

Copan

HPC235R00 Date 2021.09



eNAT[®]

Instructions for Use

CE 0123

Copan eNAT® Collection and Preservation System Instructions for use

INTENDED USE

Copan eNAT® Collection and Transport System is intended for the collection, transport and preservation of clinical specimens to be analyzed by nucleic acids amplification techniques.

eNAT® medium stabilizes and preserves RNA/DNA for prolonged time periods and is compatible with commercial nucleic acid extraction and amplification platforms.

SUMMARY AND PRINCIPLES

Clinical specimens stored and transported in eNAT® medium can be processed, using standard clinical laboratory operating procedures, for the detection of nucleic acids of Viruses, Bacteria, Chlamydia, Protozoa and Mycoplasma with molecular amplification assays.

The primary purpose of nucleic acids amplification techniques is to screen for a wide range of infectious diseases, so nucleic acids integrity of clinical specimens during transport and storage should be preserved⁽¹⁾. eNAT® medium contains a detergent and a protein denaturant to prevent microbial proliferation, thus eNAT® is not intended to be used for culture based techniques.

PRODUCT DESCRIPTION

eNAT® is available in the product configurations indicated in the table below:

CODE	DESCRIPTION
608CS01M	12 mm x 80 mm Screw cap tube containing 1 ml of eNAT® Transport and Preservation Media Plus One minitip applicator swab with red mark printed break point and flocked nylon fiber tip.
608CS01P	12 mm x 80 mm Screw cap tube containing 1 ml of eNAT® Transport and Preservation Media Plus One flexible applicator swab with red mark printed break point and flocked nylon fiber tip.
608CS01R	12 mm x 80 mm Screw cap tube containing 1 ml of eNAT® Transport and Preservation Media Plus One regular size applicator swab with red mark printed break point and flocked nylon fiber tip.
606CS01L	12 mm x 80 mm Screw cap tube containing 2 ml of eNAT® Transport and Preservation Media Plus One L shape applicator swab with break point and flocked nylon fiber tip.
606CS01M	12 mm x 80 mm Screw cap tube containing 2 ml of eNAT® Transport and Preservation Media Plus One minitip applicator swab with red mark printed break point and flocked nylon fiber tip.
606CS01P	12 mm x 80 mm Screw cap tube containing 2 ml of eNAT® Transport and Preservation Media plus One flexible applicator swab with red mark printed break point and flocked nylon fiber tip.
606CS01R	12 mm x 80 mm Screw cap tube containing 2 ml of eNAT® Transport and Preservation Media Plus One regular size applicator swab with red mark printed break point and flocked nylon fiber tip.

Other product codes may be available. For updates please refer to our website: www.copangroup.com

Performance testing with eNAT® was conducted using laboratory strains. Performance testing was not conducted using human specimens.

For eNAT® codes 608CS01M; 608CS01P; 608CS01R; 606CS01L; 606CS01M; 606CS01P; 606CS01R:

Fifty (50) units are contained in a Vi-pack shelf pack and 10 x 50 units are contained in a box. Each unit consists of a sterile package containing two components: a pre-labeled polypropylene screw-cap tube with conical shaped bottom filled with 1 or 2 ml of eNAT® transport medium and a specimen collection swab which has a tip flocked with soft nylon fiber. Four main types of collection applicators are available including a tube of medium. One unit type contains a regular size flocked nylon swab applicator intended for the collection of samples from the nose, throat, mouth, vagina, rectum or wounds, the second unit type contains a minitip size flocked nylon swab applicator intended for the collection of samples from small or less accessible areas such as the eye, ear, nasal passages, urogenital tract and the third type containing a pernasal flocked nylon swab applicator intended for the collection of samples from the nasopharynx, the fourth presents an L-shaped conformation for the endocervical / exocervical sampling. These different types of swab applicators facilitate the collection of specimens from different anatomical sites on a patient. Refer to the individual product descriptions for specific information about materials supplied.

All collection swab applicators provided with eNAT® have a molded and red printed break point in the shaft of the applicator (Fig 1) except for product code 606CS01L that has only a molded break point. The red mark favors the quick and even easier identification of the presence of a break point. Refer to the product configurations described in the table for specific information on presence of red mark on shaft break point. After the sample is collected from the patient, the molded break point facilitates easy breakage of the swab applicator into the eNAT® tube of transport medium. eNAT® tube caps have an internal molded design that is able to capture the swab shaft when it is broken off into the tube and the cap is closed. The action of screwing the cap onto the tube moves the end of the broken swab shaft into a funnel shaped molded docking receptacle in the cap. This molded funnel shape effectively captures the end of the broken applicator shaft and secures it firmly in the dock by friction grip. In the testing laboratory when the swab cap is unscrewed and removed, the swab applicator is attached to the cap. This feature allows the operator to conveniently remove the swab from the transport tube due to the flexibility of the shaft of minitip and flexible swabs, the capture cap feature is not applicable, as the broken applicator may not firmly fit into the cap.

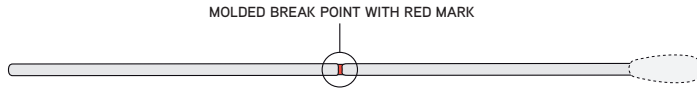


Fig.1

REAGENTS

Guanidine thiocyanate
Tris-EDTA
HEPES
Detergent

REQUIRED MATERIALS THAT ARE NOT INCLUDED

Appropriate materials for molecular testing according to recommended protocols as per laboratory reference manuals.

STORAGE OF THE PRODUCT

This product is ready for use and no further preparation is necessary. The product should be transported and stored in its original container at 5-25°C until use. Do not overheat. Do not incubate or freeze prior to use.

Improper storage will result in a loss of efficacy. Do not use after expiration date, which is clearly printed on the outer box and on each individual specimen transport vial label.

WARNINGS AND PRECAUTIONS

1. eNAT® medium is not for external or internal use in humans or animals.
2. This product is for single use only; reuse may cause a risk of infection and/or inaccurate results.
3. 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.
4. Due to the design of the flexible shaft applicators, the swab will coil when placed in the tube. Therefore it is not recommended to remove the swab from the tube. To process the specimen, collect the liquid using a sterile pipet. If the user must remove the swab, use caution and observe adequate biohazard precaution to protect the operator and the environment in case of splash.
5. Observe approved biohazard precautions and aseptic techniques. To be used only by adequately trained and qualified personnel.
6. Directions should be read and followed carefully. The manufacturer declines any liability arising from use by unauthorized non-qualified persons.
7. Not suitable for any other application than intended use.
8. This product is intended for professional use or for use in POC.
9. The use of eNAT® kit for the self- collection of vaginal samples in pregnant women has not been evaluated. In case of pregnancy the self-collection procedure is not recommended.
10. The use of the product with a rapid diagnostic kit, with diagnostic tools or biological sample processing tools must be validated by the user before use.
11. Do not use if the product is visibly damaged.
12. Do not use if the eNAT® Collection Kit peel pouch is damaged or open.
13. eNAT® medium does not require any concentration step. Pelleting procedure is not allowed since it may lead to loss of sensitivity.
14. Do not use eNAT® medium for pre-moistening or pre-wetting the sampling device prior collecting the sample or for rinsing or irrigating the sampling sites.
15. Do not use the same tube for more than one patient. This causes wrong or bad diagnosis.
16. Keep container closed when not in direct use.
17. Before transporting, make sure eNAT® screw cap tube is tightly closed.
18. eNAT® was tested for microbial viability inactivation of Gram positive bacteria, Gram negative bacteria, yeasts, molds and viruses. However universal precautions for safe handling of biological fluids should always be practiced.
19. Dispose of unused reagents, waste and specimens in accordance with local regulations.
20. Avoid contact of eNAT® medium with skin, mucous membranes. If contact does occur, immediately wash with a large amount of water.
21. eNAT® medium contains guanidine thiocyanate. Avoid direct contact between guanidine thiocyanate and sodium hypochlorite (bleach) or other highly reactive reagents such as acids and bases. These mixtures could release noxious gas.
- 22.

**Danger**

Contains Guanidine thiocyanate.

H302 Harmful if swallowed

H314 Causes severe skin burns and eye damage

H412 Harmful to aquatic life with long lasting effects

P264 Wash hands thoroughly after handling

P273 Avoid release to the environment

P280 Wear protective gloves/protective clothing/eye protection/face protection

P301+P330+P331 IF SWALLOWED: rinse mouth. Do not induce vomiting

P303+P361+P353+P310 IF ON SKIN (or hair): remove/Take off immediately all contaminated clothing. Rinse skin with water/shower.

Immediately call a POISON CENTER or doctor/physician.

P305+P351+P338+P310 IF IN EYES: rinse cautiously with water for several minutes. Remove contact lenses if present and easy to do – continue rinsing. Immediately call a POISON CENTER/doctor

EUH032 Contact with acids liberates very toxic gas

MSDS available on request from Copan Italia S.p.A. via F. Perotti 10, 25125 Brescia Italy.

PRODUCT DETERIORATION

eNAT® should not be used if (1) there is evidence of damage or contamination to the product, (2) there is evidence of leakage, (3) the expiration date has passed or (4) there are other signs of deterioration.

INSTRUCTIONS FOR USE

Specimen Collection

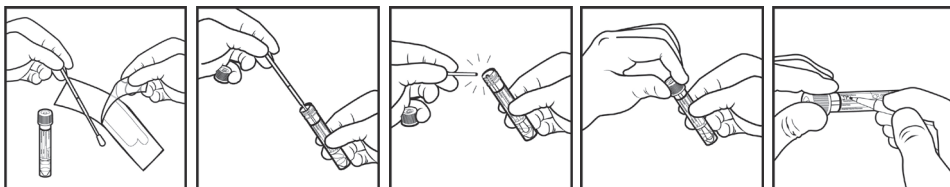
Proper specimen collection from the patient is extremely critical for the successful identification of infectious organisms. For specific guidance regarding specimen collection procedures, consult published standard collection manuals (2,3). Qualified medical personal only shall collect clinical specimens using proper sampling devices.

The procedures for generic specimen collection with the eNAT system and sampling of endocervical / exocervical samples by qualified personnel (product code 606CS01L) are described below. Vaginal sampling have been validated also for the self-collection procedure performed by non-pregnant patient. The choice of the proper swab for specimen collection must be done by the doctor. Qualification studies for vaginal self-collection were performed by Copan for swabs included in product part number 606CS01R and 608CS01R.

In case of self-collection of vaginal specimen, patient should follow the specific instructions included in the section: PATIENT SELF-COLLECTION OF VAGINAL SWAB SPECIMENS.

Swab specimen collection using eNAT® system

1. Open the eNAT® sample collection pouch and remove the tube. Take the swab out from its pouch.
2. Use the swab to collect the sample from the patient. To avoid risk of contamination, make sure that the swab tip comes into contact only with the sampling site.
NOTE: Swab shafts often exhibit diameter changes to facilitate different sampling requirements. Swab shafts may also have a molded break point designed for intentional breakage of the swab into a transport tube. In all circumstances when collecting swabs samples from patients, do not use excessive force, pressure or bending of the swab as this may result in accidental breakage of the swab shaft. **Do not use eNAT® medium for pre-moistening or pre-wetting the sampling device prior collecting the sample or for rinsing or irrigating the sampling site.**
3. Unscrew and remove the cap from eNAT® tube making sure not to spill the medium.
4. Insert the swab into the tube until the breaking point reaches the level of the opening of the tube.
5. Bend and break the swab at the breaking point holding the tube away from the face.
6. Replace the cap on the tube and close tightly.
7. Write patient information on the tube label or apply patient identification label.
8. Send the sample to the test laboratory.



Collection of cervical specimens using Copan L-Shape Endocervical/Esocervical product code 606CS01L

1. Prepare patient in position for cervical sample collection.

Copan flocked L-Shape Endocervical/Esocervical FLOQSwabs® is designed for cervical collection to be performed by health care practitioners. The use of the swab by unqualified personnel must be avoided. The use of the swab for the collection of samples other than cervical have not been qualified.

2. Remove excess mucus if present from the cervical os and surrounding ectocervix using a cotton or polyester swab. Discard this swab.
3. Holding the FLOQSwabs® from the shaft, insert the swab tip (the long section of the L) inside the cervical canal, leaving outside the wider part of the swab (the short section of the L). See Fig. 1
4. Holding the swab in this position, rotate the swab 3 times counterclockwise direction and 3 times clockwise direction, making sure that the long section of the "L" is in contact with the cervical canal and the short section of the "L" rotates around the ectocervix. See Fig. 2
NOTE: 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. Swab shafts often exhibit diameter changes to facilitate different sampling requirements. Swab shafts may also have a moulded break point designed for intentional breakage of the swab into a transport tube.
5. Remove the swab from the cervical canal and place inside the eNAT® tube, rinsing and mixing the swab in the medium to release the sample from the swab.
6. Bend the swab shaft against the side of the tube to break. Discard the broken plastic shaft.
7. Leave the swab inside the eNAT® tube and close tightly.
8. Label the tube with the patient ID and send the sample to the test laboratory.

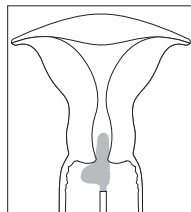


Fig. 1

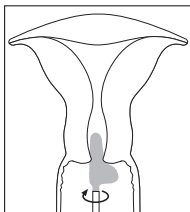


Fig. 2

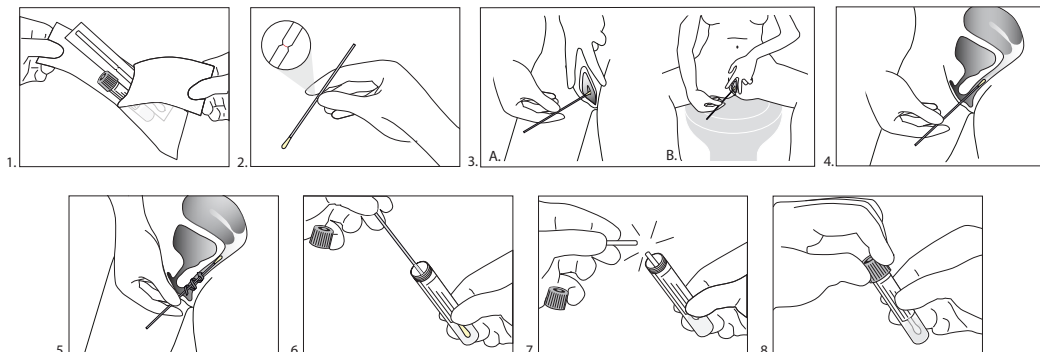
Patient self-Collection of Vaginal swab specimens

NOTE: This procedure is only intended for supervised POC (Point of Care) patient-collection of vaginal specimens. Patient must consult her doctor, nurse or health-care provider and read instructions carefully, before specimen collection. The use of eNAT® kit for self- collection of vaginal samples in pregnant women has not been evaluated. In case of pregnancy the self-collection procedure is not recommended.

The choice of the proper swab for specimen collection must be done by the doctor. Studies for qualification of vaginal self-collection were performed by Copan for swabs included in product part number 606CS01R and 608CS01R.

Wash your hands with soap and water before starting, rinse and dry.

1. Open the eNAT® sample collection pouch and remove the tube.
Take the swab out from its pouch. Collect the sample with the swab avoiding that the swab tip comes into contact with body areas or surface different from the sampling site.
2. Hold the swab at the red mark molded breakpoint on the shaft.
NOTE: Swab shaft has a RED MARK which favors the quick and even easier identification of the presence of a break point which was designed for intentional breakage of the swab into the transport tube. Swab shaft exhibits diameter changes to facilitate different sampling requirements. **Do not use eNAT® medium for pre-moistening or pre-wetting the sampling device prior to collect the sample or for rinsing or irrigating the sampling site.**
3. Get yourself into one of the positions shown on the pictures below:
 - A. Stand with the legs apart
 - B. Sit on the toilette with your legs wide apart.
4. With your free hand, pull back the folds of skin covering the opening of your vagina and insert the swab into the vaginal opening until your fingers touch the vulva.
5. Gently rotate the swab against the walls of the vagina for 10-30 seconds. Withdraw the swab carefully.
6. Unscrew and remove the cap from tube making sure not to spill the medium. Insert the swab into the tube until the red mark molded break point reaches the level of the opening of the tube.
7. Bend and break the swab at the break point holding the tube away from your face.
8. Replace the cap on the tube and close tightly.
9. Return the collection tube to your doctor, nurse or health-care provider.



Use in the laboratory

Processing eNAT® specimens for molecular testing in the laboratory.

Specimens received in the laboratory for nucleic acid detection should be processed when received in the laboratory. In case of delay, please refer to the appropriate specimen storage conditions. eNAT® medium preserves nucleic acids for up to four weeks at room temperature and at 4°C⁽¹⁾ and up to 6 months at -20°C to -80°C.

Specimens preserved in eNAT® medium may need to be extracted and purified before amplification. eNAT® medium has been tested with automated platforms like, for example, NucliSENS® easyMAG® (Biomerieux), Abbott m2000 system (Abbot Diagnostics), QIAAsymphony (Qiagen)⁽⁴⁾. Microlab NIMBUS (Hamilton)⁽⁵⁾, xTAG® Technology (Luminex)⁽⁶⁾ and other manual extraction methods based on silica columns and magnetic beads. For the complete list of the extraction and purification methods tested with eNAT, contact Copan Italia Customer Care (customerscare@copangroup.com).

The following steps must be performed:

1. Wear gloves and other protection commensurate with universal precautions when handling clinical specimens. Observe other CDC Biosafety Level 2 recommendations.^(7,8,9,10,11)
2. When working with NAAT assays, care should be taken to prevent carry over contamination. Spatial separation of working areas and unidirectional workflow are essential to prevent amplicon carry-over.⁽¹²⁾

VORTEXING METHOD:

3. Vortex eNAT® specimen tube for 10 s

NOTE 1: if the sample appears too mucousy, the specimen may remain mainly attached to the swab, extend the vortex time in order to break down mucus clamps and to detach the sample from the swab.

NOTE 2: If some foam appears in the tube after vortexing, wait a few seconds before opening it.

4. Unscrew the cap and transfer the appropriate amount of sample (e.g. 200µl - 400µl or as per the protocol in use for the extraction) directly into the extraction buffer tube.

NOTE: If using automated systems, refer to the instructions for use of the instrument.

5. Continue as per extraction and amplification kits procedures.

If unable to use the vortexing method, use the following alternative protocol:

MANUALSHAKING METHOD:

1. Hold the eNAT® tube from the cap making sure that it is closed tightly.

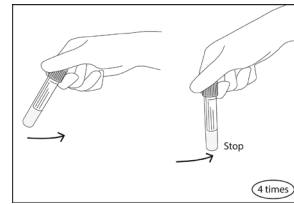
2. Shake the tube 4 times downward with rapid movements of the wrist (see picture)

NOTE 1: Inverting the tube up and down, is not recommended. If the sample appears to be viscous, it is recommended to extend the shaking times in order to break down mucus clamps and to easier release the sample from the swab

3. Unscrew the cap and transfer the appropriate amount of sample (e.g. 200µl - 400µl or as per the protocol in use for the extraction) directly into the extraction buffer tube.

NOTE 2: If using automated systems, refer to the instructions for use of the instrument.

4. Continue as per extraction and amplification kits procedures.



Manual Shaking protocol has been validated using vaginal samples. The use of this protocol with other type of samples, should be previously validated by the user. Other extraction methods may also be applicable prior validation.

For updated list of validated kits, please contact Copan Italia.

QUALITY CONTROL

ANTIMICROBIAL ACTIVITY

eNAT® medium is routinely tested for its antimicrobial activity against a panel of bacteria (*E. coli*, *S. aureus* and *C. albicans*). A complete microbial viability inactivation is obtained within 30 minutes for these three strains, starting from $\geq 10^5$ viable CFU inoculated in 1 mL of eNAT® medium.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

NUCLEIC ACIDS PRESERVATION

eNAT® medium preserves nucleic acids for up to 4 weeks at room temperature and at 4°C and up to 6 months at -20°C to -80°C.

Performance testing with Copan eNAT® was conducted using laboratory strains spiked onto a swab. Performance testing was not conducted using human specimens. Tested strains include among others:

ORGANISM	REF NUMBER	ANALYTE TYPE
INFLUENZA A VIRUS	ATCC® VR-822	RNA VIRUS
INFLUENZA B VIRUS	ATCC® VR 786	RNA VIRUS
CITOMEGALOVIRUS	ATCC® VR-977	DNA VIRUS
HERPES VIRUS TYPE I	ATCC® VR-539	DNA VIRUS
CHLAMYDIA TRACHOMATIS	ATCC® VR-880	CHLAMYDIA
CHLAMYDIA PNEUMONIAE	ATCC® VR-1360	CHLAMYDIA
NEISSERIA GONORRHOEAE	ATCC® 43069	GRAM NEGATIVE BACTERIUM
BORDETELLA PERTUSSIS	ATCC® 8467	GRAM NEGATIVE BACTERIUM
PSEUDOMONAS AERUGINOSA	ATCC® 27853	GRAM NEGATIVE BACTERIUM
MRSA	ATCC® 43300	GRAM POSITIVE BACTERIUM
STAPHYLOCOCCUS AERUS	ATCC® 6538	GRAM POSITIVE BACTERIUM
MYCOPLASMA HOMINIS	ATCC® 23114	MYCOPLASMA
MYCOPLASMA PNEUMONIAE	ATCC® 15331	MYCOPLASMA
TRICHOMONAS VAGINALIS	Biomed culture	PROTOZOAN

MICROBIAL VIABILITY INACTIVATION

eNAT® allows to inactivate microbial viability in a short time after inoculum. Starting from an initial strain concentration of $\geq 10^5$ CFU (or IFU)/ ml, bacteria, yeasts and viruses are completely inactivated in ≤ 30 minutes. Molds are completely inactivated in ≤ 1 hour. Viability inactivation testing with Copan eNAT® was conducted using highly concentrated laboratory strains. Tested strains include:

Strain	ATCC®	Type	Starting spiked concentration	Growth after 15'	Growth after 30'	Growth after 1 hour
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	ATCC® 6305	Gram positive bacteria	$>10^6$ CFU/ml	No growth	No growth	No growth
<i>Streptococcus agalactiae</i>	ATCC® 12386		$>10^7$ CFU/ml	No growth	No growth	No growth
<i>Staphylococcus aureus</i>	ATCC® 6538		$>10^7$ CFU/ml	No growth	No growth	No growth
<i>Pectostreptococcus anaerobius</i>	ATCC® 27337		$>10^7$ CFU/ml	No growth	No growth	No growth
<i>Escherichia coli</i>	ATCC® 25922	Gram negative bacteria	$>10^7$ CFU/ml	No growth	No growth	No growth
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	ATCC® 27853		$>10^7$ CFU/ml	No growth	No growth	No growth
<i>Shigella sonney</i>	ATCC® 9290		$>10^7$ CFU/ml	No growth	No growth	No growth
<i>Salmonella typhimurium</i>	ATCC® 14028		$>10^7$ CFU/ml	No growth	No growth	No growth
<i>Haemophilus influenzae</i>	ATCC® 10211		$>10^6$ CFU/ml	No growth	No growth	No growth
<i>Neisseria gonorrhoeae</i>	ATCC® 43069		$>10^6$ CFU/ml	No growth	No growth	No growth
<i>Candida albicans</i>	ATCC® 10231	fungi	$>10^5$ CFU/ml	No growth	No growth	No growth
<i>Aspergillus brasiliensis</i>	ATCC® 16404		$>10^5$ CFU/ml	140 CFU/100 uL	9 CFU/100 uL	No growth
<i>Chlamydia trachomatis</i>	ATCC® VR-880	Intracellular Gram negative bacteria	$>10^5$ IFU/ml	No IFU detected	No IFU detected	No IFU detected
Influenza B	ATCC® VR-786	RNA virus	$>10^5$ IFU/ml	No IFU detected	No IFU detected	No IFU detected
Influenza A	ATCC® VR-822		$>10^5$ IFU/ml	No IFU detected	No IFU detected	No IFU detected
Herpes simplex virus type 1	ATCC® VR-539	DNA virus	$>10^5$ IFU/ml	No IFU detected	No IFU detected	No IFU detected

CFU= colony forming unit

IFU= infectious units

Results obtained will largely depend on proper and adequate specimen collection, as well as timely transport and processing in the laboratory.

Please refer to symbol table at the end of the instructions for use

Italiano
Sistema di prelievo e conservazione Copan eNAT®
Istruzioni per l'uso
USO PREVISTO

Il sistema di prelievo e trasporto Copan eNAT® è destinato al prelievo, al trasporto e alla conservazione di campioni clinici da analizzare mediante tecniche di amplificazione degli acidi nucleici.

Il terreno eNAT® stabilizza e conserva RNA/DNA per periodi di tempo prolungati ed è compatibile con le piattaforme di estrazione e amplificazione degli acidi nucleici in commercio.

SOMMARIO E PRINCIPI

I campioni clinici conservati e trasportati nel terreno eNAT® possono essere sottoposti a procedure operative standard di laboratorio clinico per il rilevamento degli acidi nucleici di virus, batteri, clamidia, protozoi e micoplasmi in saggi di amplificazione molecolare.

L'obiettivo primario delle tecniche di amplificazione degli acidi nucleici è eseguire lo screening di una vasta gamma di malattie infettive, per cui è necessario conservare l'integrità degli acidi nucleici dei campioni clinici durante il trasporto e la conservazione⁽¹⁾. Il terreno eNAT® contiene un detergente e un agente denaturante delle proteine per prevenire la proliferazione microbica, per cui eNAT® non è destinato all'uso in tecniche basate su coltura.

DESCRIZIONE DEL PRODOTTO

eNAT® è disponibile nelle configurazioni riportate nella tabella seguente:

CODICE	DESCRIZIONE
608CS01M	Provetta con tappo a vite da 12 mm x 80 mm contenente 1 ml di terreno di trasporto e conservazione eNAT® più un tamponcino minitip con punto di rottura con segno rosso e punta in fibra di nylon fioccatto
608CS01P	Provetta con tappo a vite da 12 mm x 80 mm contenente 1 ml di terreno di trasporto e conservazione eNAT® più un tamponcino flessibile con punto di rottura con segno rosso e punta in fibra di nylon fioccatto

608CS01R	Provetta con tappo a vite da 12 mm x 80 mm contenente 1 ml di terreno di trasporto e conservazione eNAT® più un tampone regular con punto di rottura con segno rosso e punta in fibra di nylon fioccatto
606CS01L	Provetta con tappo a vite da 12 mm x 80 mm contenente 2 ml di terreno di trasporto e conservazione eNAT® più un tampone a L con punto di rottura e punta in fibra di nylon fioccatto
606CS01M	Provetta con tappo a vite da 12 mm x 80 mm contenente 2 ml di terreno di trasporto e conservazione eNAT® più un tampone minitip con punto di rottura con segno rosso e punta in fibra di nylon fioccatto
606CS01P	Provetta con tappo a vite da 12 mm x 80 mm contenente 2 ml di terreno di trasporto e conservazione eNAT® più un tampone flessibile con punto di rottura con segno rosso e punta in fibra di nylon fioccatto
606CS01R	Provetta con tappo a vite da 12 mm x 80 mm contenente 2 ml di terreno di trasporto e conservazione eNAT® più un tampone regular con punto di rottura con segno rosso e punta in fibra di nylon fioccatto

Potrebbero essere disponibili ulteriori codici prodotto. Per informazioni aggiornate consultare il nostro sito web: www.copangroup.com

I test delle prestazioni di eNAT® sono stati effettuati usando ceppi di laboratorio, e non campioni umani.

Per i codici eNAT® 608CS01M; 608CS01P; 608CS01R; 606CS01L; 606CS01M; 606CS01P; 606CS01R:

Una confezione Vi-Pak contiene cinquanta (50) unità e una scatola contiene 10 x 50 unità. Ciascuna unità è costituita da una confezione sterile contenente due componenti: una provetta in polipropilene con tappo a vite pre-etichettata con fondo conico riempita con 1 o 2 ml di terreno di trasporto eNAT® e un tampone per il prelievo del campione con punta fioccatto in fibra di nylon morbida. Sono disponibili quattro tipi principali di tamponi di prelievo con una provetta di terreno. Un tipo di unità contiene un tampone in nylon fioccatto di formato medio destinato al prelievo di campioni da naso, gola, bocca, vagina, retto, o ferite; il secondo tipo di unità contiene un tampone di formato minitip in nylon fioccatto destinato al prelievo di campioni da aree di piccole dimensioni o meno accessibili, come occhio, orecchio, passaggi nasali e vie urogenitali; il terzo tipo contiene un tampone in nylon fioccatto flessibile destinato al prelievo di campioni dalla rinofaringe, il quarto presenta una conformazione a L per il prelievo endocervicale/esocervicale. Questi diversi tipi di tamponi agevolano il prelievo di campioni da diversi siti anatomici del paziente. Consultare le descrizioni dei singoli prodotti per informazioni specifiche sui materiali forniti.

Tutti i tamponi di prelievo forniti con eNAT® sono dotati di un punto di rottura stampato e colorato di rosso sull'asta (Fig. 1), tranne il codice 606CS01L che presenta solo il punto di rottura stampato ma non colorato. Il segno rosso consente l'identificazione rapida e ancora più facile del punto di rottura. Consultare le configurazioni dei prodotti descritte nella tabella per informazioni specifiche sulla presenza del segno rosso sul punto di rottura dell'asta. Dopo aver prelevato il campione dal paziente, il punto di rottura stampato agevola la rottura del tampone nella provetta eNAT® con il terreno di trasporto. I tappi delle provette eNAT® hanno un design interno stampato in grado di catturare l'asta del tampone quando viene spezzata nella provetta e il tappo viene chiuso. L'azione di avvitare il tappo della provetta fa avanzare l'estremità dell'asta spezzata del tampone verso un alloggiamento stampato, a forma di imbuto, che si trova all'interno del tappo. Questo alloggiamento stampato a imbuto cattura efficacemente l'estremità dell'asta spezzata e la tiene saldamente in posizione per attrito.

Nel laboratorio di analisi, quando il tappo viene svitato e rimosso, l'asta del tampone rimane fissata al tappo. Questa funzione permette all'operatore di estrarre comodamente il tampone dalla provetta di trasporto. La funzione di cattura del tappo non è disponibile per i tamponi minitip e flessibile poiché a causa della flessibilità dell'asta il tampone spezzato potrebbe non rimanere saldamente fissato al tappo.

PUNTO DI ROTTURA STAMPATO CON SEGNO ROSSO

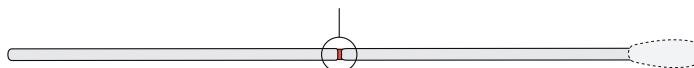


Fig. 1

REAGENTI

Guanidina tiocianato
Tris-EDTA
HEPES
Detergente

MATERIALI NECESSARI NON INCLUSI

Materiali adeguati ai test molecolari secondo i protocolli raccomandati dai manuali di riferimento di laboratorio.

CONSERVAZIONE DEI PRODOTTI

Il prodotto è pronto all'uso e non necessita di ulteriori preparazioni. Il prodotto deve essere trasportato e conservato nel contenitore originale a una temperatura di 5-25°C fino al momento dell'uso. Non surriscaldare. Non incubare o congelare prima dell'uso.

In caso di conservazione errata, l'efficacia risulterà compromessa. Non utilizzare dopo la data di scadenza, chiaramente stampata sulla scatola esterna e sull'etichetta di ogni fiala di trasporto dei campioni.

AVVERTENZE E PRECAUZIONI

1. Il terreno eNAT® non è destinato all'uso esterno o interno su persone o animali.
2. Questo prodotto è esclusivamente monouso; il riutilizzo può comportare un rischio di contaminazione crociata e/o risultati inaccurati.
3. Durante il prelievo dei campioni dai pazienti, non forzare, premere o piegare eccessivamente il tampone; in caso contrario, l'asta del tampone potrebbe rompersi accidentalmente.

4. A causa della geometria dell'asta del tampone flessibile, il tampone potrebbe attorcigliarsi quando inserito nella provetta, pertanto, è sconsigliata la rimozione del tampone dalla provetta. Per processare il campione, raccogliere il liquido con una pipetta sterile. Se l'utente deve rimuovere il tampone, prestare attenzione ed osservare adeguate precauzioni di rischio biologico in modo da proteggere l'operatore e l'ambiente in caso di schizzi.
5. Adottare le precauzioni approvate sui rischi biologici e utilizzare tecniche asettiche. L'uso del prodotto è riservato esclusivamente a personale addestrato e qualificato.
6. Seguire attentamente le istruzioni d'uso. Il produttore declina ogni responsabilità derivante dall'utilizzo da parte di persone non qualificate non autorizzate.
7. Prodotto non idoneo per applicazioni diverse dall'uso previsto.
8. Questo prodotto è destinato all'uso professionale o presso il punto di cura (POC).
9. L'uso del kit eNAT® per l'auto-prelievo di campioni vaginali in donne in gravidanza non è stato valutato. In caso di gravidanza, la procedura di auto-prelievo non è raccomandata.
10. L'utilizzo del prodotto con kit di diagnosi rapida, con strumenti diagnostici o di processamento dei campioni biologici deve essere validato dall'utente prima dell'uso.
11. Non utilizzare il prodotto in presenza di danni visibili.
12. Non utilizzare il kit di prelievo eNAT® se la busta a strappo è danneggiata o aperta.
13. Il terreno eNAT® non richiede alcuna fase di concentrazione. La procedura di pelletizzazione non è consentita, poiché potrebbe causare una perdita di sensibilità.
14. Non utilizzare il terreno eNAT® per pre-inumidire o pre-bagnare il dispositivo prima del prelievo del campione, o per lavare o irrigare i siti di campionamento.
15. Non utilizzare la stessa provetta per più di un paziente. Ciò porterebbe a diagnosi errata o inadeguata.
16. Tenere il contenitore chiuso quando non è in uso.
17. Prima del trasporto, accertarsi che la provetta con tappo a vite eNAT® sia ben chiusa.
18. eNAT® è stato testato per l'inattivazione della vitalità micobatica di batteri Gram-positivi, batteri Gram-negativi, lieviti e muffe. È comunque necessario impiegare in ogni momento le precauzioni universali per la manipolazione sicura di fluidi biologici.
19. I reagenti inutilizzati, i rifiuti e i campioni devono essere smaltiti nel rispetto delle normative locali.
20. Evitare il contatto del terreno eNAT® con la cute e le mucose. In caso di contatto, lavare immediatamente con abbondante acqua.
21. Il terreno eNAT® contiene guanidina tiocianato. Evitare il contatto diretto tra guanidina tiocianato e ipoclorito di sodio (candeggina) o altri reagenti altamente reattivi come acidi e basi. Queste miscele potrebbero rilasciare gas nocivi.
- 22.

**Pericolo**

Contiene: Guanidine Thiocyanate

H302 Nocivo se ingerito.

H314 Provoca gravi ustioni cutanee e gravi lesioni oculari

H412 Nocivo per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

P264 Lavare accuratamente le mani Dopo l'uso.

P273 Non disperdere nell'ambiente.

P280 Indossare guanti/indumenti protettivi/Proteggere gli occhi/il viso.

P301+P330 + P331 IN CASO DI INGESTIONE: sciacquare la bocca. NON provocare il vomito.

P303+P361+P353+P310 IN CASO DI CONTATTO CON LA PELLE (o con i capelli): togliersi di dosso immediatamente tutti gli indumenti contaminati. Sciacquare la pelle [o fare una doccia]. Contattare immediatamente un CENTRO ANTIVELENI/un medico

P305+P351+P338+P310 IN CASO DI CONTATTO CON GLI OCCHI: sciacquare accuratamente per parecchi minuti. Togliere le eventuali lenti a contatto se è agevole farlo. Continuare a sciacquare. Contattare immediatamente un CENTRO ANTIVELENI/un medico

EUH032 A contatto con acidi libera gas molto tossici.

La scheda di sicurezza (MSDS) è disponibile su richiesta da Copan Italia S.p.A., via F. Perotti 10, 25125 Brescia, Italia.

DETERIORAMENTO DEL PRODOTTO

Non utilizzare eNAT® se (1) il prodotto presenta segni visibili di danneggiamento o contaminazione; (2) si osserva una perdita evidente; (3) la data di scadenza è stata superata o (4) in presenza di altri segni di deterioramento.

ISTRUZIONI PER L'USO**Prelievo del campione**

Il corretto prelievo del campione dal paziente è assolutamente fondamentale per la corretta identificazione degli organismi infettivi. Per istruzioni specifiche sulle procedure di prelievo dei campioni, consultare i manuali di prelievo standard pubblicati^(2,3). Il prelievo di campioni clinici deve essere eseguito esclusivamente da personale medico qualificato con l'uso di dispositivi di campionamento adeguati.

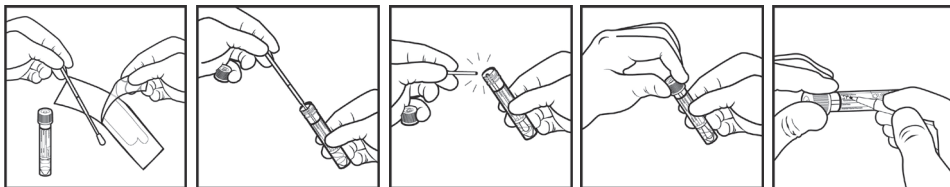
Di seguito sono descritte le procedure di prelievo di campione generico con il sistema eNAT® e di prelievo di campione endocervicale/esocervicale da parte di personale qualificato (codice prodotto 606CS01L).

Il campionamento vaginale è stato validato anche con la procedura di auto-prelievo eseguita da pazienti non in gravidanza. La scelta del tampone adeguato al prelievo del campione deve essere eseguita dal medico. Copan ha eseguito studi di qualificazione dell'auto-prelievo vaginale su tamponi con codice prodotto 606CS01R e 608CS01R.

In caso di auto-prelievo di un campione vaginale, la paziente deve seguire le istruzioni specifiche riportate nella sezione: AUTO-PRELIEVO DI CAMPIONI VAGINALI DA PARTE DELLA PAZIENTE.

Prelievo di campioni con il sistema eNAT®

1. Aprire la busta di prelievo campioni eNAT® ed estrarre la provetta. Estrarre il tampone dalla relativa busta.
2. Usare il tampone per prelevare il campione dal paziente. Per evitare il rischio di contaminazione, accertarsi che la punta del tampone entri in contatto solo con il sito di campionamento.
NOTA: spesso le aste dei tamponi sono disponibili con diversi diametri per adattarsi alle diverse esigenze di campionamento. L'asta del tampone può anche essere dotata di un punto di rottura stampato che permette di spezzare intenzionalmente il tampone all'interno di una provetta di trasporto. In ogni circostanza, durante il prelievo dei campioni dai pazienti, non forzare, premere o piegare eccessivamente il tampone; in caso contrario, l'asta del tampone potrebbe rompersi accidentalmente. **Non utilizzare il terreno eNAT® per pre-inumidire o pre-bagnare il dispositivo di prelievo prima del prelievo del campione, o per lavare o irrigare il sito di campionamento.**
3. Svitare e togliere il tappo della provetta eNAT® facendo attenzione a non versare il terreno.
4. Inserire il tampone nella provetta finché il punto di rottura si troverà a livello dell'apertura della provetta.
5. Piegare e spezzare il tampone in corrispondenza del punto di rottura dirigendo la provetta lontano dal viso.
6. Riposizionare il tappo sulla provetta e chiuderla ermeticamente.
7. Scrivere i dati del paziente sull'etichetta della provetta o applicare l'etichetta identificativa del paziente.
8. Inviare il campione al laboratorio di analisi.



Prelievo di campioni cervicali utilizzando il tampone endocervicale/esocervicale a "L" (codice prodotto 606CS01L)

1. Preparare la paziente in posizione per la raccolta del campione cervicale.
- II Tampone fioccatto Endocervicale/Esocervicale a „L“ Copan FLOQSwabs® è progettato per la raccolta di campioni cervicali da parte di personale sanitario qualificato. L'uso del tampone da parte di personale non qualificato deve essere evitato. L'uso del tampone per la raccolta di campioni diversi dai cervicali non è stato qualificato.
2. Rimuovere l'eccesso di muco se presente dal canale cervicale e dalla zona ectocervicale utilizzando un tampone con puntale in fibra cotone o poliestere. Al termine dell'operazione gettare questo tampone.
3. Tenendo il tampone fioccatto per il manico, inserire il puntale del tampone (il segmento lungo della „L“) all'interno del canale cervicale, lasciando fuori dal canale cervicale la parte più larga del tampone (il segmento corto della „L“); vedere Fig.1.
4. Tenendo il tampone in questa posizione, ruotare il tampone 3 volte in senso orario e 3 volte in senso antiorario, assicurandosi che il segmento lungo della „L“ sia in contatto con il canale cervicale e il segmento corto della „L“ ruoti attorno alla zona ectocervicale; vedere Fig. 2.
NOTA: durante il prelievo non esercitare una forza, pressione o piegatura eccessive che potrebbero causare una rottura accidentale dell'asta. Le asta tamponi spesso presentano cambi di diametro intesi a facilitare differenti tipologie di prelievo. Le asta tamponi potrebbero inoltre presentare un punto di frattura prestampato finalizzato a permettere la rottura intenzionale dell'asta nel tubo di trasporto.
5. Estrarre il tampone dal canale cervicale e inserirlo nel tubo di trasporto eNAT®, stemperando e agitando il tampone nel terreno di trasporto per favorire il rilascio del campione nel terreno.
6. Piegare l'asta del tampone nella provetta e spezzarla contro le pareti del tubo. Cestinare il manico dell'asta.
7. Lasciare il tampone nel terreno di trasporto.
8. Scrivere l'identificazione della paziente sul tubo e mandare il campione in laboratorio.

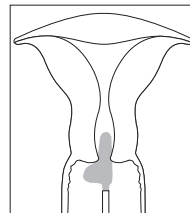


Fig. 1

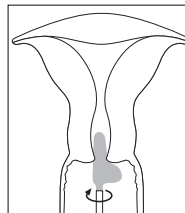


Fig. 2

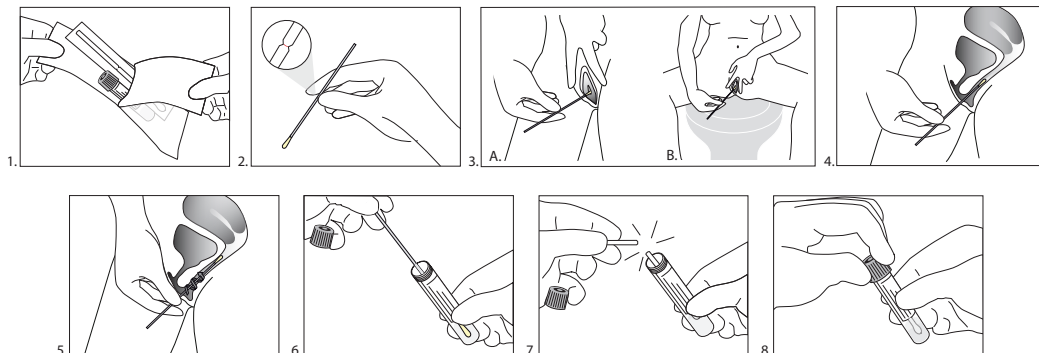
Auto-prelievo di campioni vaginali da parte della paziente

NOTA: questa procedura è destinata esclusivamente al prelievo di campioni vaginali da parte della paziente nel punto di cura (POC) sotto supervisione. La paziente deve consultare il medico, infermiere o l'operatore sanitario di riferimento e leggere attentamente le istruzioni prima del prelievo del campione. L'uso del kit eNAT® per l'auto-prelievo di campioni vaginali in donne in gravidanza non è stato valutato. In caso di gravidanza, la procedura di auto-prelievo non è raccomandata.

La scelta del tampone adeguato al prelievo del campione deve essere eseguita dal medico. Copan ha eseguito studi di qualificazione dell'auto-prelievo vaginale su tamponi con codice prodotto 606CS01R e 608CS01R.

Prima di iniziare, lavarsi le mani con acqua e sapone, sciacquarle e asciugarle.

1. Aprire la busta di prelievo campioni eNAT® ed estrarre la provetta.
- Estrarre il tampone dalla relativa busta. Prelevare il campione con il tampone evitando che la punta del tampone entri in contatto con aree del corpo o superfici diverse dal sito di campionamento.
2. Tenere il tampone in corrispondenza del punto di rottura stampato indicato dal segno rosso sull'asta.
- NOTA:** l'asta del tampone è dotata di un SEGNO ROSSO che consente l'identificazione rapida e ancora più facile del punto di rottura, destinato a spezzare intenzionalmente il tampone all'interno della provetta di trasporto. Le aste dei tamponi sono disponibili con diversi diametri per adattarsi alle diverse esigenze di campionamento. **Non utilizzare il terreno eNAT® per pre-inumidire o pre-bagnare il dispositivo di prelievo prima del prelievo del campione, o per lavare o irrigare il sito di campionamento.**
3. Assumere una delle posizioni raffigurate nelle immagini seguenti:
 - A. In piedi con le gambe aperte
 - B. Seduta sulla toilette con le gambe aperte
4. Con la mano libera, tirare indietro le pieghe cutanee che coprono l'apertura della vagina e inserire il tampone nell'apertura vaginale finché le dita toccheranno la vulva.
5. Ruotare delicatamente il tampone per 10-30 secondi contro le pareti della vagina. Con cautela, estrarre il tampone.
6. Svitare e togliere il tappo della provetta facendo attenzione a non versare il terreno. Inserire il tampone nella provetta finché il punto di rottura stampato con il segno rosso si troverà a livello dell'apertura della provetta.
7. Piegare e spezzare il tampone in corrispondenza del punto di rottura dirigendo la provetta lontano dal viso.
8. Riposizionare il tappo sulla provetta e chiuderla ermeticamente.
9. Restituire la provetta di prelievo al medico, all'infermiere o all'operatore sanitario.



Uso in laboratorio

Trattamento dei campioni eNAT® per l'analisi molecolare in laboratorio.

I campioni ricevuti dal laboratorio per il rilevamento degli acidi nucleici devono essere trattati al momento del ricevimento. In caso di ritardo, fare riferimento alle condizioni di conservazione dei campioni raccomandate. Il terreno eNAT® conserva gli acidi nucleici fino a 4 settimane a temperatura ambiente e a 4°C⁽¹⁾ e fino a 6 mesi da -20°C a -80°C.

I campioni conservati nel terreno eNAT® potrebbero necessitare di estrazione e purificazione prima dell'amplificazione, a seconda del metodo di analisi impiegato.

Il terreno eNAT® è stato testato con piattaforme automatizzate come, ad esempio, NucliSENS® easyMAG® (Biomérieux), Abbott m2000 system (Abbott Diagnostics), QIAAsymphony (Qiagen)⁽⁴⁾, microlab NIMBUS (Hamilton)⁽⁵⁾, xTAG® Technology (Luminex)⁽⁶⁾ e con altri metodi di estrazione manuali basati su colonnine di silice o biglie magnetiche. Per la lista completa dei metodi di estrazione e purificazione testati con eNAT, contattare il servizio clienti di Copan Italia (customercare@copangroup.com).

I seguenti passaggi devono essere effettuati:

1. Indossare guanti e altri dispositivi di protezione conformi alle precauzioni generali per la manipolazione dei campioni clinici. Osservare le altre raccomandazioni per la biosicurezza di livello 2 del CDC^(7,8,9,10,11).
2. Quando si lavora con saggi NAAT, è necessario adottare le opportune precauzioni al fine di evitare la contaminazione crociata. La separazione fisica delle aree di lavoro e il flusso di lavoro unidirezionale sono essenziali al fine di prevenire la contaminazione crociata dell'amplicone⁽¹²⁾.

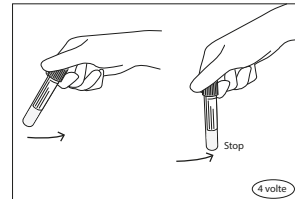
METODO DI AGITAZIONE SU VORTEX:

3. Vortexare la provetta con il campione eNAT® per 10 secondi
- NOTA 1:** se il campione ha un aspetto molto viscoso, potrebbe rimanere in gran parte aderente al tampone; prolungare il tempo di agitazione su vortex per rompere i grumi di muco e staccare il campione dal tampone.
- NOTA 2:** se compare della schiuma nel tubo dopo il vortex, aspettare qualche secondo ad aprire il tubo.
- NOTA 3:** In caso di utilizzo con automazioni fare riferimento alle Istruzioni per l'uso dello strumento.
4. Svitare il tappo e trasferire la quantità adeguata di campione (ad es. 200-400 µl o secondo il protocollo in uso per l'estrazione) direttamente nella provetta con il tampone di estrazione.
5. Continuare secondo le procedure dei kit di estrazione e amplificazione.

Se non è possibile utilizzare il vortex, impiegare il seguente protocollo alternativo:

METODO DI AGITAZIONE MANUALE:

1. Tenere la provetta eNAT® dal tappo, accertandosi che sia ben chiusa.
 2. Agitare la provetta 4 volte verso il basso con rapidi movimenti del polso (vedere la figura).
- NOTA 1:** si sconsiglia di capovolgere la provetta in alto e in basso. Se il campione ha un aspetto troppo muco, potrebbe rimanere in gran parte aderente al tampone. Si raccomanda di prolungare i tempi di agitazione per rompere i grumi di muco e staccare più facilmente il campione dal tampone.
3. Svitare il tappo e trasferire la quantità adeguata di campione (ad es. 200-400 µl o secondo il protocollo in uso per l'estrazione) direttamente nella provetta con il tampone di estrazione.
 4. Continuare secondo le procedure dei kit di estrazione e amplificazione.



Il protocollo di agitazione manuale è stato validato con campioni vaginali. L'utilizzo di questo prodotto con altri tipi di campioni deve essere validato dall'utilizzatore prima dell'uso. Altri metodi di estrazione potrebbero essere applicabili prima della validazione.

Per l'elenco aggiornato dei kit validati, contattare Copan Italia.

CONTROLLO QUALITÀ

ATTIVITÀ ANTIMICROBICA

Il terreno eNAT® è testato di routine per quanto riguarda l'attività antimicrobica contro una serie di batteri (*E. coli*, *S. aureus* e *C. albicans*). Per questi tre ceppi, si ottiene l'inattivazione completa della vitalità microbica entro 30 minuti, a partire da $\geq 10^5$ CFU vitali inoculate in 1 ml di terreno eNAT®.

PRESTAZIONI

CONSERVAZIONE DEGLI ACIDI NUCLEICI

Il terreno eNAT® conserva gli acidi nucleici fino a 4 settimane a temperatura ambiente e a 4°C e fino a 6 mesi da -20°C a -80°C.

I test sono stati effettuati usando ceppi di laboratorio senza campioni umani. I ceppi testati comprendono:

ORGANISMO	NUMERO RIF.	TIPO ANALITA
VIRUS INFLUENZA A	ATCC® VR-822	RNA VIRUS
VIRUS INFLUENZA B	ATCC® VR-786	RNA VIRUS
CITOMEGALOVIRUS	ATCC® VR-977	DNA VIRUS
HERPES VIRUS TIPO I	ATCC® VR-539	DNA VIRUS
CHLAMYDIA TRACHOMATIS	ATCC® VR-880	CLAMIDIA
CHLAMYDIA PNEUMONIAE	ATCC® VR-1360	CLAMIDIA
NEISSERIA GONORRHOEAE	ATCC® 43069	BATTERIO GRAM-NEGATIVO
BORDETELLA PERTUSSIS	ATCC® 8467	BATTERIO GRAM-NEGATIVO
PSEUDOMONAS AERUGINOSA	ATCC® 27853	BATTERIO GRAM-NEGATIVO
MRSA	ATCC® 43300	BATTERIO GRAM-POSITIVO
STAPHYLOCOCCUS AUREUS	ATCC® 6538	BATTERIO GRAM-POSITIVO
MYCOPLASMA HOMINIS	ATCC® 23114	MIKOPLASMI
MYCOPLASMA PNEUMONIAE	ATCC® 15331	MIKOPLASMI
TRICHOMONAS VAGINALIS	Coltura Biomed	PROTOZOO

INATTIVAZIONE MICROBICA

eNAT® consente di inattivare la vitalità microbica in un breve periodo di tempo. Partendo da una concentrazione iniziale $\geq 10^5$ CFU (o IFU)/ ml, batteri, lieviti e virus sono completamente inattivati in ≤ 30 minuti. Le muffe sono completamente inattivate in ≤ 1 ora. L'attività antimicrobica di eNAT® è stata testata con alte concentrazioni di ceppi di laboratorio:

Ceppo	ATCC®	Tipologia	Concentrazione dell'inoculo iniziale	Crescita dopo 15'	Crescita dopo 30'	Crescita dopo 1 ora
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	ATCC® 6305	Batteri Gram positivi	$>10^6$ CFU/ml	No crescita	No crescita	No crescita
<i>Streptococcus agalactiae</i>	ATCC® 12386		$>10^7$ CFU/ml	No crescita	No crescita	No crescita
<i>Staphylococcus aureus</i>	ATCC® 6538		$>10^7$ CFU/ml	No crescita	No crescita	No crescita
<i>Peptostreptococcus anaerobius</i>	ATCC® 27337		$>10^7$ CFU/ml	No crescita	No crescita	No crescita

<i>Escherichia coli</i>	ATCC® 25922	Batteri Gram negativi	>10 ⁷ CFU/ml	No crescita	No crescita	No crescita
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	ATCC® 27853		>10 ⁷ CFU/ml	No crescita	No crescita	No crescita
<i>Shigella sonney</i>	ATCC® 9290		>10 ⁷ CFU/ml	No crescita	No crescita	No crescita
<i>Salmonella typhimurium</i>	ATCC® 14028		>10 ⁷ CFU/ml	No crescita	No crescita	No crescita
<i>Haemophilus influenzae</i>	ATCC® 10211		>10 ⁶ CFU/ml	No crescita	No crescita	No crescita
<i>Neisseria gonorrhoeae</i>	ATCC® 43069		>10 ⁶ CFU/ml	No crescita	No crescita	No crescita
<i>Candida albicans</i>	ATCC® 10231	Funghi	>10 ⁵ CFU/ml	No crescita	No crescita	No crescita
<i>Aspergillus brasiliensis</i>	ATCC® 16404		>10 ⁵ CFU/ml	140 CFU/100 uL	9 CFU/100 uL	No crescita
<i>Chlamydia trachomatis</i>	ATCC® VR-880	Batteri intracellulari Gram negativi	>10 ⁵ IFU/ml	Nessun IFU rilevato	Nessun IFU rilevato	Nessun IFU rilevato
Influenza B	ATCC® VR-786	RNA virus	>10 ⁵ IFU/ml	Nessun IFU rilevato	Nessun IFU rilevato	Nessun IFU rilevato
Influenza A	ATCC® VR-822		>10 ⁵ IFU/ml	Nessun IFU rilevato	Nessun IFU rilevato	Nessun IFU rilevato
Herpes simplex virus type 1	ATCC® VR-539	DNA virus	>10 ⁵ IFU/ml	Nessun IFU rilevato	Nessun IFU rilevato	Nessun IFU rilevato

CFU= colony forming unit (unità formanti colonia)

IFU= infectious units (unità infettanti)

I risultati ottenuti dipendono in gran parte dal prelievo corretto e adeguato del campione, come pure dalla tempestività con cui si eseguono il trasporto e le analisi in laboratorio.

Vedere la tabella dei simboli in fondo alle istruzioni per l'uso

Español

Sistema de recogida y conservación de muestras Copan eNAT® Instrucciones de uso

USO PREVISTO

El Sistema de recogida y transporte de muestras eNAT® está diseñado para recoger, transportar y conservar muestras clínicas para su análisis mediante técnicas de amplificación de ácidos nucleicos.

El medio eNAT® estabiliza y conserva el ARN/ADN durante períodos de tiempo prolongados y es compatible con las plataformas comerciales de extracción y amplificación de ácidos nucleicos.

RESUMEN Y PRINCIPIOS

Las muestras clínicas que se conservan y se transportan en el medio eNAT® se pueden procesar mediante procedimientos operativos de laboratorio clínico estándar para la detección de ácidos nucleicos de virus, bacterias, Chlamydia, protozoos y Mycoplasma con análisis de amplificación molecular.

El objetivo fundamental de las técnicas de amplificación de ácidos nucleicos es detectar una amplia variedad de enfermedades infecciosas, por lo que debe preservarse la integridad de los ácidos nucleicos durante el transporte y el almacenamiento⁽¹⁾. El medio eNAT® contiene un detergente y un desnaturalizante de proteínas para evitar la proliferación microbiana, por lo que eNAT® no está diseñado para su uso en técnicas basadas en cultivo.

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

El sistema eNAT® se encuentra disponible en la versión que se indica en la tabla siguiente:

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN
608CS01M	Tubo con tapa de rosca de 12 mm x 80 mm, con 1 ml de medio de conservación y transporte eNAT® más un hisopo aplicador minitip con punto de rotura marcado en color rojo y punta de fibra de nailon flocada
608CS01P	Tubo con tapa de rosca de 12 mm x 80 mm, con 1 ml de medio de conservación y transporte eNAT® más un hisopo aplicador flexible con punto de rotura marcado en color rojo y punta de fibra de nailon flocada
608CS01R	Tubo con tapa de rosca de 12 mm x 80 mm, con 1 ml de medio de conservación y transporte eNAT® más un hisopo aplicador de tamaño normal con punto de rotura marcado en color rojo y punta de fibra de nailon flocada
606CS01L	Tubo con tapa de rosca de 12 mm x 80 mm, con 2 ml de medio de conservación y transporte eNAT® más un hisopo aplicador en forma de L con punto de rotura y punta de fibra de nailon flocada

606CS01M	Tubo con tapa de rosca de 12 mm x 80 mm, con 2 ml de medio de conservación y transporte eNAT® más un hisopo aplicador minitip con punto de rotura marcado en color rojo y punta de fibra de nailon flocada
606CS01P	Tubo con tapa de rosca de 12 mm x 80 mm, con 2 ml de medio de conservación y transporte eNAT® más un hisopo aplicador flexible con punto de rotura marcado en color rojo y punta de fibra de nailon flocada
606CS01R	Tubo con tapa de rosca de 12 mm x 80 mm, con 2 ml de medio de conservación y transporte eNAT® más un hisopo aplicador de tamaño normal con punto de rotura marcado en color rojo y punta de fibra de nailon flocada

Puede haber disponibles otros códigos de producto. Consultar la información actualizada en nuestro sitio web: www.copangroup.com

Las pruebas rendimiento con eNAT® se han realizado usando cepas de laboratorio. En esta prueba no se utilizaron muestras de origen humano.

Para los códigos de eNAT® 608CS01M, 608CS01P, 608CS01R, 606CS01L, 606CS01M, 606CS01P, 606CS01R:

Un paquete contiene cincuenta (50) unidades y cada caja contiene 10 paquetes de 50 unidades. Cada unidad consta de un envase estéril con dos componentes: un tubo de polipropileno previamente etiquetado con tapa de rosca y fondo cónico que contiene 1 ml o 2 ml de medio de transporte eNAT®, y un hisopo de recogida de muestras que tiene la punta flocada con suave fibra de nailon. Existen cuatro formatos de aplicadores de recogida de muestras que incluyen un tubo de medio. Uno es un aplicador hisopado de nailon flocada de tamaño normal para recoger muestras de nariz, garganta, boca, vagina, recto o heridas, otro es un aplicador minitip hisopado de nailon flocado para recoger muestras en zonas pequeñas o poco accesibles, como ojos, oídos, nariz o aparato urinario, el tercero es un aplicador hisopado de nailon flocado perianal para recoger muestras de la región nasofaríngea, y el cuarto presenta una conformación en forma de L para el muestreo endocervical / exocervical. Los diferentes tipos de aplicadores hisopados facilitan la recogida de muestras de distintos sitios anatómicos del paciente. Consultar la descripción de cada producto para obtener información específica sobre los materiales suministrados.

Todos los aplicadores hisopados de recogida de muestras suministrados con eNAT® tienen un punto de rotura troquelado y marcado en color rojo en la varilla del aplicador (Fig. 1), excepto el producto con código 606CS01L, que solo dispone de un punto de rotura troquelado. La marca roja permite identificar de forma rápida y sencilla si hay un punto de rotura. Consulte los formatos del producto descritos en la tabla para obtener información específica sobre la presencia de una marca roja en el punto de rotura de la varilla. Una vez recogida la muestra del paciente, el punto de rotura troquelado facilita la rotura del aplicador hisopado en el tubo de transporte eNAT®.

Las tapas de los tubos eNAT® tienen un diseño moldeado en el interior que permite bloquear la varilla del hisopo cuando se rompe en el interior del tubo y se cierra la tapa. Cuando se cierra la tapa del tubo, el extremo de la varilla del hisopo que se ha roto se desplaza hacia el interior de la cavidad de la tapa con forma de embudo. La forma de embudo resulta eficaz para bloquear el extremo de la varilla rota del aplicador, que se mantiene firmemente sujetada en el acoplamiento por fricción. Cuando se desenrosca y se quita la tapa del hisopo en el laboratorio de análisis, el aplicador hisopado está sujeto a la tapa. Esto permite extraer el hisopo del tubo de transporte con facilidad. Esta característica de fijación en la tapa no funciona para los hisopos minitip y flexibles debido a la flexibilidad de la varilla, ya que el aplicador roto podría no encajar firmemente en la tapa.

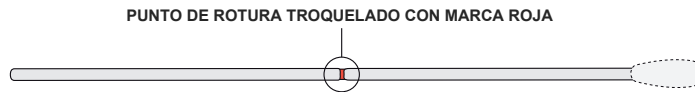


Fig.1

REACTIVOS

Tiocianato de guanidina
Tris-EDTA
HEPES
Detergente

MATERIALES NECESARIOS QUE NO ESTÁN INCLUIDOS

Materiales apropiados para el análisis molecular conforme a los protocolos recomendados por los manuales de referencia del laboratorio.

CONSERVACIÓN DEL PRODUCTO

Este producto está listo para su uso y no necesita ninguna otra preparación. El producto debe transportarse y conservarse en su recipiente original a una temperatura de 5 a 25°C hasta que vaya a utilizarse. No calentar en exceso. No incubar ni calentar el producto antes de usarlo.

El producto no será apto si se conserva de manera incorrecta. No utilizar después de la fecha de caducidad, que está impresa claramente en la caja externa y en la etiqueta de cada vial de transporte de muestras.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

1. El medio eNAT® no está diseñado para su uso interno ni externo en humanos o animales.
2. Este producto es para un solo uso; su reutilización puede provocar una infección y/o la obtención de resultados inexactos.
3. No aplicar una fuerza, presión o flexión excesiva durante la recogida de muestras del paciente, ya que la varilla del hisopo podría romperse de manera accidental.
4. Debido al diseño de los aplicadores con varilla flexible, el hisopo se enrollará cuando se ponga en la probeta. Por lo tanto se desaconseja sacar el hisopo de la probeta. Para procesar la muestra, recoger el líquido con una pipeta estéril. Si el usuario debe retirar el hisopo, debe prestar atención y respetar las recomendaciones aprobadas sobre riesgos biológicos para proteger al operador y al ambiente en caso de salpicaduras.
5. Adoptar las precauciones aprobadas para evitar peligros biológicos y emplear técnicas asépticas. El uso del producto se reserva exclusivamente a personal debidamente formado y cualificado.
6. Es preciso leer y seguir detenidamente las instrucciones. El fabricante declina toda responsabilidad derivada del uso por personal no cualificado o no autorizado.
7. No adecuado para aplicaciones distintas del uso previsto.

8. Este producto está diseñado para uso profesional o en puntos de atención al paciente.
9. No se ha evaluado la recogida de muestras vaginales con el kit eNAT en mujeres embarazadas. En caso de embarazo, no se recomienda utilizar el procedimiento de autorrecogida de muestras.
10. El usuario deberá verificar previamente el uso del producto con un kit de diagnóstico rápido, con instrumentos de diagnóstico o con instrumentos de procesamiento de muestras biológicas.
11. No utilizar si el producto está visiblemente dañado.
12. No utilizar si el envase del kit de recogida de muestras eNAT® está dañado o abierto.
13. El medio eNAT® no requiere ningún paso de concentración. No se admite el procedimiento de recubrimiento porque podría provocar la pérdida de sensibilidad.
14. No utilizar el medio eNAT® para humectar o mojar el dispositivo de recogida de muestras antes de recoger la muestra, ni para enjuagar o irrigar el sitio de recogida de la muestra.
15. No utilizar el mismo tubo para más de un paciente. Esto provoca diagnósticos incorrectos o inadecuados.
16. Mantener el recipiente cerrado cuando no se esté utilizando.
17. Antes de su transporte, asegurarse de que el tubo con tapa de rosca eNAT® está bien cerrado.
18. Se ha analizado la inactivación de la viabilidad microbiana del sistema eNAT® para bacterias gram positivas, bacterias gram negativas, levaduras, mohos y virus. No obstante, siempre se deben tomar las medidas de precaución generales para la manipulación segura de fluidos biológicos.
19. Desechar los reactivos no utilizados, los residuos y las muestras conforme a la legislación local.
20. Evitar el contacto del medio eNAT® con la piel y las membranas mucosas. En caso de contacto, lavar inmediatamente con abundante cantidad de agua.
21. El medio eNAT® contiene tiocianato de guanidina. Evitar el contacto directo entre el tiocianato de guanidina y el hipoclorito de sodio (lejía) u otros reactivos de gran reactividad tales como ácidos y bases. Estas mezclas podrían liberar gases nocivos.
- 22.

**Peligro**

Contiene tiocianato de guanidina

H302 Nocivo en caso de ingestión

H314 Provoca quemaduras graves en la piel y lesiones oculares graves

H412 Nocivo para los organismos acuáticos, con efectos nocivos duraderos

P264 Lavarse las manos cuidadosamente después de su manipulación

P273 Evitar su liberación al medio ambiente

P280 Llevar guantes/prendas/gafas/máscara de protección

P301+P330+P331 EN CASO DE INGESTA: enjuagarse la boca. NO provocar el vómito

P303+P361+P353+P310 EN CASO DE CONTACTO CON LA PIEL (o con el cabello): quitarse inmediatamente todas las prendas contaminadas. Enjuagarse la piel [o ducharse]. Ponerse en contacto inmediatamente con un CENTRO DE INFORMACIÓN TOXICOLÓGICA/un médico

P305+P351+ P338+P310 EN CASO DE CONTACTO CON LOS OJOS: Enjuagarse con agua cuidadosamente durante varios minutos. Quitar las lentes de contacto cuando estén presentes y pueda hacerse con facilidad. proseguir con el lavado. Llamar inmediatamente a un CENTRO DE TOXICOLOGÍA/médico

EUH032 En contacto con ácidos, libera gases muy tóxicos

Las fichas de datos de seguridad están disponibles previa petición a Copan Italia S.p.A., via F. Perotti 10, 25125 Brescia, Italia.

DETERIORO DEL PRODUCTO

eNAT® no debe utilizarse si (1) el producto presenta daños visibles o está contaminado, (2) el producto presenta pérdidas visibles, (3) el producto ha caducado o (4) existen otros indicios de deterioro.

INSTRUCCIONES DE USO**Recogida de muestras**

Para identificar correctamente los microorganismos infecciosos, es fundamental que la recogida de muestras del paciente se realice de forma adecuada. Consultar las pautas concretas de los procedimientos de recogida de muestras en los manuales de recogida de muestras publicados^(2,3). Solo el personal médico debidamente capacitado recogerá muestras clínicas utilizando dispositivos de recogida de muestras adecuados.

A continuación se describen los procedimientos para tomar muestras genéricas con el sistema eNAT® y la recogida de muestras endocervicales / exocervicales por personal calificado (código de producto 606CS01L). La recogida de muestras vaginales ha sido verificada también para el procedimiento de autorrecogida en pacientes no embarazadas. El médico debe elegir el hisopo adecuado para la recogida de la muestra. Copan realizó estudios de calificación para la autorrecogida de muestras vaginales con los hisopos incluidos en los productos con número de referencia 606CS01R y 608CS01R. En el caso de la autorrecogida de muestras vaginales, la paciente debe seguir las instrucciones específicas de la sección: AUTORRECOGIDA DE MUESTRAS VAGINALES CON HISOPO.

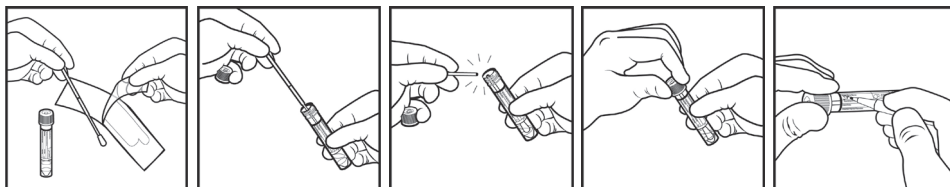
Recogida de muestras con hisopo con el sistema eNAT®

1. Abrir el envase del sistema de recogida de muestras eNAT® y extraer el tubo.
Sacar el hisopo de su envase.
2. Utilizar el hisopo para recoger la muestra de la paciente. Para evitar el riesgo de contaminación, asegurarse de que la punta del hisopo solo entra en contacto con el lugar de recogida de la muestra.

NOTA: El diámetro de las varillas de los hisopos suele cambiar para satisfacer los diferentes requisitos de la recogida de muestras. Asimismo, las varillas pueden tener un punto de rotura troquelado diseñado para romper el hisopo en el tubo de transporte de manera voluntaria.

Durante la recogida de muestras de pacientes con hisopos, no ejercer nunca demasiada fuerza o presión ni doblar el hisopo, ya que la varilla podría romperse de forma accidental. **No utilizar el medio eNAT® para humectar o mojar el dispositivo de recogida de muestras antes de recoger la muestra, ni para enjuagar o irrigar el sitio de recogida de la muestra.**

3. Desenroscar y quitar la tapa del tubo eNAT®, asegurarse de no derramar el medio.
4. Introducir el hisopo en el tubo hasta que el punto de rotura se encuentre al mismo nivel que el orificio del tubo.
5. Doblar y romper el hisopo por este punto mientras se sujetó el tubo lejos de la cara.
6. Volver a colocar la tapa en el tubo y apretarla.
7. Anotar la información del paciente en la etiqueta del tubo o colocar la etiqueta de identificación del paciente.
8. Enviar la muestra al laboratorio de análisis.



Recogida de muestras cervicales utilizando el Hisopo floqueado Endocervical/Exocervical en "L"

1. Preparar la paciente en posición para la recolección de la muestra cervical.

El Hisopo Floqueado Endocervical/Exocervical en "L" Copan FLOQSwabs® se ha diseñado para la recolección de muestras cervicales por parte de personal sanitario capacitado. Tiene que evitarse el uso del hisopo por parte de personal no capacitado. El uso del hisopo para la recolección de muestras diferentes de las cervicales no se ha cualificado.

2. Eliminar el exceso de mucosa, si está presente, del canal cervical y de la zona ectocervical, utilizando un hisopo con punta de fibra de algodón o poliéster. A la terminación de la operación tirar este hisopo.
 3. Agarrando el hisopo floqueado por el mango, introducir la punta del mismo (el segmento largo de la "L") en el interior del canal vertical, dejando fuera del canal cervical la parte más ancha del hisopo (el segmento corto de la "L"); véase la Figura 1.
 4. Manteniendo el hisopo en esta posición, girarlo 3 veces en el sentido de las agujas del reloj y 3 veces en el sentido contrario, asegurándose que el segmento largo de la "L" esté en contacto con el canal cervical y el segmento corto de la "L" gire alrededor de la zona ectocervical; véase la Figura 2.
- ATENCIÓN:** durante la toma, no ejercer una fuerza, presión o doblado excesivos, ya que eso podría causar una rotura accidental del vástago del hisopo. Los vástagos de los hisopos a menudo presentan cambios de diámetros, que tienen el objetivo de 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.
5. Sacar el hisopo del canal cervical e introducirlo en el tubo de transporte eNAT®, deslizándolo y agitando el hisopo en el terreno de transporte para favorecer la liberación de la muestra en el mismo terreno.
 6. Doblar el vástago del hisopo en la probeta y quebrarlo contra las paredes del tubo. Tirar el mango del vástago.
 7. Dejar el hisopo en el terreno de transporte.
- NOTA:** sacar el hisopo del terreno de transporte y eliminarlo en el punto de recolección podría comportar una pérdida parcial de la muestra.
8. Escribir la identificación de la paciente en el tubo y enviar la muestra al laboratorio.

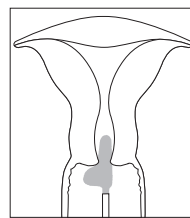


Fig. 1

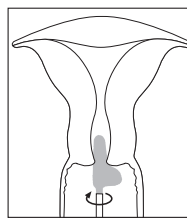


Fig. 2

Autorrecogida de muestras vaginales con hisopo

NOTA: Este procedimiento está diseñado únicamente para la recogida de muestras vaginales en puntos de atención al paciente supervisados. La paciente debe consultar con su médico, enfermera o personal sanitario y leer las instrucciones con detenimiento antes de recoger la muestra. No se ha evaluado la recogida de muestras vaginales con el kit eNAT® en mujeres embarazadas. En caso de embarazo, no se recomienda utilizar el procedimiento de autorrecogida de muestras.

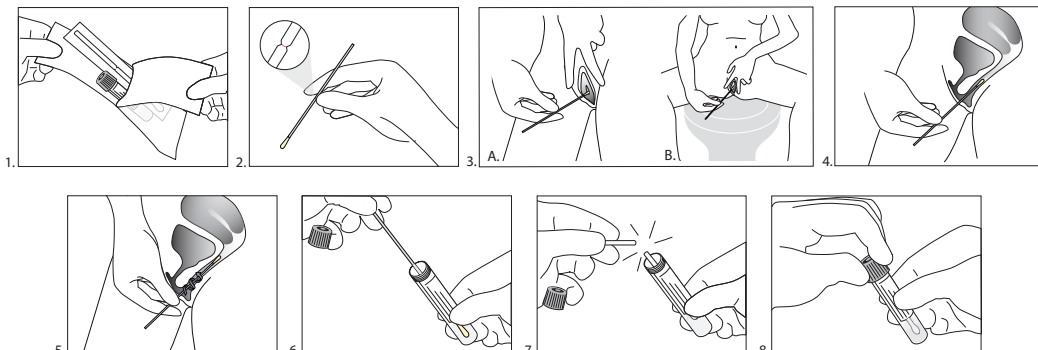
El médico debe elegir el hisopo adecuado para la recogida de la muestra. Copan realizó estudios de cualificación para la autorrecogida de muestras vaginales con los hisopos incluidos en los productos con número de referencia 606CS01R y 608CS01R.

Antes de comenzar, lavar las manos con agua y jabón, aclarar y secar.

1. Abrir el envase del sistema de recogida de muestras eNAT® y extraer el tubo.
- Sacar el hisopo de su envase. Recoger la muestra con el hisopo. Asegurarse de que la punta del hisopo no toca ninguna superficie ni área corporal aparte del lugar de recogida de la muestra.
2. Mantener el hisopo en el punto de rotura marcado en color rojo de la varilla.

NOTA: La varilla del hisopo tiene una MARCA ROJA que permite identificar de forma rápida y sencilla la presencia de un punto de rotura, diseñado para romper el hisopo en el tubo de transporte de manera voluntaria. El diámetro de las varillas de los hisopos es variable para satisfacer los diferentes requisitos de la recogida de muestras. **No utilizar el medio eNAT® para humectar o mojar el dispositivo de recogida de muestras antes de recoger la muestra, ni para enjuagar o irrigar el sitio de recogida de la muestra.**

3. Colocarse en una de las posiciones indicadas en las ilustraciones siguientes:
 - A. De pie con las piernas separadas.
 - B. Sentada en el inodoro con las piernas muy separadas.
4. Con la mano libre, retirar los pliegues de piel que cubren la entrada de la vagina e introducir el hisopo en el orificio de la vagina hasta que los dedos toquen la vulva.
5. Girar delicadamente el hisopo durante 10-30 segundos contra las paredes de la vagina. Extraer el hisopo con mucho cuidado.
6. Desenroscar y quitar la tapa del tubo; asegurarse de no derramar el medio. Insertar el hisopo en el tubo hasta que el punto de rotura troquelado marcado en color rojo se encuentre al mismo nivel que el orificio del tubo.
7. Doblar y romper el hisopo por este punto mientras se sujetá el tubo lejos de la cara.
8. Volver a colocar la tapa en el tubo y apretarla.
9. Devolver el tubo de recogida de muestras a su médico, enfermera o personal sanitario.



Uso en el laboratorio

Procesamiento de muestras con eNAT® para análisis molecular en el laboratorio.

Las muestras recibidas en el laboratorio para la detección de ácidos nucleicos deben procesarse en cuanto se reciban en el laboratorio. En caso de demoras, consultar las condiciones adecuadas de conservación de las muestras. El medio eNAT® conserva los ácidos nucleicos hasta cuatro semanas a temperatura ambiente y a 4°C⁽¹⁾, y hasta 6 meses de -20°C a -80°C.

Podría ser necesario extraer y purificar las muestras conservadas en el medio eNAT® antes de la amplificación. El medio eNAT® ha sido probado con plataformas automatizadas tales como NucliSENS® easyMAG® (Biomereux), Abbott m2000 system (Abbot Diagnostics), QIAAsymphony (Qiagen)⁽⁴⁾, microlab NIMBUS (Hamilton)⁽⁵⁾, xTAG® Technology (Luminex)⁽⁶⁾ y con otros métodos de extracción manuales basados en columnas de sílice o esferas magnéticas. Para obtener una lista completa de los métodos de extracción y de purificación probados con eNAT, ponerse en contacto con Copan Italia (customercare@copangroup.com).

Realizar los pasos siguientes:

1. Como medida de precaución general, utilizar guantes de látex y otro equipo protección adecuado para manipular muestras clínicas. Respetar otras recomendaciones de bioseguridad de nivel 2 de CDC^(7,8,9,10,11).
2. Cuando se trabaje con análisis NAAT, tomar precauciones para evitar la transferencia de contaminantes. Para evitar la transferencia de amplicones, es fundamental separar las áreas de trabajo y mantener un flujo de trabajo unidireccional⁽¹²⁾.

MÉTODO DE AGITADO CON VÓRTEX:

3. Agitar con un vórtex el tubo de muestra eNAT® durante 10 segundos.

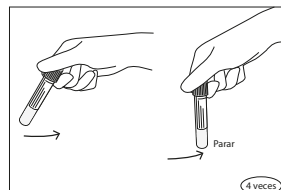
NOTA 1: si la muestra tiene un aspecto demasiado mucoso, es posible que siga adherida al hisopo. Se recomienda ampliar el tiempo de agitado con vórtex para romper las adherencias mucosas y separar la muestra del hisopo.

NOTA 2: si aparece espuma en el tubo después del vórtex, esperar algunos segundos antes de abrir el tubo.
4. Desenroscar la tapa y transferir la cantidad de muestra adecuada (por ejemplo, 200-400 ul o conforme al protocolo vigente para la extracción) directamente en el tubo de tampón de extracción.
5. Continuar conforme a los procedimientos de los kits de extracción y amplificación.

Si no se puede utilizar el método de agitado con vórtex, utilizar el siguiente protocolo alternativo:

MÉTODO DE AGITADO MANUAL:

1. Sostener el tubo eNAT® por la tapa; asegurarse de que está bien apretada.
 2. Agitar el tubo 4 veces hacia abajo con movimientos rápidos de la muñeca (véase la ilustración).
- NOTA 1:** No se recomienda invertir el tubo arriba y abajo. Si la muestra tiene un aspecto viscoso, se recomienda ampliar el tiempo de agitado con vórtex para romper las adherencias mucosas y separar la muestra del hisopo.



3. Desenroscar la tapa y transferir la cantidad de muestra adecuada (por ejemplo, 200-400 µl o conforme al protocolo vigente para la extracción) directamente en el tubo de tampón de extracción.
- NOTA 2:** En caso de que se utilizaran sistemas automáticos, consultar las instrucciones de uso del aparato.
4. Continuar conforme a los procedimientos de los kits de extracción y amplificación.

El protocolo de agitado manual se ha verificado con muestras vaginales. El usuario debe verificar previamente que el protocolo puede utilizarse con otros tipos de muestras. Podría haber otros métodos de extracción aplicables previa verificación.

Para obtener una lista actualizada de los kits aprobados, contactar con Copan Italia.

CONTROL DE CALIDAD

ACTIVIDAD ANTIMICROBIANA

Se han realizado análisis rutinarios de la actividad microbiana del medio eNAT® con un panel de bacterias (*E. coli*, *S. aureus* y *C. albicans*). En un plazo de 30 minutos se obtiene una inactivación completa de la viabilidad microbiana para estas tres cepas, a partir de $\geq 10^5$ UFC viables inoculadas en 1 ml de medio eNAT®.

CARACTERÍSTICAS DE RENDIMIENTO

CONSERVACIÓN DE ÁCIDOS NUCLEICOS

El medio eNAT® conserva los ácidos nucleicos hasta cuatro semanas a temperatura ambiente y a 4°C, y hasta 6 meses de -20°C a -80°C.

Las pruebas rendimiento con Copan eNAT® se han realizado usando cepas de laboratorio insertadas en un hisopo. En esta prueba no se utilizaron muestras de origen humano. Las cepas analizadas son, entre otras:

ORGANISMO	N.º DE REFERENCIA	TIPO DE ANALITO
VIRUS DE LA GRIPE A	ATCC® VR-822	VIRUS ARN
VIRUS DE LA GRIPE B	ATCC® VR 786	VIRUS ARN
CITOMEGALOVIRUS	ATCC® VR-977	VIRUS ADN
VIRUS DEL HERPES TIPO I	ATCC® VR-539	VIRUS ADN
CHLAMYDIA TRACHOMATIS	ATCC® VR-880	CHLAMYDIA
CHLAMYDIA PNEUMONIAE	ATCC® VR-1360	CHLAMYDIA
NEISSERIA GONORRHOEAE	ATCC® 43069	BACTERIA GRAM NEGATIVA
BORDETELLA PERTUSSIS	ATCC® 8467	BACTERIA GRAM NEGATIVA
PSEUDOMONAS AERUGINOSA	ATCC® 27853	BACTERIA GRAM NEGATIVA
MRSA	ATCC® 43300	BACTERIA GRAM POSITIVA
STAPHYLOCOCCUS AERUS	ATCC® 6538	BACTERIA GRAM POSITIVA
MYCOPLASMA HOMINIS	ATCC® 23114	MYCOPLASMA
MYCOPLASMA PNEUMONIAE	ATCC® 15331	MYCOPLASMA
TRICHOMONAS VAGINALIS	Cultivo de Biomed	PROTOZOO

INACTIVACIÓN DE LA VIABILIDAD MICROBIANA

eNAT® permite inactivar la viabilidad microbiana en un breve periodo de tiempo después del inóculo. A partir de una concentración inicial de cepas de $\geq 10^5$ UFC (o IFU)/ml, las bacterias, levaduras y virus se inactivan completamente en ≤ 30 minutos. Los mohos se inactivan completamente en ≤ 1 hora. Las pruebas de inactivación de la viabilidad con eNAT® de Copan se han realizado usando cepas de laboratorio altamente concentradas. Las cepas analizadas incluyen:

Cepa	ATCC®	Tipo	Concentración inicial	Crecimiento tras 15'	Crecimiento tras 30'	Crecimiento tras 1 hora
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	ATCC® 6305	Bacterias Gram positivas	$>10^6$ UFC/ml	Ningún crecimiento	Ningún crecimiento	Ningún crecimiento
<i>Streptococcus agalactiae</i>	ATCC® 12386		$>10^7$ UFC/ml	Ningún crecimiento	Ningún crecimiento	Ningún crecimiento
<i>Staphylococcus aureus</i>	ATCC® 6538		$>10^7$ UFC/ml	Ningún crecimiento	Ningún crecimiento	Ningún crecimiento
<i>Peptostreptococcus anaerobius</i>	ATCC® 27337		$>10^7$ UFC/ml	Ningún crecimiento	Ningún crecimiento	Ningún crecimiento

<i>Escherichia coli</i>	ATCC® 25922	Bacterias Gram negativas	>10 ⁷ UFC/ml	Ningún crecimiento	Ningún crecimiento	Ningún crecimiento
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	ATCC® 27853		>10 ⁷ UFC/ml	Ningún crecimiento	Ningún crecimiento	Ningún crecimiento
<i>Shigella sonney</i>	ATCC® 9290		>10 ⁷ UFC/ml	Ningún crecimiento	Ningún crecimiento	Ningún crecimiento
<i>Salmonella typhimurium</i>	ATCC® 14028		>10 ⁷ UFC/ml	Ningún crecimiento	Ningún crecimiento	Ningún crecimiento
<i>Haemophilus influenzae</i>	ATCC® 10211		>10 ⁶ UFC/ml	Ningún crecimiento	Ningún crecimiento	Ningún crecimiento
<i>Neisseria gonorrhoeae</i>	ATCC® 43069		>10 ⁶ UFC/ml	Ningún crecimiento	Ningún crecimiento	Ningún crecimiento
<i>Candida albicans</i>	ATCC® 10231	Hongos	>10 ⁵ UFC/ml	Ningún crecimiento	Ningún crecimiento	Ningún crecimiento
<i>Aspergillus brasiliensis</i>	ATCC® 16404		>10 ⁵ UFC/ml	140 UFC/100 µL	9 UFC/100 µL	Ningún crecimiento
<i>Chlamydia trachomatis</i>	ATCC® VR-880	Bacterias Gram negativas intracelulares	>10 ⁵ IFU/ml	Ninguna IFU detectada	Ninguna IFU detectada	Ninguna IFU detectada
Gripe B	ATCC® VR-786	Virus ARN	>10 ⁵ IFU/ml	Ninguna IFU detectada	Ninguna IFU detectada	Ninguna IFU detectada
Gripe A	ATCC® VR-822		>10 ⁵ IFU/ml	Ninguna IFU detectada	Ninguna IFU detectada	Ninguna IFU detectada
Virus del herpes simple tipo 1	ATCC® VR-539	Virus ADN	>10 ⁵ IFU/ml	Ninguna IFU detectada	Ninguna IFU detectada	Ninguna IFU detectada

UFC= unidad formadora de colonias

IFU= unidad infecciosa

Los resultados obtenidos dependen en gran medida de que las muestras se obtengan de manera adecuada y oportuna, y se transporten y procesen a tiempo en el laboratorio.

Consulte la tabla de símbolos incluida al final de las instrucciones de uso

Deutsch

Entnahme- und Konservierungssystem Copan eNAT® Gebrauchsanweisung

VORGESEHENER VERWENDUNGSZWECK

Das Entnahme- und Konservierungssystem Copan eNAT® dient zum Entnehmen, Transportieren und Konservieren klinischer Proben, die für die Analyse durch Nukleinsäuren-Amplifikation vorgesehen sind.

Das eNAT® Medium stabilisiert und konserviert RNA/DNA über längere Zeiträume hinweg und ist mit handelsüblichen Plattformen zur Extraktion und Amplifikation von Nukleinsäuren kompatibel.

ZUSAMMENFASSUNG UND PRINZIPIEN

In eNAT® Medium gelagerte und transportierte klinische Proben können mithilfe klinischer Standard-Laborarbeitsanweisungen zum Nachweis der Nukleinsäuren von Viren, Bakterien, Chlamydien, Protozoen und Mycoplasma mit molekularen Amplifikationsassays verarbeitet werden.

Nukleinsäure-Amplifikation dient primär zum Nachweis eines breiten Spektrums an Infektionskrankheiten; deswegen muss die Integrität von Nukleinsäuren klinischer Proben während des Transports und der Lagerung beibehalten werden⁽¹⁾. eNAT® Medium enthält ein Detergens und ein Medium zur Proteindenaturierung zum Verhindern des Wachstums von Mikroorganismen. Aus diesem Grund kann eNAT® nicht für kulturbasierte Verfahren eingesetzt werden.

BESCHREIBUNG DES PRODUKTS

eNAT® ist in den folgenden in der Tabelle angegebenen Produktkonfigurationen erhältlich:

KODEX	BESCHREIBUNG
608CS01M	Röhrchen mit Schraubverschluss (12 mm x 80 mm), Inhalt: 1 ml eNAT® Transport- und Konservierungsmedium sowie 1 Minitip-Abstrichtupfer mit rot markierter Sollbruchstelle und Nylon-Flockfaser-Spitze
608CS01P	Röhrchen mit Schraubverschluss (12 mm x 80 mm), Inhalt: 1 ml eNAT® Transport- und Konservierungsmedium sowie 1 flexibler Abstrichtupfer mit rot markierter Sollbruchstelle und Nylon-Flockfaser-Spitze
608CS01R	Röhrchen mit Schraubverschluss (12 mm x 80 mm), Inhalt: 1 ml eNAT® Transport- und Konservierungsmedium sowie 1 Abstrichtupfer regulärer Größe mit rot markierter Sollbruchstelle und Nylon-Flockfaser-Spitze

606CS01L	Röhrchen mit Schraubverschluss (12 mm x 80 mm), Inhalt: 2 ml eNAT® Transport- und Konservierungsmedium sowie 1 Abstrichtupfer in L-Form mit Sollbruchstelle und Nylon-Flockfaser-Spitze
606CS01M	Röhrchen mit Schraubverschluss (12 mm x 80 mm), Inhalt: 2ml eNAT® Transport- und Konservierungsmedium sowie 1 Minitip-Abstrichtupfer mit rot markierter Sollbruchstelle und Nylon-Flockfaser-Spitze
606CS01P	Röhrchen mit Schraubverschluss (12 mm x 80 mm), Inhalt: 2 ml eNAT® Transport- und Konservierungsmedium sowie 1 flexibler Abstrichtupfer mit rot markierter Sollbruchstelle und Nylon-Flockfaser-Spitze
606CS01R	Röhrchen mit Schraubverschluss (12 mm x 80 mm), Inhalt: 2 ml eNAT® Transport- und Konservierungsmedium sowie 1 Abstrichtupfer regulärer Größe mit rot markierter Sollbruchstelle und Nylon-Flockfaser-Spitze

Weitere Produktcodes sind erhältlich. Aktualisierungen finden Sie auf unserer Webseite www.copangroup.com.

Leistungstests an eNAT® wurden unter Verwendung von Laborstämmen durchgeführt. Bei den Leistungstests wurden keine Humanproben verwendet.

eNAT® Codes 608CS01M; 608CS01P; 608CS01R; 606CS01L; 606CS01M; 606CS01P; 606CS01R:

Eine Regalverpackung enthält fünfzig (50) Stück und ein Karton 10 x 50 Stück. Jede Einheit besteht aus einer sterilen Verpackung mit zwei Komponenten: einem vorbeschrifteten Polypropylen-Röhrchen mit Schraubverschluss und konischem Boden, gefüllt mit 1 oder 2 ml eNAT® Transportmedium, und einem Abstrichtupfer mit weicher Nylon-Flockfaser-Spitze. Es stehen vier Hauptarten von Abstrichtupfern sowie ein Röhrchen mit dem Medium zur Verfügung. Eine Art enthält einen Nylon-Flockfaser-Tupfer regulärer Größe für die Entnahme von Proben aus Nase, Hals, Mund, Vagina, Rektum oder Wunden, die zweite Art enthält einen Minitip-Nylon-Flockfaser-Tupfer für die Entnahme von Proben aus kleinen bzw. schwer zugänglichen Bereichen wie Auge, Ohr, Nasengängen, Urogenitaltrakt, die Art mit pernasalem Nylon-Flockfaser-Tupfer ist für die Entnahme von Proben aus dem Nasen-Rachenraum vorgesehen, und der vierte zeigt eine L-förmige Konformation für die endozervikale / exozervikale Probenahme. Diese verschiedenen Abstrichtupferarten erleichtern die Entnahme von Proben aus verschiedenen anatomischen Stellen eines Patienten. Spezifische Informationen zu den mitgelieferten Materialien finden Sie in den jeweiligen Beschreibungen der einzelnen Produkte.

Alle mit eNAT® mitgelieferten Abstrichtupfer besitzen am Tupferschaft (Abb. 1) eine eingeförmte und rot gedrückte Sollbruchstelle; Ausnahme ist der Applikator mit dem Produktcode 606CS01L, der nur eine eingeförmte Sollbruchstelle aufweist. Die rote Markierung begünstigt die schnelle und leichtere Identifizierung des Vorhandenseins einer Sollbruchstelle. Spezifische Informationen zum Vorhandensein einer rot markierten Sollbruchstelle auf dem Tupferschaft finden Sie in den Produktkonfigurationen der Tabelle. Nach der Abstrichentnahme vom Patienten erleichtert die Sollbruchstelle das Abbrechen des Tupfers in das eNAT® Röhrchen mit dem Transportmedium. eNAT® Röhrchenverschlusskappen sind innen so geformt, dass sie den Tupferschaft auffangen, wenn er in das Röhrchen abgebrochen und die Röhrchenverschlusskappe aufgeschraubt wird. Durch das Aufschrauben der Verschlusskappe auf das Röhrchen wird das Ende des abgebrochenen Tupferschafts in einer trichterförmigen Aufnahme in der Verschlusskappe fixiert. Durch diese Trichterform wird das Ende des abgebrochenen Tupferschafts effektiv aufgefangen und durch Kraftschluss fest in der Aufnahme fixiert. Beim Aufschrauben und Abnehmen der Röhrchenverschlusskappe des Abstrichtupfers im Testlabor wird der Abstrichtupfer an der Verschlusskappe fixiert. Dadurch lässt sich der Abstrichtupfer bequem aus dem Transportröhrchen herausnehmen. Aufgrund der Biegsamkeit der Schäfte von MiniTip-, flexiblen Tupfern funktioniert die Fixierungsfunktionen bei diesen Tupferarten nicht, da der abgebrochene Tupfer unter Umständen nicht in den Deckel passt.



Fig.1

REAGENZIEN

Guanidinthiocyanat

Tris-EDTA

HEPES

Detergents

NICHT IM LIEFERUMFANG ENTHALTENE ERFORDERLICHE MATERIALIEN

Geeignete Materialien für molekulare Tests gemäß empfohlener Protokolle in einschlägigen Laborhandbüchern.

LAGERUNG DES PRODUKTS

Dieses Produkt ist gebrauchsfertig und bedarf keiner weiteren Zubereitung. Das Produkt ist bis zum Gebrauch in der Originalverpackung bei 5-25°C zu transportieren und zu lagern. Das Produkt nicht überhitzen. Vor dem Gebrauch nicht inkubieren oder einfrieren.

Unsachgemäße Lagerung führt zu einem Verlust der Wirksamkeit. Nicht nach Ablauf des Verfalldatums verwenden. Dieses ist gut lesbar auf der Außenverpackung und auf dem Etikett jedes einzelnen Probentransportröhrchens aufgedruckt.

WARNHINWEISE UND VORSICHTSMASSNAHMEN

1. eNAT® Medium ist nicht zum externen oder internen Gebrauch an Menschen und Tieren vorgesehen.
2. Dieses Produkt ist nur für den einmaligen Gebrauch bestimmt. Eine Wiederverwendung birgt das Risiko von Infektionen und/oder ungenauen Ergebnissen.
3. Bei der Entnahme der Proben am Patienten nicht zu viel Kraft oder Druck am Tupferschaft anwenden oder diesen zu stark biegen, denn dies könnte zum versehentlichen Brechen des Schafts führen.
4. Aufgrund der Form der flexiblen Tupfer könnten sich diese beim Einführen in das Röhrchen verwinden. Zur Verarbeitung Probe davon abgeragen wird, den Tupfer aus dem Röhrchen zu entfernen. Zur Verarbeitung der Probe, die Flüssigkeit mit einer sterilen Pipette entnehmen.

- Falls der Tupfer dennoch entfernt werden muss, sind geeignete Sicherheitsvorkehrungen für biologische Risiken einzuhalten, um das Personal und die Umgebung im Falle von Spritzern zu schützen.
5. Die anerkannten Sicherheitsvorkehrungen für den Umgang mit biologischen Gefahrstoffen beachten und aseptische Techniken anwenden. Die Verwendung darf ausschließlich durch entsprechend geschultes und qualifiziertes Personal erfolgen.
 6. Die Anleitung aufmerksam lesen und sorgfältig befolgen. Der Hersteller lehnt jede Haftung ab, die sich aus der Verwendung durch nicht autorisierte, nicht qualifizierte Personen ergibt.
 7. Abgesehen vom Verwendungszweck nicht für andere Anwendungen geeignet.
 8. Dieses Produkt ist für den Gebrauch durch medizinische Fachkräfte bzw. die patientennahe Labordiagnostik (Point-of-Care-Testing) bestimmt.
 9. Die Verwendung des eNAT[®]-Kits für die Selbstantnahme von Abstrichen aus der Vagina bei Schwangeren wurde nicht evaluiert. Im Falle einer Schwangerschaft wird eine Selbstantnahme nicht empfohlen.
 10. Die Verwendung des Produkts mit einem Schnelldiagnose-Set, diagnostischen Instrumenten oder Hilfsmitteln zur Verarbeitung biologischer Proben muss vor der Verwendung durch den Benutzer validiert werden.
 11. Nicht verwenden, wenn das Produkt sichtbare Schäden aufweist.
 12. Nicht verwenden, wenn der Folienbeutel des eNAT[®] Entnahmekits beschädigt oder offen ist.
 13. eNAT[®] Medium muss nicht konzentriert werden. Eine Pelletierung ist nicht zulässig, da dies zu einem Empfindlichkeitsverlust führen kann.
 14. eNAT[®] Medium nicht zum Vorbeufeuchen bzw. Vorbenetzen der Probenentnahmeverrichtung vor Entnahme oder zum Spülen bzw. Befeuchten der Probenentnahmestellen verwenden.
 15. Nicht das gleiche Röhrchen für mehrere Patienten verwenden. Dies führt zu falscher oder mangelhafter Diagnose.
 16. Behälter gut verschlossen halten, wenn er nicht in direktem Gebrauch ist.
 17. Vor dem Transport ist sicherzustellen, dass das eNAT[®] Röhrchen mit Schraubverschluss fest verschlossen ist.
 18. eNAT[®] wurde auf Inaktivierung der mikrobiellen Lebensfähigkeit grampositive Bakterien, gramnegative Bakterien, Hefen, Schimmelpilze und Viren getestet. Universelle Vorsichtsmaßnahmen zur sicheren Handhabung biologischer Flüssigkeiten sind jedoch stets einzuhalten.
 19. Nicht verwendete Reagenzien, Abfälle und Proben sind gemäß vor Ort geltender Vorschriften zu entsorgen.
 20. Kontakt von eNAT[®] Medium mit Haut, Augen und Schleimhäuten vermeiden. Wenn ein Kontakt stattgefunden hat, sofort mit großen Mengen Wasser auswaschen.
 21. eNAT[®] Medium enthält Guanidinthiocyanat. Direkten Kontakt zwischen Guanidinthiocyanat und Natriumhypochlorit (Bleiche) bzw. anderen hochgradig reaktiven Reagenzien wie Säuren und Basen vermeiden. Solche Mischungen können giftige Gase freisetzen.
 - 22.



Gefahr

Enthält: Guanidinthiocyanat

H302 Gesundheitsschädlich bei Verschlucken

H314 Verursacht schwere Hautverbrennungen und schwere Augenverletzungen

H412 Sehr giftig für Wasserorganismen mit langfristiger Wirkung

P264 Nach der Handhabung Hände gründlich waschen

P273 Freisetzung in die Umwelt vermeiden.

P280 Schutzhandschuhe/ Schutzkleidung/ Augenschutz/ Gesichtsschutz tragen

P301+P330+P331 BEI VERSCHLUCKEN: Mund ausspülen. KEIN Erbrechen herbeiführen

P303+P361+P353+P310 BEI KONTAKT MIT DER HAUT (oder dem Haar): Sofort alle kontaminierten Kleidungsstücke ausziehen. Die Haut mit Wasser abspülen (oder duschen). Sofort eine GIFTZENTRALE/ einen Arzt zu Rate ziehen

P305+P351+ P338+P310 BEI KONTAKT MIT DEN AUGEN: Einige Minuten lang behutsam mit Wasser spülen. Eventuell vorhandene Kontaktlinsen nach Möglichkeit entfernen. Weiter spülen. Sofort GIFTINFORMATIONSZENTRUM/ Arzt anrufen.

EUH032 Entwickelt bei Kontakt mit Säure hochgiftige Gase

Das entsprechende Materialsicherheitsdatenblatt (MSDS) ist auf Anfrage bei Copan Italia S.p.A., via F. Perotti 10, 25125 Brescia, Italia, erhältlich.

VERFALL DES PRODUKTS

eNAT[®] darf nicht verwendet werden, wenn es (1) Hinweise auf Beschädigung oder Verunreinigung des Produkts gibt, (2) Hinweise auf Undichtigkeiten gibt, (3) das Verfallsdatum überschritten wurde oder (4) andere Anzeichen auf eine Zersetzung gibt.

GEBRAUCHSANWEISUNG

Probenentnahme

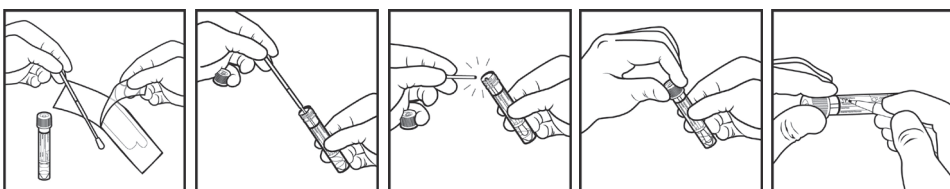
Die sachgemäße Probenentnahme beim Patienten ist für die erfolgreiche Isolierung und Identifizierung infektiöser Organismen entscheidend. Spezifische Anleitungen für die bei der Probenentnahme anzuwendenden Verfahren sind in den veröffentlichten Standardhandbüchern zur Probenentnahme enthalten (2,3). Proben dürfen nur von qualifiziertem medizinischem Personal mit ordnungsgemäßen Probenentnahmeverrichtungen entnommen werden.

Die Verfahren zur Entnahme von generischen Proben mit dem eNAT[®]-System und zur Probenahme von endozervikalen / exocervikal Proben durch qualifiziertes Personal sind nachstehend beschrieben (Produktcode 606CS01L). Abstriche aus der Vagina sind bei nicht schwangeren Patientinnen auch für die Selbstantnahme zugelassen. Der jeweils ordnungsgemäße Tupfer für die entsprechende Abstrichentnahme ist durch den Arzt auszuwählen. Qualifikationsstudien für eine Selbstantnahme von Abstrichen aus der Vagina wurden von Copan für Abstrichtupfer in den Produktartikelnummern 606CS01R und 608CS01R durchgeführt.

Im Falle einer Selbstantnahme von Abstrichen aus der Vagina müssen Patientinnen die spezifischen Anweisungen im folgenden Abschnitt einhalten:
SELBSTENTNAHME VON ABSTRICHEN AUS DER VAGINA DURCH PATIENTINNEN.

Entnahme von Abstrichen mit dem eNAT®-System

1. Den eNAT® Probenannahmbeutel öffnen und das Röhrchen herausnehmen.
Den Abstrichtupfer aus dem Beutel entnehmen.
2. Mit dem Abstrichtupfer den Abstrich vom Patient entnehmen. Zur Kontaminationsvermeidung ist sicherzustellen, dass die Tupferspitze nur mit der Abstrichentnahmestelle in Kontakt kommt.
HINWEIS: Schäfte von Abstrichtupfern besitzen oft unterschiedliche Durchmesser, damit unterschiedliche Abstrichentnahmarten erleichtert werden. Schäfte von Abstrichtupfern können auch Sollbruchstellen besitzen, an denen der Abstrichtupfer in ein Transportröhrchen abgebrochen wird. Bei der Entnahme von Abstrichen von Patienten darf unter allen Umständen niemals Gewalt, Druck oder übermäßige Biegung auf den Abstrichtupfer ausgeübt werden, da dann der Tupferschaft abbrechen kann. **eNAT® Medium nicht zum Vorbefeuchten bzw. Vorbenetzen der Probenentnahmeverrichtung vor Entnahme oder zum Spülen bzw. Befeuchten der Probenentnahmestellen verwenden.**
3. Die Verschlusskappe vom eNAT®-Röhrchen abschrauben und abnehmen; dabei darauf achten, dass das Medium nicht verschüttet wird.
4. Den Abstrichtupfer soweit in das Röhrchen einschieben, bis sich die Tupfersollbruchstelle auf der Höhe der Röhrchenöffnung befindet.
5. Den Abstrichtupfer an der Sollbruchstelle biegen und abbrechen; dabei das Röhrchen vom Gesicht weg halten.
6. Die Verschlusskappe auf das Röhrchen aufsetzen und fest aufschrauben.
7. Patienteninformationen auf das Röhrchenetikett schreiben oder Patientenidentifikationsaufkleber aufkleben.
8. Die Probe an das Testlabor einsenden.



Entnahme von zervikalen Abstrichen mit dem befolkten endozervikale/esozervikale Tupfer Copan FLOQSwabs® (REF. 606CS01L)

1. Den Patient in die Position für die Entnahme des zervikalen Abstrichs bringen.
Der befolkte, L-förmige endozervikale/esozervikale Tupfer Copan FLOQSwabs® wurde für die Entnahme von zervikalen Abstrichen durch Fachpersonal im Gesundheitswesen entworfen. Der Tupfer darf nicht von unqualifiziertem Personal benutzt werden. Die Eignung des Tupfers für die Entnahme von anderen Proben wurde nicht erwiesen.
2. Überschüssigen Schleim mit einem Tupfer mit Baumwoll- oder Polyesterfaser aus dem Zervixkanal und aus der ektozervikalen Zone entfernen. Diesen Tupfer wegwerfen.
3. Den befolkten Tupfer beim Griff nehmen, dann nur die Spitze des Tupfers (den langen, L-förmigen Teil) ohne den breiteren Teil (den breiten, L-förmigen Teil) in den Zervixkanal einführen (siehe Fig. 1).
4. Den Tupfer in dieser Position halten, dann 3 Mal im und 3 Mal gegen den Uhrzeigersinn drehen und sicherstellen, dass der lange L-förmige Teil mit dem Zervixkanal in Kontakt ist und sich der kurze L-förmige Teil um die ektozervikale Zone dreht (siehe Fig. 2).
ACHTUNG: Während der Entnahme nicht zu stark andrücken oder das Stäbchen biegen, da sonst der Stab abbrechen könnte. Die Applikatorstäbchen haben meist sehr unterschiedliche Durchmesser, um unterschiedliche Entnahmeweisen zu erleichtern. Ferner können die Applikatorstäbchen eine vorgezeichnete Bruchstelle haben, damit das Stäbchen im Transportreagenzglas abgebrochen werden kann.
5. Den Tupfer aus dem Zervixkanal ziehen und in das eNAT®-Reagenzglas stecken. Dabei den Tupfer in den Transportboden stecken und schütteln, um die Abgabe der Probe in den Boden zu fördern.
6. Das Tupferstäbchen im Reagenzglas gegen die Wand biegen, um es abzubrechen. Den Griff des Stäbchens wegwerfen.
7. Den Tupfer im Transportboden lassen.
8. Den Namen des Patienten auf das Reagenzglas schreiben und die Probe ins Labor senden.

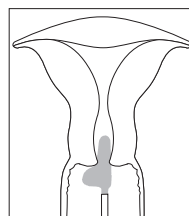


Fig. 1

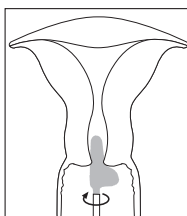


Fig. 2

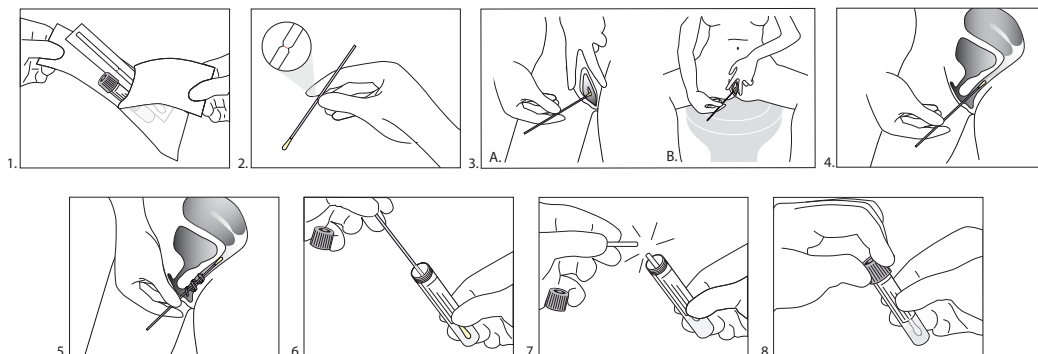
Selbstentnahme von Abstrichen aus der Vagina durch Patientinnen

HINWEIS: Dieses Verfahren ist nur für die überwachte Entnahme von Abstrichen in der patientennahen Labordiagnostik (POC) aus der Vagina durch Patientinnen vorgesehen. Vor der Abstrichentnahme muss die Patientin ihren Arzt, Krankenpfleger bzw. Gesundheitsbetreuer konsultieren und die Anweisungen sorgfältig durchlesen. Die Verwendung des eNAT® Kits für die Selbstentnahme von Abstrichen aus der Vagina bei Schwangeren wurde nicht evaluiert. Im Falle einer Schwangerschaft wird eine Selbstentnahme nicht empfohlen.

Der jeweils ordnungsgemäße Tupfer für die entsprechende Abstrichentnahme ist durch den Arzt auszuwählen. Qualifikationsstudien für eine Selbstentnahme von Abstrichen aus der Vagina wurden von Copan für Abstrichtupfer der Produktartikelnummern 606CS01R und 608CS01R durchgeführt.

Vor Beginn die Hände mit Wasser und Seife waschen, abspülen und abtrocknen.

1. Den eNAT® Probenannahmbeutel öffnen und das Röhrchen herausnehmen.
Den Abstrichtupfer aus dem Beutel entnehmen. Den Abstrich mit dem Tupfer abnehmen; dabei vermeiden, dass die Tupferspitze mit Körperregionen oder anderen Flächen in Berührung kommt; Kontakt darf nur mit der Abstrichentnahmestelle bestehen.
2. Den Abstrichtupfer an der rot markierten Sollbruchstelle am Schaft halten.
HINWEIS: Der Abstrichtupferschaft besitzt zur schnellen und noch einfacheren Identifizierung der Sollbruchstelle eine ROTE MARKIERUNG, an der der Abstrichtupfer in das Transportröhrchen abgebrochen wird. Schäfte von Abstrichtupfern besitzen unterschiedliche Durchmesser, damit unterschiedliche Abstrichentnahmearten erleichtert werden. **eNAT® Medium nicht zum Vorbefeuhen bzw. Vorbenetzen der Probenentnahmestellung vor Entnahme oder zum Spülen bzw. Befeuchten der Probenentnahmestellen verwenden.**
3. Bringen Sie sich in einer der auf den folgenden Bildern gezeigten Positionen:
 - A. Mit gespreizten Beinen stehen.
 - B. Auf der Toilette mit weit gespreizten Beinen sitzen.
4. Mit der freien Hand die Hauptschwellen zurückziehen, die die Öffnung der Vagina überdecken, und den Abstrichtupfer in die Öffnung der Vagina einführen, bis die Finger die Vulva berühren.
5. Den Abstrichtupfer vorsichtig etwa 10-30 Sekunden lang gegen die Seiten der Vagina drehen. Den Abstrichtupfer vorsichtig herausziehen.
6. Die Verschlusskappe vom Röhrchen abschrauben und abnehmen; dabei darauf achten, dass das Medium nicht verschüttet wird. Den Abstrichtupfer soweit in das Röhrchen einschieben, bis sich die rot markierte Sollbruchstelle auf der Höhe der Röhrchenöffnung befindet.
7. Den Abstrichtupfer an der Sollbruchstelle biegen und abbrechen; dabei das Röhrchen vom Gesicht weg halten.
8. Die Verschlusskappe auf das Röhrchen aufsetzen und fest aufschrauben.
9. Geben Sie das Probenröhrchen Ihrem Arzt, Krankenpfleger oder Gesundheitsbetreuer.



Gebrauch im Labor

Verarbeitung von eNAT® Proben für molekulare Tests im Labor.

Im Labor eingegangene Proben für den Nukleinsäurenachweis sind sofort nach dem Eingang im Labor zu verarbeiten. Bei Verspätungen konservieren Sie bitte die Anweisungen zur Probenlagerung. eNAT® Medium konserviert Nukleinsäuren bis zu 4 Wochen lang bei Raumtemperatur und bei 4°C⁽¹⁾ und bis zu 6 Monate lang bei -20°C bis -80°C.

In eNAT® Medium konservierte Proben müssen vor der Amplifikation möglicherweise extrahiert und aufgereinigt werden. eNAT® Medium wurde mithilfe des folgenden Protokolls mit automatisierten Plattformen wie zum Beispiel NucliSENS® easyMAG® (Biomereux), Abbott m2000-System (Abbott Diagnostics), QIAAsymphony (Qiagen)⁽⁴⁾, Microlab NIMBUS (Hamilton)⁽⁵⁾, xTAG® Technology (Luminex)⁽⁶⁾ und anderen manuellen Verfahren auf der Grundlage von Kieselgelsäulen und magnetischen Beads getestet. Wenden Sie sich zwecks der vollständigen Liste der mit eNAT® getesteten Extraktions- und Aufreinigungsmethoden an den Kundendienst von Copan Italia (customercare@copangroup.com).

Die folgenden Schritte müssen ausgeführt werden:

1. Handschuhe und andere den allgemeinen Sicherheitsvorkehrungen für den Umgang mit klinischen Proben entsprechende Schutzkleidung tragen. Andere Vorgaben der CDC-Biosicherheitsstufe 2 sind einzuhalten.^(7,8,9,10,11)
2. Beim Arbeiten mit NAAT-Assays ist Kontaminationsverschleppung zu verhindern. Eine räumliche Trennung von Arbeitsbereichen und unidirektionale Arbeitsabläufe sind zum Verhindern von Amplikon-Verschleppung unerlässlich.⁽¹²⁾

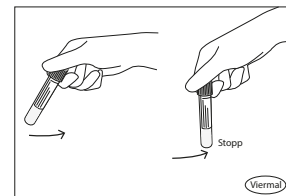
VORTEXVERFAHREN:

3. eNAT® Probenröhrchen 10 s lang vortexen.
HINWEIS 1: Ist der Abstrich zu mukös, kann er am Abstrichtupfer haften bleiben. In einem solchen Fall ist die Vortexzeit zu verlängern, damit sich muköse Ballungen auflösen und sich der Abstrich vom Tupfer löst.
HINWEIS 2: Wenn nach der Verwirbelung Schaum in dem Röhrchen erscheint, vor dem Öffnen einige Sekunden warten.
4. Die Verschlusskappe abschrauben und die entsprechende Probenmenge (z. B. 200 ul-400 ul bzw. gemäß des für die Extraktion geltenden Protokolls) direkt in das Extraktionspufferröhrchen transferieren.
HINWEIS: Bei der Verwendung von automatischen Systemen beziehen Sie sich auf die Gebrauchsanweisungen für das Instrument.
5. Weiter gemäß den Verfahren der Extraktions- und Amplifikationskits fortfahren.

Wenn kein Vortexen möglich ist, kann nach dem folgenden Alternativprotokoll verfahren werden:

MANUELLES SCHÜTTELN:

1. Das eNAT® Röhrchen an der Verschlusskappe halten und sicherstellen, dass es fest verschlossen ist.
 2. Das Röhrchen viermal mit schnellen Bewegungen des Handgelenks (siehe Bild) nach unten schütteln.
- HINWEIS 1:** Ein Umdrehen des Röhrchens wird nicht empfohlen. Ist der Abstrich viskos, kann er am Abstrichtupfer haften bleiben. In einem solchen Fall wird empfohlen, die Schüttelzeit zu verlängern, damit sich muköse Ballungen auflösen und sich der Abstrich einfacher vom Tupfer löst.
3. Die Verschlusskappe abschrauben und die entsprechende Probenmenge (z. B. 200 µl-400 µl bzw. gemäß des für die Extraktion geltenden Protokolls) direkt in das Extraktionspufferröhrchen transferieren.
- HINWEIS 2:** Bei der Verwendung von automatischen Systemen beziehen Sie sich auf die Gebrauchsanweisungen für das Instrument.
4. Weiter gemäß den Verfahren der Extraktions- und Amplifikationskits fortfahren.



Das manuelle Schüttelprotokoll wurde mit Abstrichen aus der Vagina validiert. Die Verwendung dieses Protokolls mit anderen Probentypen ist vorher durch den Benutzer zu validieren. Vor der Validierung gelten möglicherweise auch andere Extraktionsverfahren. Eine aktuelle Liste validierter Kits ist bei Copan Italia erhältlich.

QUALITÄTSKONTROLLE

ANTIMIKROBIELLE WIRKSAMKEIT

eNAT® Medium wird regelmäßig auf seine antimikrobielle Wirksamkeit gegen verschiedene Bakterien (*E. coli*, *S. aureus* und *C. albicans*) getestet. Eine vollständige Inaktivierung der mikrobiellen Lebensfähigkeit wird für diese drei Stämme innerhalb von 30 Minuten erreicht (Ausgangssituation: $\geq 10^5$ KBE lebensfähig, mit 1 ml eNAT® Medium inkuliert).

LEISTUNGSDATEN

NUKLEINSÄUREKONSERVIERUNG

eNAT® Medium konserviert Nukleinsäuren bis zu 4 Wochen lang bei Raumtemperatur und bei 4°C und bis zu 6 Monate lang bei -20°C bis -80°C. Leistungstests mit Copan eNAT® wurden unter Verwendung von Laborstämmen, die auf einen Abstrichtupfer aufgebracht wurden, durchgeführt. Bei den Leistungstests wurden keine Humanproben verwendet. Zu den getesteten Stämmen gehören unter anderem:

ORGANISMUS	REF.-NR.	ART DER ANALYSENPROBE
INFLUENZA-A-VIRUS	ATCC® VR-822	RNA-VIRUS
INFLUENZA-B-VIRUS	ATCC® VR 786	RNA-VIRUS
CITOMEGALOVIRUS	ATCC® VR-977	DNA-VIRUS
HERPES-VIRUS TYP I	ATCC® VR-539	DNA-VIRUS
CHLAMYDIA TRACHOMATIS	ATCC® VR-880	CHLAMYDIA
CHLAMYDIA PNEUMONIAE	ATCC® VR-1360	CHLAMYDIA
NEISSERIA GONORRHOEAE	ATCC® 43069	GRAMNEGATIVES BAKTERIUM
BORDETELLA PERTUSSIS	ATCC® 8467	GRAMNEGATIVES BAKTERIUM
PSEUDOMONAS AERUGINOSA	ATCC® 27853	GRAMNEGATIVES BAKTERIUM
MRSA	ATCC® 43300	GRAMPOSITIVES BAKTERIUM
STAPHYLOCOCCUS AERUS	ATCC® 6538	GRAMPOSITIVES BAKTERIUM
MYCOPLASMA HOMINIS	ATCC® 23114	MYCOPLASMA
MYCOPLASMA PNEUMONIAE	ATCC® 15331	MYCOPLASMA
TRICHOMONAS VAGINALIS	Biomed-Kultur	PROTOZOEN

INAKTIVIERUNG DER MIKROBIELLEN LEBENSFÄHIGKEIT

eNAT® ermöglicht die Inaktivierung der mikrobiellen Lebensfähigkeit kurze Zeit nach der Inkulation. Ausgehend von einer anfänglichen Stammkonzentration von $\geq 10^5$ KBE (oder IFU/ml) werden Bakterien und Hefen in ≤ 30 Minuten vollständig inaktiviert. Schimmelpilze werden in ≤ 1 Stunde vollständig inaktiviert. Tests zur Inaktivierung der Lebensfähigkeit mit Copan eNAT® wurden mit hochkonzentrierten Laborstämmen durchgeführt. Zu den getesteten Stämmen gehören:

Stamm	ATCC®	Typ	Spitzenkonzentration zu Beginn	Wachstum nach 15'	Wachstum nach 30'	Wachstum nach 1 Stunde
Streptococcus pneumoniae	ATCC® 6305	Grampositive Bakterien	$>10^6$ KBE/ml	Kein Wachstum	Kein Wachstum	Kein Wachstum
Streptococcus agalactiae	ATCC® 12386		$>10^7$ KBE/ml	Kein Wachstum	Kein Wachstum	Kein Wachstum
Staphylococcus aureus	ATCC® 6538		$>10^7$ KBE/ml	Kein Wachstum	Kein Wachstum	Kein Wachstum
Peptostreptococcus anaerobius	ATCC® 27337		$>10^7$ KBE/ml	Kein Wachstum	Kein Wachstum	Kein Wachstum

<i>Escherichia coli</i>	ATCC® 25922	Gramnegative Bakterien	>10 ⁷ KBE/ml	Kein Wachstum	Kein Wachstum	Kein Wachstum
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	ATCC® 27853		>10 ⁷ KBE/ml	Kein Wachstum	Kein Wachstum	Kein Wachstum
<i>Shigella sonney</i>	ATCC® 9290		>10 ⁷ KBE/ml	Kein Wachstum	Kein Wachstum	Kein Wachstum
<i>Salmonella typhimurium</i>	ATCC® 14028		>10 ⁷ KBE/ml	Kein Wachstum	Kein Wachstum	Kein Wachstum
<i>Haemophilus influenzae</i>	ATCC® 10211		>10 ⁶ KBE/ml	Kein Wachstum	Kein Wachstum	Kein Wachstum
<i>Neisseria gonorrhoeae</i>	ATCC® 43069		>10 ⁶ KBE/ml	Kein Wachstum	Kein Wachstum	Kein Wachstum
<i>Candida albicans</i>	ATCC® 10231	Pilze	>10 ⁵ CFU/ml	Kein Wachstum	Kein Wachstum	Kein Wachstum
<i>Aspergillus brasiliensis</i>	ATCC® 16404		>10 ⁵ KBE/ml	140 KBE/100 uL	9 KBE/100 uL	Kein Wachstum
<i>Chlamydia trachomatis</i>	ATCC® VR-880	Intrazelluläre gramnegative Bakterien	>10 ⁵ IFU/ml	Keine IFU erkannt	Keine IFU erkannt	Keine IFU erkannt
Influenza B	ATCC® VR-786	RNA-Virus	>10 ⁵ IFU/ml	Keine IFU erkannt	Keine IFU erkannt	Keine IFU erkannt
Influenza A	ATCC® VR-822		>10 ⁵ IFU/ml	Keine IFU erkannt	Keine IFU erkannt	Keine IFU erkannt
Herpes Simplex-Virus Typ 1	ATCC® VR-539	DNA-Virus	>10 ⁵ IFU/ml	Keine IFU erkannt	Keine IFU erkannt	Keine IFU erkannt

KBE= koloniebildende Einheiten

IFU= Infektionseinheiten

Die erzielten Ergebnisse hängen vornehmlich von einer sachgemäßen und angemessenen Probenentnahme sowie vom rechtzeitigen Transport und Verarbeitung der Proben im Labor ab.

Siehe Symboltabelle am unteren Rand der Gebrauchsanweisung

Français

Système de prélèvement et de conservation eNAT® de Copan Mode d'emploi

UTILISATION PRÉVUE

Le système de prélèvement et de transport eNAT® de Copan est conçu pour le prélèvement, le transport et la conservation des échantillons cliniques qui doivent être analysés par les techniques d'amplification des acides nucléiques.

Le milieu eNAT® stabilise et préserve l'ARN/ADN pendant de longues périodes. Il est, en outre, compatible avec les plateformes commerciales d'amplification et d'extraction des acides nucléiques.

RÉSUMÉ ET PRINCIPES

Les échantillons cliniques conservés et transportés dans le milieu eNAT® peuvent être traités, en suivant les procédures opérationnelles standards des laboratoires cliniques, afin de détecter les acides nucléiques des virus, bactéries, chlamydia, protozoaires et mycoplasmes avec des essais d'amplification moléculaire.

L'objectif principal des techniques d'amplification des acides nucléiques étant de dépister un vaste ensemble de maladies infectieuses, l'intégrité des acides nucléiques des échantillons cliniques doit donc être préservée pendant le transport et la conservation⁽¹⁾. Le milieu eNAT® n'est pas adapté aux techniques de culture car il comporte un détergent et une solution dénaturante de protéines qui empêchent la prolifération microbienne.

DESCRIPTION DU PRODUIT

Le milieu eNAT® est disponible dans les configurations de produit indiquées dans le tableau ci-dessous:

CODE	DESCRIPTION
608CS01M	Tube de 12X80 mm avec bouchon à vis, contenant 1 ml de milieu de transport et de conservation eNAT® et un écuvillon avec applicateur mini-pointe muni d'une pointe en fibres de nylon floqué et d'un point de rupture indiqué en rouge.
608CS01P	Tube de 12X80 mm avec bouchon à vis, contenant 1 ml de milieu de transport et de conservation eNAT® et un écuvillon avec applicateur flexible muni d'une pointe en fibres de nylon floqué et d'un point de rupture indiqué en rouge.
608CS01R	Tube de 12X80 mm avec bouchon à vis, contenant 1 ml de milieu de transport et de conservation eNAT® et un écuvillon avec applicateur de taille standard muni d'une pointe en fibres de nylon floqué et d'un point de rupture indiqué en rouge.
606CS01L	Tube de 12X80 mm avec bouchon à vis, contenant 2 ml de milieu de transport et de conservation eNAT® et un écuvillon avec applicateur en forme de L muni d'un point de rupture et d'une pointe en fibres de nylon floqué.

606CS01M	Tube de 12X80 mm avec bouchon à vis, contenant 2 ml de milieu de transport et de conservation eNAT® et un écouvillon avec applicateur mini-pointe muni d'une pointe en fibres de nylon floqué et d'un point de rupture indiqué en rouge.
606CS01P	Tube de 12X80 mm avec bouchon à vis, contenant 2 ml de milieu de transport et de conservation eNAT® et un écouvillon avec applicateur flexible muni d'une pointe en fibres de nylon floqué et d'un point de rupture indiqué en rouge.
606CS01R	Tube de 12X80 mm avec bouchon à vis, contenant 2 ml de milieu de transport et de conservation eNAT® et un écouvillon avec applicateur de taille standard muni d'une pointe en fibres de nylon floqué et d'un point de rupture indiqué en rouge.

D'autres références de produits peuvent être disponibles. Veuillez consulter notre site web pour obtenir des mises à jour: www.copangroup.com

Les essais de performance avec le milieu eNAT® ont été réalisés avec des souches de laboratoire. Ils n'ont pas été réalisés avec des échantillons humains.

Pour les références eNAT® 608CS01M; 608CS01P; 608CS01R; 606CS01L; 606CS01M; 606CS01P et 606CS01R:

Cinquante (50) unités par boîte et 10 x 50 unités par carton. Chaque unité se compose d'un emballage stérile incluant deux éléments : un tube en polypropylène à forme conique avec bouchon à vis préalablement étiqueté, contenant 1 ou 2 ml de milieu de transport eNAT®, et un écouvillon pour le prélèvement des échantillons muni d'une pointe floquée de fibres de nylon souple. Il existe quatre types d'applicateurs pour le prélèvement, fournis avec un tube contenant le milieu. Le premier type est un applicateur d'écouvillon floqué de fibres de nylon de taille standard conçu pour le prélèvement d'échantillons du nez, de la gorge, de la bouche, du vagin, du rectum ou de plaies. Le deuxième type est un applicateur d'écouvillon floqué de fibres de nylon avec une mini-pointe, prévu pour le prélèvement d'échantillons de zones plus petites ou moins accessibles, telles que les yeux, les oreilles, le conduit nasal ou le tractus urogénital. Le troisième type est un applicateur d'écouvillon pernasal floqué de fibres de nylon, destiné au prélèvement d'échantillons du nasopharynx. Le quatrième présente une conformation en forme de L pour l'échantillonnage endocervical / exocervical. Ces différents types d'applicateurs d'écouvillon facilitent le prélèvement d'échantillons dans différents sites anatomiques du patient. Se reporter aux descriptions de chaque produit pour obtenir des informations spécifiques sur le matériel fourni.

Tous les applicateurs des écouvillons de prélèvement fournis avec eNAT® disposent d'un point de rupture imprimé en rouge moulé sur la tige de l'applicateur (Figure 1), sauf pour le code 606CS01L qui n'a qu'un point de rupture moulé. Cette marque rouge permet d'identifier de manière simple et rapide le point de rupture. Se reporter aux configurations des produits décrites dans le tableau pour obtenir des informations spécifiques sur la présence de la marque rouge située sur la tige et correspondant au point de rupture. Une fois que l'échantillon a été prélevé sur le patient, le point de rupture préétabli permet de rompre facilement l'applicateur de l'écouvillon dans le tube de transport de milieu eNAT®. La configuration interne préformée des bouchons des tubes eNAT® vise à capturer la tige de l'écouvillon lorsque celle-ci est brisée à l'intérieur du tube après fermeture du bouchon. Quand on visse le bouchon sur le tube, l'extrémité de la tige de l'écouvillon brisé est poussée dans un réceptacle d'accrochage en forme d'entonnoir présent à l'intérieur du bouchon. Ce réceptacle capture l'extrémité de la tige de l'applicateur brisé et la bloque fermement par friction dans le dispositif d'accrochage.

Dans le laboratoire d'essai, quand on dévisse et enlève le bouchon de l'écouvillon, l'applicateur de l'écouvillon reste fixé au bouchon. Cette fonctionnalité permet à l'opérateur de retirer facilement l'écouvillon du tube de transport. En raison de la flexibilité de la tige des écouvillons mini-pointe et flexibles le dispositif d'accrochage au bouchon n'est pas disponible car l'applicateur rompu pourrait ne pas être bloqué fermement dans le bouchon.

POINT DE RUPTURE PRÉÉTABLI AVEC MARQUE DE COULEUR ROUGE

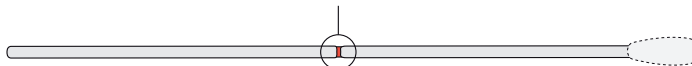


Fig.1

RÉACTIFS

Thiocyanate de guanidine

Tris-EDTA

HEPES

Détensore

MATÉRIELS NÉCESSAIRES NON FOURNIS

Matériels appropriés pour les tests moléculaires, conformément aux protocoles recommandés dans les manuels de laboratoire de référence.

CONSERVATION DU PRODUIT

Ce produit est prêt à l'emploi et aucune préparation additionnelle n'est nécessaire. Ce produit doit être transporté et conservé dans son emballage d'origine à une température de 5-25° C jusqu'à son utilisation. Ne pas surchauffer. Ne pas incuber ou congeler avant utilisation.

Un stockage inapproprié peut engendrer une perte d'efficacité. Ne pas utiliser au-delà de la date de péremption clairement indiquée sur l'emballage extérieur et sur l'étiquette de chaque tube de transport d'échantillon.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

- Le milieu eNAT® n'est pas pour l'usage externe ou interne chez les humains ou les animaux.
- Ce produit est à usage unique exclusivement; toute réutilisation pourrait engendrer un risque d'infection et/ou des résultats erronés.
- Ne pas trop forcer, comprimer ou plier l'écouvillon lors du prélèvement d'échantillons sur le patient afin de ne pas briser accidentellement la tige de l'écouvillon.
- En raison de la géométrie de la tige de l'écouvillon flexible, l'écouvillon peut se tordre lors de son introduction dans le tube; il est donc déconseillé de retirer l'écouvillon du tube. Pour traiter l'échantillon, prélever le liquide à l'aide d'une pipette stérile. Si l'utilisateur doit sortir l'écouvillon du tube, il doit faire très attention et prendre les précautions nécessaires contre les risques biologiques pour protéger l'opérateur et l'environnement en cas d'éclaboussures.
- Respecter les précautions approuvées sur les risques biologiques et les techniques aseptiques. À utiliser exclusivement par du personnel ayant la formation et les qualifications appropriées.

6. Toutes les instructions doivent être lues et respectées soigneusement. Le fabricant décline toute responsabilité découlant de l'utilisation par des personnes non autorisées et non qualifiées.
7. Non-approprié pour toute application autre que l'utilisation prévue.
8. Ce produit est réservé à une utilisation professionnelle ou à une utilisation au chevet du patient (POC).
9. L'utilisation du kit eNAT® pour l'auto-prélèvement d'échantillons vaginaux chez la femme enceinte n'a pas été évaluée. La procédure d'auto-prélèvement n'est pas recommandée en cas de grossesse.
10. L'utilisation de ce produit conjointement avec un kit de diagnostic rapide, avec un instrument de diagnostic ou des instruments de traitement des échantillons biologiques doit être préalablement validée par l'utilisateur.
11. Ne pas utiliser si le produit est visiblement endommagé.
12. Ne pas utiliser si le sachet décollable du kit de prélèvement eNAT® est endommagé ou ouvert.
13. Le milieu eNAT® ne nécessite pas de phase de concentration. La procédure de granulation n'est pas autorisée car elle pourrait entraîner une perte de sensibilité.
14. Ne pas utiliser le milieu eNAT® pour humidifier le dispositif d'échantillonnage avant de prélever l'échantillon ni pour rincer ou irriguer les sites d'échantillonnage.
15. Ne pas utiliser le même tube pour plusieurs patients, ce qui pourrait provoquer un diagnostic incorrect ou erroné.
16. Maintenir l'emballage fermé lorsqu'il n'est pas directement utilisé.
17. Avant le transport, s'assurer que le tube avec bouchon à vis eNAT® est hermétiquement fermé.
18. eNAT® a été testé pour l'inactivation de la survie microbienne des bactéries gram positives, des bactéries gram négatives, des levures, des moisissures et des virus. Toutefois, les précautions universelles pour la manipulation sans danger des liquides biologiques doivent être toujours adoptées.
19. Éliminer les déchets, les réactifs et les échantillons non utilisés conformément aux réglementations locales en la matière.
20. Éviter le contact du milieu eNAT® avec la peau et les muqueuses. En cas de contact, rincer immédiatement et abondamment la zone affectée avec de l'eau.
21. Le milieu eNAT® contient du thiocyanate de guanidine. Éviter le contact direct entre le thiocyanate de guanidine et l'hypochlorite de sodium (javel) ou d'autres substances réactives ayant une forte réactivité, telles que les acides et les bases. Ces mélanges pourraient libérer des gaz nocifs.
- 22.



Danger

Contient de la guanidine thiocyanate

H302 Nocif en cas d'ingestion

H314 Provoque des brûlures de la peau et des lésions oculaires graves

H412 Très toxique pour les organismes aquatiques, entraîne des effets néfastes à long terme

P264 Se laver soigneusement les mains après la manipulation

P273 Éviter le rejet dans l'environnement

P280 Porter des gants de protection/des vêtements de protection/un équipement de protection des yeux/du visage

P301+P330+P331 EN CAS D'INGESTION: se rincer la bouche. NE PAS provoquer de vomissements

P303+P361+P353+P310 EN CAS DE CONTACT AVEC LA PEAU (ou les cheveux): enlever immédiatement tous les vêtements contaminés.

Se rincer la peau [ou prendre une douche]. Contacter immédiatement un CENTRE ANTIPOISON/un médecin

P305+P351+ P338+P310 EN CAS DE CONTACT AVEC LES YEUX: rincer avec précaution à l'eau pendant plusieurs minutes. Enlever les lentilles de contact si la victime en porte et si elles peuvent être facilement enlevées. Continuer à rincer. Appeler immédiatement un CENTRE ANTIPOISON/un médecin

EUH032 Au contact d'un acide, dégager un gaz très毒ique

La Fiche de Données de sécurité (FDS) est disponible sur simple demande auprès de Copan Italia S.p.A. via F. Perotti 10, 25125 Brescia, Italie.

DÉTÉRIORATION DES PRODUITS

Ne pas utiliser eNAT® en cas de (1) signes visibles de dommage ou de contamination du produit; (2) présence de fuites; (3) expiration de la date de péremption ou (4) tout autre signe de détérioration.

INSTRUCTIONS D'UTILISATION

Prélèvement d'échantillons

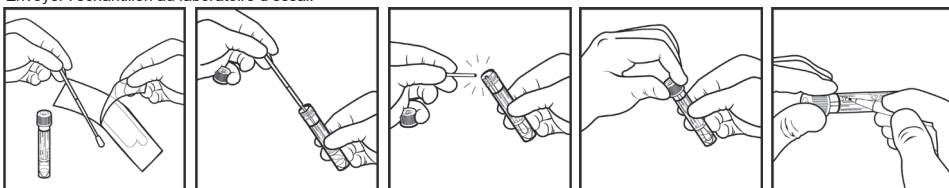
Le prélèvement de l'échantillon chez le patient doit être effectué correctement car c'est un point capital pour l'identification des germes pathogènes. Se reporter aux manuels de prélèvement standard publiés pour toute directive spécifique relative aux procédures de prélèvement des échantillons (2,3). Le prélèvement d'échantillons cliniques doit être exclusivement réalisé par le personnel médical qualifié à l'aide des dispositifs d'échantillonnage adaptés.

Les procédures de prélèvement d'échantillons génériques avec le système eNAT® et de prélèvement d'échantillons endocervicaux / exocervicaux par du personnel qualifié sont décrites ci-après (références de produit 606CS01L). Le prélèvement d'échantillons vaginaux a également été validé pour la procédure d'auto-prélèvement effectuée par des patientes qui ne sont pas enceintes. Le choix de l'écouvillon adéquat pour le prélèvement des échantillons doit être déterminé par le médecin. Des études de qualification pour l'auto-prélèvement d'échantillons vaginaux ont été réalisées par Copan pour les écouvillons inclus dans les références de produits 606CS01R et 608CS01R.

L'auto-prélèvement d'échantillons vaginaux doit être effectué conformément aux instructions spécifiques incluses dans la section: AUTO-PRÉLÈVEMENT PAR LA PATIENTE D'ÉCHANTILLONS VAGINAUX PRÉLEVÉS SUR ÉCOUVILLON.

Prélèvement d'échantillon sur écouvillon à l'aide du système eNAT®

1. Ouvrir le sachet de prélèvement d'échantillons eNAT® et sortir le tube.
 2. Extraire l'écouvillon de son sachet.
 3. Utiliser l'écouvillon pour prélever l'échantillon du patient. Afin d'éviter tout risque de contamination, s'assurer que la pointe de l'écouvillon n'entre en contact qu'avec le site d'échantillonnage.
- REMARQUE:** Les tiges des écouvillons présentent souvent des diamètres différents pour s'adapter aux diverses exigences de prélèvement. Les tiges des écouvillons peuvent également avoir un point de rupture préétabli qui permet de rompre intentionnellement l'écouvillon dans le tube de transport. Dans tous les cas, ne pas trop forcer, comprimer ou plier l'écouvillon lors du prélèvement d'échantillons sur écouvillon sur le patient afin de ne pas briser accidentellement sa tige. **Ne pas utiliser le milieu eNAT® pour humidifier le dispositif d'échantillonnage avant de prélever l'échantillon ni pour rincer ou irriguer le site d'échantillonnage.**
4. Dévisser et ôter le bouchon du tube eNAT® en veillant à ne pas renverser le milieu.
 5. Insérer l'écouvillon dans le tube jusqu'à ce que le point de rupture atteigne le niveau de l'ouverture du tube.
 6. Plier et casser l'écouvillon à hauteur du point de rupture en éloignant le tube de votre visage.
 7. Reboucher le tube en le fermant hermétiquement.
 8. Noter les informations sur le patient sur l'étiquette du tube ou appliquer l'étiquette d'identification du patient.
 9. Envoyer l'échantillon au laboratoire d'essai.



Prélèvement d'échantillons cervicaux à l'aide de l'écouvillon Endocervical/Exocervical à L (REF. 606CS01L)

1. Mettre la patiente en position de prélèvement de l'échantillon cervical.

L'écouvillon floqué Endocervical/Exocervical en forme de „L“ Copan FLOQSwabs® a été conçu pour le prélèvement d'échantillons cervicaux de la part d'un personnel sanitaire qualifié. Il ne doit pas être utilisé par un personnel non qualifié. Par ailleurs, l'utilisation pour le prélèvement d'échantillons différents des échantillons cervicaux n'a pas été qualifiée.

2. A l'aide d'un écouvillon à tige en coton ou en polyester, enlever l'excès de mucus éventuellement présent dans le canal cervical et dans l'endocol. Au terme de l'opération, jeter l'écouvillon.
 3. Tenir l'écouvillon floqué par la tige et insérer l'embout de l'écouvillon (le segment long du „L“) à l'intérieur du canal cervical, en laissant en dehors du canal cervical la partie la plus large de l'écouvillon (le segment court du „L“); voir la Fig.1.
 4. En tenant l'écouvillon dans cette position, le faire tourner 3 fois dans le sens des aiguilles d'une montre et 3 fois dans le sens inverse; s'assurer que le segment long du „L“ touche bien le canal cervical et que le segment court du „L“ tourne autour de l'endocol; voir la Fig. 2.
- 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.
5. Extraire l'écouvillon du canal cervical et l'insérer dans le tube de transport eNAT®, en délayant et en remuant l'écouvillon dans le milieu de transport pour y favoriser la libération de l'échantillon.
 6. Plier l'embout de l'écouvillon dans le tube et le casser contre les parois du tube. Jeter la tige de l'embout.
 7. Laisser l'écouvillon dans le milieu de transport.
- NOTA:** si l'on extrait l'écouvillon du milieu de transport et qu'on le casse au niveau du point de prélèvement, on pourrait perdre une partie de l'échantillon.
8. Inscrire les données du patient sur le tube et envoyer l'échantillon au laboratoire.

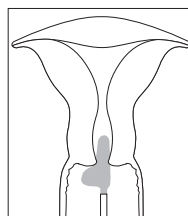


Fig. 1

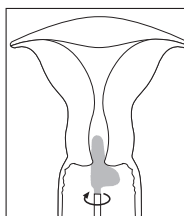
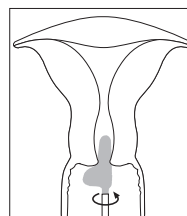


Fig. 2



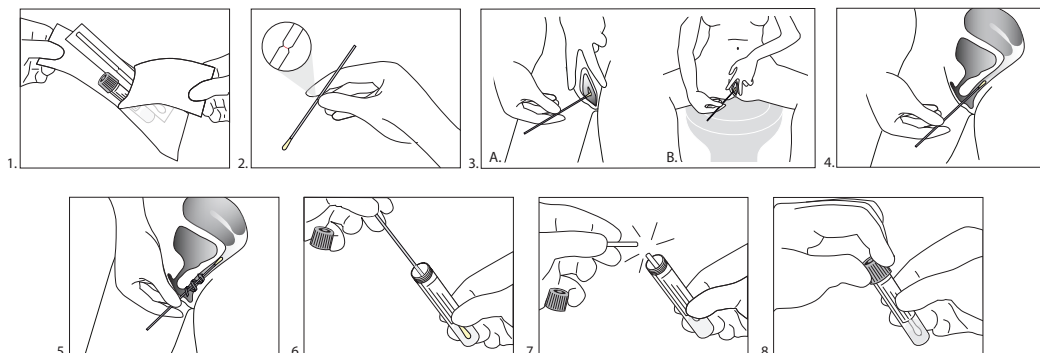
Auto-prélèvement par la patiente d'échantillons vaginaux prélevés sur écouvillon

REMARQUE: Cette procédure est réservée au prélèvement par la patiente d'échantillons vaginaux dans le cadre de la procédure POC sous surveillance. Les patientes doivent consulter leur médecin, une infirmière ou un professionnel de santé et lire attentivement les instructions avant de procéder au prélèvement des échantillons. L'utilisation du kit eNAT® pour l'auto-prélèvement d'échantillons vaginaux n'a pas été évaluée chez la femme enceinte. La procédure d'auto-prélèvement n'est pas recommandée en cas de grossesse.

Le choix de l'écouvillon adéquat pour le prélèvement des échantillons doit être déterminé par le médecin. Des études de qualification pour l'auto-prélèvement d'échantillons vaginaux ont été réalisées par Copan pour les écouvillons inclus dans les références de produits 606CS01R et 608CS01R.

Avant de commencer, se laver les mains avec de l'eau et du savon, rincer et s'essuyer les mains.

1. Ouvrir le sachet de prélèvement d'échantillons eNAT® et sortir le tube.
Extraire l'écouvillon de son sachet. Prélever l'échantillon à l'aide de l'écouvillon en faisant en sorte que la pointe de l'écouvillon n'entre en contact qu'avec le site d'échantillonnage et ne touche aucune autre partie du corps ou surface.
2. Tenir l'écouvillon au niveau du point de rupture préétabli, de couleur rouge, sur la tige.
REMARQUE : La MARQUE DE COULEUR ROUGE sur la tige de l'écouvillon permet d'identifier de manière simple et rapide le point de rupture conçu pour rompre intentionnellement l'écouvillon dans le tube de transport. La tige des écouvillons présente différents diamètres pour s'adapter aux diverses exigences de prélèvement. **Ne pas utiliser le milieu eNAT® pour humidifier le dispositif d'échantillonnage avant de prélever l'échantillon ni pour rincer ou irriguer le site d'échantillonnage.**
3. Se placer dans l'une des positions indiquées sur les images ci-dessous:
 - A. Debout, jambes écartées.
 - B. Assise sur les toilettes, jambes très écartées.
4. Avec la main libre, tirer en arrière les plis cutanés qui couvrent l'orifice vaginal et introduire l'écouvillon dans ce dernier jusqu'à ce que les doigts touchent la vulve.
5. Tourner délicatement l'écouvillon pendant 10 à 30 secondes contre les parois vaginales. Retirer délicatement l'écouvillon.
6. Dévisser et ôter le bouchon du tube en veillant à ne pas renverser le milieu. Insérer l'écouvillon dans le tube jusqu'à ce que le point de rupture préétabli et indiqué par une marque de couleur rouge atteigne le niveau de l'ouverture du tube.
7. Plier et casser l'écouvillon à hauteur du point de rupture en éloignant le tube de votre visage.
8. Reboucher le tube en le fermant hermétiquement.
9. Renvoyer le tube de prélèvement à votre médecin, infirmière ou professionnel de santé.



Utilisation en laboratoire

Traitement des échantillons eNAT® pour test moléculaire en laboratoire.

Les échantillons reçus en laboratoire pour la détection des acides nucléiques doivent être traités dès réception. En cas de retard, se reporter aux conditions de conservation des échantillons appropriées. Le milieu eNAT® conserve les acides nucléiques jusqu'à 4 semaines à température ambiante et à 4°C⁽¹⁾ et jusqu'à 6 mois de -20°C à -80°C.

Les échantillons conservés dans le milieu eNAT® peuvent devoir être extraits et purifiés avant l'amplification. Le milieu eNAT® a été testé avec des plateformes automatisées telles que NucliSENS® easyMAG® (Biomérieux), le système Abbott m2000 (Abbot Diagnostics), QIAAsymphony (Qiagen)⁽²⁾, Microlab NIMBUS (Hamilton)⁽⁵⁾, xTAG[®] Technology (Luminex)⁽⁶⁾ et avec d'autres méthodes d'extraction manuelles utilisant des colonnes de silice ou des billes magnétiques. Pour obtenir une liste complète des méthodes d'extraction et de purification testées avec eNAT®, contacter le service clientèle de Copan Italia. (customerscare@copangroup.com).

Il est nécessaire de respecter les étapes suivantes:

1. Porter des gants et prendre toutes les précautions universellement adoptées pour la manipulation des échantillons cliniques. Observer les autres recommandations de biosécurité de 2ème niveau du Centre pour le contrôle et la prévention des maladies (CDC)^(7,8,9,10,11).
2. Lors des tests d'amplification de l'acide nucléique (NAAT), la plus grande prudence doit être employée afin d'éviter tout transfert de contamination. La séparation spatiale des zones de travail et un flux de travail unidirectionnel sont essentiels pour éviter tout transfert d'amplicon⁽¹²⁾.

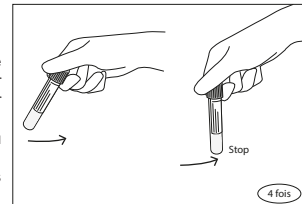
MÉTHODE DE VORTEX:

3. Passez le tube d'échantillon eNAT® dans le vortex pendant 10 secondes.
REMARQUE 1: Si l'échantillon semble trop muqueux, il est probable que l'échantillon reste encore fixé à l'écouvillon. Dans ce cas, prolonger le temps de vortex afin de décomposer les concentrations de mucus et de détacher l'échantillon de l'écouvillon.
REMARQUE 2: si de la mousse apparaît dans le tube après le vortexage, attendre quelques secondes avant d'ouvrir le tube.
4. Dévisser le bouchon et transférer le volume d'échantillon requis (par exemple, 200 ul - 400 ul ou le volume indiqué dans le protocole d'extraction) directement dans le tube tampon d'extraction.
REMARQUE: En cas d'utilisation avec des systèmes automatisés, se reporter aux instructions d'utilisation de l'instrument.
5. Suivre les procédures des kits d'extraction et d'amplification.

S'il s'avère impossible d'utiliser la méthode de vortex, un autre protocole est possible:

MÉTHODE D'AGITATION MANUELLE:

1. Tenir le tube eNAT® par le bouchon après s'être assuré qu'il est hermétiquement fermé.
 2. Secouer le tube quatre fois vers le bas avec de rapides mouvements du poignet (voir image).
- REMARQUE 1:** Il est déconseillé de secouer le tube de haut en bas. Si l'échantillon semble visqueux, il est probable que l'échantillon reste encore fixé à l'écouvillon. Dans ce cas, prolonger le temps d'agitation manuelle afin de décomposer les concentrations de mucus et de détacher facilement l'échantillon de l'écouvillon.
3. Dévisser le bouchon et transférer le volume d'échantillon requis (par exemple, 200 µl - 400 µl ou le volume indiqué dans le protocole d'extraction) directement dans le tube tampon d'extraction.
- REMARQUE 2:** En cas d'utilisation avec des systèmes automatisés, se reporter aux instructions d'utilisation de l'instrument.
4. Suivre les procédures des kits d'extraction et d'amplification.



Le protocole d'agitation manuelle a été validé avec des échantillons vaginaux. L'utilisation de ce protocole avec d'autres types d'échantillons doit être préalablement validée par l'utilisateur. D'autres méthodes d'extraction pourraient également être applicables sous réserve de validation préalable. Veuillez contacter Copan Italia pour obtenir la liste actualisée des kits validés.

CONTRÔLE QUALITÉ

ACTIVITÉ ANTIMICROBIENNE

Le milieu eNAT® est régulièrement testé pour évaluer son activité antimicrobienne par rapport à un ensemble de bactéries (*E. Coli*, *S. aureus* et *C. albicans*). Une totale inactivation de la survie microbienne est obtenue en 30 minutes pour ces trois souches, en commençant par une inoculation $\geq 10^5$ CFU/ml viables dans 1 ml de milieu eNAT®.

CARACTÉRISTIQUES DES PERFORMANCES

CONSERVATION DES ACIDES NUCLÉIQUES

Le milieu eNAT® conserve les acides nucléiques jusqu'à 4 semaines à température ambiante et à 4°C et jusqu'à 6 mois de -20°C à -80°C.

Les essais de performance avec eNAT® de Copan ont été effectués en utilisant des souches de laboratoire sur écouvillon. Ils n'ont pas été réalisés avec des échantillons humains. Les souches testées incluent notamment:

ORGANISME	NUMÉRO DE RÉFÉRENCE	TYPE D'ANALYTE
VIRUS DE L'INFLUENZA A	ATCC® VR-822	VIRUS À ARN
VIRUS DE L'INFLUENZA B	ATCC® VR 786	VIRUS À ARN
CYTOMÉGALOVIRUS	ATCC® VR-977	VIRUS À ADN
VIRUS D'HERPÈS DE TYPE I	ATCC® VR-539	VIRUS À ADN
CHLAMYDIA TRACHOMATIS	ATCC® VR-880	CHLAMYDIA
CHLAMYDIA PNEUMONIAE	ATCC® VR-1360	CHLAMYDIA
NEISSERIA GONORRHOEAE	ATCC® 43069	BACTÉRIE GRAM NÉGATIVE
BORDETELLA PERTUSSIS	ATCC® 8467	BACTÉRIE GRAM NÉGATIVE
PSEUDOMONAS AERUGINOSA	ATCC® 27853	BACTÉRIE GRAM NÉGATIVE
SARM	ATCC® 43300	BACTÉRIE GRAM POSITIVE
STAPHYLOCOCCUS AERUS	ATCC® 6538	BACTÉRIE GRAM POSITIVE
MYCOPLASMA HOMINIS	ATCC® 23114	MYCOPLASMA
MYCOPLASMA PNEUMONIAE	ATCC® 15331	MYCOPLASMA
TRICHOMONAS VAGINALIS	Culture Biomed	PROTOZOAIRE

INACTIVATION DE LA SURVIVANCE MICROBIEENNE

eNAT® permet d'inactiver la survie microbienne dans un délai rapide après l'inoculum. En commençant par une inoculation initiale de souches $\geq 10^5$ CFU/ml, les bactéries, les levures et les virus sont complètement inactivés en ≤ 30 minutes. Les moisissures sont complètement inactivées en ≤ 1 heure. Les essais d'inactivation de survie avec Copan eNAT® ont été effectués en utilisant des souches de laboratoire hautement concentrées. Les souches testées incluent:

Souche	ATCC®	Type	Concentration d'inoculation de départ	Croissance après 15'	Croissance après 30'	Croissance après 1 heure
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	ATCC® 6305	Bactéries Gram positives	$>10^6$ CFU/ml	Pas de croissance	Pas de croissance	Pas de croissance
<i>Streptococcus agalactiae</i>	ATCC® 12386		$>10^7$ CFU/ml	Pas de croissance	Pas de croissance	Pas de croissance
<i>Staphylococcus aureus</i>	ATCC® 6538		$>10^7$ CFU/ml	Pas de croissance	Pas de croissance	Pas de croissance
<i>Peptostreptococcus anaerobius</i>	ATCC® 27337		$>10^7$ CFU/ml	Pas de croissance	Pas de croissance	Pas de croissance

<i>Escherichia coli</i>	ATCC® 25922	Bactéries Gram négatives	>10 ⁷ CFU/ml	Pas de croissance	Pas de croissance	Pas de croissance
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	ATCC® 27853		>10 ⁷ CFU/ml	Pas de croissance	Pas de croissance	Pas de croissance
<i>Shigella sonney</i>	ATCC® 9290		>10 ⁷ CFU/ml	Pas de croissance	Pas de croissance	Pas de croissance
<i>Salmonella typhimurium</i>	ATCC® 14028		>10 ⁷ CFU/ml	Pas de croissance	Pas de croissance	Pas de croissance
<i>Haemophilus influenzae</i>	ATCC® 10211		>10 ⁶ CFU/ml	Pas de croissance	Pas de croissance	Pas de croissance
<i>Neisseria gonorrhoeae</i>	ATCC® 43069		>10 ⁶ CFU/ml	Pas de croissance	Pas de croissance	Pas de croissance
<i>Candida albicans</i>	ATCC® 10231	champignons	>10 ⁵ CFU/ml	Pas de croissance	Pas de croissance	Pas de croissance
<i>Aspergillus brasiliensis</i>	ATCC® 16404		>10 ⁵ CFU/ml	140 CFU/100 uL	9 CFU/100 uL	Pas de croissance
<i>Chlamydia trachomatis</i>	ATCC® VR-880	Bactéries Gram négatives intracellulaires	>10 ⁵ CFU/ml	Aucune détection d'IFU	Aucune détection d'IFU	Aucune détection d'IFU
Grippe B	ATCC® VR-786	Virus à ARN	>10 ⁵ CFU/ml	Aucune détection d'IFU	Aucune détection d'IFU	Aucune détection d'IFU
Grippe A	ATCC® VR-822		>10 ⁵ CFU/ml	Aucune détection d'IFU	Aucune détection d'IFU	Aucune détection d'IFU
Virus Herpès simplex de type 1	ATCC® VR-539	Virus à ADN	>10 ⁵ CFU/ml	Aucune détection d'IFU	Aucune détection d'IFU	Aucune détection d'IFU

CFU= unité formant colonie

IFU= unités infectieuses

Les résultats obtenus dépendront, dans une large mesure, du prélèvement approprié et adéquat des échantillons, ainsi que du transport et du traitement immédiats dans le laboratoire.

Voir le tableau des symboles à la fin du mode d'emploi

Português

Sistema de Colheita e Conservação Copan eNAT®

Instruções para utilização

UTILIZAÇÃO PREVISTA

O Sistema de Colheita e Transporte Copan eNAT® destina-se à colheita, transporte e conservação de amostras clínicas para serem analisadas através de técnicas de amplificação de ácidos nucleicos.

O meio eNAT® estabiliza e preserva o ARN/ADN, por períodos prolongados e é compatível com as plataformas comerciais de extração e amplificação de ácido nucleico.

RESUMO E PRINCÍPIOS

As amostras clínicas armazenadas e transportadas no meio eNAT® podem ser processadas, utilizando procedimentos operacionais padrão de laboratórios clínicos, para a deteção de ácidos nucleicos de Vírus, Bactérias, Clamídia, Protozoários e Micoplasma através de ensaios de amplificação molecular.

O objetivo principal das técnicas de amplificação dos ácidos nucleicos é efetuar o rastreio de uma ampla gama de doenças infecciosas, preservando a integridade dos ácidos nucleicos das amostras clínicas durante o transporte e armazenamento⁽¹⁾. O meio eNAT® contém um detergente e um desnaturante de proteína para impedir a proliferação microbiana, portanto o eNAT® não se destina a ser utilizado em técnicas de cultura.

DESCRIÇÃO DO PRODUTO

O eNAT® está disponível nas configurações do produto indicadas no quadro a seguir:

CÓDIGO	DESCRIÇÃO
608CS01M	Tubo de tampa com rosca de 12 mm x 80 mm que contém 1 ml de Meio de Transporte e Conservação eNAT® e zaragatoa aplicador com miniponta com marca vermelha no ponto de ratura e ponta em fibra de nylon flocada.
608CS01P	Tubo de tampa de rosca de 12 mm x 80 mm que contém 1 ml de Meio de Transporte e Conservação eNAT® mais uma zaragatoa aplicador flexível com marca do ponto de rutura impressa a vermelho e ponta em fibra de nylon flocada
608CS01R	Tubo de tampa de rosca de 12 mm x 80 mm que contém 1 ml de Meio de Transporte e Conservação eNAT® mais uma zaragatoa aplicador de tamanho normal com marca do ponto de rutura impressa a vermelho e ponta em fibra de nylon flocada
606CS01L	Tubo de tampa de rosca de 12 mm x 80 mm que contém 2 ml de Meio de Transporte e Conservação eNAT® mais uma zaragatoa aplicador em forma de L com ponto de ratura e ponta em fibra de nylon flocada
606CS01M	Tubo de tampa de rosca de 12 mm x 80 mm que contém 2 ml de Meio de Transporte e Conservação eNAT® mais uma zaragatoa aplicador mini-ponta com marca do ponto de rutura impressa a vermelho e ponta em fibra de nylon flocada
606CS01P	Tubo de tampa de rosca de 12 mm x 80 mm que contém 2 ml de Meio de Transporte e Conservação eNAT® e zaragatoa aplicador flexível com marca do ponto de rutura impressa a vermelho e ponta em fibra de nylon flocada
606CS01R	Tubo de tampa de rosca de 12 mm x 80 mm que contém 2 ml de Meio de Transporte e Conservação eNAT® mais uma zaragatoa aplicador tamanho normal com marca do ponto de rutura impressa a vermelho e ponta em fibra de nylon flocada

Poderão estar disponíveis outros códigos de produto. Para atualizações, consultar o nosso site: www.copangroup.com

O teste de desempenho com eNAT® foi realizado utilizando estirpes laboratoriais. O teste de desempenho não foi realizado utilizando amostras humanas.

Para os códigos eNAT® 608CS01M; 608CS01P; 608CS01R; 606CS01L; 606CS01M; 606CS01P; 606CS01R:

Uma embalagem múltipla contém cinquenta (50) unidades enquanto uma caixa contém 10 x 50 unidades. Cada unidade é constituída por um pacote estéril com dois componentes; um tubo de polipropileno de tampa de rosca previamente rotulado com fundo em forma cónica contendo 1 ou 2 ml de Meio de Transporte eNAT® e uma zaragatoa de colheita de amostra com uma ponta em fibra de nylon flocada macia. Estão disponíveis quatro tipos principais de aplicadores de colheita incluindo um tubo de meio. Um tipo de unidade contém uma zaragatoa aplicador de tamanho normal destinado à colheita de amostras do nariz, garganta, boca, vagina, reto ou feridas, o segundo tipo de unidade contém uma zaragatoa aplicador em nylon flocado tamanho mini-ponta destinado à colheita de amostras de áreas pequenas ou menos acessíveis, tal como olhos, orelhas, passagens nasais, trato urogenital enquanto, o terceiro tipo contém uma zaragatoa aplicador paranasal em nylon destinada à colheita de amostras da nasofaringe, o quarto apresenta uma conformação em forma de L para a amostragem endocervical / exocervical. Estes diferentes tipos aplicador de zaragatoa facilitam a colheita de amostras de diferentes locais anatômicos num doente. Consultar as descrições dos produtos individuais para obter informações específicas sobre os materiais fornecidos.

Todos os aplicadores de zaragatoa fornecidos com o eNAT® possuem um ponto de ratura moldado e impresso a vermelho na vareta do aplicador (Fig 1) exceto para o código de produto 606CS01L que tem apenas um ponto de ratura moldado. A marca vermelha favorece a identificação rápida e ainda mais fácil do ponto de ratura. Consulte as configurações de produtos descritos na tabela, para obter informações específicas sobre a presença da marca vermelha no ponto de ratura da haste. Depois da ter sido recolhida a amostra no doente, o ponto de ratura moldado facilita a quebra rápida do aplicador zaragatoa dentro do tubo eNAT® do meio de transporte. As tampas eNAT® possuem um formato interno moldado que permite a captura da haste da zaragatoas quando é partida e a tampa é fechada.

O enroscamento da tampa no tubo permite mover a extremidade da haste da zaragatoa partida para dentro de um recetáculo de encaixe em forma de funil moldado na tampa. Este formato em funil captura eficazmente a extremidade da haste do aplicador partido e protege-o firmemente no encaixe através de aperto por fricção.

No laboratório de ensaio, quando a tampa da zaragatoa é desenroscada e removida, o aplicador da zaragatoa está fixo à tampa. Esta característica permite ao operador remover convenientemente a zaragatoa do tubo de transporte. Devido à flexibilidade da haste das zaragatoas mini-ponta e flexível a característica da tampa de captura não é aplicável, pois o aplicador partido pode não se encaixar firmemente na tampa.

PONTO DE RUTURA MOLDADO COM MARCA VERMELHA

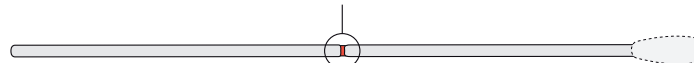


Fig.1

REAGENTES

Tiocianato de guanidina
Tris-Aacetato-EDTA
HEPES
Detergente

MATERIAIS NECESSÁRIOS NÃO INCLUÍDOS

Materiais adequados para teste molecular de acordo com os protocolos recomendados assim como pelos manuais de referência do laboratório.

ARMAZENAMENTO DO PRODUTO

Este produto está pronto para uso e não é necessária nenhuma preparação adicional. O produto deve ser transportado e armazenado na sua embalagem original a 5°C – 25°C até à sua utilização. Não sobreaquecer. Não incubar ou congelar antes de utilizar. O armazenamento inadequado irá resultar em perda de eficácia. Não utilizar após a data de validade, que está impressa de forma clara na embalagem exterior e em cada etiqueta do frasco de transporte da amostra individual.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

1. O meio eNAT® não se destina a uso externo ou interno em seres humanos ou animais.
2. Este produto é de utilização única. A sua reutilização pode causar risco de infecção e/ou resultados imprecisos.
3. Não aplicar força excessiva, pressão ou flexão ao recolher amostras com a zaragata em doentes, pois isso pode resultar em quebra accidental da haste da zaragata.
4. Devido à geometria da haste da zaragata flexível, a zaragata pode ficar torcida quando inserida no tubo, portanto, a remoção do zaragatoa do tubo de amostra não é recomendada. Para processar a amostra, recolher o líquido utilizando uma pipeta estéril. Se o utilizador tiver de remover a zaragata, deverá prestar atenção e observar as precauções adequadas de risco biológico para proteger o operador e o ambiente caso hajam respingos.
5. Observar as precauções de risco biológico aprovadas e as técnicas asséticas. A ser utilizado apenas por pessoal adequadamente treinado e qualificado.
6. As instruções devem ser lidas e observadas atentamente. O fabricante declina qualquer responsabilidade resultante da utilização por pessoas não qualificadas e não autorizadas.
7. Não é apropriado para outras aplicações além das descritas nas instruções de utilização.
8. Este produto destina-se a uso profissional ou em POC (point-of-care)
9. O uso do kit eNAT® para a auto-colheita de amostras vaginais em mulheres grávidas não foi avaliado. O procedimento de auto-colheita não é recomendado em caso de gravidez.
10. A utilização deste produto em associação com o kit de diagnóstico rápido ou com instrumentos de diagnóstico deve ser validada previamente pelo utilizador.
11. Não utilizar se o produto estiver visivelmente danificado
12. Não utilizar se o saco estéril do kit de colheita eNAT® estiver danificado ou aberto.
13. O meio eNAT® não requer qualquer procedimento de concentração. O procedimento de granulação não é permitido uma vez que pode levar à perda de sensibilidade.
14. Não utilizar o meio eNAT® para humedecer ou molhar previamente o dispositivo de colheita antes de recolher a amostra ou para enxaguar ou irrigar os locais de colheita.
15. Não utilizar o mesmo tubo para mais do que um doente. Isso faz com que o diagnóstico seja errado ou mau.
16. Manter o recipiente fechado quando não está a ser diretamente utilizado
17. Antes do transporte, certifique-se que a tampa de rosca do tubo eNAT® está bem fechada.
18. O eNAT® foi testado para a inativação da viabilidade microbiana das bactérias Gram-positivas, bactérias Gram-negativas, leveduras, fungos e vírus. No entanto, devem ser sempre tomadas precauções universais para o manuseamento seguro de fluidos biológicos.
19. Eliminar os reagentes não utilizados, resíduos e amostras, de acordo com a legislação local.
20. Evitar o contacto do meio eNAT® com pele e membranas mucosas. Caso se verifique o contacto, lavar imediatamente com água abundante.
21. O meio eNAT® contém tioclianato de guanidina. Evitar o contacto direto entre o tioclianato de guanidina e hipoclorito de sódio (lixívia) ou outros reagentes altamente reativos tais como ácidos e bases. Estas misturas podem libertar gases nocivos.
- 22.

**Perigo**

Contém tioclianato de guanidina

H302 Nocivo por ingestão

H314 Provoca queimaduras na pele e lesões oculares graves

H412 Muito tóxico para os organismos aquáticos com efeitos duradouros

P264 Lavar bem as mãos após o manuseamento

P273 Evitar a libertação para o ambiente

P280 Usar luvas de protecção/vestuário de protecção/protective clothing/protective clothing/facial protection

P301+P330+P331 EM CASO DE INGESTÃO: enxaguar a boca. NÃO induzir o vômito

P303+P361+P353+P310 EM CASO DE CONTACTO COM A PELE (ou com o cabelo): retirar imediatamente toda a roupa contaminada.

Enxaguar a pele [ou tomar um duche]. Contactar imediatamente um CENTRO ANTIVENENOS/um médico

P305+P351+ P338+P310 SE ENTRAR EM CONTACTO COM OS OLHOS: enxaguar cuidadosamente com água durante vários minutos.

Se usar lentes de contacto, retire-as, se tal lhe for possível. Continue a enxaguar. Contacte imediatamente um CENTRO DE INFORMAÇÃO ANTIVENENOS/médico

EUH032 Em contacto com ácidos liberta gases muito tóxicos

Fichas de Dados de Segurança (MSDS) disponíveis mediante pedido à S.p.A. via F. Perotti 10, 25125 Brescia, Itália.

DETERIORAÇÃO DO PRODUTO

O eNAT® não deve ser utilizado se (1) há evidência de dano ou contaminação do produto, (2) há sinais de fugas, (3) a data de validade já passou ou (4), existem outros sinais de deterioração.

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

A colheita de amostras

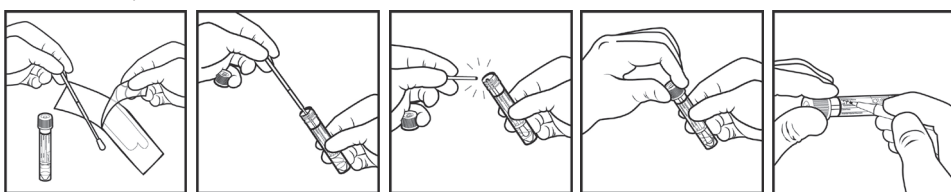
Uma coleta adequada de amostras do doente é extremamente crítica para a identificação correta de organismos infecciosos. Para indicações específicas relacionadas com os procedimentos de coleta de amostras, consulte os manuais padrão de coleta publicados^(2,3). O pessoal médico qualificado só poderá recolher amostras clínicas utilizando dispositivos de coleta adequados.

Os procedimentos para a coleta de amostras genéricas com o sistema eNAT® e a amostragem de amostras endocervicais / exocervicais por pessoal qualificado são descritos abaixo (código do produto 606CS01L). A coleta vaginal foi validada também para os procedimentos de auto-colheita realizados por doentes não grávidas. A escolha da zaragatao adequada para a coleta de amostras deve ser feita pelo médico. Foram realizados estudos de qualificação para auto-colheita vaginal utilizando zaragatoas Copan incluídas no número de produto 606CS01R 608CS01R.

Em caso de auto-colheita de amostras vaginais, o doente deve observar as instruções específicas constantes na secção: AUTO-COLHEITA DE DOENTE DE AMOSTRAS COM ZARAGATOA VAGINAL.

Colheita de amostras com zaragatoa utilizando sistema eNAT®

1. Abrir a bolsa de coleta de amostras eNAT® e remover o tubo.
Retirar a zaragatoa para fora da bolsa.
2. Utilizar a zaragatoa para recolher a amostra do doente. Para evitar o risco de contaminação, certificar-se de que a ponta da zaragatoa entra em contacto apenas com o local de coleta de amostra.
- NOTA:** As hastes da zaragatoa apresentam frequentemente alterações de diâmetro para satisfazer os diferentes requisitos de coleta de amostra. As hastes da zaragatoa podem também ter um ponto de ratura moldado concebido para uma rutura intencional da zaragatoa num tubo de transporte. Em qualquer dos casos, aquando da coleta de amostras com zaragatoa nos doentes, não utilizar uma força, pressão ou flexão excessiva da zaragatoa, pois isso pode resultar numa rutura accidental da haste da zaragatoa. **Não utilizar o meio eNAT® para humedecer ou molhar previamente o dispositivo de colheita de amostra antes de recolher a amostra ou para enxaguar ou irrigar o local de coleta.**
3. Desenroscar e retirar a tampa do tubo eNAT® tendo atenção em não derramar o meio.
4. Inserir o cotonete dentro do tubo até o ponto de ratura atingir o nível da abertura do tubo.
5. Dobrar e partir a zaragatoa no ponto de ratura segurando o tubo afastado do rosto.
6. Voltar a colocar a tampa no tubo e fechar com força.
7. Escrever as informações do doente no rótulo do tubo ou colocar a etiqueta de identificação do doente.
8. Enviar a amostra para os testes de laboratório



Colheita de amostras do canal cervical utilizando zaragatoa da Copan Endocervical/Exocervical em forma de L, produto código 606CS01L

1. Preparar o doente para que fique em posição para coleta de amostras cervicais.

A zaragatoa flocada FLOQSwabs® da Copan Endocervical/Exocervical em forma de L é projetada para a colheita cervical a ser realizada por profissionais de saúde. Deve ser evitada a utilização da zaragatoa por pessoal não qualificado. A utilização da zaragatoa para a coleta de amostras diferentes das cervicais não foi avaliada.

2. Remova o excesso de muco, se presente, do orifício cervical e da ectocérvice circundante utilizando uma zaragatoa de algodão ou de poliéster. Eliminar esta zaragatoa.
3. Segurar a FLOQSwabs® pela haste, inserir a ponta da zaragatoa (a secção longa do L) dentro do canal cervical, deixando de fora a parte mais larga da zaragatoa (a secção curta do L). Ver Fig. 1
4. Segurar a zaragatoa nesta posição, rodá-la 3 vezes no sentido anti-horário e 3 vezes no sentido horário, certificando-se de que a secção longa do "L" está em contacto com o canal cervical e que a secção curta do "L" roda à volta da ectocérvice. Ver Fig. 2
- OBSERVAÇÃO:** Não aplicar força excessiva, pressão ou flexão ao recolher amostras com a zaragatoa em doentes, pois isso pode resultar em quebra accidental da haste da zaragatoa. As hastes da zaragatoa apresentam frequentemente diferentes diâmetro para satisfazer os diferentes requisitos de coleta da amostra. As hastes da zaragatoa podem também ter um ponto de ratura moldado concebido para uma rutura intencional da zaragatoa num tubo de transporte.
5. Retirar a zaragatoa do canal cervical e colocá-la dentro do tubo eNAT®, enxaguando e misturando a zaragatoa no meio para libertar a amostra da própria zaragatoa.
6. Dobrar a haste da zaragatoa contra o lado do tubo para a partir. Eliminar a haste de plástico partida.
7. Deixar a zaragatoa dentro do tubo eNAT® e fechá-lo bem.
- NOTA:** a extração e a eliminação da zaragatoa no local de coleta pode resultar na perda parcial da amostra.
8. Etiquetar o tubo com o ID do doente e enviar a amostra para o laboratório de teste.

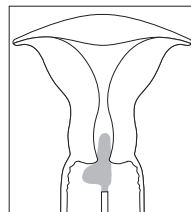


Fig. 1

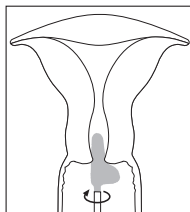


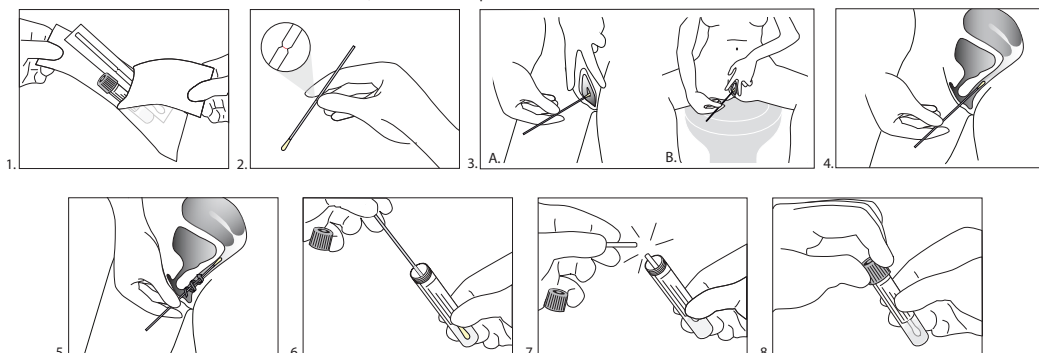
Fig. 2

Auto-colheita de doente de amostras com zaragatoa vaginal

NOTA: Este procedimento destina-se apenas a colheita POC (Point of Care) supervisionada de amostras vaginais. O doente deve consultar o seu médico, enfermeiro ou prestador de cuidados de saúde e ler cuidadosamente as instruções, antes da colheita da amostra. A utilização do kit eNAT® para auto-colheita de amostras vaginais em mulheres grávidas não foi avaliado. O procedimento de auto-colheita não é recomendado em caso de gravidez. A escolha da zaragatoa adequada para a colheita de amostras deve ser feita pelo médico. Foram realizados estudos de qualificação para auto-colheita vaginal utilizando zaragatões Copan incluídas no número de produto 606CS01R 608CS01R.

Antes de começar, lavar as mãos com água e sabão, enxaguar e secar.

1. Abrir a bolsa de colheita de amostras eNAT®, eliminar a pipeta se presente e remover o tubo.
Retirar a zaragatoa para fora da bolsa. Recolher a amostra com a zaragatoa evitando que a ponta da haste entre em contacto com as partes do corpo ou diversas superfícies do local de colheita.
2. Segurar a zaragatoa no ponto de ruptura moldado e com marca vermelha na haste.
NOTA: A haste da zaragatoa possui uma MARCA VERMELHA que permite uma identificação rápida do ponto de ruptura, que foi concebido para a ruptura intencional da zaragatoa dentro do tubo de transporte. As hastes da zaragatoa apresentam frequentemente alterações de diâmetro para satisfazer os diferentes requisitos de colheita de amostra. **Não utilizar o meio eNAT® para humedecer ou molhar previamente o dispositivo de colheita antes de recolher a amostra ou para enxagar ou irrigar os locais de colheita.**
3. Posicionar-se numa das posições mostradas nas imagens abaixo:
 - A. Manter as pernas afastadas
 - B. Sentar-se na sanita com as pernas afastadas.
4. Com a mão livre, puxar as dobras de pele que cobrem a abertura da vagina para trás e inserir a zaragatoa na abertura vaginal até os dedos tocarem na vulva.
5. Rodar delicadamente a zaragatoa durante 10-30 segundos contra as paredes da vagina. Extrair cuidadosamente a zaragatoa.
6. Soltar e retirar a tampa do tubo tendo cuidado em não derramar o meio. Inserir a zaragatoa dentro do tubo até o ponto de ruptura moldado com marca vermelha atingir o nível da abertura do tubo.
7. Dobrar e partir a zaragatoa no ponto de ruptura segurando o tubo afastado do rosto.
8. Voltar a colocar a tampa no tubo e fechar com força.
9. Devolver o tubo de colheita ao seu médico, enfermeiro ou prestador de cuidados de saúde.



Uso em laboratório

Processamento de amostras eNAT® para teste molecular em laboratório.

As amostras recebidas no laboratório para a deteção de ácido nucleico devem ser processadas quando recebidas no laboratório. Em caso de atraso, consultar as condições adequadas de armazenamento de amostra. O meio eNAT® conserva ácidos nucleicos até 4 semanas entre temperatura ambiente até 4°C (¹) e até 6 meses entre -20°C e -80°C.

As amostras armazenadas no meio eNAT® podem precisar ser extraídas e purificadas antes da amplificação. O meio eNAT® foi testado com plataformas automatizadas como, por exemplo, NucliSENS® easyMAG® (Biomereux), Abbott m2000 system (Abbot Diagnostics), QIASymphony (Qiagen) (⁴), microlab NIMBUS (Hamilton) (⁵), XTAG® Technology (Luminex) (⁶) e com outros métodos de extração manual baseados em colunas de sílica ou esferas magnéticas. Para obter uma lista completa dos métodos de extração e purificação testados com o eNAT®, contactar o serviço de apoio ao cliente da Copan Itália (customercare@copangroup.com).

Devem ser efetuados os seguintes passos:

1. Ao manusear amostras clínicas, utilizar luvas e outros meios de proteção compatíveis com precauções universais. Observar outras recomendações da Biossegurança do Nível 2 (CDC) (7,8,9,10,11)
2. Ao trabalhar com ensaios NAAT, devem ser tomadas precauções para evitar contaminação cruzada. A separação espacial das áreas de trabalho e o fluxo de trabalho unidirecional são essenciais para evitar contaminação cruzada do fragmento amplificado (12).

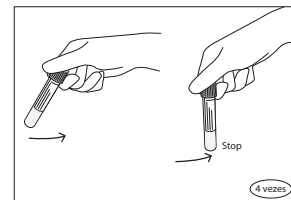
MÉTODO DE AGITAÇÃO EM VÓRTEX:

3. Agitar em Vórtex durante 10 s
NOTA 1: se a amostra estiver demasiado mucosa, a mesma poderá ficar agarrada em grande parte à zaragatoa. Portanto agitar em vórtex durante mais tempo, a fim de desprender a amostra da zaragatoa.
NOTA 2: se aparecer espuma no tubo após a vórtice, aguardar alguns segundos antes de abrir o tubo.
4. Retirar a tampa e transferir a quantidade apropriada de amostra (por exemplo 400ul -200 ul ou conforme o protocolo em uso para a extração) diretamente no tubo do tampão de extração.
NOTA: Em caso de utilização com automatismos, consultar as Instruções de utilização do instrumento.
5. Continuar conforme os procedimentos dos kits de extração e amplificação.

Se não for possível utilizar o método de agitação em vórtex, utilizar o seguinte protocolo alternativo:

MÉTODO DE AGITAÇÃO MANUAL:

1. Segurar o tubo eNAT® a partir da tampa, certificando-se de que está bem fechada.
2. Agitar o tubo 4 vezes virado para baixo, com movimentos rápidos do pulso (ver imagem)
NOTA 1: Não é recomendado virar o tubo para cima e para baixo. Se a amostra aparecer viscosa, a mesma poderá ficar agarrada em grande parte à zaragatoa. Portanto recomenda-se aumentar o tempo de agitação a fim de reduzir a mucosidade e desprender mais facilmente a amostra da zaragatoa.
3. Retirar a tampa e transferir a quantidade apropriada de amostra (por exemplo 400 µl -200 µl ou conforme o protocolo em uso para a extração) diretamente no tubo do tampão de extração.
NOTA 2: Em caso de utilização com automatismos, consultar as Instruções de utilização do instrumento.
4. Continuar conforme os procedimentos dos kits de extração e amplificação.



O protocolo de Agitação Manual foi validado utilizando amostras vaginais. A utilização deste protocolo com outro tipo de amostras, deve ser previamente validada pelo utilizador. Outros métodos de extração também podem ser aplicados após validação prévia.

Para uma lista atualizada dos kits validados, entrar em contacto com Copan Itália.

CONTROLO DE QUALIDADE

ATIVIDADE ANTIMICROBIANA

O meio eNAT® é normalmente testado quanto à sua atividade antimicrobiana perante uma seleção de bactérias (*E. coli*, *S. aureus* e *C. albicans*). A viabilidade de inativação microbiana completa é obtida dentro de 30 minutos para estas três estíples, a partir $\geq 10^5$ UFC viáveis inoculadas em 1 mL de meio eNAT®.

CARACTERÍSTICAS DE DESEMPENHO

CONSERVAÇÃO DOS ÁCIDOS NUCLEICOS

O meio eNAT® conserva ácidos nucleicos até 4 semanas entre temperatura ambiente até 4°C e até 6 meses entre -20°C e -80°C.

O teste de desempenho com Copan eNAT® foi realizado utilizando estíples laboratoriais postos numa zaragatoa. O teste de desempenho não foi realizado utilizando amostras humanas. As estíples testadas incluem, entre outras:

ORGANISMO	NÚMERO DE REF	TIPO DE ANÁLISE
VÍRUS DA INFLUENZA A	ATCC® VR-822	VÍRUS RNA
VÍRUS DA INFLUENZA B	ATCC® VR 786	VÍRUS RNA
CITOMEGALOVÍRUS	ATCC® VR-977	VÍRUS DNA
VÍRUS DO HERPES DO TIPO I	ATCC® VR-539	VÍRUS DNA
CHLAMYDIA TRACHOMATIS	ATCC® VR-880	CHLAMYDIA
CHLAMYDIA PNEUMONIAE	ATCC® VR-1360	CHLAMYDIA
NEISSERIA GONORRHOEAE	ATCC® 43069	BACTÉRIA GRAM NEGATIVA
BORDETELLA PERTUSSIS	ATCC® 8467	BACTÉRIA GRAM NEGATIVA
PSEUDOMONAS AERUGINOSA	ATCC® 27853	BACTÉRIA GRAM NEGATIVA
MRSA	ATCC® 43300	BACTÉRIA GRAM POSITIVA
STAPHYLOCOCCUS AERUS	ATCC® 6538	BACTÉRIA GRAM POSITIVA
MYCOPLASMA HOMINIS	ATCC® 23114	MYCOPLASMA
MYCOPLASMA PNEUMONIAE	ATCC® 15331	MYCOPLASMA
TRICHOMONAS VAGINALIS	Cultura Biomed	PROTOZOÁRIOS

INATIVAÇÃO DA VIABILIDADE MICROBIANA

O eNAT® permite inativar a viabilidade microbiana num curto período de tempo após o inóculo. A partir de uma concentração inicial de estirpe $\geq 10^5$ CFU (ou IFU)/ ml, bactérias e leveduras são completamente inativadas em ≤ 30 minutos. Os moldes estão completamente inativados em ≤ 1 hora. Os testes de inativação de viabilidade com Copan eNAT® foram realizados utilizando estirpes de laboratório altamente concentradas. As estirpes testadas incluem:

ESTIRPE	ATCC®	Tipo	Início da concentração fortificada	Crescimento após 15'	Crescimento após 30'	Crescimento após 1 hora
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	ATCC® 6305	Bactérias Gram-positivas	$>10^6$ CFU/ml	Sem crescimento	Sem crescimento	Sem crescimento
<i>Streptococcus agalactiae</i>	ATCC® 12386		$>10^7$ CFU/ml	Sem crescimento	Sem crescimento	Sem crescimento
<i>Staphylococcus aureus</i>	ATCC® 6538		$>10^7$ CFU/ml	Sem crescimento	Sem crescimento	Sem crescimento
<i>Peptostreptococcus anaerobius</i>	ATCC® 27337		$>10^7$ CFU/ml	Sem crescimento	Sem crescimento	Sem crescimento
<i>Escherichia coli</i>	ATCC® 25922	Bactérias Gram-negativas	$>10^7$ CFU/ml	Sem crescimento	Sem crescimento	Sem crescimento
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	ATCC® 27853		$>10^7$ CFU/ml	Sem crescimento	Sem crescimento	Sem crescimento
<i>Shigella sonney</i>	ATCC® 9290		$>10^7$ CFU/ml	Sem crescimento	Sem crescimento	Sem crescimento
<i>Salmonella typhimurium</i>	ATCC® 14028		$>10^7$ CFU/ml	Sem crescimento	Sem crescimento	Sem crescimento
<i>Haemophilus influenzae</i>	ATCC® 10211		$>10^6$ CFU/ml	Sem crescimento	Sem crescimento	Sem crescimento
<i>Neisseria gonorrhoeae</i>	ATCC® 43069		$>10^6$ CFU/ml	Sem crescimento	Sem crescimento	Sem crescimento
<i>Candida albicans</i>	ATCC® 10231	fungos	$>10^5$ CFU/ml	Sem crescimento	Sem crescimento	Sem crescimento
<i>Aspergillus brasiliensis</i>	ATCC® 16404		$>10^5$ CFU/ml	140 CFU/100 uL	9 CFU/100 uL	Sem crescimento
<i>Chlamydia trachomatis</i>	ATCC® VR-880	Bactérias Intracelulares Gram-negativas	$>10^5$ IFU/ml	Nenhuma IFU Detetada	Nenhuma IFU Detetada	Nenhuma IFU Detetada
Influenza B	ATCC® VR-786	Vírus RNA	$>10^5$ IFU/ml	Nenhuma IFU Detetada	Nenhuma IFU Detetada	Nenhuma IFU Detetada
Influenza A	ATCC® VR-822		$>10^5$ IFU/ml	Nenhuma IFU Detetada	Nenhuma IFU Detetada	Nenhuma IFU Detetada
Vírus herpes simplex Tipo 1	ATCC® VR-539	Vírus DNA	$>10^5$ IFU/ml	Nenhuma IFU Detetada	Nenhuma IFU Detetada	Nenhuma IFU Detetada

CFU/UFC= unidade formadora de colónias

IFU= unidades infeciosas

Os resultados obtidos dependerão em grande parte da colheita correta e adequada da amostra, bem como do transporte e processamento atempado em laboratório.

Ver a tabela de símbolos como fundo das instruções para utilização

Copan eNAT® Prøvetagnings- og præserveringssystem Brugsanvisning

TILSIGTET BRUG

Copan eNAT®-prøvetagnings- og transportsystem er beregnet til prøvetagnning, transport og præservering af klinisk prøvemateriale, som skal analyseres af nukleinsyre-amplifikationsteknologier.

eNAT®-mediet stabiliserer og præserverer RNA/DNA i lange tidsperioder og er kompatibel med kommercielle ud vindings- og amplifikationsplatforme til nukleinsyre.

SAMMENFATNING OG PRINCIPPER

Klinisk prøvemateriale opbevaret og transporteret i eNAT®-medie kan behandles ved brug af standardprocedurer i kliniske laboratorier for at detektere nukleinsyre fra vira, bakterier, klamydia, protozoer og mykoplasma med molekylære amplifikations-assays.

Det primære formål med nukleinsyre-amplifikationsteknologi er at screene for en bred vifte af smitsomme sygdomme, så klinisk prøvematerialets nukleinsyreintegritet under transport og opbevaring bør præserves⁽¹⁾. eNAT®-medie indeholder et rensemiddel og et proteinindenereringsmiddel til at forhindre mikrobiel spredning, derfor er eNAT® ikke beregnet til anvendelse ved kulturbaseret teknik.

PRODUKTBESKRIVELSE

eNAT® fås i produktkonfigurationerne angivet i tabellen nedenfor.

KODE	BESKRIVELSE
608CS01M	12 mm x 80 mm rør med skruelåg indeholdende 1 ml eNAT® Transport and Preservation Media Plus One-applikatorpodepind med minispids, brudsted markeret i rødt og fiberspids i "flocket" nylon.
608CS01P	12 mm x 80 mm rør med skruelåg indeholdende 1 ml eNAT® Transport and Preservation Media Plus One fleksibel applikatorpodepind med brudsted markeret i rødt og fiberspids i "flocket" nylon.
608CS01R	12 mm x 80 mm rør med skruelåg indeholdende 1 ml eNAT® Transport and Preservation Media Plus One-applikatorpodepind i almindelig størrelse med brudsted markeret i rødt og fiberspids i "flocket" nylon.
606CS01L	Testrør med 12 mm x 80 mm skruhætte indeholdende 2 ml eNAT® transport- og opbevaringsmedium plus en L-pude med brudpunkt og flocket nylonfiberspids
606CS01M	12 mm x 80 mm rør med skruelåg indeholdende 2 ml eNAT® Transport and Preservation Media Plus One-applikatorpodepind med minispids, brudsted markeret i rødt og fiberspids i "flocket" nylon.
606CS01P	12 mm x 80 mm rør med skruelåg indeholdende 2 ml eNAT® Transport and Preservation Media Plus One fleksibel applikatorpodepind med brudsted markeret i rødt og fiberspids i "flocket" nylon.
606CS01R	12 mm x 80 mm rør med skruelåg indeholdende 2 ml eNAT® Transport and Preservation Media Plus One-applikatorpodepind i almindelig størrelse med brudsted markeret i rødt og fiberspids i "flocket" nylon.

Andre produktkoder kan være tilgængelige. Du kan se opdateringer på vores website: www.copangroup.com

Test af eNAT®'s ydeevne blev udført ved brug af laboratoriestammer. Test af ydeevne blev ikke udført ved brug af prøver fra mennesker.

For eNAT®-koder 608CS01M; 608CS01P; 608CS01R; 606CS01L; 606CS01M; 606CS01P; 606CS01R:

Halvtreds (50) enheder er indeholdt i en hyldepakke og 10 x 50 enheder i en æske. Hver enhed består af en steril pakke indeholdende 2 komponenter: et allerede mærket polypropylenrør med skruelåg med konisk eller rund bund fyldt med 1 eller 2 ml eNAT®-transportmedie og en podepind til prøvetagnning, der har en spids "flocket" med bløde nylonfibre. Der findes fire hovedtyper af prøvetagningsapplikatorer, inklusiv et medierør. En enhedstype indeholder en podepindsapplikator i almindelig størrelse og "flocket" med nylon, som er egnet til prøvetagnning fra næse, hals, mund, skede, endetarm eller sår. Den anden enhedstype indeholder en podepindsapplikator i "flocket" nylon med minispids egnet til prøvetagnning fra små eller svært tilgængelige områder som øjne, øre, næsepassager og urogenitalkanalen. Den tredje type indeholder en pernasal podepindsapplikator i "flocket" nylon beregnet til indsamling af prøver fra nasopharynx. Den fjerde har en L-formet konformation til endocervisk / exocervisk prøveudtagning. Disse forskellige typer af podepindsapplikatorer muliggør indsamling af prøver fra forskellige steder på en patients krop. Der henvises til de forskellige produktbeskrivelser for specifikke oplysninger om det leverede materiale.

Alle podepindsapplikatorer til prøvetagnning, som kommer med eNAT®, har et formet, rødt brudpunkt på skaftet af applikatoren (fig. 1), med undtagelse af kode 606CS01L, som kun har et formet brudpunkt. Det røde mærke gør det hurtigere og endnu lettere at identificere tilstedevarelsen af et brudpunkt. Der henvises til produktkonfigurationerne beskrevet i tabellen for specifikke oplysninger om tilstedevarelsen af rødt mærke på skaftets brudpunkt. Når prøven er taget fra patienten, gør brudpunktet det let at knække applikatorpodepinden i røret med eNAT®-transportmedie. eNAT®-rørlæg har et internt formet design, som kan fange podepindskaftet, når det er brækket af i røret, og låget er lukket. Når hæften skrues på røret, flyttes enden af den brudte podepind op i en tragtformet holder i hæften. Denne tragtform fanger effektivt enden af det brækkede applikatorskaft og sikrer ved hjælp af et frictionsgreb, at det bliver i holderen.

Når podepindshæften skrues af og fjernes i testlaboratoriet, er podepindsapplikatoren fastgjort til hæften. Denne funktion gør det muligt for medarbejderen let at fjerne podepinden fra transportrøret. På grund af skaftets fleksibilitet på podepinden med minispids og fleksible podepind er applikatorenens ophængningsfunktion ikke i brug, da den brudte applikator måske ikke passer helt ind i understøtningen.

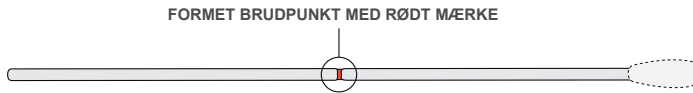


Fig.1

REAGENSER

Guanidinthiocyanat
Tris-EDTA
HEPES
Rensemiddel

PAKRÆVEDE MATERIALER, SOM IKKE ER INKLUDEREDE

Passende materialer til molekylære test ifølge anbefalede protokoller som angivet i laboratoriets referencemanualer.

OPBEVARING AF PRODUKT

Dette produkt er klar til brug, og der er ikke brug for yderligere forberedelser. Produktet skal transporteres og opbevares i den originale beholder ved 5-25°C indtil brug. Må ikke overopphedes. Må ikke inkuberes eller nedfrysnes inden brug.

Forkert opbevaring vil resultere i et tab af virkningskraft. Må ikke anvendes efter udløbsdatoen, som er trykt tydeligt på den ydre kasse og på etiketten på hvert enkelt transporthætteglas.

ADVARSLER OG FORHOLDSREGLER

1. eNAT®-medie er ikke til anvendelse eksternt eller internt på mennesker eller dyr.
2. Dette produkt er kun til engangsbrug. Genbrug kan medføre en risiko for infektion og/eller uøn ejagtige resultater.
3. Brug ikke overdreven kraft eller tryk ved prøvetagningen fra patienter, da det kan resultere i, at podepinden knækker ved et uheld.
4. På grund af udformningen af den fleksible podepind kan podepinden sno sig, når den sættes i prøverøret, og det frarådes derfor at tage podepinden ud af prøverøret. Opsamle væsken med en steril pipette, for at behandle prøven. Vær opmærksom på og overhold de passende foranstaltninger for biologisk risiko, hvis brugeren skal tage podepinden ud, således at brugeren og omgivelserne beskyttes i tilfælde af stænk.
5. Overhold godkendte forholdsregler for smittefarer og aseptisk teknik. Må kun anvendes af tilstrækkeligt uddannet og kvalificeret personale.
6. Anvisingerne skal læses og følges nøje. Producenten fralægger sig ethvert ansvar, der skyldes brug af uautoriserede, ikke-kvalificerede personer.
7. Ikke egnet til nogen anden anvendelse end den tilsvarende anvendelse.
8. Dette produkt er beregnet til professionel brug eller til brug i POC (Point of Care (behandlingssted))
9. Anvendelsen af eNAT®-kittet til selv at indsamle prøver fra skeden hos gravide kvinder er ikke undersøgt. I tilfælde af graviditet anbefales det ikke at anvende proceduren til at selv at foretage prøvetagning.
10. Anvendelsen af dette produkt i forbindelse med et hurtig diagnostisk kit, med diagnostisk instrumentering eller biologiske prøvebehandlingsværktøjer bør først valideres af brugeren.
11. Må ikke anvendes, hvis produktet er synligt beskadiget.
12. Produktet må ikke anvendes, hvis eNAT® Collection Kit Peel-pose er beskadiget eller åben.
13. eNAT®-medie kræver ikke at blive koncentreret. Pelleteeringsprocedure er ikke tilladt, da det kan føre til tab af sensitivitet.
14. eNAT®-mediet må ikke anvendes til på forhånd at befugte eller gøre podeenheten våd før prøvetagningen eller for at skylle eller rense prøvetagningsstedet.
15. Anvend ikke røret til mere end en patient. Det fører til forkert eller dårlig diagnose.
16. Beholderen skal være lukket, når den ikke er i direkte brug
17. Kontrollér for transport, at eNAT®-røret med skruelåg er helt lukket.
18. eNAT® blev testet for mikrobiel levedygtighed inaktivering af grampositive bakterier, gramnegative bakterier, gær, skimmelsvampe og vira. Dog bør universelle foranstaltninger for sikker håndtering af biologiske væsker altid praktiseres.
19. Ubrugte reagenser, affald og prøver skal bortskaffes ifølge lokale regulative.
20. Undgå at eNAT®-mediet kommer i kontakt med hud og slimhinder. Hvis der forekommer kontakt, så skyld omgående med store mængder koldt vand.
21. eNAT®-mediet indeholder guanidinthiocyanat. Undgå direkte kontakt mellem guanidinthiocyanat og natriumhypochlorit (klorin) eller andre højaktive reagenser, som syrer og baser. Disse sammenblandinger kan udskille skadelig gas.
- 22.

**Fare**

Indeholder guanidinthiocyanat

H302 Skadelig ved indtagelse

H314 Forårsager alvorlige hudirritationer og alvorlige øjenskader

H412 Skadelig for vandlevende organismer med langtidsvirkninger

P264 Vask hænderne grundigt efter håndtering

P273 Undgå udslip til miljøet

P280 Bær beskyttelseshandsker/beskyttelsesstøj/øjenbeskyttelse/ansigtsbeskyttelse

P301+P330+P331 VED KONTAKT MED HUDEN: I TILFÆLDE AF INDTAGELSE: skyl munden. Fremkald IKKE opkastning
 P303+P361+P353+P310 I TILFÆLDE AF KONTAKT MED HUDEN (eller hårnet): alt tilsmudset tøj tages straks af. Skyl [eller brus] huden med vand. Ring omgående til en GIFTINFORMATION/læge
 P305+P351+P338+P310 VED KONTAKT MED ØJNENE: Skyl forsigtigt med vand i flere minutter. Fjern eventuelle kontaktlinser, hvis dette kan gøres let. Fortsæt skylling. Ring omgående til en GIFTINFORMATION/læge
 EUH032 Udvikler meget giftig gas ved kontakt med syre

MSDS stilles til rådighed på anmodning fra Copan Italia S.p.A. via F. Perotti 10, 25125 Brescia, Italy.

PRODUKTFORRINGELSE

eNAT® bør ikke anvendes, hvis (1) der er tegn på skade eller forurening af produktet, (2) der er tegn på lækage, (3) udløbsdatoen er overskredet, eller (4) der er andre tegn på forringelse.

BRUGSANVISNING

Prøvetagning

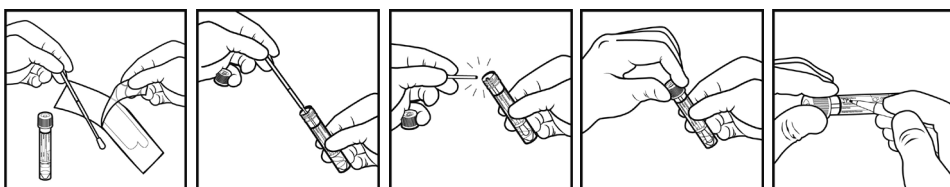
Korrekt prøvetagning fra patienten er yderst kritisk for vellykket isolering og identifikation af smitsomme organismer. For specifik vejledning vedrørende procedurer for prøvetagning henvises til publicerede vejledninger om standard prøvetagning^(2,3). Kun kvalificeret medicinsk personale må indsamle kliniske prøver ved brug af korrekte prøvetagningseenheder.

Procedurerne for at tage generiske prøver med eNAT®-systemet og prøvedtagning af endocervikale / eksocervikale prøver af kvalificeret personale er beskrevet nedenfor (produktkode 606CS01L). Prøvetagning fra skeden er også godkendt til prøvetagning, hvor ikke-gravide patienter selv udfører proceduren. Valget af korrekt podepind til prøvetagning foretages af lægen. Kvalifikationsstudier af prøvetagning fra skeden af kvinden selv blev udført af Copan af podepinde inkluderet i produktdelenummer 606CS01R og 608CS01R.

I tilfælde, hvor patienten selv tager prøver af skede, skal patienten følge de specifikke instruktioner, som er inkluderet i dette afsnit: PATIENTEN TAGER SELV PODNINGSPRØVER FRA SKEDE.

Sådan tages podningsprøver med eNAT®-systemet

1. Åbn eNAT®-prøvetagningsposen og fjern røret.
Tag podepinden ud af dens pose.
2. Brug podepinden til at tage en prøve fra patienten. For at undgå risiko for forurening skal du sikre, at spidsen af podepinden kun kommer i kontakt med prøvetagningsstedet.
- BEMÆRK:** Podepindsskafter har ofte forskellig diameter for at muliggøre forskellige prøvetagningskrav. Podepindsskafter kan også have et formet brudpunkt, som med overlæg er designet til at knække podepinden i et transportrør. Under alle omstændigheder skal der ikke anvendes overdriven kraft og tryk på eller bøjning af podningsspinden ved prøvetagning, da dette kan forårsage, at podepinden knækker ved et uheld. **eNAT®-mediet må ikke anvendes til på forhånd at befugte eller gøre podepinden våd før prøvetagningen eller for at skylle eller rense prøvetagningsstedet.**
3. Skru hætten af eNAT®-røret, og vær påpasselig med ikke at spilde mediet.
4. Sæt podepinden i røret indtil brudpunktet nær åbningen på røret.
5. Bøj og knæk podepinden på brudpunktet, mens du vender den væk fra ansigtet.
6. Sæt låget på røret, og luk det godt.
7. Skriv patientoplysninger på rørmærket eller fastsæt patientidentifikationsmærket.
8. Send prøven til testlaboratoriet.



Indsamling af cervikale prøver ved hjælp af Copan L-formede endocervikale/esocervikale produktkode 606CS01L

1. Klargør patienten på plads til cervical prøvetagning.

Copan bløde L-formede endocervikale/esocervikale FLOQSwabs® er designet til cervical prøvetagning ved sundhedspersonale. Anvendelsen af podepinden ved ukvalificeret personale skal undgås. Podepinden er ikke beregnet til indsamling af andre prøver end fra livmoderhalsen.

2. Fjern eventuelt forekommende overskydende slim fra livmoderhalsen og omgivende ectocervix ved hjælp af en bomulds- eller polyestervatpind. Kassér denne vatpind.
3. Hold i skaftet af FLOQSwabs®, indsæt podepindens spids (den lange del af L'et) inde i livmoderhalskanalen, mens den bredere del af podepinden (den korte del af L'et) holdes udenfor. Se fig. 1
4. Hold podepinden i denne position, drej podepinden 3 gange mod uret og 3 gange mod uret, sør for, at den lange del af "L'et" er i kontakt med livmoderhalskanalen, og at den korte del af "L'et" drejes rundt om ectocervix. Se fig. 2
- BEMÆRK:** Brug ikke overdriven kraft eller tryk ved prøvetagningen fra patienter, da det kan resultere i, at podepindsskaftet knækker ved et uheld. Podepindsskafter har ofte forskellig diameter for at muliggøre forskellige prøvetagningskrav. Podepindsskafter kan også have et formet brudpunkt, som med overlæg er designet til at knække podepinden i et transportrør.
5. Fjern podepinden fra livmoderhalskanalen, og læg den ind i eNAT®-røret, skyl podepinden med og bland den i mediet for at frigøre prøven fra podepinden.
6. Bøj podepindens skaft mod siden af røret for at knække det. Kassér det knækkede plastikskaft.
7. Lad podepinden forblive inde i eNAT®-røret, og luk det tæt.

BEMÆRK: Fjernelse og bortsaffelse af podepinden på opsamlingsstedet kan resultere i delvis tab af prøvemateriale.

8. Mærk røret med patientens ID, og send prøven til testlaboratoriet.

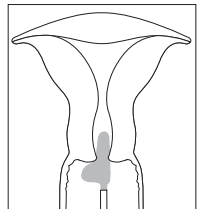


Fig. 1

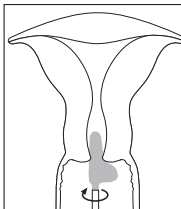
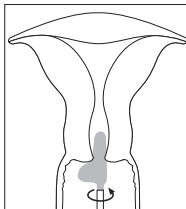


Fig. 2



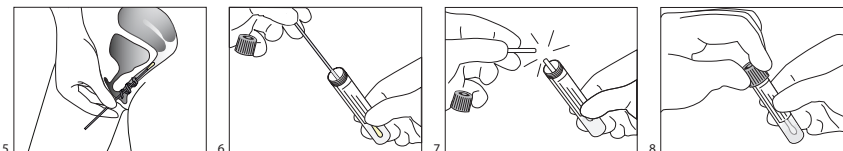
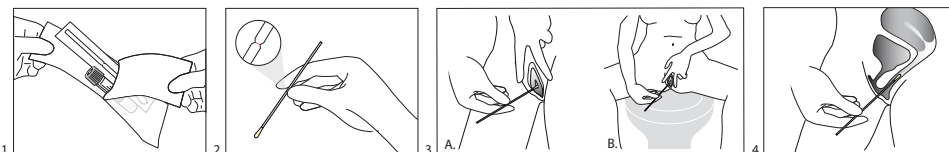
Patienten tager selv podningsprøver fra skede

BEMÆRK: Denne procedure er kun beregnet til at patienten selv tager podningsprøver fra skede på superviseret POC. Patienten skal henvende sig til sin læge, sygeplejerske eller sundhedsudbyder og læse vejledningen grundigt før prøvetagning. Anvendelsen af eNAT®-kittet til selv at indsamle prøver fra skeden hos gravide kvinder er ikke undersøgt. I tilfælde af graviditet anbefales det ikke at anvende proceduren til at selv at foretage prøvetagning.

Valget af korrekt podepind til prøvetagning foretages af lægen. Kvalifikationsstudier af prøvetagning fra skeden af kvinden selv blev udført af Copan af podepinde inkluderet i produktdelnummer 606CS01R og 608CS01R.

Vask dine hænder med sæbe og vand, før du starter, skyl og tør.

1. Åbn eNAT®-prøvetagningspose, skil dig af med pipetten, hvis til stede, og fjern røret.
Tag podepinden ud af dens pose. Indsam prøven med podepinden, og undgå, at spidsen af podepinden kommer i kontakt med områder eller overflader på kroppen andet end prøvetagningsstedet.
2. Hold podepinden på det formede brudpunkt markeret med rødt på skaftet.
BEMÆRK: Podepindsskaftet har et RØDT MÆRKE, som gør det hurtigere og endnu lettere at identificere tilstedspladsen af et brudpunkt, som med overleg er designet til at knække podepinden i transportrøret. Podepindsskaftet har ofte forskellig diameter for at muliggøre forskellige prøvetagningskrav. **eNAT®-mediet må ikke anvendes til på forhånd at befuge eller gøre godeenheden våd før prøvetagningen eller for at skylle eller rense prøvetagningsstedet.**
3. Anbring dig selv i en af positionerne som vist nedenfor:
 - A. Stå med benene adskilte
 - B. Sid på toillet med dine ben langt fra hinanden.
4. Med din frie hånd skal du fjerne hudfoderne fra din skedeåbning og indføre podepinden i din skede, indtil dine fingre rører ved vulva.
5. Drej forsigtigt podepinden mod skedeåbningen i 10-30 sekunder. Fjern podepinden forsigtigt.
6. Skru hætten af røret, og sikr, at du ikke spiller mediet. Skub podepinden ind i røret, indtil det formede brudpunkt markeret med rødt nær åbningen på røret.
7. Bøj og knæk podepinden på brudpunktet, mens du vender den væk fra ansigtet.
8. Sæt låget på røret, og luk det godt.
9. Returner prøverøret til din læge, sygeplejerske eller sundhedsudbyder.



Brug i laboratoriet

Behandling af eNAT®-prøver til molekylær test i laboratoriet.

Prøver modtaget i laboratoriet til detektion af nukleinsyre bør behandles, når de modtages af laboratoriet. Hvis der opstår forsinkelse, så se de relevante opbevaringsbetingelser for prøven. eNAT®-medie præserverer nukleinsyre i op til fire uger ved stuetemperatur og 4°C⁽¹⁾ og op til 6 måneder ved -20°C til -80°C.

Prøver præserves i eNAT®-mediet skal muligvis udtages og renses før amplifikation. eNAT®-mediet er blevet testet med automatiserede platforme som fx NucliSENS® easyMAG® (Biomereux), Abbott m2000 system (Abbot Diagnostics), QIAasympathy (Qiagen)⁽⁴⁾, Microlab NIMBUS (Hamilton)⁽⁵⁾, xTAG® Technology (Luminex)⁽⁶⁾ og andre manuelle udvindingsmetoder på basis af silikasøjler og magnetiske perler. En komplet liste af de udvindings- og oprensninger, der er blevet testet med eNAT®, fås hos Copan Italians kundeservice (customerscare@copangroup.com).

Følgende trin skal udføres:

1. Anvend handsker og anden beskyttelse i et rimeligt forhold til universelle forholdsregler ved håndtering af kliniske prøver. Overhold andre anbefalinger i CDC's biosikkerhed, niveau 2 (7,8,9,10,11).
2. Når der arbejdes mede NAAT-assayer, skal der udvises forsigtighed for at forhindre overførelse af forurening. Rumlig adskillelse af arbejdsmråder og dobbeltrettet arbejdsgang er altafgørende for at forhindre overførsel af amplifikation (12).

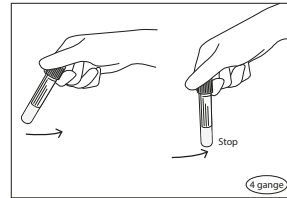
VORTEX-METODE:

3. Vortex eNAT®-prøverør til 10 s
BEMÆRK 1: Hvis prøven er for slimet – prøven forbliver hovedsagligt siddende på podepinden – så forlæng vortextiden for at nedbryde slimet og løsne prøven fra podepinden.
BEMÆRK 2: Hvis der opstår skum i røret efter vortexblandingen, vent nogle sekunder, inden det åbnes.
4. Skru låget af, og overfør den passende mængde af prøven (fx 200µl-400µl eller ifølge den protokol, som anvendes til udvindingen) direkte ind i udvindingsbufferrøret.
BEMÆRK: Hvis der anvendes automatiserede systemer, se instruktionerne til brug af instrumentet.
5. Fortsæt ifølge udvindings- og amplifikationskitprocedurer.

Hvis det ikke er muligt at anvende vortex-metoden, så brug følgende alternative protokol:

MANUEL RYSTEMETODE:

1. Hold eNAT®-røret på låget – sikr, at det er helt lukket.
2. Ryst røret 4 gange nedad med hurtige bevægelser i vristen (se billede)
BEMÆRK 1: Det anbefales ikke at invitere røret op og ned. Hvis prøven ser ud til at være viskøs, anbefales det at forlænge vortextiden for at nedbryde slimet og lettere løsne prøven fra podepinden.
3. Skru låget af, og overfør den passende mængde af prøven (fx 200µl-400µl eller ifølge den protokol, som anvendes til udvindingen) direkte ind i udvindingsbufferrøret.
BEMÆRK 2: Hvis der anvendes automatiserede systemer, se instruktionerne til brug af instrumentet.
4. Fortsæt ifølge udvindings- og amplifikationskitprocedurer.



Manuel rystemetode er godkendt til bruk ved vaginal prøver. Anvendelsen af denne protokol sammen med andre prøvetyper bør først godkendes af brugerne. Andre udvindingsmetoder kan muligvis også anvendes for godkendelse.

Kontakt Copan Italia for en opdateret liste med validerede kits.

KVALITETSKONTROL

ANTIMIKROBIEL AKTIVITET

eNAT®-mediet bliver rutinemæssigt testet for dets antimikrobiologiske aktivitet mod et panel af bakterier (*E. coli*, *S. aureus* and *C. albicans*). En fuldstændig inaktivering af mikrobiel levedygtighed opnås indenfor 30 min for disse tre stammer, startende fra $\geq 10^5$ levedygtige CFU inkuleret i 1 ml eNAT®-medie.

PRÆSTATIONSKARAKTERISTIK

PRÆSERVING AF NUKLEINSYRE

eNAT®-medie præserverer nukleinsyre i op til fire uger ved stuetemperatur og 4°C og op til 6 måneder ved -20°C til -80°C.

Præstationstest med Copan eNAT® blev udført ved brug af laboratoriestammer spidset på en podepind. Test af ydeevne blev ikke udført ved brug af prøver fra mennesker. Testet stammer inkluderede blandt andre:

ORGANISME	REF-NUMMER	ANALYTTYPE
INFLUENZAVIRUS A	ATCC® VR-822	RNA-VIRUS
INFLUENZAVIRUS B	ATCC® VR 786	RNA-VIRUS
CYTOMEGALOVIRUS	ATCC® VR-977	DNA-VIRUS
HERPESVIRUS TYPE I	ATCC® VR-539	DNA-VIRUS
CHLAMYDIA TRACHOMATIS	ATCC® VR-880	CHLAMYDIA
CHLAMYDOPHILA PNEUMONIAE	ATCC® VR-1360	CHLAMYDIA
NEISSERIA GONORRHOEAE	ATCC® 43069	GRAMNEGATIV BAKTERIE
BORDETELLA PERTUSSIS	ATCC® 8467	GRAMNEGATIV BAKTERIE
PSEUDOMONAS AERUGINOSA	ATCC® 27853	GRAMNEGATIV BAKTERIE
MRSA	ATCC® 43300	GRAMPOSITIV BAKTERIE
STAPHYLOCOCCUS AERUS	ATCC® 6538	GRAMPOSITIV BAKTERIE
MYCOPLASMA HOMINIS	ATCC® 23114	MYCOPLASMA
MYCOPLASMA PNEUMONIAE	ATCC® 15331	MYCOPLASMA
TRICHOMONAS VAGINALIS	Biomedicinsk kultur	PROTOZOAN

INAKTIVERING AF MIKROBIEL LEVEDYGTIGHED

eNAT® muliggør inaktiveringen af mikrobiel levedygtighed inden for kort tid efter inkokulum. Startende med en stammekoncentration på $\geq 10^5$ CFU (eller IFU)/ml er bakterier, gærsvampe og vira fuldstændigt inaktiverede på ≤ 30 minutter. Skimmelsvampe er fuldstændigt inaktiverede på ≤ 1 time. Test af inaktivering af levedygtighed med Copan eNAT® blev udført ved hjælp af stærkt koncentererede laboratoriestammer.

Testet stammer inkluderede:

Stamme	ATCC®	Type	Start af spiddet koncentration	Vækst efter 15 min.	Vækst efter 30 min.	Vækst efter 1 time
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	ATCC® 6305	Grampositive bakterier	>10 ⁶ CFU/ml	Ingen vækst	Ingen vækst	Ingen vækst
<i>Streptococcus agalactiae</i>	ATCC® 12386		>10 ⁷ CFU/ml	Ingen vækst	Ingen vækst	Ingen vækst
<i>Staphylococcus aureus</i>	ATCC® 6538		>10 ⁷ CFU/ml	Ingen vækst	Ingen vækst	Ingen vækst
<i>Peptostreptococcus anaerobius</i>	ATCC® 27337		>10 ⁷ CFU/ml	Ingen vækst	Ingen vækst	Ingen vækst
<i>Escherichia coli</i>	ATCC® 25922	Gramnegative bakterier	>10 ⁷ CFU/ml	Ingen vækst	Ingen vækst	Ingen vækst
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	ATCC® 27853		>10 ⁷ CFU/ml	Ingen vækst	Ingen vækst	Ingen vækst
<i>Shigella sonney</i>	ATCC® 9290		>10 ⁷ CFU/ml	Ingen vækst	Ingen vækst	Ingen vækst
<i>Salmonella typhimurium</i>	ATCC® 14028		>10 ⁷ CFU/ml	Ingen vækst	Ingen vækst	Ingen vækst
<i>Haemophilus influenzae</i>	ATCC® 10211		>10 ⁶ CFU/ml	Ingen vækst	Ingen vækst	Ingen vækst
<i>Neisseria gonorrhoeae</i>	ATCC® 43069		>10 ⁶ CFU/ml	Ingen vækst	Ingen vækst	Ingen vækst
<i>Candida albicans</i>	ATCC® 10231	svampe	>10 ⁵ CFU/ml	Ingen vækst	Ingen vækst	Ingen vækst
<i>Aspergillus brasiliensis</i>	ATCC® 16404		>10 ⁵ CFU/ml	140 CFU/100 µL	9 CFU/100 µL	Ingen vækst
<i>Chlamydia trachomatis</i>	ATCC® VR-880	Intracellulære, gramnegative bakterier	>10 ⁵ IFU/ml	Ingen IFU registreret	Ingen IFU registreret	Ingen IFU registreret
Influenza B	ATCC® VR-786	RNA-virus	>10 ⁵ IFU/ml	Ingen IFU registreret	Ingen IFU registreret	Ingen IFU registreret
Influenza A	ATCC® VR-822		>10 ⁵ IFU/ml	Ingen IFU registreret	Ingen IFU registreret	Ingen IFU registreret
Herpes simplex virus type 1	ATCC® VR-539	DNA-virus	>10 ⁵ IFU/ml	Ingen IFU registreret	Ingen IFU registreret	Ingen IFU registreret

CFU = kolonidannende enhed

IFU = infektiose enheder

De opnåede resultater vil i høj grad afhænge af korrekt og tilstrækkelig prøvetagning, samt rettidig transport og bearbejdning i laboratoriet.

Se tabelen med symbolerne nederst i brugsanvisningen

Copan eNAT® innsamlings- og bevaringssystem

Bruksanvisning

TILTENKT BRUK

Copan eNAT® innsamlings- og bevaringssystem er beregnet for innsamling, transport og bevaring av kliniske prøver som skal analyseres med nukleinsyre-amplifikasjonsteknikker.

eNAT® medium stabiliserer og bevarer RNA/DNA for lengre tidsperioder og er kompatibel med kommersiell nukleinsyreakstraksjon og amplifikasjonsplattformer.

SAMMENDRAG OG PRINSIPPER

Kliniske prøver som lagres og transporteres i eNAT® medium kan behandles ved hjelp av standard kliniske laboratorieprosedyrer, for påvisning av nukleinsyra av virus, bakterier, klamydia, protozoer og mykoplasma med molekylære amplifikasjonsanalyser.

Den primære hensikten med nukleinsyre-amplifikasjonsteknikker er å screene for et bredt spekter av smittsomme sykdommer, så nukleinsyreintegriteten av kliniske prøver under transport og oppbevaring må bevares⁽¹⁾. eNAT® medium inneholder et rengjøringsmiddel og et proteindenatureringsmiddel for å forhindre mikrobiell spredning, og således er eNAT® ikke ment å bli brukt for kulturbaserte teknikker.

PRODUKTBESKRIVELSE

eNAT® er tilgjengelig i produktkonfigurasjonene angitt i tabellen nedenfor:

KODE	BESKRIVELSE
608CS01M	12 mm x 80 mm rør med skrukork inneholdende 1 ml eNAT® transport- og bevaringsmedia pluss én vattpinneapplikator (m/minitupp) med bruddpunkt (avmerket i rødt) og nylonfiberbelagt tupp.
608CS01P	12 mm x 80 mm rør med skrukork inneholdende 1 ml eNAT® transport- og bevaringsmedia pluss én fleksibel vattpinneapplikator med bruddpunkt (avmerket i rødt) og nylonfiberbelagt tupp.
608CS01R	12 mm x 80 mm rør med skrukork inneholdende 1 ml eNAT® transport- og bevaringsmedia pluss én vattpinneapplikator i vanlig størrelse med bruddpunkt (avmerket i rødt) og nylonfiberbelagt tupp.
606CS01L	12 mm x 80 mm rør med skrukork inneholdende 2 ml eNAT® transport- og bevaringsmedia pluss én L-formet vattpinneapplikator med bruddpunkt og nylonfiberbelagt tupp.
606CS01M	12 mm x 80 mm rør med skrukork inneholdende 2 ml eNAT® transport- og bevaringsmedia pluss én vattpinneapplikator (m/minitupp) med bruddpunkt (avmerket i rødt) og nylonfiberbelagt tupp.
606CS01P	12 mm x 80 mm rør med skrukork inneholdende 2 ml eNAT® transport- og bevaringsmedia pluss én fleksibel vattpinneapplikator med bruddpunkt (avmerket i rødt) og nylonfiberbelagt tupp.
606CS01R	12 mm x 80 mm rør med skrukork inneholdende 2 ml eNAT® transport- og bevaringsmedia pluss én vattpinneapplikator i vanlig størrelse med bruddpunkt (avmerket i rødt) og nylonfiberbelagt tupp.

Andre produktkoder kan være tilgjengelige. For oppdateringer, se vår nettside: www.copangroup.com

Ytelsestesting med eNAT® ble utført ved bruk av laboratoriestammer. Ytelsestesting ble ikke utført ved bruk av humane prøver.

For eNAT®-koder 608CS01M; 608CS01P; 608CS01R; 606CS01L; 606CS01M; 606CS01P; 606CS01R:

Femti (50) enheter finnes i en hyllepakke og 10 x 50-enheter finnes i en boks. Hver enhet består av en steril pakke som inneholder to komponenter: et forhåndsmerket polipropylenrør med skrukork og konisk formet bunn fylt med 1 eller 2 ml eNAT® transportmedium og en vattpinne for prøvetaking med en myk nylonfiberbelagt tupp. Fire hovedtyper av innsamlingsapplikatorer er tilgjengelige, inkludert et rør med medium. En type enhet inneholder en vanlig nylonfiberbelagt sprøyteapplikator laget for å samle prøver fra næse, hals, mun, skjede, endetarm eller sår. Den andre typen enhet inneholder en pinneapplikator med nylonfiberbelegg, som er utformet for å samle prøver fra små eller mindre tilgjengelige områder som øyne, ører, nesepassasjer, urogenitale kanaler; Den tredje typen inneholder en pernasal pad applikator belagt med nylon fiber designet for å samle prøver fra nasopharynx og den fjerde har en L-form for endocervical / excervical samling. Disse ulike typene vattpinneapplikatorer legger til rette for innsamling av prøver fra forskjellige anatomiske steder på en pasient. Se i de enkelte produktbeskrivelsene for spesifikk informasjon om medfølgende materialer.

Alle vattpinneapplikatorene for prøvetaking som følger med eNAT® har et støpt og rødt bruddpunkt i applikatorens aksel (fig 1), bortsett fra produktkode 606CS01L som bare har et smeltet bruddpunkt. Det røde merket favoriserer den raske og enda enklere identifiseringen av tilstedevarelsen av et bruddpunkt. Se i produktkonfigurasjonene som er beskrevet i tabellen, for informasjon om tilstedevarelsen av et rødt merke på skafets bruddpunkt. Etter at prøven er samlet inn fra pasienten, forenkler det støpte bruddpunktet bruddet av vattpinneapplikatoren inn i eNAT®-røret med transportmedium.

eNAT®-rørhetter har en intern støpt konstruksjon som er i stand til å fange vattpinneskafet når det er brutt av inn i røret og korken er lukket. Virkningen av å skru lokket på røret beveger enden av det brutte vattpinneskafet inn i en traktformet støpt forankringsbeholder i korken.

Denne støpte traktformen fanger effektivt enden av det brutte applikatorskafet og fester den godt i forankringen med friksjonsgrep. Når skrukorken løsnes og fjernes i testlaboratoriet, festes vattpinneapplikatoren til korken. Denne funksjonen gjør det mulig for operatøren å fjerne vattpinnen fra transportrøret. På grunn av fleksibiliteten av skafet på fleksible vattpinner, samt de med minitupp, er korkens fangefunksjon ikke brukbar, da den brutte applikatoren kanskje ikke passer godt inn i korken.

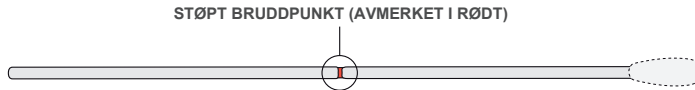


Fig.1

REAGENSER

Guanidintiocyanat
Tris-EDTA
HEPES
Rengjøringsmiddel

NØDVENDIGE, MEN IKKE MEDFØLGENDE, MATERIALER

Passende materialer for molekylær testing i henhold til anbefalte protokoller som per laboratoriereferansehåndbøker.

OPPBEBARING AV PRODUKTET

Produktet er klart til bruk, og ingen videre bearbeiding er nødvendig. Produktet skal transporteres og oppbevares i originalemballasjen ved 5–25°C frem til bruk. Skal ikke overopphøtes. Skal ikke inkuberes eller fryses før bruk.

Feilaktig oppbevaring vil resultere i effekttap. Skal ikke brukes etter utløpsdatoen som er tydelig trykt på den ytre esken og på hver enkelt prøvetransporthetteglass-etikett.

ADVARSLER OG FORSIKTIGHETSREGLER

1. eNAT® medium er ikke for ekstern eller intern bruk hos mennesker eller dyr.
2. Dette produktet er kun for engangsbruk; gjenbruk kan medføre en risiko for infeksjon og/eller unøyaktige resultater.
3. Ikke bruk for mye makt, press eller bøyning når du samler inn vattpinneprøver fra pasienter, da dette kan føre til utilsiktet brudd av vattpinneskaftet.
4. På grunn av utforminga av de fleksible akselapplikatorene, vil vattpinnen følge seg når den plasseres i røret. Derfor frarådet å fjerne vattpinnen fra prøverøret. For å behandle prøven samler du opp væsken med en steril pipette. Hvis brukeren må fjerne vattpinnen må vedkommende være forsiktig og følge egnede forholdsregler for biologisk risiko, slik at du beskytter operatøren og omgivelsene i tilfelle av sprut.
5. Følg godkjente forholdsregler og steril teknikk for biofare. Skal kun brukes av tilstrekkelig opplært og kvalifisert personell.
6. Anvisninger må leses og følges nøy. Produsenten aviserer ethvert ansvar som følge av bruk av uautoriserte ikke-kvalifiserte personer.
7. Ikke egnet for noen annen bruksmåte enn tiltenk bruk.
8. Dette produktet er beregnet for profesjonell bruk eller til bruk i POC (pasientnær pleie)
9. Bruken av eNAT-settet for selvinnsamling av vaginal prøver hos gravide kvinner har ikke blitt evaluert. Selvinnsamling-prosedyren anbefales ikke ved eventuell graviditet.
10. Bruken av produktet med et hurtigdiagnostisk sett med diagnostiske verktøy eller biologiske prøvebehandlingsverktøy må valideres av brukeren før bruk.
11. Skal ikke brukes hvis produktet er synlig skadet
12. Skal ikke brukes hvis eNAT®-prøvetakingssettets avfallspose er skadet eller åpen.
13. eNAT® medium krever ikke noe konsernasjonsstrinn. Peleteringsprosedyren er ikke tillatt fordi den kan føre til tap av følsomhet.
14. eNAT® medium skal ikke brukes for forhåndsfukting av prøvetakningsenheten før innsamling av prøven eller for skylling eller fukting av prøvetakningssteder.
15. Samme rør skal ikke brukes for mer enn én pasient. Dette fører til feil eller dårlig diagnose.
16. Hold beholderen lukket når den ikke er i direkte bruk
17. Før transport, sikre at eNAT®-røret med skrukork er tett lukket
18. eNAT® ble testet med hensyn til mikrobiell levedyktighetsinaktivering av grampositive bakterier, gramnegative bakterier, gjær, muggsopp og virus. Men generelle forholdsregler for sikker håndtering av biologiske væsker skal praktiseres til enhver tid.
19. Kast ubrukete reagenser, avfall og prøver i henhold til lokale bestemmelser.
20. Unngå kontakt av eNAT®-mediet med hud og slimhinner. Hvis det oppstår kontakt, må man vaske umiddelbart med store mengder vann.
21. eNAT® medium inneholder guanidintiocyanat. Unngå direkte kontakt mellom guanidintiocyanat og natriumhypokloritt (blekemiddel) eller andre sterkt reaktive reagenser slik som syrer og baser. Disse blandingene kan frigjøre skadelig gass.
- 22.

**Fare**

Inneholder guanidintiocyanat

H302 Farlig ved sveising

H314 Forårsaker alvorlig hudskolding og øyeskade

H412 Skadelig for vannlevende organismer med langvarige effekter

P264 Vask hendene omhyggelig etter håndtering

P273 Unngå utslip til miljøet

P280 Bruk vernehansker/vernekjær/øyevern/ansiktsvern

P301+P330+P331 VED EVENTUEL SVELGING: skyll munnen. IKKE fremkall brekninger

P303+P361+P353+P310 VED EVENTUELLE KONTAKT MED HUDEN (eller med håret): fjern straks alt forurensset tøy. Skyll huden [eller ta en dusj]. Kontakt umiddelbart GIFTSENTRALEN/lege
P305+P351+P338+P310 HVIS I ØYNENE: Skyll forsiktig med vann i flere minutter. Fjern kontaktlinser hvis til stede og det enkelt lar seg gjøre – fortsatt skyllingen. Ring GIFTSENTRALEN / doktoren din umiddelbart

HMS-datablad er tilgjengelig på anmodning fra Copan Italia S.p.a. via F. Perotti 10, 25125 Brescia, Italia.

PRODUKTFORRINGELSE

eNAT® skal ikke brukes hvis (1) det er tegn på skade eller forurensning på produktet, (2) det er tegn på lekkasje, (3) utløpsdatoen er passert eller (4) det er andre tegn på forringelse.

BRUKSANVISNING

Prøvetaking

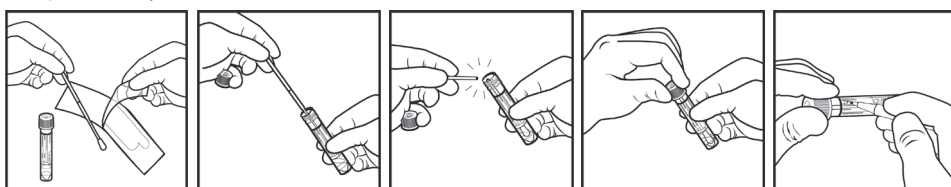
Riktig prøvetaking fra pasienten er meget kritisk for vellykket identifisering av smittsomme organismer. For spesifikk veiledding om prøvetakingsmetoder, se publiserte håndbøker for standard prøvetaking^(2,3). Kvalifisert medisinsk personell skal samle inn kliniske prøver ved bruk av korrekte provereenheter.

Prosedyrene for å ta generiske prøver med eNAT®-systemet og prøvetaking av endokerviske / eksocerviske prøver av kvalifisert personell er beskrevet nedenfor (produktkode 606CS01L). Vaginal prøvetaking er godkjent også for selvinnsamling-prosedyren utført av den ikke-gravide pasienten. Lege skal stå for valget av riktig vattpinne for prøvetaking. Kvalifikasjonsstudier for vaginal selvinnsamling ble utført av Copan for vattpinner som inngår i produktdelenumrene 606CS01R og 608CS01R.

Ved selvinnsamling av vaginal prøve, skal pasienten følge spesifikke instruksjoner inkludert i avsnittet: PASIENTENS SELVINNSAMLING AV VAGINALE PRØVER.

Prøvetaking med vattpinne ved bruk av eNAT®-systemet

1. Åpne eNAT®-prøvetakingsposen og fjern røret.
Ta vattpinnen ut fra posen.
2. Bruk vattpinnen til å samle inn prøven fra pasienten. For å unngå fare for forurensning, må du sikre at vattpinnetuppen kommer i kontakt kun med prøvetakingsstedet.
OBS: Vattpinneskaftene kan ofte endres i diameter for å legge til rette for ulike prøvetakingskrav. Vattpinneskaftene kan også ha et støpt bruddpunkt beregnet for tilsliktet brudd av vattpinnen inn i et transportrør. I alle tilfeller når du samler inn vattpinneprøver fra pasienter, må du ikke bruke for mye kraft eller press på, eller bøyning av, vattpinnen da dette kan føre til uønskede brudd av vattpinneskaftet. **eNAT® medium skal ikke brukes for forhåndsfukting eller forhåndsbløtlegging av prøvetakingsenheten før innsamling av prøven eller for skylling eller fukting av prøvetakingsstedet.**
3. Løsne og fjern korken fra eNAT®-røret mens du sikrer å ikke såle mediet.
4. Sett vattpinnen inn i røret til bruddpunktet nær nivået av rørråpingen.
5. Bøy og bryt vattpinnen ved bruddpunktet mens du holder røret vekk fra ansiktet.
6. Sett korken på røret og lukk tett.
7. Skriv pasientinformasjonen på røretiketten eller påfør et pasientidentifikasjonsmerke.
8. Send prøven til analyselaboratoriet.



Innsamling av livmorhalsprøver med Copan L-formet endocervikal/esocervikal, produktkode 606CS01

1. Klargjør pasienten i posisjonen for prøvetaking av limorhalsen.
2. Fjern overflig slim, hvis det er tilstede, fra livmorhalsen og omgivende ectocervix ved bruk av en bomull- eller polyestervattpinne. Kasser denne vattpinnen.
3. Ved å holde FLOQSwabs® i skaftet, før vattpinnetuppen (den lange delen av L-en) inn i livmorhalskanalen, og etterlat den bredere delen av vattpinnen (den korte delen av L-en). Se Fig. 1
4. Mens du holder vattpinnen i denne posisjonen, roter vattpinnen tre ganger mot urviseren og tre ganger med urviseren, mens du sikrer at den lange delen av «L-en» er i kontakt med livmorhalsen, og den korte delen av «L-en» roterer rundt ectocervix. Se Fig. 2
MERK: Ikke bruk for mye makt, press eller bøyning når du samler inn vattpinneprøver fra pasienter, da dette kan føre til utilsiktet brudd av vattpinneskaftet. Vattpinneskaftene kan ofte endres i diameter for å legge til rette for ulike prøvetakingskrav. Vattpinneskaftene kan også ha et støpt bruddpunkt beregnet for tilsliktet brudd av vattpinnen inn i et transportrør.
5. Fjern vattpinnen fra livmorhalsen og plasser den i eNAT®-røret, skyll og bland den i mediet før å frigjøre prøvemediet fra vattpinnen.
6. Bøy vattpinnen mot siden av røret til det brekker. Kasser det brutte plastkskaftet.
7. Etterlat vattpinnen inne i eNAT®-røret og stram til godt.
- OBS:** Utrekking og kassering av vattpinnen på innsamlingsstedet kan føre til delvis prøvetap.
8. Merk røret med pasient-ID-en og send prøven til testlaboratoriet.

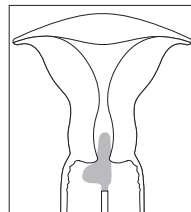


Fig. 1

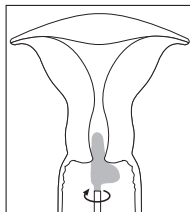


Fig. 2

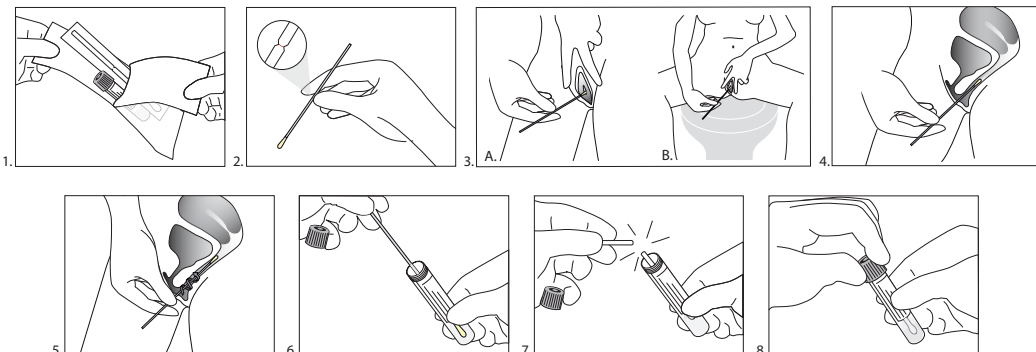
Pasientens selvinnksamling av vaginale prøver

OBS: Denne prosedyren er kun beregnet for veiledet POC (pasientnær pleie) pasientinnksamling av vaginale prøver. Pasienten må oppsøke sin lege, sykepleier eller helsepersonale og lese bruksanvisningen nøyde før prøvetaking. Bruken av eNAT®-settet for selvinnksamling av vaginale prøver hos gravide kvinner har ikke blitt evaluert. Selvinnksamling-prosedyren anbefales ikke ved eventuell graviditet.

Lege skal stå for valget av riktig vattpinne for prøvetaking. Kvalifikasjonssstudier for vaginal selvinnksamling ble utført av Copan for vattpinner som inngår i produktdelenumrene 606CS01R og 608CS01R.

Vask hendene med såpe og vann før du starter, skyll og tørk.

- Apne eNAT®-prøvetakingsposen, kast pipetten (hvis tilstede) og fjern røret.
Ta vattpinnen ut fra posen. Samle inn prøven med vattpinnen mens du unngår at vattpinnetuppen kommer i kontakt med kroppsområder eller -overflater forskjellige fra prøvetakingsstedet.
- Hold vattpinnen ved det støpte bruddpunktet (avmerket i rødt) på skaftet.
OBS: Vattpinneskaftet har et RØDT MERKE som favoriserer den raske og enda enklere identifiseringen av tilstedebruddet ved et bruddpunkt som er designet for tilsliktig brudd av vattpinnen inn i transportrøret. Vattpinneskaftet kan endres i diameter for å legge til rette for ulike prøvetakingskrav. **eNAT® medium skal ikke brukes for forhåndsfuktning av prøvetakingshenheten før innsamling av prøven eller for skylling eller fukting av prøvetakingsstedet.**
- Kom deg inn i én av posisjonene som vises på bildene nedenfor:
 - Stå med bena fra hverandre
 - Sitt på toalettskålen med bena langt fra hverandre.
- Med den ledige hånden, trekk tilbake hudfoldene som dekker åpningen av skjeden og før vattpinnen inn i skjedeåpningen til fingrene berører vulva.
- Roter vattpinnen forsiktig mot veggene av skjeden i 10–30 sekunder. Trekk vattpinnen tilbake forsiktig.
- Løsne og fjern korken fra røret mens du sikrer å ikke såle med det. Sett vattpinnen inn i røret til det støpte bruddpunktet (avmerket i rødt) nær nivået av røråpningen.
- Bøy og bryt vattpinnen ved bruddpunktet mens du holder røret vekk fra ansiktet.
- Sett korken på røret og lukk tett.
- Returner prøvetakingsrøret til din lege, sykepleier eller helsepersonale.



Bruk i laboratoriet

Behandling av eNAT®-prøver for molekylær testing i laboratoriet.

Prøver som er mottatt i laboratoriet for nukleinsyrepåvisning skal behandles når mottatt i laboratoriet. Ved forsinkelse, henvises det til de aktuelle oppbevaringsforholdene for prøver. eNAT® medium bevarer nukleinsyrer i opptil fire uker ved romtemperatur og 4°C⁽¹⁾, og i opptil seks måneder ved -20°C til -80°C.

Prøver bevart i eNAT®-medium kan måtte ekstraheres og renses før amplifisering. eNAT® medium er testet med automatiserte plattformer som for eksempel NucliSENS® easyMAG® (Biomereux), Abbott m2000 system (Abbot Diagnostics), QIAsymphony (Qiagen)⁽⁴⁾, Microlab NIMBUS (Hamilton)⁽⁵⁾, xTAG® Technology (Luminex)⁽⁶⁾ og andre manuelle ekstraksjonsmetoder basert på silikakolonner og magnetiske kuler. For en komplett liste over ekstraksjons- og rensemетодer som er testet med eNAT®, kontakt Copan Italia kundeservice (customerscare@copangroup.com).

Du må utføre de følgende trinnene:

1. Bruk hanske og annen beskyttelse i samsvar med generelle forholdsregler ved håndtering av kliniske prøver. Overhold andre CDC biosikkerhetsnivå 2-anbefalinger (7,8,9,10,11).
2. Når du arbeider med NAAT-analyser, må du utvise forsiktighet for ikke å føre over noen forurensning. Romlig separasjon av arbeidsområder og enveis arbeidsflyt er avgjørende for å hindre amplikon-overføring (12).

VIRVLINGSMETODE:

3. Virvla eNAT®-prøverøret i ti sekunder

OBS 1: Hvis prøven synes å være for slimete, kan det meste av prøven forbli på vattpinnen. Deretter forleng virvlingsstiden for å bryte ned slimklumper, før så å hente prøvematerie fra vattpinnen.

OBS 2: Hvis det vises noe skum i røret etter centrifugeringen, venter du et par sekunder før du åpner den.

4. Skru av korken og overfør passende mengde av prøven (f.eks. 200 µl–400 µl, eller i henhold til den protokollen som brukes for ekstraksjon) direkte inn i ekstraksjon-bufferrøret.

OBS: Hvis du bruker automatiserte systemer, se instrumentets bruksanvisning.

5. Fortsett som per ekstraherings- og amplifiseringsprosedyrene av settet.

Hvis du ikke er i stand til å bruke virvlingsmetoden, kan du bruke den følgende alternative protokollen:

MANUELL RISTEMETODE:

1. Hold eNAT®-røret fra korken mens du sikrer at det er godt lukket.

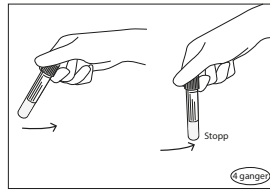
2. Rist røret fire nedover med raske bevegelser av håndleddet (se bilde)

OBS 1: Det anbefales ikke å snu røret opp og ned. Hvis prøven ser ut til å være tyktflytende, anbefales det å forlenge ristetiden for å bryte ned slimete klemmer og for lettere å frigjøre prøven fra vattpinnen.

3. Skru av korken og overfør passende mengde av prøven (f.eks. 200 µl–400 µl, eller i henhold til den protokollen som brukes for ekstraksjon) direkte inn i ekstraksjon-bufferrøret.

OBS 2: Hvis du bruker automatiserte systemer, se instrumentets bruksanvisning.

4. Fortsett som per ekstraherings- og amplifiseringsprosedyrene av settet.



Manuell ristings-protokollen har blitt validert ved bruk av vaginal prøver. Bruken av denne protokollen med annen type prøver, må være tidligere validert av brukeren. Andre ekstraheringsmetoder kan også være aktuelle for validering.

For en oppdatert liste over validerte sett, ta kontakt med Copan Italia.

KVALITETSKONTROLL

ANTIMIKROBIELL AKTIVITET

eNAT® medium er rutinemessig testet for antimikrobiell aktivitet mot et panel av bakterier (e. coli, s. aureus og c. albicans). En fullstendig mikrobiell levedyktighetsinaktivering oppnås i løpet av 30 minutter for disse tre stammene, med start fra $\geq 10^5$ levedyktig CFU inkulert i 1 ml av eNAT®-mediet.

YTLESESEGNSKAPER

NUKLEINSYREBEVARING

eNAT® medium bevarer nukleinsyrer i opptil fire uker ved romtemperatur og 4°C, og i opptil seks måneder ved -20°C til -80°C.

Ytlesetesting med Copan eNAT® ble utført ved bruk av laboratoriestammer påført en vattpinne. Ytlesetesting ble ikke utført ved bruk av humane prøver. Testede stammer inkluderer blant annet:

ORGANISME	REF.NUMMER	ANALYTTYPE
INFLUENSA A-VIRUS	ATCC® VR-822	RNA-VIRUS
INLUENSA B-VIRUS	ATCC® VR 786	RNA-VIRUS
CYTOMEGALOVIRUS	ATCC® VR-977	DNA-VIRUS
HERPESVIRUS TYPE I	ATCC® VR-539	DNA-VIRUS
CHLAMYDIA TRACHOMATIS	ATCC® VR-880	KLAMYDIA
CHLAMYDIA PNEUMONIAE	ATCC® VR-1360	KLAMYDIA
NEISSERIA GONORRHOEAE	ATCC® 43069	GRAMNEGATIVE BAKTERIER
BORDETELLA PERTUSSIS	ATCC® 8467	GRAMNEGATIVE BAKTERIER
PSEUDOMONAS AERUGINOSA	ATCC® 27853	GRAMNEGATIVE BAKTERIER
MRSA	ATCC® 43300	GRAMPOSITIVE BAKTERIER
STAPHYLOCOCCUS AERUS	ATCC® 6538	GRAMPOSITIVE BAKTERIER
MYCOPLASMA HOMINIS	ATCC® 23114	MYKOPLASMA
MYCOPLASMA PNEUMONIAE	ATCC® 15331	MYKOPLASMA
TRICHOMONAS VAGINALIS	Biomedisinsk kultur	PROTOZO

INAKTIVERING AV MIKROBIELL LEVEDYKTIGHET

eNAT® gjør det mulig å inaktivere mikrobiell levedyktighet på kort tid etter inkubasjon. Med utgangspunkt i en innledende stammekonsentrasjon på ≥ 105 CFU (eller IFU)/ml, blir bakterier, gjær og virus fullstendig inaktivert på ≤ 30 minutter. Former er fullstendig inaktivert etter ≤ 1 times testing av inaktivering av levedyktighet med Copan eNAT® ble utført ved hjelp av høykonsenterte laboratoriestammer. Testede stammer inkluderer:

Stamme	ATCC®	Type	Tilsatt konsentrasjon ved oppstart	Vekst etter 15'	Vekst etter 30'	Vekst etter 1 time
Streptococcus pneumoniae	ATCC® 6305	Grampositive bakterier	$>10^6$ CFU/ml	Ingen vekst	Ingen vekst	Ingen vekst
Streptococcus agalactiae	ATCC® 12386		$>10^7$ CFU/ml	Ingen vekst	Ingen vekst	Ingen vekst
Staphylococcus aureus	ATCC® 6538		$>10^7$ CFU/ml	Ingen vekst	Ingen vekst	Ingen vekst
Peptostreptococcus anaerobius	ATCC® 27337		$>10^7$ CFU/ml	Ingen vekst	Ingen vekst	Ingen vekst
Escherichia coli	ATCC® 25922	Gramnegative bakterier	$>10^7$ CFU/ml	Ingen vekst	Ingen vekst	Ingen vekst
Pseudomonas aeruginosa	ATCC® 27853		$>10^7$ CFU/ml	Ingen vekst	Ingen vekst	Ingen vekst
Shigella sonney	ATCC® 9290		$>10^7$ CFU/ml	Ingen vekst	Ingen vekst	Ingen vekst
Salmonella typhimurium	ATCC® 14028		$>10^7$ CFU/ml	Ingen vekst	Ingen vekst	Ingen vekst
Haemophilus influenzae	ATCC® 10211		$>10^6$ CFU/ml	Ingen vekst	Ingen vekst	Ingen vekst
Neisseria gonorrhoeae	ATCC® 43069		$>10^6$ CFU/ml	Ingen vekst	Ingen vekst	Ingen vekst
Candida albicans	ATCC® 10231	sopp	$>10^5$ CFU/ml	Ingen vekst	Ingen vekst	Ingen vekst
Aspergillus brasiliensis	ATCC® 16404		$>10^5$ CFU/ml	140 CFU / 100 uL	9 CFU / 100 uL	Ingen vekst
Chlamydia trachomatis	ATCC® VR-880	Intracellulære gramnegative bakterier	$>10^5$ IFU/ml	Ingen IFU registrert	Ingen IFU registrert	Ingen IFU registrert
Influenza B	ATCC® VR-786	RNA-virus	$>10^5$ IFU/ml	Ingen IFU registrert	Ingen IFU registrert	Ingen IFU registrert
Influenza A	ATCC® VR-822		$>10^5$ IFU/ml	Ingen IFU registrert	Ingen IFU registrert	Ingen IFU registrert
Herpes simplex-virus type 1	ATCC® VR-539	DNA-virus	$>10^5$ IFU/ml	Ingen IFU registrert	Ingen IFU registrert	Ingen IFU registrert

CFU = kolonidannende enhet

IFU = smittsomme enheter

De oppnådde resultatene vil i stor grad avhenge av riktig og tilstrekkelig prøvetaking, samt rettidig transport og behandling i laboratoriet.

Se symboltabellen neders i bruksanvisningen

Srpski**Sistem za prikupljanje i čuvanje uzoraka Copan eNAT®****Uputstva za upotrebu****PREDVIĐENA UPUTREBA**

Sistem za prikupljanje i transport Copan eNAT® namenjen je prikupljanju, transportu i skladištenju kliničkih uzoraka koji se analiziraju tehnikama amplifikacije nukleinskih kiselina.

Medijum eNAT® stabilizuje i čuva RNK/DNK tokom dužeg vremenskog perioda i kompatibilan je sa komercijalno dostupnim platformama za ekstrakciju i amplifikaciju nukleinskih kiselina.

SAŽETAK I NAČELA

Klinički uzorci koji se čuvaju i transportuju u medijumu eNAT® mogu se podvrgnuti standardnim kliničkim laboratorijskim postupcima za otkrivanje nukleinskih kiselina virusa, bakterija, hlamidija, protozoa i mikoplazme u testovima molekularne amplifikacije.

Primarni cilj tehnika amplifikacije nukleinskih kiselina je očitavanje širokog spektra zaraznih bolesti, stoga je neophodno očuvati integritet nukleinskih kiselina kliničkih uzoraka tokom transporta i skladištenja.⁽¹⁾. Medijum eNAT® sadrži deterdžent i sredstvo za denaturisanje proteina kako bi se sprečila proliferacija mikroorganizama i stoga medijum eNAT® nije namenjen za upotrebu u tehnikama koje se zasnivaju na kulturi.

OPIS PROIZVODA

Medijum eNAT® je dostupan u konfiguracijama prikazanim u sledećoj tabeli:

ŠIFRA	OPIS
608CS01M	Epruveta sa navojnim čepom dimenzija 12 mm x 80 mm koja sadrži 1 ml medijuma za transport i čuvanje eNAT® i bris sa malim vrhom sa prelomnom tačkom sa crvenom oznakom i vrhom od najljonskih vlakana
608CS01P	Epruveta sa navojnim čepom dimenzija 12 mm x 80 mm koja sadrži 1 ml medijuma za transport i čuvanje eNAT® i fleksibilni bris sa prelomnom tačkom sa crvenom oznakom i vrhom od najljonskih vlakana
608CS01R	Epruveta sa navojnim čepom dimenzija 12 mm x 80 mm koja sadrži 1 ml medijuma za transport i čuvanje eNAT® i bris srednje veličine sa prelomnom tačkom sa crvenom oznakom i vrhom od najljonskih vlakana
606CS01L	Epruveta sa navojnim čepom dimenzija 12 mm x 80 mm koja sadrži 2 ml medijuma za transport i čuvanje eNAT® i bris L oblika sa prelomnom tačkom i vrhom od najljonskih vlakana
606CS01M	Epruveta sa navojnim čepom dimenzija 12 mm x 80 mm koja sadrži 2 ml medijuma za transport i čuvanje eNAT® i bris sa malim vrhom sa prelomnom tačkom sa crvenom oznakom i vrhom od najljonskih vlakana
606CS01P	Epruveta sa navojnim čepom dimenzija 12 mm x 80 mm koja sadrži 2 ml medijuma za transport i čuvanje eNAT® i fleksibilni bris sa prelomnom tačkom sa crvenom oznakom i vrhom od najljonskih vlakana
606CS01R	Epruveta sa navojnim čepom dimenzija 12 mm x 80 mm koja sadrži 2 ml medijuma za transport i čuvanje eNAT® i bris srednje veličine sa prelomnom tačkom sa crvenom oznakom i vrhom od najljonskih vlakana

Mogu biti dostupne dodatne šifre proizvoda. Za ažurirane informacije pogledajte našu web stranicu: www.copangroup.com

Ispitivanje performansa eNAT® izvršena su upotreboom laboratorijskih sojeva, a ne ljudskih uzoraka.

Za šifre eNAT® 608CS01M; 608CS01P; 608CS01R; 606CS01L; 606CS01M; 606CS01P; 606CS01R:

Jedno Vi-pakovanje sadrži pedeset (50) jedinica a jedna kutija sadrži 10 x 50 jedinica. Svaka jedinica se sastoji od sterilnog pakovanja koje sadrži dve komponente: polipropilenku epruvetu sa prethodno označenim navojnim čepom sa konusnim dnem napunjenu sa 1 ili 2 ml eNAT® transportnog medijuma i brisem za prikupljanje uzoraka sa vrhom od mekih najljonskih vlakana. Dostupne su četiri glavne vrste aplikatora za sakupljanje, uključujući epruvetu sa medijumom. Jedna vrsta jedinica sadrži bris srednje veličine od najljonskih vlakana koji služi za uzimanje uzorka iz nosa, grla, usta, vagine, rektuma ili rana; drugi tip jedinice sadrži bris od najljonskih vlakana malog vrha koji služi za uzimanje uzorka iz nosa, grla, usta, vagine, rektuma ili rana; drugi tip jedinice sadrži bris od najljonskih vlakana malog vrha koji služi za uzimanje uzorka iz malih ili manje dostupnih područja, kao što su oko, uho, nosni prolazi i urogenitalni putevi; treći tip sadrži pernazačni bris od najljonskih vlakana koji služi za uzimanje uzorka iz nazofarinks-a; četvrta ima konformaciju u obliku slova L za endocervikalno / egzocervikalno uzorkovanje. Ove različite vrste aplikatora briseva olakšavaju sakupljanje uzoraka sa različitim anatomskim mesta na pacijentu. Pročitajte opise pojedinačnih proizvoda kako biste se detaljnije upoznali sa isporučenim materijalom.

Svi aplikatori za sakupljanje briseve koji imaju eNAT® imaju oblikovanu i crveno štampanu tačku lomljenja na osovini aplikatora (Sl. 1), osim koda proizvoda 606CS01L koji ima samo oblikovanu tačku lomljenja. Crvena oznaka omogućava brzo i još lakše pronađenje prelomne tačke. Pogledajte konfiguracije proizvoda opisane u tabeli za detaljnije informacije o mestu crvene oznake na prelomnoj tački štapića. Nakon uzimanja uzorka od pacijenta, označena prelomačka olakšava stavljanje brisa u epruvetu eNAT® sa transportnim medijumom. Čepovi epruveta eNAT® dizajnirani su tako da uhvate štapić brisa kada se prelomi u epruvetu i zatim se čep zatvori. Zavrtanje čepa na epruveti gura kraj prelomljenog štapića ka utisnutoj bazi u obliku levka koja se nalazi unutar čepa. Ova utisnutna baza u obliku levka hvata kraj prelomljenog štapića i čvrsto ga drži u položaju usled trenja. Kada se u laboratoriji za analizu čep odvrne i skine, štapić brisa ostaje čvrsto pričvršćen za čep. Ova funkcija omogućava operateru da jednostavno izvadi bris iz transportne epruve. Funkcija zatvarača nije dostupna za male modele sa malim vrhovima i fleksibilnim brisovima, jer zbog fleksibilnosti štapića, slomljeni jastučić možda neće ostati pričvršćen za utikač.

PRELOMNA TAČKA OZNAČENA CRVENOM OZNAKOM

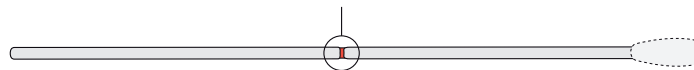


Fig.1

REAGENSI

Gvanidin tiocjanat
Tris-EDTA
HEPES
Deterdžent

NEOPHODAN MATERIJAL KOJI NIJE UKLJUČEN

Materijali koji su prikladni za molekularne testove u skladu sa protokolima preporučenim u referentnim laboratorijskim priručnicima.

ČUVANJE PROIZVODA

Proizvod je spremjan za upotrebu i nije mu potrebna dodatna priprema. Proizvod se mora transportovati i čuvati u originalnoj posudi na temperaturi od 5-25°C sve do momenta upotrebe. Nemojte pregrevitati. Nemojte inkubirati ili zamrzavati pre upotrebe.
U slučaju nepravilnog čuvanja, efikasnost će biti kompromitovana. Nemojte koristiti nakon isteka roka upotrebe koji je jasno odštampan na spoljašnjosti kutije i na etiketi svake bočice za transport uzoraka.

UPOZORENJA I MERE OPREZA

1. Medijum eNAT® nije namenjen za unutrašnju i spoljašnju upotrebu na ljudima ili životinjama.
2. Ovaj proizvod je samo za jednokratnu upotrebu; ponovna upotreba može dovesti do rizika od unakrsne kontaminacije i/ili može dati neprecizne rezultate.
3. Prilikom uzimanja uzorka od pacijenata, nemojte previše stiskati, gurati ili savijati bris; u suprotnom, štapić brisa se može slučajno polomit.
4. Zbog geometrije štapa fleksibilnog brisa, bris se može uviti kada se ubaci u epruvetu, stoga uklanjanje brisa iz epruve ne preporučuje. Da biste obradili uzorak, prikupite tečnost sterilnom pipetom. Ako korisnik mora ukloniti bris, обратите pažnju i pridržavajte se odgovarajućih mera preostrožnosti za biološku opasnost kako biste zaštitali operatera i okolinu u slučaju prskanja.
5. Preduzmite odobrene mere opreza o biološkim rizicima i koristite aseptične tehnike. Proizvod može koristiti samo obučeno i kvalifikovano osoblje.
6. Pažljivo pročitajte i pratite uputstva. Proizvođač odbija svaku odgovornost koja proizlazi iz upotrebe od strane neovašćenih nekvalifikovanih osoba.
7. Proizvod nije pogodan za druge namene osim one predviđene.
8. Ovaj proizvod je namenjen profesionalnoj upotrebni ili na mestu lečenja (POC).
9. Upotreba kompleta eNAT® za samostalno uzimanje vaginalnih uzorka kod trudnica nije procenjena. U slučaju trudnoće postupak samostalnog uzimanja uzorka se ne preporučuje.
10. Korisnik pre upotrebe mora da potvrdi upotrebu proizvoda sa kompletom za brzu dijagnostiku, dijagnostičkim alatima ili biološkim alatima za obradu uzorka.
11. Proizvod nemojte koristiti u slučaju vidljivih oštećenja.
12. Komplet za prikupljanje uzorka eNAT® nemojte koristiti ako je omot oštećen ili otvoren.
13. Medijum eNAT® ne zahteva fazu koncentracije. Postupak peletiranja nije dopušten jer može izazvati gubitak osetljivosti.
14. Nemojte koristiti medijum eNAT® za prethodno vlaženje ili prethodno kvašenje uređaja pre prikupljanja uzorka ili za pranje ili vlaženje mesta uzorkovanja.
15. Nemojte koristiti istu epruvetu za više od jednog pacijenta. To može dovesti do pogrešne ili neodgovarajuće dijagnoze.
16. Posude držite zatvorenu kada nije u upotrebi.
17. Pre transportovanja, provjerite da li je epruveta sa navojnim čepom eNAT® dobro zatvorena.
18. Medijum eNAT® je testiran na inaktivaciju mikrobiološke održivosti Gram-pozitivnih bakterija, Gram-negativnih bakterija, kvasaca, plesni i virusa. Međutim, uvek treba primenjivati univerzalne mere preostrožnosti za bezbedno rukovanje biološkim tečnostima.
19. Neiskorišteni reagensi, otpad i uzorci moraju se odlagati u skladu sa lokalnim propisima.
20. Izbegavajte kontakt medijuma eNAT® sa kožom i sluzokožom. U slučaju kontakta, odmah isperite sa puno vode.
21. Medijum eNAT® sadrži gvanidin tiocijanat. Izbegavajte direktni kontakt između gvanidin tiocijanata i natrijum hipohlorita (izbeljivača) ili drugih visoko reaktivnih reagensa kao što su kiseline i baze. Ove smese mogu oslobadati štetne gasove.
- 22.



Opasnost

Sadrži gvanidin tiocijanat

H302 Opasno ako se proguta

H314 Izaziva teške opekotine kože i oštećenja očiju

H412 Šteti vodenim organizmima s dugoročnim posledicama

P264 Temeljno operite ruke nakon korišćenja

P273 Izbegavajte ispuštanje u okolinu

P280 Nosite zaštitne rukavice / zaštitnu odeću / zaštitu za oči/lice

P301+P330+P331 AKO SE PROGUTA: isperite usta. Ne podstičte povraćanje.

P303+P361+P353+P310 AKO DOBE DO KONTAKTA SA KOŽOM (ili kosom): odmah skinite svu kontaminiranu odeću. isperite kožu [ili se istuširajte]. Odmah se obratite CENTRU ZA KONTROLU TROVANJA/lekaru

P305+P351+P338+P310 U SLUČAJU KONTAKTA S OČIMA: Oprezno ispirajte vodom nekoliko minuta. Uklonite eventualna kontaktna sočiva ako je to jednostavno – nastavite sa ispiranjem. Odmah nazovite CENTAR ZA SLUČAJEVE TROVANJA / lekaru

EUH032 Kontakt sa kiselinom oslobođa veoma toksične gasove

Bezbednosni list (MSDS) dostupan je na zahtev od kompanije Copan Italia S.p.A., via F. Perotti 10, 25125 Breša, Italy.

NEISPRAVNOST PROIZVODA

Nemojte koristiti medijum eNAT® ako (1) proizvod pokazuje vidljive znakove oštećenja ili kontaminacije; (2) je vidljiv gubitak; (3) je prekoračen datum isteka roka upotrebe ili (4) u prisutnosti drugih znakova neispravnosti.

UPUTSTVO ZA UPOTREBU

Prikupljanje uzorka

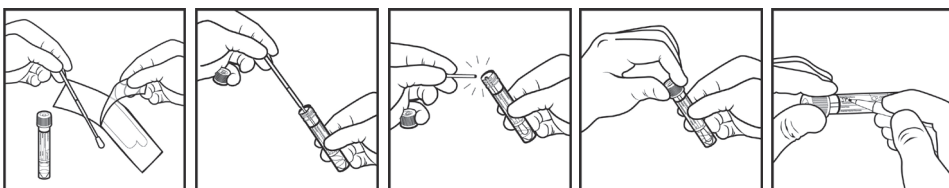
Pavilino prikupljanje uzorka neophodno je za ispravnu identifikaciju zaraznih organizama. Za posebna uputstva o postupcima prikupljanja uzorka, pogledajte objavljena standardna uputstva za prikupljanje uzorka (2). Prikupljanje kliničkih uzorka treba da sprovodi samo kvalifikovano medicinsko osoblje upotrebom odgovarajućih uređaje za uzimanje uzorka.

Postupci za uzimanje generičkih uzorka sa sistemom eNAT® i uzimanje uzorka endocervikalnih / egzocervikalnih uzoraka od strane kvalifikovanog osoblja opisani su u nastavku (šifra proizvoda 606CS01L). Vaginalno uzorkovanje je takođe potvrđeno postupkom samostalnog uzimanja uzorka koje su obavljale pacijentkinje koje nisu u drugom stanju.

Odabir odgovarajućeg brisa za sakupljanje uzorka mora uraditi lekar. Kompanija Copan je sprovedla kvalifikacione studije vaginalnog samostalnog uzimanja uzorka na brisevima sa šifrom proizvoda 606CS01R i 608CS01R.
U slučaju samostalnog uzimanja vaginalnog uzorka, pacijent mora slediti posebna uputstva navedena u odeljku: SAMOSTALNO UZIMANJE VAGINALNIH UZORAKA OD STRANE PACIJENTA.

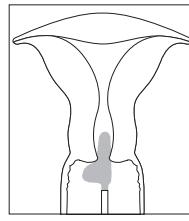
Prikupljanje uzorka sistemom eNAT®

1. Otvorite eNAT® kesicu za prikupljanje uzorka i izvucite epruvetu.
Izvadite bris iz odgovarajuće kesice.
2. Koristite bris za prikupljanje uzorka pacijenta. Kako biste izbegli opasnost od kontaminacije, proverite da li vrh brisa dolazi samo u kontakt s mestom za uzimanje uzorka.
NAPOMENA: često su štapići briseva dostupni sa različitim prečnicima da bi se prilagodili različitim potrebama uzorkovanja. Štapić brisa može imati i označenu prelomnu tačku koja omogućava namerno lomljenje brisa unutar transportne epruvete. U svakom slučaju, prilikom uzimanja uzorka od pacijenta, nemojte previše stiskati, gurati ili savijati bris; u suprotnom, štapić brisa se može slučajno polomiti. **Nemojte koristiti medijum eNAT® za prethodno vlaženje ili prethodno kvašenje uređaja pre prikupljanja uzorka ili za pranje ili vlaženje mesta uzorkovanja.**
3. Odvrnite i uklonite čep sa epruvete eNAT®, vodeći računa da ne prospete medijum.
4. Stavite bris u epruvetu sve dok se prelomna tačka ne nadje u nivou otvora epruvete.
5. Savjite i prelomite bris na mestu prelomne tačke i udaljite epruvetu od lica.
6. Vratite čep na epruvetu i hermetički je zatvorite.
7. Napišite podatke o pacijentu na etiketu epruvete ili nalepite identifikacionu etiketu pacijenta.
8. Pošaljite uzorak u laboratoriju na analizu.

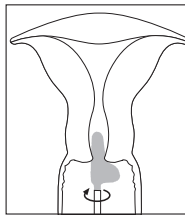


Sakupljanje cervikalnih uzorka pomoću Copan brisa za endocervikalne/ezocervikalne uzorce L oblika sa šifrom proizvoda 606CS01L

1. Pripremite pacijenta u položaju za uzimanje cervikalnog uzorka.
- Copan pamučni bris za endocervikalne/ezocervikalne uzorce L oblika FLOQSwabs®** namenjen je za cervikalno uzorkovanje od strane zdravstvenih radnika. Niže dozvoljeno da nestručna lica koriste bris. Bris za sakupljanje uzorka nije kvalifikovan za sakupljanje uzorka koji nisu cervikalni.
2. Uklonite višak sekreta ako je prisutan u cervikalnom kanalu i okolnom ektocerviku pomoću pamučnih ili poliesterskih štapića. Bacite taj štapić.
3. Držeći bris FLOQSwabs® za štapić, umetnite vrh brisa (duži deo L oblika) unutar cervikalnog kanala i ostavite spolja širi deo brisa (kraći deo L oblika). Pogledajte sliku 1
4. Držeći bris u tom položaju, okrenite ga 3 puta u smeru kretanja kazaljki na satu i 3 puta u suprotnom smeru. Uverite se da duži deo L oblike dolazi u dodir sa cervikalnim kanalom, a da se kraći deo L oblike kreće oko ektocerviksa. Pogledajte sliku 2
- NAPOMENA:** Nemojte previše stiskati, gurati ili savijati bris prilikom sakupljanja uzorka iz pacijentata jer se u suprotnom štapić brisa može slučajno polomiti. Često su štapići briseva dostupni sa različitim prečnicima da bi se prilagodili različitim potrebama uzorkovanja. Štapić brisa može imati i označenu prelomnu tačku koja omogućava namerno lomljenje brisa unutar transportne epruvete.
5. Uklonite bris iz cervikalnog kanala i stavite ga u eNAT® epruvetu, ispirajte i mešajte bris unutar medijuma da bi uzorak spao sa brisa.
6. Savjite štapić brisa uz bočnu stranu cevi da biste ga polomili. Bacite slomljeni plastični štapić.
7. Ostavite bris unutar eNAT® epruvete i zatvorite je čvrsto.
- NAPOMENA:** izvlačenje i bacanje brisa na mestu uzorkovanja može da dovede do delimičnog gubitka uzorka.
8. Označite epruvetu ID-om pacijenta i pošaljite uzorak u laboratoriju na analizu



Slika 1



Slika 2

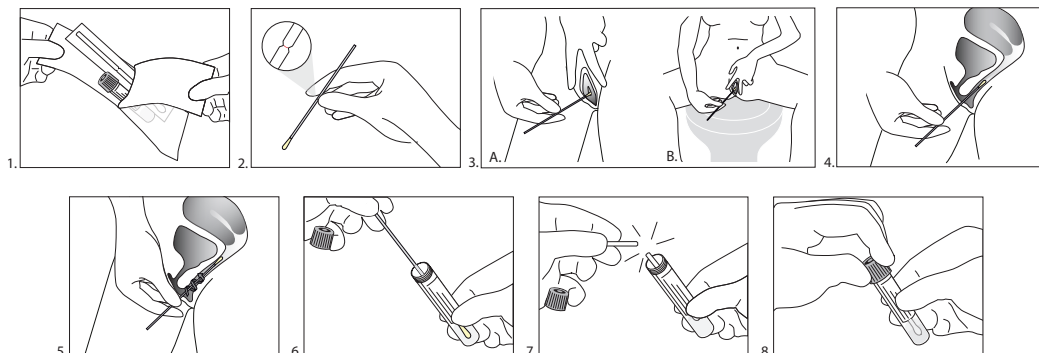
Samostalno uzimanje vaginalnih uzorka od strane pacijenta

NAPOMENA: ova procedura je namenjena samo samostalnom uzimanju vaginalnih uzorka od strane pacijentkinje pod nadzorom na mestu lečenja (PCO). Pacijentkinja se mora posavetovati sa lekarom, medicinskom sestrom ili zdravstvenim radnikom i pažljivo pročitati uputstva pre uzimanja uzorka. Upotreba kompleta eNAT® za samostalno uzimanje vaginalnih uzorka kod trudnica nije procenjena. U slučaju trudnoće postupak samostalnog uzimanja uzorka se ne preporučuje.

Odabir odgovarajućeg brisa za sakupljanje uzorka mora uraditi lekar. Kompanija Copan je sprovedla kvalifikacione studije vaginalnog samostalnog uzimanja uzorka na brisevima sa šifrom proizvoda 606CS01R i 608CS01R.

Pre nego što počnete, operite ruke vodom i sapunom, isperite ih i osušite.

1. Otvorite eNAT® kesicu za prikupljanje uzorka, uklonite pipetu, ako je prisutna i izvucite epruvetu.
Izvadite bris iz odgovarajuće kesice. Uzmite uzorak bris, ali izbegavajte da vrh brisa dođe u dodir sa površinama tela ili površinama koje su različite od mesta za uzimanje uzorka.
2. Držite bris u nivou prelomne tačke obeležene crvenom oznakom na štapiću.
NAPOMENA: štapići brisa imaju CRVENU OZNAKU koja omogućava brzo i još lakše pronaalaženje prelomne tačke i služi za namerno lomljenje brisa unutar transportne epruvete. Štapići briseva dostupni sa različitim prečnicima da bi se prilagodili različitim potrebama uzorkovanja. **Nemojte koristiti medijum eNAT® za prethodno vlaženje ili prethodno kvašenje uređaja pre prikupljanja uzorka ili za pranje ili vlaženje mesta uzorkovanja.**
3. Zauzmite jedan od položaja prikazanih na sledećim slikama:
 - A. Stojeci raširenenih nogu
 - B. Sedeći na WC šolji raširenenih nogu.
4. Slobodnom rukom unazad povucite usmine koje prekrivaju otvor vagine i gurajte bris u otvor vagine sve dok prsti dodiruju vulvu.
5. Blago rotirajte bris 10-30 sekundi naspram zidova vagine. Pažljivo izvadite bris.
6. Odvrnite i uklonite čep sa epruvete vodeći računa da ne prospete medijum. Stavite bris u epruvetu sve dok se utisnuta prelomna tačka sa crvenom oznakom ne nade u nivou otvora epruvete.
7. Savijte i prelomite bris na mestu prelomne tačke i udaljite epruvetu od lica.
8. Vratite čep na epruvetu i hermetički je zatvorite.
9. Epruvetu za prikupljanje uzorka vratite lekaru, medicinskoj sestri ili zdravstvenom radniku.



Upotreba u laboratoriji

Obrađa eNAT® uzorka za molekularnu analizu u laboratoriju.

Uzorci koje dobija laboratorijska za otkrivanje nukleinskih kiselina moraju biti obradeni po prijemu. U slučaju kašnjenja, pogledajte preporučene uslove čuvanja uzorka. Medijum eNAT® čuva nukleinske kiseline do 4 nedelje na sobnoj temperaturi i na 4°C⁽¹⁾ i do 6 meseci na od -20°C do -80°C.

Uzorci koji se čuvaju u medijumu eNAT® moraju se moraju ekstrahovati i prečistiti pre amplifikacije. eNAT® je testiran sa automatizovanim platformama kao što su, na primer, NucliSENS® easyMAG® (Biomereux), Abbott m2000 system (Abbott Diagnostics), QIAAsymphony (Qiagen)⁽⁴⁾, microlab NIMBUS (Hamilton)⁽⁵⁾, xTAG® Technology (Luminex)⁽⁶⁾ i sa drugim metodama ručne ekstrakcije zasnovane na siliku stubovima ili magnetnim perlama. Za potpunu listu metoda ekstrakcije i pročišćavanja testiranih sa eNAT®-om, kontaktirajte službu za korisnike kompanije „Copan Italia“ (customercare@copangroup.com).

Moraju se obaviti sledeći koraci:

1. Nosite rukavice i drugu zaštitnu opremu koja je u skladu sa opštim merama opreza za rukovanje kliničkim uzorcima. Pridržavajte se preporuka 2. nivoa biološke bezbednosti CDC-a^(7,8,9,10,11).
2. Kada radite sa NAAT testovima potrebno je preduzeti odgovarajuće mere opreza kako bi se izbegla unakrsna kontaminacija. Fizičko razdvajanje radnih područja i jednosmerni tok rada su neophodni za sprečavanje unakrsne kontaminacije amplikona⁽¹²⁾.

METOD MUĆKANJA U VORTEKSNOJ CEVI:

3. Snažno mučkajte (vorteksirajte) 10 sekundi epruvetu sa uzorkom eNAT®
NAPOMENA 1: ako je uzorak previše sluzav, u velikoj meri može ostati zatepljen za bris. Produžite vreme mučkanja kako biste razbili grudvice sluzi i odvojili uzorak od brisa.
NAPOMENA 2: ako se nakon vrtloga u epruveti pojavi pena, sačekajte nekoliko sekundi da je otvorite.
4. Odvrnite čep i prenesite odgovarajuću količinu uzorka (npr. 200-400 ul ili prema protokolu koji se koristi za ekstrakciju) direktno u epruvetu sa brisom za ekstrakciju.
NAPOMENA: U slučaju upotrebe sa automatizacijom, pogledajte uputstva za upotrebu instrumenta.
5. Nastavite u skladu sa procedurama za komplete za ekstrakciju i amplifikaciju.

Ako ne možete da koristite vorteksnu cev, koristite sledeći alternativni protokol:

METOD RUČNOG MUĆKANJA:

1. Držite epruvetu eNAT® za čep i budite sigurni da je dobro zatvorena.
2. Promučkajte epruvetu 4 puta prema dole brzim pokretima ručnog zgloba (vidi sliku).

NAPOMENA 1: ne preporučuje se da epruvetu okrećete gore-dole. Ako se čini da je uzorak viskozan, preporučuje se produženje vremena mučkanja kako bi se slomile stezne sluznice i kako bi se uzorak lakše oslobođio iz brisa.

- Odvrnite čep i prenesite odgovarajuću količinu uzorka (npr. 200-400 µl ili prema protokolu koji se koristi za ekstrakciju) direktno u epruvetu sa brisom za ekstrakciju.

NAPOMENA 2: U slučaju upotrebe sa automatizacijom, pogledajte uputstva za upotrebu instrumenta.

- Nastavite u skladu sa procedurama za komplete za ekstrakciju i amplifikaciju.

Protokol za ručno mučkanje proveren je sa vaginalnim uzorcima. Upotreba ovog proizvoda u kombinaciji sa drugim vrstama uzorka mora biti potvrđena od strane korisnika pre upotrebe. Drugi metodi ekstrakcije mogu se primeniti pre provere.

Da biste dobili ažuriranu listu proverenih kompleta, kontaktirajte Copan Italia.

KONTROLA KVALITETA

ANTIMIKROBIOLOŠKA AKTIVNOST

Medijum eNAT® rutinski je testiran na antimikrobiološku aktivnost protiv brojnih bakterija (*E. coli*, *S. aureus* i *C. albicans*). Za ova tri soja, potpuna inaktivacija mikrobiološke održivosti postiže se za 30 minuta, počevši od $\geq 10^5$ vitalnih CFU-a inokuliranih u 1 ml medijuma eNAT®.

PERFORMANSA

ČUVANJE NUKLEINSKIH KISELINA

Medijum eNAT® čuva nukleinske kiseline do 4 nedelje na sobnoj temperaturi i na 4°C i do 6 meseci na od -20°C. do -80°C.

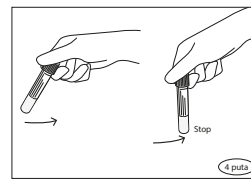
Ispitivanja performansa medijuma Copan eNAT® izvršena su upotrebom laboratorijskih sojeva na medijumu, a ne ljudskih uzorka. Testirani sojevi uključuju, između ostalih:

ORGANIZAM	BROJ REF.	VRSTA ANALITA
VIRUS INFLUENCE A	ATCC® VR-822	RNK VIRUS
VIRUS INFLUENCE B	ATCC® VR-786	RNK VIRUS
CITOMEGLOVIRUS	ATCC® VR-977	DNK VIRUS
HERPES VIRUS TIP I	ATCC® VR-539	DNK VIRUS
CHLAMYDIA TRACHOMATIS	ATCC® VR-880	HLAMIDIJA
CHLAMYDIA PNEUMONIAE	ATCC® VR-1360	HLAMIDIJA
<i>NEISSERIA GONORRHOEAE</i>	ATCC® 43069	GRAM-NEGATIVNA BAKTERIJA
<i>BORDETELLA PERTUSSIS</i>	ATCC® 8467	GRAM-NEGATIVNA BAKTERIJA
<i>PSEUDOMONAS AERUGINOSA</i>	ATCC® 27853	GRAM-NEGATIVNA BAKTERIJA
MRSA	ATCC® 43300	GRAM-POZITIVNA BAKTERIJA
<i>STAPHYLOCOCCUS AUREUS</i>	ATCC® 6538	GRAM-POZITIVNA BAKTERIJA
<i>MYCOPLASMA HOMINIS</i>	ATCC® 23114	MIKOPLAZME
<i>MYCOPLASMA PNEUMONIAE</i>	ATCC® 15331	MIKOPLAZME
<i>TRICHOMONAS VAGINALIS</i>	Biomed kultura	PROTOZOA

INAKTIVACIJU ODRŽIVOSTI MIKROBA

eNAT® omogućava inaktivaciju održivosti mikroba u kratkom vremenu nakon inokuluma. Polazeći od početne koncentracije soja od $\geq 10^5$ CFU (ili IFU) / ml, bakterije, kvasti i virusi su potpuno inaktivirani za ≤ 30 minuta. Plesni su potpuno inaktivirani za ≤ 1 sat. Testiranje inaktivacije održivosti sa Copan eNAT® je sprovedeno korišćenjem visoko koncentrovanih laboratorijskih sojeva. Testirani sojevi uključuju:

Soj	ATCC®	Vrsta	Početna koncentracija sa skokovima	Rast posle 15'	Rast posle 30'	Rast posle 1 sata
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	ATCC® 6305	Gram-positivne bakterije	$>10^6$ CFU/ml	Nema rasta	Nema rasta	Nema rasta
<i>Streptococcus agalactiae</i>	ATCC® 12386		$>10^7$ CFU/ml	Nema rasta	Nema rasta	Nema rasta
<i>Staphylococcus aureus</i>	ATCC® 6538		$>10^7$ CFU/ml	Nema rasta	Nema rasta	Nema rasta
<i>Peptostreptococcus anaerobius</i>	ATCC® 27337		$>10^7$ CFU/ml	Nema rasta	Nema rasta	Nema rasta



<i>Escherichia coli</i>	ATCC® 25922	Gram-negativne bakterije	>10 ⁷ CFU/ml	Nema rasta	Nema rasta	Nema rasta
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	ATCC® 27853		>10 ⁷ CFU/ml	Nema rasta	Nema rasta	Nema rasta
<i>Shigella sonney</i>	ATCC® 9290		>10 ⁷ CFU/ml	Nema rasta	Nema rasta	Nema rasta
<i>Salmonella typhimurium</i>	ATCC® 14028		>10 ⁷ CFU/ml	Nema rasta	Nema rasta	Nema rasta
<i>Haemophilus influenzae</i>	ATCC® 10211		>10 ⁶ CFU/ml	Nema rasta	Nema rasta	Nema rasta
<i>Neisseria gonorrhoeae</i>	ATCC® 43069		>10 ⁶ CFU/ml	Nema rasta	Nema rasta	Nema rasta
<i>Candida albicans</i>	ATCC® 10231	gljivice	>10 ⁵ CFU/ml	Nema rasta	Nema rasta	Nema rasta
<i>Aspergillus brasiliensis</i>	ATCC® 16404		>10 ⁵ CFU/ml	140 CFU/100 uL	9 CFU/100 uL	Nema rasta
<i>Chlamydia trachomatis</i>	ATCC® VR-880	Međućelijske gram-negativne bakterije	>10 ⁵ IFU/ml	Nije otkriven IFU	Nije otkriven IFU	Nije otkriven IFU
Grip B	ATCC® VR-786	RNA virus	>10 ⁵ IFU/ml	Nije otkriven IFU	Nije otkriven IFU	Nije otkriven IFU
Grip A	ATCC® VR-822		>10 ⁵ IFU/ml	Nije otkriven IFU	Nije otkriven IFU	Nije otkriven IFU
Herpes simplex virus tip 1	ATCC® VR-539	DNK virus	>10 ⁵ IFU/ml	Nije otkriven IFU	Nije otkriven IFU	Nije otkriven IFU

CFU = jedinica za formiranje kolonije

IFU= zarazne jedinice

Dobijeni rezultati u velikoj meri zavise od ispravnog i adekvatnog prikupljanja uzorka, kao i blagovremenog transporta i laboratorijskih analiza.

Pogledajte tabelu sa simbolima na kraju uputstava za upotrebu

УКРАЇНСЬКА

Система збору та транспортування Copan eNAT® Інструкція по застосуванню

ПРИЗНАЧЕННЯ

Система збору та транспортування Copan eNAT® призначена для збору, транспортування та зберігання клінічних зразків для аналізу методами ампліфікації нуклеїнових кислот.

Середовище eNAT® стабілізує та зберігає РНК/ДНК протягом тривалого часу та є сумісним з платформами виділення та ампліфікації нуклеїнових кислот.

РЕЗЮМЕ ТА ПРИНЦИПИ

Клінічні зразки, що зберігаються та транспортуються у середовищі eNAT®, можна обробляти завдяки стандартним клінічним лабораторним процедурам для виявлення нуклеїнових кислот вірусів, бактерій, хламідій, найпростіших та мікраплазми з кількісним визначенням молекулярної ампліфікації.

Первинною метою методів ампліфікації нуклеїнових кислот є огляд великої кількості інфекційних захворювань, таким чином спід зберігання цілісності нуклеїнових кислот клінічних зразків під час транспортування та зберігання⁽¹⁾. Середовище eNAT® містить денатурат дегергента та білка для уникнення розповсюдження мікроорганізмів, таким чином, eNAT® не призначений для методик культивування.

ОПИС ПРОДУКТУ

eNAT® доступний у конфігураціях продукту, вказаних у таблиці нижче:

КОД	ОПИС
608CS01M	Пробірка розміром 12 мм x 80 мм з кришкою, що викручується, з 1 мл середовища для транспортування та зберігання eNAT® та одним аплікатором для збору проб з маленьким наконечником з вказаною червоною граничною точкою та наконечником з нейлонової фібрі
608CS01P	Пробірка розміром 12 мм x 80 мм з кришкою, що викручується, з 1 мл середовища для транспортування та зберігання eNAT® та одним аплікатором для збору проб із гнутичним наконечником із нейлонового волокна зі вказаною червоною граничною точкою

608CS01R	Пробірка розміром 12 мм x 80 мм з кришкою, що викручується, з 1 мл середовища для транспортування та зберігання eNAT® та одним аплікатором для збору проб звичайного розміру з вказаною червоною граничною точкою та наконечником з нейлонової фібрі
606CS01L	Пробірка з 12 мм x 80 мм гвинтовою кришкою, що містить 2 мл транспортувальної та запам'ятовуючої середовища eNAT®, а також підкладка L з точкою розриву та наконечником з нейлонового волокна
606CS01M	Пробірка розміром 12 мм x 80 мм з кришкою, що викручується, з 2 мл середовища для транспортування та зберігання eNAT® та одним аплікатором для збору проб з маленьким наконечником з вказаною червоною граничною точкою та наконечником з нейлонової фібрі
606CS01P	Пробірка розміром 12 мм x 80 мм з кришкою, що викручується, з 2 мл середовища для транспортування та зберігання eNAT® та одним аплікатором для збору проб із гнучким наконечником із нейлонового волокна зі вказаною червоною граничною точкою
606CS01R	Пробірка розміром 12 мм x 80 мм з кришкою, що викручується, з 2 мл середовища для транспортування та зберігання eNAT® та одним аплікатором для збору проб звичайного розміру з вказаною червоною граничною точкою та наконечником з нейлонової фібрі

Інші коди протоколів можуть бути доступними. Для оновлення відвідати веб-сайт: www.copangroup.com

Дослідження з eNAT® здійснювалось з лабораторними штамами. Дослідження не здійснювалось з людськими зразками.

Для кодів eNAT® 608CS01M; 608CS01P; 608CS01R; 606CS01L; 606CS01M; 606CS01P; 606CS01R:

П'ятдесят (50) одиниць в упаковці та по 10 x 50 одиниць у коробці. Кожна одиниця містить стерильну упаковку з двома компонентами: трубкою з етикеткою, поліпропіленовою кришкою, що відкручується, та конічним або круглим дном з 1 або 2 мл середовища для транспортування eNAT® та пробою для збору зразків з наконечником, змоченим у м'якій фібрі з нейлону. Доступні чотири основні типи аплікаторів для збору, у тому числі пробірка середовища. Один тип пристрою містить нейлоновий аплікатор для зразків стандартного вимірювання, призначений для збору проб з носа, горла, рота, піхви, прямої кишки або ран; Другий тип пристрою містить нейлоновий аплікатор наконечника зразка, призначений для збору зразків з невеликих або менш доступних областей, таких як очі, носові ходи, сечовивідтів системи; третій тип містить нейлоновий аплікатор для збору назального зразка, призначений для збору проб з носоглотки; четверта - L-подібна конформація для ендосецрвікальної / екзоцервікальної проби. Ці різні типи аплікаторів для збору проб полегшують збирання зразків з різних анатомічних ділянок пацієнта. Див. опис окремого продукту для отримання спеціальної інформації при матеріалах.

Усі аплікатори для збору проб, що постачаються з середовищем eNAT®, мають сформовану та марковану червоним кольором граничну точку на рукотяці аплікатора (Рисунок 1), за винятком продукту з кодом 606CS01L, який має лише сформовану граничну точку. Червона позначка дозволяє швидко та точно визначити наявність граничної точки. Див. конфігурація продукту, описані у таблиці, для отримання спеціальної інформації про наявність червоної позначки на граничній точці рукотяки. Після збору зразка пацієнта, сформована гранична точка дозволяє легко зламати аплікатор для збору проб у трубці транспортного середовища eNAT®, а кришки пробирки eNAT® мають внутрішній сформований дизайн, що може покривати рукотяк проби, коли вона ламається, а кришка закрита. Викручування кришки на трубці рухає кінець зламаної рукотякі проби до тарі із закріпленням воронки у кришці. Ця воронка покриває кінець зламаної рукотякі аплікатора та закріплює його у доці тертям. В лабораторії при викручуванні та зміненні кришки, аплікатор для збору проб надійно прикріплюється до кришки. Ця функція дозволяє оператору легко виділити тампон з транспортної трубки. Функція фіксації кришки не доступна для мініатюрних і гнучких тампонів, тому що завдяки гнучкості стрижня зламаний тампон не може залишатися міцно закріпленим до кришки.

СФОРМОВНАЯ ЧЕРВОНА ГРАНИЧНА ТОЧКА З ЧЕРВОНОЮ ПОЗНАЧКОЮ

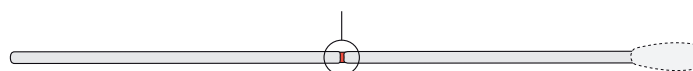


Рисунок 1

РЕАГЕНТИ

Гуанідіній тиоцинат

Буфер TE

HEPES

ДЕтергент

НЕОБХІДНІ МАТЕРІАЛИ, ЯКІ НЕ ВКЛЮЧЕНІ ДО ПЕРЕЛІКУ

Відповідні матеріали для молекулярного випробування згідно з рекомендованими протоколами та лабораторними підручниками у списку використаних джерел.

ЗБЕРІГАННЯ ПРОДУКТУ

Цей продукт є готовим та не потребує подальшої підготовки. Продукт слід транспортувати та зберігати в оригінальному контейнері при температурі 5-25°C до використання. Не перерівати. Не інкубувати або заморожувати перед використанням.

Неправильне зберігання призведе до втрати ефективності. Не використовувати після закінчення терміну придатності, який зазначений на зовнішній стороні коробки та на етикетці флакону кожного окремого зразка для транспортування.

ПОПЕРЕДЖЕННЯ ТА ЗАСТЕРЕЖЕННЯ

1. Середовище eNAT® не призначено для зовнішнього та внутрішнього використання для людей або тварин.
2. Цей продукт призначений тільки для одного використання; повторне використання може привести до ризику інфекції та/або неточних результатів.
3. Не слід надмірно напружувати або тиснути під час збору зразків пацієнта, бо це може привести до випадкового зламування рукотякі проби.

4. Через конструкцію аплікаторів гнучких зонд-тампонів після розміщення у пробірці зонд-тампон скручується. Таким чином для на чащі не рекомендовано вимати зонд-тампон із пробірки. Для обробки зразка візьміть рідину за допомогою стерильної піпетки. Якщо потрібно витягти зонд-тампон із пробірки, будьте обережні і дотримуйтеся належних запобіжних заходів щодо біологічно небезпечних матеріалів для захисту оператора та довідля у разі розбрізкування зразка.
5. Див. схвалені застереження щодо біонебезпеки та асептичних методів. Працювати з продуктом тільки досвідченим та кваліфікованим працівникам.
6. Слід уважно читати Інструкції. Виробник не несе жодної відповідальності за результат використання продукту неуповноваженими особами без належної кваліфікації.
7. Не призначений для іншого застосування, окрім прямого призначення.
8. Цей продукт призначений для професійного використання або для використання РОС
9. Використання набору eNAT для самостійного збору вагінальних зразків вагітних жінок не оцінювалося. При вагітності процедура самостійного збору зразків не рекомендована.
10. Користувач повинен попередньо узгоджувати використання цього продукту із набором для швидкої діагностики, з діагностичним обладнанням або інструментами для обробки біологічних зразків.
11. Не використовувати, якщо продукт пошкоджений
12. Не використовувати, якщо упаковка набору eNAT® пошкоджена або відкрита.
13. Середовище eNAT® не вимагає ос особливої уваги. Процедура грануляції не дозволена, бо вона може привести до втрати ефективності.
14. Не використовувати середовище eNAT® для попереднього змочування приладу для збору проб перед збором зразку або для промивання або поливання ділянок збору зразків.
15. Не використовувати одну пробірку більше, ніж для одного пацієнта. Це призведе до неправильного або поганого діагнозу.
16. Тримати контейнер закритим, якщо його не використовувати
17. Перед транспортуванням, впевнітись, що Пробірка eNAT® з кришкою, що відкручується, міцно закрита
18. eNAT® було перевірено на мікробну життєздатність при інактивації грам-позитивних бактерій, грам-негативних бактерій, дріжджів, грибків і вірусів. Однак слід завжди дотримуватися універсальних застереженів заходів для безпечного поводження при роботі з біологічними рідинами.
19. Утилізувати невикористані реагенти, відходи та зразки згідно з місцевими положеннями.
20. Уникати контакту середовища eNAT® зі шкірою та слизовими оболонками. При випадковому контакті, негайно змити великою кількістю води.
21. Середовище eNAT® містить гуанідиній тиоцинат. Уникати прямого контакту між гуанідинієм тиоцинатом та гіпохлоритом натрію (відбілювач) або іншими дуже реактивними реагентами, такими як кислоти та бази. Ці комбінації можуть виділяти отруйний газ.
- 22.



Небезпечно!

Містить гуанідиній тиоцинат

H302 Шкідливо в разі ковтання

H314 Викликає силні опіки шкіри та пошкодження очей.

H412 Шкідливо для водних організмів упродовж тривалого часу

P264 Ретельно мийте руки після обробки

P273 Уникайте потрапляння в навколошнице середовище

P280 Користуйтесь захисними рукавичками / захисним одягом / засобами захисту очей / засобами захисту обличчя

P301+P330+P331 У РАЗІ КОВТАННЯ: промійтіте рота. Не викликайте блювання.

P303+P361+P353+P310 У РАЗІ ПОТРАПЛЯННЯ В ОЧІ: обережно промивайте водою кілька хвилин. Зніміть контактні лінзи, якщо вони є і це можна легко зробити, і продовжуйте промивати. Негайно зверніться до ТОКСИКОЛОГІЧНОГО ЦЕНТРУ / лікаря.

P305+P351+P338+P310 ПРИ ПОПАДАННІ В ГЛАЗА: У РАЗІ ПОТРАПЛЯННЯ В ОЧІ: ретельно промивайте водою кілька хвилин; зніміть контактні лінзи (якщо вони є та якщо це можна легко зробити) і продовжуйте промивати; негайно зверніться в ТОКСИКОЛОГІЧНИЙ ЦЕНТР / до лікаря.

EUH032 Контакт з кислотами призводить до вивільнення дуже токсичного газу.

Сертифікат безпечності матеріалу доступний за запитом Копан Італія С.П.А 10, Перотті, 25125 Брешія, Італія.

ПОШКОДЖЕННЯ ПРОДУКТУ

Не використовувати eNAT®, якщо (1) є пошкодження або забруднення продукту, (2) є витікання, (3) закінчився термін придатності, або (4) є інші пошкодження.

ІНСТРУКЦІЇ ПО ВИКОРИСТАННЮ

Збір зразків

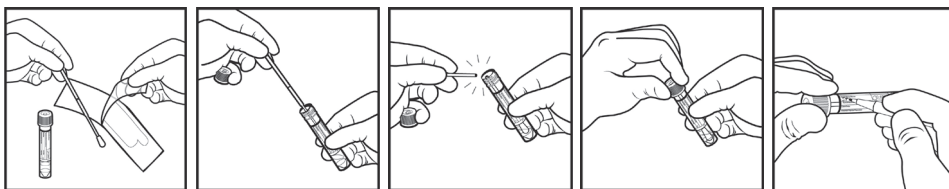
Належний збір зразків пацієнта є надзвичайно критичним для успішної ідентифікації інфекційних організмів. Для отримання спеціального керівництва щодо процедур збору зразків, див. опубліковані стандартні керівництва про збір^(2,3). Тільки кваліфіковані медичні працівники мають збирати клінічні зразки з належними приладами для збору зразків.

Процедури прийому генеричних зразків з системою eNAT® та відбір проб зразків ендоцервікального / ексосервісу кваліфікованим персоналом описані нижче (код продукту 606CS01L). Збір вагінальних зразків був також підтверджений для процедури самостійного збору зразків, що здійснюється не вагітною пацієнтою. Вибір належної проби для збору зразків має здійснювати лікар. Кваліфіковані дослідження самостійного збору вагінальних зразків здійснювалися Copan для збору проб, що входили до продуктів із номером партії 606CS01R та 608CS01R.

При самостійному зборі вагінальних зразків пацієнт має слідувати інструкціям у розділі: САМОСТІЙНИЙ ЗБІР ПАЦІЄНТОМ ВАГІНАЛЬНИХ ЗРАЗКІВ ПРОБ.

Збір зразків проб завдяки системі eNAT®

1. Відкрити упаковку зразка eNAT® та вийняти пробірку.
2. Використовувати пробу для збору зразка пацієнта. Для уникнення ризику забруднення, впевнітись, що наконечник проби вступає у контакт тільки з ділянкою збору зразків.
- ПРИМІТКА:** Діаметри рукояток проб можна часто змінювати для полегшення вимог до різних типів збору зразків. Рукоятки проб також можуть мати сформовану граничну точку, призначенну для розламування проби у трубці для транспортування. При будь-яких обставинах, при зборі зразків проб пацієнтів не слід надмірно напрурювати або тиснути, бо це може привести до випадкового зламування рукоятки проби. **Не використовувати середовище eNAT® для попереднього змочування приладу для збору проб перед збором зразку або для промивання або поливання ділянки збору зразків.**
3. Відкручуючи та виймаючи кришку з пробірки eNAT®, впевнітись, що середовище не пролилось.
4. Помістити пробу в пробірку до граничної точки пробірки.
5. Нахилити та зламати пробу на граничній точці, тримаючи пробірку подалі від обличчя.
6. Замінити кришку на трубці та міцно закрити.
7. Написати інформацію пацієнта на етикетці пробірки або застосувати етикетку з ідентифікацією пацієнта.
8. Відправити зразок до лабораторії.



Збір зразків шийки матки з використанням L-образного ендоцервіального/екзоцервіального тампона Сопан, код продукту 606CS01L

1. Підготувати пацієнту в положенні для збору зразків із шийки матки.
- Л-образний ендоцервіальний/екзоцервіальний флок-тампон Copan FLOQSwabs® призначений для збору зразків із шийки матки медичними працівниками. Забороняється використання тампона некваліфікованим персоналом. Використання тампона для збору зразків з інших місць, окрім шийки матки, не схвалено.**
2. Приберіть надлишок слизу, якщо він є на вході в цервіальний канал та навколо нього, за допомогою тампона з бавовни або поліестеру. Викиньте цей тампон.
3. Утримуючи FLOQSwabs® за стрижень, вставте наконечник тампона (довшу частину L) в канал шийки матки, залишивши назовні ширшу частину тампона (короткий відрізок L). Див. рис. 1
4. Утримуючи тампон у такому положенні, поверніть тампон 3 рази проти годинникової стрілки і 3 рази за годинниковою стрілкою, переконавшись, що довга ділянка «L» добре контактує з цервіальним каналом, а короткий відрізок «L» обертається навколо входу в шийку матки. Див. рис. 2
- ПРИМІТКА:** Не прикладайте надмірне зусилля, тиск і не згинайте стрижень під час збору зразків у пацієнток, оскільки це може привести до випадкового пошкодження стрижня тампона. Стрижні з тампонами часто мають різний діаметр, щоб задовільнити різним вимогам до збору зразків. Стрижні з тампонами також можуть мати сформовану граничну точку для відламування тампона, щоб помістити його в пробірку для транспортування.
5. Вийміть тампон із каналу шийки матки та помістіть його всередину пробірки eNAT®, промийте та сполосніть тампон у середовищі, щоб зразок з тампона перешов у середовище.
6. Зігніть стрижень тампона об край пробірки, щоб зламати стрижень. Викиньте відламаний пластиковий стрижень.
7. Залиште тампон у пробірці eNAT® та цільно закрійте її.
- ПРИМІТКА:** Вилучення та видалення тампона на місці збору може привести до часткової втрати зразка.
8. Напишіть на пробірці ідентифікаційний номер пацієнта та відправте зразок у випробувальну лабораторію.

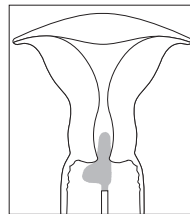


Рисунок 1

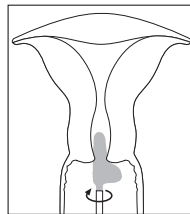


Рисунок 2

Самостійний збір пацієнтом вагінальних зразків проб

ПРИМІТКА: Ця процедура призначена тільки для самостійного збору пацієнтом вагінальних зразків проб під наглядом РОС (діагностика за місцем лікування). Пацієнт має консультуватись з лікарем, медсестрою або медичним працівником та уважно читати інструкції перед збором зразків. Використання набору eNAT® для самостійного збору вагінальних зразків вагітних жінок не оцінювалося. При вагітності процедура самостійного збору зразків не рекомендована.

Вибір належної проби для збору зразків має здійснювати лікар. Кваліфіковані дослідження самостійного збору вагінальних зразків здійснювалися Copan для збору проб, що був включений до партійного номеру продукту 606CS01R та 608CS01R.

Мити руки з милою та водою перед початком, промити та висушити.

1. Відкрити упаковку зразка eNAT® та вийняти пробірку.

Вийняти пробу із упаковки. Зібрати зразок пробою, уникнути контакту проби з ділянками тіла або поверхнею, що не є ділянкою для збору зразків.

2. Тримати пробу на граничній точці з червоною позначкою на рукояті.

ПРИМІТКА: Рукоятка проби має ЧЕРВОНУ ПОЗНАЧКУ, що дозволяє швидко та точно визначити наявність граничної точки, що призначена для зламування проби у трубці для транспортування. Діаметри рукояток проб можна часто змінювати для полегшення вимог до різних типів збору зразків. **Не використовувати середовище eNAT® для попереднього змочування приладу для збору проб перед збором зразка або для промивання або поливання ділянки збору зразків.**

3. Прийняти одне із положень, що вказані на малюнку нижче:

A. Стоячи з розставленими ногами

B. Сидіти на унітазі з широко розставленими ногами.

4. Вільною рукою відтягніть назад складки шкіри, що закривають отвір піхви, і вставте аплікатор в отвір таким чином, щоб пальці торкнулися вульви.

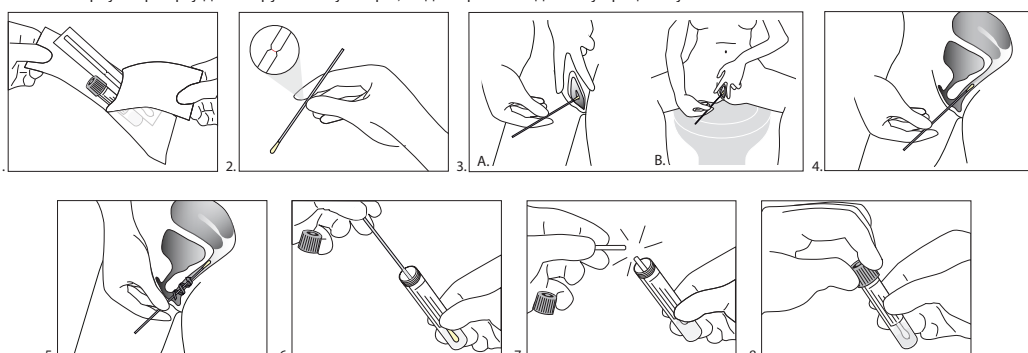
5. Акуратно повертайте аплікатор протягом 10-30 секунд, торкаючись стінок піхви. Обережно вийміть аплікатор.

6. Відкрутуючи та виймаючи кришку з пробірки, впевнітись, що середовище не пролилося. Помістити пробу в пробірку до червоної позначки граничної точки пробірки.

7. Нахилити та зламати пробу на граничній точці, тримаючи пробірку подалі від обличчя.

8. Замінити кришку на трубці та міцно закрити.

9. Повернути пробірку для збору Вашому лікарю, медсестрі або медичному працівнику.



Використання у лабораторії

Обробка зразків eNAT® для молекулярного дослідження в лабораторії.

Отримані зразки у лабораторії для виявлення нуклеїнових кислот слід обробити при отриманні у лабораторії. У випадку затримки, див. умови належного зберігання зразків. Середовище eNAT® зберігає нуклеїнові кислоти протягом максимум 4 тижнів за кімнатної температури й до 4°C⁽¹⁾ та до 6 місяців за температурі від -20°C до -80°C.

Зразки, що зберігаються в середовищі eNAT®, можливо, потрібно буде вилучити й очистити перед ампліфікацією. Середовище eNAT® було перевірено за допомогою автоматизованих платформ, таких як, наприклад, NucliSENS® easyMAC® (Biomereux), системи Abbott m2000 (Abbott Diagnostics)⁽³⁾, QIAAsymphony (QiaGen)⁽⁴⁾, microlab NIMBUS (Hamilton)⁽⁵⁾, xTAG® Technology (Luminex)⁽⁶⁾, та іншими методами ручного вилучення за допомогою колонок із діоксидом кремнію або магнітних кульок. Щоб отримати повний перелік методів вилучення й очищення, перевіріннях за допомогою eNAT, зверніться до служби підтримки покупців Copan Italia (customercare@copangroup.com).

Необхідно виконати наступні дії:

1. Одягати латексні рукавиці та інші види захисту, що відповідають мірам захисту при роботі з клінічними зразками. Див. рекомендації Biosafety Level 2 Центрів з контролем та профілактики захворювань з США^(7,8,9,10,11)
2. Працюючи з кількісними визначеннями вилучування ампліфікації нуклеїнових кислот, слід бути обережним, щоб уникнути забруднень. Для уникнення переміщення амплікону необхідний простір між робочими ділянками та односторонньою робочою поверхнею⁽¹²⁾.

МЕТОД РОЗМИШУВАННЯ

3. Розмішувати пробірку зразка eNAT® протягом 10 секунд

ПРИМІТКА 1: Якщо на зразку занадто багато слизу, зразок можна залишити прикріпленим до проби, збільшивши час розмішування для того, щоб розчинити слиз та вийняти зразок з проби.

ПРИМІТКА 2: Якщо після вихрового перемішування у пробірці з'явиться піна, зачекайте кілька секунд, перш ніж відкрити пробірку.

4. Відкрутити кришку та перемістити необхідну кількість зразка (наприклад, 200 мкл-400 мкл або згідно з протоколом для виділення) безпосередньо до буферної пробірки.

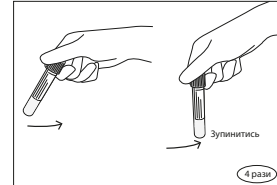
ПРИМІТКА: У разі використання з автоматичними системами, зверніться до інструкції з експлуатації приладу.

5. Продовжити згідно з процедурами наборів виділення та ампліфікації.

Якщо не можна застосувати метод розмішування, використовувати наступний альтернативний протокол:

МЕТОД ЗБОВУТВАННЯ:

1. Вийняти пробірку eNAT® з кришки, міцно її закривши.
 2. Збовтати пробірку 4 рази донизу різкими рухами зап'ястя (див. картинку)
- ПРИМІТКА 1:** Перевертати пробірку дотори дном і назад не рекомендовано. Якщо зразок надто в'язкий, рекомендовано збільшити час розмішування, щоб розчинити шматочки слизу та легше відділити зразок від проби.
3. Відкритти кришки та перемістити необхідну кількість зразка (наприклад, 200 мкл-400 мкл або згідно з протоколом для виділення) безпосередньо до буферної пробірки.
- ПРИМІТКА 2:** У разі використання з автоматичними системами, зверніться до інструкції з експлуатації приладу.
4. Продовжити згідно з процедурами наборів виділення та ампліфікації.



Протокол про збовтування був підтверджений завдяки вагітальним зразкам. Використання цього протоколу з іншим типом зразків слід попередньо підтвердити користувачем. Інші методи виділення можна також застосувати перед підтвердженням. Для отримання оновленого переліку затверджених наборів, зв'язатись з Копан Італія.

КОНТРОЛЬ ЯКОСТІ АНТИМІКРОБНОЇ АКТИВНІСТІ

Середовище eNAT® зазвичай досліджується на антимікроною активність деяких бактерій (*E. coli*, *S. aureus* та *C. albicans*). Повна інактивація життєздатності мікроорганізмів здійснюється протягом 30 хвилин для цих трьох штамів, розпочинаючи з $\geq 10^5$ життєздатних КУО, інокульованих в 1 мл середовища eNAT®.

ТЕХНІЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ

ЗБЕРІГАННЯ НУКЛЕЙНОВИХ КИСЛОТ

Середовище eNAT® зберігає нуклеїнові кислоти протягом максимум 4 тижнів за кімнатної температури й до 4°C та до 6 місяців за температурі від -20°C до -80°C.

Дослідження з Copan eNAT® здійснювалось завдяки лабораторним штамам на пробі. Дослідження не здійснювалось з людськими зразками. Досліджувані штами також включають:

ОРГАНІЗМ	РЕЄСТРАЦІЙНИЙ НОМЕР	ТИП ДОСЛІДЖУВАНОЇ РЕЧОВИНИ
ВІРУС ГРІПУ А	ATCC® VR-822	РНК-ВІРУС
ВІРУС ГРІПУ В	ATCC® VR 786	РНК-ВІРУС
ЦИТОМЕГАЛОВІРУС	ATCC® VR-977	ДНК-ВІРУС
ВІРУС ГЕРПЕСУ ТИП 1	ATCC® VR-539	ДНК-ВІРУС
CHLAMYDIA TRACHOMATIS	ATCC® VR-880	CHLAMYDIA
CHLAMYDIA PNEUMONIAE	ATCC® VR-1360	CHLAMYDIA
NEISSERIA GONORRHOEAE	ATCC® 43069	ГРАМ-НЕГАТИВНА БАКТЕРІЯ
BORDETELLA PERTUSSIS	ATCC® 8467	ГРАМ-НЕГАТИВНА БАКТЕРІЯ
PSEUDOMONAS AERUGINOSA	ATCC® 27853	ГРАМ-НЕГАТИВНА БАКТЕРІЯ
MRSA	ATCC® 43300	ГРАМ-ПОЗИТИВНА БАКТЕРІЯ
STAPHYLOCOCCUS AERUS	ATCC® 6538	ГРАМ-ПОЗИТИВНА БАКТЕРІЯ
MYCOPLASMA HOMINIS	ATCC® 23114	МІКОПЛАЗМА
MYCOPLASMA PNEUMONIAE	ATCC® 15331	МІКОПЛАЗМА
TRICHOMONAS VAGINALIS	Біомедична культура	НАЙПРОСТИШІ

ІНАКТИВАЦІЯ ЖИТТЕЗДАТНОСТІ МІКРООРГАНІЗМІВ

Середовище eNAT® дозволяє інактивувати життєздатність мікроорганізмів за короткий час після додавання в інокулят. Починаючи з вихідної концентрації штамів $\geq 10^5$ КУО (або 10⁶ бактерій), дріжді та віруси повністю інактивуються за ≤ 30 хвилин. Грибки пліснів повністю інактивуються за ≤ 1 годину. Випробування інактивації життедіяльності за допомогою середовища Copan eNAT® проводилося з використанням лабораторних штамів з високою концентрацією. Досліджувані штами включають в себе, серед інших:

Штам	ATCC®	Тип	Початкова концентрація нанесення	Ріст через 15 хв	Ріст через 30 хв	Ріст через 1 год
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	ATCC® 6305	Грам-позитивні бактерії	$>10^6$ КУО/мл	Ріст відсутній	Ріст відсутній	Ріст відсутній
<i>Streptococcus agalactiae</i>	ATCC® 12386		$>10^7$ КУО/мл	Ріст відсутній	Ріст відсутній	Ріст відсутній
<i>Staphylococcus aureus</i>	ATCC® 6538		$>10^7$ КУО/мл	Ріст відсутній	Ріст відсутній	Ріст відсутній
<i>Peptostreptococcus anaerobius</i>	ATCC® 27337		$>10^7$ КУО/мл	Ріст відсутній	Ріст відсутній	Ріст відсутній

<i>Escherichia coli</i>	ATCC® 25922	Грам-негативні бактерії	>10 ⁷ КУО/мл	Ріст відсутній	Ріст відсутній	Ріст відсутній
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	ATCC® 27853		>10 ⁷ КУО/мл	Ріст відсутній	Ріст відсутній	Ріст відсутній
<i>Shigella sonney</i>	ATCC® 9290		>10 ⁷ КУО/мл	Ріст відсутній	Ріст відсутній	Ріст відсутній
<i>Salmonella typhimurium</i>	ATCC® 14028		>10 ⁷ КУО/мл	Ріст відсутній	Ріст відсутній	Ріст відсутній
<i>Haemophilus influenzae</i>	ATCC® 10211		>10 ⁶ КУО/мл	Ріст відсутній	Ріст відсутній	Ріст відсутній
<i>Neisseria gonorrhoeae</i>	ATCC® 43069		>10 ⁶ КУО/мл	Ріст відсутній	Ріст відсутній	Ріст відсутній
<i>Candida albicans</i>	ATCC® 10231		>10 ⁵ КУО/мл	Ріст відсутній	Ріст відсутній	Ріст відсутній
<i>Aspergillus brasiliensis</i>	ATCC® 16404	грибки	>10 ⁵ КУО/мл	140 КУО/100 мкл	9 КУО/100 мкл	Ріст відсутній
<i>Chlamydia trachomatis</i>	ATCC® VR-880	Внутрішньоклітинні грам-негативні бактерії	>10 ⁵ IO/мл	ІО не виявлено	ІО не виявлено	ІО не виявлено
Influenza B	ATCC® VR-786	РНК-вірус	>10 ⁵ IO/мл	ІО не виявлено	ІО не виявлено	ІО не виявлено
Influenza A	ATCC® VR-822		>10 ⁵ IO/мл	ІО не виявлено	ІО не виявлено	ІО не виявлено
Вірус Herpes simplex 1 типу	ATCC® VR-539	ДНК-вірус	>10 ⁵ IO/мл	ІО не виявлено	ІО не виявлено	ІО не виявлено

КУО = колонієутворююча одиниця

ІО = інфекційна одиниця

Отримані результати багато в чому залежать від належного та адекватного збору зразків, а також своєчасного транспортування та обробки в лабораторії. Випробування eNAT® було проведено з використанням лабораторних штамів, а не людських зразків.

Див. таблицю символів в кінці інструкції по застосуванню

Уповноважений представник:

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



UA.TR.116

BIBLIOGRAPHY

- 1) Mohammad R. Hasan, Rusung Tan, [...], and Peter Tilley. Short-Term Stability of Pathogen-Specific Nucleic Acid Targets in Clinical Samples. *J Clin Microbiol.* 2012 Dec; 50(12): 4147–4150
- 2) Clinical and Laboratory Standards Institute 2005. Collection, transport, preparation, and storage of specimens for molecular methods; approved guideline. MM13-A CLSI, Wayne, PA
- 3) World Health Organization 2019. Guidance on regulations for the transport of infectious substances 2019–2020
- 4) Evaluation of Anatomically Designed Flocked Rectal Swabs for Molecular Detection of Enteric Pathogens in Children Admitted to Hospital with Severe Gastroenteritis in Botswana. David M. Goldfarb, Andrew P. Steenhoff, Jeffrey M. Pernica, Sylvia Chong, Kathy Luijstra, Margaret Mokomane, Loeto Mazhani, Isaac Quaye, Irene Goercke, James Mahony, Marek Smiejaa. *Journal of Clinical Microbiology*, p.3922-3927, Volume 52, November 2014
- 5) Validation of Copan eNat, a Molecular Transport Medium, For the Collection and Preservation of Urine Specimens For the Detection of STI Infections with the Seegene Anyplex II STI-7 V1.1 Assay, S.Razeti, BMJ Journals, 2013.
- 6) COPAN ENAT MEDIUM STABILIZES NUCLEIC ACIDS FOR THE DETECTION OF VIRUSES WITH THE XTAG FAST RESPIRATORY VIRUS PANEL. Alice Squassina, Arnalda Giambra, Santina Castricano, Kathy Luijstra, and Marek Smiejja. 26th European Congress of Clinical Microbiology and Infectious Diseases 2016
- 7) J. Michael Miller, Shelley A. Miller, 2017. A Guide to Specimen Management in Clinical Microbiology, Third Edition. ASM, Washington DC
- 8) Centers for Disease Control and Prevention (CDC), 2016. Guide for Shipping Infectious Substances.
- 9) 42CFR72. Code of Federal Regulations, Title 42, Volume 1, Part 72, October 1, 2007. Interstate Shipment of Etiologic Agents.
- 10) Centers for Disease Control and Prevention (CDC), 2009. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories 5th Edition. Ex 6
- 11) Hansen DJ. Healthcare, Laboratories and Biosafety. Vol 2., 1992. CRC Press. Ex 7
- 12) NHS. UK Standards for Microbiology Investigations- Good practice when performing molecular amplification assays. Quality Guidance | Q 4 | Issue no: 5 | Issue date: 19.02.18.

Index of Symbols

Symbol / Simbolo / Símbolo / Symbole / Symbole / Símbolos / Symbol / Symbol / Simbol / Символ	Meaning / Significato / Signification / Bedeutung / Sens / Significado / Betyder / Betydning / Značenje / Значення
	Manufacturer / Fabbricante / Fabricante / Hersteller / Fabricant / Fabricante / Producent / Produsent / Proizvođač / Виробник
	CE marking / Marchio CE / Marca CE / CE-Kennzeichnung / Marquage CE/ Marcação CE / CE-mærke / CE-merke / CE-oznaka / Маркування CE
	In vitro diagnostic device / Dispositivo Diagnostico in Vitro / Dispositivo de diagnóstico in vitro / In-vitro-Diagnostikum / Dispositif de diagnostic in vitro/ Dispositivo de diagnóstico in vitro / diagnostisk medicinsk anordning in vitro / In vitro diagnostisk medisinsk utstyr / In vitro dijagnostički uredaj / Медичний виріб для діагностики in vitro
	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 / Identifikationsnummer for det bemyndigede organ / Identifikasjon for godkjenningsorganet / Идентификационный номер уполномоченного органа
	Sterilized using Irradiation / Sterilizzato usando radiazioni ionizzanti / Esterilizado usando radiaciones ionizantes / Sterilisiert mit ionisierenden Strahlungen / Stérélisé à l'aide de radiations ionisantes / Esterilizado por radiação ionizante / Sterilisationsmåde: Besträling / Steriliseringsmetode med ioniserende strålning / Sterilisano upotrebom jonizujućeg zračenja / Стерилизований завдяки опроміненню
	Do not reuse / Non riutilizzare / No reutilizar / Nicht zur Wiederverwendung / Ne pas réutiliser / Não voltare a usar / Brug det ikke igen / Má ikke gjenbrukes / Nemojte ponovo koristiti / Не використовувати повторно
	Catalogue number / Numero di catalogo / Número de catálogo / Bestellnummer / Référence du catalogue / Referência do catálogo / Katalognummer / Katalognr / Kataloški broj / Номер за каталогом
	Temperature limitation / Limiti di temperatura / Límites de temperatura / Temperature Begrenzung / Limites de temperature / Limites de temperatura / Temperaturgrænser / Temperaturlimits / Opseg temperature / Обмеження температури
	Use by / Utilizzare entro / Fecha de caducidad / Verwendbar bis / Utiliser jusque / Prazo de validade / Anvendes før / Má brukes innen / Upotrebbiti do / Використати до
	Consult Instructions for Use / Consultare le istruzioni per l'uso / Consulte las instrucciones de uso / Gebrauchsanweisung beachten / Consulter les instructions d'utilisation / Consultar as instruções de utilização / Se vejledningen til brug / Se instruksjoner for bruk / Pročítajte uputstvo za upotrebu / Користуватись інструкціями по використанню
	Batch code (Lot) / Codice del lotto (partita) / Código de lote (Lote) / Chargencode (Chagenbezeichnung) / Code de lot (Lot) / Código do lote (Lote) / Serienummer (parti) / Batch-nummer (parti) / Serijski (lot) broj / Код серii (наптii)
	Contains sufficient for <n> tests / Contenuto sufficiente per <n> test / Contenido suficiente para <n> pruebas / Ausreichend für <n> Tests / Contenu suffisant pour <n> tests / Contém o suficiente para <n> testes / Indhold tilstrækkeligt til <n> prøver / Innhold tilstrekkelig for <n> test / Sadržaj dovoljan za testova / Придатний для проведения <n> кількості випробувань
	Caution / Attenzione / Precaución / Vorsicht / Attention / Cuidado / Forsiktig / Forsiktig / Pažnja / Увага

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