

SNAP® Combo Plus

SNAP Combo Plus FeLV Ag/FIV Ab test is an enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA) for the simultaneous detection of feline leukemia virus (FeLV) antigen and antibodies control the virus de l'immunodéficience féline (FIV) in feline serum, plasma or whole blood.

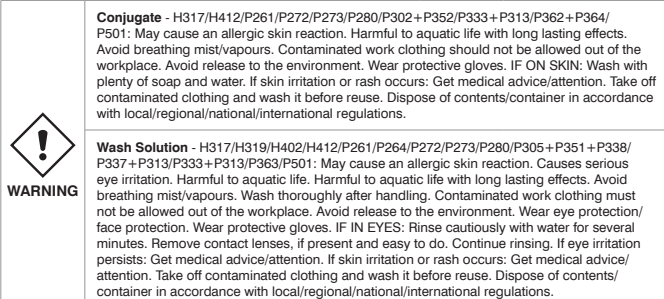
Precautions and warnings.

- All waste should be properly decontaminated prior to disposal.
- Do not mix components from kits with different serial numbers.
- Do not use a SNAP device that has been activated prior to the addition of sample.
- Refer to country specific Safety Data Sheet for regional hazard identification.

Storage.

- SNAP devices and test reagents must be stored at 2-8°C.
- All components must be at room temperature 18-25°C before running the test - **DO NOT HEAT.**

Kit components				
Item	Reagent	5 test Quantity	15 test Quantity	30 test Quantity
1	1 bottle Anti-FeLV/FIV Ag-HRPo conjugate	3.5 mL	3.5 mL	7.0 mL
2	SNAP device: Monoclonal antibodies to p27, inactivated FIV antigen, and positive and negative controls	5	15	30
Reagents contained in each device:				
Wash solution		0.4 mL	0.4 mL	0.4 mL
Substrate solution		0.6 mL	0.6 mL	0.6 mL
Other components: transfer pipettes, sample tubes, and reagent rack				

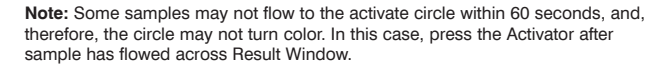


Sample information

- Samples must be at room temperature 18-25°C before beginning test procedure.
- Serum or plasma, either fresh, previously frozen or stored at 2-8°C, may be used in this test.
- Serum or plasma may be stored for up to 7 days at 2-8°C. For longer storage, sample should be frozen (-20°C or colder).
- Previously frozen or older samples must be centrifuged before use.
- Hemolyzed or lipemic samples will not affect results.
- EDTA or heparin in plasma will not affect results.
- Whole blood may be used. Whole blood must be anticoagulated (eg. EDTA, heparin) and may be used either fresh or after refrigeration 2-8°C for up to one week.

Test procedure

- Using the pipette that is provided, transfer **3 drops of sample** (whole blood, serum, or plasma) into sample tube.
- Holding bottle vertical, add **4 drops of conjugate** to the sample tube.
- Cap the sample tube and mix thoroughly by **inverting tube 3-5 times**.
- Place the device on a flat surface. Add contents of sample tube to Sample Well, being careful not to splash contents outside of Sample Well. Sample will flow across Result Window, reaching Activate Circle in approximately 30-60 seconds. Some sample may remain in Sample Well.
Watch carefully for sample or blue color in the Activate Circle.
- When color **FIRST** appears in Activate Circle push Activator firmly until it is flush with the device body.



Note: Some samples may not flow to the activate circle within 60 seconds, and, therefore, the color may not turn color. In this case, press the Activator after sample has flowed across Result Window.

- Keep the device horizontal to ensure accurate results.
- Read test result at **10 minutes**. Note: positive control may develop sooner, but results are not complete until 10 minutes.

Interpreting test result

To determine test results, read the reaction spots in the Result Window. Color development in sample spots is proportional to the concentration of FeLV antigen or FIV antibody in the sample. If no color develops in the positive control spot, repeat the test.

Positive result	Invalid result
Only positive control spot develops color.	
Positive result	Invalid result
FeLV Antigen	FeLV antigen and FIV antibody
Positive control spot and sample spot develop color.	Positive control spot and sample spot develop color.
Positive control spot and sample spot develop color.	Positive control spot and sample spot develop color.

Reaction with negative control

The negative control spot serves as a safeguard against false positives and helps indicate that the assay has been run properly.

Positive result	Invalid result
If color in the FIV Ab or FeLV Ag sample spot is darker than negative control spot, result is positive for that spot.	If color in the negative control spot is equal to or darker than FIV Ab or FeLV Ag sample spot, result is invalid for that sample spot.

- Background**
If the sample is allowed to flow past the Activate Circle, background color may result. Some background color is normal. However, if colored background obscures test result, repeat the test.
- No color development**
If positive control does not develop color, repeat the test.

IDEXX SNAPshot Dx® Analyzer

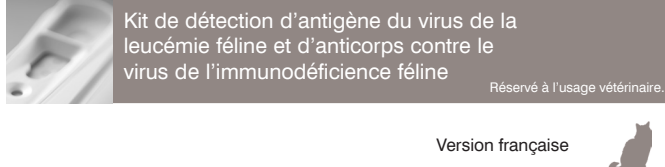
Test results can also be read using the SNAPshot Dx Analyzer. A complete description of how to enter patient data and read test results using the SNAPshot Dx Analyzer can be found in the SNAPshot Dx Analyzer Operator's Guide.

Symbol descriptions	Descriptions des symboles
LOT Use by date	ECOREP Autorized representative in the European Community
SN Batch code (lot)	U Consult instructions for use
IVD Temperature limitation	IVD In-vitro diagnostic
M Manufacturer	D Date of manufacture
REF Catalog number	D Date of manufacture

Assistance technique IDEXX
E.U./Canada: 1 800 248 2483 • idexx.com
Australia: 1300 44 33 99 • idexx.com.au
Europe: idexx.eu

Assistenza tecnica IDEXX
E.U./Canada: 1 800 248 2483 • idexx.com
Australia: 1300 44 33 99 • idexx.com.au
Europe: idexx.eu

Assistenza tecnica IDEXX
E.U./Canada: 1 800 248 2483 • idexx.com
Australia: 1300 44 33 99 • idexx.com.au
Europe: idexx.eu



SNAP® Combo Plus

Le SNAP Combo Plus FeLV/FIV est un épreuve immuno-enzymatique (ELISA) qui permet de détecter simultanément l'antigène du virus de la leucose féline (FeLV) et les anticorps contre le virus de l'immunodéficience féline (FIV) dans le sérum, le plasma ou le sang entier félin.

Précautions d'emploi et mises en garde

- Tous les déchets doivent être adéquatement décontaminés avant d'être mis au rebut.
- Né pas mélanger les composants de trousseaux ayant différents numéros de série.
- Né pas utiliser le SNAP device qui a été activé avant que n'y soit ajouté l'échantillon.
- Se référer à la fiche de données de sécurité spécifique au pays pour identifier les dangers régionaux.

Conditions de conservation.

- Les dispositifs SNAP et les réactifs de test doivent être conservés à 2-8°C.
- Tous les composants doivent être à température ambiante 18-25°C avant d'effectuer le test - **NE PAS CHAUFFER.**

Composants du Kit				
Article	Réactif	Quantité 5 test	Quantité 15 Test	Quantité 30 Test
1	1 Flacon de conjugué Anti-FeLV/FIV Ag- HRPo	3.5 mL	3.5 mL	7.0 mL
2	Dispositif SNAP: Anticorps monoclonaux anti-p27, antigènes FIV inactivés, contrôles positifs et négatifs.	5	15	30
Réactifs présents dans chaque dispositif:				
Solution de lavage		0.4 mL	0.4 mL	0.4 mL
Solution de substrat		0.6 mL	0.6 mL	0.6 mL
Autres composants: pipettes de transfert, tubes d'échantillon et portoir à réactifs				

Conjugate - H317H412P261/P272/P273/P280/P302+P302/P333+P313/P362+P364/P501: Peut provoquer une allergie cutanée. Éviter de respirer les brouillards/vapeurs. Les vêtements de travail contaminés ne doivent pas sortir du lieu de travail. Éviter le contact avec l'environnement. Porter des gants de protection. EN CAS DE CONTACT AVEC LA PEAU: Laver abondamment à l'eau et au savon. En cas d'irritation ou d'éruption cutanée: consulter un médecin. Enlever les vêtements contaminés et les laver avant utilisation. Éliminer le contenu/recipient contaminé aux réglementations locales/régionales/nationales/internationales.

Solution de lavage - H317H412P261/P272/P273/P280/P302+P302/P333+P313/P362+P364/P501: Peut provoquer une allergie cutanée. Éviter de respirer les brouillards/vapeurs. Les vêtements de travail contaminés ne doivent pas sortir du lieu de travail. Éviter le contact avec l'environnement. Porter un équipement de protection des yeux/du visage. Porter des gants de protection. EN CAS DE CONTACT AVEC LES YEUX: Rincer avec précaution à l'eau pendant plusieurs minutes. Enlever les lentilles de contact si elles sont portées et si elles peuvent être facilement enlevées. Continuer à rincer. Si l'irritation oculaire persiste: consulter un médecin. En cas d'irritation ou d'éruption cutanée: consulter un médecin. Enlever les vêtements contaminés et les laver avant utilisation. Éliminer le contenu/recipient contaminé aux réglementations locales/régionales/nationales/internationales.

Informations concernant les prélevements

- Les prélevements doivent être portés à température ambiante 18-25°C avant d'effectuer la procédure de test.
- Il est possible d'utiliser du sérum ou du plasma frais, congelé ou conservé à 2-8°C pour ce test.
- Le sérum et le plasma peuvent être conservés pendant 7 jours maximum à 2-8°C. Pour une durée de conservation plus longue, congeler l'échantillon (20°C ou à une température inférieure).
- Les prélevements congelés ou moins récents doivent être centrifugés avant emploi.
- Les prélevements hémolytés ou lipémiques n'affectent pas les résultats.
- La présence d'EDTA ou d'héparine dans le plasma n'affecte pas les résultats.
- Il est possible d'utiliser du sang entier. Le sang entier doit être anticoagulé (ex. EDTA, héparine) et peut s'utiliser frais ou après réfrigération à 2-8°C pendant une semaine maximum.

Procédure de test

- À l'aide de la pipette fournie, verser **3 gouttes** de prélevement (sang entier, sérum ou plasma) dans le tube de prélevement.
- Tenir le flacon à la verticale et ajouter **4 gouttes** de conjugué au tube de prélevement.
- Reboucher le tube de prélevement et mélanger soigneusement par retournements **3 à 5 fois**.
- Placer le dispositif sur une surface plane. Ajouter la totalité du contenu du tube de prélevement au puits à prélevement en veillant à ne pas répandre le contenu hors du puits. Le prélevement va s'écouler sur la fenêtre de lecture (et faire disparaître les pastilles colorées) pour aller jusqu'au cercle d'activation, qu'il atteigne en 30-60 secondes environ. Une partie du prélevement peut rester dans le puits.

Vérifier attentivement l'apparition du prélevement ou d'une coloration bleue dans le cercle d'activation.

- DÉS QUE la couleur apparaît dans le cercle d'activation, appuyer fermement sur l'activateur jusqu'à ce qu'il soit à niveau avec le corps du dispositif.

Remarque: certains prélevements peuvent ne pas s'écouler vers le cercle d'activation dans les 60 secondes, auquel cas l'activateur ne change pas de couleur. Si cela se produit, appuyer sur l'activateur une fois que le prélevement a traversé la fenêtre de lecture.

- Maintenir le dispositif à l'horizontale pour assurer la précision des résultats.
- Attendre **10 minutes** avant d'interpréter le résultat. **Remarque:** le contrôle positif peut changer de coloration plus tôt, mais les résultats ne sont définitifs qu'après 10 minutes.

Interprétation du test

Pour interpréter les résultats du test, observer les pastilles réactives dans la fenêtre de lecture. La variation de couleur des pastilles de prélevement est proportionnelle à la concentration d'antigène FeLV ou d'anticorps FIV dans le prélevement. Si aucune coloration n'apparaît dans le contrôle positif, refaire le test.

Résultat Négatif	Résultat Positif
Seule la pastille du contrôle positif change de couleur.	
Résultat Positif	Antigène FeLV et Anticorps FIV
Antigène FeLV: Positive control spot and FeLV Ag sample spot develop color.	Antigène FeLV: La pastille du contrôle positif et celle des deux cellules développent une coloration.
Anticorps FIV: La pastille du contrôle positif et celle du prélevement Ac FIV changent de coloration	Anticorps FIV: La pastille du contrôle positif et celle du prélevement Ac FIV changent de coloration

Réaction avec le contrôle négatif

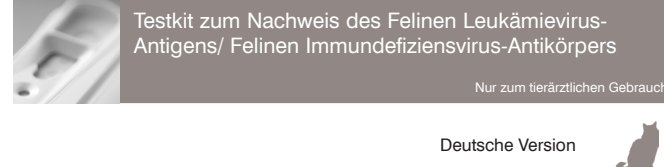
La pastille de contrôle négatif sert à éviter les résultats faussement positifs et permet de s'assurer que le dosage a été correctement effectué.

- Résultat Positif**
Si la couleur de la pastille du prélevement Ac FIV ou FeLV est plus sombre que celle de la pastille du contrôle négatif, le résultat est positif pour la pastille en question.
- Résultat non valide**
Si la couleur de la pastille du contrôle négatif est similaire ou plus sombre que celle de la pastille du prélevement Ac FIV ou FeLV, le test n'est pas valide pour la pastille du prélevement en question.

- Fond**
Si le prélevement a dépassé le cercle d'activation, une coloration de fond peut apparaître. Ceci est normal dans une certaine mesure. Néanmoins, si la coloration de fond empêche de lire le test, il faut refaire le test.
- Absence de couleur**
Si aucune couleur n'apparaît dans le contrôle positif, refaire le test.

L'Analyseur IDEXX SNAPshot Dx®

Les résultats des tests peuvent aussi être lus à l'aide de l'analyseur SNAPshot Dx. Une description complète de la méthode à suivre pour saisir les données du patient et lire les résultats des tests à l'aide de l'analyseur SNAPshot Dx figure dans le guide d'utilisation du SNAPshot Dx.



SNAP® Combo Plus

Der SNAP Kombi Plus FeLV/FIV-Akt ist ein Enzymimmunoassay (ELISA) zum gleichzeitigen Nachweis des Felines Leukämievirus (FeLV)-Antigens und den Felines Immunodefizienzvirus (FIV)-Antikörpern in Serum, Plasma oder Vollblut von Katzen.

Vorsichtsmaßnahmen und Warnhinweise

- Alle Abfallstoffe müssen vor der Entsorgung ordnungsgemäß dekontaminiert werden.
- Bestandteile dieses Kits dürfen nicht mit Komponenten anderer Chargen-Nummern gemischt werden.
- Wenn eine SNAP Testeinheit vor Zugabe der Probe aktiviert wurde, darf sie nicht verwendet werden.
- Für die regionale Gefahrdentifikation verweisen wir auf das länderspezifische Sicherheitsdatenblatt.

Lagerung.

- SNAP-Testeinheiten und Testreagenzien bei 2-8°C lagern.
- Alle Komponenten müssen vor der Durchführung des Tests auf Zimmertemperatur 18-25°C gebracht werden - **NICHT ERHITZEN.**

Kittkomponenten				
Artikel	Reagenz	Menge 5 Tests	Menge 15 Tests	Menge 30 Tests
1	1 Fläschchen Anti-FeLV/FIV Ag (inaktiviert): HRPo-Konjugat	3,5 ml	3,5 ml	7,0 ml
2	SNAP Testeinheit: Monoklonale Antikörper gegen p27, inaktiviertes FIV-Antigen und positive und negative Kontrolle	5	15	30
In jeder Testvorrichtung enthaltene Reagenzien:				
Waschlösung		0,4 ml	0,4 ml	0,4 ml
Substratlösung		0,6 ml	0,6 ml	0,6 ml
Sonstige Komponenten: Transferpipetten, Probenröhrchen und Reagenzständer				

Konjugat - H317H412P261/P272/P273/P280/P302+P302/P333+P313/P362+P364/P501: Kann allergische Hautreaktionen verursachen. Schädlich für Wasserorganismen, mit langfristiger Wirkung. Entnehmen von Nabel/Damf vermeiden. Kontaminierte Arbeitskleidung nicht außerhalb des Arbeitsplatzes tragen. Freisetzung in die Umwelt vermeiden. Schutzhandschuhe tragen. BEI KONTAKT MIT DER HAUT: Mit viel Wasser und Seife waschen. Bei Hautreizung oder -ausschlag: Ärztlichen Rat einholen/ärztliche Hilfe hinzuziehen. Kontaminierte Kleidung aussuchen und vor erneutem Tragen waschen. Inhalt/Behälter gemäß den lokalen/regionalen/nationalen/internationalen Vorschriften der Entsorgung zuführen.

Waschlösung - H317H412P261/P272/P273/P280/P302+P302/P333+P313/P362+P364/P501: Kann allergische Hautreaktionen verursachen. Verursacht schwere Augenreizung. Schädlich für Wasserorganismen, mit langfristiger Wirkung. Entnehmen von Nabel/Damf vermeiden. Nach Handabwusch Hände gründlich waschen. Kontaminierte Arbeitskleidung nicht außerhalb des Arbeitsplatzes tragen. Freisetzung in die Umwelt vermeiden. Augenschutz/Geschützt/Geschützt tragen. Schutzhandschuhe tragen. BEI KONTAKT MIT DEN AUGEN: Einige Minuten lang behutsam mit Wasser spülen. Eventuell vorhandene Kontaktlinsen nach Möglichkeit entfernen. Weiter spülen. Bei anhaltender Augenreizung: Ärztlichen Rat einholen/ärztliche Hilfe hinzuziehen. Bei Hautreizung oder -ausschlag: Ärztlichen Rat einholen/ärztliche Hilfe hinzuziehen. Kontaminierte Kleidung aussuchen und vor erneutem Tragen waschen. Inhalt/Behälter gemäß den lokalen/regionalen/nationalen/internationalen Vorschriften der Entsorgung zuführen.

Gebrauchsanweisung

- Vor der Testdurchführung müssen die Proben auf Zimmertemperatur 18-25°C gebracht werden.
- Für diesen Test kann frisches, gefrorenes oder bei 2-8°C gelagertes Serum oder Plasma verwendet werden.
- Serum oder Plasma kann bis zu 7 Tage bei 2-8°C gelagert werden. Zur längeren Lagerung sollte die Probe gefroren werden (-20°C oder kälter).
- Gefrorene oder ältere Proben vor der Verwendung zentrifugieren.
- Die Ergebnisse werden durch hämolytierte oder lipämische Proben nicht beeinträchtigt.
- Die Ergebnisse werden durch EDTA oder Heparin im Plasma nicht beeinträchtigt.
- Vollblut ist für den Test geeignet. Vollblut kann anticoaguliert (z.B. EDTA, Heparin) entweder frisch oder gekühlt bei 2-8°C bis max. 1 Woche verwendet werden.

Testverfahren

- Mit der im Lieferumfang enthaltenen Pipette **3 Tropfen der Probe** (Vollblut, Serum oder Plasma) in das Probenröhrchen pipettieren.
- Die Konjugatfälsche senkrecht halten und **4 Tropfen Konjugat** in das Probenröhrchen hinzufügen.
- Das Probenröhrchen verschließen und **3-5 mal** umdrehen, um den Inhalt gut zu vermischen.
- Die Testeinheit auf eine ebene Unterlage legen. Den Inhalt des Probenröhrchens in die Probenvertiefung geben. Dabei sollte nichts außerhalb der Probenvertiefung verspritzt werden. Die Probe fließt nun über das Ergebnissenster und erreicht nach ca. 30 bis 60 Sekunden das Aktivierungsauge. Es kann vorkommen, dass ein Rest der Probe in der Probenvertiefung zurückbleibt.

Achten Sie sorgfältig auf das Erscheinen von Probenmaterial oder Blaufärbung im Aktivierungsauge.

- SOBALD sich das Aktivierungsauge zu verfärben beginnt, den Aktivator fest herunter drücken, bis er genau mit dem Rand der Testeinheit abschließt.

Hinweis: Manchmal fließt die Probe nicht innerhalb von 60 Sekunden zum Aktivierungsauge und der Kreis nimmt eventuell keine Färbung an. In diesem Fall den Aktivator herunterdrücken, wenn die Probe durch das Ergebnissenster geflossen ist.

- Um eine korrekte Ergebnisse zu gewährleisten, ist es notwendig, dass sich die Testeinheit in horizontaler Lage befindet.

- Nach 10 Minuten das Ergebnis ablesen. **Hinweis:** Die positive Kontrolle kann sich schon früher verfärben, jedoch sind die Ergebnisse erst nach 10 Minuten gültig.

Testauswertung

Zur Ermittlung des Testergebnisses die Reaktionsfelder im Ergebnissenster ablesen. Die Farbentwicklung an den Indikatorfeldern ist proportional zur FeLV-Antigen-Konzentration oder der FIV-Antikörper-Konzentration der Probe. Den Test Indikatorfeld wiederholen, wenn sich bei der positiven Kontrolle keine Färbung einstellt.

Positives Ergebnis	FeLV-Antigen und FIV-Antikörper	FIV-Antikörper
Die positive Kontrolle und die beiden das FeLV-Ag-Indikatorfelder verfärben sich.	Die positive Kontrolle und die beiden das FeLV-Ag-Indikatorfelder verfärben sich.	Die positive Kontrolle und das FIV-Ac-Indikatorfeld verfärben sich.

Reaktion mit negativer Kontrolle

Eine Verfärbung der negativen Kontrolle ist eine Rückversicherung gegen falsch positive Ergebnisse.

- Positives Ergebnis**
Wenn die Färbung des FIV-Ac-Indikatorfelds oder des FeLV-Ag-Indikatorfelds dunkler ist als die negative Kontrolle, ist das Ergebnis für dieses Indikatorfeld positiv.
- Ungültige Ergebnisse**
Wenn die Färbung der negativen Kontrolle gleich oder dunkler als die negative Kontrolle ist, ist der Test für dieses Feld ungültig.

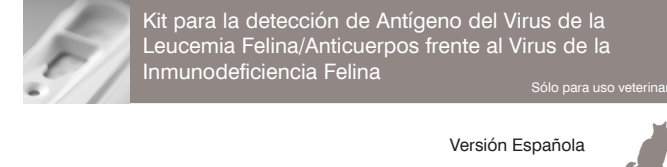
- Hintergrund**
Wenn die Probe über das Aktivierungsauge hinaus läuft, kann sich eine Hintergrundfärbung ergeben. Etwas Hintergrundfärbung ist normal. Wenn jedoch ein farbiger Hintergrund das Testergebnis überdeckt, den Test wiederholen.
- Keine Farbentwicklung**
Wenn die Färbung des Indikatorfelds dunkler ist als die der negativen Kontrolle, ist das Ergebnis positiv.

IDEXX SNAPshot Dx® Analysegerät

Die Testergebnisse können auch mit Hilfe des SNAPshot Dx Analysegeräts abgelesen werden. Die Gebrauchsanweisung des SNAPshot Dx enthält eine detaillierte Beschreibung, wie Patientendaten eingegeben und Testergebnisse abgelesen werden können.

Symbol-Beschreibungen	Descriptions des symboles
LOT Verwendbar bis	ECOREP Autorisierte EG-Vertretung
SN Chargenbezeichnung (Ch.-B.)	U Gebrauchsinformation beachten
IVD Seriennummer	IVD In-vitro-Diagnostikum
M Zulässiger Temperaturbereich	D Herstellungsdatum
REF Hersteller	D Date de fabrication
REF Katalognummer	D Date de fabrication

*SNAP und SNAPshot Dx sind Schutzmarken oder eingetragene Schutzmarken von IDEXX Laboratories, Inc. oder einer ihrer Tochtergesellschaften oder IDEXX, Inc. in den Vereinigten Staaten und/oder in anderen Ländern.



SNAP® Combo Plus

El test SNAP Combo Plus FeLV Ag/FIV Ab es un ensayo de inmunoadsorción enzimática (ELISA, o enzyme-linked immunosorbent assay) para la detección simultánea de antígenos e anticorpos del virus de la leucemia felina (FeLV) y anticuerpos frente al virus de l'immunodéficience féline (FIV) en suero, plasma o sangre entera de felinos.

Precauciones y advertencias.

- Todos los desechos deben descontaminarse correctamente antes de ser eliminados.
- No mezclar los componentes que procedan de kits con diferentes números de lote.
- No usar un dispositivo SNAP que haya sido activado antes de haber añadido de una muestra.
- Consultar la Hoja de Datos de Seguridad específica del país para identificación de peligros regionales.

Almacenamiento.

- Los dispositivos SNAP y los reactivos de prueba deberán almacenarse a temperaturas de 2-8°C.
- Todos los componentes deberán estar a temperatura ambiente 18-25°C antes de proceder con la prueba - **NO CALENTAR.**

Componentes del kit				
Artículo	Reactivo	Cantidad 5 pruebas	Cantidad 15 pruebas	Cantidad 30 pruebas
1	1 frasco de anti-FeLV/FIV Ag: conjugado de HRPo	3.5 mL	3.5 mL	7.0 mL
2	Dispositivo SNAP: Anticuerpos monoclonales a p27, antígeno de FIV inactivado, y controles positivo y negativo	5	15	30
Reactivos contenidos en cada dispositivo:				
Solución de lavado		0.4 mL	0.4 mL	0.4 mL
Solución de sustrato		0.6 mL	0.6 mL	0.6 mL
Otros componentes: pipetas cuentagotas, tubos de ensayo, y un soporte de reactivos				

Conjugado - H317H412P261/P272/P273/P280/P302+P302/P333+P313/P362+P364/P501: Puede provocar una reacción alérgica en la piel. Noivo para los organismos acuáticos: con efectos nocivos duraderos. Evitar respirar neblinas/vapores. Lavar a la piel cuidadosamente después de manipularla. A la hora de trabajar contaminada no puede salir del local de trabajo. Evitar la liberación para el ambiente. Usar equipo de protección personal. EN CASO DE CONTACTO CON LA PIEL: Lavar con agua y jabón abundante. En caso de irritación o erupción cutánea: consultar a un médico. Quitar las prendas contaminadas y lavarlas antes de volver a usarlas. Eliminar el contenido/recipiente de conformidad con la normativa local, regional o internacional.

Solución de lavado - H317H412P261/P272/P273/P280/P302+P302/P333+P313/P362+P364/P501: Puede provocar una reacción alérgica en la piel. Provoca irritación cutánea y lesiones antes de volver a usarlas. Evitar la liberación para el ambiente. Usar equipo de protección personal. EN CASO DE CONTACTO CON LOS OJOS: Enjuagar cuidadosamente con agua durante varios minutos. Si se les irrita los ojos, retire, sea, sea si es posible. Continuar a enjuagar. Caso a irritación ocular persista: consultar a un médico. En caso de irritación o erupción cutánea: consultar a un médico. Quitar las prendas contaminadas y lavarlas antes de volver a usarlas. Eliminar el contenido/recipiente de conformidad con la normativa local, regional, nacional o internacional.

Información sobre la muestra.

- Las muestras deberán estar a temperatura ambiente 18-25°C antes de iniciarse el procedimiento de prueba.
- En esta prueba se puede utilizar suero o plasma, ya sea fresco o que haya estado congelado a 2-8°C.
- El suero o plasma puede almacenarse hasta por 7 días a 2-8°C. Para un almacenamiento por más tiempo, la muestra debe congelarse (20°C o menor temperatura).
- Las muestras previamente congeladas o más antiguas deben centrifugarse antes de ser utilizadas.
- Las muestras hemolizadas o lipémicas no afectarán los resultados.
- EDTA o heparina en el plasma no afectará los resultados.
- Puede utilizar sangre total. Con muestras de sangre total debe de utilizarse un anticoagulante (por ejemplo, EDTA, heparina) y puede ser usada ya sea fresca o después de ser refrigerada a 2-8°C hasta una semana.

Procedimiento de prueba

- Usando la pipeta proporcionada, transferir **3 gotas de muestra** (sangre entero, suero o plasma) a un tubo de muestra.
- Manteniendo el frasco en posición vertical, añadir **4 gotas de conjugado** al tubo de muestra.
- Tapar el tubo de muestra y mezclar bien **inviertiendo el tubo de 3 a 5 veces**.
- Colocar el dispositivo sobre una superficie plana. Añadir el contenido del tubo de muestra a la cubeta de muestra, teniendo cuidado de no salpicar el contenido fuera de la cubeta de muestra. La muestra fluirá a través de la ventanilla de resultados llegando al círculo de activación en 30 a 60 segundos aproximadamente. Parte de la muestra puede quedar en la cubeta de muestra.

Observar cuidadosamente para detectar muestra o un color azul en el círculo de activación.

- Cuando COMIENCE a aparecer color en el círculo de activación, pulsar firmemente el activador hasta que esté a nivel con el cuerpo del dispositivo.

Nota: algunas muestras pueden no fluir al círculo de activación dentro de los 60 segundos y, por consiguiente, el círculo puede no colorearse. En este caso, pulsar el activador después que la muestra haya pasado a través de la ventanilla de resultados.

- Mantener el dispositivo en posición horizontal para asegurar resultados precisos.

- Lea el resultado de la prueba a los **10 minutos**. **Nota:** el control positivo puede desarrollarse más pronto, pero los resultados no se completan hasta los 10 minutos. No deprimido completamente

Interpretación del resultado de la prueba.

Para determinar los resultados de la prueba, leer los puntos de reacción en la ventanilla de resultados. La coloración en los puntos de muestra es proporcional a la concentración de antígeno de FeLV o anticuerpos frente a FIV en la muestra. Si el punto del de control positivo no se colorea, repetir la prueba.

Resultado negativo

Solamente se colorea el punto del control positivo.

Resultado positivo	Antígeno de FeLV y anticuerpo a FIV	Anticuerpo a FIV
Se colorean el punto del control positivo y el punto de muestra de FeLV Ag.	Se colorean el punto del control positivo y ambos puntos de muestra.	Se colorean el punto del

