



HST DNA

スタンダードDNA for HST
Standard DNA for HST

研究用試薬

P/N:241-15420-91

取扱説明書

この文書をよく読んで正しくご使用ください。
いつでも使用できるように大切に保管してください。

特長

- 本製品は、下記試薬キットの陽性コントロール DNA 溶液です。
 - ・ヘルペス・梅毒・トキソプラズマ症病原体検出キット -クリア- (P/N:241-15400-91)
 - ・ヘルペス・梅毒・トキソプラズマ症病原体検出キット -ホワイト- (P/N:241-15400-92)
- キットの検出対象である 9 種類の病原体の遺伝子、および TBP のコントロールを含んでいるため、検体の代わりに使用することで、すべての項目を同時に検出することができます。

試薬構成

試薬名称	数量
Standard DNA	1 本
内容量 : 50copies/μL × 500μL	
使用期限: 包装袋のラベルに記載	
保存温度: -20℃	

【試薬キットとの対応】

ウェル / 蛍光色素	検出対象
A ROX	TBP
B FAM ROX	単純ヘルペスウイルス 1 型; HSV-1 水痘・帯状疱疹ウイルス; VZV
C FAM ROX	単純ヘルペスウイルス 2 型; HSV-2 ヒトヘルペスウイルス 6 型; HHV-6
D FAM ROX	EB ウイルス; EBV サイトメガロウイルス; CMV
E FAM ROX	ヒト T リンパ好性ウイルス 1 型; HTLV-1 梅毒菌
F FAM	トキソプラズマ

本製品以外に必要な機器・消耗品

- 1) ヘルペス・梅毒・トキソプラズマ症病原体検出キット
(241-15400-91 または 241-15400-92)
- 2) リアルタイム PCR 装置:
FAM および ROX 蛍光フィルター対応
- 3) マイクロピペット(20μL 用)
- 4) マイクロピペット用フィルタ付きチップ(20μL 用)
- 5) 小型遠心機(スピンドウン用)
- 6) ボルテックスミキサー

使用方法

本製品 20μL を、ヘルペス・梅毒・トキソプラズマ症病原体検出キット(241-15400-91 または 241-15400-92)に付属の取扱説明書に従って使用してください。

注意事項

1. 試薬に関する注意事項
 - ・本製品は研究用です。医薬品医療機器法に基づく体外診断用医薬品あるいは医療機器として承認・認証を受けておりません。治療診断目的およびその手続き上での使用はできません。
 - ・本取扱説明書および SDS に従って正しくご使用ください。SDS の入手は当社までお問合せください。
2. 廃棄に関する注意事項
 - ・増幅産物による汚染を防ぐために、PCR 後の反応チューブはふたを開けずに廃棄してください。廃棄の際にオートクレーブは行わないでください。DNA はオートクレーブでは分解されません。エアロゾルが発生して汚染原因となる可能性があります。
 - ・廃棄物は法令や自治体等の条例・規制等に従って適切に廃棄してください。
3. その他
 - ・本取扱説明書の著作権は(株)島津製作所が保有します。当社の許可無く、内容の一部または全部を転載・複製することはできません。

保証について

1. 保証内容
 - ・取扱説明書に記載した性能を保証します。使用期限内に品質に異常が生じた場合は、無償で製品を代替します。使用期限は包装袋のラベルに記載しています。使用期限内にご使用ください。
2. 責任の制限
 - ・どのような場合にも、お客様の逸失利益、間接的損害、派生的な損害について、当社は一切責任を負いません。第三者からお客様に対してなされた損害賠償に基づく損害についても、当社は一切責任を負いません。また、お客様の操作方法、計測装置により反応の有無が変わる場合があります。誤判定が発生した場合でも発生した損害についても、当社は一切責任を負いません。如何なる場合にも、当社の損害賠償責任は本製品の代金相当額をもってその上限とします。
3. 保証除外事項
 - ・使用期限内に品質に異常が生じた場合でも以下の場合は保証対象から除外いたします。
 - (1)誤って使用された場合
 - (2)保存方法が適切でなかった場合
 - (3)本製品に因らない理由で異常が生じた場合

技術的な内容に関するお問合せ窓口

株式会社島津製作所

分析計測事業部 バイオ・臨床ビジネスユニット TEL : 075-823-1351
<https://www.an.shimadzu.co.jp/general/contact/contact.htm>