



Your partner for rapid testing

BOWEL FOB RAPID TEST

Registered trademarks

PRIMA Lab SA
Via Antonio Monti 7
CH-6828 Balerna - SWITZERLAND
support@primalabsa.ch

EC REP
Qarad EC-REP BV
Pas 257, 2440 Geel - Belgium

REF 800040IP-20P 800040IP-20P_IFU_90_51 03/2024

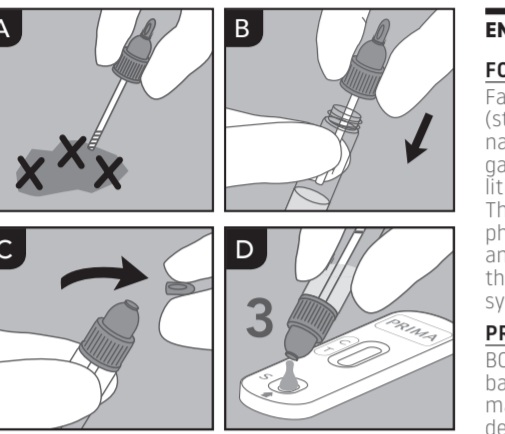


Table 1. Performance / Tabelle 1. Leistung / Tableau 1. Performances / Tabela 1. Prestazioni / Tabla 1. Rendimiento / Tabela 1. Desempenho / Tabela 1. Działanie

LABORATORY REFERENCE METHOD	
BOWEL FOB RAPID TEST	Positive Negative
Positive	37 1
Negative	10 100

Specificity = 99 % (CI 95%: 97% – 100%)
Sensitivity = 78,7 % (CI 95%: 67% – 90,4%)
Accuracy = 92,6 % (CI 95%: 88,4 – 96,8%)

REFERENCES / BIBLIOGRAPHY / BIBLIOGRAFIA / BIBLIOGRAFIA / BIBLIOGRAFIA

- Van Rossum Leo G. et al.: "Random Comparison of Guaiac and Immunochromatographic Fecal Occult Blood Tests for Colorectal Cancer in a Screening Population" *Gastroenterology*, Volume 135, Issue 1, 82 – 90.
- Faivre J., Dancourt V., Denis B., Darvel E., Piette C., Perrin P., Bidan J.M., Jord C., Jung S., Levillain R., Viguer J., Bretagne J.F.: "Comparison between a guaiac and three immunochemical faecal occult blood tests in screening for colorectal cancer". *European Journal of Cancer* 2012; 48(16):2969-76.
- Benton S.C., Seaman H.E., Hollander S.P.: "Faecal Occult Blood Testing for Colorectal Cancer Screening: the past or the Future". *Current Gastroenterology Reports*. 2015; 17(2):428.
- European Commission. European guidelines for quality in screening in colorectal cancer screening and diagnosis. First edition 2010.

SYMBOLS / SYMBOLE / SYMBOLES / SIMBOLIA / SIMBOLIA

IVD In vitro diagnostic device / In-Vitro-Diagnostikum / Dispositif médical de diagnostic in vitro / Dispositivo diagnostico in vitro / Dispositivo diagnostico in vitro / Dispositivo de diagnóstico in vitro / Wyrob przemysłowy do diagnostyki in vitro

Read the instructions before use / Beachten Sie die Gebrauchsanweisung / Consulter le mode d'emploi / Leggere attentamente le istruzioni per l'uso / Lea las instrucciones antes de usar el producto / Leia as instruções antes da utilização / Przed użyciem przeczytaj instrukcję

Expiry date (last day of the month) / Verwendbarkeit (Letzter Tag des Monats) / Utiliser jusqu'au dernier jour du mois / Utilizar dentro del último día del mes / Utilizar até o último dia do mês / Termin waznosti (ostatni dzień miesiąca)

Legal manufacturer / Hersteller / Fabricant / Fabricante / Fabricante legal / Producer

CE marking / CE-Kennzeichnung / Marquage CE / Marchio CE / CE-Markierung / CE-Marcado / CE/Fabricante legal / Znak CE

Temperature limits / Temperaturbegrenzung / Limites de temperatura / Limite de temperatura / Límites de temperatura / Granicità temperatura

Do not reuse / Nicht wieder verwenden / Ne pas réutiliser / Non rutilizzare / No reutilizar / Não reutilizar / Nie uzywać ponownie

Sufficient for <> tests / Ausreichend für <> Tests / Suffisant pour <> tests / Sufficiente per <> test / Suficiente para <> pruebas / Suficiente para <> tests / Wystarcza na następującą liczbę testów: <>

List number / Katalognummer / Code produit / Codice prodotto / Número de referencia / Número da lista / Nume wykazu

Lot number / Chargenbezeichnung / Code du lot / Loto Prodotto / Número de lote / Número de lote / Nummer part

Authorised Representative in the European Community / Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft / Mandatario nella Comunità Europea / Representante autorizado en la Comunidad Europea / Mandatario na Comunidade Europeia / Autoryzowany przedstawiciel na terenie Wspólnoty Europejskiej

BOWEL FOB RAPID TEST

IVD for professional use only
IVD nur für den professionellen Gebrauch
DIV à usage professionnel uniquement
IVD solo per uso professionale
IVD sólo para uso profesional
IVD apenas para uso profesional
IVD wyłącznie do użytku profesjonalnego

Rapid immunochromatographic test for the detection of fecal occult blood in stool samples
Test d'immunochromatographie rapide de détection du sang occulte dans les échantillons de selles
Test immunocromatográfico rápido para la rilevazione di sangue occulto nelle feci in campioni di feci
Test immunocromatográfico rápido para la detección de sangre oculta en heces en muestras de heces
Teste imunocromatográfico rápido para detecção de sangue oculta nas fezes em amostras de fezes
Szybki test immunochromatograficzny do wykrywania krwi utajonej w kale

EN - INSTRUCTIONS FOR USE

FOB (FAECAL OCCULT BLOOD)

Faecal occult blood is the presence in the faeces (stool) of blood that is not clearly visible to the naked eye. Occult blood may be the consequence of gastro-intestinal disorders such as ulcers, polyps, colitis, diverticulitis, rhagades, haemorrhoids or cancer. The signs of these lesions are often silent in the first phases, so searching for occult blood in the stool is an important screening test, which allows to identify the presence of pathologies in the gastro-intestinal system at an early stage.

PRINCIPLE OF THE TEST

BOWEL FOB RAPID TEST is a lateral flow test device based upon a principle of solid-phase immunochromatography (also called lateral flow technology). The detection of faecal occult blood takes place on a test strip embedded in a plastic cassette. The methodology implied is a direct sandwich EIA test, in which the target analyte (haemoglobin) is recognized by specific antibodies, one which is coated to colloidal gold particles and the other one is sprayed onto the membrane. In case of presence of haemoglobin in a patient's faeces, the immunocomplexes are then captured by the Test line, thus showing a red-purple band appearance in correspondence of the T line. Consequently, two bands visible (T line – C line), after 5 minutes from the diluent drops application, showing a positive result. In case of absence of haemoglobin or with haemoglobin level lower than the cut-off value (40 ng/mL) only one band visible in the C line region, showing a negative result.

TEST PROCEDURE

- Open the aluminium bag, remove the test cassette and place it on a clean and level surface. Throw away the desiccant bag
- Break the end of the red cap, exposing the dropper portion. **-fig. C**
- Dispense 3 drops of the diluted stool sample in the sample well (S) shown on the test cassette. Wait 1-2 seconds between dispensing one drop of diluted stool sample. **-fig. D**
- Screw on the cap again, immersing the stick in the stool extraction liquid, and shake the vial for at least 10 seconds. **-fig. B**
- Proceed with test procedure.

PRECAUTIONS

- Read these instructions for use carefully before performing the test. The test is reliable if the instructions are followed correctly (reaction times and how the sample is collected).
- Do not open the sealed aluminum pouch until just before performing the test. The desiccant bag must not be used.
- Humidity and temperature can adversely affect the results. DO NOT FREEZE.
- Handle all specimens as if they contain infectious agents. Observe established precautions against microbiological hazards during all procedures and follow standard procedures for proper disposal of specimens.
- The test is for external and single use only. DO NOT SWALLOW.
- Do not use the kit after the expiry date or if the packaging and/or internal components are damaged.
- Store the buffer correctly closed with its cap.
- Avoid cross-contamination of samples by using a new specimen collection tube for each sample.

RESULTS INTERPRETATION

READ THE RESULTS AT EXACTLY 5 MINUTES. The intensity of the line colors is not relevant for the purposes of interpretation of the Test's results.

POSITIVE RESULT

Two coloured lines appear in the reading window by the Test (T) and Control (C) signs. The T line may be less intense (lighter) than the C one.

This result means there is blood in the faeces.

NEGATIVE RESULT

A coloured line appears in the Control (C) region. No line appears in the Test (T) region.

This result means that there is no blood in the faeces or that its concentration is below the test's detection limit (40 ng/mL).

INVALID RESULT

The Control (C) line does not appear. An insufficient sample volume or incorrect procedural techniques are the most likely reasons for the absence of the Control line (invalid result). Review the procedure and repeat the test with a new device and a new sample.

QUALITY CONTROL

An internal procedural control is included in the test cassette. A coloured line appearing in the Control line (C) is considered an internal positive procedural Control, confirming sufficient specimen volume and correct procedural technique.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

To assess the performance of BOWEL FOB RAPID TEST, a clinical evaluation was performed by comparing the results obtained against Laboratory Reference Method. 148 samples were tested with both methods (Table 1).

BOWEL FOB RAPID TEST

PRIMA® PROFESSIONAL



5. Der Test ist nur für den externen und einmaligen Gebrauch bestimmt. NICHT VERSCHLUCKEN.
6. Verwenden Sie den Test nicht nach Ablauf des Verfallsdatums oder wenn die Verpackung und/oder die internen Komponenten beschädigt sind.
7. Bewahren Sie den Puffer korrekt verschlossen mit seiner Kappe auf.
8. Vermeiden Sie eine Kreuzkontamination der Proben, indem Sie für jede Probe ein neues Probenentnahmehröhrchen verwenden.

BESCHRÄNKUNGEN

- Wie bei jeder diagnostischen Methode muss der Arzt das Testergebnis unter Berücksichtigung weiterer klinischer Daten bewerten.
- Trotz der Zuverlässigkeit des Tests können falsch positive oder falsch negative Ergebnisse nicht ausgeschlossen werden.

UNGÜLTIGES ERGEBNIS

Eine farbige Linie erscheint unter dem Zeichen C (Kontrolle). Es erscheint keine Linie neben dem Zeichen T (Test). Das Ergebnis bedeutet, dass kein Blut in den Fäkalien vorhanden ist oder dass die Konzentration unter der Nachweisgrenze des Tests (40 ng/mL) liegt.

POSITIVES ERGEBNIS

Im Lesefenster erscheinen zwei farbige Linien mit den Zeichen T (Test) und C (Kontrolle). Die T-Linie kann weniger intensiv (heller) sein als die C-Linie. Das Ergebnis ist positiv. En l'absence d'hémoglobine ou si son taux est inférieur à la valeur de cut-off (40 ng/mL), une seule bande est visible dans la région de la ligne C, ce qui indique un résultat négatif.

NEGATIVES ERGEBNIS

Eine farbige Linie erscheint unter dem Zeichen C (Kontrolle). Es erscheint keine Linie neben dem Zeichen T (Test). Das Ergebnis ist negativ.

PRÄCAUTIONS

- Bitte lesen Sie die Anleitung für die Verwendung des Tests sorgfältig durch. Der Test ist flüssig, wenn die Reaktionen und die Art der Probenentnahme berücksichtigt werden.

2. Entfernen Sie die Packung und den Behälter mit dem Test aus dem Verpackungsmaterial.

3. Verwenden Sie den Test nicht nach Ablauf des Verfallsdatums oder wenn die Verpackung und/oder die internen Komponenten beschädigt sind.

4. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

5. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

6. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

7. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

8. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

9. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

10. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

11. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

12. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

13. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

14. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

15. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

16. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

17. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

18. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

19. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

20. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

21. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

22. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

23. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

24. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

25. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

26. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

27. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

28. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

29. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

30. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

31. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

32. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

33. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

34. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

35. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

36. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

37. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

38. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Tropfen aus dem Behälter ausgetreten sind.

39. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die T

IT - ISTRUZIONI PER L'USO

FOB (SANGUE OCCULTO FCALE)

Per sangue occulto fcale si intende la presenza nelle feci di sangue non chiaramente visibile a occhio nudo. Il sangue occulto può essere la conseguenza di disturbi gastrointestinali come ulcere, polipi, colite, diverticolite, ragadi, emorroidi o cancro. I segni di queste lesioni sono spesso silenti nelle prime fasi, quindi la ricerca del sangue occulto nelle feci è un importante test di screening, che permette di identificare precocemente la presenza di patologie nell'apparato gastrointestinale.

PRINCIPIO DEL TEST

BOWEL FOB RAPID TEST è un dispositivo di analisi a flusso laterale basato sul principio dell'immunocromatografia in fase solida (detta anche tecnologia a flusso laterale). La rilevazione del sangue occulto fcale avviene su una striscia reattiva inserita in una cassetta di plastica. La metodologia utilizzata è un test EIA diretto, "sandwich", in cui l'analito target (emoglobina) viene riconosciuto da anticorpi specifici, alcuni coniugati con particelle d'oro colloidale e altri spruzzati sulla membrana. In caso di presenza di emoglobina nella feci del paziente, gli immunocompleSSI vengono catturati dalla linea del Test, che si colora di rosso-violaceo in corrispondenza della linea T, a indicare un risultato positivo. Di conseguenza, dopo 5 minuti dall'applicazione delle gocce di diluente, sono visibili due bande (linea T - linea C), che mostrano un risultato positivo. In caso di assenza di emoglobina o in presenza di un livello di emoglobina inferiore al valore di cut-off (40 ng/mL), è visibile solo una banda nell'area della linea C, il che indica un risultato negativo.

PRECAUZIONI

- Leggere attentamente queste istruzioni per l'uso prima di eseguire il test. Il test è affidabile se le istruzioni vengono seguite correttamente (tempi di reazione e modalità di raccolta del campione).
- Aprire la busta di alluminio, rimuovere la cassetta del test e posizionarla su una superficie pulita e piana. Gettare la busta essiccante.
- Rompare l'estremità del tappo rosso, esponendo la parte del contagoccia. **Fig. C**
- Versare 3 gocce del campione di feci diluito nel pozzetto (S) indicato sulla cassetta del test. Attendere 1-2 secondi tra una goccia di campione di feci diluito e l'altra. **Fig. D**
- Attendere 5 minuti.

INTERPRETAZIONE DEI RISULTATI

LEGGERE I RISULTATI DOPO ESATTAMENTE 5 MINUTI. L'intensità dei colori delle linee non è rilevante ai fini dell'interpretazione dei risultati del test.

RISULTATO POSITIVO

Nella finestra di lettura appaiono due linee colorate in corrispondenza dei segni Test (T) e Controllo (C). La linea T potrebbe essere meno intensa (più chiara) della linea C. Questo risultato indica la presenza di sangue nelle feci.

RISULTATO NEGATIVO

Nell'area Controllo (C) compare una linea colorata. Nell'area Test (T) non compare alcuna linea. Questo risultato significa che non c'è sangue nelle feci o che la sua concentrazione è inferiore al limite di rilevamento del test (40 ng/mL).

RISULTATO NON VALIDO

Una linea di Controllo (C) non appare. Un volume di campione insufficiente o tecniche procedurali errate sono le ragioni più probabili per l'assenza della linea di Controllo (risultato non valido). Rivedere la procedura e ripetere il test con un nuovo dispositivo e un nuovo campione.

LIMITAZIONI

- Come per qualsiasi metodo diagnostico, il medico deve valutare il risultato del test alla luce di altre evidenze cliniche.
- Nonostante l'affidabilità del test, non si possono escludere risultati falsi positivi o negativi.
- La presenza di sangue nelle feci può essere dovuta a diverse cause, oltre al sanguinamento colorettale, come emorroidi, sangue nelle urine o irritazioni gastriche. Non sempre le emorragie provenienti dalla parte superiore del tratto digerente (per esempio in caso di ulcere gastriche o duodenali) possono essere rilevate, a causa dell'ulteriore digestione delle proteine e della difficoltà degli anticorpi nel riconoscere l'antigene dell'emoglobina dopo la proteolisi.
- Non tutte le emorragie colorettali possono essere dovute a polipi precancerosi o cancerosi.
- Risultati negativi non escludono il sanguinamento, poiché può essere intermittente.
- In case precocissima i polipi colorettali possono non sanguinare. Questo è il motivo per cui è opportuno sottoporsi a controlli periodici (una volta all'anno) le persone di età superiore ai 45 anni.

CONTENUTO

- 20 buste di alluminio sigillate ermeticamente contenenti 1 cassetta BOWEL FOB TEST e 1 bustina essiccante;
- 20 flaconcini con tappo a vite rosso, con bastoncino di raccolta e contagoccia, contenenti una quantità di diluente BOWEL FOB TEST sufficiente per 20 test;
- 1 foglio di istruzioni per l'uso.

Materiale necessario ma non fornito: un dispositivo per la misurazione del tempo (ad es. cronometro, orologio).

RACCOLTA E PREPARAZIONE DEL CAMPIONE

Prima di eseguire il test, lasciare che il test, il campione e il buffer raggiungano la temperatura ambiente (15-30 °C).

- Svitare la parte superiore del dispositivo di raccolta del campione contenente la sonda di campionamento.

Nota: Non diluire i campioni di feci con l'urina o

con l'acqua della tazza del water. Evitare di raccogliere i campioni durante il periodo mestruale o nei 3 giorni precedenti e successivi, o in presenza di emorroidi sanguinanti, sangue nelle urine, o se l'evacuazione è difficoltosa. Alcol, acido acetilsalicilico e altri farmaci assunti in eccesso possono causare irritazione gastrointestinale; con conseguente sanguinamento occulto. Tali sostanze devono essere sospese almeno 48 ore prima del test. Non sono necessarie restrizioni dietetiche prima del test. Eseguire il test il prima possibile dopo la raccolta del campione.

RACCOLTA DEL CAMPIONE DI FECI

Raccolgono il campione di feci immergendo la punta del dispositivo di raccolta in 3 punti diversi dello stesso campione di feci. **Fig. A** e inserire nel flaconcino di raccolta. NON rimettere il bastoncino di raccolta nella provetta tra una raccolta e l'altra dei 3 campioni.

Rivoltare il tappo, immergendo il bastoncino nel liquido di estrazione delle feci, e agitare il flaconcino per almeno 10 secondi. **Fig. B**

Passare alla procedura d'uso.

PROCEDURA D'USO

- Aprire la busta in alluminio, rimuovere la cassetta del test e posizionarla su una superficie pulita e piana. Gettare la busta essiccante.
- Rompare l'estremità del tappo rosso, esponendo la parte del contagoccia. **Fig. C**
- Versare 3 gocce del campione di feci diluito nel pozzetto (S) indicato sulla cassetta del test. Attendere 1-2 secondi tra una goccia di campione di feci diluito e l'altra. **Fig. D**
- Attendere 5 minuti.

INTERPRETAZIONE DEI RISULTATI

LEGGERE I RISULTATI DOPO ESATTAMENTE 5 MINUTI. L'intensità dei colori delle linee non è rilevante ai fini dell'interpretazione dei risultati del test.

PRECAUZIONI

- Leggere attentamente queste istruzioni per l'uso prima di eseguire il test. Il test è affidabile se le istruzioni vengono seguite correttamente (tempi di reazione e modalità di raccolta del campione).
- Aprire la busta di alluminio sigillato solo poco prima di eseguire il test. La busta essiccante non deve essere usata.
- L'umidità e la temperatura possono influire negativamente sui risultati. NON CONGELARE.
- Maneggiare tutti i campioni come se contienevano agenti infettivi. Osservare le precauzioni stabilite contro i rischi microbiologici durante tutte le procedure e seguire le procedure standard per il corretto smaltimento dei campioni.
- Il test è esclusivamente per uso esterno e monouso. NON INGERIRE.
- Non utilizzare il test dopo la scadenza o se la confezione e/o i suoi componenti sono danneggiati.
- Conservare il diluente correttamente chiuso con il proprio tappo.
- Evitare la contaminazione crociata dei campioni utilizzando una nuova provetta di raccolta per ogni campione.

LIMITAZIONI

- Come per qualsiasi metodo diagnostico, il medico deve valutare il risultato del test alla luce di altre evidenze cliniche.
- Nonostante l'affidabilità del test, non si possono escludere risultati falsi positivi o negativi.
- La presenza di sangue nelle feci può essere dovuta a diverse cause, oltre al sanguinamento colorettale, come emorroidi, sangue nelle urine o irritazioni gastriche. Non sempre le emorragie provenienti dalla parte superiore del tratto digerente (per esempio in caso di ulcere gastriche o duodenali) possono essere rilevate, a causa dell'ulteriore digestione delle proteine e della difficoltà degli anticorpi nel riconoscere l'antigene dell'emoglobina dopo la proteolisi.
- Non tutte le emorragie colorettali possono essere dovute a polipi precancerosi o cancerosi.
- Risultati negativi non escludono il sanguinamento, poiché può essere intermittente.
- In case precocissima i polipi colorettali possono non sanguinare. Questo è il motivo per cui è opportuno sottoporsi a controlli periodici (una volta all'anno) le persone di età superiore ai 45 anni.

CONTENUTO

- 20 buste di alluminio sigillate ermeticamente contenenti 1 cassetta BOWEL FOB TEST e 1 bustina essiccante;
- 20 flaconcini con tappo a vite rosso, con bastoncino di raccolta e contagoccia, contenenti una quantità di diluente BOWEL FOB TEST sufficiente per 20 test;
- 1 foglio di istruzioni per l'uso.

Materiale necessario ma non fornito: un dispositivo per la misurazione del tempo (ad es. cronometro, orologio).

RACCOLTA E PREPARAZIONE DEL CAMPIONE

Prima di eseguire il test, lasciare che il test, il campione e il buffer raggiungano la temperatura ambiente (15-30 °C).

- Svitare la parte superiore del dispositivo di raccolta del campione contenente la sonda di campionamento.

Nota: Non diluire i campioni di feci con l'urina o

ES - INSTRUCCIONES DE USO

SANGRE OCULTA EN HECHOS

La sangre oculta en heces es la presencia en las heces de sangre que no es claramente visible a simple vista. La sangre oculta puede ser consecuencia de trastornos gastrointestinales como úlceras, pólipos, colitis, diverticulitis, fisuras, hemorroides o cáncer. Los signos de estas lesiones suelen ser silenciosos en las primeras fases, por lo que la búsqueda de sangre oculta en las heces es una importante prueba de detección, que permite identificar precozmente la presencia de patologías en el sistema gastrointestinal.

PRINCIPIO DE LA PRUEBA

BOWEL FOB RAPID TEST es un dispositivo de prueba de flujo lateral basado en el principio de inmunocromatografía en fase sólida (también denominada tecnología de flujo lateral). La rilevación del sangre oculta en heces avviene su una tirita reactiva insertada en una caja de plástico. La metodología utilizada es un test EIA directo, "sandwich", en el que el analito objetivo (hemoglobina) viene reconocido por anticuerpos específicos, algunos conjugados con partículas de oro coloidal y otros喷雾在membrana. En caso de presencia de emoglobina en las heces del paciente, los inmuno complejos son captados por la tirita de prueba, mostrando así la aparición de una banda roja-púrpura en correspondencia de la línea T, lo que indica un resultado positivo. En consecuencia, dos bandas visibles (línea T - línea C), 5 minutos después de la aplicación de las gotas de diluyente, muestran un resultado positivo. En caso de ausencia de emoglobina o con un nivel de emoglobina inferior al valor de corte (40 ng/mL), sólo es visible una banda en la región de la línea C, lo que muestra un resultado negativo.

PROCEDURA D'USO

- Abre la bolsa en aluminio, quita la caja del test y posírialo sobre una superficie limpia y plana. Getta la bolsa dessecante.
- Rompe el extremo del tapón rojo, exponiendo la parte del contagoccia. **Fig. C**
- Versare 3 gotas del campione de heces diluido en el pozzetto (S) indicado en la caja del test. Espera 1-2 segundos entre la aplicación de las gotas de diluyente y agita el frasco durante al menos 10 segundos. **Fig. B**
- Pasa al procedimiento de uso.

PREPARACIÓN DE USO

- Abre la bolsa en aluminio, extraiga la caja de prueba y colóquela en una superficie limpia y nivelada. Deseche la bolsa dessecante.
- Rivierta el extremo del tapón del frasco rojo, tapando el frasco de extracción de heces, y agite el frasco durante al menos 10 segundos. **Fig. B**
- Continúa con el procedimiento de uso.

PRINCIPIO DEL TEST

BOWEL FOB RAPID TEST es un dispositivo de prueba de flujo lateral basado en el principio de inmunocromatografía en fase sólida (también denominada tecnología de flujo lateral). La rilevación del sangre oculta en heces es la presencia en las heces de sangre que no es claramente visible a simple vista.

La sangre oculta puede ser consecuencia de trastornos gastrointestinales como úlceras, pólipos, colitis, diverticulitis, fisuras, hemorroides o cáncer. Los signos de estas lesiones suelen ser silenciosos en las primeras fases, por lo que la búsqueda de sangre oculta en las heces es una importante prueba de detección, que permite identificar precozmente la presencia de patologías en el sistema gastrointestinal.

PRINCIPIO DE LA PRUEBA

BOWEL FOB RAPID TEST es un dispositivo de prueba de flujo lateral basado en el principio de inmunocromatografía en fase sólida (también denominada tecnología de flujo lateral). La rilevación del sangre oculta en heces es la presencia en las heces de sangre que no es claramente visible a simple vista.

La sangre oculta puede ser consecuencia de trastornos gastrointestinales como úlceras, pólipos, colitis, diverticulitis, fisuras, hemorroides o cáncer. Los signos de estas lesiones suelen ser silenciosos en las primeras fases, por lo que la búsqueda de sangre oculta en las heces es una importante prueba de detección, que permite identificar precozmente la presencia de patologías en el sistema gastrointestinal.

PROCEDIMIENTO DE USO

- Abre la bolsa en aluminio, extraiga la caja de prueba y colóquela en una superficie limpia y nivelada. Deseche la bolsa dessecante.
- Rivierta el extremo del tapón del frasco rojo, tapando el frasco de extracción de heces, y agite el frasco durante al menos 10 segundos. **Fig. B**
- Continúa con el procedimiento de uso.

INTERPRETACIÓN DE LOS RESULTADOS

LEA LOS RESULTADOS EXACTAMENTE A LOS 5 MINUTOS. La intensidad de los colores de las líneas no tiene ninguna importancia para la interpretación del resultado del Test.

PRECAUCIONES

- Lea atentamente estas instrucciones de uso antes de efectuar el test. El test es fiable si se respetan correctamente las instrucciones (los tiempos de reacción y el modo de recogida de la muestra).
- No abra la bolsa de aluminio sellada hasta justo antes de realizar la prueba. El paquete desecante no debe utilizarse.

3. La humedad y la temperatura pueden afectar negativamente los resultados. NO CONGELAR.

4. Manejar todos los muestras como si contuvieran agentes infecciosos. Observar las precauciones establecidas contra los peligros microbiológicos durante todos los procedimientos y seguir los procedimientos estándar para la eliminación adecuada de las muestras.

5. El test es únicamente para uso externo y de un solo uso. NO TRAGAR.

6. No utilice el test posteriormente a su fecha de caducidad o si el embalaje y/o los componentes internos están dañados.

7. Evitar la contaminación cruzada de las muestras utilizando un nuevo tubo de colección de muestras para cada muestra.

RESULTADO POSITIVO

En la ventana de lectura aparecen dos bandas de color junto a los signos T (Test) y C (Control). La línea T puede ser menos intensa (más leve) que la línea C. Este resultado significa que há sangue nas hezes.

RESULTADO NEGATIVO

Aparece una línea de color en el signo Control (C). No aparece ninguna línea en la región Test (T).

Este resultado significa que no hay sangre en las hezes o que su concentración está por debajo del límite de detección del test (40 ng/mL).

RESULTADO INVÁLIDO

Una línea de Control (C) aparece no signo Control (C). Nenhuma linha aparece na região Teste (T). Esta resultado significa que há sangue nas hezes ou que sua concentração está abaixo do limite de deteção do teste (40 ng/mL).

RESULTADO NÚNCIAZ

Um resultado inválido aparece no signo Control (C). Nenhuma linha aparece na região Teste (T). Este resultado significa que há sangue nas hezes ou que sua concentração está abaixo do limite de deteção do teste (40 ng/mL).

RESULTADO INVÁLIDO

Um resultado inválido aparece no signo Control (C). Nenhuma linha aparece na região Teste (T). Este resultado significa que há sangue nas hezes ou que sua concentração está abaixo do limite de deteção do teste (40 ng/mL).

RESULTADO INVÁLIDO

Um resultado inválido aparece no signo Control (C). Nenhuma linha aparece na região Teste (T). Este resultado significa que há sangue