

TEST COMBO DE ANTÍGENO DE COVID-19 + INFLUENZA (A+B), CASETE, MUESTRA NASOFARÍNGEA



La prueba rápida COMBO de antígeno de COVID-19 + Influenza (A+B) es un inmunoensayo cromatográfico rápido para la detección cualitativa de antígenos del SARS-CoV-2, virus de Influenza A e Influenza B presentes en la nasofaringe humana. Solo para uso profesional de diagnóstico in vitro. Presentación: Caja de 20 tests.

SKU: ICIC-525

Categorías: Microbiología, Test Rápidos por inmunofluorescencia o látex

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

PRODUCTO EXCLUSIVO PARA USO PROFESIONAL Y DIAGNÓSTICO IN VITRO

La prueba rápida de antígeno de COVID-19 e Influenza A+B en combinada (torunda nasofaríngea) es un inmunoensayo cromatográfico rápido para la detección cualitativa de antígenos del SARS-CoV-2, virus de Influenza A e Influenza B en muestras de torundas nasofaríngeas.

Los resultados corresponden a la detección de antígenos del SARS-CoV-2 e Influenza A+B.



Test Combo de antígeno de COVID-19 + Influenza (A+B),
casete, muestra nasofaríngea
https://www.akralab.es/producto/test-combo-antigeno-covid1
9-influenza-ab/

Generalmente, un antígeno es detectable en muestras de las vías respiratorias superiores durante la fase aguda de la infección. Los resultados positivos indican la presencia de antígenos virales, pero es necesaria una correlación clínica con el historial del paciente y otra información de diagnóstico para determinar el estado de la infección. Los resultados positivos no descartan infección bacteriana o coinfección con otros virus. Es posible que el agente detectado no sea la causa definitiva de la enfermedad.

Principio

La prueba rápida de antígeno COVID-19 (torunda nasofaríngea) es un inmunoensayo cualitativo basado en membrana para la detección de antígenos del SARS-CoV-2 en una muestra de torunda nasofaríngea humana. El anticuerpo SARS-CoV-2 se recubre en la región de la línea de prueba. Durante la prueba, la muestra reacciona con partículas recubiertas de anticuerpos contra el SARS-CoV-2 en la prueba.

En esta prueba, los anticuerpos específicos a las nucleoproteínas de la influenza A y la influenza B están recubiertos separadamente en las regiones la línea de prueba de la casete de prueba. Durante la prueba, el espécimen extraído reacciona con los anticuerpos de influenza A y / o B que se recubren sobre las partículas. La mezcla migra hacia la membrana para reaccionar con los anticuerpos de influenza A y / o B en la membrana y generar una o dos líneas de color en las regiones de prueba. La presencia de esta línea de color en una o ambas de las regiones de prueba indica un resultado positivo.

Para servir como control del procedimiento, una línea de color siempre aparecerá en la región de control si la prueba se ha realizado correctamente.