

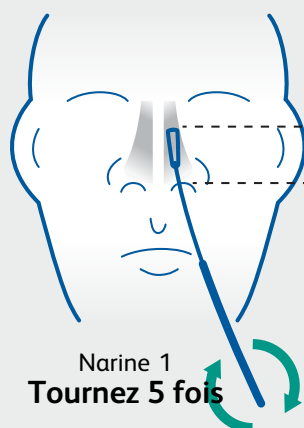
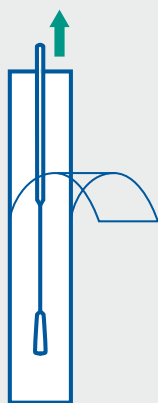
Systeme BD Veritor™

Pour la détection rapide du SARS-CoV-2

1

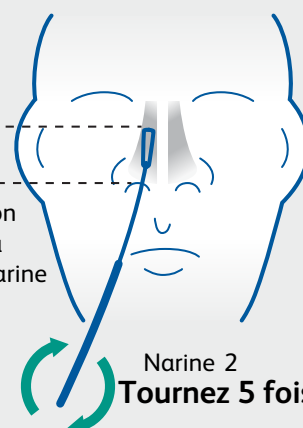
Prélèvement de l'échantillon

Ouvrez l'emballage et retirez l'écouvillon nasal



Narine 1
Tournez 5 fois

1"
Insérez l'écouvillon nasal de 2,5 cm à l'intérieur de la narine



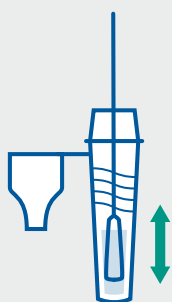
Narine 2
Tournez 5 fois

2

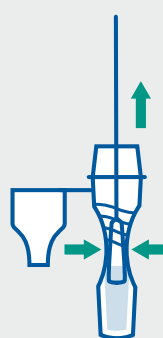
Préparation de l'échantillon



Enlevez le bouchon du tube et insérez l'écouvillon nasal



Faites glisser l'écouvillon de haut en bas et vice versa pendant 15 secondes



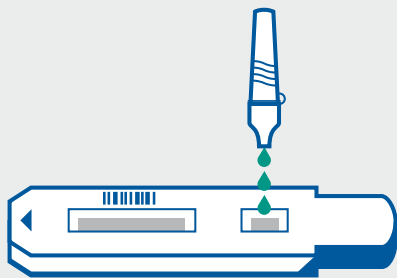
Pincez légèrement le tube pour extraire du liquide pendant le retrait de l'écouvillon



Fixez fermement le bouchon sur le tube

Suite au verso

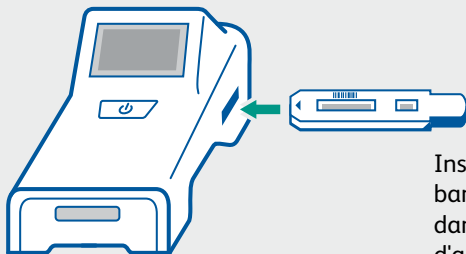
Mode « Analyser Maintenant »



Ajoutez 3 gouttes au réservoir de la bandelette-test

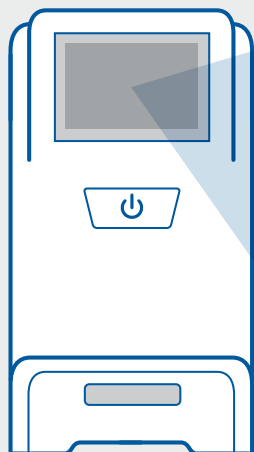


Attendez 15 minutes, puis appuyez sur le bouton marche



Insérez la bandelette-test dans le système d'analyse

Résultats



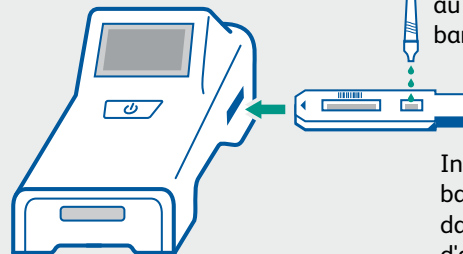
Mode « Autonome »



Appuyez sur le bouton marche. Lorsque indiqué, cliquez deux fois pour sélectionner le mode « Autonome »



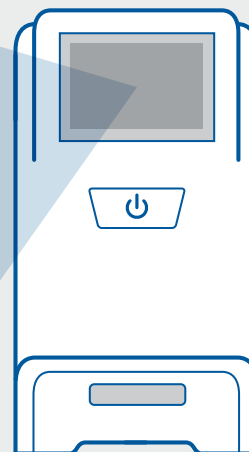
Un compte à rebours de 3 min. s'affichera



Ajoutez 3 gouttes au réservoir de la bandelette-test

Insérez la bandelette-test dans le système d'analyse

Résultats



CoV2: -
(Négatif)

ou

CoV2: +
(Positif)

ou

Invalide

Règles à suivre pour le prélèvement de l'échantillon

- Prélévez l'échantillon dès l'apparition des symptômes.
- Procédez immédiatement à l'analyse de l'échantillon
- N'utilisez que les écouvillons fournis dans la trousse.
- Consultez : « Interim Guidelines for Collecting, Handling and Testing Clinical Specimens from persons for COVID19 » (Directives provisoires pour le prélèvement, la manipulation et l'analyse clinique d'échantillons de personnes pour la COVID-19) sur <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019ncov/lab/guidelinesclinicalspecimens.htm>¹

Système BD Veritor™ pour la Détection Rapide du SARS-CoV-2. [Notice d'emballage 500050809]. Franklin Lakes, NJ: Becton, Dickinson and Company.

Ce test a été autorisé pour la vente au Canada par Santé Canada en vertu d'un arrêté d'urgence. Cette autorisation est valable uniquement pour la durée de l'arrêté d'urgence concernant l'importation et la vente de dispositifs médicaux utilisés en rapport avec la COVID-19, dans la mesure où aucune cessation ni révocation n'y mette fin plus tôt. Ce test a été autorisé uniquement pour la détection des protéines du SRAS-CoV-2, et pour aucun autre virus ou agent pathogène.