



# Antigenschnelltest für die Veterinärmedizin AI - Aviäre Influenza Vogelgrippe, klassische Geflügelpest

Anwendung: Geflügel Artikelnummer: 9236069

Die Vogelgrippe wird durch das familienspezifische Virus Orthomyxoviridae Typ A verursacht. Es gibt drei Arten von Influenzaviren: A, B, C. Soweit bekannt, kann nur das Influenzavirus vom Typ A Geflügel infizieren.

#### **TESTPRINZIP**

Das Aviäre-Influenza-Antigen-Schnelltestkit verwendet einen chromatographischen Immunoassay zum qualitativen Nachweis von Aviäre-Influenzavirus-Antigen in Luftröhren- und Kloakenabstrichen sowie in Kot.

Die zu testende Probe wird auf die Probenvertiefung (S) der Testkassette aufgetragen und durchfeuchtet durch Kapillarwirkung den Teststreifen. Eine farbige Linie erscheint im Kontrolllinienbereich (C) und zeigt eine korrekte Testausführung an. Im Falle eines positiven Testergebnisses erscheint eine farbige Linie im Testlinienbereich (T).

#### **VOR DEM GEBRAUCH BEACHTEN**

- Verwenden Sie dieses Produkt nicht als alleinige Grundlage zur Diagnose. Berücksichtigen Sie sämtliche klinische Informationen.
- Den Test nicht nach Ablauf des auf dem versiegelten Beutel angegebenen Verfallsdatum verwenden.
- Lesen Sie alle Informationen in dieser Gebrauchsanweisung, bevor Sie den Test durchführen.
- Die Testkassette sollte bis zur Verwendung im versiegelten Beutel verbleiben.
- Behandeln Sie alle Proben als potentiell infektiös. Beachten Sie während des gesamten Tests bewährte Vorsichtsmaßnahmen.

- Entsorgen Sie alle gebrauchten Einzelkomponenten des Tests gemäß den örtlichen Bestimmungen.
- Nur zum einmaligen Gebrauch geeignet, verwenden Sie für einen weiteren Test eine neue Testkassette
- Die Testkassette muss w\u00e4hrend des gesamten Testvorgangs waagerecht auf einer geraden Oberfl\u00e4che verbleiben.

#### **MITGELIEFERTE MATERIALIEN**

- Testkassette
- Probenentnahmetupfer
- o Pufferröhrchen und Probenpuffer
- Tropfverschluss
- Gebrauchsanweisung

#### **AUFBEWAHRUNG UND STABILITÄT**

- In der Verpackung und im versiegelten Beutel bei Raumtemperatur oder gekühlt zwischen 4°C und 30 °C aufbewahren.
- Der Test ist bis zum auf dem versiegelten Beutel angegebenen Verfallsdatum haltbar.

## PROBENSAMMLUNG UND TESTDURCHFÜHRUNG

 Führen Sie einen Kloakenabstrich (empfohlen) oder einen Luftröhrenabstrich mithilfe des Probenentnahmetupfers durch, indem Sie mehrfach an der Innenwand den Abstrichtupfer entlang drehen. Bei Jungvögeln kann die Probenaufnahme auch direkt im Kot erfolgen.



oder

 Führen Sie den Probenentnahmetupfer mit der zuvor entnommenen Probe in das mit Probenpuffer befüllte Pufferröhrchen ein. Rollen und drehen Sie den Tupfer mindestens 5-mal, während Sie den Tupferkopf gegen die Innenseite und Boden des Pufferröhrchens drücken. Entfernen Sie den Probenentnahmetupfer, während Sie mit den Fingern das Pufferröhrchen zusammendrücken und pressen Sie dabei die Lösung so gut wie möglich aus dem Tupferkopf heraus.

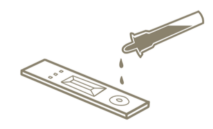


3. Verschließen Sie das Pufferröhrchen mit dem Tropfverschluss.



 Lassen Sie die Testkassette und die Probe Raumtemperatur (15 – 30 °C) erreichen, bevor Sie den Test durchführen.

Nehmen Sie die Testkassette aus dem versiegelten Beutel und legen Sie ihn auf eine gerade Oberfläche, während Sie 5 Tropfen der Testprobe auf die Probenvertiefung (S) der Testkassette geben.



5. Stellen Sie den Timer auf 10 Minuten. Innerhalb dieser Zeit können Sie die Kapillarwirkung des Teststreifens im Sichtfenster der Testkassette beobachten. Wenn keine Kapillarwirkung zu beobachten ist, drücken Sie vorsichtig mit der Spitze des

2

Tropfverschlusses in die Probenvertiefung (S) der Testkassette. um den Flüssigkeitsfluss zu unterstützen.

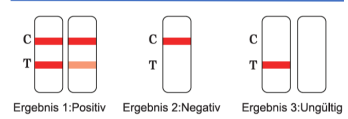
Lesen Sie das Testergebnis nach Ablauf des Timers ab.





Führen Sie nach 15 Minuten keine Interpretation des Testergebnisses mehr durch.

#### **TESTERGEBNIS**



Positiv: Die farbige Kontrolllinie (C) und farbige Testlinie (T) erscheinen. Das entsprechende Antigen wurde nachgewiesen.

Negativ: Die farbige Kontrolllinie (C) erscheint, im Testbereich (T) erscheint keine farbige Linie. Es wird kein Antigen nachgewiesen.

Ungültig: Die farbige Kontrolllinie (C) erscheint nicht.

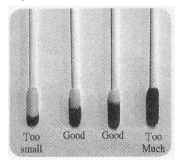
Häufige Ursachen für ein ungültiges Ergebnis sind ein unzureichendes Probenvolumen oder falsche Verfahrenstechniken. Überprüfen Sie die Testprozedur und wiederholen Sie den Test mit einer neuen Testkassette. Wenn das Problem weiterhin besteht, stellen Sie die Verwendung des Testkits ein und wenden Sie sich an Ihren Händler.

## **QUALITÄTSKONTROLLE**

Eine verfahrenstechnische Kontrolle ist im Test inbegriffen. Die farbige Linie im Kontrollbereich (C) wird als interne Verfahrenskontrolle betrachtet. Sie bestätigt ein ausreichendes Probenvolumen, eine ausreichende Membrankapillarkraft eine korrekte Verfahrenstechnik

## **BESCHRÄNKUNGEN**

- 1. Verwenden Sie den Test nicht, wenn der versiegelte Folienbeutel der Testkassette beschädigt ist. Nach dem Öffnen des versiegelten Beutels sollte der Test innerhalb einer Stunde durchgeführt werden. Längerer Kontakt mit heißer und feuchter Umgebung führt zu Produktverschlechterungen.
- Die gesammelte Probe sollte so schnell wie möglich getestet werden.
- Stellen Sie sicher, dass die Probe korrekt entnommen und extrahiert wurde, um falsche Ergebnisse zu vermeiden.
- Vermeiden Sie eine Blasenbildung, wenn Sie die Probe auf die Testkassette geben.
- Den Test nicht nach Ablauf des auf dem versiegelten Beutel angegebenen Verfallsdatum verwenden.
- Verwenden oder mischen Sie keine Pufferlösung aus einem anderen Testkit.
- Nehmen Sie nicht zu viel der Kotprobe auf, da dies den Flüssigkeitsfluss im Teststreifen negativ beeinflussen kann. Nehmen Sie außerdem nicht zu wenig der Kotprobe auf, da dies zu falsch negativen Ergebnissen führen kann. Beachten Sie die folgende Abbildung



#### FAQ

Welche Einschränkungen hat dieses Produkt?

Das Reagenz ist ein qualitativer Test, der Antigen mit hoher Leistung nachweisen kann. Wenn die Probe jedoch mangelhaft ist oder die Antigenkonzentration unter der Nachweisgrenze liegt, können negative Ergebnisse auftreten. Zur Bestätigung der Diagnose sollte ein weiterer klinischer Ansatz in Betracht gezogen werden.

Wie ist die Sensitivität dieses Produkts?

Der Nachweisgrenze von Al-Antigen liegt bei 0,13 HAU, es wurden keine Kreuzreaktion mit ähnlichen Symptomen wie Geflügelcholera, Newcastle-Krankheit und infektiöse Bronchitis beobachtet.



## Weitere Informationen, Service und Bestellung

Tel: +49 2151 9345610 Email: info@medikay.de Web: www.medikay.de

# Symbol Index



[Σ/ Gebrauchsinformation







Vor Licht





nelle Nutzung

Nur für eine professio-





Version No.: 1.3.6

Hersteller

Datum: 02.06 2023