

ヘモフィルス・ナイセリア用

ヘモフィルス属・ナイセリア属同定用

IDテスト・HN-20ラピッド「ニッスイ」

体外診断用医薬品 承認番号(O4AM)第1146号

ID Test・HN-20 Rapid “Nissui”

製品コード **06635**

包装 25検体用

希望納入価格 20,000円

使用法

本品は、微量テスト法と数値同定法の理論に基づいて開発されたもので、20項目の生化学性状のパターンにより、ヘモフィルス属、ナイセリア属を含むグラム陰性の“美食菌”を同定するためのセットである。

注意

- ①被検菌がグラム陰性球菌であること、あるいはチョコレート寒天培地、血液寒天培地など発育要求の厳しい菌の分離用培地にしか発育しないグラム陰性桿菌であることを確認する。
- ②被検菌は新鮮な純培養菌を用いる。
- ③接種菌量、流動パラフィン重層量等は所定の濃度、量を厳守する(マックファランド $3.0:9 \times 10^8$ CFU/mL)。
- ④培養は所定時間を厳守し、6時間以上は行わない。
- ⑤IND、NIT、NIRの判定に際しては、別売のHN試薬(製品コード06640)を使用する。
- ⑥プレートはポリスチレン樹脂製である。
- ⑦使用にあたっては解析プロファイルが必要である。

貯法・使用期限

室温に保存(高温不可)。
1年間。

組成

[セットの内容]25検体用
HNプレート……………20穴×25枚
HNブイヨン……………2.5mL×25本
成績表……………13枚×2組
β-ラクタマーゼ検出試液……3mL×1本
滅菌流動パラフィン……20mL×1本