

## Prueba Rápida de anticuerpo de FIV + Antígeno de FeLV Combo en Casete (Sangre entera/Suero/Plasma)

### Ficha Técnica

REF VIII-425 Español

#### USO PREVISTO

Prueba Rápida de anticuerpo de FIV + Antígeno de FeLV Combo en Casete (Sangre entera / Suero / Plasma) es un casete combinado para diagnosticar diferencialmente la presencia del anticuerpo de inmunodeficiencia felina y el antígeno del virus de la leucemia felina en la sangre completa del suero o el plasma y el plasma.

#### PRINCIPIO

Casete de prueba rápida de anticuerpo de FIV + Antígeno de FeLV se basa en un ensayo inmunocromatográfico de flujo lateral en sándwich. El casete de prueba tiene dos ventanas de prueba. Cada ventana de prueba tiene una zona invisible T (prueba) y una zona C (control). Cuando la muestra se aplica en los pocillos de la muestra en el casete, el líquido fluirá lateralmente sobre la superficie de la tira de prueba. Si hay suficiente anticuerpo de inmunodeficiencia felina o antígeno del virus de la leucemia felina en la muestra, aparecerá una línea T visible en la ventana de prueba correspondiente. 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 de anticuerpos de inmunodeficiencia felina o antígeno del virus de la leucemia 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

##### Materials Provided

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

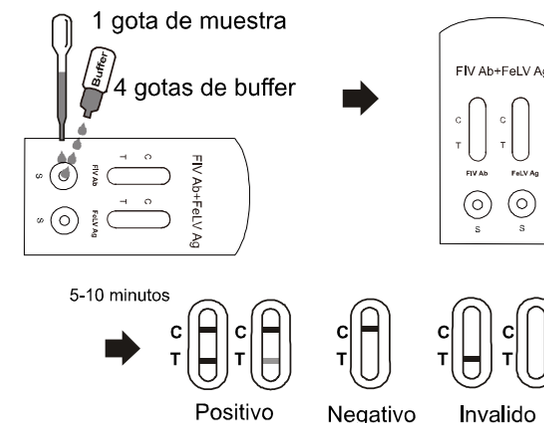
##### Materiales requeridos pero no proporcionados

- Tiemporizador
- Centrifuge (for plasma)
- Contenedores de muestras

#### INSTRUCCIONES DE USO

Permita que el casete de prueba, la muestra, el buffer y / o los controles se equilibren a temperatura ambiente (15-30 ° C) antes de la prueba.

- Recoja muestras completas de sangre, suero o plasma y asegúrese de que las muestras no puedan ser turbias o precipitadas. Utilice únicamente muestras claras, no hemolizadas. No deje las muestras a temperatura ambiente durante períodos prolongados. Las muestras de suero y plasma se pueden almacenar a 2-8 ° C por hasta 3 días. Para el almacenamiento a largo plazo, las muestras de suero y plasma deben mantenerse por debajo de -20 ° C.
- Coloque el casete de prueba en una superficie limpia y nivelada.
- Sostenga el gotero verticalmente y transfiera **1 gota de muestra** (aproximadamente 25 µl) al pocillo de la muestra e inmediatamente agregue **4 gotas de buffer** (aproximadamente 160 µl) a cada pocillo de la muestra, luego inicie el temporizador. Vea la siguiente ilustración.
- Lea el resultado en **5-10 minutos**. No interpretar los resultados 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:** No aparece ninguna línea de color en la región C, independientemente de la apariencia de la línea T.

#### LIMITACIONES

Casete de prueba rápida de anticuerpo de FIV + Antígeno de FeLV es para uso exclusivo 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 PCR o ELISA 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