

**PRODUCTO**

Prueba rápida Combinada de *Streptococo pneumoniae* y *Legionella pneumophila* en Casete.

**CLASIFICACIÓN**

IVD – Otros

**REF. IMPORTADOR**

KD059AT-10

**REF. FABRICANTE**

ISLC-125

**CUMPLE NORMATIVA**

IVDD 98/79/EC

**DESCRIPCIÓN**

La Prueba rápida Combinada de *Streptococo pneumoniae* y *Legionella pneumophila* en Casete detecta de manera rápida y cualitativa la presencia de antígenos de *S. pneumoniae* y *L. pneumophila* en muestras de orina humana, usando la técnica de inmunoensayo cromatográfico de flujo lateral.

Si la muestra contiene antígenos de *S. pneumoniae* y/o *L. pneumophila*, se formará una línea de color en la línea de detección (línea T) de la ventana correspondiente. Asimismo, el test incluye un control interno (línea C) para verificar que el proceso y funcionamiento es correcto.

Las infecciones por *S. pneumoniae* o *L. pneumophila* son una causa principal de neumonía. La Prueba rápida Combinada de *S. pneumoniae* y *L. pneumophila* en Casete provee un método de detección rápido y preciso, que permite adaptar el tratamiento y comportamiento a las necesidades de cada bacteria.

**CARACTERÍSTICAS**

<b>CONTENIDO DEL KIT</b>	10 Casetes de prueba, 1 prospecto, 10 Cuentagotas
<b>TIEMPO DE LECTURA VISUAL DEL RESULTADO</b>	Leer los resultados a los 15 minutos, no leas los resultados después de 20 minutos.
<b>CADUCIDAD</b>	24 meses desde la fecha de fabricación.
<b>PRESENTACIÓN</b>	10 test/Kit.
<b>SENSIBILIDAD</b>	<i>S. pneumoniae</i> : 90,0%   <i>L. pneumophila</i> : 97,0%
<b>ESPECIFICIDAD</b>	<i>S. pneumoniae</i> : 98,9%   <i>L. pneumophila</i> : 98,6%
<b>NORMATIVA</b>	Real Decreto 1662/2000; RD 1591/2009; Directiva 98/79/CE; ISO 13485

**ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES**

1. Lea atentamente el manual antes de utilizarlo y realice las pruebas siguiendo estrictamente los requisitos del manual.
2. No utilice el producto si el envase está dañado.
3. Después de terminar la prueba, las tarjetas de prueba usadas, etc. deben eliminarse como residuos médicos.