



# ID NOW<sup>™</sup> INFLUENZA A & B 2 INSTRUCCIONES DE CONSULTA RÁPIDA

## Materiales necesarios para realizar una prueba:



## Instrumento:



## Complejidad CLIA: RENUNCIA

Consulte las instrucciones completas en el prospecto del producto y el manual del usuario de ID NOW Influenza A & B 2. Si desea realizar una prueba secuencial ID NOW COVID-19 2.0 / ID NOW Influenza A & B 2 utilizando el mismo receptor de muestras, consulte las instrucciones completas en el prospecto del producto ID NOW COVID-19 2.0.

## RECOGIDA Y MANIPULACIÓN DE LAS MUESTRAS

Utilice muestras recién recogidas para obtener un rendimiento óptimo de la prueba. Una recogida inadecuada de las muestras o la manipulación, el almacenamiento o el transporte incorrectos de las muestras pueden dar lugar a resultados erróneos.

### Hisopo nasal

Para recoger una muestra de hisopo nasal, introduzca con cuidado el hisopo en la fosa

nasal que presente el drenaje más visible o en la más congestionada si no hay drenaje

visible. Con una rotación suave, empuje el hisopo hasta que encuentre resistencia al nivel

de los cornetes (menos de 2,5 cm dentro de la fosa nasal). Gire el hisopo varias veces

contra la pared nasal y luego retírelo lentamente de la fosa nasal. Los hisopos Purflock<sup>™</sup>

Purflock<sup>™</sup> Standard Tip Ultra Flocked y los hisopos Copan<sup>™</sup> Standard Rayon Tip no son

adecuados para su uso en esta prueba. Consulte en el prospecto del producto la lista de

hisopos aceptables para la recogida de hisopos nasales.

### Hisopo nasofaríngeo

Para recoger una muestra de hisopo nasofaríngeo, introduzca con cuidado el hisopo en la

fosa nasal que presente el drenaje más visible o en la más congestionada si no hay drenaje

visible. Pase el hisopo directamente hacia atrás sin inclinar la punta del hisopo hacia arriba

ni hacia abajo. El conducto nasal es paralelo a la base; no es paralelo al puente de la nariz.

Introduzca el hisopo en la nariz anterior con una rotación suave, paralelo al paladar y

haciendo avanzar el hisopo hacia la nasofaringe. Déjelo en el lugar unos segundos y, a

continuación, gire el hisopo lentamente a medida que lo retira.

Para garantizar una recogida adecuada, se debe pasar el hisopo a una distancia a medio

camino entre la nariz y la punta de la oreja. Esto equivale, aproximadamente, a la mitad

de la longitud del hisopo. El hisopo

debe pasar suavemente con una resistencia mínima. Si encuentra resistencia, retire un

poco el hisopo sin sacarlo de la fosa nasal. A continuación, levante la parte posterior del

hisopo y muévelo hacia delante, hacia la nasofaringe. Los hisopos Purflock<sup>™</sup> Purflock<sup>™</sup>

Ultra Flocked-Mini Tip no son adecuados para este ensayo. Consulte en el prospecto del

producto la lista de hisopos aceptables para la recogida de hisopos nasofaríngeos.

### Línea de asistencia técnica

Puede obtener más información de su distribuidor o poniéndose en contacto con el

servicio de asistencia técnica en:

EE. UU.

África, Rusia, CEI

Asia Pacífico

Canadá

Europa y Oriente Próximo

América Latina



Abbott Diagnostics Scarborough, Inc.  
10 Southgate Road  
Scarborough, Maine 04074 USA  
www.globalpointofcare.abbott



www.globalpointofcare.abbott

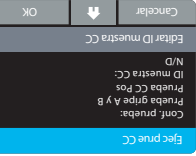
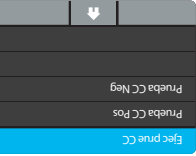
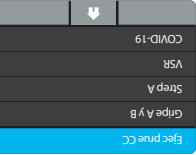
Only B

## PRUEBAS DE CC

Es necesario probar un positivo externo y un hisopo estéril como control negativo una vez con cada nuevo envío recibido y una vez por cada operador sin formación.

Si se trata de una prueba de CC, seleccione Ejec prue CC en la pantalla de inicio y siga las instrucciones que se muestran. Consulte Ejecutar una prueba de control de calidad en el

Manual del usuario del ID NOW Instrument para obtener más detalles.



**Nota:** La prueba de control de calidad se realiza del mismo modo que una prueba de paciente con hisopo nasal directo. Consulte las instrucciones paso a paso en la otra cara.

© 2024 Abbott. All rights reserved. All trademarks referenced are trademarks of either the Abbott group of companies or their respective owners.

Software © 2023 Axxin, used under license. All trademarks referenced are trademarks of their respective owners.

IN427001as Rev. 7 2024/01

ID NOW™

INFLUENZA A & B 2

INSTRUCCIONES DE CONSULTA RÁPIDA

Escanee para ver  
el vídeo paso a  
paso de ID NOW.



[www.globalpointofcare.abbott/en/support/product-installation-training/id-now-training-videos.html](http://www.globalpointofcare.abbott/en/support/product-installation-training/id-now-training-videos.html)

Antes de realizar esta prueba, consulte el procedimiento completo y la información adicional de la prueba en el prospecto del producto y el manual del usuario de ID NOW Influenza A & B 2. **Nota:** Para realizar una prueba de calidad, consulte la sección **Pruebas de control de calidad** en la parte posterior.

Para realizar una prueba de paciente, siga las instrucciones siguientes.

1 Utilice unos guantes limpios.

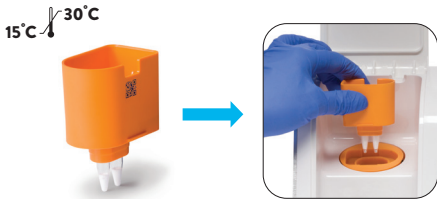


2 Para realizar una prueba:



- Pulse **Eje prue**
- Seleccione **Gripe A y B**
- A continuación, siga las instrucciones **EN PANTALLA**

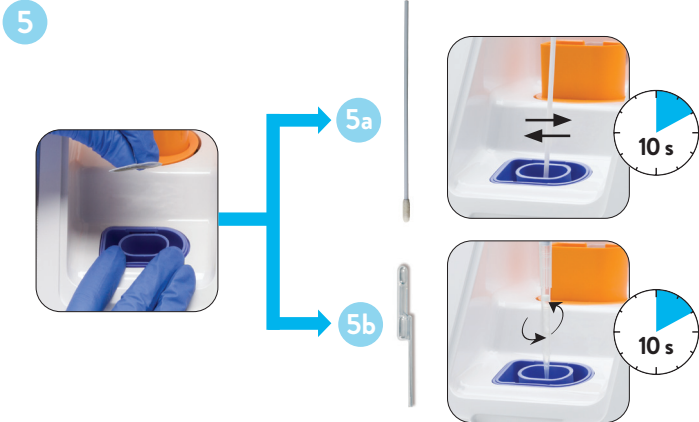
3 Inserte la base de prueba.



4 Inserte el receptor de muestras.



**NO quite** el sellado de aluminio hasta que así se indique después de 3 minutos de calentamiento.

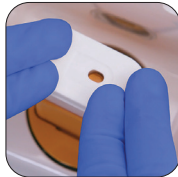


6 Presione el cartucho de transferencia blanco en el receptor de muestras azul.



- 1. Presione **CON FIRMEZA** el cartucho de transferencia blanco en el receptor de muestras azul.
- 2. Escuche los **CHASQUIDOS**.
- 3. Confirme que el indicador naranja haya subido **TOTALMENTE** hasta la parte superior del cartucho.

7 Levante y presione el cartucho de transferencia en la base de prueba.



**IMPORTANTE**

- 1. Presione hacia abajo **CON FIRMEZA** y con **AMBAS MANOS**.
- 2. Escuche para oír **VARIOS CHASQUIDOS**.
- 3. Confirme que el indicador naranja esté **TOTALMENTE ABAJO** antes de continuar.

8 **COMPRUEBE:** Asegúrese de que el indicador naranja esté completamente abajo.



En caso negativo, **vuelva a presionar hacia abajo**.

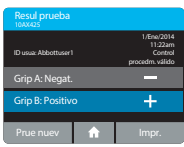
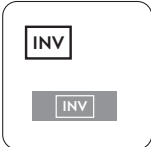
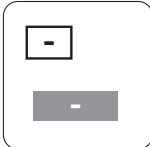
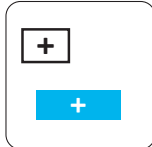


**Nota:** Si no se presiona completamente hacia abajo, esto puede causar que el resultado de la prueba sea **INVÁLIDO** o **FALSO**.

9 Cierre la tapa para comenzar la prueba.

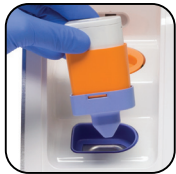


10 Lectura de los resultados.



Consulte las instrucciones del procedimiento de repetición de la prueba en el prospecto del producto en caso de un resultado positivo o inválido de la prueba doble de gripe A y gripe B.

11 Descarte las piezas de la prueba usadas.



Consulte las instrucciones de manejo y eliminación seguros de las muestras y los componentes de las pruebas en el prospecto del producto.

<div>Abbott ID NOW Influenza A &amp; B 2</div> <div>QRI, ES</div> <div>Size: 8.5 in x 14 in</div>	<div>Printed Colors</div> <div><div><div></div><div></div><div></div><div></div></div><div>CMYK</div></div>	<div>PN: IN427001es Rev: 7</div> <div>Date of Last Revision: 7.4 2024/01/18</div>
	<div>Incoming Inspection Colors (For Reference Only)</div> <div>Colors below are not used for printing</div> <div><div><div></div><div></div><div></div><div></div></div><div><div>PMS 2995 U Primary Blue</div><div>PMS 303 U Dark Blue</div><div>PMS 297 U Light Blue</div><div>PMS 185 U Red</div></div></div>	