

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

1. **Bezeichnung des Mittels:**

ID Screen Influenza H5 Antibody Competition 3.0 Multi-species

Kurzform der Bezeichnung: FLUACH5V3

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

Reagenzien	Mengen	
Beschichtete Mikrotiterplatten	2	5
Positivkontrolle	1 ml	2 x 1 ml
Negativkontrolle	3,5 ml	3,5 ml
Verdünnungsmittel 14	60 ml	60 ml
Verdünnungsmittel 19	60 ml	60 ml
Konjugat, 10-fach konzentriert	3 ml	2 x 3 ml
Verdünnungsmittel 3	60 ml	60 ml
Waschlösung, 20-fach konzentriert	60 ml	60 ml
Substratlösung	60 ml	60 ml
Stopplösung	60 ml	60 ml

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

Serum und Plasma von Hühnern, Puten, Enten, Gänsen und Rindern sowie Milchproben von Rindern

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

In-vitro-Diagnostikum für Tiere; Kompetitiver Enzymimmunoassay zum Nachweis von spezifischen Antikörpern gegen das Hämagglutinin H5 des Influenza A Virus im Serum und Plasma von Hühnern, Puten, Enten, Gänsen und Rindern sowie Milchproben von Rindern

5. **Gegenanzeigen:** keine

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

Beachten Sie die Sicherheitsbestimmungen für das Arbeiten in Laboratorien und halten Sie die Regeln der Good Laboratory Practice (GLP) ein. Die Einhaltung der Gebrauchsinformation ist erforderlich.

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

Bei sachgerechtem Umgang besteht kein Risiko für Mensch und Tier. Alle Kit-Komponenten sind nicht infektiös.

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

Bei vorschriftsmäßiger Lagerung ist das Testkit bis zum angegebenen Verfallsdatum haltbar (siehe Etikett auf der äußeren Verpackung). Die Haltbarkeitsdauer beträgt 24 Monate nach Produktion.

9. **Hinweise zur Aufbewahrung:**

Das Konjugat, die Kontrollen und die Substratlösung müssen bei 5°C ($\pm 3^\circ\text{C}$) gelagert werden. Die anderen Reagenzien können zwischen 2°C und 26°C gelagert werden.

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

Schachteln und leere Flaschen werden im normalen Müllsystem beseitigt. Sämtliches Material, das mit Serum in Kontakt kam, muss gemäß dem klassischen Protokoll für Entsorgung von biologischen Rückständen in Laboratorien entsorgt werden.

11. Name oder Firma und Anschrift des Zulassungsinhabers:

Innovative Diagnostics SA
310 rue Louis Pasteur
F-34790 GRABELS

12. Zulassungsnummer:

FLI-C 155

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

08.09.2025

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

entfällt