

RAPIDIAG CONTROLS

REF **COR C-1083** Contrôle de réactivité du coffret RAPIDIAG 40/41 ADENO (COR C-1003)

REF **COR C-1092** Contrôle de réactivité du coffret RAPIDIAG GRIPPE A&B (COR C-1012)

DÉFINITION

Les réactifs **RAPIDIAG CONTROL** ont été conçus pour être associés aux tests immunochromatographiques de la gamme **RAPIDIAG**.

Ils ont été préparés de façon à produire une réaction positive sur les bandelettes.

Ces contrôles permettent de vérifier la présence (pas la spécificité) des anticorps anti-antigènes recherchés.

RAPIDIAG CONTROL		Anticorps
COR C-1083	RAPIDIAG CONTROL ADENO 40/41	Anti-Adenovirus serotype 40/41 (COR C-1003)
COR C-1092	RAPIDIAG CONTROL GRIPPE A&B	Anti-Grippe A&B (COR C-1012)

PRINCIPE DU TEST

Dans un premier temps, la bandelette est plongée dans le contrôle dilué avec le tampon de dilution. La solution migre par diffusion passive et le réactif de contrôle se fixe d'abord à l'anticorps conjugué puis à l'anticorps coaté sur la ligne d'essai. Une ligne colorée apparaît alors au niveau de la zone permettant de valider le bon fonctionnement de la bandelette.

RÉACTIFS

RAPIDIAG CONTROL	CONTROL TEST	1ml
-------------------------	--------------	-----

STABILITÉ ET CONDITIONS DE CONSERVATION

- Les réactifs doivent être conservés entre +2°C et +8°C dans leur conditionnement d'origine.
- Ne pas utiliser un réactif dont les dates de péremption sont dépassées.
- Le réactif peut être aliquoté et congelé à -20°C pour une conservation sur plusieurs mois. Ils ne peuvent être dégelés qu'une seule fois.

MODE D'EMPLOI

Les réactifs **RAPIDIAG CONTROL** doivent être dilués au 1/2 avec la solution d'extraction ou de dilution des échantillons contenue dans les coffrets. Ils sont ensuite analysés de la même façon que les échantillons à tester, conformément aux instructions du coffret utilisé.

INTERPRÉTATION DES RÉSULTATS

Les résultats sont à interpréter comme suit :



1 ligne = négatif

2 lignes = positif

0 ligne = invalide*

* L'absence de la ligne de contrôle, qui est la ligne supérieure, rend le résultat invalide. Dans ce cas, l'échantillon doit être recontrôlé.

SYMBOLES UTILISÉS

	Température limites de conservation
IVD	Pour le diagnostic <i>in vitro</i> uniquement
CE	Déclaration de conformité CE
REF	Référence produit
LOT	Numéro de lot
	Date d'expiration

biomédical diagnostics

Siège Social

Actipole 25
4 bld de Beaubourg
77435 Marne la Vallée Cx2
France

Tel : 33 1 64 62 10 12
Fax : 33 1 64 62 09 66

E-mail : support@bmd-net.com
Internet : www.bmd-net.com



RAPIDIAG CONTROLS

REF **COR C-1083** Control of Reactivity for RAPIDIAG 40/41 ADENO test (COR C-1003)

REF **COR C-1092** Control of Reactivity for RAPIDIAG GRIPPE A&B test (COR C-1012)

DEFINITION

RAPIDIAG CONTROL reagents have been designed for the use with immunochromatographic **RAPIDIAG** tests.

These controls are designed to produce a positive reaction with **RAPIDIAG** strips.

These controls allow to verify the presence (not the specificity) of antibodies directed against the antigens specified.

RAPIDIAG CONTROL		Antibody
COR C-1083	RAPIDIAG CONTROL ADENO 40/41	Anti-Adenovirus serotype 40/41 (COR C-1003)
COR C-1092	RAPIDIAG CONTROL GRIPPE A&B	Anti-Grippe A&B (COR C-1012)

PRINCIPLE

When the strip is dipped in the Control diluted with the dilution buffer of each kit, the solution migrates by passive diffusion and the control reagent binds first to a conjugated antibody then to the antibody coated on the test line, thereby causing a coloured line to appear on the specific test line and allows to valid the test.

REAGENTS

RAPIDIAG CONTROL	CONTROL TEST	1mL
-------------------------	---------------------	-----

STABILITY AND STORAGE

- Store the reagents at +2°C to +8°C when not in use.
- Do not use reagents beyond the expiration date.
- The reagent can be aliquoted and frozen at -20°C for several months. They can be thawed only once.

PROTOCOL FOR USE

RAPIDIAG CONTROL reagents should be diluted ½ with the dilution buffer of the kit.

RAPIDIAG CONTROL reagents should be analyzed in the same manner as patient samples, according to the instructions supplied.

RESULTS INTERPRETATION

The results are to be interpreted as follows



1 upper line = negative

2 lines = positive

0 line = invalid*

* *The absence of the control line, which is the upper line, makes the result invalid. In this case, the sample must be retested.*

SYMBOLS USED

	Temperature limitation
IVD	In Vitro Diagnostic Use
CE	EC Declaration of Conformity
REF	Catalog Number
LOT	Lot Number
	Use by

biomédical diagnostics

Office

Actipole 25
4 bld de Beaubourg
77435 Marne la Vallée Cx2
France

Tel : 33 1 64 62 10 12
Fax : 33 1 64 62 09 66

E-mail : support@bmd-net.com
Internet : www.bmd-net.com

