

Instrucciones para usar el kit de recogida Hologic® RespDirect™ para muestras recolectadas por pacientes

INSTRUCCIONES GENERALES PARA RECOGIDA Y MANIPULACIÓN DE MUESTRAS DE HISOPO NASAL

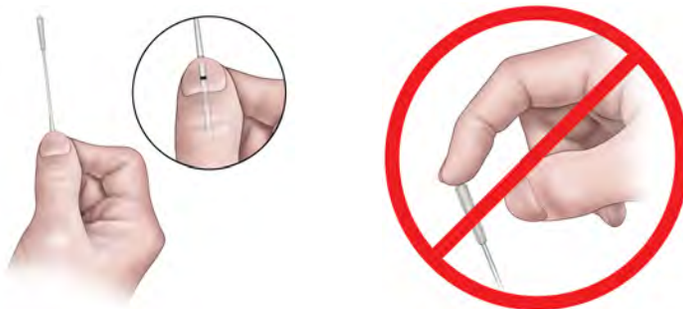
Siga estrictamente los procedimientos para obtener resultados fiables. Si tiene alguna duda acerca de un procedimiento, consulte con su proveedor de asistencia médica.

1. Lávese las manos antes de comenzar. Si no dispone de jabón ni agua, utilice desinfectante de manos.
2. Abra el paquete del kit. Saque el hisopo y el tubo. Aparte el tubo a un lado antes de iniciar el siguiente procedimiento de recogida de la muestra o las muestras solicitadas por su profesional sanitario.
3. Utilizar únicamente el hisopo proporcionado. En caso contrario, se pueden invalidar los resultados de la prueba.
4. No utilizar si el hisopo, el tubo o el paquete está visiblemente dañado (por ejemplo, si la punta o el aplicador del hisopo están doblados o rotos).
5. No doble ni deforme el hisopo antes de la recogida. No ejerza fuerza, presión o tensión excesiva al recoger la muestra, ya que podría romper el hisopo por accidente.
6. No aplique el contenido del tubo de transporte directamente sobre la piel o las membranas mucosas ni lo ingiera.
7. Si se derrama el contenido del tubo de transporte en cualquier momento durante el procedimiento de recogida, recoja una nueva muestra con un nuevo kit de recogida Hologic RespDirect. Si no se utiliza un nuevo kit, se pueden invalidar los resultados de la prueba.
8. No utilice este kit después de la fecha de caducidad para la recogida de muestras.

RECOGIDA Y MANIPULACIÓN DE MUESTRAS DE HISOPO NASAL

Nota para el paciente: Si tiene alguna pregunta sobre este procedimiento, consulte a un profesional sanitario.

Instrucciones para la recogida de muestras de hisopo nasal:



1. Abra parcialmente el envase del hisopo. Saque el hisopo. No toque la punta blanda ni apoye el hisopo. Si la punta suave se toca, se apoya o se cae, deséchela y coja un nuevo kit de recogida Hologic RespDirect.
2. Sujete el hisopo, colocando el pulgar y el índice en la línea marcada.

Nota: Puede que el producto real parezca algo distinto del que se muestra en esta sección.



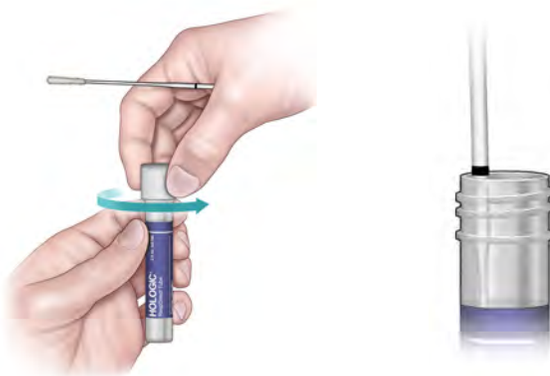
3. Inserte con cuidado el hisopo en la primera fosa nasal hasta que la punta del hisopo ya no sea visible, es decir, de 1,25 a 2 cm en la fosa nasal o de $\frac{1}{2}$ a $\frac{3}{4}$ de pulgada. Gire el hisopo con una presión moderada contra la mayor parte posible de la pared de la fosa nasal en un recorrido grande circular dentro de la nariz al menos 4 veces (aproximadamente 10-15 segundos) contra la pared nasal y retírelo de la fosa nasal. Repita la recogida en la otra fosa nasal empleando el mismo hisopo.¹

Nota: Girar el hisopo solo un poco en una parte del interior de la nariz o dejarlo dentro de la nariz durante 10-15 segundos no es una técnica adecuada y puede dar lugar a una muestra insuficiente.

Nota: Debe recoger la muestra de ambas fosas nasales.

4. Sujetando el hisopo con la misma mano, desenrosque el tapón del tubo. No derrame el contenido del tubo. Si se derrama el contenido del tubo, recoja una nueva muestra con un nuevo kit de recogida Hologic RespDirect.

Advertencia: Si entra en contacto con el líquido del tubo, lávese las manos con agua y jabón durante 30 segundos.



5. Coloque inmediatamente el hisopo en el tubo de transporte de tal forma que la línea marcada se encuentre en la parte superior del tubo.
6. Rompa con cuidado el aplicador del hisopo por la línea marcada contra el lateral del tubo.
7. Deseche la parte superior del aplicador del hisopo.

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



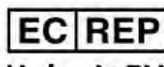
8. Enrosque firmemente el tapón en el tubo.

Nota: La etiqueta del tubo incluye un campo para especificar el origen de la muestra.

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

Para obtener la dirección de correo electrónico y el número de teléfono de la asistencia técnica y la atención al cliente específicos de cada país, visite www.hologic.com/support.

Los incidentes graves que se produzcan en relación con el dispositivo en la Unión Europea deben notificarse al fabricante y a la autoridad competente del Estado Miembro en el que se encuentre el usuario y/o el paciente.

Hologic y sus logotipos asociados son marcas comerciales o marcas comerciales 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.

©2023 Hologic, Inc. Todos los derechos reservados.
AW-29024-301 Rev. 001
2023-05

Historial de revisiones	Fecha	Descripción
AW-29024 Rev. 001	Mayo de 2023	• Primera publicación