

Quick Guide

How to use the
ImmuView[®] Reader 2.0 with the
C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE[®] test



English (UK)

Introduction

This Quick Guide provides an overview of how to operate the ImmuView® Reader 2.0 with the TECHLAB® *C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE*® test.

For additional instructions, refer to:



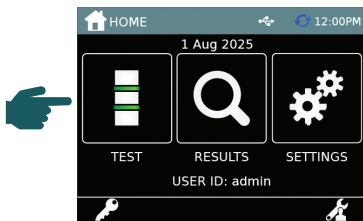
- ImmuView® Reader 2.0 User Manual available at <https://ssidiagnostica.com/ifu/immuview-reader/> or by scanning the QR code
- ImmuView® Reader 2.0 Quick Guide
- *C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE*® Instructions for Use

Running a patient sample test

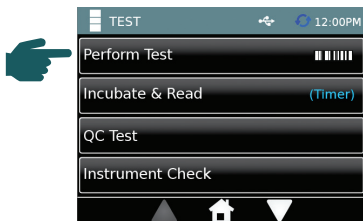
Perform the test as described in the *C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE®* test Instructions for Use.

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

Step 1:
Select "TEST" from the Home menu



Step 2:
Select "Perform Test"

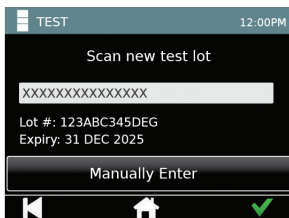


Step 3:

Select "C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE"



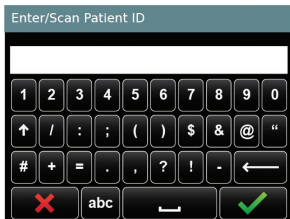
- If required, input or scan the test kit lot information.
- Confirm by pressing ✓ (Accept).



Step 4:

Enter patient ID

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

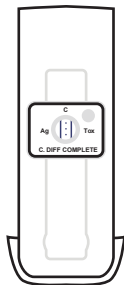


Step 5:

Place Membrane Device in Cartridge Drawer

Open the Cartridge Drawer and place the Membrane Device into the indicated recess as shown, with the Sample Well in the upper-right corner.

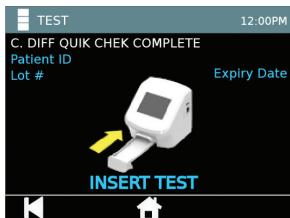
NOTE. Be attentive to the orientation of the test when placing in the Cartridge Drawer - incorrect orientation may result in an invalid result.



Step 6:
Close the Cartridge Drawer

The test is analysed immediately.

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 IFU and retest the sample.
- You may now safely remove the Membrane Device.





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



ImmuView® Reader 2.0 contact & ordering information

Legal Manufacturer

SSI Diagnostica A/S
Herredsvæjen 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

Comment utiliser l'ImmuView®
Reader 2.0 avec le test
C. DIFF QUIKCHEK COMPLETE®



introduction

Le présent Protocole simplifié offre un aperçu de la façon d'utiliser l'ImmuView® Reader 2.0 avec le test TECHLAB® *C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE*®.

Pour des instructions supplémentaires, consulter :



- Manuel de l'utilisateur ImmuView® Reader 2.0 disponible à l'adresse suivante : <https://ssidiagnostica.com/ifu/immuview-reader/> ou en scannant le code QR
- Protocole simplifié d'ImmuView® Reader 2.0
- Notice d'utilisation de *C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE*®

Réalisation d'un test d'échantillon patient

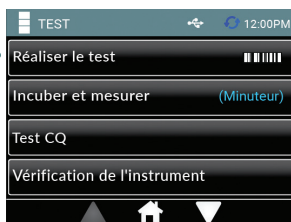
Effectuer le test tel que décrit dans les instructions d'utilisation du test *C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE®*.

REMARQUE. les images à l'écran présentées sont uniquement à titre illustratif. La disponibilité des tests varie en fonction de la configuration de l'instrument et de la disponibilité sur le marché.

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

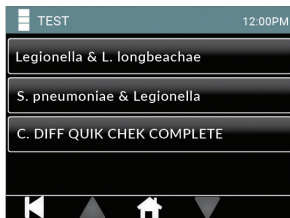



Étape 2 :
Sélectionner « Réaliser
le test »

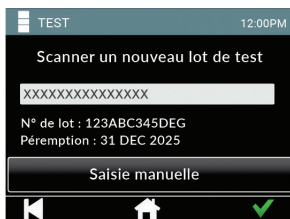


Étape 3 :

Sélectionner « C. DIFF
QUIK CHEK COMPLETE »




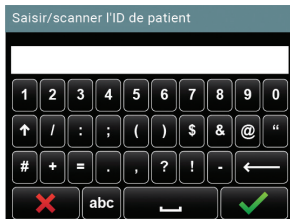
- Si nécessaire, saisir ou scanner les informations du lot du kit de test.
- Confirmer en appuyant sur  (Accepter).



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).

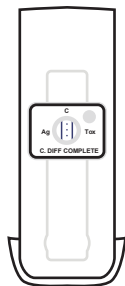


Étape 5 :

Placer le dispositif à membrane dans le tiroir à cartouches

Ouvrir le tiroir à cartouches et placer le dispositif à membrane dans la cavité indiquée comme illustré, avec le puits d'échantillonnage dans le coin supérieur droit.

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

Le test est analysé immédiatement.

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 et tester à nouveau l'échantillon.
- Le dispositif à membrane peut maintenant être retiré en toute sécurité.





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 d'ImmuView® Reader 2.0

Fabricant légal

SSI Diagnostica A/S
Herredsvejen 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

Verwendung des
ImmuView® Reader 2.0 mit dem
C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE®-Test



Deutsch (DE)

Einführung

Diese Kurzanleitung gibt einen Überblick über die Verwendung des ImmuView® Reader 2.0 mit dem TECHLAB® *C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE*®-Test.

Weitere Anweisungen finden Sie in den folgenden Dokumentationen:



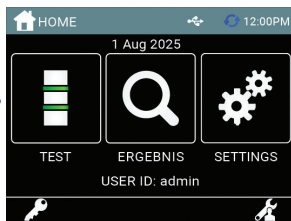
- ImmuView® Reader 2.0 Benutzerhandbuch (verfügbar unter <https://ssidiagnostica.com/ifu/immuviv-reader/> oder durch Scannen des QR-Codes)
- ImmuView® Reader 2.0 Kurzanleitung
- Gebrauchsanweisung für den *C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE*®-Test

Ausführen eines Patientenprobentests

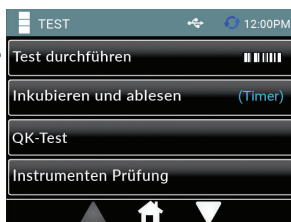
Führen Sie den Test wie in der Gebrauchsanweisung zum *C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE®*-Test beschrieben durch.

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

Schritt 1:
Im Startmenü „TEST“
wählen

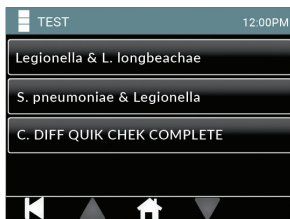


Schritt 2:
„Test durchführen“ wählen



Schritt 3:

„C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE“ wählen



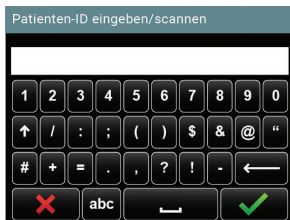
- Geben Sie ggf. die Chargeninformationen des Testkits ein oder scannen Sie diese.
- Bestätigen Sie durch Drücken von ✓ (Übernehmen).



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).

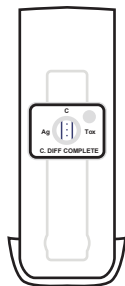


Schritt 5:

Membranvorrichtung in die Kartuschenschublade einsetzen

Öffnen Sie die Kartuschenschublade, und setzen Sie die Membranvorrichtung wie abgebildet mit der Probenvertiefung in der rechten oberen Ecke in die dafür vorgesehene Aussparung ein.

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

Der Test wird sofort analysiert.

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



Anzeigen der Ergebnisse

- Nach Abschluss signalisiert ein Ton, dass die Ergebnisse vorliegen.
- Die Ergebnisse werden automatisch angezeigt und gespeichert.
- Wenn das Ergebnis „Ungültig“ lautet, konsultieren Sie die Gebrauchsanweisung und testen Sie die Probe erneut.
- Sie können die Membranvorrichtung nun sicher entfernen.





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



ImmuView® Reader 2.0 – 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

Uso del lettore
ImmuView® Reader 2.0 con il test
C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE®



Italiano (IT)

Introduzione

Questa Guida rapida offre una panoramica dell'uso del lettore ImmuView® Reader 2.0 con il test *C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE*® di TECHLAB®.

Per ulteriori istruzioni, fare riferimento a:



- Manuale per l'utente del lettore ImmuView® Reader 2.0 disponibile all'indirizzo <https://ssidiagnostica.com/ifu/immuview-reader/> o tramite scansione del codice QR
- Guida rapida del lettore ImmuView® Reader 2.0
- Istruzioni per l'uso di *C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE*®

Esecuzione di un test sul campione del paziente

Eeguire il test come descritto nelle Istruzioni per l'uso del test *C.DIFF QUIK CHEK COMPLETE®*.

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.

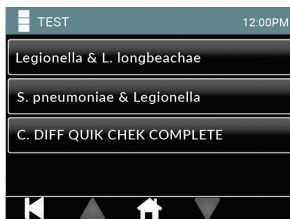
Passaggio 1:
selezionare "TEST" dal
menu Home



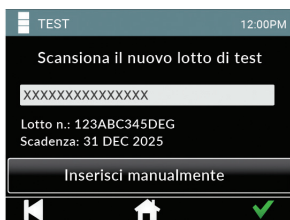
Passaggio 2:
selezionare "Esegui test"



Passaggio 3:
selezionare "C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE"



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



Passaggio 4: inserire l'ID paziente

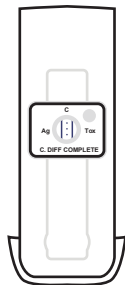
- Inserire o eseguire la scansione di un ID paziente univoco (evitare di usare nomi di pazienti).
- Confermare premendo ✓ (Accetta).



Passaggio 5: posizionare il dispositivo a membrana nel cassetto delle cartucce

Aprire il cassetto delle cartucce e posizionare il dispositivo a membrana nella rientranza indicata come mostrato, con il pozzetto del campione nell'angolo in alto a destra.

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**

Il test viene analizzato
immediatamente.

*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 "Invalid" (Non valido), fare riferimento alle Istruzioni per l'uso e ripetere l'analisi del campione.
- Ora è possibile rimuovere in sicurezza il dispositivo a membrana.





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.



REF
213414

IVD



Contatti e informazioni per l'ordinazione del lettore ImmuView® Reader 2.0

Produttore legale

SSI Diagnostica A/S
Herredsvejen 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

CH REP

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

Slik bruker du
ImmuView® Reader 2.0 med
C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE®-testen



Norsk (NO)

Introduksjon

Denne hurtigveiledningen gir en oversikt over hvordan du bruker ImmuView® Reader 2.0 med TECHLAB® *C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE*®-testen.

For ytterligere instruksjoner, se:



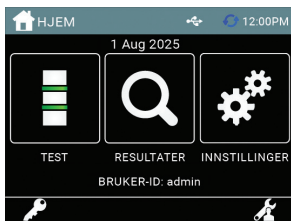
- ImmuView® Reader 2.0 Brukermanual, som er tilgjengelig på: <https://ssidiagnostica.com/ifu/immuvview-reader/> eller ved å skanne QR-koden
- ImmuView® Reader 2.0 Hurtigveiledning
- *C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE*® Bruksanvisning

Gjennomføring av pasientprøvetest

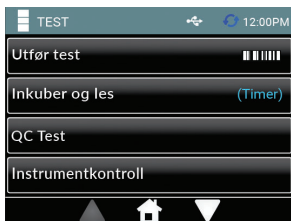
Utfør testen som beskrevet i bruksanvisningen for *C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE*[®]-testen.

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

Trinn 1:
Velg "TEST" fra startmenyen

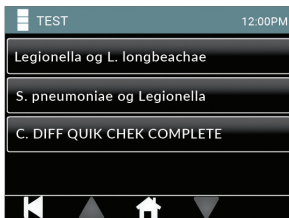


Trinn 2:
Velg "Utfør test"



Trinn 3:

Velg "C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE"



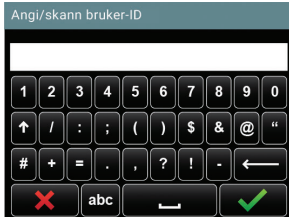
- Hvis det er nødvendig, legger du inn eller skanner informasjonen om testsettpartiet.
- Bekreft ved å trykke på ✓ (Godta).



Trinn 4:

Angi pasient-ID.

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

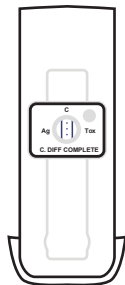


Trinn 5:

Plasser membranheten i kassettskuffen

Åpne kassettskuffen og plasser membranheten i den angitte fordypningen som vist, med prøvebrønnen i øvre høyre hjørne.

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



Trinn 6:

Lukk kassettskuffen

Testen blir analysert umiddelbart.

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 "Ugyldig", må du se i bruksanvisningen og teste prøven på nytt.
- Du kan nå trygt fjerne membranenheten.





Kvalitetssertifisering

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



ImmuView® Reader 2.0 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



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

Como utilizar o
ImmuView® Reader 2.0 com o *teste*
C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE®



Português

Introdução

Este Guia rápido fornece uma visão geral de como operar o ImmuView® Reader 2.0 com o teste TECHLAB® C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE®.

Para obter instruções adicionais, consulte:



- Manual do Utilizador do ImmuView® Reader 2.0 disponível no <https://ssidiagnostica.com/ifu/immuvview-reader/> ou digitalizando o código QR
- Guia rápido do ImmuView® Reader 2.0
- *Instruções de Utilização do C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE®*

Realização de um teste de amostra do paciente

Realize o teste conforme descrito nas *Instruções de Utilização do teste C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE®*.

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

Passo 1:
Selecionar “TESTE”
no menu Início



Passo 2:
Selecionar “Realizar Teste”



Passo 3:

Selecionar "C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE"



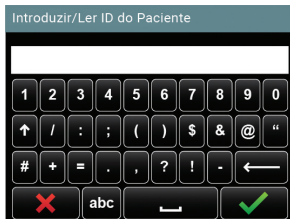
- Caso seja necessário, introduza ou digitalize as informações do lote do kit de teste.
- Confirme premindo ✓ [Aceitar].



Passo 4:

Introduzir ID do paciente

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

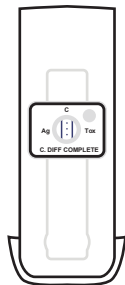


Passo 5:

Colocar o Dispositivo de membrana na Gaveta de cartuchos

Abra a Gaveta de cartuchos e coloque o Dispositivo de membrana na cavidade indicada, como mostrado, com o Poço de amostra no canto superior direito.

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

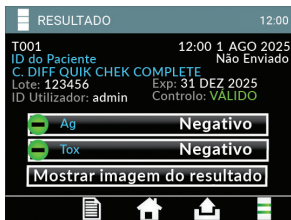
O teste é analisado imediatamente.

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 e volte a testar a amostra.
- Agora pode remover o Dispositivo de membrana em segurança.





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.



REF
213414

IVD



Informações de contacto e encomendas do ImmuView® Reader 2.0

Fabricante legal

SSI Diagnostica A/S
Herredsvejen 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

CH REP

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

Cómo usar el lector ImmuView® 2.0 con la prueba *C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE®*



Introducción

Esta guía rápida ofrece una visión general de cómo se utiliza el lector ImmuView® 2.0 con la prueba *C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE*® de TECHLAB®.

Para obtener instrucciones adicionales, consulte:



- Manual del usuario del lector ImmuView® 2.0 disponible en <https://ssidiagnostica.com/ifu/immuview-reader/> o escaneando el código QR
- Guía rápida del lector ImmuView® 2.0
- *Instrucciones de uso de la prueba C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE*®

Ejecución de la prueba con una muestra de paciente

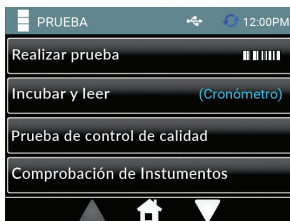
Realice la prueba tal como se describe en las instrucciones de uso de la prueba *C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE®*.

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.

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

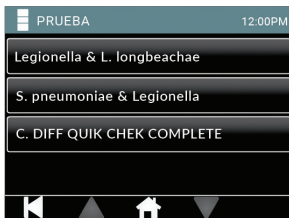


Paso 2:
Seleccione "Realizar prueba"

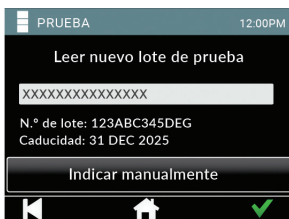


Paso 3:

Seleccione "C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE"



- 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).

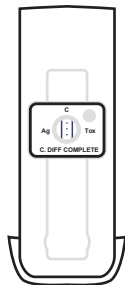


Paso 5:

Coloque el dispositivo de membrana en el cajón del cartucho.

Abra el cajón del cartucho y coloque el dispositivo de membrana en el hueco indicado como se muestra, con el pocillo de muestra en la esquina superior derecha.

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

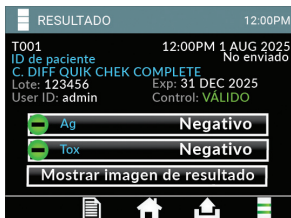
La prueba se analiza inmediatamente.

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 para el usuario y vuelva a analizar la muestra.
- Ahora puede retirar el dispositivo de membrana con seguridad.





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 del lector ImmuView® 2.0

Fabricante legal

SSI Diagnostica A/S
Herredsvejen 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

Så här använder man
ImmuView® Reader 2.0 med
C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE®-testet



Introduktion

Denna snabbguide ger en översikt över hur man använder ImmuView® Reader 2.0 med TECHLAB® *C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE*®-testet.

För ytterligare instruktioner, se:



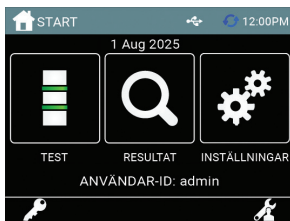
- ImmuView® Reader 2.0 Användarmanual finns tillgänglig på <https://ssidiagnostica.com/ifu/immuviv-reader/> eller genom att skanna QR-koden
- ImmuView® Reader 2.0 Snabbguide
- *C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE*® Bruksanvisning

Att köra ett patientprovtest

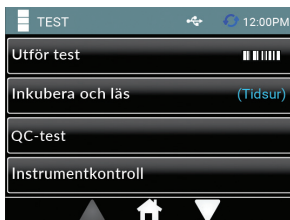
Utför testet enligt beskrivningen i bruksanvisningen till C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE®-testet.

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

Steg 1:
Välj "TEST" från
Startmenyn



Steg 2:
Välj "Utför test"



Steg 3:

Välj "C. DIFF QUIK CHEK COMPLETE"

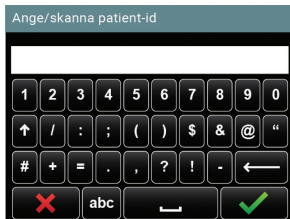


- Om det behövs, mata eller skanna in testkitets lotinformation.
- Bekräfta genom att peka på ✓ (Godkänn).



Steg 4: Fyll i Patient-ID

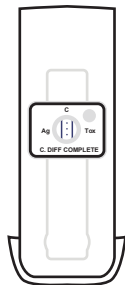
- Mata eller skanna in ett unikt patient-ID (undvik att använda patientnamn).
- Bekräfta genom att peka på ✓ (Godkänn).



Steg 5: Placera membranheten i kassettlådan

Öppna kassettlådan och placera membranheten i den angivna nischen, så som visas, med provbrunnen i det övre högra hörnet.

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



Steg 6:

Stäng kassettlådan

Testet analyseras omedelbart.

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", hänvisa till bruksanvisningen och testa provet igen.
- Du kan nu säkert ta bort membranenheten.



Kvalitetscertifiering

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



ImmuView® Reader 2.0 – 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.