

Kit diagnóstico Ehrlichia-Anaplasma Uranotest

ES

Nº registro: 3474 RD
Reg. ICA 10196 BV
Reg Sanitario: 4A-18360-AGROCALIDAD

Exclusivamente uso veterinario
Consulte al médico veterinario
Venta libre

www.uranovet.com

+información y vídeos demostrativos de la técnica

Principio de la técnica

El kit de diagnóstico URANOTEST EHRlichIA-ANAPLASMA está basado en la técnica inmunocromatográfica y ha sido diseñado para la determinación cualitativa de anticuerpos de *Ehrlichia canis* y *Anaplasma platys* en sangre entera, suero o plasma de perro.

El test consta de dos zonas separadas, una para la detección de anticuerpos de *E. canis* y otra para la detección de anticuerpos de *A. platys*. Cada zona contiene en su interior una tira reactiva en la que se diferencian la zona de adición de la muestra y la 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 redondeado y tras la adición del tampón de cromatografía, comienza la migración por capilaridad a lo 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, además de la banda C, aparecerá una banda púrpura en la zona de test (línea T).

Materiales suministrados

- 1 - Tests envasados en sobres de aluminio individual.
- 2 - Un frasco gotero conteniendo la solución tampón 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.
- 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 su manipulación. Evitar la formación de aerosoles cuando se dispensa la muestra.
- 4 - No abrir o 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.
- 6 - No reutilizar.
- 7 - Todos los reactivos deben estar a temperatura ambiente antes de realizar el test.
- 8 - No utilizar una vez transcurrida la fecha de caducidad impresa en la caja y sobre de aluminio.
- 9 - 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 una temperatura 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.

El kit ha sido desarrollado para ser conservado a temperatura ambiente. Aunque también puede conservarse en el frigorífico, se recomienda hacerlo a temperatura ambiente para evitar la necesidad de esperar hasta que los reactivos alcancen la temperatura ambiental adecuada para su utilización.

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

Recogida y preparación de las muestras

El test puede realizarse con suero, plasma o sangre entera.

SANGRE ENTERA

Tomar una muestra de sangre utilizando los métodos tradicionales y recogerla en un tubo con anticoagulante (Heparina, EDTA o citrato). En el kit se incluyen tubos con EDTA, pero puede utilizarse cualquier otro tubo siempre que éste contenga alguno de los anticoagulantes mencionados.

La sangre debe ser analizada antes de 4 horas después de la extracción. Si no es posible, puede conservarse refrigerada entre 2 y 8°C hasta un máximo de 24 horas. NO CONGELAR. Las muestras muy hemolizadas pueden afectar al resultado.

PLASMA

Tomar una muestra de sangre utilizando métodos tradicionales y recogerla en un tubo con anticoagulante (Heparina, EDTA o citrato). En el kit se incluyen tubos con EDTA, pero puede utilizarse cualquier otro tubo siempre que éste contenga alguno de los anticoagulantes mencionados.

Separar el plasma por centrifugación. El plasma puede conservarse refrigerado a una temperatura entre 2 y 8°C hasta un máximo de 72 horas. Para una conservación más prolongada debe congelarse por debajo de -20°C.

SUERO

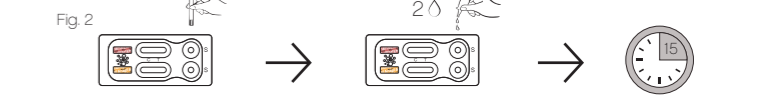
Tomar una muestra de sangre utilizando métodos tradicionales y recogerla en un tubo limpio SIN ANTICOAGULANTE.

Separar el suero por centrifugación. El suero puede conservarse refrigerado a una temperatura entre 2 y 8°C hasta un máximo de 72 horas. 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 aplastado. Al dejar de presionarlo, el volumen alcanzará la línea negra marcada en el extremo.
- 3 - Añadir en el pequeño orificio circular de la parte del test correspondiente a Ehrlichia, la cantidad facilitada por el capilar.
- 4 - Añadir 2 gotas de solución tampón reveladora (Developing buffer) en el pocillo redondeado.*
- 5 - Repetir el procedimiento (puntos 2, 3 y 4) en la parte del dispositivo correspondiente al test de Anaplasma.
- 6 - Interpretar los resultados a los 15 minutos. Después de este tiempo, el resultado no es válido.



*Si la migración de la muestra no ha ocurrido en un minuto, añadir una gota extra de solución tampón reveladora.

Interpretación de los resultados

1 - Resultado negativo

Presencia de una sola banda (banda control) en la zona C de la ventana de resultados, tanto en la zona de determinación de Ehrlichia como en la zona de determinación de Anaplasma.



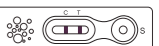
2 - Resultado positivo a Ehrlichia y Anaplasma simultáneamente

Presencia de dos bandas de color (T y C) en la ventana de resultados tanto en la zona de determinación de Ehrlichia como en la zona de determinación de Anaplasma.



3 - Resultado positivo a Ehrlichia

Presencia de dos bandas de color (T y C) en la ventana de resultados de la zona de determinación de Ehrlichia y de una sola banda (banda de control C) en la zona de determinación de Anaplasma.



4 - Resultado positivo a Anaplasma

Presencia de una sola banda (banda de control C) en la zona de determinación de Ehrlichia y de dos bandas de color (T y C) en la ventana de resultados de la zona de determinación de Anaplasma.



5 - Resultado inválido

Si la banda C no aparece, el resultado debe considerarse inválido. La causa puede ser el seguimiento inadecuado de las instrucciones y/o la utilización de un test deteriorado.



Limitaciones de la técnica

Aunque el kit de diagnóstico URANOTEST EHRlichIA-ANAPLASMA 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 laboratoriales. En caso de duda, repetir el test y/o contrastar con otros métodos diagnósticos.

El material sobrante o utilizado debe disponerse acorde con la normatividad nacional vigente.

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

Asistencia técnica:

Teléfono gratuito en España: 900 809 965
Asistencia vía WhatsApp: +34 646 62 89 51

Importado y Distribuido en Colombia por: **RED AGROVETERINARIA S.A.**
Km 4, Vía Panamericana-Parque Centro-
Bodega 17 C - D (Villamaría - Caldas)

Asistencia vía WhatsApp LATAM: +57 310 548 87 71
Chat online en www.uranovet.com

Importado y Distribuido en Ecuador por: **Corivet Cia Ltda.**
Alemania N30-58 y Av. Eloy Alfaro.
Edificio Solemni oficina 208 - Quito
www.corivet.com

Última revisión de textos: Agosto 2022
TXT-4025GEN-01

urano
diagnostics

Ehrlichia-Anaplasma Diagnostic Kit Uranotest

EN

For veterinary use only

Technical basis

The URANOTEST EHRlichIA-ANAPLASMA diagnostic kit is based on the immunochromatographic technique and is designed for the qualitative detection of antibodies for *Ehrlichia canis* and *Anaplasma platys* in whole blood, serum and plasma.

The test has a double structure; it contains two single tests: a strip for Ehrlichia antibody detection and a strip for Anaplasma antibody detection. Each test consists of several overlapped membranes. On one of the membranes, there are a test line (T line) and control line (C line). The lines are not visible before applying the sample. After applying the sample in the appropriate sample well, migration begins by capillarity action through the membrane. If the result is negative, one purple colour band appears in the C area. This line, called control line, always appears, as it is a control line indicating that the test has successfully performed. If the test result is positive, in addition to the control line, a second line will form in the test area (Test line).

Materials supplied

- 1 - Test devices individually packaged in aluminium pouch.
- 2 - Dropper bottle with buffer solution.
- 3 - Disposable capillary pipettes for sample collection. The dark band present in the capillary indicates the volume needed to run the test.



- 4 - Vials with anticoagulant (EDTA) for blood collection.
- 5 - Instructions for use.

Precautions

- 1 - For veterinary use only.
- 2 - Wear disposable gloves when handling the samples. All samples should be treated as potentially infectious. Wash and disinfect hands after handling. Avoid aerosol formation when dispensing the sample.
- 3 - To obtain good results, it is important to add the correct sample volume.
- 4 - Open the device just before use.
- 5 - All reagents must be at room temperature before performing the test.
- 6 - Do not use the test if the envelope is damaged or broken.
- 7 - Do not re-use.
- 8 - Do not use reagents after the expiry date.
- 9 - Do not use kits with different batch numbers.
- 10 - The quality of each component of the kit has been individually assessed for each batch. Do not mix components or reagents from kits with different batch numbers.

Preservation and stability

The kit must be stored at a temperature between 2 and 30°C. Under these conditions, we can guarantee the stability until the expiry date printed on the box and on the individual pouch.

The kit has been developed to be stored at room temperature. Although it also can be stored in the refrigerator, we recommend store it at room temperature to avoid the need to wait for reagents to reach the room temperature.

DO NOT FREEZE. Do not expose to direct sunlight.

Sample collection and preparation

The test can be performed with serum, plasma or whole blood (treated with anticoagulant).

WHOLE BLOOD

Take a sample of blood using traditional clinical methods in a tube containing anticoagulant (heparin, EDTA or citrate). The kit includes EDTA tubes; however, any of the aforementioned anticoagulants can be used.

The blood should be analysed within 4 hours after extraction. If is not possible, it can be kept cold between 2 and 8°C for no more than 24 hours. DO NOT FREEZE. Haemolysed samples may affect the results.

Manufactured and Commercialised by: **Urano Vet SL**

Authorised entity number: R-0138

AvdA. Santa Eulalia, 2 - 08520
Les Franqueses I Barcelona (Spain)
E info@uranovet.com

www.
uranovet.com

+information and technique demonstrative videos

PLASMA

Take a sample of blood using traditional clinical methods in a tube containing anticoagulant (heparin, EDTA or citrate). Separate the plasma by centrifugation. The plasma can be kept refrigerated at a temperature between 2 and 8°C up to 72 hours. For conservation over a longer period, it should be frozen under -20°C.

If the sample has been refrigerated, wait for it to reach room temperature before testing.

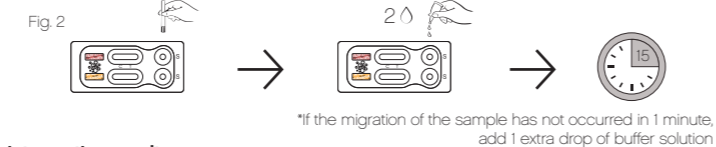
SERUM

Take a sample of blood using traditional clinical methods in a tube without anticoagulant.

Separate the serum by centrifugation. The serum can be kept refrigerated at a temperature between 2 and 8°C up to 72 hours. For conservation over a longer period, it should be frozen under -20°C. If the sample has been refrigerated, wait for it to reach room temperature before testing.

Instructions for use

- 1 - Remove the test device from the protective pouch and place it on a flat and dry surface.
- 2 - Take the sample with the capillary by pressing below the flattened end. When you stop pressing it, the volume will reach the black line marked at the end.
- 3 - Add the amount provided by the capillary on the Ehrlichia sample well.
- 4 - Add 2 drops of buffer solution on the Ehrlichia sample well (Developing buffer)*.
- 5 - Repeat exactly the same procedure for the Anaplasma sample well.
- 6 - Read the results within 15 minutes. After this time, the result is not valid.



*If the migration of the sample has not occurred in 1 minute, add 1 extra drop of buffer solution

Interpreting results

1 - Negative result

There is only a single purple line on the C area, both in the Ehrlichia test and in the Anaplasma test. This line should always appear.



2 - Positive result for Ehrlichia canis and Anaplasma platys simultaneously

Two lines appear on both result windows. The test is positive to Ehrlichia when two lines appear on the result window (T and C line). In the same way, the test is positive to Anaplasma when two lines appear on the result window of the Anaplasma test device. Whichever line appears first, the result is -considered positive.



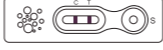
3 - Positive result for Ehrlichia

Two lines appear on the result window of the Ehrlichia test (T and C lines), but only a single line appears on the result window of Anaplasma test (C line).



4 - Positive result for Anaplasma

Two lines appear on the result window of the Anaplasma test (T and C lines), but only a single line appears on the result window of Ehrlichia test (C line).



5 - Invalid result

The test is invalid if not coloured line appears at the Control area (C) even if a coloured line appears in the Test area (T). The reason may be due to incorrect handling or using a damaged test.



Limitations of the technique

Even though the URANOTEST EHRlichIA-ANAPLASMA diagnostic kit shows high sensitivity and specificity, cannot be excluded a low incidence of false positive or negative results. As any other laboratory procedure, the definitive clinical diagnosis cannot be based only on the test result. It must be based on an ensemble of clinical and laboratory procedures. If there is any doubt, repeat the test and/or contrast with other diagnostic methods.

Ehrlichia-Anaplasma Diagnostic Kit Uranotest

GK

Τεχνικά

Το διαγνωστικό kit URANOTEST EHRlichIA-ANAPLASMA βασίζεται στην ανοσοχρωματογραφική τεχνική και είναι σχεδιασμένο για την ποιοτική ανίχνευση αντισωμάτων για *Ehrlichia canis* και *Anaplasma platys* σε αίμα, ορό αίματος και πλάσμα.

Το τεστ έχει διπλή ένδειξη. Περιέχει δύο τεστ: Περιέχει ένα διπλό τεστ με ένα παράθυρο για ανίχνευση αντισωμάτων Ehrlichia και ένα παράθυρο για για ανίχνευση αντισωμάτων Anaplasma. Κάθε τεστ αποτελείται από μερικές επικαλυπτόμενες μεμβράνες. Σε μία από τις μεμβράνες, υπάρχουν οι γραμμές: ελέγχου C και γραμμή αποτελέσματος T. Οι γραμμές δεν είναι εμφανείς πριν την εφαρμογή του δείγματος. Μετά την εφαρμογή του δείγματος στο κατάλληλο στρογγυλό δοχείο δείγματος, η μετανάστευση αρχίζει με τριχοειδή δράση μέσω της μεμβράνης. Εάν το αποτέλεσμα είναι αρνητικό, μία μωβ γραμμή εμφανίζεται στην περιοχή C. Αυτή η γραμμή, που ονομάζεται γραμμή ελέγχου C, εμφανίζεται πάντα, καθώς είναι η γραμμή που δείχνει ότι το τεστ έχει διεκπεραιωθεί επιτυχώς. Εάν το αποτέλεσμα είναι θετικό, εκτός από τη γραμμή ελέγχου C, μία ακόμα γραμμή θα εμφανιστεί στην γραμμή αποτελέσματος T.

Παρεχόμενο υλικό

- 1 - Διπλές συσκευές τεστ συσκευασμένες σε θήκες αλουμινίου.
- 2 - Φιάλη με ρυθμιστικό διάλυμα.
- 3 - Τριχοειδείς σωλήνες μίας χρήσης για τη συλλογή του δείγματος. Το σημάδι στους τριχοειδείς ωλήνες δηλώνει την ποσότητα που απαιτείται για την διεξαγωγή του τεστ.



- 4 - Φιαλίδια με αντιπηκτικό (EDTA) για τη συλλογή αίματος.
- 5 - Οδηγίες χρήσης.

Προσοχή

- 1- Μόνο για κτηνιατρική χρήση.
- 2- Φοράτε γάντια μιας χρήσης κατά το χειρισμό των δειγμάτων. Όλα τα δείγματα πρέπει να θεωρούνται πιθανώς μολυσματικά. Πλύνετε και απολυμάνετε τα χέρια σας μετά τον χειρισμό των δειγμάτων. Αποφύγετε το σχηματισμό αερολύματος κατά τη διανομή του δείγματος.
- 3- Για την παραγωγή σωστών αποτελεσμάτων, είναι σημαντικό να προσθέσετε την κατάλληλη ποσότητα δείγματος.
- 4- Ανοίξτε τη συσκευασία αμέσως πριν τη χρήση.
- 5- Όλοι οι αντιδραστήριοι παράγοντες πρέπει να βρίσκονται σε θερμοκρασία δωματίου πριν την διεξαγωγή του τεστ.
- 6- Μη χρησιμοποιείτε το τεστ εάν ο φάκελος είναι φθαρμένος ή κατεστραμμένος.
- 7- Μην επαναχρησιμοποιείτε.
- 8- Μη χρησιμοποιείτε τους αντιδραστήριους παράγοντες μετά την ημερομηνία λήξης τους.
- 9- Μη χρησιμοποιείτε kit με διαφορετικούς αριθμούς παρτίδας.
- 10- Η ποιότητα κάθε συστατικού του kit έχει εκτιμηθεί ξεχωριστά για κάθε παρτίδα. Μην αναμιγνύετε εξαρτήματα ή αντιδραστήριους παράγοντες από kit με διαφορετικούς αριθμούς παρτίδας.

Διατήρηση και Σταθερότητα

Το kit πρέπει να διατηρείται σε θερμοκρασία μεταξύ 2 και 30°C. Υπό αυτές τις συνθήκες, μπορεί να εγνηθούμε την σταθερότητα μέχρι την ημερομηνία λήξης που είναι τυπωμένη στο κουτί και στις μεμονωμένες θήκες.

Το kit έχει κατασκευαστεί για να διατηρείται σε θερμοκρασία δωματίου. Παρόλο που μπορεί να διατηρηθεί και στο ψυγείο, προτιμούμε να διατηρείται σε θερμοκρασία δωματίου για να αποφύγετε την αναμονή μέχρι να αποκτήσουν θερμοκρασία δωματίου οι αντιδραστήριοι παράγοντες.

ΝΑ ΜΗΝ ΤΟΠΟΘΕΤΕΙΤΑΙ ΣΤΗΝ ΚΑΤΑΨΥΞΗ ΚΑΙ ΝΑ ΜΗΝ ΕΚΤΙΘΕΤΑΙ ΣΤΟΝ ΗΛΙΟ.

Συλλογή και προετοιμασία δείγματος

Το τεστ μπορεί να εκτελεστεί με ορό αίματος, πλάσμα, ή αίμα (μετά από χρήση αντιπηκτικού).

ΑΙΜΑ

Συλλέξτε δείγμα αίματος με χρήση παραδοσιακών κλινικών μεθόδων συλλογής σε σωλήνα με αντιπηκτικό (ηπαρίνη, EDTA ή κτρικό άλας). Το kit περιλαμβάνει σωλήνες με EDTA για τη συλλογή του αίματος, ωστόσο, οποιοδήποτε από τα προαναφερθέντα αντιπηκτικά μπορεί να χρησιμοποιηθεί.

Η ανάλυση του αίματος να γίνεται εντός 4 ωρών από τη συλλογή του. Εάν αυτό δεν είναι δυνατό, το δείγμα μπορεί να διατηρηθεί στο ψυγείο σε θερμοκρασίες μεταξύ 2 και 8°C το πολύ μέχρι 24 ώρες. Να μην τοποθετείται στην κατάψυξη. Τα αιμολυμένα δείγματα μπορεί να επηρεάσουν τα αποτελέσματα.

Manufactured and Commercialised by: **Urano Vet SL**

Authorised entity number: R-0138

AvdA. Santa Eulalia, 2 - 08520
Les Franqueses I Barcelona (Spain)
E info@uranovet.com

urano
diagnostics

Last text revision: August 2022

www.
uranovet.com

+ενημερωτικά βίντεο πληροφοριών και τεχνικής

ΠΛΑΣΜΑ

Συλλέξτε δείγμα αίματος με χρήση παραδοσιακών κλινικών μεθόδων συλλογής σε σωλήνα με αντιπηκτικό (ηπαρίνη, EDTA ή κτρικό άλας). Διαχωρίστε το πλάσμα με φυγοκέντρηση. Το πλάσμα μπορεί να διατηρηθεί στο ψυγείο σε θερμοκρασία μεταξύ 2 και 8°C έως 72 ώρες. Για συντήρηση για μεγαλύτερο χρονικό διάστημα, θα πρέπει να διατηρείται στην κατάψυξη κάτω από -20°C. Εάν το δείγμα ήταν στο ψυγείο, περιμένετε μέχρι να αποκτήσει θερμοκρασία δωματίου πριν την διεξαγωγή του τεστ.

ΟΡΟΣ ΑΙΜΑΤΟΣ

Συλλέξτε δείγμα αίματος με χρήση παραδοσιακών κλινικών μεθόδων συλλογής σε σωλήνα χωρίς αντιπηκτικό. Διαχωρίστε τον ορό αίματος με φυγοκέντρηση. Ο ορός αίματος μπορεί να διατηρηθεί στο ψυγείο σε θερμοκρασία μεταξύ 2 και 8°C έως 72 ώρες. Για συντήρηση για μεγαλύτερο χρονικό διάστημα, θα πρέπει να διατηρείται στην κατάψυξη κάτω από -20°C. Εάν το δείγμα ήταν στο ψυγείο, περιμένετε μέχρι να αποκτήσει θερμοκρασία δωματίου πριν την εξαγωγή του τεστ.

Οδηγίες χρήσης

- 1 - Αφαιρέστε τη συσκευή τεστ από την προστατευτική θήκη και τοποθετήστε την σε επίπεδο και στεγνή επιφάνεια.
- 2 - Συλλέξτε το δείγμα με τους τριχοειδείς σωλήνες πιέζοντας το επίπεδο σημείο του σωλήνα. Μόλις σταματήσετε να πιέζετε, ο όγκος του δείγματος θα φτάσει στη μαύρη γραμμή που υπάρχει στο τέλος.
- 3 - Προσθέστε την ποσότητα που παρέχεται από τον τριχοειδή σωλήνα, πιέζοντας κάτω από την επίπεδη άκρη του σωλήνα στο δοχείο δείγματος Ehrlichia.
- 4 - **Προσθέστε 2 σταγόνες ρυθμιστικού διαλύματος** στο στρογγυλό δοχείο δείγματος Ehrlichia.
- 5 - Επαναλάβετε την ίδια διαδικασία για το test για Anaplasma.
- 6 - **Διαβάστε το αποτέλεσμα 15 λεπτά μετά τη διεξαγωγή του τεστ.** Χρωματιστές γραμμές που εμφανίζονται μετά από 15 λεπτά δεν έχουν καμία διαγνωστική αξία και πρέπει να αγνοούνται.



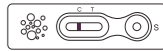
*Εάν η μετανάστευση του δείγματος δεν έχει ολοκληρωθεί σε 1 λεπτό, προσθέστε 1 επιπλέον σταγόνα ρυθμιστικού διαλύματος.

Ερμηνεία των αποτελεσμάτων

1 - Αρνητικό αποτέλεσμα

Υπάρχει μόνο μία μωβ γραμμή στην περιοχή C, για το τεστ για Ehrlichia και για Anaplasma.

Αυτή η γραμμή εμφανίζεται πάντα.



2 - Θετικό αποτέλεσμα για Ehrlichia canis και Anaplasma platys ταυτόχρονα

Δύο γραμμές εμφανίζονται και στις δύο περιοχές. Το τεστ είναι θετικό για Ehrlichia όταν δύο γραμμές εμφανίζονται στην περιοχή αποτελέσματος (γραμμές T και C). Ομοίως, το τεστ είναι θετικό για Anaplasma όταν δύο γραμμές εμφανίζονται στην περιοχή αποτελέσματος της συσκευής τεστ για Anaplasma. Οποιαδήποτε γραμμή εμφανιστεί πρώτη, το αποτέλεσμα θεωρείται θετικό.



3 - Θετικό αποτέλεσμα για Ehrlichia

Δύο γραμμές εμφανίζονται στην περιοχή αποτελέσματος του τεστ για Ehrlichia (γραμμές T και C), αλλά μόνο μία γραμμή εμφανίζεται στην περιοχή αποτελέσματος του τεστ για Anaplasma (γραμμή C).



4 - Θετικό αποτέλεσμα για Anaplasma

Δύο γραμμές εμφανίζονται στην περιοχή αποτελέσματος του τεστ για Anaplasma (γραμμές T και C), αλλά μόνο μία γραμμή εμφανίζεται στην περιοχή αποτελέσματος του τεστ για Ehrlichia (γραμμή C).



5 - Μη έγκυρο αποτέλεσμα

Το τεστ είναι μη έγκυρο εάν καμία χρωματιστή γραμμή δεν εμφανιστεί στην περιοχή ελέγχου (C), ακόμα και αν εμφανιστεί χρωματιστή γραμμή στην περιοχή τεστ (T). Ο λόγος μπορεί να είναι λανθασμένος χειρισμός, ή κατεστραμμένο τεστ.



Περιορισμοί της τεχνικής

Αν και το διαγνωστικό kit URANOTEST EHRlichIA-ANAPLASMA παρέχει υψηλή ευαισθησία και εξειδίκευση, δεν μπορεί να αποκλειστεί μικρή πιθανότητα εξαγωγής ψευδώς αρνητικών ή ψευδώς θετικών αποτελεσμάτων. Όπως κάθε άλλη διαδικασία εργαστηρίου, η οριστική κλινική διάγνωση δεν μπορεί να βασίζεται μόνο σε αυτό το αποτέλεσμα. Πρέπει να βασίζεται σε ένα σύνολο κλινικών και εργαστηριακών διαδικασιών. Εάν υπάρχει οποιαδήποτε αμφιβολία για το αποτέλεσμα, επαναλάβετε το τεστ και/ή συγκρίνετε με άλλες διαγνωστικές μεθόδους.

Τελευταία θύρωση: Αύγουστος 2022

urano
diagnostics



ΕΙΣΑΓΩΓΗ - ΔΙΑΘΕΣΗ
I. ΜΑΔΕΜΟΧΩΡΤΗΣ & ΣΙΑ ΙΚΕ
ΑΘΗΝΑ: 210 60116401
ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ: 23920 72020
www.jmco.gr | info@jmco.gr