

Juli 2023

NeuMoDx™ Lysis Buffer 1 tot 6 Gebruikshandleiding



Versie 1



Voor in-vitrodiagnostisch gebruik met de NeuMoDx 288 en
NeuMoDx 96 Molecular Systems

R only

Gebruik uitsluitend op voorschrift

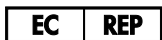


400400 NeuMoDx Lysis Buffer 1	400500 NeuMoDx Lysis Buffer 2
400600 NeuMoDx Lysis Buffer 3	400700 NeuMoDx Lysis Buffer 4
400900 NeuMoDx Lysis Buffer 5	401700 NeuMoDx Lysis Buffer 6



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

Emergo Europe B.V.



Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands

40600581-NL_B



Raadpleeg de gebruiksaanwijzing van het *NeuMoDx 288 Molecular System* voor gedetailleerde instructies; O/N 40600108

Raadpleeg de gebruiksaanwijzing van het *NeuMoDx 96 Molecular System* voor gedetailleerde instructies; O/N 40600317

Inhoud

Beoogd gebruik.....	4
Samenvatting en uitleg	4
Uitgangspunten van de procedure	6
Meegeleverde materialen	7
Inhoud van de kit.....	7
Benodigde maar niet meegeleverde materialen	8
Aanvullende reagentia/verbruiksartikelen.....	8
Uitrusting.....	8
Waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen	9
Veiligheidsinformatie	9
Voorzorgsmaatregelen	10
Informatie bij noodgevallen	11
Afvoeren	11
Opslag, hantering en stabiliteit van het product.....	12
Afname, transport en opslag van specimens	13
Gebruikshandleiding.....	14
Beperkingen.....	15
Kwaliteitscontrole.....	16
Referenties	17
Symbolen	18
Contactgegevens.....	20
Bestelgegevens.....	21
Revisiegeschiedenis van document.....	22

Beoogd gebruik

NeuMoDx Lysis Buffers 1, 2, 3, 4, 5, of 6 zijn eigen buffers die worden gebruikt voor de doeltreffende extractie van nucleïne-zuren uit onverwerkte klinische of biologische specimens op het NeuMoDx 288 Molecular System en NeuMoDx 96 Molecular System (NeuMoDx System(s)) wanneer deze worden gebruikt in combinatie met andere NeuMoDx-reagentia, zoals NeuMoDx Extraction Plate, NeuMoDx Wash Reagent, en de NeuMoDx Release Reagent, die worden gebruikt voor alle tests die met de NeuMoDx Systems. NeuMoDx Lysis Buffers kunnen worden gebruikt voor de extractie van nucleïne-zuren uit onverwerkte klinische of biologische specimens wanneer deze worden gebruikt in combinatie met gespecificeerde NeuMoDx-teststrips.

Samenvatting en uitleg

Elke NeuMoDx Lysis Buffer wordt geleverd in een wegwerpbaar bufferbak die ten minste 80 ml bruikbare buffer bevat. Elke NeuMoDx Lysis Buffer bevat een eigen formulering van zouten en reinigingsmiddelen voor een efficiënte lysis van micro-organismen in klinische of biologische specimens.

Gebruik van de NeuMoDx Lysis Buffer(s) voor de extractie van nucleïne-zuren uit onverwerkte klinische of biologische specimens die niet zijn geïndiceerd voor gebruik met de corresponderende NeuMoDx-teststrips, is niet gevalideerd.

Raadpleeg Tabel 1 voor de corresponderende NeuMoDx Test Strips die zijn geïndiceerd voor gebruik met NeuMoDx Lysis Buffer 1, 2, 3, 4, 5, of 6.

Tabel 1. NeuMoDx Lysis Buffer en zijn geïndiceerde NeuMoDx Test Strip

REF	Inhoud	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 Flu A-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]

Uitgangspunten van de procedure

De NeuMoDx Systems maken gebruik van een combinatie van hitte en eigen extractiereagentia voor het uitvoeren van cellysis, extractie van nucleïnezuur en inactivering/verwijdering van remmers uit onverwerkte klinische of biologische specimens voordat het geëxtraheerde nucleïnezuur wordt aangeboden voor detectie door realtime PCR (Polymerase Chain Reaction). Een aliquot van het onverwerkte specimen wordt gemengd met een NeuMoDx Lysis Buffer en onderworpen aan lysis bij vooraf bepaalde temperaturen in de aanwezigheid van lytische enzymen en paramagnetische deeltjes. Elke NeuMoDx Lysis Buffer is geformuleerd en geoptimaliseerd voor de extractie van nucleïnezuren uit klinische of biologische specimens, door een optimale omgeving te creëren waarin lysis van cellen/partikels en binding van de nucleïnezuren kunnen plaatsvinden. De stringente formulering van de buffers zorgt er ook voor dat eventuele nuclease-activiteit in het monster wordt geremd, waardoor de nucleïnezuren worden beschermd tegen degradatie.

De vrijgekomen nucleïnezuren worden opgevangen door paramagnetische deeltjes en deze deeltjes worden vervolgens (samen met de gebonden nucleïnezuren) in de NeuMoDx Cartridge geplaatst, waar de ongebonden/niet-specifiek gebonden onderdelen weg worden gewassen door het NeuMoDx Wash Reagent en het gebonden nucleïnezuur wordt geëluëerd door het NeuMoDx Release Reagent.

De NeuMoDx Systems mengen het vrijgekomen nucleïnezuur met assayspecifieke primers en probes en met het gedroogde Master Mix dat in een NeuMoDx Test Strip zit. Vervolgens brengt het systeem het voorbereide mengsel naar de NeuMoDx Cartridge, waar realtime PCR plaatsvindt.

Meegeleverde materialen

Inhoud van de kit

REF	Inhoud	Eenheden per pakket	Tests per eenheid	Tests per verpakking
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*

* Het aantal tests per eenheid/verpakking kan afwijken afhankelijk van het daadwerkelijke gebruik.

Benodigde maar niet meegeleverde materialen

Aanvullende reagentia/verbruiksartikelen

REF	Inhoud
100100	NeuMoDx Cartridge
100200	NeuMoDx Extraction Plate <i>Gedroogde paramagnetische deeltjes, lytische enzymen en monsterverwerkingscontroles</i>
400100	NeuMoDx Wash Reagent
400200	NeuMoDx Release Reagent
<i>divers</i>	NeuMoDx Test Strip (indien van toepassing)
235903	Hamilton CO-RE-tips (300 µl) met filters
235905	Hamilton CO-RE-tips (1000 µl) met filters

Uitrusting*

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

* Verzeker u er voor gebruik van dat de apparaten zijn gecontroleerd en gekalibreerd volgens de aanbevelingen van de fabrikant.

Waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen

Veiligheidsinformatie

Draag bij het werken met chemicaliën altijd een geschikte laboratoriumjas, wegwerphandschoenen en een veiligheidsbril. Raadpleeg voor meer informatie de desbetreffende veiligheidsinformatiebladen (VIB's). Deze zijn online beschikbaar in handig en compact pdf-formaat op www.qiagen.com/neumodx-ifu, waar u de veiligheidsinformatiebladen voor elke NeuMoDx-kit en kitcomponent kunt vinden, bekijken en afdrukken.

- Uitsluitend voor *in-vitro*diagnostisch gebruik met NeuMoDx Systems.
- Niet koelen.
- Gebruik de reagentia niet na de vermelde uiterste gebruiksdatum.
- Niet gebruiken als de verzegeling verbroken is of als de verpakking bij aankomst beschadigd is.
- Niet gebruiken als de folieverzegeling bij aankomst beschadigd is of als er tekenen zijn van een lek.
- Vergeet niet de folieverzegeling van de bak te verwijderen voordat u NeuMoDx Lysis Buffer 5 in de drager plaatst voor gebruik.
- Zorg ervoor dat elke NeuMoDx Lysis Buffer op kamertemperatuur is voordat deze wordt gebruikt in combinatie met het NeuMoDx System.
- Geen verbruiksartikel of reagens van NeuMoDx hergebruiken.
- Voor elk reagens zijn veiligheidsinformatiebladen (VIB's) beschikbaar (waar van toepassing) via **www.qiagen.com/neumodx-ifu**
- Draag altijd schone, poedervrije nitril handschoenen wanneer u met specimens of NeuMoDx-reagentia of -verbruiksartikelen werkt.
- Was uw handen grondig na het uitvoeren van de test.
- Pipetteer niet met de mond. In ruimten waar specimens of kitreagentia worden verwerkt, mag niet worden gerookt, gegeten of gedronken.

- Behandel specimen altijd alsof ze infectieus zijn en volg procedures voor veilig werken in het laboratorium, zoals beschreven in *Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories*¹ en in CLSI-document M29-A4.²
- Voer ongebruikte reagentia en afval af in overeenstemming met nationale, federale, provinciale en lokale regelgeving.

Voorzorgsmaatregelen

NeuMoDx Lysis Buffer 1



Bevat: guanidinehydrochloride. Waarschuwing! Kan schadelijk zijn bij inslikken. Veroorzaakt huidirritatie. Veroorzaakt ernstige oogirritatie. Beschermende handschoenen/oogbescherming/gelaatsbescherming dragen. BIJ CONTACT MET DE OGEN: Voorzichtig afspoelen met water gedurende een aantal minuten. Verwijder eventuele aanwezige contactlenzen als deze gemakkelijk kunnen worden verwijderd. Blijf spoelen. Bij blootstelling of twijfel: Neem contact op met een ANTIGIFCENTRUM of arts als u zich niet goed voelt. Specifieke behandeling (zie de aanvullende eerstehulp-instructies op dit label). Bij huidirritatie: Medische hulp inschakelen. Bij aanhoudende oogirritatie: Trek verontreinigde kleding uit en was deze voordat u deze opnieuw gebruikt.

NeuMoDx Lysis Buffer 2



Bevat: guanidinehydrochloride. Waarschuwing! Veroorzaakt lichte huidirritatie. Veroorzaakt ernstige oogirritatie. Beschermende oogbescherming/gelaatsbescherming dragen. Bij huidirritatie: Medische hulp inschakelen.

NeuMoDx Lysis Buffer 3



Bevat: guanidinehydrochloride. Waarschuwing! Schadelijk bij inslikken en bij inademing. Veroorzaakt huidirritatie. Veroorzaakt ernstige oogirritatie. Specifieke behandeling (zie de aanvullende eerstehulp-instructies op dit label). Bij huidirritatie: Medische hulp inschakelen. Bij aanhoudende oogirritatie: Trek verontreinigde kleding uit en was deze voordat u deze opnieuw gebruikt. Beschermende handschoenen/oogbescherming/gelaatsbescherming dragen. BIJ CONTACT MET DE OGEN: Voorzichtig afspoelen met water gedurende een aantal minuten. Verwijder eventuele aanwezige contactlenzen als deze gemakkelijk kunnen worden verwijderd. Blijf spoelen. Bij blootstelling of twijfel: Neem contact op met een ANTIGIFCENTRUM of arts als u zich niet goed voelt.

NeuMoDx Lysis Buffer 4



Bevat: natriumboraat, decahydraat. Gevaar! Kan de vruchtbaarheid of het ongeboren kind schaden. Voor gebruik speciale aanwijzingen raadplegen. Niet hanteren tot alle voorzorgsmaatregelen zijn gelezen en begrepen. Beschermende handschoenen/beschermende kleding/oogbescherming/gelaatsbescherming dragen. Bij blootstelling of twijfel: Medische hulp inschakelen. In een vergrendelde opberging bewaren. Voer de inhoud/bak af naar een erkende stortlocatie.

NeuMoDx Lysis Buffer 6



Bevat: alcoholen, C12-14-secondary, geëthoxyleerd; natriumboraat, decahydraat. Gevaar! Veroorzaakt lichte huidirritatie. Veroorzaakt ernstige oogirritatie. Kan de vruchtbaarheid of het ongeboren kind schaden. Voor gebruik speciale aanwijzingen raadplegen. Niet hanteren tot alle voorzorgsmaatregelen zijn gelezen en begrepen. Beschermende handschoenen/beschermende kleding/oogbescherming/gelaatsbescherming dragen. BIJ CONTACT MET DE OGEN: Voorzichtig afspoelen met water gedurende een aantal minuten. Verwijder eventuele aanwezige contactlenzen als deze gemakkelijk kunnen worden verwijderd. Blijf spoelen. Bij blootstelling of twijfel: Bij huidirritatie: Medische hulp inschakelen. Bij aanhoudende oogirritatie: In een vergrendelde opberging bewaren. Voer de inhoud/bak af naar een erkende stortlocatie.

Informatie bij noodgevallen

CHEMTREC

Buiten de VS en Canada +1 703-527-3887

Afvoeren

Voer af als gevaarlijk afval in overeenstemming met lokale en nationale wetgeving. Dit is ook van toepassing op ongebruikte producten.

Volg de aanbevelingen in het veiligheidsinformatieblad (VIB).

Opslag, hantering en stabiliteit van het product

- In de primaire verpakking blijven NeuMoDx Lysis Buffers 1, 2, 3, 5 en 6 tot de op het productlabel vermelde uiterste gebruiksdatum stabiel bij een temperatuur van 15 tot 28 °C.
- In de primaire verpakking blijft NeuMoDx Lysis Buffer 4 tot de op het productlabel vermelde uiterste gebruiksdatum stabiel bij een temperatuur van 18 tot 28 °C.
- Niet koelen.
- Gebruik de reagentia niet als de houdbaarheidsdatum is verstreken.
- Niet gebruiken als het product of de verpakking zichtbaar is aangetast. De aanwezigheid van een kleine hoeveelheid neerslag na verwijdering van de folieverzegeling is normaal; dit heeft geen invloed op de werking van NeuMoDx Lysis Buffers op het NeuMoDx System.
- Wanneer NeuMoDx Lysis Buffers geladen zijn, kunnen deze op het systeem blijven, zoals vermeld in Tabel 2 hieronder. De resterende levensduur van de lysisbuffers die in gebruik zijn, wordt door de software gevolgd, en direct aan de gebruiker gemeld. Het systeem vraagt de gebruiker om lysisbuffers die na de toegestane periode worden gebruikt, te verwijderen.

Tabel 2. NeuMoDx Lysis Buffer en de corresponderende dagen op het systeem

REF	Inhoud	Op het systeem (dagen)
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

Afname, transport en opslag van specimens

Hanteer alle specimens alsof ze infectieuze agentia zouden kunnen overdragen.

De validatie van optimale omstandigheden voor het transport van specimens en van de stabiliteit van de specimens dient door het laboratorium van de gebruiker te worden uitgevoerd voor de monstrematrix en die voor elk type uitgevoerde test wordt gebruikt.

Gebruikshandleiding

1. Zorg ervoor dat de NeuMoDx Lysis Buffer op kamertemperatuur is voordat deze wordt gebruikt in combinatie met het NeuMoDx System. Keer de bak een paar keer om zodat de buffer goed is gemengd voordat de folieverzegeling wordt verwijderd.
2. **BELANGRIJK:** Bereid de bak met NeuMoDx Lysis Buffer voor op gebruik door aan het lipje van de folieverzegeling te trekken en deze te verwijderen.
3. Na verwijdering van de folieverzegeling kan er wat buffer achterblijven op het tussenschot. Dat heeft geen invloed op de prestaties.
Als er buffer aanwezig is aan de buitenkant van de bak, dep de zijken dan voorzichtig met een doekje met weinig pluis, zoals een Kimwipe® voordat de bak in de bufferbakdrager wordt geplaatst. Raak de bovenkant van het tussenschot met niets aan.
4. Bij het plaatsen van de bak in de bufferbakdrager moet de barcode naar rechts gericht zijn, zodat de bak in de juiste positie staat en door de barcodescanner kan worden gelezen.
5. Plaats de open bak (zonder folieverzegeling) in de bufferbakdrager totdat deze vastklikt.
6. Plaats de bufferbakdrager in het systeem door op het aanraakscherm van het NeuMoDx System de pijl onder het pictogram Buffer Container (bufferbak) aan te raken.
7. Bij een correcte plaatsing van de bufferbakdrager zou het type buffer door de NeuMoDx System-software moeten worden herkend en zou de hoeveelheid moeten worden herkend als '80 ml'.
 - 7a. Als de bufferbakdrager correct is geplaatst, maar de NeuMoDx System-software deze herkent als EMPTY POSITION (lege positie), moet u controleren of de bak met NeuMoDx Lysis Buffer in de juiste richting is geplaatst en of de streepjescode zichtbaar is voor de streepjescodescanner.
 - 7b. Als de bufferbakdrager correct is geplaatst, maar de NeuMoDx System-software deze niet herkent als de juiste buffernaam, moet u de naam van de buffer controleren die vermeld staat op de bak.
 - 7c. Als de bufferbakdrager correct is geladen en de NeuMoDx System-software deze herkent als de juiste buffer, maar de hoeveelheid niet overeenkomt met '80 ml', moet u controleren of het om een NIEUWE bak met NeuMoDx Lysis Buffer gaat.

Beperkingen

- NeuMoDx Lysis Buffers kunnen alleen in combinatie met het NeuMoDx System worden gebruikt en zijn niet compatibel met andere geautomatiseerde systemen voor moleculaire diagnostiek.
- De prestaties van NeuMoDx Lysis Buffers zijn *alleen* gevalideerd voor gebruik in combinatie met de corresponderende NeuMoDx-teststrips, zoals geïndiceerd in Tabel 1. De prestatiekenmerken van door de gebruiker ontwikkelde assays in combinatie met dit reagens zijn niet bekend en moeten door het laboratorium van de gebruiker worden gevalideerd voordat diagnostische conclusies kunnen worden getrokken.
- Omdat detectie van de meeste pathogenen afhankelijk is van het aantal organismen dat in het monster aanwezig is, zijn betrouwbare resultaten afhankelijk van de manier waarop specimens worden afgenomen, behandeld en bewaard.
- Foutieve testresultaten kunnen worden veroorzaakt door onjuiste afname, hantering of opslag van specimens, technische fouten of het door elkaar halen van monsters. Bovendien kunnen vals-negatieve resultaten voorkomen wanneer het aantal organismen in het specimen lager is dan de analytische gevoeligheid van de test.
- Gebruik van dit reagens is beperkt tot medewerkers die zijn getraind in het gebruik van het NeuMoDx System.
- Gebruik de goede laboratoriumpraktijken, zoals het aantrekken van nieuwe handschoenen bij het hanteren van specimens van verschillende patiënten, om contaminatie van specimens te voorkomen.

Kwaliteitscontrole

De lokale regelgeving stelt meestal dat het laboratorium verantwoordelijk is voor controleprocedures om de nauwkeurigheid en precisie van het gehele analyseproces te bewaken. Ook moet het laboratorium het aantal, type en de frequentie van testcontrolemiddelen vaststellen. Afhankelijk van de assay gebruikt met deze buffer worden mogelijk geen controlematerialen geleverd door NeuMoDx Molecular, Inc.












Geschikte controles moeten worden gekozen en gevalideerd door het laboratorium. In het algemeen wordt het aanbevolen dat gebruikers na elke 24 uur systeemgebruik één set positieve en negatieve controles verwerken voordat ze patiëntmonsters verwerken. Raadpleeg voor meer informatie de specifieke IFU's van de te verwerken assay.

Referenties

1. Centers for Disease Control and Prevention. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories, 5th edition. HHS Publication No. (CDC) 21-1112, herzien 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; mei 2014

Symbolen

De volgende symbolen kunnen in de gebruikshandleiding of op de verpakking en etiketten zijn weergegeven:

Symbol	Symbooldefinitie
	Bevat voldoende reagentia voor <N> reacties
	Uiterste gebruiksdatum
	In-vitrodiagnostisch medisch hulpmiddel
	Catalogusnummer
	Batchcode
	Fabrikant
	Temperatuurbepering
R only	Gebruik uitsluitend op voorschrift
	Geautoriseerde vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap
	Niet hergebruiken
	CE-markering
	Raadpleeg de gebruikshandleiding

Symbol

Symbooldefinitie



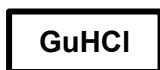
Waarschuwing



Gezondheidsgevaar



Bevat



Guanidine hydrochloride

Contactgegevens

Voor technische ondersteuning en meer informatie wendt u zich tot ons technisch ondersteuningspunt via **support@qiagen.com**

Technische ondersteuning/alertheidsmeldingen: **support@qiagen.com**

Alle ernstige incidenten die plaatsvinden in verband met het gebruik van het hulpmiddel, moeten worden gemeld aan de fabrikant en de bevoegde instantie van de lidstaat waarin de gebruiker en/of de patiënt zich bevindt.

Bestelgegevens

Product	Inhoud	Cat.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
Verwante producten		
NeuMoDx Cartridge		100100
NeuMoDx Extraction Plate		100200
NeuMoDx Wash Reagent		400100
NeuMoDx Release Reagent		400200
NeuMoDx Test Strip (indien van toepassing)		<i>divers</i>
Hamilton CO-RE / CO-RE II Tips (300 µL) met filters		235903
Hamilton CO-RE / CO-RE II Tips (1000 µL) met filters		235905

Raadpleeg de gebruiksaanwijzing van de betreffende NeuMoDx-kit voor actuele informatie over licenties en productspecifieke vrijwaringsclausules. De handleiding van NeuMoDx-kits zijn verkrijgbaar via www.neumodx.com of kunnen via support@qiagen.com of bij uw plaatselijke distributeur worden aangevraagd.

Revisiegeschiedenis van document

Revisie	Beschrijving
A, mei 2022	Oorspronkelijke uitgave (voor IVDR-vrijgave). Nieuw productnummer (P/N 40600581) voor IVDR-vrijgave van algemene reagens.
B, juli 2023	Adres van Emergo bijgewerkt naar Westervoortsedijk 60, 6827 AT Arnhem, The Netherlands. www.neumodx.com/client-resources gewijzigd naar www.qiagen.com/neumodx-ifu .

Beperkte licentieovereenkomst voor NeuMoDx Lysis Buffer 1 tot 6

Door dit product te gebruiken verklaart de koper of gebruiker zich akkoord met de volgende voorwaarden:

1. Het product mag uitsluitend worden gebruikt in overeenstemming met de protocollen die bij het product en deze handleiding zijn meegeleverd en mag alleen worden gebruikt met onderdelen die zich in het paneel bevinden. NeuMoDx geeft onder haar intellectuele eigendom geen licentie om de bijgesloten onderdelen van dit paneel te gebruiken of samen te stellen met onderdelen die niet bij het paneel zijn meegeleverd, behalve zoals beschreven in de protocollen die bij het product en deze handleiding zijn meegeleverd en in aanvullende protocollen die beschikbaar zijn op www.neumodx.com. Enkele van deze aanvullende protocollen zijn door NeuMoDx-gebruikers beschikbaar gesteld voor andere NeuMoDx-gebruikers. Deze protocollen zijn niet grondig door NeuMoDx getest of geoptimaliseerd. NeuMoDx geeft geen garanties over deze protocollen en kan evenmin waarborgen dat ze geen inbreuk maken op de rechten van derden.
2. Anders dan uitdrukkelijk gesteld in licenties, garandeert NeuMoDx niet dat dit paneel en/of het gebruik ervan geen rechten van derden schenden.
3. Dit paneel en de onderdelen ervan worden in licentie gegeven voor eenmalig gebruik en mogen niet worden hergebruikt, opgeknapt of doorverkocht.
4. NeuMoDx verwerpt uitdrukkelijk alle andere licenties, expliciet of impliciet, dan die uitdrukkelijk zijn vermeld.
5. De koper en gebruiker van het paneel gaan ermee akkoord dat zij geen stappen ondernemen en niemand anders toestaan stappen te ondernemen die tot bovenstaande verboden handelingen kunnen leiden of deze vergemakkelijken. NeuMoDx mag de verbodsbepalingen in deze Beperkte licentieovereenkomst afdwingen bij de rechter en zal alle onderzoekskosten en gerechtelijke kosten, inclusief advocaatkosten, verhalen bij elke handeling om deze Beperkte licentieovereenkomst of een intellectueel eigendomsrecht in verband met het paneel en/of de onderdelen ervan af te dwingen.

Kijk op www.neumodx.com voor actuele licentievoorwaarden.

07/2023 40600581-NL_B © 2023 NeuMoDx™, alle rechten voorbehouden.

Handelsmerken: QIAGEN®, Sample to Insight®, NeuMoDx™ (QIAGEN Group); Kimwipe® (Kimberly-Clark Worldwide, Inc.); TaqMan® (Roche Molecular Systems, Inc.)
Gedeponeerde namen, handelsmerken enz. die in dit document worden gebruikt, ook al zijn deze niet specifiek als zodanig aangeduid, mogen niet worden beschouwd als niet wettelijk beschermd.

Opmerkingen.

