

### Principio de la técnica

El kit de diagnóstico FeLV-FIV URANO VET está basado en la técnica inmunocromatográfica y está diseñado para la detección rápida y cualitativa de anticuerpos del virus de la Inmunodeficiencia Felina (FIV) y antígeno del virus de la Leucemia Felina (FeLV) en sangre, suero o plasma de gato.

El test consta de dos zonas separadas, una para la detección de antígeno del virus de la Leucemia Felina (FeLV) y una para la detección de anticuerpos específicos del virus de la Inmunodeficiencia felina (FIV). Cada zona consta de un pocillo redondeado donde se añade 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 redondeado, 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 dobles envasados en bolsa de aluminio individual.
- 2 - Botella gotero con 6 ml de diluyente.
- 3 - Pipeta capilar desechable para la toma de muestra. La banda oscura presente en el capilar indica el volumen de 10 µl.



- 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 10  $\mu$ l sangre, suero o plasma con la ayuda del capilar desechable suministrado, presionando por debajo del extremo aplanado. Al dejar de presionar, el tubo absorberá la muestra. El volumen de 10  $\mu$ l corresponde a la línea negra marcada en el capilar.
- 3 - Añadir la muestra en el pocillo redondeado de la zona correspondiente a la determinación de FIV (identificada en color naranja).

### Zona determinación FIV

1 gota de muestra



2 gotas de diluyente



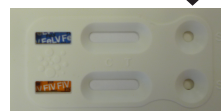
- 4 - Añadir 2 gotas de diluyente.
- 5 - Repetir el procedimiento anterior con el test correspondiente a la determinación de FeLV (identificada en color azul).
- 6 - Cuando el test comienza a funcionar, se apreciará la migración de la muestra fluyendo a través de la ventana de resultados situada en el centro del test. Si la migración no se ha iniciado transcurrido 1 minuto, añadir una gota más de diluyente.
- 7 - Interpretar los resultados a los 5-10 minutos. Pasados 20 minutos, la interpretación ya no resulta válida.

Interpretar a los 10 minutos



### Zona determinación FeLV

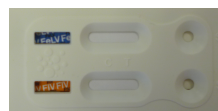
1 gota de muestra



2 gotas de diluyente



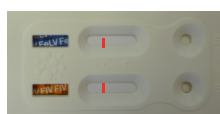
Interpretar a los 10 minutos



## Interpretación de los resultados

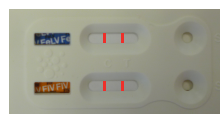
### 1 - Resultado negativo

Presencia de una sola banda (banda control) en la zona C de la ventana de resultados, tanto en la zona de determinación de Inmunodeficiencia (FIV), como en la zona de determinación de Leucemia (FeLV).



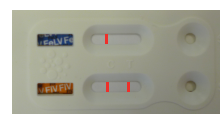
### 2 - Resultado positivo a Inmunodeficiencia y Leucemia simultáneamente

Presencia de dos bandas de color púrpura (T y C) en la ventana de resultados tanto en la zona de determinación de Inmunodeficiencia (FIV), como en la zona de determinación de Leucemia (FeLV). Sea cual sea la banda que aparezca primero, el resultado se considera positivo.



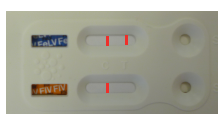
### 3 - Resultado positivo a Inmunodeficiencia

Presencia de dos bandas de color púrpura (T y C) en la ventana de resultados de la zona de determinación de Inmunodeficiencia (FIV), y de una sola banda (banda de control C) en la zona de determinación de Leucemia (FeLV).



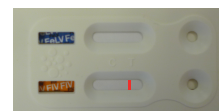
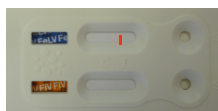
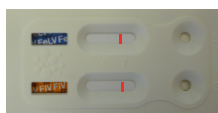
### 4 - Resultado positivo a Leucemia

Presencia de una sola banda (banda de control C) en la zona de determinación de Inmunodeficiencia (FIV) y de dos bandas de color púrpura (T y C) en la ventana de resultados de la zona de determinación de Leucemia (FeLV).



### 5 - Resultado inválido

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



## Limitaciones de la técnica

Aunque el kit de diagnóstico FeLV-FIV de URANO VET 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.