

COVID INFLUENZA A/B

RAPID TEST DEVICE

Registro Sanitario No. 0948R2024 SSA



El dispositivo de prueba combinada de antígeno A / B COVID-19 e influenza es un inmunoensayo in vitro. El ensayo es para la detección directa y cualitativa de antígenos de nucleoproteínas virales de influenza A y B y SARS-CoV-2 a partir de secreciones nasofaríngeas. Esta prueba está destinada únicamente para uso profesional.

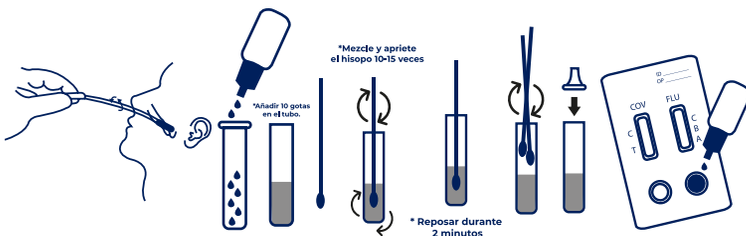
ALMACENAMIENTO

Guarde el dispositivo de prueba combinada de antígeno A/B de COVID-19 e influenza a 2 ~ 30° cuando no esté en uso.

No congelar.

El contenido del kit es estable hasta las fechas de caducidad marcadas en sus embalajes y envases exteriores.

MODO DE USO



- 1 Para cada muestra, abra la bolsa de aluminio justo antes de realizar la prueba, retire el dispositivo de prueba y colóquelo en una superficie limpia y nivelada. Inserte suavemente el hisopo en la fosa nasal a lo largo del tabique. Gire el hisopo varias veces mientras el hisopo está en contacto con la pared nasofaríngea.
- 2 Mezcle suavemente el tampón de extracción. Añadir 10 gotas en el tubo de extracción.
- 3 Inserte el hisopo en el tubo de extracción. Mezcle y apriete el hisopo 10-15 veces comprimiendo las paredes del tubo contra el hisopo. **Mantener reposar durante 2 minutos.**

- 4 Enrolle el cabezal del hisopo contra la pared interna del tubo mientras lo retira. Trate de liberar la mayor cantidad de líquido posible. Deseche el hisopo usado de acuerdo con su protocolo de eliminación de residuos de riesgo biológico.
- 5 Inserte la boquilla en el tubo de extracción de muestras. Invierta el tubo y agregue 2 gotas de solución en cada pozo de muestra apretando suavemente el tubo.
- 6 Lea los resultados a los 15 minutos.

INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS

Para la prueba de antígeno COVID-19



Para la prueba de influenza A/B

