



LumiraDx™ SARS-CoV-2 & Flu A/B

Boletín técnico: Hisopos

El test LumiraDx SARS-CoV-2 & Flu A/B es un ensayo automático de inmunofluorescencia microfluídica rápida para uso con la LumiraDx Platform, indicado para la detección y diferenciación cualitativas de antígenos víricos de SARS-CoV-2, gripe A y gripe B de muestras de hisopos nasales en el punto de atención. El profesional sanitario recoge las muestras de personas en las que se sospecha la presencia de infección respiratoria vírica por COVID-19.

La finalidad de este boletín técnico es ofrecer una lista completa de los hisopos validados por LumiraDx para su uso con el test SARS-CoV-2 & Flu A/B.

Test SARS-CoV-2 & Flu A/B – Hisopos aprobados para la recogida de muestras de hisopos nasales

- Copan Nasal FLOQSwab™ Regular (código de producto del proveedor: 502CS01)
- Copan Regular Flocked Swab con punto de rotura a 100 mm en tubo seco (código de producto 519C)
- Copan Regular PL/Swab NY/VEL Drytube (código de producto del proveedor: 552C)
- Copan REGULAR APPL.NYLON PF100 (código de producto del proveedor: 519CS01)
- Hisopo flocado estándar estéril Puritan HydraFlock™ (código de producto del proveedor: 25-3506-H)
- Hisopo estéril Gongdong, desechable (código de producto del proveedor: G1029FT77)
- Hisopo estéril Gongdong, desechable (código de producto del proveedor: G1029FT77-25)
- Hisopo de rayón MWE Medical Wire DrySwab™ (código de producto del proveedor: MW112)

Este boletín técnico recoge una lista completa de hisopos especificados por proveedor y código de producto, cuyo rendimiento se confirmó como aceptable para su uso con el test LumiraDx SARS-CoV-2 & Flu A/B en el momento de las pruebas de validación. LumiraDx no puede garantizar que los proveedores no cambien las materias primas u otras especificaciones de los hisopos, lo que podría afectar a su rendimiento.

No se ha validado el uso de hisopos de otros proveedores con el test LumiraDx SARS-CoV-2 & Flu A/B. Puede que el rendimiento del test no sea el mismo si se usan hisopos de otros proveedores.

Además, los proveedores indicados más arriba ofrecen hisopos similares con códigos de producto diferentes. Estos hisopos no han sido validados para su uso con el test LumiraDx SARS-CoV-2 & Flu A/B. Puede que el test no tenga el rendimiento esperado si se usan otros hisopos que no sean los de los códigos de producto indicados más arriba.

Para consultas sobre productos y asistencia técnica, póngase en contacto con el servicio de atención al cliente de LumiraDx.

Correo electrónico: customerservices@lumiradx.com

Teléfono: +44 (0)1172841222

www.lumiradx.com

Copyright © 2022 LumiraDx UK LTD. Reservados todos los derechos en todo el mundo. LumiraDx y el logotipo de la llama son marcas comerciales de LumiraDx International LTD. Para obtener información completa sobre estos y otros registros de LumiraDx, visite lumiradx.com/IP. Todas las demás marcas comerciales pertenecen a sus respectivos propietarios. El contenido es para su uso exclusivo con los productos LumiraDx y siguiendo las instrucciones proporcionadas. Salvo autorización expresa por escrito por nuestra parte, no podrá distribuir ni explotar comercialmente el contenido. Tampoco podrá transmitirlo ni almacenarlo en ningún otro tipo de sistema de recuperación electrónica, salvo para fines de uso del LumiraDx Instrument o las Tiras Reactivas LumiraDx. La información proporcionada está sujeta a cambios sin previo aviso.

El producto no está disponible en todos los países y regiones. Compruebe la disponibilidad en cada mercado con su distribuidor o representante de ventas local de LumiraDx.

Fabricado por:
LumiraDx UK Ltd
Dumyat Business Park
Alloa
FK10 2PB, UK

Número de registro:
09206123

Representante autorizado en la Unión Europea:
LumiraDx AB,
Västra Vägen 5A,
16961 Solna, Suecia

S-COM-ART-02307 R1