 **BD Female Endocervical Specimen Collection Kit for the BD ProbeTec Chlamydia trachomatis/Neisseria gonorrhoeae (CT/GC) Qx Amplified DNA Assays**
(Kit för provtagning i endocervix för BD ProbeTec Chlamydia trachomatis / Neisseria gonorrhoeae [CT/GC] Qx analyser med DNA-amplifiering)

Svenska

AVSEDD ANVÄNDNING

Kitet för provtagning i endocervix för **BD ProbeTec** CT/GC Qx analyser med DNA-amplifiering används för provtagning och transport av patientprover från endocervix till laboratoriet för analys med **BD ProbeTec** CT/GC Qx analyser med DNA-amplifiering på **BD Viper**-systemet i extraktionsläge.

SAMMANFATTNING OCH FÖRKLARING

Kitet för provtagning i endocervix för **BD ProbeTec** CT/GC Qx analyser med DNA-amplifiering består av en steril rengöringspinne med vitt skaft, en steril provtagningspinne med rosa skaft och brytskåra samt ett rör med CT/GC Qx spädningsvätska för pinnprover. Rengöringspinnen med polyesterände medföljer för rengöring av cervix från blod och slem före själva provtagningen. Pinnen som är försedd med ände i polyuretanskum på rosa skaft används för att samla in provmaterial för analys. När provmaterialet samlats in, tar man av korken på spädningsröret, sätter provpinnen i CT/GC Qx spädningsröret och bryter av skaftet vid brytskåran. Locket på röret sätts tillbaka och röret transporteras till analys.

REAGENSER


Tillhandahållt material: Varje Kit för provtagning i endocervix för **BD ProbeTec** CT/GC Qx analyser med DNA-amplifiering innehåller en rengöringspinne försedd med steril polyesterände på vitt skaft, en steril pinne försedd med en ände i polyuretanskum på rosa skaft och ett rör med CT/GC Qx spädningsvätska för pinnprover. Spädningsvätskan för pinnprover innehåller ca 2 mL kaliumfosfat/kaliumhydroxidbuffert med DMSO och konserveringsmedel.

Material som krävs men ej medföljer: Handskar

Förvaringsanvisningar: Förvara provtagningskitet i 2 – 33 °C. Använd ej efter utgångsdatum. Pinnen är steril förutsatt att innerförpackningen är hel och obruten.

Varningar och försiktighetsbeaktanden:

Avsedd för *in vitro*-diagnostik.

1. **Provtagningspinnen får inte förväntas i CT/GC Qx spädningsvätskan före provtagningen.**
2. Patogena mikroorganismer, inklusive hepatitvirus och humant immunbristvirus, kan förekomma i kliniska prover. "Allmänna försiktighetsbeaktanden"¹⁻⁴ och institutionens riktlinjer bör följas vid hantering av alla föremål som kontaminerats med blod eller andra kroppsvätskor.
3. För optimalt resultat vid användning av **BD ProbeTec** CT/GC Qx analyser med DNA-amplifiering krävs att provtagning, hantering och transport av proverna utförs korrekt.
4. Använd endast provtagnings- och transportsystem märkta för användning med **BD ProbeTec** CT/GC Qx analyser med DNA-amplifiering.
5. Pinnen med polyesterände är avsedd för rengöring av cervix och ska inte användas för provtagning på patienten.
6. Varje prov som lämnas till laboratoriet skall vara korrekt märkt.
7. CT/GC Qx spädningsvätskan för pinnprover innehåller dimetylsulfoxid (DMSO). DMSO är farligt vid inandning, hudkontakt och förtäring. Förpackningen förvaras på väl ventilerad plats. Undvik kontakt med ögonen. Vid kontakt med ögonen, skölj omedelbart med rikligt med vatten och kontakta läkare. Vid kontakt med huden skall huden omedelbart tvättas av med rikligt med vatten. Använd lämpliga skyddskläder och skyddshandskar.
8. Var försiktig när du bryter av skaftet på provtagningspinnen så att provmaterial inte stänker.
9. Kassera oanvända rör med CT/GC Qx spädningsvätska för pinnprover enligt anvisningar i säkerhetsdatabladet.
10. Var noga med att undvika korskontamination när provet hanteras. Provmaterialet kan innehålla organismer i hög koncentration. Se till att behållare med provtagningsmaterial inte kommer i kontakt med varandra och kassera använt material utan att förflytta det över öppna behållare. Om handskarna kommer i kontakt med provmaterialet skall de bytas så att korskontaminering undviks.
11. Proverna tas och testas före utgångsdatum för CT/GC Qx diluentrör.
12.  Female Endocervical Specimen Collection Kit for the **BD ProbeTec** Chlamydia trachomatis/Neisseria gonorrhoeae (CT/GC) Qx Amplified DNA Assays är endast avsett för engångsbruk. Återanvändning kan orsaka risk för infektion och/eller felaktiga resultat.

PROVTAGNING OCH -TRANSPORT

1. Ta ut rengöringspinnen ur förpackningen.
2. Använd rengöringspinnen med polyesterändan på vitt skaft för att avlägsna blod och slem från cervix.
3. Kasta den använda rengöringspinnen.
4. Ta ut den rosa provtagningspinnen ur förpackningen.
5. För in provtagningspinnen i cervikalkanalen och vrid runt pinnen i 15 – 30 sekunder.
6. Dra försiktigt tillbaka provtagningspinnen. Se till att pinnen inte vidrör vaginalslemhinnan.
7. Ta av locket på röret med CT/GC Qx spädningsvätska för pinnprover.
8. Sätt ned provtagningspinnen hela vägen i röret med CT/GC Qx spädningsvätska.
9. Bryt av skaftet på pinnen vid skåran. Var försiktig så att innehållet inte stänker.
10. **Sätt på locket ordentligt** på röret.
11. Märk röret med patientuppgifter och datum/klockslog för provtagningen.
12. Sänd provet till laboratoriet.

Förvaring och transport av provtagningspinne:

Röret med CT/GC Qx spädningsvätska innehållande provtagningspinnen måste förvaras och transporteras till laboratoriet och/eller analysplatsen vid 2 – 30 °C inom 30 dagar efter provtagning. Röret med spädningsvätskan för pinnprover kan även förvaras och transporteras fryst (-20 °C) till laboratoriet/analysstället inom 180 dagar efter provtagning.