



Tuesday, March 15, 2022

Notification à titre informatif uniquement – Echantillons congelés et VeriSeq™ NIPT Solution v2

Cher client,

A la demande de l'Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des produits de santé (ANSM), nous vous écrivons afin de rappeler aux utilisateurs français que l'utilisation d'échantillons congelés avec la solution VeriSeq NIPT Solution v2 n'est pas une méthode validée par Illumina.

Résumé du problème

Illumina n'approuve pas l'utilisation d'échantillons congelés avec la solution VeriSeq NIPT Solution v2 car cela n'est pas inclus dans la notice d'utilisation VeriSeq NIPT Solution v2 Package Insert (doc # 1000000078751). Comme mentionné dans la notice d'utilisation de la solution VeriSeq NIPT Solution v2, le test VeriSeq NIPT Solution v2 est conçu pour une utilisation avec des échantillons de plasma frais, isolés à partir de sang total dans les 5 jours suivant la collecte (ou 10 jours en cas de retest). Le sang total doit être stocké à 4°C dans des tubes de prélèvement sanguin pour ADN acellulaire Cell-Free DNA avant l'isolement de plasma. Dépasser les durées de stockage mentionnées ci-dessus peut avoir des répercussions négatives sur les taux d'échecs des échantillons individuels.

Prochaines étapes

Illumina ne prévoit pas d'ajouter l'utilisation d'échantillons congelés au flux de travail VeriSeq NIPT Solution v2 workflow. Les utilisateurs doivent continuer d'utiliser uniquement des échantillons frais à partir de tube de sang.

Nous sommes là pour vous aider

Pour toute question ou inquiétude, veuillez contacter le support technique d'Illumina à l'adresse techsupport@illumina.com.

Illumina vous remercie de votre fidélité.

Cordialement,

L'équipe de notification des clients

Illumina, Inc.

Website: www.illumina.com

Technical Support:
techsupport@illumina.com

Customer Care:
customercare@illumina.com

© 2022 Illumina, Inc. All rights reserved. All trademarks are the property of Illumina, Inc. or their respective owners. For specific trademark information, see www.illumina.com/company/legal.html.

CCN2022-1268 (M-EMEA-00459)

Page 1 of 2

For In Vitro Diagnostic Use. Not available in all countries or regions.



À titre informatif
uniquement

illumina®

Pourquoi vous recevez cette notification

Nous vous envoyons cette notification car nos informations indiquent que vous êtes l'un des contacts désignés de votre organisation. Nous devons de temps en temps informer nos clients des changements de produits, de l'obsolescence des produits ou des problèmes de qualité.

Par conséquent, veuillez noter que ces notifications contiennent des informations importantes sur nos produits et ne sont pas des communications commerciales. Vous pouvez donc les recevoir même si vous avez choisi de ne pas recevoir de communications marketing de la part d'Illumina. Si vous n'êtes pas la personne appropriée au sein de votre organisation pour recevoir ce type de notification, veuillez envoyer un e-mail à l'adresse customernotifications@illumina.com avec le contact approprié. Pour plus d'informations, veuillez consulter notre [Politique de confidentialité](#)

Technical Support:
techsupport@illumina.com

Customer Care:
customercare@illumina.com

© 2022 Illumina, Inc. All rights reserved. All trademarks are the property of Illumina, Inc. or their respective owners. For specific trademark information, see www.illumina.com/company/legal.html.

CCN2022-1268 (M-EMEA-00459)

Page 2 of 2

For *In Vitro* Diagnostic Use. Not available in all countries or regions.