

**Zusammenfassung der Merkmale des In-vitro-Diagnostikums
(§ 21 TierGesIVDV)**

1. **Bezeichnung des In-vitro-Diagnostikums:**

ADIALYO FLU A Triplex

2. **Bestandteile des In-vitro-Diagnostikums nach Art und Menge, gebräuchliche oder chemische Bezeichnung:**

Reagenzien	100 Reaktionen	1000 Reaktionen
Amplifikationslösung (A6), lyophilisiert	1 ml	10 x 1 ml
Resuspensionspuffer A6 (Rehydration Buffer)	6 ml	2 x 6 ml
Positivkontrolle Influenza A (FLU A CTL+), lyophilisiert	200 µl	2 x 200 µl
Exogene Extraktions- oder Amplifikationkontrolle (EPC-Ext), lyophilisiert	1 ml	6 x 1 ml
Resuspensionspuffer CTL+ & EPC-Ext (PCR Buffer)	2 x 1 ml	10 ml

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

Oropharyngeal-, Tracheal- und Kloakaltupfer, Gewebe-, Feder-, Kot- und Umweltproben (Sockentupfer und Wischproben) von allen Vogelarten; Nasentupfer, Gewebe-, orale Flüssigkeitsproben, bronchoalveolärer Lavageflüssigkeit und Umweltproben (Sockentupfer und Wischproben) von Schweinen; Nasentupfer von Equiden; Nasentupfer, Milch-, Gewebeproben von Rindern; FTA-Karten und Kulturen

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

In-vitro-Diagnostikum für Tiere; Real-time RT-PCR zum Nachweis des Influenza-A-Virus in Oropharyngeal-, Tracheal- und Kloakaltupfern, Gewebe-, Feder-, Kot- und Umweltproben (Sockentupfer und Wischproben) von allen Vogelarten; Nasentupfern, Gewebe-, orale Flüssigkeitsproben, bronchoalveolärer Lavageflüssigkeit und Umweltproben (Sockentupfer und Wischproben) von Schweinen; Nasentupfern von Equiden; Nasentupfer, Milch-, Gewebeproben von Rindern; FTA-Karten und Kulturen

5. **Gegenanzeigen:** keine

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

Wir empfehlen, nur ausreichend geschultes Personal diesen Test durchführen zu lassen. Die Qualität der Ergebnisse hängt vom strikten Einhalten der Regeln für Gute Laborpraxis ab. Überprüfen Sie die Genauigkeit und Richtigkeit der benutzten Mikropipetten. Dem Anwender wird empfohlen, die Probenvorbereitung und die Amplifikation in zwei getrennten Räumlichkeiten durchzuführen.

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

Bei sachgerechtem Umgang besteht kein Risiko für Mensch und Tier. Alle Kit-Komponenten sind nicht infektiös. Die zu analysierenden Proben müssen wie biologischer Abfall behandelt und entsorgt werden. Ergreifen Sie die notwendigen Maßnahmen für die Sicherheit und Nichtverbreitung, die für die Handhabung der betroffenen biologischen Stoffe erforderlich sind.

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

Das Kit ist bis zum angegebenen Verfallsdatum (24 Monate) haltbar.

9. **Hinweise zur Aufbewahrung:**

Nach dem Eingang des Kits müssen die Amplifikationslösung „A6“, der „PCR Buffer“, die „EPC-Ext“, der „Rehydration Buffer“ und die „FLU A CTL+“ bei +4/8°C lichtgeschützt gelagert werden.

Die rekonstituierten Reagenzien sollten aliquotiert und bei einer Temperatur von unter -15°C bis zum Verfallsdatum des Kits gelagert werden. Lichtgeschützt lagern. Nicht mehr als 3 Mal auftauen.

10. **Hinweise zur Beseitigung nicht verwendeter In-vitro-Diagnostika:**

Sämtliches Material, das mit den zu testenden Proben in Berührung kam, sollte als Abfall aus Forschung, Diagnose und Vorsorge bei Tieren entsorgt werden, an deren Sammlung und Entsorgung aus infektionspräventiver Sicht keine besonderen Anforderungen gestellt werden. Die äußeren Verpackungen (Kartons) benötigen keine spezielle Entsorgung.

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

Bio-X Diagnostics S.A.
38, rue de la Calestienne
BE-5580 Rochefort

Hersteller:

ADIAGENE S.A.S.
9, rue Gabriel Calloët-Kerbrat
F-22440 Ploufragan

12. **Zulassungsnummer:**

FLI-C 174

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

15.09.2026

14. **Datum der Überarbeitung der Zusammenfassung der Merkmale des In-vitro-Diagnostikums:**

entfällt