



SNAP™ 4Dx™ Plus Test

In vitro diagnostic for the detection of *Dirofilaria immitis* antigen, antibody to *Anaplasma phagocytophilum*, antibody to *Anaplasma platis*, antibody to *Borrelia burgdorferi*, antibody to *Ehrlichia canis*, and antibody to *Ehrlichia ewingii* in canine serum, plasma, or whole blood.

- Precautions and warnings**
- All wastes should be properly decontaminated prior to disposal.
 - Do not mix components from kits with different serial numbers.
 - Do not use a SNAP device that has activated prior to the addition of sample.
 - Male-only heartworm infectious potency antigen levels that are below the detection capability of this antigen test.
 - Refer to country specific Safety Data Sheet for regional hazard identification.

- Storage**
- Store at 2-8°C until expiration date.
 - SNAP devices and reagents can be stored at room temperature (18-25°C) for 6 months or until the expiration date, whichever occurs first.
 - After SNAP devices and reagents are removed from 2-8°C for **more than 24 hours**, the expiration date is 6 months or the printed expiration date, whichever occurs first. If the 6 month expiration date occurs prior to the printed expiration date, record the new date in the space provided on the kit.

Item	Reagents	Quantity
1	1 or 5 bottles Anti-D. <i>immitis</i> /A. <i>phagocytophilum</i> /A. <i>platis</i> /B. <i>burgdorferi</i> /E. <i>canis</i> /E. <i>ewingii</i> , HRPPO conjugate (preserved with ProClin™ 150)	7.0 mL
2	SNAP device	5, 15, 30, or 180

Reagents contained in each device:

Wash solution (preserved with ProClin™ 150) 0.4 mL
Substrate solution 0.6 mL

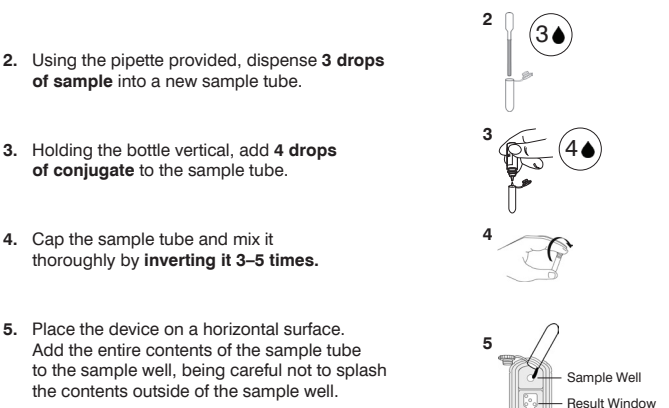
Other components: transfer pipettes, sample tubes, and reagent rack

Conjugate - H317/H412/P261/P272/P273/P280/P302+P330/P333+P313/P362+P364/P501: May cause an allergic skin reaction. Harmful to aquatic life with long lasting effects. Avoid breathing mist/vapors. Contaminated work clothing should not be allowed out of the workplace. Avoid release to the environment. Wear protective gloves if on skin. Wash with plenty of water. If skin irritation or rash occurs: Get medical advice/attention. Take off contaminated clothing and wash before reuse. Dispose of contents/container in accordance with local/regional/national/international regulations.

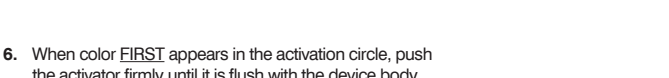
Wash Solution - H317/H412/P261/P272/P273/P280/P302+P330/P333+P313/P362+P364/P501: May cause an allergic skin reaction. Harmful to aquatic life with long lasting effects. Avoid breathing mist/vapors. Wash thoroughly after handling. Contaminated work clothing must not be allowed out of the workplace. Avoid release to the environment. Wear eye protection/face protection. Wear protective gloves if on skin. Wash with plenty of water for several minutes. Remove contact lenses, if present and easy to do. Continue rinsing. If eye irritation persists: Get medical advice/attention. If skin irritation or rash occurs: Get medical advice/attention. Take off contaminated clothing and wash it before reuse. Dispose of contents/container in accordance with local/regional/national/international regulations.

- Sample information.**
- Samples must be at room temperature (18-25°C) before beginning the test procedure.
 - Serum, plasma, or anti-coagulated whole blood (e.g., EDTA, heparin), either fresh or stored at 2-8°C for up to one week, can be used.
 - For longer storage, serum, or plasma can be frozen (-20°C or colder) and then re centrifuged before use.
 - Hemolyzed or lipemic samples will not affect test results.

- Test procedure**
- If stored in a refrigerator, allow all components to equilibrate at room temperature (18-25°C) for 30 minutes before use. **Do not heat.**



The sample will flow across the result window, reaching the activation circle in 30-60 seconds. Some sample may remain in the sample well.



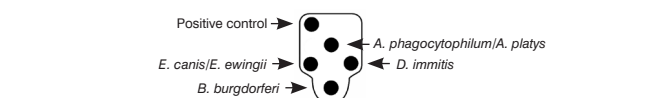
Note: Some samples may not flow to the activation circle within 60 seconds, and therefore, the circle may not turn color. In this case, press the activator after the sample has flowed across the result window.

- Read test result at **6 minutes**.
- Note:** The positive control may develop sooner, but results are not complete until 6 minutes.

Interpreting the test results

Positive result

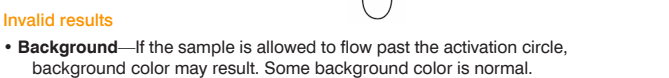
Any color development in the sample spots indicates the presence of *Dirofilaria immitis* antigen, *A. phagocytophilum* antibody, *A. platis* antibody, *B. burgdorferi* antibody, *E. canis* antibody, or *E. ewingii* antibody in the sample.



- Notes:**
- The *A. phagocytophilum*/A. *platis* spot cannot differentiate between the two species; a positive result indicates presence of antibodies to *A. phagocytophilum* and/or *A. platis*.
 - The *E. canis*/E. *ewingii* spot cannot differentiate between the two species; a positive result indicates presence of antibodies to *E. canis* and/or *E. ewingii*.
 - In a low percentage of samples (0.027% as reported), interfering substances in the patient's blood can cause all spots on the device to react as positive. In this event, the sample should be re-assayed as plasma or serum to reduce the likelihood of interference.

Negative result

Only positive control spot develops color.



Invalid results

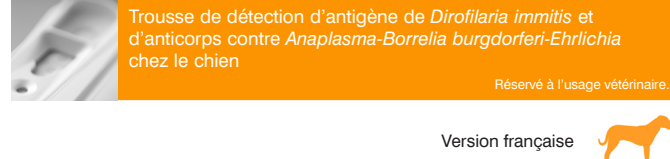
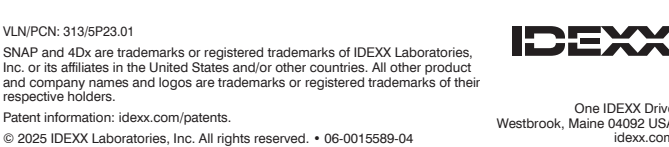
- Background**—If the sample is allowed to flow past the activation circle, background color may result. Some background color is normal. However, if colored background obscures test result, repeat the test.
- No color development**—If the positive control does not develop color, repeat the test.

Borrelia burgdorferi vaccine cross-reactivity—The *Borrelia burgdorferi* assay detects antibodies induced as a result of natural infection with the organism and not following immunization with the following vaccines: Recombitek™ Lyme, LymeVax™, and Galaxy™ Lyme and Novivac™ Lyme. Recombitek is a registered trademark of Merial, Inc. LymeVax is a registered trademark of Pfizer, Inc. Galaxy and Novivac are registered trademarks of Merck Animal Health.

Symbol	Descriptions
Use by date	Authorized representative in the European Community
Batch code (lot)	Consult instructions for use
Serial number	In vitro diagnostic
Temperature limitation	Diagnostic in vitro
Manufacturer	Date of manufacture
Catalog number	

IDEXX Technical Support

USA/Canada: 1 800 248 2483 • idexx.com
Australia: 1300 44 33 99 • idexx.com.au
Europe: idexx.eu



SNAP™ 4Dx™ Plus Test

In vitro diagnostic for the detection of antigènes de *Dirofilaria immitis* et d'anticorps contre *Anaplasma phagocytophilum*, *Anaplasma platis*, *Borrelia burgdorferi*, *Ehrlichia canis* et *Ehrlichia ewingii* dans le sérum, le plasma ou le sang entier canin.

- Précautions et mises en garde**
- Tous les déchets doivent être décontaminés comme il se doit avant leur mise au rebut.
 - Ne pas mélanger les composants des trousses comportant des numéros de série différents.
 - Ne pas utiliser le dispositif SNAP s'il a été activé avant que n'y soit ajouté l'échantillon.
 - Les infections dans lesquelles sont présents uniquement des vers du cœur méritent généralement des taux d'infériorités à la capacité de détection de cette analyse d'antigènes.
 - Se référer à la fiche de données de sécurité spécifique au pays pour identifier les dangers régionaux.

- Conservation**
- Conserver à 2-8°C jusqu'à la date de péremption.
 - Les dispositifs SNAP et les réactifs peuvent être conservés à la température ambiante (18-25°C) pendant 6 mois ou jusqu'à la date de péremption figurant sur l'emballage, en privilégiant la première de ces deux dates.
 - Dès que les dispositifs SNAP et réactifs ne sont plus maintenus à une température de 2-8°C pendant plus de 24 heures, la date de péremption est de 6 mois ou la date figurant sur l'emballage, en privilégiant la première de ces deux dates. Si la date de péremption de 6 mois survient avant la date de péremption figurant sur l'emballage, noter la nouvelle date dans l'espace prévu à cet effet sur la trousses.

Article	Réactifs	Quantité
1	1 ou 5 flacons de conjugué anti-D. <i>immitis</i> /A. <i>phagocytophilum</i> /A. <i>platis</i> /B. <i>burgdorferi</i> /E. <i>canis</i> /E. <i>ewingii</i> : HRPPO (Conservateur: ProClin™ 150)	7,0 ml
2	Dispositif SNAP	5, 15, 30 ou 180

Réactifs présents dans chaque dispositif:

Solution de lavage (Conservateur: ProClin™ 150) 0,4 ml
Solution de substrat 0,6 ml

Autres composants: pipettes de transfert, tubes d'échantillon et support à réactifs

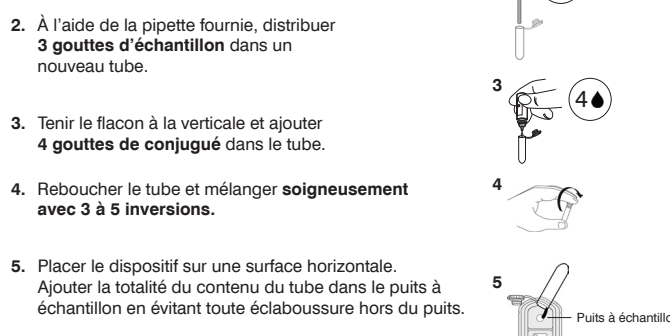
Conjugué - H317/H412/P261/P272/P273/P280/P302+P330/P333+P313/P362+P364/P501: Peut provoquer une allergie cutanée. Nocif pour les organismes aquatiques, entraîne des effets néfastes à long terme. Éviter de respirer les vapeurs. Éviter de respirer les nébulas/vapeurs. Les vêtements de travail contaminés ne doivent pas sortir du lieu de travail. Éviter le rejet dans l'environnement. Porter des gants de protection. En cas de contact avec la peau: Laver abondamment à l'eau. En cas d'irritation ou d'éruption cutanée: Consulter un médecin. Éviter les vêtements contaminés et les laver avant réutilisation. Éliminer le contenu/recipient conformément aux réglementations locales/régionales/nationales/internationales.

Solution de lavage - H317/H412/P261/P272/P273/P280/P302+P330/P333+P313/P362+P364/P501: Peut provoquer une allergie cutanée. Provoque une sévère irritation des yeux. Nocif pour les organismes aquatiques. Nocif pour les organismes aquatiques, entraîne des effets néfastes à long terme. Éviter de respirer les nébulas/vapeurs. Se laver les mains soigneusement après manipulation. Les vêtements de travail contaminés ne doivent pas sortir du lieu de travail. Éviter le rejet dans l'environnement. Porter un équipement de protection des yeux/du visage. Porter des gants de protection. EN CAS DE CONTACT AVEC LES YEUX: Rincer avec précaution à l'eau pendant plusieurs minutes. Éviter le contact de la victime en cas de contact et si elle peut éventuellement être facilement évacuée. Continuer à rincer. Si l'irritation oculaire persiste, consulter un médecin. En cas d'irritation ou d'éruption cutanée, consulter un médecin. Éviter les vêtements contaminés et les laver avant réutilisation. Éliminer le contenu/recipient conformément aux réglementations locales/régionales/nationales/internationales.

Solution de lavage - H317/H412/P261/P272/P273/P280/P302+P330/P333+P313/P362+P364/P501: Peut provoquer une allergie cutanée. Provoque une sévère irritation des yeux. Nocif pour les organismes aquatiques. Nocif pour les organismes aquatiques, entraîne des effets néfastes à long terme. Éviter de respirer les nébulas/vapeurs. Se laver les mains soigneusement après manipulation. Les vêtements de travail contaminés ne doivent pas sortir du lieu de travail. Éviter le rejet dans l'environnement. Porter un équipement de protection des yeux/du visage. Porter des gants de protection. EN CAS DE CONTACT AVEC LES YEUX: Rincer avec précaution à l'eau pendant plusieurs minutes. Éviter le contact de la victime en cas de contact et si elle peut éventuellement être facilement évacuée. Continuer à rincer. Si l'irritation oculaire persiste, consulter un médecin. En cas d'irritation ou d'éruption cutanée, consulter un médecin. Éviter les vêtements contaminés et les laver avant réutilisation. Éliminer le contenu/recipient conformément aux réglementations locales/régionales/nationales/internationales.

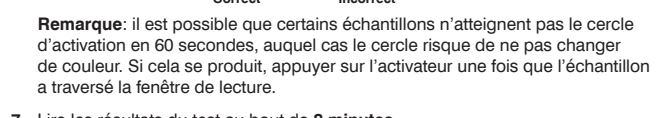
- Informations concernant les échantillons**
- Les échantillons doivent être amenés à la température ambiante (18-25°C) avant d'être utilisés.
 - Il est possible d'utiliser du sérum, plasma ou sang entier anticoagulé (par ex., EDTA, héparine), frais ou conservé à 2-8°C pendant une période d'une semaine maximum.
 - Pour une durée de conservation supérieure, il est possible de congeler le sérum ou le plasma (-20°C ou en dessous) et de le centrifuger à nouveau avant l'emploi.
 - Des échantillons hémolysés ou lipémiques n'affecteront pas les résultats.

- Procédure du test**
- Si les ont été conservés au réfrigérateur, laisser tous les composants s'équilibrer à la température ambiante (18-25°C) pendant 30 minutes. **Ne pas chauffer.**
 - À l'aide de la pipette fournie, distribuer 3 gouttes d'échantillon dans un nouveau tube.
 - Tenir le flacon à la verticale et ajouter 4 gouttes de conjugué dans le tube.
 - Reboucher le tube et mélanger soigneusement avec 3 à 5 inversions.
 - Placer le dispositif sur une surface horizontale. Ajouter la totalité du contenu du tube dans le puits à échantillon en évitant toute écoulement hors du puits.



L'échantillon va s'écouler à travers la fenêtre de lecture avant d'atteindre le cercle d'activation après 30-60 secondes environ. Il est possible qu'une partie de l'échantillon reste dans le puits.

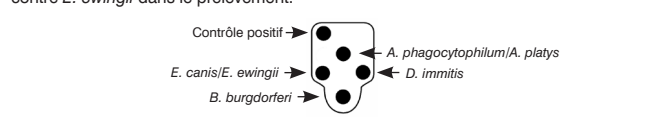
- Dès que le cercle d'activation COMMENCE à changer de couleur, enfoncer fermement l'activateur pour l'aligner sur le corps du dispositif.



Remarque: Il est possible que certains échantillons n'atteignent pas le cercle d'activation en 60 secondes, auquel cas le risque existe de ne pas changer de couleur. Si cela se produit, appuyer sur l'activateur une fois que l'échantillon a traversé la fenêtre de lecture.

Lire les résultats du test au bout de 6 minutes.

Remarque: Le contrôle positif peut apparaître plus tôt mais le résultat peut seulement être considéré comme final au bout de 6 minutes.



- Interprétation des résultats**
- Résultat positif**
- Tout changement de couleur dans les pastilles du prélèvement révèle la présence d'antigènes *Dirofilaria immitis*, d'anticorps contre *A. phagocytophilum*, d'anticorps contre *A. platis*, d'anticorps contre *B. burgdorferi*, d'anticorps contre *E. canis* ou d'anticorps contre *E. ewingii* dans le prélèvement.

- Remarques:**
- La pastille *A. phagocytophilum*/A. *platis* ne peut pas différencier entre les deux espèces; un résultat positif indique la présence d'anticorps dirigés contre *A. phagocytophilum* et/ou *A. platis*.
 - La pastille *E. canis*/E. *ewingii* ne peut pas différencier entre les deux espèces; un résultat positif indique la présence d'anticorps contre *E. canis* et/ou *E. ewingii*.
 - Dans un faible pourcentage d'échantillons (0,027 % selon les données rapportées), des substances interférentes présentes dans le sang du patient peuvent entraîner une réaction réactionnelle de toutes les pastilles du dispositif. Dans ce cas, les analyses doivent être menées de nouveau sur le sérum ou le plasma issu de l'échantillon afin de réduire la probabilité d'une interférence.

Résultat négatif

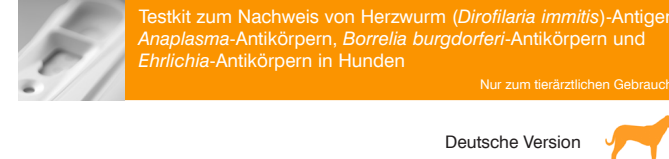
Un seul puits de contrôle positif change de couleur.

Résultats non valides

- Fond**—Si l'échantillon dépasse le cercle d'activation, une couleur de fond peut apparaître. Ceci est normal dans certaines limites. Toutefois, si cette couleur de fond obscurcit les résultats du test, il faut refaire le test.
- Absence de couleur**—Si le contrôle positif ne vire pas, refaire le test.

Reactivité croisée avec vaccin Borrelia burgdorferi—Le test pour *Borrelia burgdorferi* ne détecte que les anticorps produits en cas d'infection naturelle par le micro-organisme et pas ceux produits suite à une immunisation par les vaccins suivants: Recombitek™ Lyme, LymeVax™ et Galaxy™ Lyme et Novivac™ Lyme. Recombitek est une marque déposée de Merial, Inc. LymeVax est une marque déposée de Pfizer, Inc. Galaxy et Novivac sont des marques déposées de Merck Animal Health.

Descriptions des symboles	
À utiliser avant la date	Représentant agréé pour la Communauté européenne
Numéro de lot	Consultez les instructions d'utilisation
Numéro de série	In vitro diagnostic
Limite de température	Diagnostic in vitro
Fabricant	Date de fabrication
Numéro de catalogue	



SNAP™ 4Dx™ Plus Test

In-vitro-Diagnostikum zum Nachweis von *Dirofilaria immitis*-Antigen, *Anaplasma phagocytophilum*-Antikörpern, *Anaplasma platis*-Antikörpern, *Borrelia burgdorferi*-Antikörpern, *Ehrlichia canis*-Antikörpern und *Ehrlichia ewingii*-Antikörpern in Serum, Plasma oder Vollblut von Hunden.

- Vorsichtsmaßnahmen und Warnhinweise**
- Alle Abfälle müssen vor der Entsorgung ordnungsgemäß dekontaminiert werden.
 - Komponenten aus Kits mit unterschiedlichen Chargenbezeichnungen nicht zusammen verwenden.
 - Wenn eine SNAP Testeinheit vor Zugabe der Probe aktiviert wurde, darf sie nicht verwendet werden.
 - Infektionen mit nur männlichen Herzwürmern erzeugen in der Regel Antispiagel, die unter der Nachweiszene dieses Antigen-Tests liegen.
 - Für die regionale Gefährdungsidentifikation verweisen wir auf das länderspezifische Sicherheitsdatenblatt.

- Lagerung**
- Der Test muss bei 2-8°C gelagert werden.
 - SNAP Testeinheiten und Reagenzien können bei Raumtemperatur (18-25°C) 6 Monate oder bis zum aufgedruckten Verfallsdatum gelagert werden (je nachdem, welches Datum zuerst eintritt).
 - Nachdem SNAP Testeinheiten und Reagenzien länger als 24 Stunden bei einer höheren Temperatur als 2-8°C aufbewahrt werden, ist das Verfallsdatum 6 Monate oder das aufgedruckte Verfallsdatum (je nachdem, welches Datum zuerst eintritt). Wenn das Verfallsdatum von 6 Monate vor dem aufgedruckten Verfallsdatum eintritt, das neue Datum auf dem Kit an der entsprechenden Stelle kennzeichnen.

Artikel	Reagenzien	Menge
1	1 oder 5 Fläschchen (Anti-D. <i>immitis</i> /A. <i>phagocytophilum</i> /A. <i>platis</i> /B. <i>burgdorferi</i> /E. <i>canis</i> /E. <i>ewingii</i>): HRPPO-Konjugat (Konservierungsstoff: ProClin™ 150)	7,0 ml
2	SNAP Testeinheit	5, 15, 30 oder 180

In jeder Testeinheit enthaltene Reagenzien:

Waschlösung (Konservierungsstoff: ProClin™ 150) 0,4 ml
Substratlösung 0,6 ml

Sonstige Komponenten: Transferpipetten, Probenröhrchen und Reagenzständer

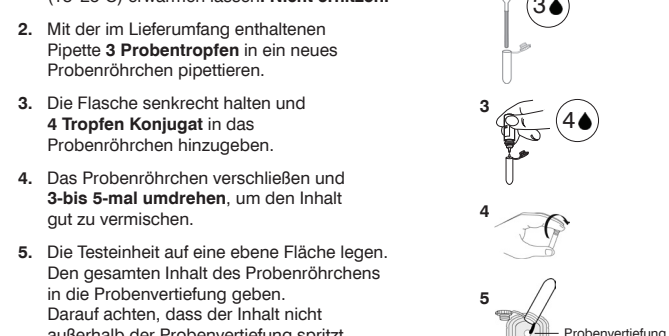
Conjugat - H317/H412/P261/P272/P273/P280/P302+P330/P333+P313/P362+P364/P501: Kann allergische Hautreaktionen verursachen. Schädlich für Wasserorganismen, Schädlich für Wasserorganismen, mit langfristiger Wirkung. Entweichen von Nebel/Dampf vermeiden. Kontaminierte Arbeitskleidung nicht außerhalb des Arbeitsplatzes tragen. Freisetzung in die Umwelt vermeiden. Schutzhandschuhe tragen. Bei Berührung der Haut: Mit viel Wasser waschen. Hautreizung oder -ausschlag: Ärztlichen Rat einholen/ ärztliche Hilfe hinzuziehen. Kontaminierte Kleidung aussuchen und vor erneutem Tragen waschen. Inhalt/Behälter gemäß den lokalen/regionalen/nationalen/internationalen Vorschriften der Entsorgung zu entsorgen.

Waschlösung - H317/H412/P261/P272/P273/P280/P302+P330/P333+P313/P362+P364/P501: Kann allergische Hautreaktionen verursachen. Schädlich für Wasserorganismen, mit langfristiger Wirkung. Entweichen von Nebel/Dampf vermeiden. Kontaminierte Arbeitskleidung nicht außerhalb des Arbeitsplatzes tragen. Freisetzung in die Umwelt vermeiden. Schutzhandschuhe tragen. Bei Berührung der Haut: Mit viel Wasser waschen. Hautreizung oder -ausschlag: Ärztlichen Rat einholen/ ärztliche Hilfe hinzuziehen. Kontaminierte Kleidung aussuchen und vor erneutem Tragen waschen. Inhalt/Behälter gemäß den lokalen/regionalen/nationalen/internationalen Vorschriften der Entsorgung zu entsorgen.

Waschlösung - H317/H412/P261/P272/P273/P280/P302+P330/P333+P313/P362+P364/P501: Kann allergische Hautreaktionen verursachen. Schädlich für Wasserorganismen, mit langfristiger Wirkung. Entweichen von Nebel/Dampf vermeiden. Kontaminierte Arbeitskleidung nicht außerhalb des Arbeitsplatzes tragen. Freisetzung in die Umwelt vermeiden. Schutzhandschuhe tragen. Bei Berührung der Haut: Mit viel Wasser waschen. Hautreizung oder -ausschlag: Ärztlichen Rat einholen/ ärztliche Hilfe hinzuziehen. Kontaminierte Kleidung aussuchen und vor erneutem Tragen waschen. Inhalt/Behälter gemäß den lokalen/regionalen/nationalen/internationalen Vorschriften der Entsorgung zu entsorgen.

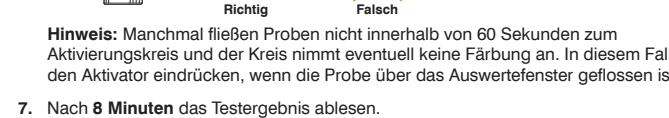
- Informationen zur Probe**
- Die Proben müssen vor der Durchführung des Tests Raumtemperatur (18-25°C) erreicht haben.
 - Die Proben müssen Serum, Plasma oder anticoagulierte Vollblut (z.B. EDTA, Heparin), entweder frisch oder bei 2-8°C bis zu einer Woche gelagert, verwendet werden.
 - Zur längeren Lagerung kann das Serum oder Plasma gefroren (-20°C oder kälter) und dann vor der Verwendung erneut zentrifugiert werden.
 - Hämolytierte oder lipämische Proben beeinträchtigen die Testergebnisse nicht.

- Testverfahren**
- Bei einer Lagerung im Kühlschrank alle Komponenten vor der Durchführung des Tests 30 Minuten auf Raumtemperatur (18-25°C) erwärmen lassen. **Nicht erhitzen.**
 - Mit der im Lieferumfang enthaltenen Pipette 3 Tropfen in ein neues Probenröhrchen pipettieren.
 - Die Flasche senkrecht halten und 4 Tropfen Konjugat in das Probenröhrchen hinzugeben.
 - Das Probenröhrchen verschließen und 3-Bis 5-mal umdrehen, um den Inhalt gut zu vermischen.
 - Die Testeinheit auf eine ebene Fläche legen. Den gesamten Inhalt des Probenröhrchens in die Probenvertiefung geben. Darauf achten, dass der Inhalt nicht außerhalb der Probenvertiefung spritzt.



Die Probe fließt nun über das Auswerfenfenster und erreicht nach ca. 30-60 Sekunden den Aktivierungskreis. Es ist möglich, dass etwas Probe in der Probenvertiefung zurückbleibt.

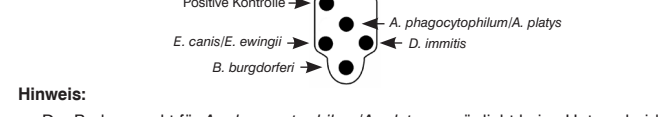
- SOBALD sich der Aktivierungskreis zu verfärbt beginnt, den Aktivator fest eindrücken, bis er auf gleicher Ebene mit dem Körper der Testeinheit ist.



Hinweis: Manchmal fließt Probe nicht innerhalb von 60 Sekunden zum Aktivierungskreis und der Kreis nimmt eventuell keine Färbung an. In diesem Fall den Aktivator eindrücken, wobei die Probe über das Auswerfenfenster geflossen ist.

7. Nach 8 Minuten das Testergebnis ablesen.

Hinweis: Der Farbpunkt der positiven Kontrolle kann sich bereits früher verfärbt, das endgültige Testergebnis liegt jedoch erst nach 8 Minuten vor.



- Testinterpretation**
- Positive Ergebnisse**
- Jede Farbentwicklung in den Probenanzeigen zeigt die Präsenz von *Dirofilaria immitis*-Antigen, *A. phagocytophilum*-Antikörpern, *A. platis*-Antikörpern, *B. burgdorferi*-Antikörpern und *E. ewingii*-Antikörpern in der Probe an.

- Hinweis:**
- Der Probenpunkt für *A. phagocytophilum*/A. *platis* ermöglicht keine Unterscheidung zwischen den beiden Spezies; Ein positives Ergebnis weist auf das Vorliegen von Antikörpern gegen *A. phagocytophilum* und/oder *A. platis* hin.
 - Der Probenpunkt für *E. canis*/E. *ewingii* ermöglicht keine Unterscheidung zwischen den beiden Spezies; Ein positives Ergebnis weist auf das Vorliegen von Antikörpern gegen *E. canis* und/oder *E. ewingii* hin.
 - Bei einem geringen Prozentsatz von Proben (gemeldet wurden 0,027%) können störende Substanzen im Blut des Patienten zu Färbung, das nicht am Testergebnis eine positive Reaktion zeigt. In diesem Fall sollte das Plasma oder Serum der Blutprobe erneut getestet werden, um die Wahrscheinlichkeit von Beeinträchtigungen zu verringern.

Negative Ergebnisse

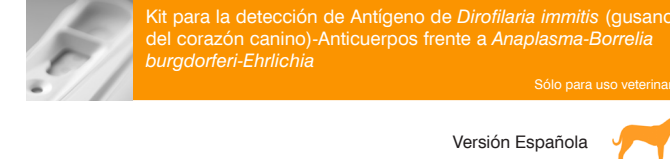
Nur der positive Kontrollbereich entwickelt eine Färbung.

Ungültige Ergebnisse

- Hintergrund**—Wenn die Probe über den Aktivierungskreis hinaus läuft, kann sich eine Hintergrundfärbung ergeben. Etwas Hintergrund ist normal. Wenn jedoch ein farbiger Hintergrund das Testergebnis überdeckt, den Test wiederholen.
- Keine Farbentwicklung**—Wenn sich keine Färbung bei der positiven Kontrolle einstellt, den Test wiederholen.

Borrelia burgdorferi - Impfstoff-Kreuzreaktivität—Der Test auf *Borrelia burgdorferi* weist Antikörper nach, welche durch eine natürliche Infektion mit dem Erreger und nicht durch eine Immunisierung mit den folgenden Impfstoffen induziert wurden: Recombitek™ Lyme, LymeVax™ und Galaxy™ Lyme sowie Novivac™ Lyme. Recombitek ist eine eingetragene Schutzmarke von Merial, Inc. LymeVax ist eine eingetragene Schutzmarke von Pfizer, Inc. Galaxy und Novivac sind eingetragene Schutzmarken von Merck Animal Health.

Symbol-Beschreibungen	
Verwendbar bis	Autorisierte EG-Vertretung
Chargenbezeichnung (Ch.-B.)	Consultar las instrucciones de uso
Seriennummer	In-vitro-Diagnostikum
Zulässiger Temperaturbereich	Diagnóstico in vitro
Hersteller	Fecha de fabricación
Katalognummer	



SNAP™ 4Dx™ Plus Test

Diagnóstico in vitro para la detección de antígeno de *Dirofilaria immitis*, anticuerpos frente a *Anaplasma phagocytophilum*, anticuerpos frente a *Anaplasma platis*, anticuerpos frente a *Borrelia burgdorferi*, anticuerpos frente a *Ehrlichia canis* y anticuerpos frente a *Ehrlichia ewingii* en suero, plasma o sangre total canina.

- Precauciones y advertencias**
- Todo desecho debe ser adecuadamente apropiadamente antes de su eliminación.
 - No mezclar componentes de kits con diferentes números de lote.
 - No usar un dispositivo SNAP que haya sido activado antes de haber añadido de una muestra.
 - Las infecciones en las que únicamente se presentan filarias machos suelen producir niveles de antígeno situados por debajo del nivel de detección de este kit antígeno.
 - Consultar la Hoja de Datos de Seguridad de específica del país para identificación de peligros regionales.

- Almacenamiento**
- Almacenar a 2-8°C.
 - Los dispositivos y reactivos SNAP pueden almacenarse a temperatura ambiente (18-25°C) durante 6 meses o hasta la fecha de caducidad impresa (de las dos, la fecha que se cumpla antes).
 - Cuando los dispositivos y reactivos SNAP se retirarán del lugar donde están a 2-8°C de temperatura durante más de 24 horas, la fecha de caducidad será de 6 meses o la fecha de caducidad impresa (de las dos, la fecha que se cumpla antes). Si la fecha de caducidad de 6 meses se alcanza antes de la fecha de caducidad impresa, se actualice la nueva fecha en el espacio indicado en el kit.

Componentes del kit	Cantidad
1 ó 5 frascos de conjugado anti-D. <i>immitis</i> /A. <i>phagocytophilum</i> /A. <i>platis</i> /B. <i>burgdorferi</i> /E. <i>canis</i> /E. <i>ewingii</i> :HRPO (conservada con ProClin™ 150)	7,0 ml
2 Dispositivo SNAP	5, 15, 30 ó 180

Reactivos contenidos en cada dispositivo:

Solución de lavado (conservada con ProClin™ 150) 0,4 ml
Solución substrato 0,6 ml

