

Anigen Rapid FIV Ab Test ist ein Schnelltest, auf Immunochromatographie basierend, zum qualitativen Nachweis von **felinen IMMUNDEFIZIENZVIRUS (FIV) Antikörper (Ab) gp40** im Vollblut, Plasma oder Serum. Im Vergleich zum Western Blot, beträgt die Spezifität vom Anigen Rapid FIV Ab Test 99.6% und seine Sensitivität 96.8%.

## Aufbewahrung der Probe

**Vollblut ohne Antikoagulans** muss unmittelbar nach der Blutentnahme getestet werden; **Vollblut mit Antikoagulans** (EDTA-Röhrchen mit gelbem Verschluss liegen im Test-Kit bei) innerhalb von 24 Stunden. **Serum** und **zentrifugiertes Plasma** können bis zu 72 Stunden bei 2°C-7°C aufbewahrt werden; darüber hinaus, gefroren, bei -20°C.

## Anleitung

(s. Abbildungen im englischen Originalprotokoll)

Vor der Testdurchführung müssen Test-Kit und Probematerial auf **Raumtemperatur** gebracht werden.

1. Für jede Probe eine Testplatte unmittelbar vor der Testdurchführung aus der Folie nehmen und auf eine flache, trockene Oberfläche legen. Im länglichen Ablesefeld sind zunächst keine Linien sichtbar.
2. Für jede Probe eine neue Einweg-Kapillare verwenden. Probe mit der Kapillare bis zur dunklen Strichmarke (ca. 10 µl) aufziehen. **Ein (1) Tropfen (ca. 10 µl) Vollblut, Serum oder Plasma** mit der Einweg-Kapillare in die **runde Testvertiefung S** geben sowie **zwei (2) Tropfen (ca. 60 µl) Reagenz (Assay diluent)**.
3. Wenn nach einer Minute keine Wanderung im Ablesefeld beobachtet werden kann, **einen (1) zusätzlichen Tropfen Reagenz** in die runde Testvertiefung S geben.
4. Auf das Erscheinen von Linien (Reihenfolge und Farbintensität unwichtig) auf dem Ablesefeld achten

## 5. Ablesen der Resultate nach 10 Minuten

- Erscheint nur **EINE LINIE** (die Kontroll-Linie C) im Ablesefeld, ist die Probe **NEGATIV**.
- Erscheinen **ZWEI LINIEN** (C-Linie und T-Linie) im Ablesefeld, ist die Probe **POSITIV**, d.h. sie enthält **feline IMMUNDEFIZIENZVIRUS-Antikörper**.
- **Fehlt die C-Linie**, ist der Test **UNGÜLTIG** (entweder falsche Handhabung oder verminderte Reagenzqualität; kontrollieren ob die Testplatte wirklich FLACH liegt).

## Testresultat nach spätestens 10 Minuten interpretieren.

Alle Proben sollen als potentiell infektiös gehandhabt werden. Bei fragwürdigen Resultaten sollen andere Testmethoden eingesetzt werden. Eine definitive klinische Diagnose soll nicht mit einem einzigen Testresultat beurteilt werden.

**Hinweise:** Test-Kit gekühlt oder bei **Raumtemperatur** (2°C-30°C) lagern; nicht gefrieren und vor direkter Sonneneinstrahlung schützen! Wenn die Folie der Testplatte beschädigt ist, Testplatte nicht verwenden. Testbestandteile dürfen nicht über das Verfalldatum hinaus verwendet werden, oder aus verschiedenen Herstellungschargen genommen werden.

## Handelsform

Kit zu 10 Tests, Kit zu 2 Tests

## Hersteller

BioNote, Inc., Gyeonggi-do, Korea