



Kit diagnóstico
FeLV-FIV
Uranotest®

Nº registro: 1647 RD
Reg. ICA 10195 BV
Reg. Sanitario:
4D-13847-AGROCALIDAD

ES



Kit diagnóstico
FeLV-FIV
Uranotest®

N.º de AV: 274/0012/PUPVT
Uso veterinario

PT



FeLV-FIV
Diagnostic Kit
Uranotest®

For veterinary use only

EN



FeLV-FIV Hızlı
Teshis Kiti
Uranotest®

Sadece veteriner
kullanımı için

TK



FeLV-FIV
Diagnostic Kit
Uranotest®

EİSAGOTI - ΔΙΑΦΕΣΗ
I. ΜΑΔΕΜΟΧΩΡΙΤΗ & ΣΙΑ ΙΚΕ
ΑΘΗΝΑ: 210 611240
ΟΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ: 23920 72200
www.jmco.gr | info@jmco.gr

GK



FeLV-FIV
Diagnosztikai készlet
Uranotest®

Kizárolag állatorvos
használatra

Asistencia técnica:
Teléfono gratuito en España: 900 809 965
Asistencia via WhatsApp: +34 646 62 89 51 | LATAM: +57 310 548 87 71
Chat online en www.uranovet.com

Principio de la técnica

El kit de diagnóstico Uranotest® FeLV-FIV está basado en la técnica inmunocromatográfica para la detección rápida y cualitativa de anticuerpos del virus de la inmunodeficiencia felina (FeLV) y del virus de la leucemia felina (FIV) en sangre, suero o plasma de gato.

El test consta de dos zonas separadas, una para la detección de anticuerpos del virus de la inmunodeficiencia felina (FIV) y otra para la detección de anticuerpos del virus de la leucemia felina (FeLV) en sangre, suero o plasma de gato.

Si el resultado es positivo, ademas de la banda C, aparecerá una sola banda de color púrpura en la zona C. La banda de la zona C aparece siempre, ya que se trata de una banda de control que indica que el test se ha realizado correctamente. Si el resultado es negativo, ademas de la banda C, aparecerá una banda púrpura en la zona T. Una vez aplicada la muestra y una zona de resultados que contiene la línea T (línea de test) y la línea C (línea de control). Una vez aplicada la muestra en el pocillo, comienza la migración por capilaridad al largo de la membrana. Si el resultado es negativo aparecerá una sola banda de color púrpura en la zona C. La banda de la zona C aparece siempre, ya que se trata de una banda de control que indica que el test se ha realizado correctamente. Si el resultado es positivo, ademas de la banda C, aparecerá una banda púrpura en la zona T (línea de test).

Materiales suministrados

- 1- Tests dobles envasados en sobres de aluminio individual.
- 2- Un frasco gotero conteniendo la solución tampon reveladora.
- 3- Pipeta capilar desechable para la toma de muestra. La banda oscura presente en el capilar indica el volumen necesario para realizar el test.



- 4- Viales con anticoagulante (EDTA) para la recogida de la sangre (no incluidos en presentación EconomyPack).
- 5- Prospecto con instrucciones de uso.

Precauciones

- 1- Solo para uso veterinario. Mantener fuera del alcance de los niños. Uso in vitro.
- 2- Para un resultado óptimo, ajustarse estrictamente a las instrucciones de utilización.
- 3- Todas las muestras deben ser manipuladas como potencialmente infecciosas. Lavar y desinfectar las manos después de la manipulación.
- 4- No abrir ni sacar el test de su sobre de aluminio individual hasta el momento en que vaya a ser utilizado.
- 5- No usar el test si el sobre está roto o dañado. No reutilizar.
- 6- Todos los reactivos deben estar a 10° ambiente antes de realizar el test.
- 7- No utilizar una vez transcurrida la fecha de caducidad impresa en la caja y sobre de aluminio.
- 8- La calidad de los componentes del kit ha sido individualmente valorada para cada lote. No mezclar componentes ni reactivos procedentes de diferentes lotes.

Conservación y estabilidad

El kit debe ser conservado a 10° ambiente (entre 2°C y 30°C). Bajo estas condiciones, se puede garantizar su estabilidad hasta la fecha de caducidad marcada en la caja y en el sobre individual.

NO CONGELAR. No someter a una exposición solar directa durante largo tiempo.

Recogida y preparación de las muestras

SANGRE ENTERA: recogida en un tubo con anticoagulante (Heparina, EDTA o citrato). **NO CONGELAR.** Conservar entre 2 y 8°C hasta un máximo de 24h. La hemólisis puede alterar el resultado.

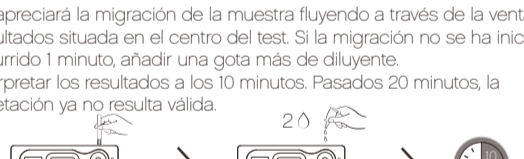
PLASMA: recogido en un tubo con anticoagulante (Heparina, EDTA o citrato). Separar el plasma por centrifugación. Conservar entre 2 y 8°C un máximo de 72h. Para una conservación más prolongada, debe congelarse por debajo de -20°C.

SUERO: recogido en tubo SIN ANTICOAGULANTE. Separar el suero por centrifugación. Conservar entre 2 y 8°C un máximo de 72h. Para una conservación más prolongada, debe congelarse por debajo de -20°C.

Si la muestra se ha conservado refrigerada, hay que esperar a que alcance la temperatura ambiente antes de realizar el test.

Instrucciones de utilización

- 1- Sacar el test del sobre de aluminio y colocarlo en una superficie plana y seca.
- 2- Tomar la muestra con el capilar presionando por debajo del extremo aplanoado. Al dejar de presionarlo, el volumen alcanzará la línea negra marcada en el extremo.
- 3- Añadir la muestra en el pocillo redondeado de la zona correspondiente a la determinación de FIV. Añadir 2 gotas de diluyente.
- 4- Repetir el procedimiento anterior con el test correspondiente a la determinación de FeLV.
- 5- Se apreciará la migración de la muestra fluviendo a través de la ventana de resultados situada en el centro del test. Si la migración no se ha iniciado transcurrido 1 minuto, añadir una gota más de diluyente.
- 6- Interpretar los resultados a los 10 minutos. Pasados 20 minutos, la interpretación ya no resulta válida.



Interpretación de los resultados

- 1- Resultado negativo
Presencia de una sola banda en la zona C de la ventana de resultados, tanto en la zona de determinación de FIV, como en la de FeLV.



- 2- Resultado positivo
Presencia de dos bandas de color ("T" y "C") en la ventana de resultados. Sea cual sea la banda que apareza primera, el resultado se considera positivo.



- 3- Resultado inválido
Si la banda C no aparece, el resultado debe considerarse inválido.



Limitaciones de la técnica

Aunque el kit de diagnóstico Uranotest® FeLV-FIV tiene una elevada sensibilidad y especificidad, no puede descartarse una pequeña incidencia de resultados falsos positivos o negativos. Al igual que con cualquier otro procedimiento laboratorial, un diagnóstico clínico definitivo no debe basarse tan solo en la realización de un test, sino que ha de ser el conjunto de una serie de hallazgos clínicos y laboratorios. En caso de duda, repetir el test y/o contrastar con otros métodos diagnósticos.

Última revisión de textos: Marzo 2022

TXT-4065EN-01

Exclusivamente uso veterinario

Consulta al médico veterinario
VENTA LIBRE

El material sobre lo utilizado debe disponerse acorde con la normativa nacional vigente.

Importado y Distribuido en Colombia
por URANODIAGNOSTICS COLOMBIA S.A.S.
Calle 25C # 7-43 Bogotá DC Colombia
www.uranovet.com

Importado y Distribuido en Ecuador
por Corint Cls Ltda.
Avenida 100-63 y Av. Eloy Alfaro
Edificio Solenni oficina 206 - Quito
www.corintve.com

Fabricado y Comercializado por Urano Vet SL
Nº entidad autorizada: R-0138
Avda Santa Eulalia, 2
08520 Les Franqueses | Barcelona
E info@uranovet.com

Última revisión de textos: Marzo 2022

TXT-4065EN-01

Responsable para la autorización de venta y fabricante: Urano Vet SL

Nº entidad autorizada: R-0138

Avda Santa Eulalia, 2

08520 Les Franqueses | Barcelona (Spain)

E info@uranovet.com

Última revisión de textos: Marzo 2022

TXT-4065EN-01

Manufactured and Commercialised by

Urano Vet SL

Authorised entity number: R-0138

Avda Santa Eulalia, 2

08520 Les Franqueses | Barcelona (Spain)

E info@uranovet.com

Última revisión de textos: Marzo 2022

TXT-4065EN-01

For veterinary use only

