen de buiswand bij de afbreeklijn.
7. Gooi het bovenste deel van de schacht van het staafje weg.

¹ <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/lab/guidelines-clinical-specimens.html>



8. Draai de dop stevig vast op de buis.

Opmerking: *Het label van de buis omvat een veld om de bron van het monster vast te leggen.*

Contactgegevens en overzicht van wijzigingen



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



Hologic BV
Da Vincilaan 5
1930 Zaventem
Belgium

Ga voor landspecifieke e-mailadressen en telefoonnummers van de technische ondersteuning en klantenservice naar www.hologic.com/support.

Ernstige incidenten gerelateerd aan het hulpmiddel binnen de Europese Unie dienen te worden gemeld bij de fabrikant en de bevoegde autoriteit van de lidstaat waarin de gebruiker en/of de patiënt woonachtig is.

Hologic en bijbehorende logo's zijn handelsmerken en/of gedeponeerde handelsmerken van Hologic, Inc. en/of zijn dochterondernemingen in de Verenigde Staten en/of andere landen.

Alle andere handelsmerken in deze bijsluiters zijn eigendom van hun respectieve eigenaars.

Dit product is mogelijk beschermd door een of meer Amerikaanse octrooien vermeld op www.hologic.com/patents.

©2023 Hologic, Inc. Alle rechten voorbehouden.

AW-29024-1501 Rev. 001

2023-05

Overzicht van wijzigingen	Datum	Beschrijving
AW-29024 Rev. 001	Mei 2023	• Eerste uitgave