

VET-CHECK
CAV-2 Ag

METODO IMMUNOCROMATOGRAFICO

REF VR016

IVD

Σ 10 pz

SCOPO DEL TEST

Il test CAV-2 Ag è un test rapido immunocromatografico per la rilevazione qualitativa dell'antigene dell'Adenovirus Canino di tipo 2 nelle secrezioni oculari e nasali del cane.

PRINCIPIO

Il test rapido CAV-2 Ag è costituito da una membrana suddivisa in una zona "T" del test e una zona "C" di controllo.

Quando il campione viene depositato nella zona "S" di deposizione, migra per capillarità sulla membrana.

Se gli antigeni dell'Adenovirus di tipo 2 sono presenti nel campione, nella zona "T" del test si svilupperà una banda colorata.

Una banda colorata dovrà, in ogni caso, apparire anche nella zona "C" di controllo ad indicare che il test è stato eseguito correttamente.

REAGENTI E MATERIALI

REAGENTI E MATERIALI FORNITI

- 10 card confezionate singolarmente con pipetta e disidratante
- 10 provette contenenti soluzione diluente
- 10 tamponi per la raccolta del campione
- 1 manuale d'uso

MATERIALI NECESSARI MA NON FORNITI

- Timer

PRECAUZIONI D'USO

- Solo per uso professionale e diagnostico *in vitro*.
- Non usare il prodotto dopo la data di scadenza.
- Non utilizzare il prodotto se la confezione dovesse risultare danneggiata.
- Non mangiare, bere o fumare nella zona in cui è utilizzato o conservato il prodotto.

- Trattare tutti i campioni ed i materiali utilizzati come materiali a potenziale rischio biologico.
- I materiali utilizzati vanno smaltiti in accordo con le disposizioni delle autorità locali in materia.

CONSERVAZIONE E STABILITÀ

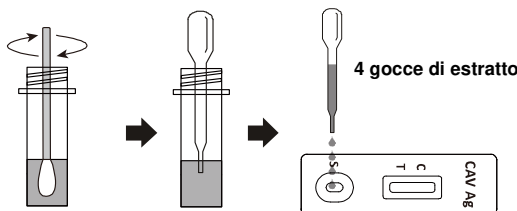
- Conservare il kit a temperatura ambiente (2-30°C). Non congelare.
- Il prodotto è stabile fino alla data di scadenza indicata sull'etichetta se correttamente conservato.

RACCOLTA E PREPARAZIONE DEI CAMPIONI

Raccogliere il campione di secrezione dall'occhio o dal naso del cane strofinando accuratamente il tampone e assicurandosi che sia sufficientemente bagnato.

PROCEDURA

1. Portare le card e i campioni a temperatura ambiente.
2. Raccogliere un campione di secrezione oculare o nasale con uno dei tamponi presenti nella confezione.
3. Inserire il tampone contenente il campione da analizzare in una provetta contenente la soluzione diluente. Agitare il tampone nella provetta per ottenere un'accurata estrazione.
4. Rimuovere la card dal sacchetto di alluminio e appoggiarla su una superficie piana.
5. Utilizzando la pipetta contagocce, depositare nel pozzetto del campione "S" 4 gocce di questo estratto.
6. Attendere **5 minuti** a temperatura ambiente e leggere il risultato.
7. Non effettuare la lettura del risultato oltre i 15 minuti.



INTERPRETAZIONE DEL RISULTATO

Una banda colorata apparirà nella sezione "C" di controllo della card se il test è stato effettuato correttamente.

RISULTATO POSITIVO: Una seconda banda nella zona "T" indicherà che il test è positivo.

RISULTATO NEGATIVO: Se appare solo la banda di controllo, il test è da considerare negativo.

RISULTATO NON VALIDO: Se non appare nessuna banda nella sezione "C" di controllo, il test non è valido e va ripetuto con una nuova card.



CONTROLLO DI QUALITÀ










Il test include un sistema di controllo interno costituito dalla banda colorata che compare nella zona di controllo "C". La comparsa di questa banda conferma che il test è stato eseguito correttamente con un volume di campione sufficiente, che l'assorbimento della membrana è risultato adeguato e la procedura corretta.

I controlli non sono forniti con il kit; in ogni modo si raccomanda di testare controlli positivi e negativi, come buona pratica di laboratorio, per confermare la procedura del test e verificarne le corrette caratteristiche.

LIMITI DELLA PROCEDURA

Pur essendo questo test molto accurato, potrebbero presentarsi rari casi dubbi che vanno trattati con tecniche alternative. Come per tutti i test diagnostici, i risultati dovrebbero essere interpretati unitamente ad altre considerazioni cliniche e mediche.

SIMBOLOGIA USATA IN METODICA E SULLE ETICHETTE

 +2°C - +30°C	Limiti di Temperatura		Utilizzare entro (ultimo giorno del mese) YYYY-MM
	Codice del lotto		Dispositivo medico diagnostico <i>in vitro</i>
	Fabbricante		Numero di Catalogo
	Contenuto sufficiente per < n > prove		Consultare le istruzioni per l'uso
	Non riutilizzare		

Rev.1.0 - 2023.01



Delta Chemie Biotechnology s.a.s.
Via Nuova Poggioreale, 157 - 80143 - Napoli - Italy
TEL/FAX: +39 081 787 1577
E-MAIL: info@deltachemie.it
WEB: www.deltachemie.it