

## Quick Guide

# ImmuView<sup>®</sup> Reader 2.0



English (UK)

## Introduction

This Quick Guide provides an overview of how to operate the ImmuView® Reader 2.0 with SSI Diagnostica AVS approved immunochromatographic *in vitro* diagnostics tests.



For comprehensive instructions refer to the ImmuView® Reader 2.0 User Manual available online at: <https://ssidiagnostica.com/ifu/immuview-reader/> or by scanning the QR code

## Intended purpose

The ImmuView® Reader 2.0 is an adjunctive instrument for automated reading and interpretation of results for immunochromatographic *in vitro* diagnostics tests.

The instrument is to be used by laboratory professionals or health care professionals only.

## Instrument overview

Figure 1: Front view

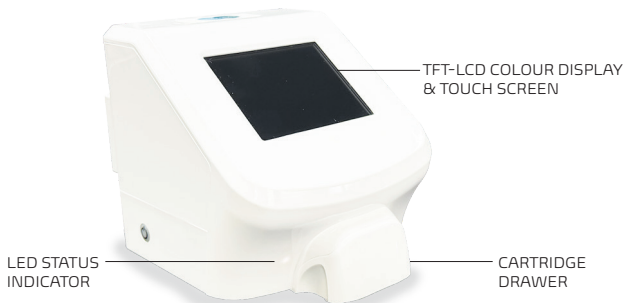


Figure 2: Rear view



## Starting the instrument

To power on the instrument, press and hold the power button (located on the left side, Figure 2) for 2–3 seconds until an audible tone is heard.

The startup process includes an automated self-test to verify internal system functionality and takes a few minutes to complete.

## Navigation bar icons



**Test** – Initiate a new test



**Export** – Export results (available if connected to LIS or if a FAT32 formatted USB key is present in one of the USB ports)



**Home** – Return to the main menu



**Print** – Print results (requires connected printer)

## Home screen (main menu)

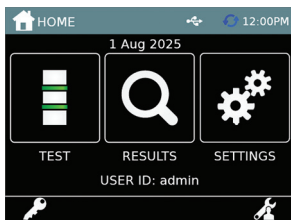
*NOTE. Screen images shown are for illustrative purposes only. Test availability varies depending on the instrument configuration and availability in the market.*

Upon completion of the startup sequence, the Home menu appears.

Enter your login credentials when prompted for a username and password.

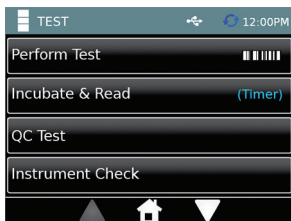
Available Options:

- TEST – Initiate a patient sample, QC test, or instrument check test
- RESULTS – View previously recorded test results
- SETTINGS – Adjust instrument configuration



## Performing an Instrument Check test

- From the Home menu, select "TEST", then choose "Instrument Check."
- Insert the Instrument Check Cartridge into the designated recess, ensuring the arrow faces upward and toward the instrument.



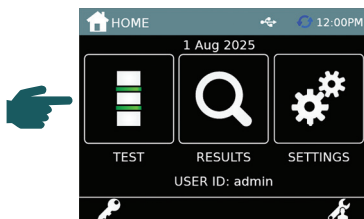
- The test begins automatically upon closing the Cartridge Drawer.
  - A "Pass" result means that the Instrument Check has passed.
  - A "Fail" result means that the Instrument Check has failed.
  - An "Overdue" result means that the Instrument Check pass status validity period has ended, or an Instrument Check has not previously been run.

*NOTE. The instrument is configured to prompt for an Instrument Check test every 7 days. If not completed or if the test fails, sample testing will be locked out until a valid Instrument Check test is performed.*

## Running a patient sample test

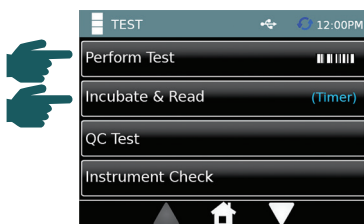
Consult the test-specific IFU and Quick Guide for instructions on how to perform the test.

### Step 1: Select "TEST" from the Home menu



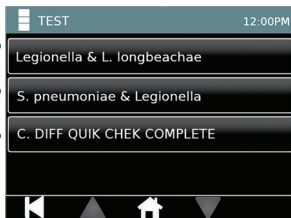
### Step 2: Choose test mode

- Select "Perform Test" for immediate reading.
- Select "Incubate & Read" for timed incubation and reading.

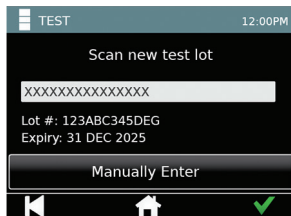


*Note: "Incubate & Read" may not be available on all configurations or for all test types.*

### Step 3: Choose type of test

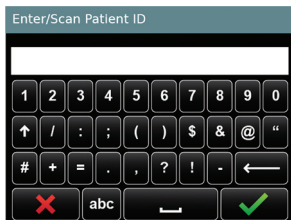


- If required, input or scan the test kit lot information.
- Confirm by pressing ✓ (Accept).



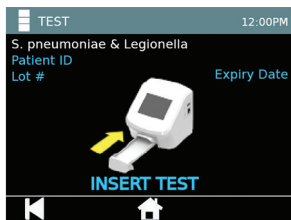
### Step 4: Enter patient ID

- Input or scan a unique patient ID (avoid using patient names).
- Confirm by pressing ✓ (Accept).



### Step 5: Insert test

Open the Cartridge Drawer and place the test in the designated recess (refer to the test-specific Quick Guide for details).



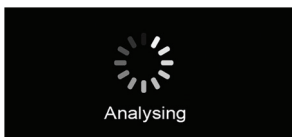
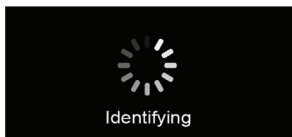
*NOTE. Be attentive to the orientation of the test when placing in the Cartridge Drawer - incorrect orientation may result in an invalid result.*

## Step 6:

### Close Cartridge Drawer

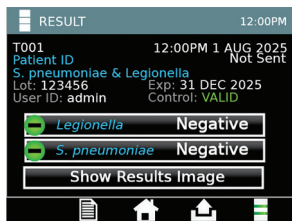
- In “Immediate Read” mode (Perform Test), the test is analysed immediately.
- In “Incubate & Read” mode, a countdown timer begins, and the test is analysed throughout the incubation period.

*NOTE. Ensure the Cartridge Drawer remains closed during analysis.*



### Viewing results

- Upon completion, an audible tone signals that results are ready.
- Results are displayed and saved automatically.
- If the result is “Invalid,” refer to the assay-specific IFU or Quick Guide.
- You may now safely remove the test.
- To review saved results, select “RESULTS” from the Home menu.





## Quality certification

SSI Diagnostica A/S ensures that the development, production, and distribution of *in vitro* diagnostics comply with EN ISO 13485 standard.



REF  
213414

IVD



## Contact & ordering information

### Legal Manufacturer

SSI Diagnostica A/S  
Herredsvejen 2  
3400 Hillerød  
Denmark  
T +45 4829 9100  
info@ssidiagnostica.com  
ssidiagnostica.com

### UK Representative (UKRP)

Emergo Consulting (UK) Limited  
c/o Cr360 – UL International  
Compass House, Vision Park Histon  
Cambridge CB24 9BZ  
United Kingdom

### Swiss Representative

CH REP

MedEnvoy Switzerland  
Gotthardstrasse 28  
6302 Zug  
Switzerland

© 2025 SSI Diagnostica Group. All rights reserved. ImmuView and the ImmuView logo are trademarks of SSI Diagnostica A/S. C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE is a trademark of TECHLAB, Inc., under license.

## Protocole simplifié

# ImmuView® Reader 2.0



Français (France)

## Introduction

Le présent Protocole simplifié offre un aperçu de la façon d'utiliser l'ImmuView® Reader 2.0 avec des tests de diagnostic immunochromatographiques *in vitro* approuvés par SSI Diagnostica A/S.



Pour des instructions complètes, consulter le manuel de l'utilisateur ImmuView® Reader 2.0 disponible en ligne à l'adresse <https://ssidiagnostica.com/ifu/immuview-reader/> ou en scannant le code QR

## Utilisation prévue

L'ImmuView® Reader 2.0 est un instrument complémentaire destiné à la lecture et à l'interprétation automatisées des résultats des tests de diagnostic immunochromatographiques *in vitro*.

L'instrument doit être utilisé uniquement par des professionnels de laboratoire ou des professionnels de santé.

## Aperçu de l'instrument

Figure 1 : Vue de face



Figure 2 : Vue arrière



## Démarrage de l'instrument

Pour allumer l'instrument, appuyer et maintenir l'interrupteur (situé sur le côté gauche, Figure 2) pendant 2 à 3 secondes jusqu'à ce qu'un signal audible soit entendu.

Le processus de démarrage comprend un auto-test automatisé pour vérifier le fonctionnement du système interne et prend quelques minutes.

## Icônes de la barre de navigation



**Test** – Lancer un nouveau test



**Exportation** – Exporter les résultats (disponibles si connectés au LIS ou si une clé USB formatée FAT32 est présente dans l'un des ports USB)



**Accueil** – Retour au menu principal



**Impression** – Résultats d'impression (imprimante connectée requise)

## Écran d'accueil (menu principal)

*REMARQUE.* Les images affichées à l'écran sont fournies à titre indicatif uniquement. La disponibilité des tests varie en fonction de la configuration de l'instrument et de la disponibilité sur le marché.

À la fin de la séquence de démarrage, le menu d'accueil s'affiche.

Saisir vos identifiants de connexion lorsque vous êtes invité à saisir un nom d'utilisateur et un mot de passe.

Options disponibles :

- TEST – Initier un échantillon patient, un test CQ ou un test de contrôle d'instruments
- RÉSULTATS – Consulter les résultats des tests précédemment enregistrés
- RÉGLAGES – Ajuster la configuration des instruments



## Exécution d'un test de vérification d'instrument

- Dans le menu d'accueil, sélectionner «TEST», puis choisir «Vérification de l'instrument».
- Insérer la cartouche de contrôle d'instrument dans le logement prévu à cet effet, en veillant à ce que la flèche soit orientée vers le haut et vers l'instrument.



- Le test commence automatiquement à la fermeture du tiroir à cartouches.
  - Un résultat « Réussite » signifie que la vérification d'instruments a été réussie.
  - Un résultat « Échec » signifie que la vérification d'instruments a échoué.
  - Un résultat « En retard » signifie que la période de validité du statut de réussite de la vérification d'instrument est terminée, ou qu'une vérification d'instrument n'a pas été effectuée au préalable.

*REMARQUE. L'instrument est configuré pour demander un test de vérification d'instrument tous les 7 jours. Si la vérification n'est pas menée à bien ou si le test échoue, le test d'échantillon sera bloqué jusqu'à ce qu'un test de vérification valide des instruments soit effectué.*

## Réalisation d'un test d'échantillon patient

Consulter la notice spécifique au test et le protocole simplifié pour obtenir des instructions sur la manière de réaliser le test.

### Étape 1 : Sélectionner « TEST » dans le menu d'accueil



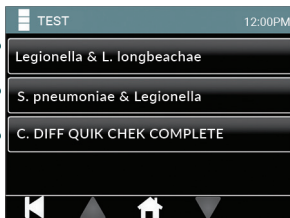
### Étape 2 : Choisir le mode test

- Sélectionner « Effectuer un test » pour une lecture immédiate.
- Sélectionner « Incuber et mesurer » pour une incubation et une lecture chronométrées.



*Remarque: la fonction « Incuber et mesurer » peut ne pas être disponible sur toutes les configurations ou pour tous les types de tests.*

### Étape 3 : Choisir le type de test

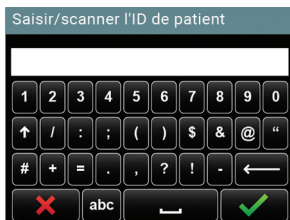


- Si nécessaire, saisir ou scanner les informations du lot du kit de test.
- Confirmer en appuyant sur ✓(Accepter).



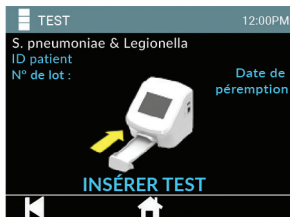
### Étape 4 : Saisir l'identifiant du patient

- Saisir ou scanner un identifiant patient unique (éviter d'utiliser les noms des patients).
- Confirmer en appuyant sur ✓(Accepter).



### Étape 5 : Insérer le test

Ouvrir le tiroir à cartouches et placer le test dans le logement prévu à cet effet (voir le Protocole simplifié spécifique au test pour plus de détails).



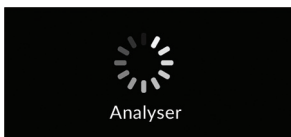
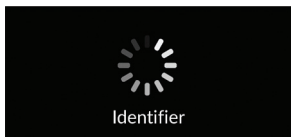
*REMARQUE. Faire attention à l'orientation du test lorsqu'il est positionné dans le tiroir à cartouches: une orientation incorrecte peut entraîner un résultat invalide.*

## Étape 6 :

### Fermer le tiroir à cartouches

- En mode «Lecture immédiate» (Exécuter un test), le test est analysé immédiatement.
- En mode «Incuber et mesurer», un compte à rebours commence, et le test est analysé tout au long de la période d'incubation.

*REMARQUE. S'assurer que le tiroir à cartouches reste fermé pendant l'analyse.*



### Affichage des résultats

- Une fois terminé, un signal sonore indique que les résultats sont prêts.
- Les résultats sont affichés et enregistrés automatiquement.
- Si le résultat est «Invalide», consulter la notice spécifique au test ou le Protocole simplifié.
- Le test peut maintenant être retiré en toute sécurité.
- Pour consulter les résultats enregistrés, sélectionner «RÉSULTATS» dans le menu d'accueil.





## Assurance qualité

SSI Diagnostica A/S garantit que le développement, la production et la distribution de diagnostics *in vitro* sont conformes à la norme ENISO 13485.



REF  
213414

IVD



## Contact et informations de commande

### Fabricant légal

SSI Diagnostica A/S  
Herredsvøjen 2  
3400 Hillerød  
Danemark  
T +45 4829 9100  
info@ssidiagnostica.com  
ssidiagnostica.com

### Représentant du Royaume-Uni (Personne responsable R.-U.)

Emergo Consulting(UK) Limited  
c/o Cr360 – UL International  
Compass House, Vision Park Histon  
Cambridge CB24 9BZ  
Royaume-Uni

### Représentant suisse

CH REP

MedEnvoy Switzerland  
Gotthardstrasse 28  
6302 Zug  
Suisse

© 2025 SSI Diagnostica Group. Tous droits réservés. ImmuView et le logo ImmuView sont des marques déposées de SSI Diagnostica A/S. C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE est une marque de commerce de TECHLAB, Inc., sous licence.

## Kurzanleitung

# ImmuView® Reader 2.0



Deutsch (DE)

## Einführung

Diese Kurzanleitung bietet einen Überblick über die Bedienung des ImmuView® Reader 2.0 zusammen mit von SSI Diagnostica AVS zugelassenen immunchromatographischen *In-vitro*-Diagnosetests.



Ausführliche Anleitungen finden Sie im ImmuView® Reader 2.0-Benutzerhandbuch, das online unter <https://ssidiagnostica.com/ifu/immuvview-reader/> oder durch Scannen des QR-Codes verfügbar ist.

## Verwendungszweck

Der ImmuView® Reader 2.0 ist ein Zusatzgerät zum automatischen Lesen und Interpretieren der Ergebnisse für immunchromatographische *In-vitro*-Diagnosetests.

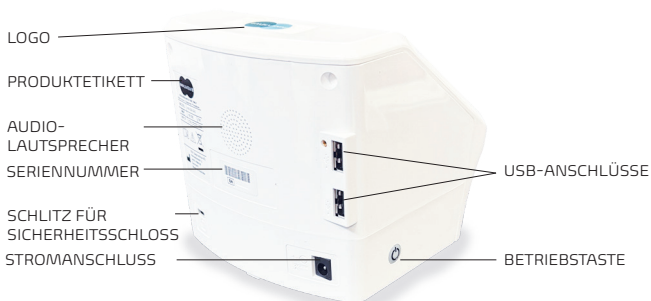
Das Gerät ist ausschließlich für Labor- oder Gesundheitsfachkräfte vorgesehen.

## Geräteübersicht

Abbildung 1: Vorderansicht



Abbildung 2: Rückansicht



## Starten des Geräts

Um das Gerät einzuschalten, halten Sie die Betriebstaste (auf der linken Seite, Abbildung 2) 2–3 Sekunden lang gedrückt, bis ein Ton zu hören ist.

Der Startvorgang umfasst einen automatischen Selbsttest zur Überprüfung der internen Systemfunktionalität und dauert einige Minuten.

## Navigationsleisten-Symbole



**Test** – Neuen Test starten



**Exportieren** – Ergebnisse exportieren (verfügbar bei Verbindung mit einem LIS oder bei Anschluss eines FAT32-formatierten USB-Schlüssels an einem der USB-Anschlüsse)



**Startseite** – Zurück ins Hauptmenü



**Drucken** – Druckergebnisse (erfordert einen angeschlossenen Drucker)

## Startbildschirm (Hauptmenü)

*HINWEIS: Die abgebildeten Bildschirme dienen nur zur Illustration. Die Testverfügbarkeit variiert je nach Gerätekonfiguration und Marktverfügbarkeit.*

Nach Abschluss der Startsequenz erscheint das Startmenü.

Geben Sie Ihre Anmeldeinformationen ein, wenn Sie nach Benutzernamen und Passwort gefragt werden.

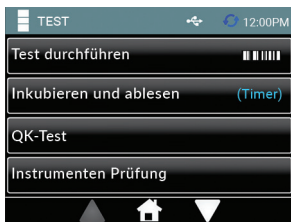
Verfügbare Optionen:

- TEST – Patientenproben-, Qualitätskontroll- oder Geräteprüftest einleiten
- ERGEBNISSE – Zuvor aufgezeichnete Testergebnisse anzeigen
- EINSTELLUNGEN – Gerätekonfiguration anpassen



## Durchführen eines Geräteprüftests

- Wählen Sie im Startmenü „TEST“ und dann „Geräteprüfung“.
- Setzen Sie die Geräteprüfkartusche in die dafür vorgesehene Aussparung ein und stellen Sie sicher, dass der Pfeil nach oben und zum Gerät zeigt.



- Der Test beginnt automatisch, sobald die Kartuschenschublade geschlossen wird.
  - Das Ergebnis „Bestanden“ bedeutet, dass die Geräteprüfung bestanden wurde.
  - Das Ergebnis „Fehlgeschlagen“ bedeutet, dass die Geräteprüfung fehlgeschlagen ist.
  - Das Ergebnis „Überfällig“ bedeutet, dass der Status „Bestanden“ der Geräteprüfung nicht mehr gültig ist oder bisher noch keine Geräteprüfung durchgeführt wurde.

*HINWEIS: Das Gerät ist so konfiguriert, dass es alle 7 Tage einen Geräteprüfetest anfordert. Wenn der Test nicht abgeschlossen wird oder fehlschlägt, werden Probestests gesperrt, bis eine gültige Geräteprüfung durchgeführt wird.*

## Ausführen eines Patientenprobentests

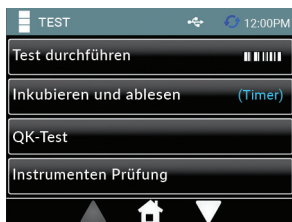
Konsultieren Sie die testspezifische Gebrauchsanweisung und Kurzanleitung für Anweisungen, wie der Test durchzuführen ist.

### Schritt 1: Im Startmenü „TEST“ auswählen



### Schritt 2: Testmodus auswählen

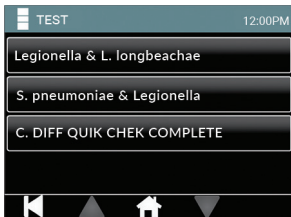
- Wählen Sie „Test ausführen“ für sofortiges Lesen.
- Wählen Sie „Inkubieren und Lesen“ für zeitgesteuertes Inkubieren und Lesen.



*Hinweis: „Inkubieren und Lesen“ ist möglicherweise nicht in allen Konfigurationen oder für alle Testtypen verfügbar.*

### Schritt 3:

#### Art von Test wählen



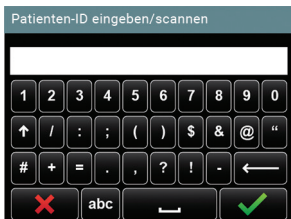
- Geben Sie ggf. die Chargeninformationen des Testkits ein oder scannen Sie diese.
- Bestätigen Sie durch Drücken von ✓ (Übernehmen).



### Schritt 4:

#### Patienten-ID eingeben

- Geben Sie eine eindeutige Patienten-ID ein oder scannen Sie sie (vermeiden Sie die Verwendung von Patientennamen).
- Bestätigen Sie durch Drücken von ✓ (Übernehmen).



### Schritt 5:

#### Test einfügen

Öffnen Sie die Kartuschenschublade und legen Sie den Test in die dafür vorgesehene Aussparung ein (Details siehe testspezifische Kurzanleitung).



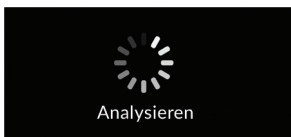
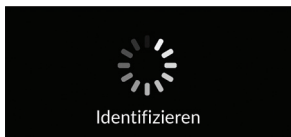
*HINWEIS: Achten Sie beim Einlegen in die Kartuschenschublade auf die richtige Ausrichtung des Tests – bei falscher Ausrichtung kann es zu einem ungültigen Ergebnis kommen.*

## Schritt 6:

### Kartuschenschublade schließen

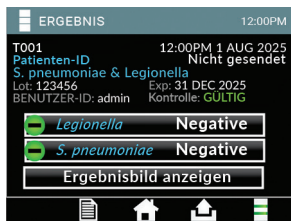
- Im Modus „Sofortiges Lesen“ (Test ausführen) wird der Test umgehend analysiert.
- Im Modus „Inkubieren und Lesen“ startet ein Countdown-Timer, und der Test wird über die gesamte Inkubationszeit hinweg analysiert.

*HINWEIS: Stellen Sie sicher, dass die Kartuschenschublade während der Analyse geschlossen bleibt.*



### Anzeigen der Ergebnisse

- Nach Abschluss signalisiert ein Ton, dass Ergebnisse vorliegen.
- Die Ergebnisse werden automatisch angezeigt und gespeichert.
- Wenn das Ergebnis „Ungültig“ lautet, konsultieren Sie die testspezifische Gebrauchsanweisung oder Kurzanleitung.
- Sie können den Test nun sicher entfernen.
- Um gespeicherte Ergebnisse einzusehen, wählen Sie im Startmenü „ERGEBNISSE“.





## Qualitätszertifizierung

SSI Diagnostica A/S garantiert, dass die Entwicklung, die Produktion und der Vertrieb von *In-vitro*-Diagnostika in Übereinstimmung mit der Norm EN ISO 13485 stehen.



REF  
213414

IVD



## Kontakt- und Bestellinformationen

### Hersteller

SSI Diagnostica A/S  
Herredsvejen 2  
3400 Hillerød  
Dänemark  
Tel.: +45 4829 9100  
info@ssidiagnostica.com  
ssidiagnostica.com

### UK-Bevollmächtigter (UKRP)

Emergo Consulting (UK) Limited  
c/o Cr360 – UL International  
Compass House, Vision Park Histon  
Cambridge CB24 9BZ  
Vereinigtes Königreich

### Schweizer Bevollmächtigter

CH REP

MedEnvoy Switzerland  
Gotthardstrasse 28  
6302 Zug  
Schweiz

© 2025 SSI Diagnostica Group. Alle Rechte vorbehalten. ImmuView und das ImmuView-Logo sind Marken von SSI Diagnostica A/S.  
C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE ist eine in Lizenz genutzte Marke von TECHLAB, Inc.

## Guida rapida

# Letto ImmuView® 2.0



Italiano (IT)

## Introduzione

Questa Guida rapida fornisce una panoramica su come utilizzare il lettore ImmuView® 2.0 con test immunocromatografici *in vitro* approvati da SSI Diagnostica A/S.



Per istruzioni complete, fare riferimento al Manuale per l'utente sul lettore ImmuView® 2.0 disponibile online all'indirizzo: <https://ssidiagnostica.com/ifu/immuview-reader/> oppure tramite scansione del codice QR

## Destinazione d'uso

Il lettore ImmuView® 2.0 è uno strumento aggiuntivo per la lettura e l'interpretazione automatizzate dei risultati per test diagnostici immunocromatografici *in vitro*.

Lo strumento deve essere utilizzato esclusivamente da professionisti di laboratorio o operatori sanitari.

## Panoramica dello strumento

Figura 1: vista frontale



Figura 2: vista posteriore



## Avvio dello strumento

Per accendere lo strumento, premere e tenere premuto il pulsante di accensione (situato sul lato sinistro, Figura 2) per 2–3 secondi finché non si avverte un segnale acustico.

Il processo di avvio include un autotest automatico per verificare la funzionalità interna del sistema e richiede alcuni minuti per essere completato.

## Icone della barra di navigazione



**Test** - Avvia un nuovo test



**Esportazione** - Risultati di esportazione (disponibili se collegati a LIS o se una chiavetta USB formattata FAT32 è presente in una delle porte USB)



**Home** - Torna al menu principale



**Stampa** - Risultati di stampa (richiede una stampante collegata)

## Schermata Home (menu principale)

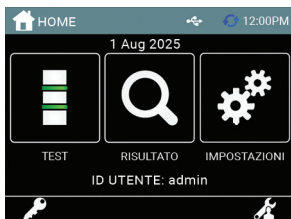
*NOTA. Le immagini mostrate sullo schermo sono solo a scopo illustrativo. La disponibilità del test varia a seconda della configurazione dello strumento e della disponibilità sul mercato.*

Al termine della sequenza di avvio, viene visualizzato il menu Home.

Inserire le proprie credenziali di accesso quando viene richiesto il nome utente e la password.

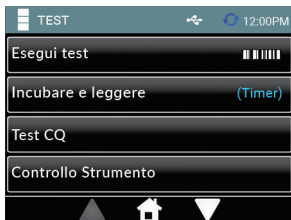
Opzioni disponibili:

- TEST – Avviare un campione del paziente, un test QC o un test di controllo degli strumenti
- RISULTATI – Visualizza i risultati dei test registrati in precedenza
- IMPOSTAZIONI – Regola la configurazione degli strumenti



## Esecuzione di un test di Controllo strumento

- Dal menu Home, selezionare "TEST", poi scegliere "Controllo strumento".
- Inserire la cartuccia di controllo dello strumento nella rientranza designata, assicurandosi che la freccia sia rivolta verso l'alto e verso lo strumento.
- Il test inizia automaticamente alla chiusura del cassetto delle cartucce.



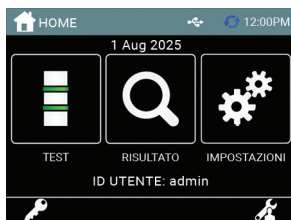
- Un risultato "Pass" significa che il Controllo strumento è stato superato.
- Un risultato "Fail" significa che il Controllo strumento non è stato superato.
- Un risultato "Ritardato" significa che il periodo di validità dello stato del passaggio del Controllo strumento è terminato, oppure che non è stato precedentemente eseguito un Controllo strumento.

*NOTA. Lo strumento è configurato per richiedere un test di controllo degli strumenti ogni 7 giorni. Se il test non viene completato o fallisce, il test campione sarà bloccato fino a quando non verrà eseguito un test valido di controllo dello strumento.*

## Esecuzione di un test sul campione del paziente

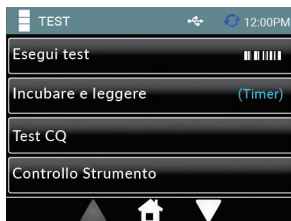
Consulta le Istruzioni per l'uso (IFU) specifiche per il test e la Guida rapida per ottenere istruzioni su come eseguire il test.

### Passaggio 1: Selezionare "TEST" dal menu Home



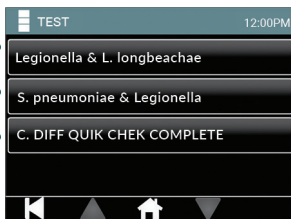
### Passaggio 2: Scegliere la modalità di test

- Selezionare "Esegui test" per una lettura immediata.
- Selezionare "Incubare e leggere" per incubazione e lettura cronometrata.

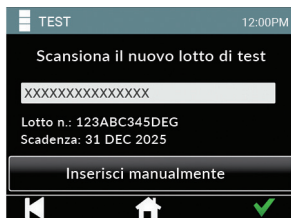


*Nota: "Incubare e leggere" potrebbe non essere disponibile su tutte le configurazioni o per tutti i tipi di test.*

### Passaggio 3: scegliere il tipo di test



- Se necessario, inserire o eseguire la scansione delle informazioni del lotto del kit del test.
- Confermare premendo ✓ (Accetta).



### Passaggio 4: inserire l'ID paziente

- Inserire o eseguire la scansione di un ID paziente univoco (evitare di usare nomi di pazienti).
- Confermare premendo ✓ (Accetta).



### Passaggio 5: inserire il test

Aprire il cassetto delle cartucce e posizionare il test nella rientranza designata (consultare la Guida rapida specifica sul test per avere maggiori dettagli).

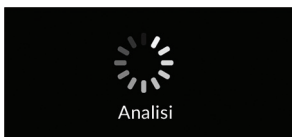
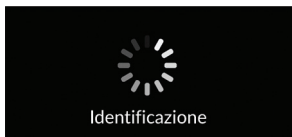


*NOTA. Prestare attenzione all'orientamento del test quando lo si posiziona nel cassetto delle cartucce: un orientamento errato può portare a un risultato non valido.*

## Passaggio 6: chiudere il cassetto delle cartucce

- In modalità "Lettura Immediata" (Esegui Test), il test viene analizzato immediatamente.
- In modalità "Incubare e leggere", inizia un timer di conto alla rovescia e il test viene analizzato durante tutto il periodo di incubazione.

*NOTA. Assicurarsi che il cassetto delle cartucce rimanga chiuso durante l'analisi.*



## Visualizzazione dei risultati

- Al termine dell'analisi, un segnale acustico indica che i risultati sono pronti.
- I risultati vengono visualizzati e salvati automaticamente.
- Se il risultato è "Invalido", si riferisce all'IFU specifico per il test o alla Guida rapida.
- Ora è possibile rimuovere in sicurezza il test.
- Per rivedere i risultati salvati, selezionare "RISULTATI" dal menu Home.





## Certificato di qualità

SSI Diagnostica A/S garantisce la conformità dello sviluppo, della produzione e della distribuzione della diagnostica *in vitro* allo standard EN ISO 13485.



## Informazioni di contatto e ordinazione

### Produttore legale

SSI Diagnostica A/S  
Herredsvøjen 2  
3400 Hillerød  
Danimarca  
T +45 4829 9100  
info@ssidiagnostica.com  
ssidiagnostica.com

### Rappresentante per il Regno Unito (UKRP)

Emergo Consulting (UK) Limited  
c/o Cr360 – UL International  
Compass House, Vision Park Histon  
Cambridge CB24 9BZ  
Regno Unito

### Rappresentante per la Svizzera



MedEnvoy Switzerland  
Gotthardstrasse 28  
6302 Zug  
Svizzera

© 2025 Gruppo SSI Diagnostica. Tutti i diritti riservati. ImmuView e il logo ImmuView sono marchi commerciali di SSI Diagnostica A/S. C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE è un marchio commerciale di TECHLAB, Inc., concesso in licenza.

## Hurtigveiledning

# ImmuView® Reader 2.0



Norsk (NO)

## Introduksjon

Denne hurtigveiledningen gir en oversikt over hvordan du bruker ImmuView® Reader 2.0 sammen med immunokromatografiske *in vitro* diagnostiske tester godkjent av SSI Diagnostica AVS.



For fullstendige instruksjoner, se ImmuView® Reader 2.0 Brukermanual, som er tilgjengelig på: <https://ssidiagnostica.com/ifu/immuview-reader/> eller ved å skanne QR-koden

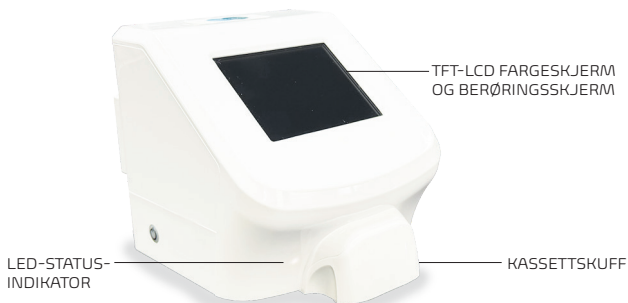
## Tiltenkt formål

ImmuView® Reader 2.0 er et støttende instrument for automatisk avlesning og tolkning av resultater fra immunokromatografiske *in vitro*-diagnostiske tester.

Instrumentet skal kun brukes av laboratoriepersonale eller helsepersonell.

## Oversikt over instrumenter

Figur 1: Sett forfra



Figur 2: Sett bakfra



## Starte instrumentet på nytt

For å slå på instrumentet trykker du på av/på-knappen (på venstre side, figur 2) og holder den inne i 2-3 sekunder til du hører en tone.

Oppstartsprosessen inkluderer en automatisert selvtest for å verifisere systemets interne funksjonalitet, og tar noen minutter å fullføre.

## Ikoner på navigasjonslinjen



**Test** – Start en ny test



**Eksporter** – Eksporter resultater (tilgjengelig hvis du er koblet til LIS eller hvis en FAT32-formatert USB-nøkkel er koblet til én av USB-portene)



**Home (Start)** – Gå tilbake til hovedmenyen



**Skriv ut** - Skriv ut resultater (krever tilkoblet skriver)

## Startskjerm (hovedmeny)

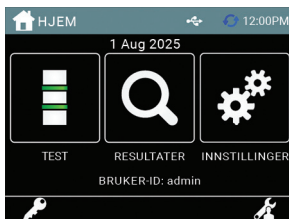
*MERKELAPP. Skjermbildene som vises er kun som eksempler. Testtilgjengelighet kan variere avhengig av instrumentkonfigurasjon og tilgjengelighet i markedet.*

Når oppstartssekvensen er fullført, vises startmenyen.

Skriv inn påloggingsinformasjonen din når du blir bedt om å oppgi brukernavn og passord.

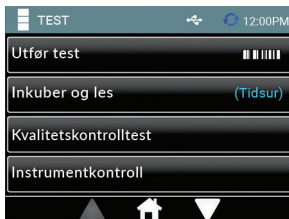
Tilgjengelige alternativer:

- TEST – Start en pasientprøve, QC-test eller Instrument Check-test{
- RESULTATER – Vis tidligere registrerte testresultater
- INNSTILLINGER – Juster instrumentkonfigurasjon



## Utføre en Instrument Check-test

- Velg "TEST" på startmenyen, og velg deretter "Instrument Check" (Instrumentkontroll)
- ett inn Instrument Check-kassetten i angitt fordypning, og sørg for at pilen peker oppover og mot instrumentet.



- Testen starter automatisk når kassettskuffen lukkes.

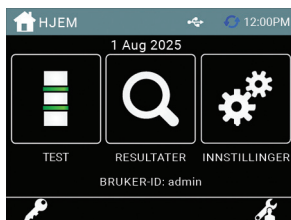
- Et "Pass" (Bestått)-resultat betyr at Instrument Check er bestått.
- Et "Fail" (Mislykket)-resultat betyr at Instrument Check har mislyktes.
- "Overdue" (Forfalt)-resultat betyr at gyldighetsperioden for sist beståtte Instrument Check har utløpt, eller at en Instrument Check ikke har blitt utført tidligere.

*MERKELAPP: Instrumentet er konfigurert til å be om en Instrument Check-test hver 7. dag. Hvis testen ikke gjennomføres, eller dersom den feiler, vil prøvetesting være blokkert til en gyldig Instrument Check-test er utført.*

## Gjennomføring av pasientprøvetest

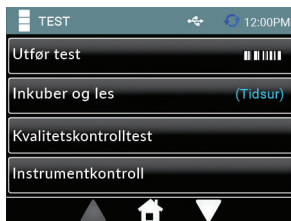
Se den testspesifikke bruksanvisningen og hurtigveiledningen for instruksjoner om hvordan du utfører testen.

### Trinn 1: Velg "TEST" fra startmenyen



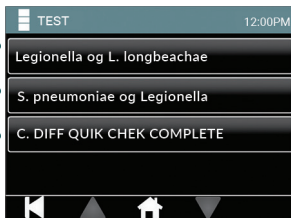
### Trinn 2: Velg testmodus

- Velg "Perform Test" (Utfør test) for umiddelbar avlesning.
- Velg «Incubate & Read» (Inkuber og les) for tidsbestemt inkubasjon og avlesning.

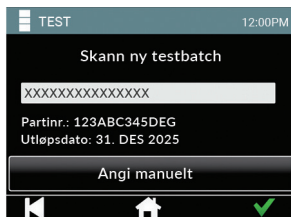


*Merk: "Incubate & Read" er ikke tilgjengelig i alle konfigurasjoner eller for alle testtyper.*

### Trinn 3: Velg type test

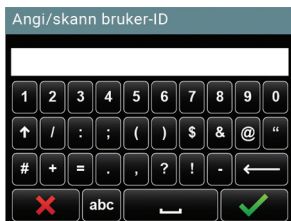


- Hvis det er nødvendig, legger du inn eller skanner informasjonen om testsettpartiet.
- Bekreft ved å trykke på ✓ (Godta).



### Trinn 4: Angi pasient-ID.

- Skriv inn eller skann en unik pasient-ID (unngå å bruke pasientnavn).
- Bekreft ved å trykke på ✓ (Godta).



### Trinn 5: Sett inn test

Åpne kassettskuffen, og plasser testen i den angitte fordypningen (se den testspesifikke hurtigveiledningen for detaljer).



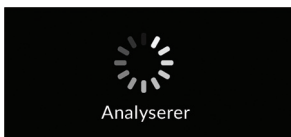
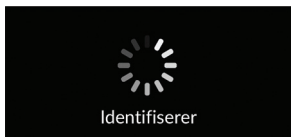
*MERKELAPP: Vær nøye med orienteringen av testen når den plasseres i kassettskuffen – feil orientering kan føre til ugyldig resultat.*

## Trinn 6:

### Lukk kassettskuff

- I "Immediate Read"-modus (Perform Test) (Utfør test) analyseres testen umiddelbart.
- I "Incubate & Read"-modus starter en nedtelling, og testen analyseres gjennom hele inkuberingsperioden

*MERKELAPP. Sørg for at kassettskuffen forblir lukket under analysen.*



### Vise resultater

- Når den er fullført, indikerer et lydsignal at resultatene er klare.
- Resultatene vises og lagres automatisk.
- Hvis resultatet er «Invalid», se testspesifikk bruksanvisning eller hurtigveiledning.
- Du kan nå trygt fjerne testen.
- Hvis du vil se på lagrede resultater, velger du "RESULTS" (Resultater) fra startmenyen.





## Kvalitetssertifisering

SSI Diagnostica A/S sikrer at utvikling, produksjon og distribusjon av *in vitro* diagnostikk er i samsvar med EN ISO 13485-standarden.



REF  
213414

IVD



## Kontakt- og bestillingsinformasjon

### Juridisk produsent

SSI Diagnostica A/S  
Herredsvejen 2  
3400 Hillerød  
Denmark  
T +45 4829 9100  
info@ssidiagnostica.com  
ssidiagnostica.com

### Representant fra Storbritannia (UKRP)

Emergo Consulting (UK) Limited  
c/o Cr360 - UL International  
Compass House, Vision Park Histon  
Cambridge CB24 9BZ  
Storbritannia

### Representant fra Sveits

CH REP

MedEnvoy Sveits  
Gotthardstrasse 28  
6302 Zug  
Sveits

© 2025 SSI Diagnostica Group. Med enerett. ImmuView og ImmuView-logoen er varemerker tilhørende SSI Diagnostica A/S. C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE er et varemerke tilhørende TECHLAB, Inc., brukt under lisens.

## Guia rápido

# ImmuView® Reader 2.0



Português

## Introdução

Este Guia rápido fornece uma visão geral de como operar o ImmuView® Reader 2.0 com testes de diagnóstico imunocromatográficos *in vitro* aprovados pela SSI Diagnostica A/S.



Para obter instruções completas, consulte o Manual do Utilizador do ImmuView® Reader 2.0 disponível online em: <https://ssidiagnostica.com/ifu/immuvview-reader/> ou digitalizando o código QR

## Propósito pretendido

O ImmuView® Reader 2.0 é um instrumento adjuvante para a leitura e interpretação automáticas dos resultados dos testes de diagnóstico imunocromatográficos *in vitro*.

O instrumento deve ser utilizado apenas por profissionais de laboratório ou profissionais de saúde.

## Visão geral do instrumento

Figura 1: Vista frontal

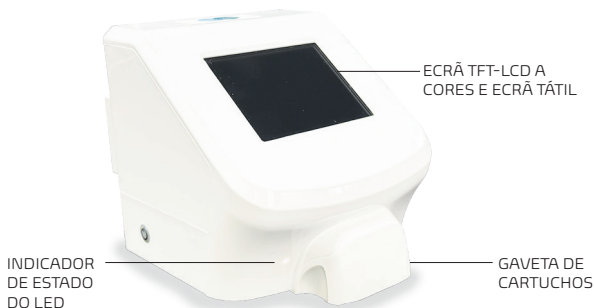


Figura 2: Vista traseira



## Ligação do instrumento

Para ligar o instrumento, prima sem soltar o botão de alimentação (localizado do lado esquerdo, Figura 2) durante 2–3 segundos até ser ouvido um sinal sonoro.

O processo de arranque inclui um autoteste automático para verificar a funcionalidade interna do sistema e demora alguns minutos a ser concluído.

## Ícones da barra de navegação



**Teste** – Iniciar um novo teste



**Exportação** – Resultados da exportação (disponíveis se estiver ligado ao LIS ou se houver uma pen USB formatada em FAT32 numa das portas USB)



**Início** – Voltar ao menu principal



**Impressão** – Resultados da impressão (requer uma impressora ligada)

## Ecrã de início (menu principal)

*NOTA: as imagens do ecrã mostradas são apenas para fins ilustrativos. A disponibilidade de testes varia consoante a configuração do instrumento e a disponibilidade no mercado.*

Ao concluir a sequência de arranque, aparece o menu Inicial.

Introduza as suas credenciais de início de sessão quando for solicitado um nome de utilizador e uma palavra-passe.

Opções disponíveis:

- **TESTE** – Iniciar um teste de amostra do paciente, um teste de controlo de qualidade ou um teste de verificação do instrumento
- **RESULTADOS** – Ver os resultados dos testes registados anteriormente
- **DEFINIÇÕES** – Ajustar a configuração do instrumento



## Executar um teste de Verificação do instrumento

- No menu Inicial, selecione "TESTE" e, em seguida, escolha "Verificação do instrumento".
- Insira o Cartucho de verificação do instrumento na cavidade designada, certificando-se de que a seta está virada para cima e para o instrumento.



- O teste começa automaticamente ao fechar a Gaveta de cartuchos.
  - Um resultado "Aprovado" significa que a Verificação do instrumento foi aprovada.
  - Um resultado "Reprovado" significa que a Verificação do instrumento falhou.
  - Um resultado "Atrasado" significa que o período de validade do estado de aprovação da Verificação do instrumento terminou ou que uma Verificação do instrumento não foi executada anteriormente.

*NOTA: o instrumento está configurado para solicitar um teste de Verificação do instrumento a cada 7 dias. Se não for concluído ou se o teste falhar, o teste de amostra será bloqueado até que seja realizado um teste válido de Verificação do instrumento.*

## Realização de um teste de amostra do paciente

Consulte as IFU e o Guia rápido específicos do teste para obter instruções sobre como realizar o teste.

### Passo 1: Selecionar "TESTAR" no menu Inicial



### Passo 2: Escolher o modo de teste

- Selecione "Realizar teste" para leitura imediata.
- Selecione "Incubar e Ler" para uma incubação e uma leitura cronometradas.



*Nota: a opção "Incubar e Ler" pode não estar disponível em todas as configurações ou para todos os tipos de teste.*

### Passo 3: Escolher o tipo de teste

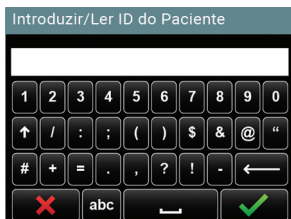


- Caso seja necessário, introduza ou digitalize as informações do lote do kit de teste.
- Confirme premindo ✓ [Aceitar].



### Passo 4: Introduzir ID do paciente

- Introduza ou digitalize um ID de paciente único (evite usar nomes de pacientes).
- Confirme premindo ✓ [Aceitar].



### Passo 5: Inserir teste

Abra a Gaveta de cartuchos e coloque o teste na cavidade designada (consulte o Guia rápido específico para mais detalhes).



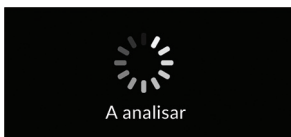
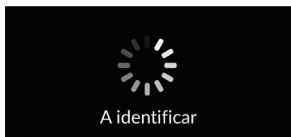
*NOTA: tenha em atenção a orientação do teste ao colocá-lo na Gaveta de cartuchos; uma orientação incorreta pode resultar num resultado inválido.*

## Passo 6:

### Fechar a Gaveta de cartuchos

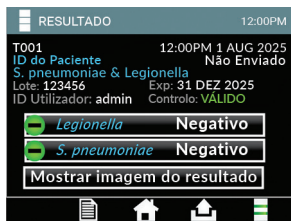
- No modo "Leitura imediata" (Executar teste), o teste é analisado de imediato.
- No modo "Incubar e Ler", inicia-se uma contagem decrescente e o teste é analisado durante todo o período de incubação.

*NOTA: certifique-se de que a Gaveta de cartuchos permanece fechada durante a análise.*



### Visualização dos resultados

- Após a conclusão, um sinal sonoro indica que os resultados estão prontos.
- Os resultados são apresentados e guardados automaticamente.
- Se o resultado for "Inválido", consulte as IFU específicas do ensaio ou o Guia rápido.
- Agora pode remover o teste em segurança.
- Para rever os resultados guardados, selecione "RESULTADOS" no menu Inicial.





## Certificação de qualidade

A SSI Diagnostica A/S assegura que o desenvolvimento, a produção e a distribuição de diagnósticos *in vitro* cumprem a norma EN ISO 13485.



## Informações de contacto e encomendas

### Fabricante legal

SSI Diagnostica A/S  
Herredsvøjen 2  
3400 Hillerød  
Dinamarca  
T +45 4829 9100  
info@ssidiagnostica.com  
ssidiagnostica.com

### Representante do Reino Unido (UKRP)

Emergo Consulting (UK) Limited  
c/o Cr360 – UL International  
Compass House, Vision Park Histon  
Cambridge CB24 9BZ  
Reino Unido

### Representante suíço



MedEnvoy Switzerland  
Gotthardstrasse 28  
6302 Zug  
Suíça

© 2025 SSI Diagnostica Group. Todos os direitos reservados. O ImmuView e o logótipo do ImmuView são marcas registadas da SSI Diagnostica A/S. C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE é uma marca registada da TECHLAB, Inc., sob licença.

## Guía rápida

# Lector ImmuView® 2.0



Español (ES)

## Introducción

Esta guía rápida ofrece un resumen de cómo usar el lector ImmuView® 2.0 con pruebas inmunocromatográficas *in vitro* aprobadas por SSI Diagnostica A/S.



Para ver instrucciones completas, consulte el manual del usuario del lector ImmuView® 2.0 disponible en línea en: <https://ssidiagnostica.com/ifu/immuview-reader/> o escaneando el código QR

## Propósito

El lector ImmuView® 2.0 es un instrumento complementario para la lectura e interpretación automatizadas de resultados de pruebas inmunocromatográficas de diagnóstico *in vitro*.

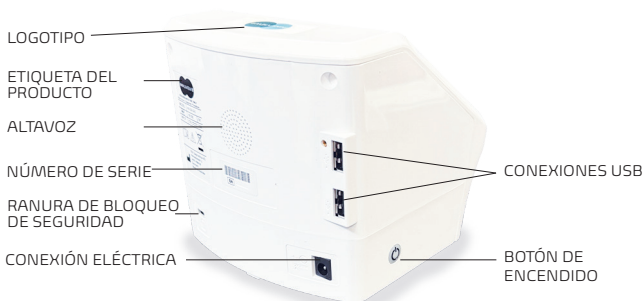
El instrumento está destinado al uso por parte de profesionales de laboratorio o profesionales sanitarios exclusivamente.

## Descripción general del instrumento

Figura 1: Vista frontal



Figura 2: Vista posterior



## Arranque del instrumento

Para encender el instrumento, mantenga pulsado el botón de encendido (situado en el lado izquierdo, figura 2) durante entre 2 y 3 segundos hasta que se escuche un tono audible.

El proceso de arranque incluye una autocomprobación automática para verificar la funcionalidad interna del sistema y tarda unos minutos en completarse.

## Iconos de la barra de navegación



**Prueba:** inicio de una nueva prueba



**Exportación:** exportar resultados (disponible si está conectado al LIS o si hay una tecla USB con formato FAT32 en uno de los puertos USB)



**Inicio:** volver al menú principal



**Imprimir:** imprimir los resultados (requiere impresora conectada)

## Pantalla de inicio (menú principal)

*NOTA. Las imágenes de las pantallas que se muestran son solo para fines ilustrativos. La disponibilidad de la prueba varía según la configuración del instrumento y la disponibilidad en el mercado.*

Al finalizar la secuencia de arranque, aparece el menú de inicio.


Introduzca sus credenciales de inicio de sesión cuando se le pida un nombre de usuario y contraseña.

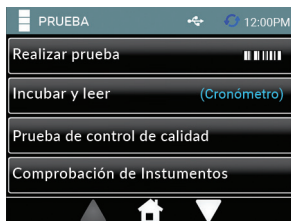
Opciones disponibles:

- TEST (Prueba): iniciar una muestra de paciente, prueba de control de calidad o prueba de verificación del instrumento
- RESULTS (Resultados): ver los resultados de las pruebas previamente registradas
- SETTINGS (Ajustes): ajustar la configuración del instrumento



## Realizar una prueba de verificación del instrumento

- Desde el menú de inicio, seleccione "TEST" (Prueba) y, a continuación, "Instrument Check" (Comprobación del instrumento).
- Inserte el cartucho de comprobación del instrumento en el hueco designado, asegurándose de que la flecha esté orientada hacia arriba y hacia el instrumento. 



- La prueba comienza automáticamente al cerrar el cajón del cartucho.
  - Un resultado de "Pass" (Aprobado) indica que la comprobación del instrumento ha sido correcta.
  - Un resultado de "Fail" (Fallo) indica que la comprobación del instrumento ha fracasado.
  - Un resultado "Overdue" (Vencido) significa que el periodo de validez del estado aprobado de la comprobación del instrumento ha finalizado, o que no se ha realizado ninguna comprobación del instrumento previamente.

*NOTA. El instrumento está configurado para solicitar una prueba de verificación del instrumento cada 7 días. Si no se completa o si la prueba falla, el análisis de muestras quedará bloqueado hasta que se realice una prueba válida de verificación del instrumento.*

## Ejecución de la prueba con una muestra de paciente

Consulte las instrucciones para realizar la prueba en las instrucciones de uso y la guía rápida específicas de la prueba.

### Paso 1: Seleccione "TEST" (Prueba) en el menú de inicio



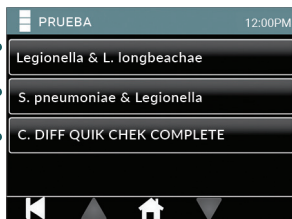
### Paso 2: Elija el modo de prueba

- Seleccione "Perform Test" (Realizar prueba) para la lectura inmediata.
- Seleccione "Incubate & Read" (Incubar y leer) para realizar una incubación y una lectura cronometradas.

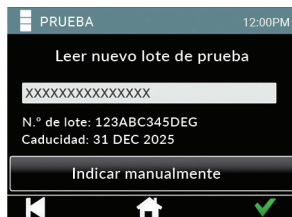


*Nota. Es posible que la opción "Incubate & Read" (Incubar y leer) no esté disponible en todas las configuraciones ni para todos los tipos de prueba.*

### Paso 3: Elija el tipo de prueba



- Si es necesario, introduzca o escanee la información del lote del kit de prueba.
- Para confirmar, pulse ✓ (Aceptar).



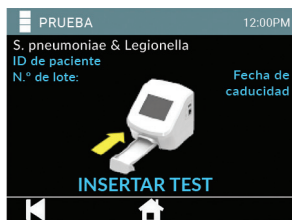
### Paso 4: Introduzca el ID del paciente

- Introduzca o escanee un identificador único del paciente (evite usar los nombres del paciente).
- Para confirmar, pulse ✓ (Aceptar).



### Paso 5: Inserte la prueba

Abra el cajón del cartucho y coloque la prueba en el receso designado (consulte la guía rápida específica de la prueba para obtener más información).



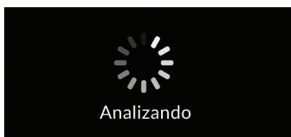
*NOTA. Observe la orientación de la prueba al colocarla en el cajón del cartucho; una orientación incorrecta puede dar lugar a un resultado inválido.*

## Paso 6:

### Cierre el cajón del cartucho

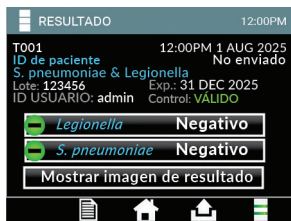
- En modo "Immediate Read" (Lectura inmediata) (Realizar prueba), se analiza la prueba de inmediato.
- En el modo "Incubate & Read" (Incubar y leer), comienza un temporizador de cuenta atrás y se analiza la prueba a lo largo de todo el periodo de incubación.

*NOTA. Asegúrese de que el cajón del cartucho permanezca cerrado durante el análisis.*



### Visualización de los resultados

- Cuando finaliza la prueba, un tono audible indica que los resultados están listos.
- Los resultados se muestran y se guardan automáticamente.
- Si el resultado es "Invalid" (Inválido), consulte las instrucciones de uso o la guía rápida específicas del ensayo.
- Ahora puede retirar la prueba con seguridad.
- Para revisar los resultados guardados, seleccione "RESULTS" (Resultados) en el menú de inicio.





## Certificado de calidad

SSI Diagnostica A/S garantiza que el desarrollo, la producción y la distribución de las pruebas de diagnóstico *in vitro* cumplen con la norma EN ISO 13485.



REF  
213414

IVD



## Información de contacto y para pedidos

### Fabricante legal

SSI Diagnostica A/S  
Herredsvøjen 2  
3400 Hillerød  
Dinamarca  
Tel. +45 4829 9100  
info@ssidiagnostica.com  
ssidiagnostica.com

### Representante en el Reino Unido (UKRP)

Emergo Consulting (UK) Limited  
c/o Cr360 – UL International  
Compass House, Vision Park Histon  
Cambridge CB24 9BZ  
Reino Unido

### Representante suizo

CH REP

MedEnvoy Switzerland  
Gotthardstrasse 28  
6302 Zug  
Suiza

© 2025 SSI Diagnostica Group. Todos los derechos reservados. ImmuView y el logotipo de ImmuView son marcas registradas de SSI Diagnostica A/S. C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE es una marca registrada de TECHLAB, Inc., bajo licencia.

## Snabbguide

# ImmuView® Reader 2.0



Svenska (SV)

## Introduktion

Denna snabbguide ger en översikt över hur man använder ImmuView® Reader 2.0 med SSI Diagnostica AVS-godkända immunkromatografiska *in vitro*-diagnostiska tester.



För utförliga instruktioner, se ImmuView® Reader 2.0 Användarmanual som finns online på: <https://ssidiagnostica.com/ifu/immuvier-reader/> eller genom att skanna QR-koden

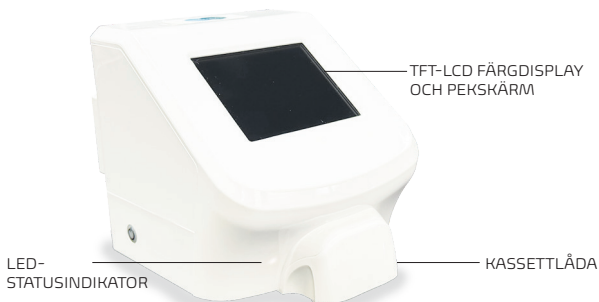
## Avsett syfte

ImmuView® Reader 2.0 är ett hjälpinstrument för automatiserad avläsning och tolkning av resultaten från immunkromatografiska *in vitro*-diagnostiska tester.

Instrumentet ska endast användas av laboratoriepersonal eller vårdpersonal.

## Instrumentöversikt

Figur 1: Vy av framsida



Figur 2: Vy av baksida



## Starta instrumentet

För att starta instrumentet, tryck och håll in strömknappen (på vänster sida, figur 2) i 2–3 sekunder tills en ljudsignal hörs.

Startprocessen inkluderar ett automatiserat självtest för att verifiera intern systemfunktionalitet och tar några minuter att slutföra.

## Navigationsfältets ikoner



**Test** – Starta ett nytt test



**Export** – Exportera resultat (tillgänglig vid anslutning till LIS eller om en FAT32-formaterad USB-nyckel finns i någon av USB-portarna)



**Start** – Tillbaka till huvudmenyn



**Skriv ut** – Skriver ut resultat (kräver ansluten skrivare)

## Startskärm (huvudmeny)

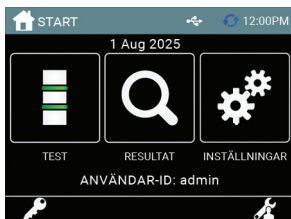
*OBS! Skärmbilder som visas har endast ett illustrativt syfte. Tillgängligheten på tester varierar beroende på instrumentkonfiguration och tillgänglighet på marknaden.*

När startsekvensen är klar visas Startmenyn.

Ange dina inloggningsuppgifter när du blir ombedd att ange användarnamn och lösenord.

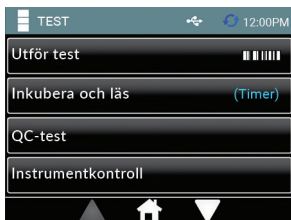
Tillgängliga alternativ:

- TEST – Initiera ett patientprov-, kvalitetskontroll- eller instrumentkontrolltest
- RESULTAT – Visa tidigare registrerade testresultat
- INSTÄLLNINGAR – Justera instrumentkonfiguration



## Utföra ett instrumentkontrolltest

- Från Startmenyn, välj "TEST" och sedan "Instrumentkontroll."
- Sätt in instrumentkontrollkassetten i den angivna nischen, och se till att pilen pekar uppåt och mot instrumentet.



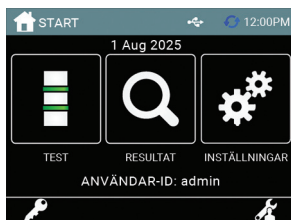
- Testet börjar automatiskt när kassetlådan stängs.
  - Resultatet "Godkänt" betyder att instrumentkontrollen har godkänts.
  - Resultatet "Underkänt" betyder att instrumentkontrollen har underkänts.
  - Resultatet "Försenat" innebär att giltighetsperioden för godkännande av instrumentkontrollen har löpt ut, eller att en instrumentkontroll inte har genomförts tidigare.

*OBS! Instrumentet är konfigurerat för att påminna om att utföra ett instrumentkontrolltest var 7:e dag. Om testet inte slutförs eller om testet underkänns kommer test av prover att låsas tills ett godkänt instrumentkontrolltest har utförts.*

## Att köra ett patientprovtest

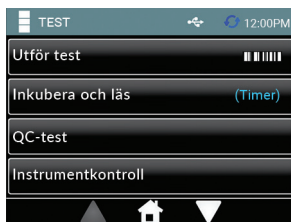
Läs den testspecifika bruksanvisningen och snabbguiden för instruktioner om hur testet utförs.

### Steg 1: Välj "TEST" från Startmenyn



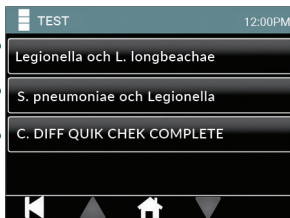
### Steg 2: Välj testläge

- Välj "Utför test" för omedelbar avläsning.
- Välj "Inkubera och läs av" för inkubering och avläsning med tidtagning.



*Obs! "Inkubera och läs av" kanske inte finns på alla konfigurationer eller för alla testtyper.*

### Steg 3: Välj typ av test

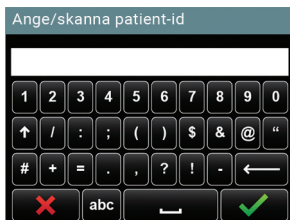


- Om det behövs, mata eller skanna in testkitets lotinformation.
- Bekräfta genom att peka på ✓ (Godkänn).



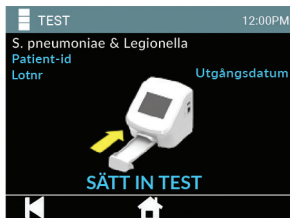
### Steg 4: Fyll i Patient-ID

- Mata eller skanna in ett unikt patient-ID (undvik att använda patientnamn).
- Bekräfta genom att peka på ✓ (Godkänn).



### Steg 5: Sätt in testet

Öppna kassetlådan och placera testet i den angivna nischen (se den testspecifika snabbguiden för ingående information).



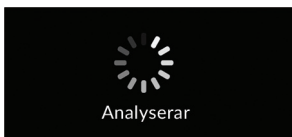
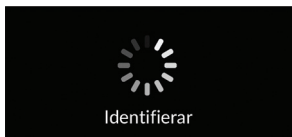
*OBS! Var uppmärksam på testets orientering när du placerar det i kassetlådan – felaktig orientering kan resultera i ett ogiltigt resultat.*

## Steg 6:

### Stäng kassettlådan

- I läget "Omedelbar avläsning" (Utför test) analyseras testet omedelbart.
- I läget "Inkubera och läs av" startar en nedräkningstimer och testet analyseras under hela inkuberingsperioden.

*OBS! Se till att kassettlådan förblir stängd under analysen.*



### Visa resultat

- När den är klar anger en ljudsignal att resultaten är redo.
- Resultaten visas och sparas automatiskt.
- Om resultatet är "Ogiltigt", se den testspecifika bruksanvisningen eller snabbguiden.
- Du kan nu säkert ta bort testet.
- För att granska sparade resultat, välj "RESULTAT" i Startmenyn.



## Kvalitetscertifiering

SSI Diagnostica A/S säkerställer att utveckling, produktion och distribution av *in vitro*-diagnostik uppfyller standarden SS-EN ISO 13485.



## Kontakt- och beställningsinformation

### Juridiskt ansvarig tillverkare

SSI Diagnostica A/S  
Herredsvejen 2  
3400 Hillerød  
Danmark  
T +45 4829 9100  
info@ssidiagnostica.com  
ssidiagnostica.com

### Representant i Storbritannien (UKRP)

Emergo Consulting (UK) Limited  
c/o Cr360 – UL International  
Compass House, Vision Park Histon  
Cambridge CB24 9BZ  
Storbritannien

### Representant i Schweiz



MedEnvoy Switzerland  
Gotthardstrasse 28  
6302 Zug  
Schweiz

© 2025 SSI Diagnostica Group. Alla rättigheter förbehållna. ImmuView och ImmuView-logotypen är varumärken som tillhör SSI Diagnostica A/S. C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE är ett varumärke som tillhör TECHLAB, Inc., under licens.