

Zusammenfassung der Merkmale des Mittels (§ 21 Abs. 2 Tierimpfstoff-VO)

1. **Bezeichnung des Mittels:**

Kylt ILT Real-Time PCR Detektionskit zum Nachweis des Virus der Infektiösen Laryngotracheitis
Kurzform der Bezeichnung: Kylt ILT qPCR

2. **Bestandteile des Mittels nach Art und Menge, gebräuchliche oder chemische Bezeichnung:**

Reagenzien	25 Reaktionen	100 Reaktionen
Reaktions-Mix (grüner Deckel)	450 µl	4 x 450 µl
Positivkontrolle, lyophilisiert (roter Deckel)	2 x 50 µl	4 x 50 µl
Negativkontrolle (blauer Deckel)	1 ml	1 ml

3. **zu verwendendes Untersuchungsmaterial, Zieltierart:**

Tupfer, Exsudate, Geschabsel und Gewebe von Organen wie Trachea, Lunge, Kehlkopf und Augenlid und deren Schleimhautläsionen sowie Probenmaterial kultureller Anzuchten (z. B. Chorio-Allantoismembran) der vorgenannten Proben vom Huhn

4. **Art der Anwendung, Anwendungsgebiete:**

In-vitro-Diagnostikum für Tiere; Real-Time PCR Detektionskit zum Nachweis von viraler DNA des Infektiösen Laryngotracheitis Virus in Proben vom Huhn, wie Tupfer, Exsudate, Geschabsel und Gewebe von Organen wie Trachea, Lunge, Kehlkopf und Augenlid und deren Schleimhautläsionen sowie Probenmaterial kultureller Anzuchten (z. B. Chorio-Allantoismembran) der vorgenannten Proben

5. **Gegenanzeigen:** keine

6. **Hinweise für die sachgerechte Anwendung:**

Die Gebrauchsinformation ist zu beachten.

Das Mittel wird von speziell geschultem Personal in für diesen Zweck vorgesehenen Laboratorien angewendet. Alle Proben werden als potentiell infektiös und jeder mit den Proben in Berührung kommende Gegenstand als potenziell kontaminiert betrachtet. Die entsprechenden Sicherheitsbestimmungen für das Arbeiten in Laboratorien sind zu beachten und alle Arbeiten nach den Regeln der „Good Laboratory Practice (GLP)“ durchzuführen.

Die Probenvorbereitung sollte von allen nachfolgenden Prozessschritten räumlich getrennt stattfinden. Komponenten verschiedener Chargen dürfen nicht zusammen verwendet werden. Nach Ablauf des Verfallsdatums, das auf dem Etikett des Umkartons ausgewiesen ist, sind das Mittel und seine Einzelreagenzien nicht mehr einzusetzen.

7. **Hinweise für den sicheren Gebrauch:**

Bei sachgerechtem Umgang besteht kein Risiko für Mensch und Tier. Alle Kit-Komponenten sind nicht infektiös und gemäß Richtlinie 199/45/EG (Einstufung, Verpackung und Kennzeichnung gefährlicher Zubereitungen) keinen Gefahrenklassen zuzuordnen.

8. **Verfallsdatum, soweit erforderlich auch nach erstmaliger Öffnung des Behältnisses:**

Bei vorschriftsmäßiger Lagerung sind die Reagenzien bis zum angegebenen Verfallsdatum verwendbar (siehe Etikett des Umkartons des Mittels).

9. **Hinweise zur Aufbewahrung:**

Das nicht angebrochene Kit bzw. dessen Komponenten sind $\leq -18^{\circ}\text{C}$ zu lagern. Wiederholte Einfrier-Tauzyklen sind zu vermeiden, siehe auch Gebrauchsinformation.

10. **Hinweise zur Beseitigung nicht verwendeter Mittel:**

Für die Reste von nicht verwendeten Reagenzien sind an Sammlung und Entsorgung aus infektionspräventiver Sicht keine besonderen Anforderungen zu stellen.

11. **Name oder Firma und Anschrift des Zulassungsinhabers:**

SAN Group Biotech Germany GmbH
Mühlenstr. 13
D-49685 Höltinghausen

12. **Zulassungsnummer:**

FLI-C 075

13. **Datum der Erteilung der erstmaligen Zulassung oder der Verlängerung der Zulassung:**

21.09.2020

14. **Datum der Überarbeitung der Zusammenfassung der Merkmale des Mittels:**

06.07.2023