

Copan

HPC127R02 Date 2021.11



FLOQSwabs®

Instructions for Use

CE0123

Copan FLOQSwabs® in tube - Product Insert & How to Use Guide

INTENDED USE

Copan FLOQSwabs® in tube are sterile and ready-for-use systems intended for clinical samples drawing. The swab is suitable for short contact with the human body. Product should be used as directed.

SUMMARY AND PRINCIPLES

One of the routine procedures in the diagnosis of infections involves the collection of swab samples. This can be accomplished using the Copan Swab.

Copan FLOQSwabs® are available with different size and shape of shaft and nylon tip for the different body collection sites. The FLOQSwabs® are provided into polypropylene labeled tube. A specific product line of Copan FLOQSwabs® is also available with the feature of free of amplifiable human DNA, DNase and RNase.

FLOQSwabs® are EO sterilized.

TECHNICAL NOTE

A slight yellowing of the tip is a well-known phenomenon. This could be due to many factors: to the type of raw material, to the product sterilization treatment, to the product natural aging. Therefore product yellowing is not necessarily indicative of product deterioration.

PRECAUTIONS

1. Carefully follow the user's instructions.
2. When using a device with plastic or wooden stick, the pressure applied during sampling shall be light since the stick material is breakable.
3. The fiber adhesion to the stick is tested for instantaneous sampling: a longer contact between the swab and the sampling area might cause the fiber to come out.
4. If the swab is submitted to a chemical or physical sterilizing or micro-biostatic process, its intended functioning could be compromised.
5. Product cannot be reused or re-sterilized.

STORAGE

Store the Copan Swab devices at 2-30°C. If the product is stored at a different temperature, it would not maintain the stated specifications.

PRODUCT DETERIORATION

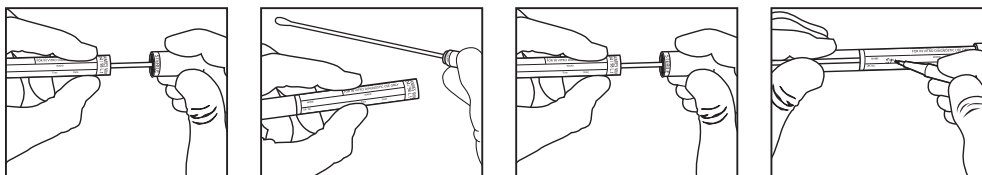
The content of the unopened and undamaged units is guaranteed to be sterile.

Copan Swabs should not be used if (1) there is evidence of damage or contamination to the product, (2) the expiration date has passed, (3) the swab package is open or damaged, or (4) there are other signs of deterioration.

DIRECTIONS FOR USE, SPECIMEN COLLECTION

NOTE: Sterile gloves and protective clothing and eyewear should be worn when collecting and handling microbiology specimens

1. Open the tube and extract the swab
2. Collect the sample. During sampling, the swab end (tip) shall only come in contact with the suspected infection, so as to reduce contamination risks.
3. Process the swab according to internal laboratory procedure. Alternatively put the swab into its transport test tube.
4. Write the patient's name and data on the tube label.
5. Send the sample to the laboratory for immediate testing.



Specimens collected for clinical investigations should be collected and handled following published manuals and guidelines.

Specific requirements for the shipment and handling of specimens should be in full compliance with state and federal regulations. Shipping of specimens within medical institutions should comply with internal guidelines of the institution.

LIMITATIONS

1. In the laboratory, wear latex gloves and other protection commensurate with universal precautions when handling clinical specimens. Observe Biosafety recommendations when handling or analyzing patient samples.
2. Condition, timing, and volume of specimen collected for clinical investigation are significant variables in obtaining reliable results. Follow recommended guidelines for specimen collection.
3. Copan Swab must be used by skilled personnel only.

WARNINGS

1. This product is for single use only; reuse may cause a risk of infection and/or inaccurate results.
2. Do not re-sterilize unused swabs.
3. Do not re-pack.
4. Not suitable for any other application than intended use.

5. The use of this product in association with a rapid diagnostic kit or with diagnostic instrumentation should be previously validated by the user.
6. Do not use if the swab is visibly damaged (i.e., if the swab tip or swab shaft is broken).
7. Do not use excessive force, pressure or bending when collecting swab samples from patients as this may result in accidental breakage of the swab shaft.
8. Directions for use must be followed carefully. The manufacturer cannot be held responsible for any unauthorized or unqualified use of the product.
9. To be handled by trained personnel only.
10. It must be assumed that all specimens contain infectious micro-organisms; therefore all specimens must be handled with appropriate precautions. After use, tubes and swabs must be disposed of according to laboratory regulations for infectious waste.

WASTE DISPOSAL

Unused swabs may be considered as non hazardous waste and disposed of accordingly.

Dispose of used swabs as well as any other contaminated disposable materials following procedures for infectious or potentially infectious products. It is the responsibility of each laboratory to handle waste and effluents produced according to their nature and degree of hazardousness and to treat and dispose of them (or have them treated and disposed of) in accordance with applicable regulations.

Italiano**Tamponi FLOQSwabs® in tubo – Foglio illustrativo del prodotto & guida per l'uso****USO PREVISTO**

I tamponi FLOQSwabs® in tubo sono sistemi sterili e pronti per l'uso, ideati per il prelievo di campioni clinici. I tamponi sono adatti per un breve contatto con il corpo umano. Il prodotto deve essere usato come indicato nelle istruzioni.

RIASSUNTO E PRINCIPI

Una delle procedure di routine nella diagnosi delle infezioni prevede la raccolta di campioni su tamponi. Questa operazione può essere eseguita usando i tamponi Copan.

I tamponi FLOQSwabs® sono disponibili in diverse dimensioni e forme, sia dell'asta, sia della punta di nylon, per i vari siti di prelievo. I tamponi FLOQSwabs® sono forniti in tubi di polipropilene etichettati. E' inoltre disponibile una specifica linea di tamponi FLOQSwabs® priva di DNA umano amplificabile, DNase e RNase.

I tamponi FLOQSwabs® sono sterilizzati EO.

NOTA TECNICA

Un leggero ingiallimento del puntale è un fenomeno ben conosciuto. Questo può essere dovuto a molti fattori: il tipo di materia prima, il trattamento di sterilizzazione del prodotto, l'invecchiamento naturale del prodotto. Quindi l'ingiallimento del prodotto non è necessariamente indicativo di deterioramento del prodotto.

PRECAUZIONI

1. Seguire attentamente le istruzioni d'uso.
2. Quando viene usato un dispositivo con asta tampone di plastica o di legno, la pressione applicata durante il prelievo deve essere leggera, dato che il materiale dello stelo può rompersi.
3. L'adesione della fibra allo stelo è testata per un prelievo istantaneo del campione: un contatto più lungo tra il tampone e l'area di prelievo può causare la perdita della fibra.
4. Se il tampone è sottoposto ad una sterilizzazione chimica o fisica o ad un processo micro-biostatico, la funzione prevista può risultare compromessa.
5. Il prodotto non può essere riutilizzato o risterilizzato.

IMMAGAZZINAGGIO

Conservare i dispositivi a tampone Copan a 2-30°C. Se il prodotto viene immagazzinato a una diversa temperatura, potrebbe non mantenere le specifiche indicate.

DETERIORAMENTO DEL PRODOTTO

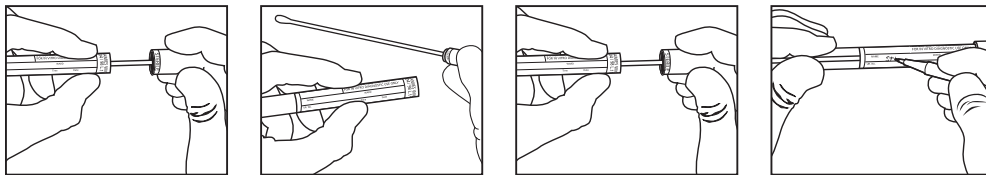
Sai garantisce la sterilità del contenuto delle unità non aperte e non danneggiate.

I tamponi Copan non devono essere usati se (1) esistono indizi di danni o di contaminazione del prodotto, (2) è stata superata la data di scadenza, (3) il confezionamento del tampone è aperto o danneggiato, o (4) si rilevano altri segni di deterioramento.

INDICAZIONI PER L'USO, RACCOLTA DEI CAMPIONI

NOTA: Durante la raccolta e la manipolazione di campioni microbiologici devono essere usati guanti sterili, indumenti adatti di protezione e protezioni per gli occhi.

1. Aprire il tubo ed estrarre il tampone.
 2. Raccogliere il campione. Durante il prelievo, l'estremità del tampone (la punta) deve toccare solo la sospetta infezione, in modo da ridurre i rischi di contaminazione.
- NOTA: durante il prelievo non esercitare una forza, pressione o piegatura eccessive che potrebbero causare una rottura accidentale dell'asta tampone. Le asta tampone spesso presentano cambi di diametro intesi a facilitare differenti tipologie di prelievo. Le asta tampone potrebbero inoltre presentare un punto di frattura prestampato finalizzato a permettere la rottura intenzionale dell'asta nel tubo di trasporto. In ogni caso durante il prelievo, non esercitare una forza, pressione o piegatura eccessive che potrebbero causare una rottura accidentale dell'asta tampone.
3. Processare il tampone seguendo la procedura interna del laboratorio. Alternativamente, inserire il tampone nel suo tubo di trasporto.
 4. Scrivere il nome del paziente e la data sull'etichetta del tubo.
 5. Inviare il campione al laboratorio per la sua analisi immediata.



I campioni prelevati per le indagini cliniche devono essere raccolti e manipolati seguendo i manuali e le linee guida pubblicati. I requisiti specifici per la spedizione e la manipolazione dei campioni devono essere totalmente conformi con i regolamenti locali e statali. L'invio di campioni all'interno di istituzioni mediche deve avvenire in conformità alle linee guida interne dell'istituzione.

LIMITI

1. Nel laboratorio indossare i guanti protettivi e altre protezioni proporzionali alle precauzioni riconosciute universalmente per la manipolazione di campioni clinici. Durante la manipolazione o l'analisi di campioni di pazienti osservare le raccomandazioni di sicurezza biologica.
2. Le condizioni, il tempo e il volume del campione raccolto per l'analisi clinica sono variabili significative per l'ottenimento di risultati affidabili. Seguire le linee guida raccomandate per la raccolta dei campioni.
3. I tamponi Copan devono essere usati solamente da personale qualificato.

AVVERTENZE

1. Il presente prodotto è ideato per un uso singolo; il suo riutilizzo può causare il rischio di infezioni e/o di risultati inattendibili.
2. Non risterilizzare i tamponi non usati.
3. Non reimballare.
4. Non adatto per qualsiasi altra applicazione che non sia il suo uso previsto.
5. L'utilizzo del presente prodotto insieme a qualsiasi kit diagnostico rapido o con qualsiasi strumento diagnostico deve essere validato dall'utente prima dell'uso.
6. Non usare se il tampone è visibilmente danneggiato (vale a dire se la punta o lo stelo del tampone sono rotti).
7. Non esercitare una forza, una pressione o una piegatura eccessiva durante il prelievo di campioni dal paziente, dato che possono causare una rottura accidentale dello stelo del tampone.
8. Devono essere seguite attentamente le istruzioni per l'uso. Il fabbricante non può essere ritenuto responsabile per qualsiasi uso non autorizzato o non qualificato del prodotto.
9. Può essere usato solo da personale opportunamente addestrato.
10. Si deve supporre che tutti i campioni contengono microorganismi infettivi; quindi tutti i campioni devono essere manipolati applicando le opportune precauzioni. Dopo l'uso, i tubetti e i tamponi devono essere smaltiti osservando i regolamenti di laboratorio per i rifiuti infettivi.

SMALTIMENTO DEI RIFIUTI

I tamponi non usati possono essere ritenuti rifiuti non pericolosi ed essere smaltiti conseguentemente.

Smaltire i tamponi usati, come altri materiali usa e getta contaminati, seguendo le procedure previste per i prodotti infettivi o potenzialmente infettivi. È responsabilità di ogni laboratorio manipolare i rifiuti e i fluidi prodotti a seconda della loro natura e del grado di pericolosità, e trattarli e smaltirli (o farli trattare e smaltire) osservando le regolamentazioni applicabili.

Español

Hisopos FLOQSwabs® de Copan en tubo – Hoja ilustrativa del producto y Guía de uso

USO PREVISTO

Los hisopos FLOQSwabs® en tubo de Copan son sistemas estériles y listos para el uso, diseñados para la toma de muestras clínicas. Los hisopos son aptos para un breve contacto con el cuerpo humano. El producto tiene que utilizarse como indicado en las instrucciones.

RESUMEN Y PRINCIPIOS

Uno de los procedimientos rutinarios en el diagnóstico de las infecciones prevé la toma de muestras con hisopos. Esta operación puede realizarse usando los hisopos de Copan.

Los hisopos FLOQSwabs® de Copan están disponibles en varias dimensiones y formas, tanto del vástago, como de la punta de nylon, para los varios sitios de recolección del cuerpo. Los hisopos FLOQSwabs® se entregan en tubos de polipropileno etiquetados. Hay también una específica línea de hisopos FLOQSwabs que no tienen ADN humano amplificable, ADNasa y ARNasa.

Los hisopos FLOQSwabs® de Copan se esterilizan EO.

NOTA TÉCNICA

Un ligero amarilleo del tubo y de la fibra es un fenómeno muy conocido. Eso puede deberse a muchos factores: el tipo de materia prima, el tratamiento de esterilización del producto, el envejecimiento natural del producto. Por lo tanto, el amarilleo del producto no necesariamente es una indicación de deterioro del mismo.

PRECAUCIONES

1. Observar atentamente las instrucciones de uso.
2. Cuando se utiliza un dispositivo con un vástago de plástico o de madera, la presión aplicada durante la toma tiene que ser ligera, ya que el material del vástago puede romperse.

3. La adhesión de la fibra en el vástago se ha probado para una toma instantánea de la muestra: un contacto más largo entre el hisopo y el área de toma puede causar la pérdida de la fibra.
4. Si el hisopo se somete a una esterilización química o física o a un proceso micro-biostático, su función prevista puede resultar alterada.
5. El producto no puede reutilizarse o volver a esterilizarse.

ALMACENAMIENTO

Conservar los dispositivos de hisopo de Copan a 2-30°C. Si el producto se almacena a una temperatura diferente, podría no mantener las especificaciones indicadas.

DETERIORO DEL PRODUCTO

Se garantiza la esterilidad del contenido de las unidades no abiertas y no dañadas.

Los hisopos de Copan no tienen que utilizarse si (1) existen evidencias de daños o de contaminación del producto, (2) se ha superado la fecha de caducidad, (3) el paquete del hisopo está abierto o se ha dañado, o (4) se detectan otros signos de deterioro.

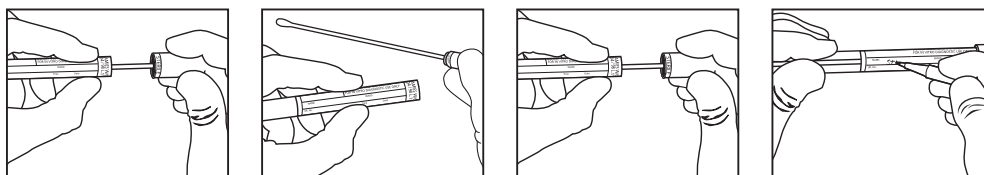
INDICACIONES PARA EL USO, RECOLECCIÓN DE LAS MUESTRAS

NOTA: Durante la recolección y la manipulación de muestras microbiológicas tienen que utilizarse guantes estériles, ropa de protección adecuada y protecciones para los ojos.

1. Abrir el tubo y sacar el hisopo.
2. Recoger la muestra. Durante la toma, la extremidad del hisopo (la punta) tiene que entrar en contacto solamente con la supuesta infección, para reducir los riesgos de contaminación.

ATENCIÓN: durante la toma, no ejercer una fuerza, una presión o un doblado excesivo, ya que eso podría causar una rotura accidental del vástago del hisopo. Los vástagos de los hisopos a menudo presentan cambios de diámetros destinados a facilitar varios tipos de toma. Los vástagos de los hisopos además podrían presentar un punto de fractura premoldeado, finalizado a permitir la rotura intencional del vástago en el tubo de transporte. De cualquier caso durante la toma no ejercer una fuerza, una presión o un doblado excesivo, lo que podría causar una rotura accidental del vástago del hisopo.

3. Procesar el hisopo observando el procedimiento interno del laboratorio. Como alternativa, introducir el hisopo en su tubo de transporte.
4. Escribir el nombre del paciente y la fecha en la etiqueta del tubo.
5. Enviar la muestra al laboratorio para su análisis inmediato.



Las muestras tomadas para los análisis clínicos tienen que recogerse y manipularse siguiendo los manuales y las líneas guía publicadas.

Los requisitos específicos para el envío y la manipulación de las muestras tienen que ser completamente conformes con las reglamentaciones locales y estatales. El envío de muestras en el interior de instituciones médicas tiene que realizarse de conformidad con las líneas guía internas de la institución.

LÍMITES

1. En el laboratorio ponerse los guantes de protección y otras protecciones proporcionales a las precauciones reconocidas universalmente para la manipulación de muestras clínicas. Durante la manipulación o el análisis de muestras de pacientes, observar las recomendaciones de seguridad biológica.
2. Las condiciones, el tiempo y el volumen de la muestra recogida para el análisis clínico son variables significativas para la obtención de resultados fiables. Observar las líneas guía recomendadas para la recolección de las muestras.
3. Los hisopos de Copan tienen que ser utilizados solamente por personal capacitado.

ADVERTENCIAS

1. El presente producto se ha diseñado para un solo uso; su reutilización puede causar el riesgo de infecciones y/o resultados inadecuados.
2. No volver a esterilizar los hisopos no usados.
3. No volver a embalar.
4. No apto para cualquier otra aplicación que no sea su uso previsto.
5. El uso del presente producto junto a cualquier prueba diagnóstica rápida o con cualquier instrumento diagnóstico tiene que ser validado por el usuario antes del uso.
6. No utilizar si el hisopo se encuentra claramente dañado (es decir si la punta o el vástago del hisopo se encuentran rotos).
7. No ejercer una fuerza, una presión o un doblado excesivo durante la toma de muestras del paciente, considerando que pueden causar una rotura accidental del vástago del hisopo.
8. Tienen que observarse atentamente las instrucciones para el uso. El fabricante no puede considerarse responsable por cualquier uso no autorizado o no cualificado del producto.
9. Puede ser utilizado sólo por personal oportunamente entrenado.
10. Debe suponerse que todas las muestras contengan microorganismos infectivos; por lo tanto, todas las muestras tienen que manipularse aplicando las precauciones oportunas. Después del uso, los tubos y los hisopos tienen que eliminarse cumpliendo las reglamentaciones de laboratorio para los residuos infecciosos.

ELIMINACIÓN DE LOS RESIDUOS

Los hisopos no usados pueden considerarse residuos no peligrosos y pueden eliminarse consiguientemente.

Eliminar los hisopos usados, y asimismo los otros materiales desechables contaminados, cumpliendo los procedimientos previstos para los productos infectados o potencialmente infectados. Es responsabilidad de cada laboratorio manipular los residuos y los fluidos producidos en función de su naturaleza y del grado de peligrosidad, y tratarlos y eliminarlos (o hacerlos tratar y eliminar) observando las reglamentaciones aplicables.

Applikatorstäbchen FLOQSwabs® von Copan im Reagenzglas – Packungsbeilage des Produkts und Hinweis zur Anwendung

AUSWENDUNG

Die Applikatorstäbchen FLOQSwabs® im Reagenzglas von Copan sind sterile, gebrauchsbereite Systeme zur Entnahme von klinischen Proben. Die Applikatorstäbchen sind für einen kurzzeitigen Kontakt mit dem menschlichen Körper geeignet. Das Produkt ist gemäß den Anweisungen anzuwenden.

ZUSAMMENFASSUNG UND PRINZIPIEN

Eine der Routineverfahren für die Diagnose von Infektionen sieht die Entnahme von Proben mit Applikatorstäbchen vor. Dieses Verfahren kann mithilfe der Applikatorstäbchen von Copan durchgeführt werden.

Die Applikatorstäbchen FLOQSwabs® von Copan sind für die verschiedenen Entnahmestellen im Körper in unterschiedlichen Größen und Formen des Stabs und der Nylonspitze erhältlich. Die Applikatorstäbchen FLOQSwabs® werden in Polypropylen-Reagenzgläsern mit Etikett geliefert. Außerdem steht eine spezielle FLOQSwabs® TM zur Verfügung, die frei von amplifizierbarer menschlicher DNA, DNase und RNase ist.

Die Applikatorstäbchen Flock der Firma Copan wurden mit Ethylenoxid sterilisiert.

TECHNISCHER HINWEIS

Ein leichtes Vergilben der Applikatorspitze ist ein allseits bekanntes Phänomen. Dies kann auf viele Faktoren zurückführbar sein: die Art des Rohstoffs, die Sterilisationsbehandlung des Produkts, die natürliche Alterung des Produkts. Das Vergilben des Produkts ist daher nicht unbedingt ein Hinweis für den Verfall desselben.

VORSICHTSMASSNAHMEN

Die Gebrauchsanweisung strikt folgen.

Bei Vorrichtungen mit Kunststoff- oder Holzapplikatorstab darf bei der Entnahme nur wenig Druck angewandt werden, da sonst das Material des Stabs brechen könnte.

Die Haftung der Faser auf dem Stab wurde für eine augenblickliche Entnahme der Probe getestet: Ein längerer Kontakt zwischen Applikatorstäbchen und Entnahmebereich kann zur Abtrennung der Faser führen.

Wenn das Applikatorstäbchen einer chemischen bzw. physischen Sterilisation oder einem mikrobiostatischen Verfahren unterzogen wird, kann dies seine vorgesehene Funktion verändern.

Das Produkt darf weder wiederverwendet noch wiedersterilisiert werden.

AUFBEWAHRUNG

Das Vorrichtung mit Applikatorstäbchen der Fa. Copan bei 2 - 30°C aufbewahren. Wird das Produkt bei anderen Temperaturen aufbewahrt, könnte es seine angegebenen Eigenschaften nicht beibehalten.

VERFALL DES PRODKTS

Es wird die Sterilität des Inhalts von ungeöffneten und unbeschädigten Einheiten gewährleistet.

Die Copan-Applikatorstäbchen dürfen nicht verwendet werden, wenn (1) das Produkt sichtbar beschädigt oder verschmutzt ist, (2) das Verfalldatum abgelaufen ist, (3) die Verpackung des Applikators sichtbar undicht ist oder (4) andere Anzeichen von Verschließ sichtbar sind.

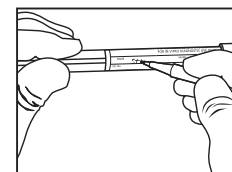
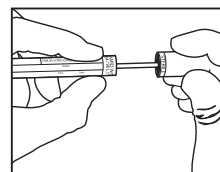
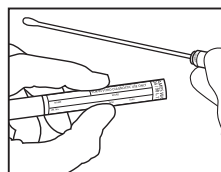
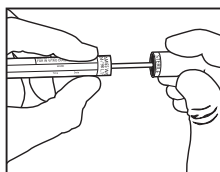
GEBRAUCHSANWEISUNG, ENTNAHME VON PROBEN

HINWEIS: Bei Entnahme und Handhabung mikrobiologischer Proben müssen sterile Handschuhe, geeignete Schutzkleidung und Augenschutz getragen werden.

1. Das Reagenzglas öffnen und das Applikatorstäbchen herausziehen.
2. Die Probe entnehmen. Während der Entnahme darf das Ende des Applikatorstäbchens (die Spitze) nur die vermeintliche Infektion berühren, um die Gefahren einer Verunreinigung der Probe zu vermeiden.

HINWEIS: Während der Entnahme nicht zu stark andrücken oder das Stäbchen biegen, da dieses ansonsten abbrechen könnte. Die Applikatorstäbchen haben teils wechselnde Durchmesser, mit denen unterschiedliche Entnahmemethoden erleichtert werden sollen. Ferner können die Applikatorstäbchen eine vorgezeichnete Bruchstelle aufweisen, damit das Stäbchen im Transportreagenzglas abgebrochen werden kann. Auf keinen Fall darf bei der Entnahme übermäßiger Druck oder zu starke Biegekraft ausgeübt werden, denn dies könnte zum versehentlichen Brechen des Stäbchens führen.

3. Die Tupferprobe gemäß den laborinternen Verfahren verarbeiten. Andernfalls das Applikatorstäbchen in das Transportreagenzglas zurückstecken.
4. Den Namen des Patienten und das Datum auf dem Etikett am Reagenzglas notieren.
5. Die Probe zur sofortigen Untersuchung an das Labor senden.



Die entnommenen Proben für die klinische Untersuchungen müssen gemäß den veröffentlichten Handbüchern und Leitlinien gesammelt und hantiert werden.

Die einschlägigen Anforderungen für den Versand und die Hantierung von Proben muss streng nach den lokalen und staatlichen Bestimmungen erfolgen. Die Versendung von Proben in medizinische Einrichtungen hat gemäß den institutionsinternen Leitlinien zu erfolgen.

EINSCHRÄNKUNGEN

1. Im Labor Schutzhandschuhe oder sonstige allgemein anerkannte Schutzausrüstungen für die Hantierung von klinischen Proben anlegen. Beim Hantieren oder Analysieren von Patientenproben die Empfehlungen über die biologische Sicherheit befolgen.
2. Der Zustand, die Transportzeit und der Umfang der entnommenen Proben für die Kultur beeinflusst die Zuverlässigkeit des Untersuchungsergebnisses. Es wird empfohlen, die Anweisungen bezüglich der Probeentnahme zu befolgen.
3. Die Copan-Applikatorstäbchen dürfen nur von Fachpersonal angewendet werden.

HINWEISE

1. Dieses Produkt ist für eine einmalige Verwendung bestimmt. Seine Wiederverwendung führt zu Infektionsrisiken und/oder unzuverlässigen Ergebnissen.
2. Unbenutzte Applikatorstäbchen nicht wiedersterilisieren.
3. Nicht wiederverpacken.
4. Nicht geeignet für andere Zwecke, die nicht der vorgesehenen Anwendung entsprechen.
5. Die Anwendungseignung dieses Produkts für irgendwelche Schnelldiagnosesets oder Diagnoseinstrumenten muss vor der Anwendung vom Benutzer geprüft werden.
6. Bei sichtbaren Schäden das Applikatorstäbchen nicht benutzen (d.h. wenn die Spitze oder der Stab des Applikatorstäbchens kaputt ist).
7. Während der Entnahme der Proben am Patienten nicht zu stark andrücken oder das Stäbchen zu stark biegen, da sonst der Stab des Applikatorstäbchens abbrechen könnte.
8. Die Gebrauchsanweisungen strikt befolgen. Der Hersteller haftet nicht für unangemessenen oder unsachgemäßen Gebrauch des Produkts.
9. Das Produkt sollte nur von entsprechend geschultem und qualifiziertem Personal angewendet werden.
10. Alle Proben gelten als potentiell infektiös und sind mit angemessenen Vorsichtsmaßnahmen zu behandeln. Nach der Anwendung die Reagenzgläser und Applikatorstäbchen gemäß den Laborbestimmungen für infektiöse Abfälle entsorgen.

ABFALLBESEITIGUNG

Unbenutzte Applikatorstäbchen gelten als ungefährliche Abfallstoffe und können demzufolge als solche entsorgt werden.

Die Entsorgung von angewendeten Applikatorstäbchen oder sonstigem verseuchten Einweg-Abfallmaterial muss gemäß den für infektiöse oder stark infektiöse Produkte vorgesehenen Vorgaben erfolgen. Das Labor hat dafür zu sorgen, dass Abfälle oder flüssige Abfallprodukte gemäß ihrer Merkmale und ihres Gefährlichkeitsgrades behandelt und entsorgt werden, wie in den anwendbaren Reglementierungen festgelegt ist.

Français**Ecouvillons FLOQSwabs® en tube – Notice du produit & guide d'utilisation****EMPLOI PRÉVU**

Les écouvillons floqués FLOQSwabs® en tube sont des systèmes stériles et prêts à l'emploi, conçus pour le prélèvement d'échantillons cliniques. Les écouvillons sont appropriés pour un bref contact avec le corps humain. Le produit doit être utilisé comme indiqué dans les instructions.

RÉSUMÉ ET PRINCIPES

L'une des procédures de routine lors du diagnostic des infections prévoit la collecte d'échantillons avec des écouvillons. Cette opération peut être exécutée à l'aide des écouvillons Copan.

Les écouvillons FLOQSwabs® sont disponibles dans différentes dimensions et formes (de la tige et de la pointe en nylon) selon l'endroit de prélèvement. Les écouvillons FLOQSwabs® sont fournis dans des tubes de polypropylène étiquetés. Aussi, il y a une gamme spécifique d'écouvillons FLOQSwabs libre d'AND humain amplifiable, DNase et RNase.

Les écouvillons FLOQSwabs® sont stérilisés EO.

REMARQUES TECHNIQUES

Un léger jaunissement du tube et de la fibre est un phénomène bien connu. Cela peut être dû à de nombreux facteurs: le type de matière première, le traitement de stérilisation du produit, le vieillissement naturel du produit. Par conséquent, le jaunissement du produit n'indique pas nécessairement sa détérioration.

PRÉCAUTIONS

1. Suivre attentivement les instructions d'emploi.
2. Si on utilise un dispositif avec une tige d'écouillon en plastique ou en bois, il faut appliquer une légère pression pendant le prélèvement pour éviter de casser la tige.
3. L'adhésion de la fibre à la tige est testée pour un prélèvement instantané de l'échantillon: un contact plus long entre l'écouillon et la zone de prélèvement peut causer le détachement de la fibre.
4. Si l'écouillon est soumis à une stérilisation chimique ou physique ou bien à un processus microbiostatique, la fonction pour laquelle il a été prévu peut être compromise.
5. Le produit ne peut pas être réutilisé ou stérilisé de nouveau.

CONSERVATION

Conserver les écouvillons Copan à 2-30°C. Si le produit est conservé à une température différente, il pourrait perdre ses spécifications.

DÉTÉRIORATION DU PRODUIT

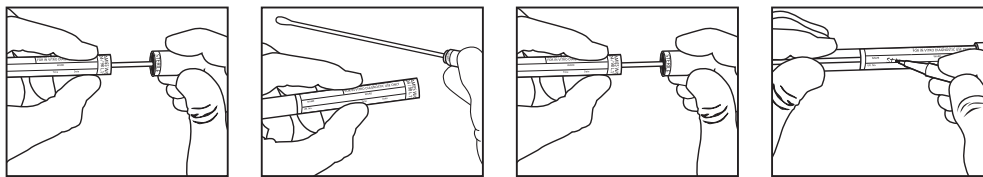
Nous garantissons la stérilité du contenu des unités non ouvertes et non endommagées.

Les écouvillons Copan ne doivent pas être utilisés si (1) le produit présente des signes visibles d'endommagement ou de contamination; (2) la date d'échéance est échue, le paquet de l'écouillon est ouvert ou endommagé ou (4) en présence d'autres signes de détérioration.

INDICATIONS POUR L'EMPLOI ET LA COLLECTE DES ÉCHANTILLONS

NOTA: Pendant la collecte et la manipulation d'échantillons microbiologiques, il faut porter des gants stériles, des vêtements de protection et des lunettes.

1. Ouvrir le tube et extraire l'écouvillon.
2. Collecter l'échantillon. Pendant le prélèvement, l'extrémité de l'écouvillon (la pointe) doit toucher seulement l'infection supposée pour réduire les risques de contamination.
- NOTA: pendant le prélèvement, ne pas exercer une force ou un pliage excessif qui pourrait causer une rupture accidentelle de la tige de l'écouvillon. Le diamètre des tiges d'écouvillon change selon le type de prélèvement à effectuer. La tige pourrait avoir par ailleurs un point de fracture pré-imprimé pour casser intentionnellement la tige dans le tube de transport. De toute manière, pendant le prélèvement, n'exercer aucune force, pression ou pliage excessif qui pourrait causer une rupture accidentelle de la tige de l'écouvillon.
3. Traiter l'échantillon tel que prévu par la procédure interne de laboratoire. Sinon, insérer l'écouvillon dans le tube de transport.
4. Ecrire le nom du patient et la date sur l'étiquette du tube.
5. Envoyer l'échantillon au laboratoire pour qu'il l'analyse immédiatement.



Les échantillons prélevés pour les enquêtes cliniques doivent être collectés et manipulés conformément aux prescriptions figurant dans les manuels et les directives publiées.

Les prérequis spécifiques pour l'expédition et la manipulation des échantillons doivent être entièrement conformes aux règlements locaux et d'état. L'envoi d'échantillons dans des Institutions médicales doit avoir lieu conformément aux directives internes de l'Institution.

LIMITES

Dans le laboratoire, porter des gants de protection et des protections proportionnelles aux précautions reconnues universellement pour la manipulation d'échantillons cliniques. Pendant la manipulation ou l'analyse d'échantillon de patients, suivre les recommandations de sécurité biologique.

Les conditions, le temps et le volume de l'échantillon collecté pour l'analyse clinique sont des variables significatives pour obtenir des résultats fiables. Suivre les prescriptions recommandées pour la collecte des échantillons.

Les écouvillons Copan doivent être utilisés seulement par un personnel qualifié.

AVERTISSEMENTS

1. Le présent produit a été conçu pour une seule utilisation; sa réutilisation peut causer des risques d'infection et/ou des résultats peu fiables.
2. Ne pas stériliser de nouveau les écouvillons non utilisés.
3. Ne pas emballer de nouveau.
4. N'est pas approprié pour une application différente de celle prévue.
5. Avant d'utiliser le présent produit avec un kit diagnostic rapide ou un outil diagnostic quelconque, l'utilisateur doit valider si cela est possible.
6. Ne pas utiliser l'écouvillon s'il est visuellement endommagé (si la pointe ou la tige est cassée).
7. Ne pas exercer une force, une pression ou un pliage excessif pendant le prélèvement d'échantillons du patient pour ne pas casser accidentellement la tige de l'écouvillon.
8. Suivre attentivement les instructions d'emploi. Le fabricant ne peut pas être retenu responsable de tout emploi inadéquat ou non qualifié du produit.
9. Le produit peut être utilisé seulement par un personnel formé comme il se doit.
10. Comme on suppose que tous les échantillons contiennent des microorganismes infectieux, il faut les manipuler en appliquant les précautions adéquates. Après l'emploi, éliminer les tubes et les écouvillons conformément aux règlements du laboratoire sur les déchets infectés.

ÉLIMINATION DES DÉCHETS

Les écouvillons non utilisés peuvent être considérés comme des déchets non dangereux et être éliminés comme ces derniers.

Il faut traiter les écouvillons utilisés et tout autre matériel jetable contaminé, conformément aux procédures relatives aux produits infectés ou potentiellement infectés. Le laboratoire doit traiter les déchets et les effluents selon leur nature et leur degré de dangerosité; de toute manière, ils doivent être traités et éliminés (éventuellement par des tiers) conformément aux réglementations en vigueur.

Zaragatoas FLOQSwabs® em tubo – Folheto informativo do produto e guia para a utilização

UTILIZAÇÃO PREVISTA

As zaragatoas FLOQSwabs® em tubo são estéreis e prontas para a utilização, criadas para a colheita de amostras clínicas. As zaragatoas são apropriadas para um breve contacto com o corpo humano. O produto deve ser utilizado como indicado nas instruções.

RESUMO E PRINCÍPIOS

Um dos procedimentos de rotina no diagnóstico de infecções prevê a colheita de amostras com zaragatoas. Esta operação pode ser efectuada utilizando as zaragatoas da Copan.

As zaragatoas FLOQSwabs® estão disponíveis em várias dimensões e formas, seja com haste, seja com ponta de nylon, para os vários tipos de colheitas. As zaragatoas FLOQSwabs® são fornecidas em tubos de polipropileno com etiquetas. Para além disso está disponível uma linha específica de tampões FLOQSwabs® sem ADN humano amplificável, DNase e RNase.

As zaragatoas FLOQSwabs® são esterilizados EO.

NOTA TÉCNICA

Um fenômeno bem conhecido é o amarelecimento da ponta. Este facto pode derivar de muitos fatores: o tipo de matéria-prima, o tratamento de esterilização do produto, o envelhecimento natural do produto. Deste modo, o amarelecimento do produto não indica necessariamente a degradação deste.

PRECAUÇÕES

1. Seguir atentamente as instruções de utilização.
2. Quando usar uma zaragata com haste de plástico ou de madeira, a pressão aplicada durante a colheita deve ser leve, dado que o material se pode partir.
3. A adesão da fibra à haste está testada para uma colheita instantânea da amostra: um contacto de maior tempo entre a zaragata e a área de colheita pode causar a perda da fibra.
4. Se a zaragata for submetida a uma esterilização química ou física ou a um processo micro-bioestático, a função prevista pode ser comprometida.
5. O produto não pode ser reutilizado ou esterilizado novamente.

ARMAZENAMENTO

Conservar as zaragatoas da Copan entre 2-30°C. Se o produto for armazenado com uma temperatura diferente, pode não manter as especificações indicadas.

DEGRADAÇÃO DO PRODUTO

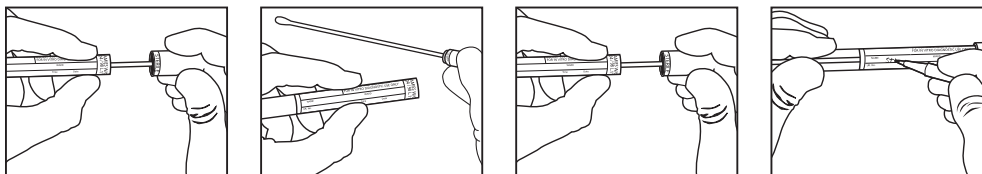
Garantimos a esterilidade do conteúdo das unidades não abertas e não danificadas.

As zaragatoas da Copan não devem ser utilizadas se (1) existem indícios de danos ou de contaminação do produto (2) a data de validade foi ultrapassada, (3) a embalagem do zaragata tiver sido aberta ou danificada, o (4) se houver outros sinais de degradação.

INDICAÇÕES PARA A UTILIZAÇÃO, COLHEITA DAS AMOSTRAS

NOTA: Durante a colheita e a manipulação das amostras microbiológicas deve-se usar luvas estéreis, vestuário de segurança apropriado e protecções para os olhos.

1. Abrir o tubo e retirar a zaragata.
2. Recolher a amostra. Durante a colheita, a extremidade da zaragata (a ponta) deve tocar apenas na parte a analisar, de modo a reduzir os riscos de contaminação.
3. NOTA: durante a colheita não fazer força, pressão ou dobrar de modo excessivo a zaragata, já que pode causar a rutura acidental da haste da zaragata. As hastes das zaragatoas apresentam frequentemente mudanças de diâmetro para facilitar diferentes tipos de colheitas. As hastes da zaragata podem também ainda apresentar um ponto de corte pré-imprimido para permitir um corte intencional da haste no tubo de transporte.
4. Processar a zaragata seguindo o procedimento interno do laboratório. Alternativamente, introduzir a zaragata no tubo de transporte.
5. Escrever o nome do paciente e a data na etiqueta no tubo.
6. Enviar a amostra para o laboratório para análise imediata.



As amostras colhidas para as pesquisas clínicas devem ser colhidas e manipuladas seguindo os manuais e as guidelines publicadas. Os requisitos específicos para a expedição e a manipulação das amostras devem ser completamente conformes com os regulamentos locais e estatais. O envio das amostras às instituições médicas deve ser efectuado em conformidade com as guidelines internas da instituição.

LIMITES

1. No laboratório usar luvas de protecção relativas às precauções reconhecidas universalmente para a manipulação das amostras clínicas. Durante a manipulação ou a análise das amostras de pacientes respeitar as recomendações de segurança biológica.
2. As condições, o tempo e o volume da amostra colhidas para a análise clínica são variáveis significativas para conseguir resultados certos e fiáveis. Seguir as guidelines recomendadas para a colheita das amostras.
3. As zaragatoas da Copan devem ser usadas apenas por pessoal qualificado.

ADVERTÊNCIA

1. Presente produto foi idealizado para uma única utilização; a sua reutilização pode causar risco de infecções e/ou de resultados não fiáveis.
2. Não esterilizar novamente as zaragatoas não usadas.
3. Não embalar novamente.
4. Não usar noutra aplicação que não seja a sua utilização prevista.
5. A utilização do presente produto com qualquer outro kit diagnóstico rápido ou com qualquer instrumento deve ser validado pelo utilizador antes da utilização.
6. Não usar a zaragata se estiver visivelmente danificada (por exemplo, se a ponta ou a haste da zaragata estiver partida).
7. Não fazer força ou pressão ou dobrar excessivamente a zaragata durante a colheita de amostras ao paciente, dado que pode causar uma rutura accidental da haste da zaragata.
8. As instruções para a utilização devem ser seguidas. O fabricante não pode ser considerado responsável por quaisquer utilizações não autorizadas ou não qualificadas do produto.
9. Pode ser utilizado apenas por pessoal adequadamente instruído.
10. Deve-se supor que todas as amostras contenham microrganismos infectados; por isso todas as amostras devem ser manipuladas aplicando as precauções apropriadas. Após a utilização, os tubos e as zaragatoas devem ser desmanteladas respeitando os regulamentos de laboratório para o lixo infectado.

DESMANTELAMENTO DO LIXO

As zaragatoas não usadas podem ser consideradas lixo não perigoso e serem desmantelados de consequência.

Desmantelar as zaragatoas usadas como outros materiais descartáveis contaminados, seguindo os procedimentos para os produtos infectados. É responsabilidade de cada laboratório de manipular o lixo e os fluidos produzidos, conforme a natureza destes e do grau de perigo. E tratá-los respeitando as regulamentações aplicadas.

Česky**Tampony FLOQSwabs® ve zkumavce – Příbalový leták výrobku a návod k použití****PŘEDPOKLÁDANÉ POUŽITÍ**

Tampony FLOQSwabs® ve zkumavce jsou sterilní systémy připravené k použití, určené pro odběr klinických vzorků. Tampony jsou vhodné pro krátkodobý styk s lidským tělem. Výrobek musí být použit tak, jak je uvedeno v návodu.

SHRNUTÍ A PRINCIPY

Jeden z běžných postupů při diagnostice infekcí zahrnuje odběr vzorků na tampony. K tomuto úkonu je možné použít tampony Copan.

Tampony FLOQSwabs® jsou k dispozici s různými rozměry a tvary tyčinky a nylonového hrotu, pro různá místa odběru vzorků. Tampony FLOQSwabs® jsou dodávány v polypropylenových zkumavkách s etiketami. Dále je k dispozici speciální řada tamponů FLOQSwabs® bez amplifikované lidské DNA, DNÁzy a RNÁzy.

Tampony FLOQSwabs® jsou sterilizovány EO.

TECHNICKÁ POZNÁMKA

Mírné zažloutnutí hrotu je dobře známý jev. Může být způsobeno mnoha faktory: typem suroviny, sterilizací výrobku, přirozeným stářením výrobku. Zažloutnutí výrobku tedy nutně nemusí ukazovat na jeho poškození.

OPATŘENÍ

1. Rídte se pečlivě pokynů k použití.
2. Při použití pomůcky s plastovou nebo dřevěnou tyčinkou je při odběru vzorku třeba vyvijet pouze mírný tlak, aby se materiál tyčinky nepoškodil.
3. Přihlutit vlákna k tyčince je testováno pro okamžitý odběr vzorku: delší styk tamponu s místem odběru může způsobit ztrátu vlákn.
4. Jestliže je tampon podroben chemické nebo fyzikální sterilizaci nebo mikrobiostatické úpravě, jeho předpokládaná funkce může být ohrožena.
5. Výrobek nemůže být znova použit nebo znova sterilizován.

SKLADOVÁNÍ

Pomůcky-tampony Copan uchovávejte při teplotě 2–30°C. Jestliže je výrobek skladován při jiné teplotě, může se stát, že jeho uvedené specifikace nebudou zachovány.

POŠKOZENÍ VÝROBKU

Je zaručena sterilita obsahu neotevřených a nepoškozených pomůcek.

Tampony Copan nesmějí být používány, jestliže (1) existují známky poškození nebo kontaminace výrobku, (2) vypršela doba jeho použitelnosti, (3) obal tamponu je otevřený nebo poškozený nebo (4) byly zjištěny jiné známky poškození.

NÁVOD K POUŽITÍ, ODBĚR VZORKŮ

POZNÁMKA: Během odběru mikrobiologických vzorků a zacházení s nimi se personál musí chránit sterilními rukavicemi, vhodným ochranným oděvem a ochranou očí.

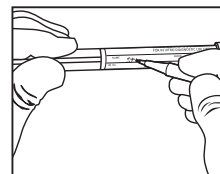
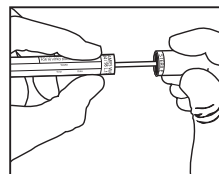
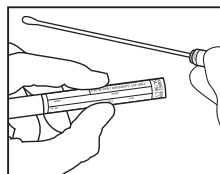
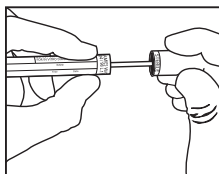
1. Otevřete zkumavku a vytáhněte tampon.

2. Odeberte vzorek. Během odběru se musí zakončení tamponu (hrot) dotýkat pouze podezřelé infekce, aby byla snížena rizika kontaminace.

POZNÁMKA: Během odběru vzorku na tyčinku tamponu silou netlačte ani ji příliš neohýbejte, neboť by mohlo dojít k jejímu náhodnému poškození.

Tyčinky tamponu jsou často vybaveny možností změny průměru pro usnadnění různých druhů odběru vzorků. Na tyčinkách tamponu může být rovněž vyznačen bod zlomu, který usnadňuje zájmerné zlomení tyčinky v přepárné zkumavce. V žádném případě během odběru vzorku na tyčinku tamponu silou netlačte ani ji příliš neohýbejte, neboť by mohlo dojít k jejímu náhodnému poškození.

3. Tampon zpracujte podle vnitropodnikové procedury laboratoře. Nebo ho vložte do přepravní zkumavky.
4. Napište jméno pacienta a datum na etiketu zkumavky.
5. Odešlete vzorek do laboratoře k okamžité analýze.



Při odběru a zacházení se vzorky odebíranými ke klinickému zkoumání je třeba postupovat podle vydaných příruček a pokynů. Specifické požadavky pro přepravu a zacházení se vzorky musí být plně v souladu s místními a státními předpisy. Zaslání vzorků v rámci zdravotnických zařízení musí být prováděno v souladu s vnitropodnikovými předpisy těchto zařízení.

OMEZENÍ

1. V laboratoři používejte ochranné rukavice a jiné ochranné pomůcky v souladu se všeobecně uznávanými opatřeními pro zacházení s klinickými vzorky. Během zacházení se vzorky pacientů nebo jejich analýzy je třeba dodržovat doporučení biologické bezpečnosti.
2. Podmínky, doba a objem vzorku odebieraného pro klinickou analýzu jsou významné proměnné pro získání spolehlivých výsledků. Postupujte podle doporučených pokynů pro odběr vzorků.
3. Tampony Copan smí používat pouze kvalifikovaný personál.

UPOZORNĚNÍ

1. Tento výrobek je určen pro jedno použití; jeho opětovné použití může způsobit riziko infekcí a/nebo přinést nespolehlivé výsledky.
2. Nepoužíte tampony znova nesterilizujte.
3. Tampony znovu nebalte.
4. Tampony nejsou vhodné pro jiné než předpokládané použití.
5. Použití tohoto výrobku společně s jakýmkoliv setem pro rychlou diagnostiku nebo s jakýmkoliv diagnostickým nástrojem musí být před použitím validováno uživatelem.
6. Nepoužívejte, jestliže je tampon zjevně poškozený (tj. jestliže jsou hrot nebo tyčinka tamponu poškozeny).
7. Během odběru vzorků z těla pacienta na tyčinku tamponu silou netlačte ani ji příliš neohýbejte, neboť by mohlo dojít k jejímu náhodnému poškození.
8. Je třeba se pozorně řídit návodem k použití. Výrobce nemůže nést odpovědnost za žádné neoprávněné nebo nekvalifikované použití výrobku.
9. Může být používán pouze vhodně zaškoleným personálem.
10. Je třeba předpokládat, že všechny vzorky obsahují infekční mikroorganismy; při zacházení se všemi vzorky je tedy třeba dodržovat vhodná opatření. Po použití musí být zkumavky a tampony zlikvidovány podle laboratorních předpisů pro infekční odpad.

LIKVIDACE ODPADU

Nepoužité tampony nejsou považovány za nebezpečný odpad a likvidují se odpovídajícím způsobem.

Použité tampony, jakož i jiné kontaminované jednorázové materiály, zlikvidujte podle postupů pro infekční nebo potenciálně infekční materiály. Každá laboratoř je odpovědná za zacházení s odpady a s vyprodukovanými tekutinami podle jejich charakteristik a stupně rizika a rovněž za jejich zpracování a likvidaci (nebo zajištění zpracování a likvidace) podle platných předpisů.

FLOQSwabs® podepinde i hylster – Indlægsseddel for produktet og vejledning til brug

TILSIGTET ANVENDELSE

Podepindene FLOQSwabs® i hylster er sterile emner klar til brug, som er udviklet til udtagning af kliniske prøver. Podepindene er egnede til kort tids kontakt med menneskekroppen. Produktet skal anvendes som beskrevet i anvisningerne.

SAMMENDRAG OG FUNKTIONSPRINCIP

En af rutineprocedurerne til diagnostik af infektioner forudsætter indsamling af prøver på podepinde. Denne handling kan udføres med podepinde fra Copan.

FLOQSwabs® podepindene findes i flere størrelser og former, både på pinden og på nylonhovedet, som er egnede til forskellige prøvetagningsområder. Der findes desuden en speciel linje af podepinde af typen FLOQSwabs®, der er fri for amplificerbart humant DNA, DNase og RNase.

FLOQSwabs® podepindene leveres i etiketterede rør af polypropylen.

FLOQSwabs® podepindene er steriliserede med EO.

TEKNISKE BEMÆRKNINGER

En let gulning af hovedet kan forekomme. Dette kan skyldes flere faktorer: råmaterialet, den anvendte steriliseringsbehandling af produktet eller dets naturlige aldring. En gulning af produktet er ikke nødvendigvis tegn på, at produktet er blevet nedbrudt eller beskadiget.

FORSIGTIGHEDSFORANSTALTNINGER

1. Følg anvisningerne til brug nøje.
2. Når der anvendes en enhed med pind af plastik eller træ, skal trykket under prøvetagningen være meget let, da pindmaterialet kan gå i stykker.
3. Fibrenes vedhæftning på pinden er testet for en prøvetagning: længere tids kontakt mellem podepind og prøveområdet kan medføre tab af fibre.
4. Hvis podepinden udsættes for kemisk eller fysisk sterilisering eller en mikro-biostatisk proces, kan dens funktion kompromitteres.
5. Produktet kan ikke genanvendes eller gensteriliseres.

OPBEVARING

Opbevar podepindene fra Copan ved 2-30°C. Hvis produktet opbevares ved andre temperaturer, er der risiko for, at de angivne egenskaber ikke kan opretholdes.

NEDBRYDNING AF PRODUKTET

Steriliteten af de ubåndede og ubeskadigede pakninger er garanteret.

Podepindene fra Copan bør ikke anvendes, hvis (1) der er tegn på beskadigelse eller kontamination af produktet, (2) udløbsdatoen er overskredet, (3) pakningen med podepinde er åben eller beskadiget, eller (4) produktet udviser andre tegn på forringelse.

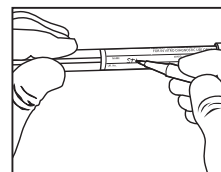
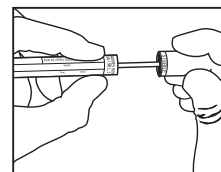
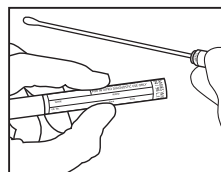
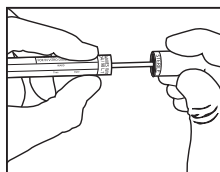
ANVISNINGER TIL BRUG, INDSAMLING AF PRØVER

BEMÆRK: Under indsamlingen og håndteringen af de mikrobiologiske prøver skal der anvendes sterile handsker, passende beskyttelsesbeklædning og øjenbeskyttelse.

1. Åbn røret og tag podepinden ud.
2. Indsaml prøven. Under prøvetagningen skal podepindens ende (hovedet) udelukkende røre ved området, som mistænkes for infektion, således at risikoen for kontamination reduceres.

BEMÆRK: der må ikke benyttes kraft under prøvetagningen, da tryk eller overdreven bojning kan medføre utilsigtet brud på podepinden. Podepindene har ofte forskellige tykkelser for at lette de forskellige typer prøvetagninger. Podepinden kan desuden være udstyret med et brudpunkt, som er indført med henblik på utilsigtet brud på pinden i transporthylsteret. Under alle omstændigheder må der ikke benyttes kraft under prøvetagningen, da tryk eller overdreven bojning kan medføre utilsigtet brud på podepinden.

3. Behandl podepinden i henhold til laboratoriets interne procedurer. Alternativt indsættes podepinden i sit transporthylster.
4. Skriv patientens navn og dato på hylsterets etiket.
5. Send prøven til laboratoriet for øjeblikkelig analyse.



Prøverne til de kliniske analyser skal indsammles og håndteres i henhold til vejledningerne og de offentlige retningslinjer.

De specifikke krav til forsendelse og håndtering af prøverne skal ske i fuldstændig overensstemmelse med lokale og nationale bestemmelser. Forsendelse af prøver internt på medicinske institutioner skal ske i overensstemmelse med institutionens retningslinjer.

BEGRÆNSNINGER

1. I laboratoriet skal benyttes beskyttelseshandsker og andre beskyttelsesansordninger i henhold til de forsigtighedsforanstaltninger og forholdsregler, som er alment kendt til håndtering af kliniske prøver. Under håndteringen eller analyse af patientprøver bør anbefalingerne vedr. biologisk sikkerhed overholdes.
2. Forholdene for, tidsrummet fra og volumen af den indsamlede prøve til klinisk analyse er signifikante variabler til opnåelse af pålidelige resultater. Følg de anbefalte retningslinjer til prøveindsamling.
3. Podepindene fra Copan må udelukkende benyttes af kvalificeret personale.

ADVARSLER

1. Dette produkt er udarbejdet til engangsbrug; genbrug kan medføre risiko for infektioner og/eller upålidelige resultater.
2. Ubrugte podepindes må ikke gensteriliseres.
3. Må ikke genindpakkes.
4. Produktet er ikke egnet til andre anvendelser end den tilsvigtede.
5. Anvendelse af dette produkt sammen med enhver type af sæt til hurtig diagnostik eller med enhver type diagnostisk apparatur, skal valideres af brugerne før brug.
6. Anvend ikke podepinden, hvis den er tydeligt beskadiget (dvs. hvis hovedet eller pinden er ødelagt).
7. Benyt ikke stor kraft, tryk og undgå overdriven bøjning under prøvetagningen fra patienten, da dette kan medføre en utilsigtet ødelæggelse af pinden.
8. Anvisningerne til brug skal følges nøje. Producenten kan ikke holdes ansvarlig for enhver form for uautoriseret eller ukvalificeret brug af produktet.
9. Produktet må kun anvendes af oplært personale.
10. Det bør antages, at alle prøver indeholder smitsomme mikroorganismer og derfor skal håndteres med passende sikkerhedsforanstaltninger. Efter brug skal podepindene og hylstrene bortskaffes i henhold til laboratoriets regler for smittefarligt affald.

BORTSKAFFELSE AF MEDICINSK AFFALD

Ubrugte podepindene kan betragtes som ufarligt affald og bortskaffes i henhold hertil.

Bortskaft de brugte podepindene som andet forurenset engangsmateriale ved at følge procedurerne for smittefarlige eller potentielt smittefarlige produkter. Det er laboratoriets eget ansvar at håndtere affald og producerede væsker i henhold til deres natur og farlighedsgrad, samt håndtere og bortskaft dem (eller få dem håndteret og bortskaftet) i henhold til de gældende regler på området.

Norsk**Prøvetakingspinner FLOQSwabs® i rør – Produktets pakningsvedlegg og bruksanvisning****FORUTSATT BRUK**

Prøvetakingspinnene FLOQSwabs® i rør er sterile systemer klare til bruk, laget for klinisk prøvetaking. Prøvetakingspinnene er egnet for kortvarig kontakt med menneskekroppen. Produktet må brukes i henhold til instruksjonene.

SAMMENDRAG OG PRINSIPPER

En av rutineoperasjonene i infeksjonsdiagnostisering forutsetter innsamling av prøver på prøvetakingspinner. Denne operasjonen kan gjennomføres ved bruk av prøvetakingspinnene fra Copan.

Prøvetakingspinnene FLOQSwabs® finnes i forskjellige størrelser og former, både når det kommer til selve pinnen, og til nylontuppen, tilpasset forskjellige prøvetakingssteder. Prøvetakingspinnene FLOQSwabs® leveres i etikettmerkede rør av polypropylen. En spesifikk produktserie av Copan FLOQSwabs® fås også uten humant DNA, DNase og RNase.

Prøvetakingspinnene FLOQSwabs® er EO-steriliserte.

TEKNISK MERKNAD

Det er et kjent fenomen at røret og fibrene kan gulne noe. Dette kan skyldes mange faktorer: Materialtypen, produktets steriliseringsprosess, naturlig aldring av produktet. Det at produktet gulner betyr dermed ikke nødvendigvis at produktet er forringet.

FORHOLDSREGLER

1. Følg bruksanvisningen nøyde.
2. Hvis du bruker et instrument der stangen på prøvetakingspinnen er i plast eller tre, må du bare trykke svært lett under prøvetakingen, siden materialet i selve stangen vil kunne knekke.
3. Fibrenes feste til pinnen er testet for en umiddelbar prøvetaking: En mer langvarig kontakt mellom prøvetakingspinnen og prøvetakingsstedet vil kunne medføre tap av fibre.
4. Hvis prøvetakingspinnen utsettes for kjemisk eller fysisk sterilisering eller for en mikrobiostatisk prosess, kan den forutsatte funksjonen skades.
5. Produktet kan ikke brukes eller steriliseres på nytt.

OPPBEVARING

Oppbevar prøvetakingspinner fra Copan ved 2-30°C. Hvis produktet oppbevares ved andre temperaturer vil de angitte spesifikasjonene kunne gå tapt.

FORRINGELSE AV PRODUKTET

At innholdet er sterilt garanteres for enheter som ikke er åpnet og som er uskadede.

Prøvetakingspinnene fra Copan må ikke brukes hvis (1) det finnes eller indikasjoner på skader eller forurensning på produktet, (2) uløpsdatoen er utgått, (3) pakningen er åpnet eller skadet, eller (4) hvis det finnes andre tegn på skader.

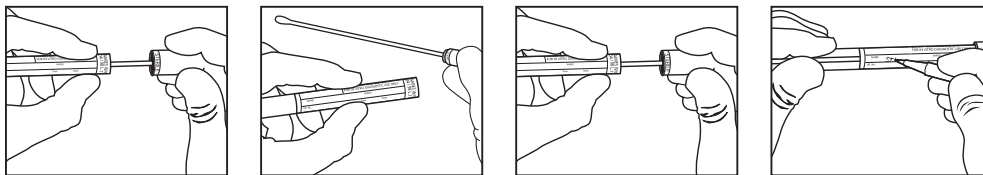
INDIKASJONER FOR BRUK, PRØVETAKING

MERK: Under innsamling og håndtering av mikrobiologiske prøver må du bruke sterile hanske, egnede verneklær og vernebriller.

1. Åpne røret og ta ut prøvetakingspinnen.
2. Ta prøven. Under prøvetakingen skal enden av prøvetakingspinnen (tuppen) bare berøre den mistenkede infeksjonen, slik at smittefarene er minst mulig.

MERK: Under prøvetakingen må du ikke bruke noen form for kraft, trykk eller overdrevne bevegelser som vil kunne forårsake at pinnen brekker. Pinne har ofte forskjellige diameetre, for å forenkle forskjellige typer prøver. Pinnen kan dessuten ha et forhåndstrykt bruddsted på selve stangen, laget for å gjøre det enklere å bryte stangen med vilje i transportrøret. Uansett må du under prøvetakingen ikke bruke kraft, trykke hardt eller foreta overdrevne bevegelser som vil kunne forårsake at stangen knekker.

3. Behandle prøvetakingspinnen i henhold til laboratoriets interne prosedyrer. Alternativt, putt prøvetakingspinnen inn i transportrøret.
4. Skriv navnet på pasienten og datoen på rørets etikett.
5. Send prøven til laboratoriet for umiddelbar analyse.



Prøver som er hentet for kliniske undersøkelser må samles inn og håndteres i henhold til offentligjorte retningslinjer.

De spesifikke kravene for spedisjon og håndtering av prøvene må være fullstendig i tråd med lokale og nasjonale regler. Innsending av prøver innad i helseinstitusjoner må skje i tråd med retningslinjene som gjelder for institusjonen.

GRENSEN

1. I laboratoriet må du bruke beskyttelseshansker og andre beskyttelsesinnretninger i tråd med generelt anerkjente forholdsregler for håndtering av kliniske prøver. Under håndtering eller analyse av prøver fra pasienter må du alltid følge anbefalingene for biologisk sikkerhet.
2. Betingelsene, tiden og volumet av den innsamlede prøven for klinisk analyse er variabler som er viktige for å oppnå pålitelige resultater. Følg de anbefalte retningslinjene for innsamling av prøver.
3. Prøvetakingspinnene fra Copan må kun brukes av kvalifisert personale.

ADVARSLER

1. Dette produktet er laget for engangsbruk. Gjenbruk vil kunne medføre fare for infeksjoner og/eller upålidelige resultater.
2. Ikke steriliser brukte prøvetakingspinner på nyt.
3. Ikke pakk dem inn igjen.
4. Uegnet for alle andre anvendelser enn det de er laget for.
5. Buken av dette produktet sammen med et hvilket som helst kit for rask diagnose eller et hvilket som helst diagnostisk instrument må vurderes av brukeren før bruk.
6. Ikke bruk prøvetakingspinnen hvis den er synlig skadet (dvs. hvis tuppen eller selve pinnen er ødelagt).
7. Ikke bruk kraft, trykk hardt eller gjør overdrevne bevegelser under prøvetaking på pasienten, da det vil kunne føre til at stangen på prøvetakingspinnen knekker.
8. Bruksanvisningen må følges nøye. Produsenten kan ikke holdes ansvarlig for noen form for uautorisert eller ukvalifisert bruk av produktet.
9. Produktet kan kun brukes av personale med skikkelig oppføring.
10. Man må gå ut ifra at alle prøver inneholder infiserende mikroorganismer, dermed må alle prøver håndteres med bruk av passende forholdsregler. Etter bruk må rørene og prøvetakingspinnene kasseres i tråd med laboratorieregler for infisert avfall.

KASSERING AV AVFALL

Ubrukte prøvetakingspinner kan anses som ufarlig avfall og kasseres i tråd med dette.

Kasser de brukte prøvetakingspinnene som annet forurenset engangs materiale, i tråd med de forutsatte prosedyrene for infiserte eller potensielt infiserte produkter. Det er hvert enkelt laboratoriums ansvar å håndtere avfallet og de produserte væskene på bakgrunn av deres natur og farlighetsgrad, og behandle dem og kassere dem (og la dem bli behandlet og la dem kasseres) i overensstemmelse med alle gjeldende regler.

Srpski

Brisevi u epruveti FLOQSwabs® – Opis proizvoda i uputstvo za upotrebu

PREDVIĐENA UPOTREBA

Brisevi FLOQSwabs® u epruvetama su sterilni sistemi, spremni za upotrebu i namenjeni uzimanju kliničkih uzoraka. Brisevi su pogodni za kratkotrajan kontakt sa ljudskim telom. Proizvod se mora koristiti prema uputstvu.

ŠAŽETAK I PRINCIPI

Jedna od rutinskih procedura u dijagnostikovanju infekcija predviđa uzimanje uzorka pomoću briseva. To se može obaviti korišćenjem briseva Copan.

Brisevi FLOQSwabs® dostupni su u različitim dimenzijama i oblicima kako štapića, tako i najlonskog vrha, za različita mesta uzorkovanja.. Brisevi FLOQSwabs® isporučuju se u polipropilenskim epruvetama s nalepnicom. Na raspolažanju je takođe i posebna linija briseva FLOQSwabs® bez ljudske, amplifikabilne DNK, DNaze i RNaze.

Brisevi FLOQSwabs® sterilisani su etilen oksidom.

TEHNIČKA NAPOMENA

Pojava blage požutelosti vrha brisa dobro je poznata. Uzroci ove pojave su brojni: vrsta primarne materije, način sterilizacije proizvoda, prirodan proces starenja proizvoda. Stoga požutelost proizvoda ne znači nužno da je došlo do njegovog kvarenja.

MERE PREDOSTROŽNOSTI

1. Pažljivo sledite uputstvo za upotrebu.
2. Kada se koristi bris sa plastičnim ili drvenim štapićem, pritisak pri uzimanju uzorka ne sme biti velik, jer može doći do pucanja štapića.
3. Prijanjanje vlakana za štapić testirano je na kratkotrajnom uzorkovanju; duži kontakt brisa i mesta uzorkovanja mogao bi dovesti do otpadanja vlakana.
4. Podvrgavanje brisa hemijskoj ili fizičkoj sterilizaciji ili mikrobiostatičkom procesu može nepovljno uticati na njegovu funkciju.
5. Proizvod se ne može ponovo upotrebljavati ni sterilisati.

ČUVANJE

Briseve Copan treba čuvati na temperaturi 2-30°C. Ukoliko se proizvod čuva na drugačioj temperaturi, može izgubiti navedene karakteristike.

KVARENJE PROIZVODA

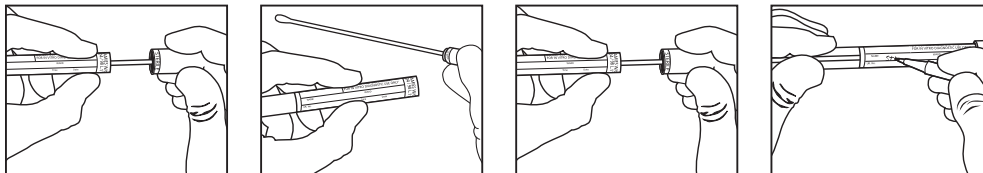
Zagarantovana je sterilnost sadržaja neotvorenih i neoštećenih jedinica.

Briseve Copan ne treba koristiti ako (1) postoji oštećenja ili kontaminacije proizvoda, (2) ukoliko je prošao rok trajanja, (3) ukoliko je pakovanje brisa otvoreno ili oštećeno ili (4) ako se primete drugi znaci kvarenja.

UPUTSTVO ZA UPOTREBU I UZIMANJE UZORAKA

NAPOMENA: Tokom uzimanja i obrade mikrobioloških uzoraka moraju se koristiti sterilne rukavice, odgovarajuća zaštitna odeća i zaštita za oči.

1. Otvorite epruvetu i izvadite bris.
2. Uzmite uzorak. Tokom uzorkovanja, vrh brisa sme dostači samo mesto pretpostavljenje infekcije kako bi se smanjio rizik od kontaminacije. NAPOMENA: tokom uzimanja uzorka nemojte primenjivati veliku silu, pritisak i savijanje jer bi to moglo dovesti do slučajnog lomljenja štapića brisa. Štapići brisa često imaju različiti obim kako bi se olakšalo uzimanje uzorka sa različitih mesta. Štapići takođe mogu imati ušinsutu tačku preloma da bi se omogućilo namerno lomljenje štapića u transportnoj epruveti. U svakom slučaju, tokom uzimanja uzorka nemojte primenjivati veliku silu, pritisak i savijanje jer bi to moglo dovesti do slučajnog lomljenja štapića brisa.
3. Obradite bris prema internoj proceduri laboratorije. Bris takođe možete staviti u njegovu transportnu epruvetu.
4. Napišite ime pacijenta i datum na nalepnici epruvete.
5. Pošaljite uzorak u laboratoriju kako bi bio odmah analiziran.



Sa uzorcima koji se uzimaju za klinička ispitivanja mora se postupati u skladu sa objavljenim priručnicima i uputstvima.

Posebni uslovi za slanje i obradu uzorka moraju biti u potpunosti uskladeni sa lokalnim i državnim propisima. Slanje uzorka u medicinske institucije mora se obaviti u skladu sa internim pravilima institucije.

OGRANIČENJA

1. U laboratoriji nosite zaštitne rukavice i ostalu zaštitnu opremu u skladu sa opštepoznatim merama predstrožnosti koje se primenjuju pri obradi kliničkih uzoraka. Tokom obrade i analize uzorka pacijentata, držite se preporuka o biološkoj sigurnosti.
2. Uslovi i vreme uzimanja, kao i količina uzorka uzetog za analizu predstavljaju značajne varijable za dobijanje pouzdanih rezultata. Sledite preporučena uputstva za uzimanje uzorka.
3. Briseve Copan sme koristiti samo stručno osoblje.

UPOZORENJA

1. Ovaj proizvod je namenjen za jednokratnu upotrebu; njegovo ponovno korišćenje može prouzrokovati rizik od infekcija i/ili dati nepouzdane rezultate.
2. Nemojte ponovo sterilisati neupotrebljene briseve.
3. Nemojte ponovo pakovati.
4. Proizvod se može koristiti samo za predviđenu namenu.
5. Upotrebu ovog proizvoda uz bilo koji pribor za brzu dijagnostiku ili dijagnostički instrument mora ispitati korisnik pre upotrebe.
6. Nemojte koristiti bris ukoliko je vidno oštećen (tj. ako su vrh ili štapić slomljeni).
7. Tokom uzimanja uzorka nemojte primenjivati veliku silu, pritisak i savijanje jer bi to moglo dovesti do slučajnog lomljenja štapića brisa.
8. Uputstvo za upotrebu mora se pažljivo slediti. Proizvođač ne snosi odgovornost za neovlašćenu ili nestručnu upotrebu.
9. Proizvod može koristiti samo adekvatno obučeno osoblje.
10. Prepostavlja se da svi uzorci sadrže zarazne mikroorganizme; stoga svim uzorcima treba upravljati prateći odgovarajuće mere predstrožnosti. Nakon upotrebe, neophodno je ukloniti epruvete i briseve prema pravilima za infektivni otpad laboratorije.

UKLANJANJE OTPADA

Neupotrebљeni brisevi mogu se smatrati bezbednim otpadom i ukloniti se u skladu s tim.

Upotrebљene briseve ukloniti kao i svaki drugi zaraženi materijal za jednokratnu upotrebu sledeći procedure za infektivne ili potencijalno infektivne proizvode. Svaka laboratorija je odgovorna za upravljanje otpadom i tečnim proizvodima u skladu sa njihovim poreklom i stepenom opasnosti i mora ih tretirati i ukloniti (ili naložiti njihovo tretiranje i uklanjanje) poštujući odgovarajuće propise.

Provtagningspinnar FLOQSwabs® i prövrör – Illustrerat instruktionsblad av produkten & bruksanvändning

AVSEDD ANVÄNDNING

Provtagningspinnarna FLOQSwabs® i prövrör är sterila system färdiga för användning, tillverkade för provtagning av kliniska prover. Provtagningspinnarna är lämpliga för en snabb kontakt med den mänskliga kroppen. Produkten ska användas enligt anvisningarna.

SAMMANFATTNING OCH PRINCIPER

En av rutinprocedurerna vid diagnosens av infektioner avser uppsamling av prov med provtagningspinnar. Denna operation kan utföras med provtagningspinnar från Copan.

Provtagningspinnarna FLOQSwabs® finns disponibla i olika dimensioner och former, både i fråga om pinnen och nylonspetsen, för de olika provtagningsätterna. Dessutom finns en specifik linje FLOQSwabs® provtagningspinnar som förklarats fria från mänsklig amplifier DNA, DNase och RNase.

Provtagningspinnarna FLOQSwabs® levereras i etikettförsedda propylenrör.

Provtagningspinnarna FLOQSwabs® är EO steriliseraade.

TEKNIK ANMÄRKNING

En lätt gulfärgning av spetsen är ett välkänt fenomen. Detta kan ha många orsaker: typen av basmaterial, steriliseringen av produkten, produktens naturliga åldrande. Gulfärgning av produkten är alltså inte nödvändigtvis ett tecken på att den försämrats.

ANVÄNDNINGSFÖRESKRIFTER

1. Följ bruksanvisningen noga.
2. När en anordning med en provtagningspinne av plast eller trä används, ska trycket under provtagningen vara lätt eftersom materialet i pinnen kan gå sönder.
3. Fasthäftning av fiber till pinnen har testats för en snabb provtagning: en längre kontakt mellan provtagningspinnen och provtagningsområdet kan orsaka förlust av fiber.
4. Om provtagningspinnen utsätts för en kemisk eller fysik sterilisering eller en mikrobiostatisk process kan den avsedda funktion försämras.
5. Produkten kan inte återanvändas eller omsteriliseras.

KONSERVERING

Förvara provtagningspinnarna från Copan vid 2-30°C. Om produkten förvaras vid en annan temperatur kan den förlora de indikerade specifikationerna.

DEGENERERERING AV PRODUKTEN

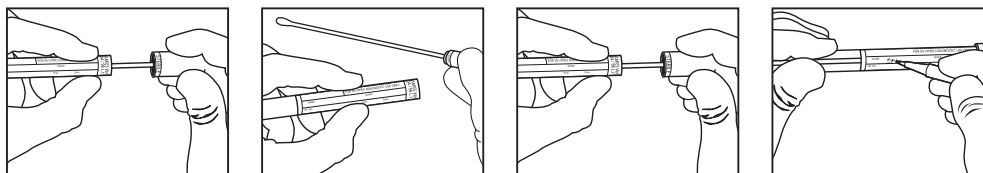
Vi garanterar att innehållet i enheterna är steril om de är öppnade och inte skadade.

Använd inte Copan provtagningspinnar om (1) de uppvisar tecken på skador eller kontamination, (2) utgångsdatumet har överskridits, (3) förpackningen med provtagningspinnar är öppen eller skadad, eller (4) den har andra tecken på försämringar.

FÖRESKRIFTER FÖR ANVÄNDNING, PROVTAGNING

OBS: Under uppsamlingen och hanteringen av de mikrobiologiska proverna ska sterila handskar, lämpliga skyddskläder och skyddsglasögon användas.

1. Öppna röret och dra ut provtagningspinnen.
2. Utför provtagningen. Under provtagningen ska änden på provtagningspinnen (spetsen) endast vrida den misstänkta infektionen, för att minska risken för kontamination.
3. Utöva inte för stor kraft, tryck eller böj inte pinnen för mycket under provtagningen eftersom det kan medföra att provtagningspinnen går sönder. Provtagningspinnarna har ofta olika diameter som är avsedda att underlätta olika typer av provtagningar. Provtagningspinnarna kan dessutom ha en färttryckt märkning som gör att man kan bryta av pinnen inuti transportröret. I vilket fall ska man inte utöva för stor kraft, trycka eller böja pinnen för mycket under provtagningen eftersom det kan medföra att provtagningspinnen går sönder.
4. Analysera provtagningspinnen enligt den interna laboratorieproceduren. I annat fall för in provtagningspinnen i sitt transportrör.
5. Skriv patientens namn och datum på rörets etikett.
5. Skicka provet till laboratoriet för omedelbar analys.



Proven som tagits för kliniska analyser ska samlas upp och hanteras enligt publicerade manualer och handledningar.

De specifika kraven för transport och hantering av prov ska överensstämma med lokala och nationella förordningar. Transporten av prov inom medicinska institutioner ska ske i överensstämmelse med institutionens interna riktlinjer.

RESTRIKTIONER

1. Under hanteringen av kliniska prover i laboratoriet ska skyddshandskar och andra nödvändiga skyddsanordningar användas. Under hanteringen eller analysen av patientprover ska rekommendationerna beträffande biosäkerhet följas.

2. Förhållandena, tidsramen och volymen av det prov som tagits för den kliniska analysen är viktiga variabler för att erhålla tillförlitliga resultat. Följ rekommenderade riktlinjer vid provtagningen.
3. Provtagningspinarna Copan får endast användas av kvalificerad personal.

WARNINGAR

1. Denna produkt är en engångsartikel; återanvändning kan medföra infektionsrisk och/eller opälitliga resultat.
2. Omsterilisera inte oanvänta provtagningspinnar.
3. Förpacka inte om dem på nytt.
4. Den är inte lämplig för någon annan användning än den avsedda.
5. Användningen av produkten tillsammans med en snabbdiagnossats eller med diagnostiska instrument ska först godkännas av användaren.
6. Använd inte produkten om den är synligt skadad (ex. trasig spets eller pinne).
7. Utöva inte för stor kraft eller för hårt tryck under uppsamlingen av patientproverna eftersom det kan medföra att provtagningspinnen bryts av.
8. Följ bruksanvisningen noga. Tillverkaren avsäger sig allt ansvar som härrör från användningen av produkten av outbildad eller okvalificerad personal.
9. Produkten får endast hanteras av utbildad personal.
10. Alla prov antas innehålla infekterade mikroorganismer, av denna anledning ska största möjliga försiktighet iakttas. Efter användningen ska provrören och provtagningspinarna avyttras i enlighet med laboratoriepraxis gällande infekterat avfall.

BORTSKAFFANDE AV AVFALL

Oanvänta provtagningspinnar betraktas som ej farligt avfall och kan bortskaffas därefter.

Bortskaff de användna provtagningspinarna, liksom övrigt kontaminerat engångsmaterial, i enlighet med de procedurer som är avsedda för infekterade eller potentiellt infekterade produkter. Varje laboratorium är ansvarigt för att hantera det avfall och de vätskor som producerats i enlighet med deras natur och farograd, att behandla och bortskafta dem (eller få dem behandlade och bortskaftade) genom att följa tillämpade förordningar.

УКРАЇНСЬКА**Зонд-тампони Copan FLOQSwabs® у пробірці Листок-вкладиш та інструкція з використання****ПРИЗНАЧЕННЯ**

Зонд-тампони Copan FLOQSwabs® у пробірці - це стерильні і готові до використання системи, призначені для забору клінічних зразків. Тампон підходить для нетривалого контакту з тілом людини. Продукт слід використовувати за інструкцією.

ЗВЕДЕНА ІНФОРМАЦІЯ ТА ОСНОВНІ ПОЛОЖЕННЯ

Однією зі стандартних процедур в діагностичній інфекції є забір мазків. Цього можна досягти за допомогою зонд-тампона Copan Swab.

Зонд-тампони Copan FLOQSwabs® доступні у різних розмірах та формах стрижня та нейлонового наконечника для різних ділянок забору зразків. Зонд-тампони FLOQSwabs® постачаються у поліпропіленових пробірках з етикеткою. Також доступна спеціальна лінійка продуктів Copan FLOQSwabs®, вільних від здатності до ампліфікації людської ДНК, ДНКази та РНКази. Зонд-тампони FLOQSwabs® стерилізовані за допомогою етиленоксиду.

ТЕХНІЧНІ ПРИМІТКИ

Незначне пожовтіння кінчика - поширене явище. Це може бути пов'язано з багатьма факторами: типом сировини, стерилізацією продукту, природним старінням продукту. Тому пожовтіння продукту не обов'язково свідчить про погіршення його якості.

ЗАПОБІЖНІ ЗАХОДИ

1. Уважно дотримуйтесь інструкцій для користувача.
2. При використанні виробу з пластиковим або дерев'яним стрижнем, тиск, що прикладається під час забору зразка повинен бути легким, оскільки матеріал, з якого виготовлений стрижень, є ламким.
3. Адгезія волокна до стрижня перевіряється за умови миттєвого забору зразка: довший контакт між тампоном і ділянкою забору зразка може привести до відшарування волокна.
4. Якщо тампон піддається хімічним або фізичним методам стерилізації або процесу пригнічення росту мікроорганізмів, його передбачене функціонування може бути порушене.
5. Продукт не можна використовувати або стерилізувати повторно.

ЗБЕРІГАННЯ

Зберігайте тампони Copan Swab за температурі 2-30°C. Заявлені технічні характеристики втрачаються, коли продукт зберігається за іншої температури.

УШКОДЖЕННЯ ПРОДУКТУ

Вміст нерозкритих та непошкоджених одиниць продукту є гарантовано стерильним.

Зонд-тампони Copan Swab не слід застосовувати, якщо (1) є ознаки пошкодження або забруднення продукту, (2) закінчився термін придатності, (3) пакет із зонд-тампоном відкритий або пошкоджений, або (4) є інші ознаки ушкодження.

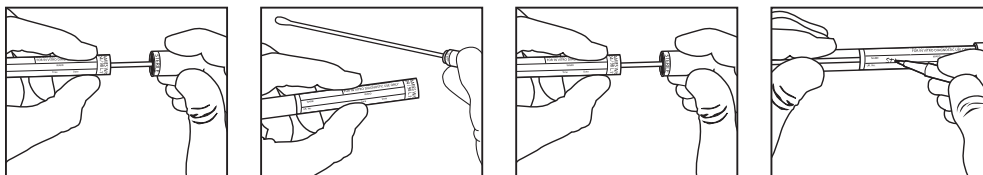
ІНСТРУКЦІЯ З ВИКОРИСТАННЯ, ЗАБІР ЗРАЗКІВ

ПРИМІТКА: Під час забору та обробки мікробіологічних зразків слід вдягати стерильні рукавички та захисний одяг та окуляри.

1. Відкрийте пробірку та витягніть тампон
2. Проведіть забір зразка. Під час забору зразків кінець тампона (наконечник) повинен контактувати лише з осередком передбачуваної інфекції, щоб зменшити ризики контамінації зразків.

ПРИМІТКА: Не застосовуйте надмірну силу, тиск чи згинання під час забору мазків у пацієнтів, оскільки це може привести до випадкового відламування стрижня тамpona. Існують стрижні тампонів з різним діаметром для того, щоб задовільнити вимоги до забору зразків у різних ділянках. Стрижні тампонів також можуть мати формовану точку эламу, призначена для навмисного відламування тамpona у транспортерну пробірку. За будь-яких обставин під час забору мазків у пацієнтів, не застосовуйте надмірну силу, тиск чи згинання до тамpona, оскільки це може привести до випадкового відламування стрижня тамpona.

3. Обробіть мазок відповідно до внутрішньої лабораторної процедури. В якості альтернативи помістіть тампон у його транспортну пробірку.
4. Напишіть ім'я та дані пацієнта на етикетці пробірки.
5. Відправте зразок до лабораторії для якнайшвидшого проведення тестування.



Зразки, зібрані для клінічних досліджень, повинні бути зібрані та оброблені відповідно до опублікованих посібників та настанов. Особливі вимоги до перевезення та обробки зразків повинні повністю відповідати державним та федеральним нормативно-правовим актам. Перевезення зразків у межах медичних установ повинно відповідати внутрішнім настановам установи.

ОБМЕЖЕННЯ

1. У лабораторії, одягайте латексні рукавички та інші засоби індивідуального захисту, відповідно до універсальних заходів безпеки при поводженні з клінічними зразками. Дотримуйтесь рекомендацій з біологічної безпеки під час роботи або аналізу зразків пацієнтів.
2. Стан зразка, час забору та об'єм зразка, зібраного для клінічного дослідження, є важливими змінними для отримання надійних результатів дослідження. Дотримуйтесь рекомендованих настанов щодо забору зразків.
3. Використання зонд-тампонів Copan Swab дозволене лише кваліфікованому персоналу.

ЗАСТЕРЕЖЕННЯ

1. Цей продукт призначений для одноразового використання; повторне використання може спричинити ризик інфікування та/або неточних результатів.
2. Не стерилізуйте повторно невикористані тампони.
3. Не перепаковуйте.
4. Не придатний для будь-якого іншого застосування, відмінного від цільового.
5. Використання цього продукту у поєднанні з комплектом для експрес-діагностики або з діагностичним обладнанням має бути попередньо перевірене користувачем.
6. Не слід використовувати, якщо тампон має видимі пошкодження (тобто, якщо наконечник або стрижень тампона зламаний).
7. Не застосовуйте надміру силу, тиск чи згинання під час забору мазків у пацієнтів, оскільки це може привести до випадкового відслідування стрижня тампона.
8. Необхідно ретельно дотримуватися інструкції з експлуатації. Виробник не несе відповідальність за будь-яке несанкціоноване або неналежнє використання продукту.
9. Дозволяється використання лише кваліфікованим персоналом.
10. Слід вважати всі зразки потенційно інфікованими; тому з усіма зразками слід працювати з дотриманням відповідних заходів безпеки. Після використання пробірки та тампони необхідно утилізувати відповідно до лабораторних регламентів щодо інфекційних відходів.

УТИЛІЗАЦІЯ ВІДХОДІВ

Невикористані тампони можна вважати безпечними відходами та утилізувати відповідним чином.

Утилізуйте використані тампони, а також будь-які інші забруднені одноразові матеріали, дотримуючись процедур щодо інфекційних або потенційно інфекційних продуктів. Кожна лабораторія несе відповідальність за управління відходами та стічними водами, які вона утворює, відповідно до їхнього характеру та ступеня небезпеки, та обробляти і утилізувати їх (або здавати їх на обробку та утилізацію) відповідно до чинних нормативно-правових актів.

Див. глосарій символів в кінці листка-вкладиша

Уповноважений представник:
ФОП Харченко,
вул. Є.Чавдар 11/100, м.Київ, 02140
Тел.: +380 67 155 2779,
s.kharchenko@yahoo.com



UA.TR.116

Index of Symbols

Symbol / Simbolo / Simbolo / Symbol / Symbol / Símbolos / Symbol / Symbol / Symbol / Simbolo / Symbol / Символ	Meaning / Significato / Signification / Bedeutung / Sens / Significado / Význam / Betyder / Betydning / Značenje / Betydelse / Значення
	Manufacturer / Fabbricante / Fabricante / Hersteller / Fabricant / Fabricante / Výrobce / Producent / Produsent / Proizvođač / Tillverkare / Виробник
	Identification number of notified body / Numero di identificazione dell'organismo notificato / Identificación del organismo notificado / Identifizierung der benannten Stelle / Identification de l'organisme notifié / Identificação do organismo notificado / Identificační číslo notifikované osoby / Identifikationsnummer for det bemyndigde organ / Identifisering av godkjenningsorganet / Identifikacioni broj prijavljenog tela / Det anmälda organets identifieringskod / Идентификаційний номер уповноваженого органу
	Sterilized using ethylene oxide / Sterilizzato usando ossido di etilene / Esterilizado por óxido de etileno / Sterilisiert mit Äthylenoxid / Stérélisé à l'aide d'oxyde d'éthylène / Esterilizado utilizando óxido de etileno / Sterilizováno pomocí etylenoxidu / Steriliseret ved bruk av ethylenoxid / Sterilisert med bruk av etylenoksid / Sterilizovano korišćenjem etilen oksida / Steriliserad med etylenoxid / Стерилізований завдяки етиленоксиду
	Do not reuse / Non riutilizzare / No reutilizar / Nicht zur Wiederverwendung / Ne pas réutiliser / Não voltar a utilizar / Nepoužívejte znova / Brug det ikke igen / Má ikke gjenbrukes / Nemojte ponovo koristiti / Återanvänd inte / Не використовувати повторно
	Catalogue number / Numero di catalogo / Número de catálogo / Bestellnummer / Référence du catalogue / Número do catálogo / Číslo katalogu / Katalognummer / Katalognro / Kataloški broj / Katalognummer / Номер за каталогом
	Temperature limitation / Limiti di temperatura / Límites de temperatura / Temperatur Begrenzung / Limites de temperatura / Limites de temperatura / Teplotní limity / Temperaturgrænser / Temperaturgrenser / Opseg temperature / Temperaturgränser / Температурні обмеження
	Use by / Utilizzare entro / Fecha de caducidad / Verwendbar bis / Utiliser jusque / Prazo de validade / Použijte do / Anvendes før / Má brukes innen / Upotrebiti do / Sista förbrukningsdag / Використати до
	Consult Instructions for Use / Consultare le istruzioni per l'uso / Consulte las instrucciones de uso / Gebrauchsweisungen beachten / Consulter les instructions d'utilisation / Consultar as instruções de utilização / Konzultujte návod k použití / Se brugsvejledningen / Se instruksjoner for bruk / Pročítajte uputstvo za upotrebu / Läs bruksanvisningen / Користуватись інструкціями по використанню
	Peel / Strappare per aprire / Desprender / Abziehen / Destacar / Odtrhněte a otevřete / Riv op for at åbne / Riv opp for å åpne / Ogulite / Dra för att öppna / Відкривати тут
	Batch code (Lot) / Codice del lotto (partita) / Código de lote (Lote) / Chargencode (Chagenbezeichnung) / Code de lot (Lot) / Código do lote (Lote) / Kód šárže (dávky) / Serienummer (parti) / Lot-nummer (parti) / Serijski (lot) broj / Partinummer (lotto) / Код серії (партії)
	Contains sufficient for <n> tests / Contenuto sufficiente per <n> test / Contenido suficiente para <n> pruebas / Ausreichend für <n> Tests / Contenu suffisante pour <n> tests / Contém o suficiente para <n> testes / Obsah dostatečný pro <n> testů / Indhold tilstrækkeligt til <n> prøver / Innhold tilstrekkelig for <n> prøver / Sadržaj dovoljan za testova / Innehåller tillräckligt för <n> tester / Придатний для проведення <n> кількості випробувань
	Do not use if package is damaged / Non utilizzare in caso di confezionamento danneggiato / No utilizar en caso de paquete dañado / Bei Beschädigung der Verpackung nicht verwenden / Ne pas utiliser si l'emballage est abîmé / Não utilizar se a embalagem estiver danificada / Nepoužívejte v případě poškozeného obalu / Má ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget / Má ikke brukes hvis emballasjen er skadet / Nemojte koristiti ako je ambalaža oštećena / Använd inte vid skadad förpackning / Не використовувати, якщо упаковка пошкоджена

FLOQSwabs® are Copan Italia trademarks.

FLOQSwabs® are PATENTED WORLDWIDE No. PCT/EP2004/003392 and in the following countries: European Patent #1608268, US Patent #US8114027B2, Canadian Patent #2515205, Japanese Patent #2007-523663, Australian Patent #2004226798, New Zealand Patent #541560, Chinese Patent #101103931.

Copan



Copan Italia S.p.A.
Via F. Perotti, 10
25125 Brescia, Italy
Tel +39 030 2687211
Fax +39 030 2687250

Email: info@copangroup.com
Website: www.copangroup.com

North American Distributor:
Copan Diagnostics Inc.
26055 Jefferson Avenue
Murrieta, CA 92562, USA
Tel: 951-696-6957
Fax: 951-600-1832

E-mail: customerservice@copanusa.net
Website: www.copanusa.com