

Prueba Rápida de Anticuerpo de FIV en Casete (Sangre Total/Suero/Plasma)

Ficha Técnica

REF VIII-402	Español
--------------	---------

USO PREVISTO

Prueba Rápida de Anticuerpo de FIV en Casete (Sangre Total/Suero/Plasma) es un ensayo inmunocromatográfico de flujo lateral en sándwich para la detección cualitativa de anticuerpos contra el virus de la inmunodeficiencia felina (FIV Ab) en sangre total o suero y plasma de felinos.

PRINCIPIO

Prueba Rápida de Anticuerpo de FIV en Casete se basa en un ensayo inmunocromatográfico de flujo lateral en sándwich. El casete de prueba tiene una ventana de prueba. La ventana de prueba tiene invisible zona T (prueba) y zona C (control). Cuando la muestra se aplica en el pozo de la muestra en el casete, el líquido fluirá lateralmente sobre la superficie de la tira de prueba. Si hay suficiente anticuerpo del virus de inmunodeficiencia felina en la muestra, aparecerá una línea T visible. La línea C siempre debe aparecer después de aplicar una muestra, lo que indica un resultado válido. Por este medio, el casete puede indicar con precisión la presencia del anticuerpo del virus de inmunodeficiencia felina en la muestra.

ALMACENAMIENTO Y ESTABILIDAD

Almacénelo como se incluye en la bolsa sellada a temperatura ambiente o refrigerado (2-30°C). El casete de prueba es estable hasta la fecha de caducidad impresa en la bolsa sellada. El casete de prueba debe permanecer en la bolsa sellada hasta su uso. **NO CONGELAR.** No usar más allá de la fecha de caducidad.

PRECAUCIONES

- No utilizar después de la fecha de caducidad.
- Manipule todas las muestras como si contuvieran agentes infecciosos. Observe las precauciones establecidas contra los peligros microbiológicos a lo largo de las pruebas y siga los procedimientos estándar para la eliminación adecuada de

las muestras.

- Use guantes desechables y protección para los ojos cuando se estén analizando muestras.
- La humedad y la temperatura pueden afectar adversamente los resultados.
- No retire la bolsa el casete de prueba hasta usarlo.
- No reutilice el kit de prueba.
- No mezcle componentes de diferentes lotes y diferentes productos.

MATERIALES

Materiales Suministrados

- La prueba de la casetes
- Goteros
- Buffer
- Ficha Técnica

Materiales Requeridos no Suministrados

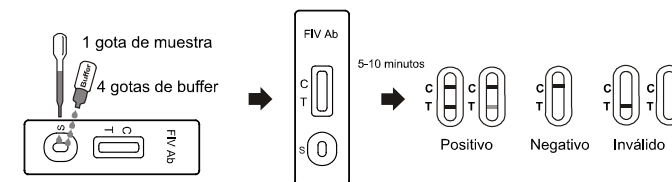
- Temporizador
- Centrífuga (solo para plasma)
- Contenedores de recogida de muestras

INSTRUCCIONES DE USO

Permita que la prueba, el espécimen, el buffer y / o los controles alcancen la temperatura ambiente (15-30°C) antes de la prueba.

- Recoja la sangre entera fresca del felino o separe el suero o el plasma de la sangre lo antes posible para evitar la hemólisis. Sólo use muestras claras y no hemolizadas. No deje las muestras a temperatura ambiente durante períodos prolongados for prolonged periods. Las muestras de suero y plasma se pueden almacenar a 2-8°C durante hasta 3 días. para un almacenamiento a largo plazo, las muestras deben mantenerse por debajo de -20°C.
- Coloque el casete de prueba sobre una superficie limpia y nivelada. Sostenga el gotero verticalmente y transfiera **1 gota de muestra** (aproximadamente 25µl) y agregue **4 gotas de buffer** (aproximadamente 160µl) al área de la muestra (S), y encienda el temporizador.
Vea la ilustración a continuación.

- Lea los resultados a los 5-10 minutos. No interpretes el resultado después de 15 minutos.



INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS

Positivo: La presencia tanto de la línea C como de la línea T, independientemente de que la línea T sea fuerte o débil.











Negativo: Sólo aparece la línea C clara.

Inválido: La presencia tanto de la línea C como de la línea T, independientemente de que la línea T sea fuerte o débil.

LIMITACIONES

Prueba Rápida de Anticuerpo de FIV en Casete Es solo para uso en diagnóstico veterinario in vitro. Todos los resultados deben considerarse con otra información clínica disponible del veterinario. Para obtener un resultado preciso, se sugiere aplicar otro método como el PCR para la determinación final en la práctica.

Índice de símbolos

	Consulte las instrucciones de uso		Tests por kit		No reutilizar
	Solo para diagnóstico in vitro		Fecha de caducidad		# de Catálogo
	Almacenar entre 2-30 ° C		Número de lote		
	No utilizar si el paquete está dañado		Fabricante		

Hangzhou AllTest Biotech Co., Ltd.
#550, Yin Hai Street
Hangzhou Economic & Technological Development Area
Hangzhou - 310018, P. R. China
www.alltests.com.cn

Número: 145938401

Fecha Efectiva: 2019-10-09