

**PRODUCTO**

Prueba Rápida de Antígeno de *Salmonella typhi* y *paratyphi* en Casete

**CLASIFICACIÓN**

IVD - Otros

**REF. IMPORTADOR**

KD053AT-10

**REF. FABRICANTE**

ISTP-625

**CUMPLE NORMATIVA**

IVDD 98/79/EC

**DESCRIPCIÓN**

Prueba Rápida de Antígeno de *Salmonella typhi* y *paratyphi* en Casete detecta de manera rápida y cualitativa la presencia de antígenos de *Salmonella typhi* y *Salmonella paratyphi* en muestras fecales humanas, usando la técnica de inmunoensayo cromatográfico de flujo lateral.

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

La Fiebre *tifoidea* y *paratifoidea*, causada por la bacteria salmonella typhi o paratyphi, afecta alrededor de 21M de personas en el mundo, y la Prueba Rápida de Antígeno de *Salmonella typhi* y *paratyphi* en Casete provee un método de detección rápido y preciso, que permite agilizar el diagnóstico de la enfermedad.

**CARACTERÍSTICAS****CONTENIDO DEL KIT**

10 Casetes de prueba, 1 prospecto, 10 tubos de recogida de muestras con tampón de extracción.

**TIEMPO DE LECTURA VISUAL DEL RESULTADO**

Leer los resultados a los 5 minutos, no leas los resultados después de 15 minutos.

**CADUCIDAD**

24 meses desde la fecha de fabricación

**PRESENTACIÓN**

10 test/Kit

**SENSIBILIDAD**

*S. typhi*: 95,8% | *S. paratyphi*: 92,9%

**ESPECIFICIDAD**

*S. typhi*: 98,2% | *S. paratyphi*: 97,3%

**NORMATIVA**

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.