

ENGLISH - ESPAÑOL

Ref: RTB25KG  
RTB25KGC  
RTB25KGCN



biotical

# Crypto + Giardia Card

Rapid Test to detect  
Crypto + Giardia in card  
format

Prueba rápida para la  
detección de Crypto +  
Giardia en formato de  
tarjeta.

biotical health  
ready to test



IU RTB25KG-RTB25KGC-RTB25KGCN Rev. 04 / 2024-04

ISO 13485 CERTIFIED  
MEDICAL DEVICE  
QUALITY MANAGEMENT SYSTEM





# biotical Crypto + Giardia Card

ENGLISH

## WHAT IS BIOTICAL CRYPTO + GIARDIA CARD?

---

biotical Crypto + Giardia Card is a coloured chromatographic immunoassay test for the simultaneous qualitative detection of *Cryptosporidium* and *Giardia* antigens in stool samples. Thanks to its easy handling and high sensitivity, the healthcare professional will be able to make a presumptive diagnosis of cryptosporidiosis and/or Giardiasis.

## CRYPTOSPORIDIOSIS AND GIARDIASIS

---

*Giardia* and *Cryptosporidium parvum* are the most frequent parasites that cause water-borne diseases in humans: cryptosporidiosis and Giardiasis.

Giardiasis is an intestinal disease caused by *Giardia intestinalis* (also called *Giardia lamblia* and *Giardia duodenalis*), a single-celled microscopic parasite that is found in the intestine of people and animals and is transmitted through the faeces of an infected person or animal.

This parasite is protected by an outer covering (cyst) that allows them to survive outside the body and in the environment for long periods of time. Its infective form is usually by faecal-oral transmission. Among the most common symptoms of both diseases are watery diarrhoea, cramps and stomach disorders. In immunocompromised people or in elderly people, complications can appear that lead to serious illness and even death.

*Cryptosporidium parvum* is the most frequent cause of diarrheal processes in developing countries. This parasite is in most enteric pathogenic infections, being transmitted faeco-orally. Some of the most common symptoms of cryptosporidiosis are watery diarrhoea, severe stomach pains, weight loss, nausea, and sometimes fever.

In general, the prophylactic measure to remove *Giardia* cysts from drinking water is chlorine disinfection or using sand filters, where the cysts would be retained. This does not happen with *Cryptosporidium* cysts, because they are resistant to chlorine and their small size makes it difficult to purify using filters. The curative pharmacological treatment useful for giardiasis is not effective for cryptosporidiosis, which currently has no treatment.

biotical Crypto + Giardia Card, is a qualitative immunochromatographic test for the detection of *Cryptosporidium* and *Giardia* antigens simultaneously in stool samples. The result is obtained in 10 minutes.

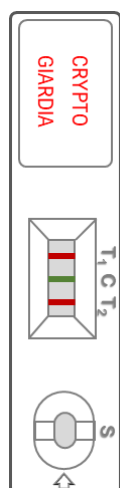
## TABLE OF REFERENCES

In the following table will be able to find all the product references related to the acquired test.

REFERENCE	NAME	CONTENT
RTB25KG	biotical Crypto + Giardia Card	25 tests without positive or negative controls.
RTB25KGC	biotical Crypto + Giardia Card (+PC)	25 tests with positive control, without negative control.
RTB25KGCN	biotical Crypto + Giardia Card (+PC +NC)	25 tests with positive and negative control.

## HOW DOES BIOTICAL CRYPTO + GIARDIA CARD WORK?

The card contains inside a test strip with a nitrocellulose membrane that has been previously precoated with:



- In the T<sub>1</sub> **RED** line (**Cryptosporidium**): with mouse monoclonal antibodies against *Cryptosporidium*.
- In the C **GREEN** line (**Control**): with rabbit polyclonal antibodies against a specific protein.
- In the T<sub>2</sub> **RED** line (**Giardia**): with mouse monoclonal antibodies against *Giardia*.
- In the sample area (**S**): the pad where the sample is placed has been dispensed with a preparation of reagents of the T1 line (mouse monoclonal antibodies against *Cryptosporidium*) conjugated with latex of RED polystyrene; with another preparation of reagents of the T2 line (mouse monoclonal antibodies against *Giardia*) conjugated to RED polystyrene latex; and with another preparation for the control line C (specific binding protein) conjugated to GREEN polystyrene latex, forming three conjugate coloured complexes.

### TEST LINES (T):

- **If the sample is positive:** The antigens of the patient's stool sample will react with one (or both) of the red-coloured conjugate complexes (anti- *Cryptosporidium* monoclonal antibodies - latex red microspheres for the line T1 and anti- *Giardia* monoclonal antibodies - red latex microspheres for the line T2) and it will advance by capillary through the membrane. As the sample migrates, so do the conjugate complexes. The antibodies anti-*Cryptosporidium* present in the T1 line and / or the antibodies anti-*Giardia* present in the T2 line will capture the complex giving rise in a red line.
- **If the sample is negative:** If the sample is negative and therefore does not contain antigens (or the antigen is present in a concentration below the detection limit), there is no reaction with the red coloured complexes. The anti-*Cryptosporidium* and anti-*Giardia* antibodies present in the T1 and T2 line will not capture the red coloured antigen-complex (not formed) and the red lines will not appear.

### CONTROL LINE (C):

Regardless of whether the sample is positive or not, to verify that the test has been performed correctly (sufficient sample volume, appropriate flow, internal control of the reagents, etc.) the mixture will continue moving through the membrane towards the immobilized antibodies against the specific protein located in the control line (C). These specific anti-protein antibodies present in the membrane will capture the control conjugate complex and the green control line will always appear.



## STORAGE AND STABILITY

---

Store as packaged in the sealed pouch at 2-30°C. The test is stable until the expiration date marked on its sealed pouch. The test must remain in the sealed pouch until use. Do not freeze.

## GENERAL PRECAUTIONS

---

- For professional *in vitro* diagnostic use.
- Do not use after expiration date.
- All the specimens should be considered potentially hazardous and handled in the same manner as an infectious agent. A new test must be used for each sample to avoid contamination errors.
- The test and samples should be discarded in a proper biohazard container after testing.
- Reagents contain preservatives. Avoid any contact with skin or mucous membrane. Consult safety data sheet, available on request.
- Components provided in the kit are approved for use in the test that are supplied. Do not use any other commercial kit component if compatibility is not specified.
- The presence of yellow lines in the results window (control line zone and test line zone), before using the test, is completely normal and does not imply failure of the test functionality.
- Follow Good Laboratory Practices, wear protective clothing, use disposal gloves, goggles and mask. Do not eat, drink or smoke in the working area.

## MATERIALS

---

### MATERIALS PROVIDED

- Cassette or Test Card.
- Instructions for use.
- Stool collection tubes with diluent.
- Positive Control (only RTB25KGC & RTB25KGCCN references).
- Negative Control (only RTB25KGCCN reference).

### MATERIALS REQUIRED BUT NO PROVIDED

- Specimen collection container.
- Disposable gloves.
- Timer.

The kit contains materials for the analysis of a maximum of 25 samples or controls.

## SPECIMEN COLLECTION AND PREPARATION

---

Stool samples should be collected in clean containers. The samples can be stored in the refrigerator (2-8°C) for 1-2 days prior to testing. For longer storage, maximum 1 year, the specimen must be kept frozen (-20°C). In this case, the sample will be totally thawed and brought to room temperature before testing. Homogenise stool samples as thoroughly as possible prior to preparation.

Only fresh or fresh-frozen unpreserved and unfixed stool samples can be tested.

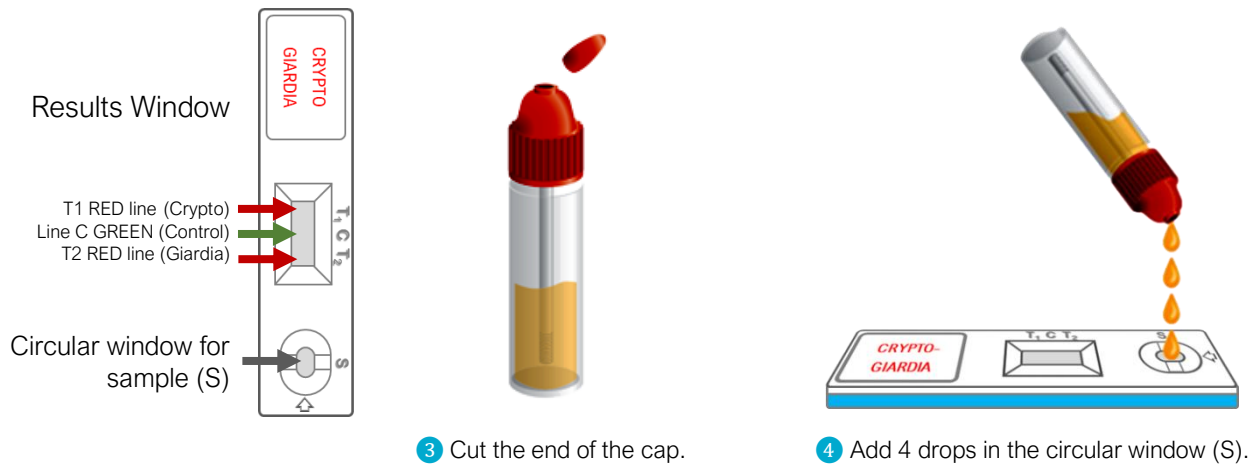
Specimen preparation (see illustration):

- Take out the cap of the stool collection tube and use the stick to pick up sufficient sample quantity. Then, introduce the stick once into 4 different parts of the stool sample **1**, to collect faecal sample and add it to the stool collection tube. For liquid samples, add approx. 125µL in the stool collection tube using a micropipette.
- Close the tube with the diluent and stool sample. Shake the tube in order to assure good sample dispersion **2**. Use only fresh samples or fresh frozen samples without preservatives or fixatives.



## TEST PROCEDURE

Allow tests and samples to reach room temperature (15-30°C) prior to testing. Do not open the package until the performance of the assay.



- Proceed to **shake the stool collection tube** in order to assure good sample dispersion.
- Remove the test card from its sealed bag just before using it.
- Take the stool collection tube, **cut the end of the cap** **3**.
- **Dispense 4 drops** from the testing tube in the circular window marked with the letter S **4**. Avoid adding solid particles with the liquid.
- **Read the results at 10 minutes**. The results will not be valid after 10 minutes.

If the test does not run due to solid particles, stir the sample added in the sample window (S) with the stick. If it doesn't work, dispense a drop of diluent until seeing the liquid running through the reaction zone.

## INTERPRETATION OF RESULTS

(Please refer to the illustration below)



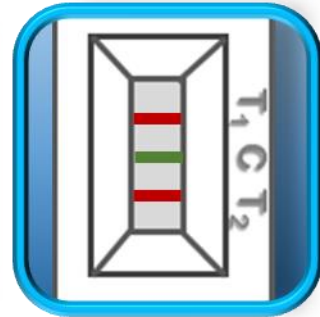
CRYPTO NEGATIVE  
GIARDIA NEGATIVE



CRYPTO POSITIVE  
GIARDIA NEGATIVE



CRYPTO NEGATIVE  
GIARDIA POSITIVE



CRYPTO POSITIVE  
GIARDIA POSITIVE



INVALID



INVALID



INVALID



INVALID

	biotical Test	Interpretation of the results
1	T1 = NO LINE C = GREEN LINE T2 = NO LINE	<b>NEGATIVE FOR CRYPTOSPORIDIUM &amp; GIARDIA</b> Only the GREEN line appears across the results window. No presence of <i>Cryptosporidium</i> or <i>Giardia</i> is detected in the sample.
2	T1 = RED LINE C = GREEN LINE T2 = NO LINE	<b>POSITIVE FOR CRYPTOSPORIDIUM – NEGATIVE FOR GIARDIA</b> In addition to the GREEN control line, a RED line also appears in T1. <i>Cryptosporidium</i> presence is detected in the sample. No presence of <i>Giardia</i> is detected.
3	T1 = NO LINE C = GREEN LINE T2 = RED LINE	<b>POSITIVE FOR CRYPTOSPORIDIUM – NEGATIVE FOR GIARDIA</b> In addition to the GREEN control line, a RED line also appears in T2. <i>Giardia</i> presence is detected in the sample. No presence of <i>Cryptosporidium</i> is detected.
4	T1 = RED LINE C = GREEN LINE T2 = RED LINE	<b>POSITIVE FOR CRYPTOSPORIDIUM &amp; GIARDIA</b> In addition to the GREEN control line, two RED lines also appears in T1 and T2. <i>Cryptosporidium</i> and <i>Giardia</i> presence are detected in the sample.



	biotical Test	Interpretation of the results
5-8	Any other result	<p style="text-align: center;"><b>INVALID</b></p> <p>Total absence of the control line regardless the appearance or not of any test lines causes an invalid result. Insufficient specimen volume, incorrect procedural techniques or deterioration of the reagents are mostly the main reasons for control line failure. Review the procedure and repeat the assay with a new test. If the result still persists, discontinue using the test kit and contact your local distributor.</p>

## NOTES ON THE INTERPRETATION OF RESULTS

---

The intensity of the red coloured band in the test line (T) in the results windows will vary depending on the concentration of antigens present in the specimen. However, neither the quantitative value nor the rate of increase in antigens can be determined by this qualitative test.

## QUALITY CONTROL

---

Internal procedural control is included in the test. A green line appearing in the control line (C) in the results window as an internal control, which confirms sufficient specimen volume and correct procedural technique.

The following sections (**POSITIVE CONTROL** & **NEGATIVE CONTROL**) only apply if the corresponding positive and negative controls are available (sold separately or with kits references **RTB25KGC** & **RTB25KGCN**).

## POSITIVE CONTROLS: INTENDED USE & COMPOSITION

---

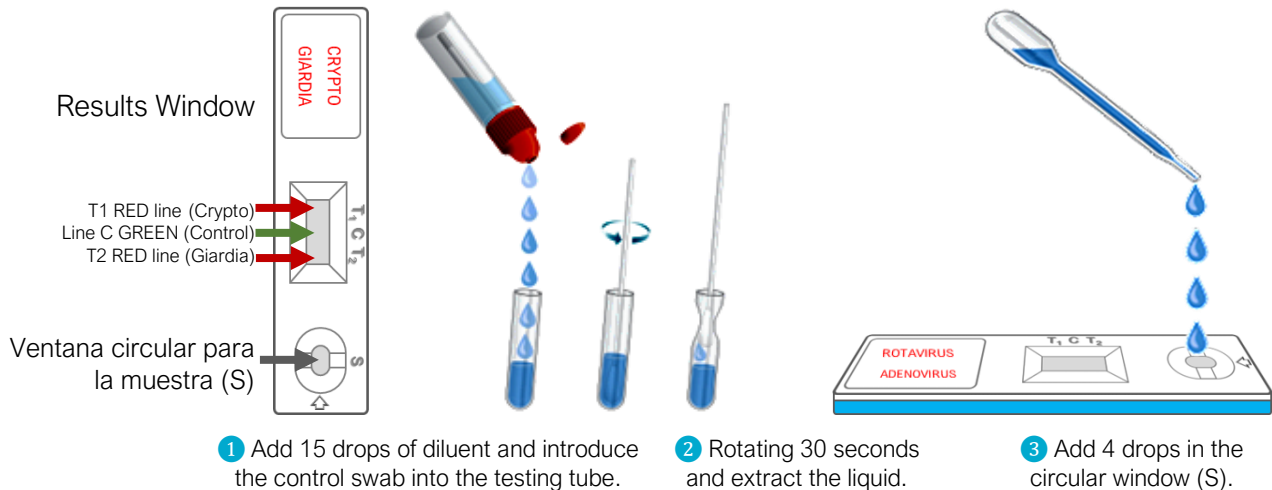
The biotical Crypto Positive Control and biotical Giardia Positive Control are two external quality controls for biotical Crypto + Giardia card. Use these control swabs to check that the sample reagents and the test card are working properly.

biotical Crypto Positive Control: inactivated *Cryptosporidium parvum* antigens dried in swab containing a preservative.

biotical Giardia Positive Control: inactivated *Giardia* antigens dried in swab containing a preservative.

## POSITIVE CONTROLS: TESTING PROCEDURE

Allow tests and controls to reach room temperature (15-30°C) prior to testing. Do not open the package until the performance of the assay.



- Add 15 drops of diluent and immediately introduce the positive control swab into the testing tube ①.
- Mix the solution by rotating the control swab forcefully against the side of the testing tube at least 30 seconds ②. Extract as much liquid as possible from the swab, squeezing the sides of the testing tube as the swab is withdrawn. Discard the swab.
- Remove the biotical device from its sealed bag just before using it.
- Use a separate pipette and test for each control. Dispense 4 drops from the testing tube in the circular window marked with the letter S ③.
- Read the result at 10 minutes. do not read the test result later than 10 minutes.

## POSITIVE CONTROL: INTERPRETATION OF RESULTS

biotical Test	Interpretation of the results
<p>T1 = RED LINE C = GREEN LINE T2 = NO LINE</p>	<p>RESULT: CRYPTO POSITIVE CONTROL</p> <p>A GREEN line (C) and a RED line (T1) appears.</p>
<p>T1 = NO LINE C = GREEN LINE T2 = RED LINE</p>	<p>RESULT: GIARDIA POSITIVE CONTROL</p> <p>A GREEN line (C) and a RED line (T2) appears.</p>
<p>T1 = RED LINE C = GREEN LINE T2 = RED LINE</p>	<p>RESULT: CRYPTO &amp; GIARDIA POSITIVE CONTROL</p> <p>A GREEN line (C) and tow RED lines (T1/T2) appears.</p>



biotical Test	Interpretation of the results
	<p><b>INVALID RESULTS FOR POSITIVE CONTROL</b></p> <p>Total absence of the control line, regardless the appearance or not of any of the test lines, or only appears the control line.</p> <p>Incorrect procedural techniques or deterioration of the reagents are mostly the main reasons for control line failure. Review the procedure and repeat the control with a new test and a new positive control swab.</p>

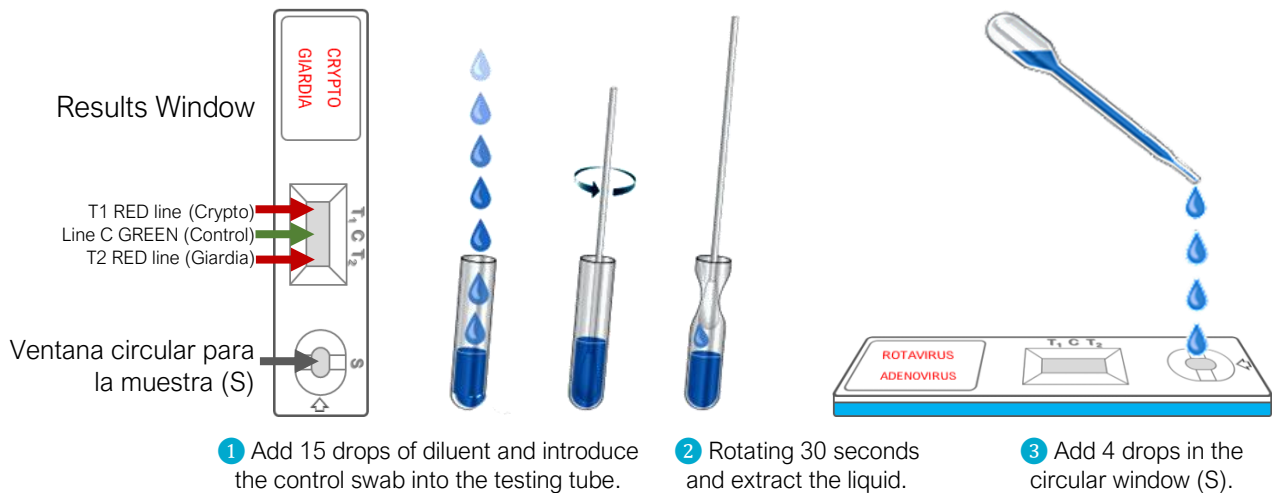
## NEGATIVE CONTROL: INTENDED USE & COMPOSITION

The biotical Negative Control is an external quality control for all immunochromatographic tests manufactured by biotical. Use this control swab to check that the extraction reagents and the test are working properly.

biotical Negative Control is manufactured with negative control buffer dried in swab containing a preservative.


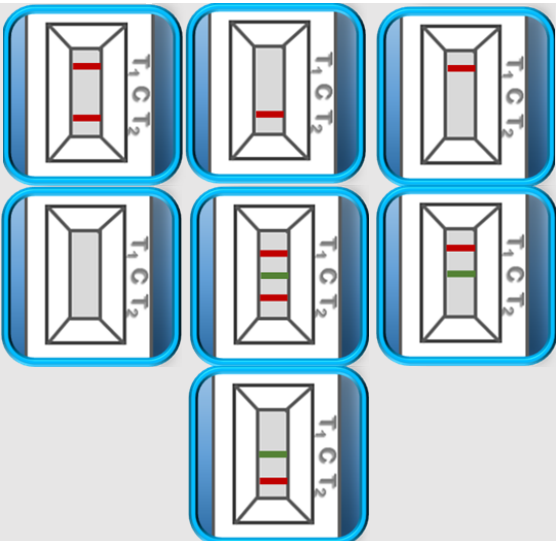
## NEGATIVE CONTROL: TESTING PROCEDURE

Allow tests and controls to reach room temperature (15-30°C) prior to testing. Do not open the package until the performance of the assay.



- Add 15 drops of diluent and immediately introduce the negative control swab into the testing tube **1**.
- Mix the solution by **rotating the control swab** forcefully against the side of the testing tube at least **30 seconds** **2**. Extract as much liquid as possible from the swab, squeezing the sides of the testing tube as the swab is withdrawn. Discard the swab.
- Remove the biotical device from its sealed bag just before using it.
- Use a separate pipette and test for each control. **Dispense 4 drops** from the testing tube in the circular window marked with the letter S **3**.
- **Read the result at 10 minutes**. Do not read the test result later than 10 minutes.

## NEGATIVE CONTROL: INTERPRETATION OF RESULTS

	biological Test	Interpretation of the results
1	 <p>T1 = NO LINE C = GREEN LINE T2 = NO LINE</p>	<p><b>RESULT: CONTROL NEGATIVE</b></p> <p>Only the control line (C) appears across the results window during the test performance.</p>
2		<p><b>RESULT: INVALID FOR NEGATIVE CONTROL.</b></p> <p>Total absence of the control line, and/or the card shows the test line. Incorrect procedural techniques or deterioration of the reagents are the main reasons for control line failure.</p> <p>Review the procedure and repeat the control with a new test and a new negative control swab.</p>

## LIMITATIONS OF THIS TEST

- The test must be performed within 2 hours after opening the sealed pouch.
- Only fresh or fresh-frozen unpreserved and unfixed stool samples can be tested.
- An excess of sample could cause wrong results (brown bands appear). Dilute the sample with the diluent and repeat the test.
- The intensity of test line may vary from very strong at high antigens concentration to faint when the antigens concentration is close to the detection limit value of the test.
- After one week of infection, the number of parasites in faeces is decreasing, making the sample less reactive. Stool samples should be collected within one week of the onset of symptoms.
- This Test should be used only with samples from human faeces. The use of other samples has not been established. The quality of the test depends on the quality of the sample; proper faecal specimens must be obtained.
- Positive results determine the presence of *Cryptosporidium* and/or *Giardia* ( $\alpha$ 1-giardin and/or CWP1) in faecal samples; nevertheless, a positive result should be followed up with additional laboratory techniques (biochemical methods or microscopy) to confirm the results. A confirmed infection should only be made by a physician after all clinical and laboratory findings have been evaluated and must be based in the correlation of the results with further clinical observations.
- A negative result is not meaningful because of it is possible the antigens concentration in the stool sample is lower than the detection limit values. If the symptoms or situation still persist, a *Cryptosporidium* and/or *Giardia* determination should be carried out with another technique (for example microscopy).



- Bloody stool samples can contain components that may cause non-specific reactions in the test. Every bloody stool samples whose result is positive should be followed up with other techniques of diagnosis to confirm the result.
- Mucous stool samples may cause non-specific reactions in the test- Every mucous stool sample whose result is positive should be followed up with other techniques of diagnosis to confirm the result.

## PERFORMANCE CHARACTERISTICS

### Clinical sensitivity and specificity.

An evaluation, with faecal samples, was performed comparing the results obtained by an immunochromatographic test (biotical Crypto + Giardia Card, biotical) vs the Evaluation Criteria. Evaluation criteria: two rapid test test were evaluated (biotical Crypto + Giardia Card; biotical and other rapid test from the competitor); the discrepant results were confirmed by qPCR technique (VIASURE Cryptosporidium, Giardia & E. histolytica Real Time Detection Kits (CerTest)).

The results were as follows:

		Evaluation Criteria		
		+	-	Total
Biotical Crypto + Giardia Card (T1 CRYPTO)	+	33	0	33
	-	2	91	93
	Total	35	91	126

<i>Biotical Crypto + Giardia Card (Crypto) vs Evaluation Criteria</i>	MEAN VALUE	95% CONFIDENCE INTERVAL
SENSITIVITY	94.3%	80.8% - 99.3%
SPECIFICITY	100.0%	96.0% - 100%
PPV	100.0%	89.4% - 100%
NPV	97.8%	92.3% - 99.7%
ACCURACY	98.4%	94.38% - 99.81%

		Evaluation Criteria		
		+	-	Total
Biotical CRYPTO + GIARDIA Card (T2 GIARDIA)	+	43	2	45
	-	2	79	81
	Total	45	81	126



<i>Biotical Crypto + Giardia Card (Giardia) vs Evaluation Criteria</i>	MEAN VALUE	95% CONFIDENCE INTERVAL
SENSITIVITY	95.56%	84.85% - 99.46%
SPECIFICITY	97.53%	91.36% - 99.70%
PPV	95.56%	84.53% - 98.83%
NPV	97.53%	91.06% - 99.35%
ACCURACY	96.83%	92.07% - 99.13%

The results showed a high sensitivity and specificity to detect *Cryptosporidium* & *Giardia* ( $\alpha$ 1- giardin and/or CWP1) using biotical Crypto + Giardia Card.

## CROSS REACTIVITY

An evaluation was performed to determine the cross reactivity of biotical Crypto + Giardia Card; no cross reactivity against gastrointestinal organism occasionally present in faeces.

### For Crypto:

<i>Adenovirus</i>	<i>Escherichia coli</i> O157	Transferrina Humana	<i>Salmonella typhimurium</i>
<i>Astrovirus</i>	<i>Escherichia coli</i> O:111	<i>Legionella pneumophila</i>	<i>Shigella boydii</i>
Calprotectin	<i>Escherichia coli</i> O:026	<i>Listeria monocytogenes</i>	<i>Shigella dysenteriae</i>
<i>Campylobacter coli</i>	<i>Giardia</i>	<i>Norovirus G1</i>	<i>Shigella flexneri</i>
<i>Campylobacter jejuni</i>	<i>Helicobacter pylori</i>	<i>Norovirus GII</i>	<i>Shigella sonnei</i>
<i>Clostridium difficile</i> antigen GDH	Haemoglobina bobina	<i>Rotavirus</i>	<i>Streptococcus pyogenes</i>
<i>Clostridium difficile</i> Toxin A	Haemoglobina de cerdo	<i>Salmonella enteritidis</i>	<i>Streptococcus pneumococcal</i>
<i>Clostridium difficile</i> Toxin B	Haemoglobina humana	<i>Salmonella paratyphi A</i>	<i>Yersinia Enterocolitica</i> O:3
<i>Clostridium perfringens</i>	Lactoferrina Humana	<i>Salmonella typhi</i>	<i>Yersinia Enterocolitica</i> O:9
<i>Entamoeba histolytica</i>			

### For Giardia:

<i>Adenovirus</i>	<i>Entamoeba histolytica</i>	<i>Legionella pneumophila</i>	<i>Shigella boydii</i>
<i>Astrovirus</i>	<i>Escherichia coli</i> O157	<i>Listeria monocytogenes</i>	<i>Shigella dysenteriae</i>
Calprotectin	<i>Escherichia coli</i> O:111	<i>Norovirus G1</i>	<i>Shigella flexneri</i>
<i>Campylobacter jejuni</i>	<i>Escherichia coli</i> O:026	<i>Norovirus GII</i>	<i>Shigella sonnei</i>
<i>Clostridium difficile</i> antigen GDH	Haemoglobin coil	<i>Rotavirus</i>	<i>Streptococcus pyogenes</i>
<i>Clostridium difficile</i> Toxin A	Human Haemoglobin	<i>Salmonella enteritidis</i>	<i>Streptococcus pneumococcal</i>
<i>Clostridium difficile</i> Toxin B	Porcine haemoglobin	<i>Salmonella paratyphi A</i>	Human transferrin
<i>Clostridium perfringens</i>	Human lactoferrin	<i>Salmonella typhi</i>	<i>Yersinia Enterocolitica</i> O:3
<i>Criptosporidium parvum</i>	Haemoglobin coil	<i>Salmonella typhimurium</i>	<i>Yersinia Enterocolitica</i> O:9



## SYMBOLS FOR IVD COMPONENTS & REAGENTS

---



In vitro diagnostic device



Consult instructions for use



Keep dry



Use by



Temperature limitation



Manufacturer



Contains sufficient for <n> test

DIL

Sample diluent

LOT

Batch code

REF

Catalogue number

\*\*\*

# biotical Crypto + Giardia Card

ESPAÑOL

## ¿PARA QUÉ SE USA BIOTICAL CRYPTO + GIARDIA CARD?

---

biotical Crypto + Giardia Card es una prueba rápida de inmunocromatografía para la detección cualitativa simultánea de antígenos de *Cryptosporidium parvum* y *Giardia* ( $\alpha$ 1-giardin y/o CWP1) en muestras de heces. Gracias a su fácil manejo y su alta sensibilidad, el profesional sanitario podrá realizar un diagnóstico presuntivo de criptosporidiosis y/o Giardiasis.

## CRIPTOSPORIDIOSIS Y GIARDIASIS

---

*Giardia* y *Cryptosporidium parvum* son los parásitos más frecuentes causantes de enfermedades transmitidas a través del agua en humanos: la criptosporidiosis y la Giardiasis.

La Giardiasis es una enfermedad intestinal ocasionada por *Giardia intestinalis* (llamado también *Giardia lamblia* y *Giardia duodenalis*), un parásito microscópico unicelular que se encuentra en el intestino de las personas y los animales y se transmite a través de las heces de una persona o animal infectado.

Este parásito está protegido por una cubierta exterior (quiste) que le permite sobrevivir fuera del cuerpo y en el medio ambiente durante largos periodos de tiempo. Su forma infectiva suele ser por transmisión feco-oral. Entre los síntomas más comunes de ambas enfermedades figuran: diarrea acuosa, calambres y trastornos estomacales. En personas inmunodeprimidas o en personas mayores pueden aparecer complicaciones que les conduzcan a una enfermedad grave e incluso la muerte.

*Cryptosporidium parvum* es el causante más frecuente de procesos diarreicos en los países en desarrollo. Este parásito se localiza en la mayoría de las infecciones patógenas entéricas, transmitiéndose por vía feco-oral. Algunos de los síntomas más comunes de la criptosporidiosis son diarrea acuosa, dolores agudos de estómago, pérdida de peso, náuseas y alguna vez fiebre.

Por lo general, la medida profiláctica para eliminar los quistes de *Giardia* del agua potable es la desinfección por cloro o utilizando filtros de arena, donde los quistes quedarían retenidos. Esto no pasa con los quistes de *Cryptosporidium*, puesto que son resistentes al cloro y su pequeño tamaño hace que sea difícil de depurar utilizando filtros. El tratamiento farmacológico curativo útil para la giardiasis no resulta eficaz para la criptosporidiosis, que a día de hoy no tiene tratamiento.

biotical Crypto + Giardia Card, es una prueba cualitativa inmunocromatográfica para la detección de antígenos de *Cryptosporidium* y *Giardia* simultáneamente en muestras de heces. El resultado se obtiene en 10 minutos.

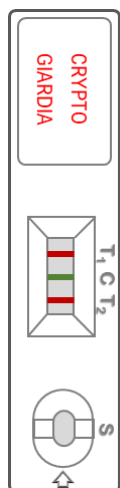
## TABLA DE REFERENCIAS

En la siguiente tabla puede encontrar todas las referencias de productos relacionados con el test adquirido.

REFERENCIA	NOMBRE	CONTENIDO
RTB25KG	biotical Crypto + Giardia Card	25 Test sin control positivo ni control negativo.
RTB25KGC	biotical Crypto + Giardia Card (+PC)	25 Test con control positivo, sin control negativo.
RTB25KGCN	biotical Crypto + Giardia Card (+PC +NC)	25 Test con control positivo y negativo.

## ¿CÓMO FUNCIONA BIOTICAL CRYPTO + GIARDIA CARD?

El casete (card) posee en su interior una tira reactiva con una membrana de nitrocelulosa que ha sido fijada previamente:



- **En la línea T<sub>1</sub> ROJA (Cryptosporidium):** anticuerpos monoclonales de ratón frente a *Cryptosporidium*.
- **En la línea C VERDE (Control):** con anticuerpos policlonales de conejo frente a una proteína específica.
- **En la línea T<sub>2</sub> ROJA (Giardia):** anticuerpos monoclonales de ratón frente a *Giardia*.
- **en la zona de muestra (S):** se ha dispensado una preparación de reactivos de la línea T<sub>1</sub> (anticuerpos monoclonales de ratón frente a *Cryptosporidium*) conjugados con látex de poliestireno ROJO; otra preparación con reactivos de la línea T<sub>2</sub> (anticuerpos monoclonales de ratón frente a *Giardia*) conjugados con látex de poliestireno ROJO; y otra preparación para la línea de control (proteína específica de unión) conjugada con látex de poliestireno VERDE; formando dos complejos coloreados conjugados.

### LÍNEAS DE TEST (T<sub>1</sub> y T<sub>2</sub>):

- **Si la muestra es positiva:** Los antígenos de la muestra de heces del paciente reaccionarán con alguno (o con ambos) de los complejos conjugados coloreados rojos (anticuerpos monoclonales anti-*Cryptosporidium*-microesferas rojas de látex para la línea T<sub>1</sub> y anticuerpos monoclonales anti-*Giardia*-microesferas rojas de látex para la línea T<sub>2</sub>) y avanzarán por capilaridad a través de la membrana. Conforme la muestra va migrando también lo hacen los complejos conjugados. Los anticuerpos anti-*Cryptosporidium* presentes en la línea de T<sub>1</sub> y/o los anticuerpos anti-*Giardia* presentes en la línea de T<sub>2</sub> capturarán el complejo dando lugar a una línea roja.
- **Si la muestra es negativa:** Si la muestra es negativa y por lo tanto no contiene antígenos (o estos está presentes en una concentración inferior al límite de detección), no se producirá reacción con los complejos coloreados rojos. Los anticuerpos anti-*Giardia* y anti-*Crypto* presentes en las líneas T<sub>1</sub> y T<sub>2</sub> no capturarán los antígenos-complejos coloreados y no aparecerán las líneas rojas.

### LÍNEA DE CONTROL (C):

**Independientemente de que la muestra sea positiva o negativa**, para verificar que se ha realizado correctamente el test (volumen de muestra suficiente, flujo apropiado, control interno de los reactivos, etc.) la mezcla continuará moviéndose a través de la membrana hacia los anticuerpos inmovilizados frente a la proteína específica localizados en la línea de control (C). Estos anticuerpos antiproteína específica presentes en la membrana capturarán el complejo conjugado de control y la línea de control verde siempre aparecerá.

## CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

---

El producto debe ser almacenado entre 2 y 30°C en su envase original sellado, para conseguir un óptimo funcionamiento hasta la fecha de caducidad impresa en el envase. No debe abrirse hasta el momento de su uso. No congelar.

## PRECAUCIONES GENERALES

---

- Sólo para uso profesional *in vitro*.
- No utilizar después de la fecha de caducidad.
- Las muestras se deben considerar potencialmente peligrosas y deben ser manipuladas de la misma forma que a un agente infeccioso. Un nuevo test deberá utilizarse para cada muestra para evitar errores de contaminación.
- Los test y las muestras deben desecharse en un contenedor de residuos sanitarios adecuado después de su uso.
- Los reactivos contienen conservantes. Evite cualquier contacto con la piel o las mucosas. Consulte la ficha de datos de seguridad, disponible bajo petición.
- Los componentes incluidos en el kit están aprobados para su uso en la prueba que se suministran. No utilice ningún otro componente de kit comercial si no se especifica la compatibilidad.
- La presencia de líneas amarillentas en la ventana de resultados (zona línea de control y zona línea de test), antes de utilizar el test, es completamente normal y no supone fallo de funcionalidad del test
- Siga las buenas prácticas de laboratorio, use ropa protectora, use guantes de eliminación, gafas y máscara. No coma, bebe ni fume en el área de trabajo.

## MATERIALES

---

### MATERIALES SUMINISTRADOS

- Casete o tarjeta (Card) de test.
- Instrucciones de uso.
- Tubos para dilución de muestra con diluyente.
- Control positivo (solo en las referencias RTB25KGC & RTB25KGCN).
- Control negativo (solo en la referencia RTB25KGCN).

### MATERIALES NECESARIOS NO SUMINISTRADOS

- Recipiente para recogida de muestras.
- Guantes desechables.
- Cronómetro.

El kit contiene materiales para el análisis de hasta 25 muestras o controles.

## RECOGIDA DE MUESTRAS Y PREPARACIÓN

---

Las muestras de heces deben ser recogidas en un recipiente limpio. Las muestras se deben conservar en frío (2-8°C) como máximo 1-2 días hasta el momento de utilizarlas. Para conservar las muestras durante un tiempo prolongado, como máximo 1 año, deben mantenerse congeladas a -20°C. En este caso, la muestra debe descongelarse totalmente y alcanzar la temperatura ambiente para poder utilizarla en la prueba. Homogeneizar la muestra vigorosamente antes de su preparación.

Utilizar únicamente muestras frescas o muestras frescas congeladas sin conservantes ni fijadores.



**Preparación de la muestra (ver dibujo):**

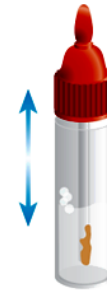
- Abrir el tubo para dilución de muestra y con ayuda del palito tomar suficiente cantidad de muestra de las heces recogidas. Para ello se introducirá el palito una sola vez en 4 zonas distintas de la muestra **1**, tomando una pequeña cantidad de heces y posteriormente se introducirá la muestra en el tubo para dilución de muestra. Para muestras líquidas, añadir aprox. 125µL en el tubo para dilución de muestra utilizando una micropipeta.
- Cerrar el tubo que contiene la muestra y el diluyente. Agitarlo para facilitar la dispersión de la muestra **2**. Utilizar únicamente muestras frescas o muestras frescas congeladas sin conservantes ni fijadores.



Tubo para dilución de muestra



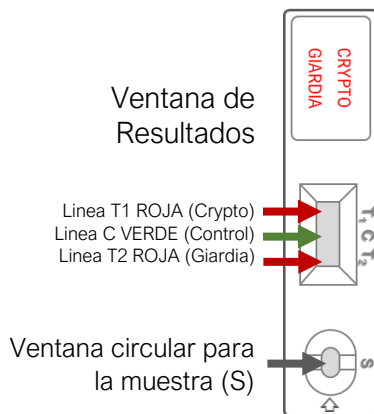
**1** Muestra de heces



**2** Agite vigorosamente

## PROCEDIMIENTO DE LA PRUEBA

Previamente los tests, las muestras de heces y los controles se deben acondicionar a la temperatura ambiente (15-30 °C). No abrir los envases hasta el momento de la prueba.



**4** Cortar el extremo de la tapa.



**5** Añadir 4 gotas en la ventana circular (S).

- Proceder a **agitar el tubo de recogida de heces** para asegurar una buena dispersión de la muestra.
- Retire la tarjeta de test (card) de su bolsa sellada justo antes de usarla.
- Tomar el tubo para dilución de muestra, **cortar la punta del tapón 4**.
- **Añadir 4 gotas** del tubo de ensayo en la ventana circular marcada con la letra S **5**. Evite añadir partículas sólidas con el líquido.
- **Leer los resultados a los 10 minutos**. Los resultados no serán válidos después de 10 minutos.

Si se da el caso de que el test no funciona debido a la presencia de partículas sólidas, agitar con el palito la muestra en la ventana (S). Si no funciona, añadir una gota de diluyente hasta que se vea avanzar el líquido por la zona de resultados.

## INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS

(Por favor fíjese a la ilustración de abajo)



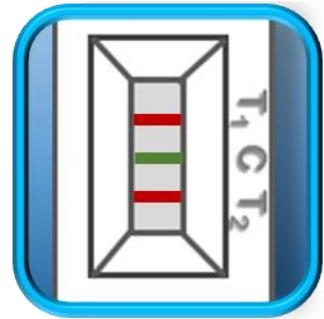
CRYPTOSPORIDIUM NEGATIVO  
GIARDIA NEGATIVO



CRYPTOSPORIDIUM POSITIVO  
GIARDIA NEGATIVO



CRYPTOSPORIDIUM NEGATIVO  
GIARDIA POSITIVO



CRYPTOSPORIDIUM POSITIVO  
GIARDIA POSITIVO



INVÁLIDO



INVÁLIDO



INVÁLIDO



INVÁLIDO

	biotical Test	Interpretación de los resultados
1	T1 = NO HAY LÍNEA C = LÍNEA VERDE T2 = NO HAY LÍNEA	<b>NEGATIVO PARA CRYPTOSPORIDIUM &amp; GIARDIA</b> Solo la línea VERDE aparece en la ventana de resultados. No se detecta presencia de <i>Cryptosporidium</i> o <i>Giardia</i> en la muestra.
2	T1 = LÍNEA ROJA C = LÍNEA VERDE T2 = NO HAY LÍNEA	<b>POSITIVO PARA CRYPTOSPORIDIUM – NEGATIVO PARA GIARDIA</b> Además de la línea de Control VERDE, aparece una línea color ROJO en el área marcada con T1. Se detecta presencia de <i>Cryptosporidium</i> en la muestra. No se detecta presencia de <i>Giardia</i>
3	T1 = NO HAY LÍNEA C = LÍNEA VERDE T2 = LÍNEA ROJA	<b>POSITIVO PARA GIARDIA – NEGATIVO PARA CRYPTOSPORIDIUM</b> Además de la línea de Control VERDE, aparece una línea color ROJO en el área marcada con T2. Se detecta presencia de <i>Giardia</i> en la muestra. No se detecta presencia de <i>Cryptosporidium</i> .
4	T1 = LÍNEA ROJA C = LÍNEA VERDE T2 = LÍNEA ROJA	<b>POSITIVO PARA CRYPTOSPORIDIUM &amp; GIARDIA</b> Además de la línea de Control VERDE, aparecen dos líneas color ROJO en las áreas marcadas con T1 y T2. Se detecta presencia de <i>Cryptosporidium</i> & <i>Giardia</i> en la muestra.

	biotical Test	Interpretación de los resultados
5-8	Cualquier otro resultado	<p><b>INVÁLIDO</b></p> <p>Ausencia total de la línea de control independientemente de la aparición o no de cualquier línea de test provoca un resultado no válido.</p> <p>Un volumen de muestra insuficiente, técnicas de procedimiento incorrectas o el deterioro de los reactivos son, en su mayoría, las razones principales de la ausencia de la línea de control. Revise el procedimiento y repita el ensayo con una nueva prueba. Si el resultado persiste, póngase en contacto con su distribuidor local.</p>

## NOTAS SOBRE LA INTERPRETACIÓN DE LOS RESULTADOS

La intensidad de la línea de color rojo en las líneas de test (T1 – T2) en la ventana de resultados variará dependiendo de la concentración de antígeno presente en la muestra. Sin embargo, esta prueba es cualitativa, por lo que, ni la cantidad ni la tasa de aumento de antígeno pueden ser determinados por la misma.

## CONTROL DE CALIDAD

El test incluye un control interno de procedimiento. La línea verde que aparece en la línea de control (C) en la ventana de resultados es el control interno del proceso, comprobando que el volumen de muestra es suficiente y que el procedimiento seguido ha sido el adecuado.

Las siguientes secciones (**CONTROL POSITIVO** & **CONTROL NEGATIVO**) solo se aplica si los controles positivo o negativo correspondiente están disponibles (vendidos por separado o con kits con referencias **RTB25KGC** & **RTB25KGCN**).

## CONTROL POSITIVO: USO PREVISTO & COMPOSICIÓN

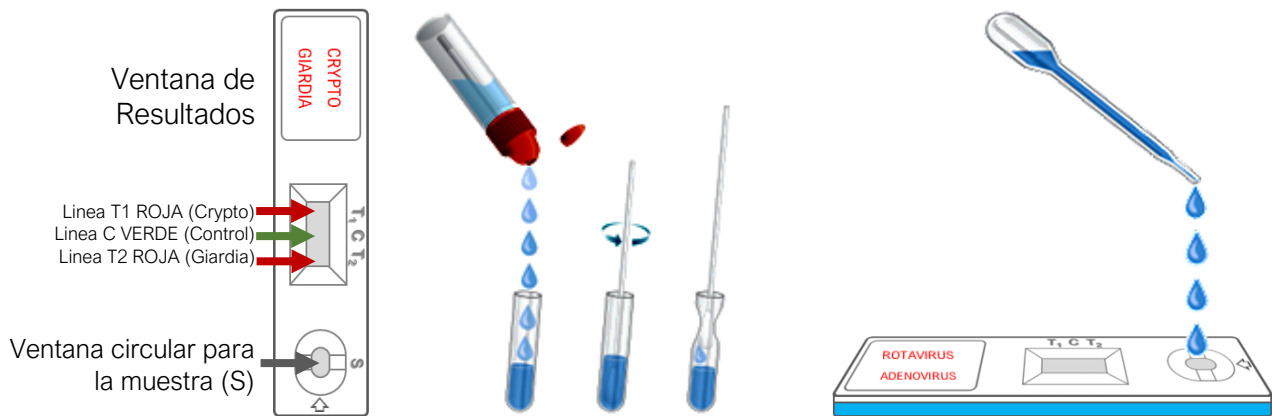
biotical Crypto Positive Control y biotical Giardia Positive Control son controles positivos externo para usar en el test biotical Crypto + Giardia Card. Use estos hisopos de control para verificar que los reactivos del kit y la tarjeta de test funcionen correctamente.

biotical Crypto Positive Control: antígenos de *Cryptosporidium parvum* inactivados y secados en un hisopo que contiene un conservante.

biotical Giardia Positive Control: antígenos de *Giardia* inactivados y secados en un hisopo que contiene un conservante.

## CONTROL POSITIVO: PROCEDIMIENTO DE PRUEBA

Deje que los test y los controles alcancen la temperatura ambiente (15-30°C) antes de realizar la prueba. No abra el envase del test hasta la realización del ensayo.



1 Agregue 15 gotas de diluyente e introduzca el hisopo de control en el tubo de prueba.

2 Girar 30 segundos y escurrir el líquido.

3 Añadir 4 gotas en la ventana circular (S).

- **Añadir 15 gotas de diluyente.** Introduzca el hisopo de control en el tubo de prueba 1.
- Mezcle la solución **girando el hisopo de control** con fuerza contra el lado del tubo de prueba al menos **30 segundos** 2. Escurra tanto líquido como sea posible del hisopo, presionando los lados del tubo de prueba a medida que se retira el hisopo. Descartar el hisopo.
- Retire la tarjeta de test biotical correspondiente de su bolsa sellada justo antes de usarlo.
- Use una pipeta y prueba separada para cada control. **Dispense 4 gotas** desde el tubo de prueba en la ventana circular marcada con la letra S 3.
- **Lea el resultado a 10 minutos.** Los resultados no serán válidos transcurridos 10 minutos.

## CONTROL POSITIVO: INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS

biotical Test	Interpretación de los resultados.
<p>T1 = <b>LÍNEA ROJA</b> C = <b>LÍNEA VERDE</b> T2 = NO HAY LÍNEA</p>	<p><b>RESULTADO: CONTROL POSITIVO DE CRYPTOSPORIDIUM</b> Aparece una línea <b>VERDE</b> (C) y una línea <b>ROJA</b> (T1)</p>
<p>T1 = NO HAY LÍNEA C = <b>LÍNEA VERDE</b> T2 = <b>LÍNEA ROJA</b></p>	<p><b>RESULTADO: CONTROL POSITIVO DE GIARDIA</b> Aparece una línea <b>VERDE</b> (C) y una línea <b>ROJA</b> (T2)</p>
<p>T1 = <b>LÍNEA ROJA</b> C = <b>LÍNEA VERDE</b> T2 = <b>LÍNEA ROJA</b></p>	<p><b>RESULTADO: CONTROL POSITIVO DE CRYPTOSPORIDIUM Y GIARDIA</b> Aparece una línea <b>VERDE</b> (C) y dos líneas <b>ROJAS</b> (T1 y T2).</p>

biotical Test	Interpretación de los resultados.
	<p><b>RESULTADO NO VÁLIDO</b></p> <p>Ausencia total de la línea de control, independientemente de la aparición o no de alguna de las líneas de prueba, o sólo aparece la línea de control.</p> <p>Técnicas de procedimiento incorrectas o el deterioro de los reactivos son, en su mayoría, las principales razones de la falla de la línea de control. Revise el procedimiento y repita el control con una nueva prueba y un nuevo hisopo de control positivo.</p>

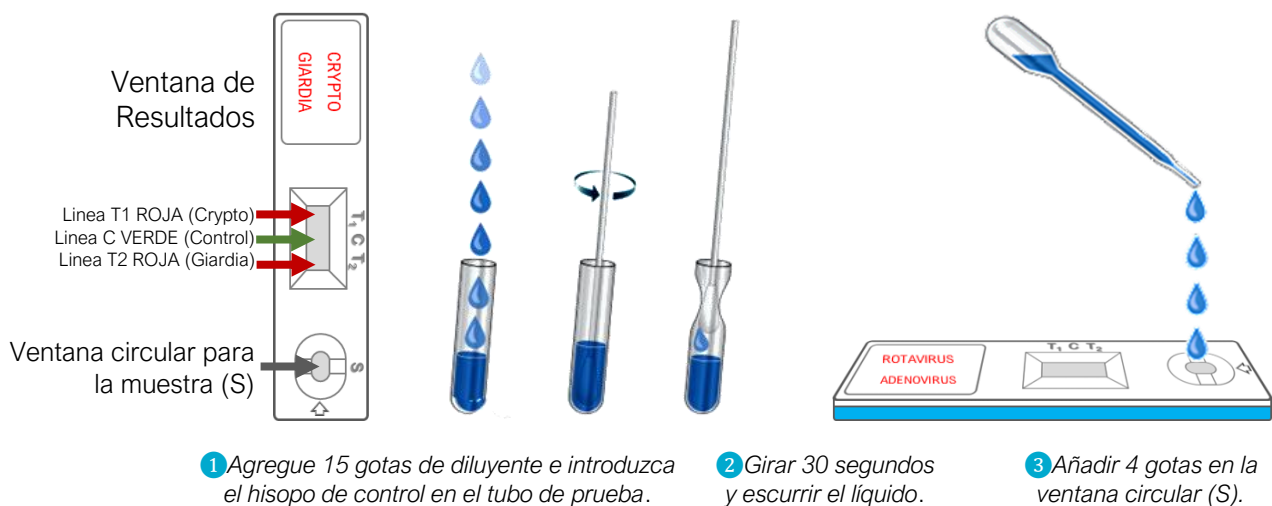
## CONTROL NEGATIVO: USO PREVISTO & COMPOSICIÓN

biotical Negative Control es un control de calidad externo para todas las pruebas inmunocromatográficas fabricadas por biotical. Use este hisopo de control para verificar que los reactivos de extracción y la prueba funcionen correctamente.

biotical Negative Control está fabricado con tampón de control negativo seco en hisopo, contiene un conservante.


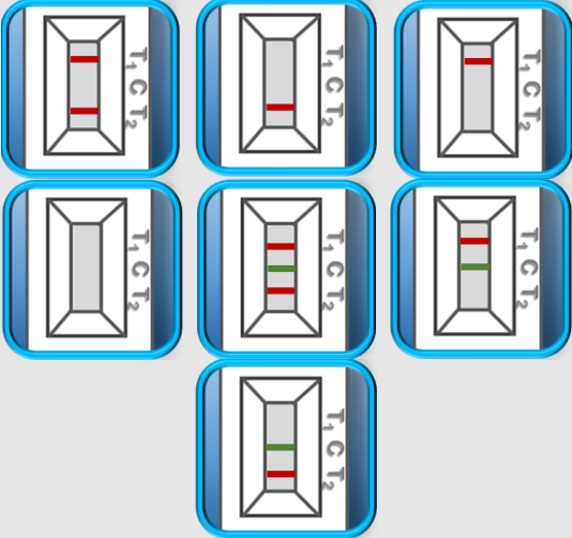
## CONTROL NEGATIVO: PROCEDIMIENTO DE PRUEBA

Deje que los test y los controles alcancen la temperatura ambiente (15-30°C) antes de realizar la prueba. No abra el envase del test hasta la realización del ensayo.



- **Añadir 15 gotas de diluyente.** Introduzca el hisopo de control en el tubo de prueba **1**.
- Mezcle la solución **girando el hisopo de control** con fuerza contra el lado del tubo de prueba al menos **30 segundos** **2**. Escurra tanto líquido como sea posible del hisopo, presionando los lados del tubo de prueba a medida que se retira el hisopo. Descartar el hisopo.
- Retire la tarjeta de test biotical correspondiente de su bolsa sellada justo antes de usarlo.
- Use una pipeta y prueba separada para cada control. **Dispense 4 gotas** desde el tubo de prueba en la ventana circular marcada con la letra S **3**.
- **Lea el resultado a 10 minutos.** Los resultados no serán válidos transcurridos 10 minutos.

## CONTROL NEGATIVO: INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS

biotical Test	Interpretación de los resultados
 <p>T1 = NO HAY LÍNEA C = <b>LÍNEA VERDE</b> T2 = NO HAY LÍNEA</p>	<p><b>RESULTADO: CONTROL NEGATIVO</b></p> <p>Solo aparece la línea de control (C) en la ventana de resultados durante la prueba.</p>
	<p><b>RESULTADO NO VÁLIDO</b></p> <p>La ausencia total de la línea de control, y/o aparición de la línea de test. Técnicas de procedimiento incorrectas o deterioro de los reactivos son las razones principales de que no aparezca la línea de control.</p> <p>Revise el procedimiento y repita el control con una nueva prueba y un nuevo hisopo de control negativo.</p>

## LIMITACIONES DEL PRESENTE TEST

- El test debe ser realizado como máximo hasta 2 horas después de haber abierto la bolsa que lo contiene.
- Utilizar únicamente muestras frescas o muestras frescas congeladas sin conservantes ni fijadores.
- Un exceso de muestra de heces puede dar resultados erróneos, dando líneas no muy definidas de color pardo, que no tienen ningún valor diagnóstico. Diluir la muestra con el diluyente y repetir el test.
- La intensidad de la línea de test puede variar desde muy fuerte a alta concentración de antígenos a débil cuando la concentración de antígenos está cerca del valor del límite de detección del test.
- Después de una semana de infección la presencia de parásitos eliminados en heces disminuye considerablemente por lo que es probable una menor concentración en la muestra. Se debe tomar la muestra de heces dentro de la primera semana de aparición de los síntomas.
- El presente test debería utilizarse sólo con muestras de heces humanas. El uso de otras muestras no ha sido determinado. La calidad del test depende de la calidad de la muestra; por lo que se debe realizar una adecuada toma de muestras fecales.
- Los resultados positivos determinan la presencia de *Cryptosporidium* y/o *Giardia* ( $\alpha$ 1-giardin y/o CWP1) en muestras de heces; sin embargo, un resultado positivo debería ser contrastado con otras técnicas de laboratorio (métodos bioquímicos o por microscopía) para confirmar los resultados. La infección debe confirmarse por un especialista o médico cualificado, tras evaluar las pruebas clínicas y los hallazgos de laboratorio teniendo en cuenta la correlación que puede existir con todas las observaciones clínicas.

- Un resultado negativo no se debe considerar como concluyente, puede darse que la concentración de antígenos en la muestra de heces sea inferior a los valores del límite de detección. Si los síntomas o la situación persisten, la determinación de *Cryptosporidium* y/o *Giardia*, se debería realizar la prueba con otra técnica (por ejemplo, microscopía).
- Las muestras de heces sanguinolentas contienen componentes que podrían causar reacciones inespecíficas en el test. Toda muestra sanguinolenta cuyo resultado es positivo debe confirmarse con otras técnicas.
- Muestra de heces mucosas podrían provocar reacciones inespecíficas en el test. Toda muestra de heces mucosas cuyo resultado sea positivo debería ser contrastado con otras técnicas diagnósticas para confirmar el resultado.

## CARACTERÍSTICAS DE RENDIMIENTO

### Sensibilidad clínica y especificidad

Se llevó a cabo una evaluación, con muestras de heces. Comparando los resultados obtenidos con un test inmunocromatográfico (biotical Crypto + Giardia Card, biotical) vs un Criterio de evaluación. Criterio de evaluación: dos test rápidos fueron evaluados (biotical Crypto + Giardia Card, biotical y otro test rápido de la competencia); los resultados discrepantes fueron confirmados por la técnica qPCR (VIASURE Cryptosporidium, Giardia & E. histolytica Real Time Detection Kits (CerTest)).

Los resultados fueron los siguientes:

		Criterios de evaluación (Crypto)		
		+	-	Total
Biotical Crypto + Giardia Card (T1 Crypto)	+	33	0	33
	-	2	91	93
	Total	35	91	126

<i>Biotical Crypto + Giardia Card (Crypto) vs Criterios de evaluación</i>	VALOR MEDIO	95% INTERVALO DE CONFIANZA
SENSIBILIDAD	94.3%	80.8% - 99.3%
ESPECIFICIDAD	100.0%	96.0% - 100%
VPP	100.0%	89.4% - 100%
VPN	97.8%	92.3% - 99.7%
PRECISIÓN	98.4%	94.38% - 99.81%

		Criterios de evaluación (Giardia)		
		+	+	+
Biotical Crypto + Giardia Card (T2 GIARDIA)	+	43	2	45
	-	2	79	81
	Total	45	81	126

<i>Biotical Crypto + Giardia Card (Giardia) vs Criterios de evaluación</i>	VALOR MEDIO	95% INTERVALO DE CONFIANZA
SENSIBILIDAD	95.56%	84.85% - 99.46%
ESPECIFICIDAD	97.53%	91.36% - 99.70%
VPP	95.56%	84.53% - 98.83%
VPN	97.53%	91.06% - 99.35%
PRECISIÓN	96.83%	92.07% - 99.13%

Los resultados mostraron que biotical Crypto + Giardia Card presenta una alta sensibilidad y especificidad para detectar *Cryptosporidium* y *Giardia* ( $\alpha$ 1- giardin and/or CWP1).

## REACTIVIDAD CRUZADA

Se realizó una evaluación para determinar posibles reacciones cruzadas de biotical Crypto + Giardia Card; no se detectó reacción cruzada con patógenos gastrointestinales, otros organismos, sustancias y/o marcadores fecales ocasionalmente presentes en las heces.

### Para Crypto:

<i>Adenovirus</i>	<i>Escherichia coli</i> O157	Transferrina Humana	<i>Salmonella typhimurium</i>
<i>Astrovirus</i>	<i>Escherichia coli</i> O:111	<i>Legionella pneumophila</i>	<i>Shigella boydii</i>
Calprotectin	<i>Escherichia coli</i> O:026	<i>Listeria monocytogenes</i>	<i>Shigella dysenteriae</i>
<i>Campylobacter coli</i>	<i>Giardia</i>	<i>Norovirus G1</i>	<i>Shigella flexneri</i>
<i>Campylobacter jejuni</i>	<i>Helicobacter pylori</i>	<i>Norovirus GII</i>	<i>Shigella sonnei</i>
<i>Clostridium difficile</i> antigen GDH	Haemoglobina bobina	<i>Rotavirus</i>	<i>Streptococcus pyogenes</i>
<i>Clostridium difficile</i> Toxin A	Haemoglobina de cerdo	<i>Salmonella enteritidis</i>	<i>Streptococcus pneumococcal</i>
<i>Clostridium difficile</i> Toxin B	Haemoglobina humana	<i>Salmonella paratyphi A</i>	<i>Yersinia Enterocolitica</i> O:3
<i>Clostridium perfringens</i>	Lactoferrina Humana	<i>Salmonella typhi</i>	<i>Yersinia Enterocolitica</i> O:9
<i>Entamoeba histolytica</i>			

### Para Giardia:

<i>Adenovirus</i>	<i>Entamoeba histolytica</i>	<i>Legionella pneumophila</i>	<i>Shigella boydii</i>
<i>Astrovirus</i>	<i>Escherichia coli</i> O157	<i>Listeria monocytogenes</i>	<i>Shigella dysenteriae</i>
Calprotectin	<i>Escherichia coli</i> O:111	<i>Norovirus G1</i>	<i>Shigella flexneri</i>
<i>Campylobacter jejuni</i>	<i>Escherichia coli</i> O:026	<i>Norovirus GII</i>	<i>Shigella sonnei</i>
<i>Clostridium difficile</i> antigen GDH	<i>Helicobacter pylori</i>	<i>Rotavirus</i>	<i>Streptococcus pyogenes</i>
<i>Clostridium difficile</i> Toxin A	Haemoglobina bobina	<i>Salmonella enteritidis</i>	<i>Streptococcus pneumococcal</i>
<i>Clostridium difficile</i> Toxin B	Haemoglobina humana	<i>Salmonella paratyphi A</i>	Transferrina humana
<i>Clostridium perfringens</i>	Haemoglobina porcina	<i>Salmonella typhi</i>	<i>Yersinia Enterocolitica</i> O:3
<i>Cryptosporidium parvum</i>	Lactoferrina humana	<i>Salmonella typhimurium</i>	<i>Yersinia Enterocolitica</i> O:9



## SÍMBOLOS PARA COMPONENTES Y REACTIVOS DE IVD

---



Producto para diagnóstico *in vitro*



Consultar las instrucciones de uso



Almacenar en lugar seco



Fecha de caducidad



Limitación de temperatura



Fabricante



Contiene <n> test

DIL

Diluyente de muestra

LOT

Número de lote

REF

Número de referencia

\*\*\*





## REFERENCES / BIBLIOGRAFÍA /

---

MARSHALL, M.M., et al., "Waterborne Protozoan Pathogens", Clinical Microbiology Review, Jan. 1997, pp 67-85.

DYLAN R. PILLAI and KEVIN C, KAIN, "Immunochromatographic Strip-Based Detection of Entamoeba histolytica-E. dispar and Giardia lamblia Coproantigen". Journal of Clinical Microbiology, Sept. 1999, Vol. 37, No 9, p. 3017-3019.

LYNNE S. GARCIA et al., "Commercial Assay for Detection of Giardia lamblia and Cryptosporidium parvum Antigens in Human Fecal Specimens by Rapid Solid-Phase Qualitative Immunochromatography", Journal of Clinical Microbiology, Jan. 2003, Vol. 41, No. 1, p. 209-212



Sierra de Guadarrama, 1. Ed. Dublín  
28830 San Fernando de Henares. Madrid  
Tel.: + 34 91 677 43 08

[info@biotical.es](mailto:info@biotical.es)  
[www.biotical.es](http://www.biotical.es)



biotical health S.L.U.

