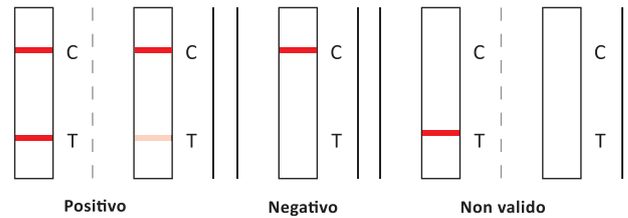


Starttest® Leucemia e Immunodeficienza Felina (FeLV Ag/FIV Ab) combo test, sviluppato e prodotto da Vetmotive® Srl, è un test rapido per la rilevazione qualitativa dell'antigene del virus della Leucemia Felina e dell'anticorpo del virus dell'Immunodeficienza Felina nel sangue del gatto.

Il test è solo per uso diagnostico in vitro. È destinato all'uso professionale da parte di operatori sanitari. Il test si basa sulla tecnologia di Immunoassay (dosaggio immunologico). Il dispositivo presenta una finestra sulla quale sono rappresentate la lettera T (test) e la lettera C (controllo).

Una volta prelevato e inserito nel pozzetto del dispositivo, il campione verrà assorbito e risalirà attraverso la membrana.

Se è presente l'antigene del virus della Leucemia Felina e l'anticorpo dell'Immunodeficienza Felina in corrispondenza della lettera T della finestra del dispositivo, apparirà una banda visibile. Il dispositivo contiene una banda di controllo (C) che si colorerà per tutti i test validi. Se la banda di controllo qualità C non viene visualizzata, il risultato del test non può considerarsi valido, anche se venisse visualizzata la banda T di rilevamento.



CARATTERISTICHE DI PERFORMANCE

	SENSIBILITÀ	SPECIFICITÀ	ACCURATEZZA
FeLV Ag Test	98,04%	98,70%	98,44%
FIV Ab Test	97,50%	96,67%	96,88%

FeLV Ag Test- Riferimento: Real-time RT PCR; FIV Ab test- Riferimento: Western blot

COMPONENTI DEL KIT

COMPONENTI	5 TESTS/BOX	10 TESTS /BOX
Dispositivo per test FeLV Ag / FIV Ab	5	10
Contagocce monouso	5	10
Provetta (EDTA) per la raccolta di sangue	5	10
Flacone di reagente per il test FeLV/FIV	1	1
Foglietto illustrativo	1	1

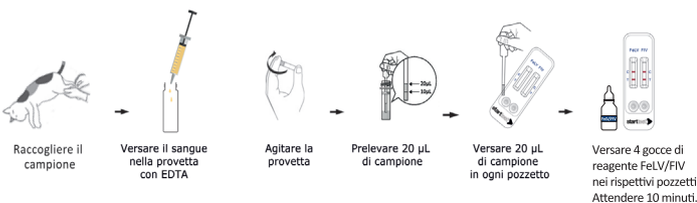
CAMPIONE

Sangue intero o plasma.

PROCEDURA PER EFFETTUARE IL TEST

- Estrarre dalla scatola:
 - Le buste di alluminio contenenti i dispositivi
 - La busta contenente le provette con EDTA per la raccolta di sangue
 - La busta contenente il flacone di reagente
 - La busta contenente i contagocce
- Estrarre il dispositivo dalla busta di alluminio e posizionarlo orizzontalmente su una superficie pulita.
- Prelevare il campione di sangue con una siringa.
- Versare il sangue contenuto nella siringa nella provetta con EDTA.
- Agitare la provetta 3-5 volte.*
- Prelevare 20 microlitri (20 µL) di campione con il contagocce per il pozzetto FIV e 20 microlitri (20 µL) di campione per il pozzetto FELV.
- Versare 20 microlitri (20 µL) di campione nel pozzetto FIV e 20 microlitri (20 µL) di campione nel pozzetto FELV.
- Versare 4 gocce di reagente FeLV/FIV nei rispettivi pozzetti
- Il risultato sarà visibile in 5-10 minuti.

N.b.:* I campioni sottoposti ad emolisi possono alterare i risultati; se questo accade separare il siero mediante la centrifuga e prelevare il plasma



INTERPRETAZIONE DEI RISULTATI

- 1) Positivo: Vengono visualizzate entrambe le bande C e T, (indipendentemente dal fatto che la banda T sia marcata o meno).
- 2) Negativo: Viene visualizzata la banda C di controllo.
- 3) Non valido: La banda di controllo qualità C non viene visualizzata indicando che il test non è valido, indipendentemente dal fatto che la banda di rilevamento T venga visualizzata o meno.

PRECAUZIONI

- Per ottenere risultati validi, si prega di attenersi rigorosamente a queste istruzioni.
- Prestare attenzione alla data di scadenza riportata sulla busta in alluminio prima dell'uso.
- Non utilizzare i kit scaduti.
- Mantenere sigillato sino al momento dell'uso e, una volta aperto, usare immediatamente, per evitare l'eccessiva esposizione all'aria e all'umidità.
- Tutti i dispositivi contenuti nella scatola sono monouso, non riutilizzare.
- Una volta che il test è finito, si prega di smaltire correttamente tutti i campioni e i kit secondo le Buone Pratiche di Laboratorio (BPL).
- Non spostare la striscia reattiva dopo l'applicazione del campione.
- I componenti di questo kit sono stati sottoposti a controllo qualità come lotto standard. Non mescolare i componenti di lotti diversi.
- Non usare se la confezione è danneggiata.
- Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.
- Tutti i campioni devono essere manipolati come potenzialmente infettivi; lavare e disinfettare le mani dopo la manipolazione.

LIMITAZIONI

Il test è solo per uso veterinario e per la diagnosi in vitro, non è in grado di escludere tutte le possibilità di falsi negativi e falsi positivi causati da vari fattori.

CONSERVAZIONE

- I kit devono essere conservati tra i 2 e i 30°C. NON CONGELARE.
- Proteggere dalla luce diretta del sole.
- Utilizzare i test con un tasso di umidità tra il 10 e il 90%.
- Non utilizzare i kit oltre la data di scadenza.

	Read instructions for use Leggere le istruzioni per l'uso		Test per Kit
	In vitro diagnostic medical device Dispositivo diagnostico in vitro		Do not reuse Monouso
	Storage temperature Temperatura di conservazione		Do not use if package is damaged Non usare se la confezione è danneggiata
	Keep away from sunlight Proteggere dalla luce diretta del sole		Protect from humidity Proteggere dall'umidità
	Batch number Lotto		Use by / Expires Scadenza
	Biological Risk Rischio Biologico		Recyclable Riciclabile



Prodotto fabbricato in Paesi extra UE
 Importato da: VetMotive® Srl - Via Fontana dell'Oste 29/A
 00034 Colleferro (RM-Italy)
 E-mail: sales@vetmotive.com
 www.vetmotive.com

Distribuito da:
 VetMotive® Srl
 Via Fontana dell'Oste 29/A
 00034 Colleferro (RM-Italy)

