

Juli 2023

Brugsanvisning til NeuMoDx™ Lysis Buffer 1 til 6



Version 1



Til in vitro-diagnostisk brug med NeuMoDx 288 og NeuMoDx 96
Molecular Systems

Rx only

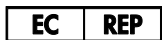
Receptpligtig



400400 NeuMoDx Lysis Buffer 1 400500 NeuMoDx Lysis Buffer 2
400600 NeuMoDx Lysis Buffer 3 400700 NeuMoDx Lysis Buffer 4
400900 NeuMoDx Lysis Buffer 5 401700 NeuMoDx Lysis Buffer 6



NeuMoDx Molecular, Inc.
1250 Eisenhower Place
Ann Arbor, MI
48108 USA



Emergo Europe B.V.
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands

40600581-DA_B



Du kan få nærmere oplysninger i *Brugervejledningen til NeuMoDx 288 Molecular System*; P/N 40600108

Du kan få nærmere oplysninger i *Brugervejledningen til NeuMoDx 96 Molecular System*, P/N 40600317

Indhold

Tilsligtet anvendelse	4
Oversigt og forklaring	4
Procedureprincipper.....	6
Medfølgende materialer	7
Kitindhold.....	7
Materialer, der er påkrævet, men ikke medfølger	8
Yderligere reagenser/forbrugsvarer.....	8
Udstyr	8
Advarsler og forholdsregler.....	9
Sikkerhedsoplysninger.....	9
Forholdsregler	10
Oplysninger til brug i nødstilfælde.....	11
Bortskaffelse.....	11
Produktopbevaring, -håndtering og -stabilitet.....	12
Prøveindsamling, transport og opbevaring.....	13
Brugsanvisning	14
Begrænsninger	15
Kvalitetskontrol	15
Referencer	16
Symboler	17
Kontaktoplysninger	19
Bestillingsoplysninger	20
Revisionshistorik for dokumentet	21

Tilsigtet anvendelse

NeuMoDx Lysis Buffers 1, 2, 3, 4, 5 og 6 er egne buffere, der anvendes til effektiv ekstraktion af nukleinsyrer fra ubehandlede kliniske prøver på NeuMoDx 288 Molecular System og NeuMoDx 96 Molecular System (NeuMoDx System(s)) ved anvendelse sammen med andre NeuMoDx-reagenser såsom NeuMoDx Extraction Plate, NeuMoDx Wash Reagent og NeuMoDx Release Reagent, som anvendes til alle tests, der behandles på NeuMoDx Systems. NeuMoDx Lysis Buffers kan bruges til ekstraktion af nukleinsyrer fra kliniske eller biologiske prøver, når de anvendes i kombination med specificerede NeuMoDx-teststrimler.

Oversigt og forklaring

Hver NeuMoDx Lysis Buffer leveres i en engangsbufferbeholder, som indeholder mindst 80 ml brugbar buffer. Hver NeuMoDx Lysis Buffer indeholder en egen formulering af salte og rengøringsmiddel for at give effektiv lysis af mikroorganismer i kliniske eller biologiske prøver.

Brug af NeuMoDx Lysis Buffer(e) til at ekstrahere nukleinsyrer fra kliniske eller biologiske prøver, der ikke er indiceret til brug med den tilsvarende NeuMoDx Test Strip, er ikke blevet valideret.

Se tabel 1 for de modsvarende NeuMoDx Test Strips, der er indiceret til brug med NeuMoDx Lysis Buffer 1, 2, 3, 4, 5 eller 6.

Tabel 1. NeuMoDx Lysis Buffer og dens indicerede NeuMoDx-teststrimmel

REF	Indhold	NeuMoDx Test Strips
400400	NeuMoDx Lysis Buffer 1	NeuMoDx HBV Quant Assay [REF 201300], NeuMoDx CMV Quant Test Strip [REF 201400], NeuMoDx BKV Quant Test Strip [REF 201800], NeuMoDx HAdV Quant Test Strip [REF 200700]
400500	NeuMoDx Lysis Buffer 2	NeuMoDx CT/NG Assay [REF 200300], NeuMoDx TV/MG Assay [REF 201200], NeuMoDx HPV Test Strip [REF 617007] NeuMoDx SARS-CoV-2 Test Strip [REF 300800] NeuMoDx Flu A-B/RSV/SARS-CoV-2 Vantage Test [REF 300900]
400600	NeuMoDx Lysis Buffer 3	NeuMoDx HCV Quant Test Strip [REF 300300], NeuMoDx HIV-1 Quant Test Strip [REF 300500] NeuMoDx SARS-CoV-2 Test Strip [REF 300800] NeuMoDx FluA-B/RSV/SARS-CoV-2 Vantage Test [REF 300900]
400700	NeuMoDx Lysis Buffer 4	NeuMoDx GBS Assay [REF 200400]
400900	NeuMoDx Lysis Buffer 5	NeuMoDx EBV Quant Test Strip [REF 201500]
401700	NeuMoDx Lysis Buffer 6	NeuMoDx Strep A/C/G Vantage Assay [REF 201902]

Procedureprincipper

NeuMoDx Systems anvender en kombination af varme og egne ekstraktionsreagenser til at udføre cellelysis, nukleinsyreekstraktion og inaktivering/fjernelse af hæmmere fra ubehandlede kliniske eller biologiske prøver, før den ekstraherede nukleinsyre udsættes for påvisning af realtids-PCR. En alikvot af den ubehandlede prøve blandes med en NeuMoDx Lysis Buffer og udsættes for lysis ved de forudbestemte temperaturer ved tilstedeværelse af lytiske enzymer og paramagnetiske partikler. Hver NeuMoDx Lysis Buffer er formuleret og optimeret til ekstraktion af nukleinsyrer fra kliniske eller biologiske prøver ved at sørge for et optimalt miljø, så der kan ske celle-/partikkellysis og nukleinsyrebinding. Den stringente formulering af bufferne hæmmer også aktiviteten af eventuel nuklease, der er til stede i prøven, hvorved nukleinsyrerne beskyttes mod nedbrydning.

De frigivne nukleinsyrer fanges af paramagnetiske partikler, og disse partikler (sammen med de bundne nukleinsyrer) indsættes derefter i NeuMoDx Cartridge, hvor de ubundne/ikke specifikt bundne komponenter vaskes væk med NeuMoDx Wash Reagent, og den bundne nukleinsyre elueres med NeuMoDx Release Reagent.

NeuMoDx Systems blander den frigivne nukleinsyre med analysespecifikke primere og probe(r) samt med den tørrede masterblanding, der er indeholdt i NeuMoDx Test Strip. Systemet dispenserer derefter den forberedte PCR-klare blanding i NeuMoDx Cartridge, hvor der sker realtids-PCR.

Medfølgende materialer

Kitindhold

REF	Indhold	Enheder pr. pakke	Tests pr. enhed	Tests pr. pakke
400400	NeuMoDx Lysis Buffer 1	4	~140*	~560*
400500	NeuMoDx Lysis Buffer 2	4	~140*	~560*
400600	NeuMoDx Lysis Buffer 3	4	~140*	~560*
400700	NeuMoDx Lysis Buffer 4	4	~80*	~320*
400900	NeuMoDx Lysis Buffer 5	4	~140*	~560*
401700	NeuMoDx Lysis Buffer 6	4	~80*	~320*

* Tests pr. enhed/pakke kan variere afhængigt af den faktisk brug.

Materialer, der er påkrævet, men ikke medfølger

Yderligere reagenser/forbrugsvarer

REF	Indhold
100100	NeuMoDx Cartridge
100200	NeuMoDx Extraction Plate <i>Tørrede paramagnetiske partikler, lytiske enzymer og prøveproceskontroller</i>
400100	NeuMoDx Wash Reagent
400200	NeuMoDx Release Reagent
<i>Forskellige</i>	NeuMoDx Test Strip (efter relevans)
235903	Hamilton CO-RE-spidsler (300 µl) med filtre
235905	Hamilton CO-RE-spidsler (1000 µl) med filtre

Udstyr*

- NeuMoDx 288 Molecular System [REF 500100] ELLER
NeuMoDx 96 Molecular System [REF 500200]

* Inden brug skal det kontrolleres, at instrumenterne er blevet kontrolleret og kalibreret i henhold til producentens anbefalinger.

Advarsler og forholdsregler

Sikkerhedsoplysninger

Når der arbejdes med kemikalier, skal der altid bæres en egnet laboratoriekittel, engangshandsker og beskyttelsesbriller. Der henvises til de relevante sikkerhedsdatablade (Safety Data Sheets, SDS'er) for yderligere information. Disse er tilgængelige online i et praktisk og kompakt PDF-format på adressen www.qiagen.com/neumodx-ifu, hvor det er muligt at finde, få vist og udskrive SDS'et for hvert NeuMoDx-kit og hver kitkomponent.

- Til *in vitro*-diagnostisk brug udelukkende med NeuMoDx Systems.
- Må ikke nedkøles.
- Ingen reagenser må anvendes efter den angivne udløbsdato.
- Må ikke anvendes, hvis sikkerhedsforseglingen er brudt, eller hvis emballagen er beskadiget ved modtagelsen.
- Må ikke anvendes, hvis folieforseglingen er beskadiget ved modtagelsen, eller hvis der er tegn på lækage.
- Sørg for at fjerne folieforseglingen fra beholderen, før NeuMoDx Lysis Buffer 5 indsættes i holderen til brug.
- Sørg for, at hver NeuMoDx Lysis Buffer har stuetemperatur før brug på NeuMoDx System.
- NeuMoDx-forbrugsvarer eller reagenser må ikke genbruges.
- Sikkerhedsdatablade (Safety Data Sheets, SDS'er) for hvert reagens (efter relevans) findes på www.qiagen.com/neumodx-ifu
- Brug altid rene pulverfri nitrilhandsker ved håndtering af prøver eller NeuMoDx-reagenser eller forbrugsvarer.
- Vask hænderne grundigt, når testen er udført.
- Der må ikke pipetteres med munden. Der må ikke ryges, drikkes eller spises på områder, hvor der håndteres prøver eller kitreagenser.

- Prøver skal altid behandles som værende smittefarlige og i overensstemmelse med sikre laboratorieprocedurer som dem, der er beskrevet i *Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories*¹ og i CLSI-dokument M29-A4.²
- Bortskaf ubrugte reagenser og affald i overensstemmelse med nationale, provinsielle, statslige og lokale bestemmelser.

Forholdsregler

NeuMoDx Lysis Buffer 1



Indeholder: guanidinhydrochlorid. Advarsel! Kan være skadelig ved indtagelse. Forårsager hudirritation. Forårsager alvorlig øjenirritation. Brug beskyttelseshandsker/-briller/ansigtsskærm. HVIS STOFFET KOMMER I ØJNENE: Skyl forsigtigt med vand i flere minutter. Fjern eventuelle kontaktlinser, hvis det kan gøres let. Fortsæt med at skylle. Hvis du har været eksponeret for produktet eller er bekymret herfor: Ring til en GIFTINFORMATION eller en læge, hvis du er utilpas. Specifik behandling (se supplerende førstehjælpsinstruktioner på denne etiket). Ved hudirritation: Søg lægehjælp. Ved vedvarende øjenirritation: Forurenede tøj tages af og vaskes, før det bruges igen.

NeuMoDx Lysis Buffer 2



Indeholder: guanidinhydrochlorid. Advarsel! Forårsager let hudirritation. Forårsager alvorlig øjenirritation. Bær øjen/ansigtsbeskyttelse. Ved hudirritation: Søg lægehjælp.

NeuMoDx Lysis Buffer 3



Indeholder: guanidinhydrochlorid. Advarsel! Kan være skadelig ved indtagelse eller ved indånding. Forårsager hudirritation. Forårsager alvorlig øjenirritation. Specifik behandling (se supplerende førstehjælpsinstruktioner på denne etiket). Ved hudirritation: Søg lægehjælp. Ved vedvarende øjenirritation: Forurenede tøj tages af og vaskes, før det bruges igen. Brug beskyttelseshandsker/-briller/ansigtsskærm. HVIS STOFFET KOMMER I ØJNENE: Skyl forsigtigt med vand i flere minutter. Fjern eventuelle kontaktlinser, hvis det kan gøres let. Fortsæt med at skylle. Hvis du har været eksponeret for produktet eller er bekymret herfor: Ring til en GIFTINFORMATION eller en læge, hvis du er utilpas.

NeuMoDx Lysis Buffer 4



Indeholder: natriumborat, decahydrat. Fare! Kan forårsage fertilitetsproblemer eller skade det ufødte barn. Læs de særlige instrukser inden brug. Brug først produktet, når alle sikkerhedsforholdsregler er læst grundigt. Bær beskyttelseshandsker/beskyttelsestøj/øjenskyttelse/ansigtsbeskyttelse. Hvis du har været eksponeret for produktet eller er bekymret herfor: Søg lægehjælp. Opbevares under lås. Indholdet/holderen bortskaffes til godkendt behandlingsanlæg.

NeuMoDx Lysis Buffer 6



Indeholder: alkoholer, C12-14-sekundær, ethoxylet; natriumborat, decahydrat. Fare! Forårsager let hudirritation. Forårsager alvorlig øjenirritation. Kan forårsage fertilitetsproblemer eller skade det ufødte barn. Læs de særlige instrukser inden brug. Brug først produktet, når alle sikkerhedsforholdsregler er læst grundigt. Bær beskyttelseshandsker/beskyttelsestøj/øjenskyttelse/ansigtsbeskyttelse. HVIS STOFFET KOMMER I ØJNENE: Skyl forsigtigt med vand i flere minutter. Fjern eventuelle kontaktlinser, hvis det kan gøres let. Fortsæt med at skylle. Hvis du har været eksponeret for produktet eller er bekymret herfor: Ved hudirritation: Søg lægehjælp. Ved vedvarende øjenirritation: Opbevares under lås. Indholdet/holderen bortskaffes til godkendt behandlingsanlæg.

Oplysninger til brug i nødstilfælde

CHEMTREC

Uden for USA og Canada +1 703-527-3887

Bortskaffelse

Bortskaf som biologisk farligt affald i henhold til gældende lokale og nationale regler. Dette gælder også ubrugte produkter.

Følg anbefalingerne på sikkerhedsdatabladet (Safety Data Sheet, SDS).

Produktopbevaring, -håndtering og -stabilitet

- NeuMoDx Lysis Buffer 1, 2, 3, 5 og 6 er stabile i den primære emballage ved 15 til 28 °C og indtil den angivne udløbsdato på den umiddelbare produktetiket.
- NeuMoDx Lysis Buffer 4 er stabil i den primære emballage ved 18 til 28 °C og indtil den angivne udløbsdato på den umiddelbare produktetiket.
- Må ikke nedkøles.
- Ingen reagenser må anvendes efter den angivne udløbsdato.
- Må ikke anvendes, hvis produktet eller emballagen er blevet synligt kompromitteret. Forekomst af mindre udfældning efter fjernelse af folieforseglingen er normal. Dette vil ikke forhindre vellykket brug af enhver NeuMoDx Lysis Buffer på NeuMoDx System.
- Når NeuMoDx Lysis Buffers er isat, kan de forblive i systemet som angivet i tabel 2 nedenfor. Den resterende holdbarhed for ibrugtagne lysisbuffer spores af softwaren og rapporteres til brugeren i realtid. Systemet vil bede brugeren om at fjerne enhver lysisbuffer, der har været i brug ud over den tilladte periode.

Tabel 2. NeuMoDx Lysis Buffer og dets modsvarende dage på systemet

REF	Indhold	På systemet (dage)
400400	NeuMoDx Lysis Buffer 1	62
400500	NeuMoDx Lysis Buffer 2	62
400600	NeuMoDx Lysis Buffer 3	28
400700	NeuMoDx Lysis Buffer 4	28
400900	NeuMoDx Lysis Buffer 5	14
401700	NeuMoDx Lysis Buffer 6	32

Prøveindsamling, transport og opbevaring

Håndter alle prøver, som om de kan overføre smitstoffer.

Brugerlaboratoriet for den anvendte prøvematrix og for hver udført testtype skal validere optimale prøveforsendelsesforhold og prøvestabilitet.

Brugsanvisning

1. Sørg for, at NeuMoDx Lysis Buffer har stuetemperatur før brug på NeuMoDx System. Vend beholderen flere gange for at blande bufferen før fjernelse af folieforseglingen.
2. **VIGTIGT:** Klargør NeuMoDx Lysis Buffer-beholderen til brug ved at trække i fligen på folieforseglingen for at fjerne den.
3. Der forventes nogen restbuffer oven på septumlåget efter fjernelse af folieforseglingen. Dette vil ikke påvirke ydeevnen.
Hvis der bemærkes buffer på begge sider af beholderen, duppes siderne forsigtigt med en fnugfattig serviet som f.eks. en Kimwipe® til absorbering før placering i bufferholderen. Lad ikke noget berøre den øverste flade på septumlåget.
4. For at sikre den rigtige retning ved anbringelse af beholderen i bufferholderen skal stregkoden vende mod højre, så den er klar til at blive læst af stregkodescanneren.
5. Anbring den åbne beholder med aftaget folieforsegling i bufferholderen, indtil den klikker på plads.
6. Indsæt bufferbeholderens holder ved at berøre pilen under ikonet Buffer Container (bufferbeholderikonet) på NeuMoDx Systems berørings-skærm.
7. Når bufferbeholderen er indsat, skal NeuMoDx System-softwaren genkende typen af isat buffer og kvantiteten som "80 ml".
 - 7a. Hvis bufferholderen er indsat korrekt, men NeuMoDx System-softwaren genkender den som en EMPTY POSITION (TOM POSITION), skal det sikres, at NeuMoDx Lysis Buffer-beholderen er indsat i den rigtige retning, og at stregkoden er synlig for stregkodescanneren.
 - 7b. Hvis bufferholderen er indsat korrekt, men NeuMoDx System-softwaren ikke identificerer den med det korrekte buffernavn, skal navnet på den buffer, der er angivet på beholderen, kontrolleres og bekræftes.
 - 7c. Hvis bufferholderen er indsat korrekt, og NeuMoDx System-softwaren genkender den den korrekte buffer, men kvantiteten ikke rapporteres som "80 ml", skal det kontrolleres og bekræftes, at denne er en NY NeuMoDx Lysis Buffer-beholder.

Begrænsninger

- NeuMoDx Lysis Buffers kan kun anvendes på NeuMoDx System og er ikke kompatibel med andre automatiserede molekylære diagnostiske systemer.
- Ydeevnen af NeuMoDx Lysis Buffers er *kun* valideret til brug med de tilsvarende NeuMoDx Test Strips som anført i tabel 1. Ydelseskarakteristika for brugerudviklede analyser, der anvender dette reagens, kendes ikke, og de skal valideres af brugerlaboratoriet, før der kan fremsættes diagnostiske krav.
- Da påvisningen af de fleste patogener afhænger af antallet af organismer, der er til stede i prøven, afhænger pålidelige resultater af korrekt prøveindsamling, håndtering og opbevaring.
- Der kan forekomme fejlbehæftede testresultater fra forkert prøveindsamling, håndtering eller opbevaring, tekniske fejl eller forveksling af prøver. Desuden kan der forekomme falsk negative resultater, fordi antallet af organismer i prøven er under den analytiske sensitivitet for testen.
- Anvendelsen af dette reagens er begrænset til personale, der er uddannet i brugen af NeuMoDx System.
- God laboratoriepraksis anbefales, herunder handskeskift mellem håndtering af patientprøver for at undgå kontaminering af prøver.

Kvalitetskontrol

Lokale bestemmelser angiver typisk, at laboratoriet er ansvarligt for at monitorere nøjagtighed og præcision for hele den analytiske proces og skal dokumentere antal, type og hyppighed for testkontrolmaterialer. Alt efter analysen, der bruges med denne buffer, tilbyder NeuMoDx Molecular, Inc. ikke kontrolmaterialer.








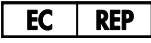




Passende kontroller skal vælges og valideres af laboratoriet. Det anbefales generelt, at brugerne behandler ét sæt positive og negative kontroller, inden der behandles patientprøver (én gang for hver 24 timer, systemet kører). Du kan få flere oplysninger i brugsanvisningen til den analyse, der behandles.

Referencer

1. Centers for Disease Control and Prevention. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories, 5th edition. HHS Publication No. (CDC) 21-1112, Revised December 2009
2. Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI). Protection of Laboratory Workers from Occupationally Acquired Infections; Approved Guideline – Fourth Edition. CLSI document M29-A4; May 2014

Symboler

Følgende symboler kan blive vist i brugsanvisningen eller på emballagen og mærkaterne:

Symbol	Symboldefinition
	Indeholder tilstrækkeligt med reagenser til <N>-reaktioner
	Holdbarhedsdato
	Medicinsk udstyr til in vitro-diagnostik
	Katalognummer
	Batchkode
	Producent
	Temperaturbegrænsning
Rx only	Receptpligtig
	Autoriseret repræsentant i EU
	Må ikke genbruges
	CE-mærke
	Læs brugsanvisningen
	Advarsel

Symbol

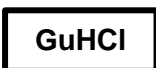
Symboldefinition



Sundhedsfare



Indeholder



Guanidine Hydrochloride

Kontaktoplysninger

Du kan få teknisk hjælp og flere oplysninger ved at kontakte Teknisk support på **support@qiagen.com**

Teknisk support/indberetning af bivirkninger og uønskede hændelser: **support@qiagen.com**

Alvorlige hændelser, der opstår i relation til brugen af enheden, skal rapporteres til producenten og de relevante myndigheder i det medlemsland, hvor brugeren og/eller patienten befinder sig.

Bestillingsoplysninger

Produkt	Indhold	Kat.-nr.
NeuMoDx Lysis Buffer 1		400400
NeuMoDx Lysis Buffer 2		400500
NeuMoDx Lysis Buffer3		400600
NeuMoDx Lysis Buffer 4		400700
NeuMoDx Lysis Buffer 5		400900
NeuMoDx Lysis Buffer 6		401700
Relaterede produkter		
NeuMoDx Cartridge		100100
NeuMoDx Extraction Plate		100200
NeuMoDx Wash Reagent		400100
NeuMoDx Release Reagent		400200
NeuMoDx Test Strip (efter relevans)		<i>Forskellige</i>
Hamilton CO-RE-/CO-RE II-spidses (300 µL) med filtre		235903
Hamilton CO-RE-/CO-RE II-spidses (1000 µL) med filtre		235905

Opdaterede licensoplysninger og produktspecifikke ansvarsfraskrivelser findes i håndbogen eller brugervejledningen til det pågældende NeuMoDx-kit. NeuMoDx-kit-håndbøger kan findes på www.neumodx.com eller rekvireres fra support@qiagen.com eller den lokale leverandør.

Revisionshistorik for dokumentet

Revision	Beskrivelse
A, maj 2022	Første udgivelse (til IVDR-indsendelse). Nyt produktnummer (P/N 40600581) oprettet til brug ved IVDR-indsendelse for universalreagenser.
B, juli 2023	Emergo-adresse er blevet opdateret til Westervoortsedijk 60; 6827 AT Arnhem Holland. www.neumodx.com/client-resources er blevet ændret til www.qiagen.com/neumodx-ifu .

Begrænset licensaftale for NeuMoDx Lysis Buffer 1 til 6

Brug af dette produkt betyder, at enhver køber eller bruger af produktet accepterer følgende vilkår:

1. Produktet må kun anvendes i overensstemmelse med protokoller leveret med produktet og denne håndbog og kun med de komponenter, der er i panelet. NeuMoDx giver ingen licens, under nogen intellektuel ejendomsret, til at bruge eller inkludere komponenterne i dette panel med komponenter, der ikke er inkluderet i dette panel, undtagen som beskrevet i de protokoller, der følger med produktet, denne håndbog og andre protokoller, der er tilgængelige på www.neumodx.com. Nogle af disse andre protokoller er stillet til rådighed af NeuMoDx-brugere for NeuMoDx-brugere. Disse protokoller er ikke grundigt testet eller optimeret af NeuMoDx. NeuMoDx hverken garanterer for dem eller for, at de ikke overtræder tredjeparts rettigheder.
2. Ud over de udtrykkeligt angivne licenser giver NeuMoDx ingen garanti for, at dette panel, og/eller brugen af det, ikke krænker tredjeparts rettigheder.
3. Dette panel og dets komponenter er under licens til engangsbrug og må ikke genbruges, genoprettes eller videresælges.
4. NeuMoDx fraskriver sig hermed specifikt alle andre licenser, udtrykte eller underforståede, end dem, der udtrykkeligt er angivet.
5. Køberen og brugeren af panelet indvilliger i ikke at tage, eller lade andre tage, skridt der kunne føre til, eller fremme, handlinger der forbydes ovenfor. NeuMoDx kan håndhæve forbuddene i denne begrænsede licensaftale i enhver ret og vil inddrive alle undersøgelses- og retsomkostninger, herunder advokatsalærer, i ethvert søgsmål for at håndhæve denne begrænsede licensaftale samt alle deres intellektuelle ejendomsrettigheder i forbindelse med panelet og/eller komponenterne deri. Opdaterede licensvilkår findes på www.neumodx.com.

07/2023 40600581-DA_B © 2023 NeuMoDx™, alle rettigheder forbeholdes.

Varemærker: QIAGEN®, Sample to Insight®, NeuMoDx™ (QIAGEN Group); Kimwipe® (Kimberly-Clark Worldwide, Inc.); TaqMan® (Roche Molecular Systems, Inc.)
Registrerede navne, varemærker osv. anvendt i dette dokument, selv når de ikke specifikt er markeret som sådan, skal ikke betragtes som værende juridisk ubeskyttede.

Bemærkninger.

