



| | |
|-----------------------|---|
| PRODUCTO | Prueba Rápida de Mononucleosis En Casete (Sangre entera/Suero/Plasma) |
| CLASIFICACIÓN | IVD (Otros) |
| REF.IMPORTADOR | KD038AT-20 |
| REF.FABRICANTE | IMO-402 |

DESCRIPCIÓN

La Prueba Rápida de Mononucleosis En Casete (Sangre entera/Suero/Plasma) es un test con marcado CE, basado en el inmunoensayo cromatográfico de flujo lateral y diseñado para la detección cualitativa rápida del anticuerpos de Mononucleosis infecciosa en sangre, suero o plasma de humano. Sólo para uso profesional de diagnóstico in vitro.

El casete de prueba se basa en la tecnología de inmunoanálisis y la reacción antígeno-anticuerpo específica, así, al contener los anticuerpos frente al Mononucleosis infecciosa da lugar a la línea roja visible.

El producto consiste en un método no invasivo, fácil de usar, práctico, rápido.

CARACTERÍSTICAS

| | |
|--------------------------------------|---|
| CONTENIDO DEL KIT | Instrucción de uso (1 ud./Kit); Placa reactiva con desecante en envase individual (20 uds./Kit)*; Goteros (20 uds./Kit); Tampón de solución (1ud./Kit); Control Positivo (1ud./Kit); Control Negativo (1 ud./Kit); <i>*El envase individual de las placas figurará el mismo número de lote de fabricación y caducidad como la caja</i> |
| TIEMPO DEDETECCIÓN | 5 minutos |
| CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO | Almacenamiento a temperatura ambiente(2°C a 30°C) dentro de su embalaje original sellado. No congelar. |
| VIDA ÚTIL | 24 meses desde la fecha de fabricación |
| CANTIDAD | 20 tests /Kit |
| ESPECIFICIDAD | 97,8% |
| SENSIBILIDAD | 97,6% |
| NORMATIVA | <ul style="list-style-type: none"> • Real Decreto 1662/2000 • RD 1591/2009 • Directiva 98/79/CE • ISO 13485 |

ADVERTENCIAS

- Leer las instrucciones antes de usar. Deben seguirse cuidadosamente las instrucciones proporcionadas.
- No usar el producto con un paquete individual roto, dañado, no sellado completamente, con marcas poco claras o con fecha de caducidad vencida.