

# FELINE LEUKEMIA VIRUS ANTIGEN-FELINE IMMUNODEFICIENCY VIRUS ANTIBODY TEST KIT (FeLV/FIV COMBO)

Feline Leukemia Virus Antigen-Feline Immunodeficiency Virus Antibody Test Kit (FeLV-FIV Combo) for the qualitative detection of feline leukemia virus Antigen and feline immunodeficiency virus antibodies in feline whole blood, serum, or plasma.

**INTENDED USE**  
The VETSCAN Feline Leukemia Virus Antigen-Feline Immunodeficiency Virus Antibody (FeLV-FIV Combo) Rapid Test is a visual rapid test for the qualitative detection of Feline Leukemia Virus antigen and Feline Immunodeficiency Virus antibody in feline whole blood, serum, or plasma. This test is for veterinary use only.

## INSTRUCTIONS FOR USE

- Samples must be at room temperature (15-27 °C/59-80 °F), before running the assay  
– DO NOT HEAT.
- Previously frozen or older samples must be centrifuged before use.
- Serum or Plasma**, either fresh, previously frozen or stored at 2-7 °C (36-45 °F), may be used in this test. Serum or plasma may be stored for up to 7 days at 2-7 °C. For longer storage, sample should be frozen at -20 °C or colder (-4 °F).
- Whole Blood** may be used. Whole blood must be anticoagulated (e.g. EDTA, heparin) and may be used either fresh or after refrigeration at 2-7 °C (36-45 °F) for up to 5 days.
- Excessive hemolysis may obscure the results.
- EDTA or heparin in plasma will not affect the results.

## PRECAUTIONS AND WARNINGS

- Important:** Do not remove Test Device from the pouch until ready for use.
- For veterinary use only.
- Do not use components after expiration date.
- The Test Device must be used as soon as possible after removing from pouch.
- The Test Device should be in a horizontal position on a flat surface while the test is performed.
- Use a separate Transfer Pipette for each test.
- The Chase Buffer is not interchangeable from serial (lot) to serial (lot).
- Contains sodium azide as a preservative.

## STORAGE

- Test Devices and Chase Buffer must be stored at room temperature 15-27 °C (59-80 °F).
- Test Devices and Chase Buffer are stable until the expiration date when stored at 15-27 °C (59-80 °F).

## KIT COMPONENTS

1. Test Devices      2. Chase Buffer Bottle      3. Transfer Pipettes      4. Instructions for Use

## TEST PROCEDURE

- Remove the Test Device from the protective pouch and place on a flat surface. Label the Test Device with the subject I.D. or control identification. Only use the provided white space for this purpose. Do not cover up the test name.
- Gently mix the sample by inverting.
- Using a provided Transfer Pipette, hold the pipette vertically and dispense one drop of sample (whole blood, serum, or plasma) into sample well.
- Holding the Chase Buffer Bottle vertically, promptly add 2 drops of the chase buffer to the sample well.
- Read the results within 10 minutes. Do not read results after 10 minutes. Colored lines which appear after 10 minutes are not diagnostic and should be ignored.

## INTERPRETATION OF TEST RESULTS

### Positive results

A test is positive if a colored line appears under the FeLV (L) or FIV (I) areas and a line appears under the Control (C) area. Any intensity of the Test line L or I areas should be considered positive. Colored lines may be lighter or darker than each other.

### Negative Results

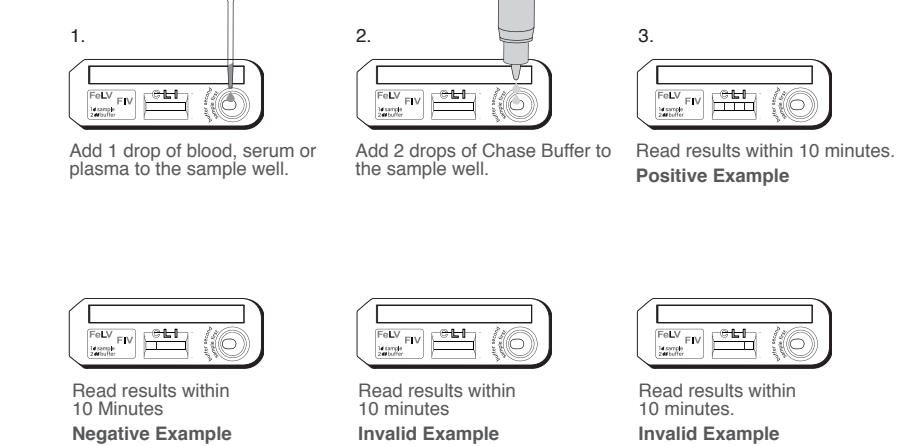
The test is negative if only one line appears at the Control line (C) area.

### Invalid Results

The test is invalid if no colored line appears at the Control line (C) area even if a colored line appears in the Test line L or I areas. If a colored line does not appear in the C area, the test is invalid and should be repeated.

**ABAXIS CUSTOMER CARE**  
In Americas: +1 800 822 2947 . Outside Americas: +49 6155 780 210

## Combo FeLV-FIV Test Procedure



# KIT DE PRUEBA DE ANTÍGENO DEL VIRUS DE LA LEUCEMIA FELINA - ANTICUERPOS DEL VIRUS DE INMUNODEFICIENCIA FELINA (FeLV/FIV COMBO) ESPAÑOL

Para la detección cualitativa del antígeno del virus de la leucemia felina y los anticuerpos del virus de la inmunodeficiencia felina en sangre entera, suero o plasma felino

## USO PREVISTO

La Prueba Rápida VETSCAN para la detección de Antígeno del Virus de la Leucemia Felina - Anticuerpos del Virus de Inmunodeficiencia Felina (Combo FeLV-FIV) es una prueba visual rápida para la detección cualitativa del antígeno del Virus de la Leucemia Felina y el anticuerpo del Virus de Inmunodeficiencia Felina en sangre entera, suero o plasma felino. Esta prueba es solo para uso veterinario.

## INSTRUCCIONES DE USO

- Las muestras deben estar a temperatura ambiente, entre (15-27 °C), antes de realizar el ensayo – NO CALENTAR.
- Las muestras previamente congeladas o las más antigua deben centrifugarse antes de ser usadas.
- En esta prueba se puede utilizar **Suero o Plasma**, ya sea fresco, previamente congelado o guardado a 2-7 °C. El suero o plasma puede guardarse hasta 7 días a una temperatura de 2-7 °C. Para un almacenamiento más prolongado, la muestra deberá congelarse (-20 °C o menos).
- Puede usarse **Sangre Entera**. La sangre entera debe estar anticoagulada (por ejemplo EDTA, heparina) y podrá usarse fresca o después de haber sido refrigerada a una temperatura de 2-7 °C hasta durante 5 días.
- El exceso de hemólisis podría distorsionar los resultados.
- La presencia de EDTA o heparina en la plasma no afecta a los resultados.

## PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

- Importante:** No retire el dispositivo de prueba de la bolsa hasta que esté listo para usarlo.
- Solo para uso veterinario.
- No use los componentes después de la fecha de vencimiento.
- El dispositivo de prueba debe utilizarse lo antes posible después de retirarlo de la bolsa.
- El dispositivo de prueba debe estar en posición horizontal sobre una superficie plana mientras se realiza en análisis.
- Use una pipeta de transferencia diferente para cada análisis.
- El bálsamo de arrastre no es intercambiable de serie (lote) en serie (lote).
- Contiene azida de sodio como conservante.

## ALMACENAMIENTO

- Los dispositivos de la prueba y el bálsamo de arrastre deben guardarse a temperatura ambiente entre 15-27 °C.
- Los dispositivos de la prueba y el bálsamo de arrastre son estables hasta la fecha de vencimiento si se almacenan entre 15-27 °C.

## COMPONENTES DEL KIT

1. Dispositivos de la prueba      2. Botella del buffer de arrastre      3. Pipetas de transferencia  
4. Instrucciones de uso

## PROCEDIMIENTO DE LA PRUEBA

- Extraiga el Dispositivo de Prueba de la bolsa de protección y colóquelo sobre una superficie plana. Etiquete el Dispositivo de Prueba con la identificación del paciente o una identificación de control. Utilice únicamente el espacio en blanco que se proporciona para este fin. No cubra el nombre de la prueba.
- Mezcle suavemente la muestra, girándola al revés.
- Utilizando la Pipeta de Transferencia proporcionada, transfiera una gota de muestra (sangre entera, suero o plasma) en pocillo de muestra.
- Sosteniendo verticalmente la botella del bálsamo de arrastre, agregue rápidamente 2 gotas del bálsamo de arrastre a la muestra.
- Lea los resultados en 10 minutos. No lea los resultados pasados esos 10 minutos. Las líneas de color que aparecen después de los 10 minutos no son diagnósticos y deben ignorarse.

## INTERPRETACIÓN DE LOS RESULTADOS

### Resultados positivos

El análisis es positivo si una línea coloreada aparece bajo las áreas de FeLV (L) o FIV (I) y aparece una línea debajo del área Control (C). Cualquier intensidad en el área de la línea de prueba L o I debe ser considerado positivo. Las líneas de color podrán ser más claras o más oscuras entre sí.

### Resultados negativos

El análisis es negativo si aparece una sola línea en el área de la línea de Control (C).

### Resultados inválidos

El análisis es inválido si no aparece ninguna línea de color en el área de la línea de Control (C), incluso si aparece una línea de color en las áreas de la línea de Prueba L o I. Si no aparece una línea de color en el área C, el análisis será inválido y deberá repetirse.

## ABAXIS ATENCIÓN AL CLIENTE

En América: +1 800 822 2947 . Fuera de América: +49 6155 780 210

## Procedimiento De Teste De Combo FeLV-FIV



# KIT DE TESTE DE ANTÍGENO DO VÍRUS DA LEUCEMIA FELINA - ANTICORPO DE VÍRUS DA IMUNODEFICIÊNCIA FELINA (COMBO FeLV/FIV) PORTUGUÊS

Para a detecção qualitativa do anticorpo do vírus da imunodeficiência felina e antígeno do vírus da leucemia felina no sangue total, soro ou plasma felino

## USO PRETENDIDO

O teste rápido VETSCAN para a deteção de Antígeno do Vírus da Leucemia Felina - Anticorpos do Vírus de Inmunodeficiencia Felina (Combo FeLV-FIV) é uma prova visual rápida para a deteção qualitativa do antígeno do vírus da leucemia felina e anticorpo do vírus da imunodeficiência felina no sangue total, soro ou plasma felino. Este teste é somente para uso veterinário.

## INSTRUÇÕES PARA USO

- As amostras precisam estar em temperatura ambiente (15-27 °C), antes de realizar o ensaio – NÃO AQUECER.
- As amostras previamente congeladas ou mais antigas precisam ser centrifugadas antes do uso.
- Em esta prova se pode utilizar **Suero ou Plasma**, sia fresco, previamente congelado ou guardado a 2-7 °C. O suero ou plasma pode ser guardado até 7 dias a uma temperatura de 2-7 °C. Para um armazenamento mais prolongado, a amostra deve ser congelada (-20 °C ou menos).
- Pode ser usado **Sangue Entero**. A sangre entera deve estar anticoagulada (por exemplo EDTA, heparina) e poderá ser usada fresca ou depois de ter sido refrigerada a uma temperatura de 2-7 °C durante 5 dias.
- Excesso de hemólise pode distorcionar os resultados.
- A presença de EDTA ou heparina no plasma não afeta os resultados.

## PRECAUÇÕES E AVISOS

- Importante:** não remover o dispositivo de teste da bolsa até estar pronto para o uso.
- Somente para uso veterinário.
- Não usar componentes após o prazo de validade.
- O dispositivo deve ser usado assim que possível após a remoção da bolsa.
- O dispositivo de teste deve estar na posição horizontal em uma superfície plana enquanto o teste é realizado.
- Usar uma pipeta de transferência separada para cada análise.
- O bálsamo de arrastre não é intercambiável de série (lote) para série (lote).
- Contém azida de sódio como conservante.

## ARMAZENAMENTO

- Os dispositivos e o tampão de detecção precisam ser armazenados em temperatura ambiente de 15-27 °C.
- Os dispositivos e o tampão de detecção são estáveis até o prazo de validade, quando armazenados a 15-27 °C.

## COMPONENTES DO KIT

1. Dispositivos de teste      2. Frasco de tampão de detecção      3. Pipetas de transferência  
4. Instruções de uso

## PROCEDIMENTO DE TESTE

- Remover o dispositivo de teste da bolsa protetora e colocar em uma superfície plana. Rotular o dispositivo de teste com a identidade do indivíduo ou identificação de controle. Utilizar apenas o espaço em branco fornecido para este fim. Não cobrir o nome do teste.
- Delicadamente, mescalar o campione, girando-o ao redor.
- Usando a pipeta de transferência fornecida, transfira uma gota de amostra (sangue total, soro ou plasma) no pote de amostra.
- Sustentando verticalmente a garrafa do bálsamo de arrastre, adicione rapidamente 2 gotas do bálsamo de arrastre à amostra.
- Leia os resultados dentro de 10 minutos. Não ler os resultados após 10 minutos. As linhas coloridas que aparecem após 10 minutos não são diagnósticas e devem ser ignoradas.

## INTERPRETAÇÃO DOS RESULTADOS DO TESTE

### Resultados positivos

Um teste é positivo se uma linha colorida aparecer nas áreas FeLV (L) ou FIV (I) e uma linha aparece na área Controle (C). Qualquer intensidade da área da linha de teste L ou I deve ser considerada positiva. As linhas coloridas podem ser mais claras ou mais escurecer entre si.

### Resultados negativos

O teste é negativo se apenas uma linha aparecer na área da linha de controle (C).

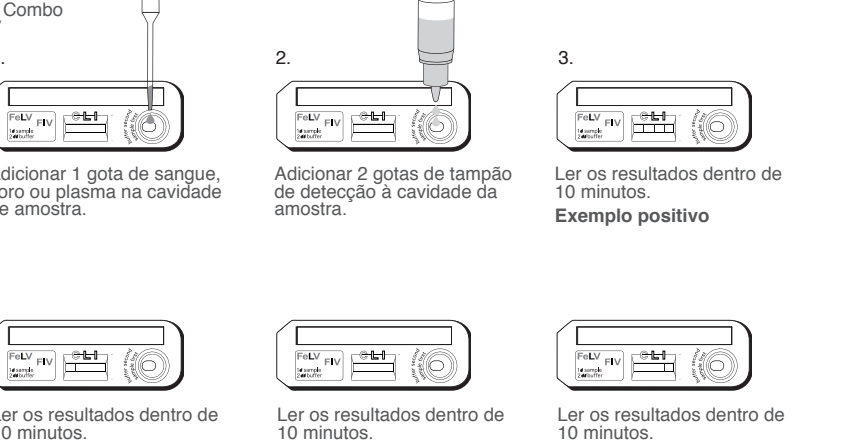
### Resultados inválidos

O teste é inválido se nenhuma linha colorida aparecer na área da linha de controle (C), mesmo se uma linha colorida aparecer nas áreas da linha de teste L ou I. Se uma linha colorida não aparecer na área C, o teste é inválido e deve ser repetido.

## ABAXIS ATENDIMENTO AO CLIENTE

Nas Américas: +1 800 822 2947 . Fora das Américas: +49 6155 780 210

## Procedimento De Teste De Combo FeLV-FIV



# KIT PER TEST DELL'ANTIGENE DEL VIRUS DELLA LEUCEMIA FELINA E DELL'ANTICORPO DEL VIRUS DI IMUNODEFICIENZA FELINA (FeLV/FIV COMBO) ITALIANO

Test rapido dell'antigene della leucemia felina e dell'anticorpo del virus di immunodeficienza felina (FeLV-FIV Combo) per

## DESTINAZIONE D'USO

Il test rapido dell'antigene della leucemia felina e dell'anticorpo del virus di immunodeficienza felina (FeLV-FIV Combo) VETSCAN è un test visivo e rapido per la rilevazione dell'antigene della leucemia felina e dell'anticorpo del virus di immunodeficienza felina nel sangue intero, il siero o il plasma del gatto. Questo test è solo per uso veterinario.

## ISTRUZIONI PER L'USO

- I campioni devono essere a temperatura ambiente da (15-27 °C), prima di eseguire il test
- NON RISCALDARE.
- Campioni precedentemente congelati o vecchi devono essere centrifugati prima dell'uso.
- Siero o Plasma**, sia freschi che precedentemente congelati o conservati da 2-7 °C, possono essere utilizzati per questo test. Il siero o il plasma possono essere conservati fino a 7 giorni, da 2-7 °C. Per una conservazione più lunga, il campione deve essere congelato (-20 °C o inferiore).
- Può essere utilizzato **sangue intero**. Il sangue intero deve essere anticoagulato (ad esempio EDTA, eparina) e può essere utilizzato sia fresco o dopo la refrigerazione da 2-7 °C fino a 5 giorni.
- Una emolisi eccessiva potrebbe oscurare i risultati.
- EDTA o eparina nel plasma non influenzano i risultati.

## PRECAUZIONI E AVVERTENZE

- Importante:** Non rimuovere il dispositivo dalla busta fino al momento dell'uso.
- Solo per uso veterinario.
- Non utilizzare i componenti dopo la data di scadenza.
- Il dispositivo deve essere utilizzato il più presto possibile dopo la rimozione dalla busta.
- Il dispositivo deve trovarsi in posizione orizzontale su una superficie piana mentre si esegue il test.
- Utilizzare una pipetta di trasferimento separata per ciascun test.
- Il reagente del rivelatore non è intercambiabile da serie (lotto) a serie (lotto).
- Contiene sodio azide come conservante..

## STOCCAGGIO

- Dispositivi e rivelatori devono essere conservati a temperatura ambiente, da 15-27 °C.
- Dispositivi e rivelatori sono stabili fino alla data di scadenza se conservati da 15-27 °C.

## COMPONENTI DEL KIT

1. Dispositivi del Test      2. Flacone

**FELINT LEUKEMIVIRUS ANTIGEN-FELINT IMMUNBRISTVIRUS-  
ANTIKROPPAR TESTUTRUSTNING (FeLV/FIV KOMBINATION)  
SVENSKA**

För en kvalitativ detektering av felint leukemivirus-antigen och felint immunbristvirus-antikroppar i kattdjur helblod, serum eller plasma

**AVSEDD ANVÄNDNING**  
VETSCAN Feline Leukemia Virus Antigen-Feline Immunodeficiency Virus Antibody (FeLV/FIV Combo) Rapid Test är ett visuellt snabtest för kvalitativ detektering av felint leukemivirus och felint immunbristvirus-antikroppar i kattdjur helblod, serum eller plasma. Det här testet är enbart för veterinäravhandling.

**BRAKSNANVISNING**  

- Proverna måste vara i rumstemperatur (15-27 °C), innan testet genomförs — VÄRM INTE.
- Tidigare frusna eller gamla pröver måste centrifugeras före användning.
- Serum eller plasma**, antingen färsk, tidigare frusna eller förvarade i 2-7 °C, kan användas i det här testet. Serum eller plasma förvaras upp till 7 dagar i 2-7 °C. För längre förvaring bör prövet frysas (-20 °C eller kallare).
- Helblod** kan användas. Helblod måste vara antikoagulerat (t.ex. EDTA, heparin) och kan antingen användas färskt eller efter frysning i 2-7 °C i upp till 5 dagar.
- För mycket hemolys kan dålig resultaten.
- EDTA eller heparin i plasma kommer inte att påverka resultaten.

**FÖRSIKTIGHETSATGÅRDER OCH VARNINGAR**

- Viktigt:** Avlägsna inte testanordningen från påsen förrän innan användning.
- Enbart för veterinäravhandling.
- Använd inte komponenter efter utgångsdatumen.
- Testanordningen måste användas så snart som möjligt efter att den avlägsnats från påsen.
- Testanordningen bör vara i horisontellt läge på en platt yta medan testet utförs.
- Använd en separat överföringspipett för varje test.
- Uppföljningsbufferten är inte utbytbar från serie (lot) till serie (lot).
- Innehåller natriumazid som konserveringsmedel.

**FÖRVARING**  

- Testanordningarna och uppfoljningsbufferten är stabila tills utgångsdatum om de förvaras i 15-27 °C.
- Testanordningarna och uppfoljningsbufferten är stabila tills utgångsdatum om de förvaras i 15-27 °C.

**SATSKOMPONENTER**  
 1. Testanordningar      2. Uppföljningsbuffertflaskor      3. Överföringspipetter  
 4. Bruksanvisningar

**TESTPROCEDUR**  
 1. Avlägsna testanordningen från den skyddande påsen och placera den på en plan yta. Sätt en etikett på testanordningen med djurets ID eller kontrollinformation. Använd endast det medföljande vita utrymmet för detta ändamål. Täck inte testnamnet.  
 2. Blanda provet förtjust genom invertering.  
 3. Överförd 1 dropp av prövet (helblod, serum eller plasma) i provhålet med hjälp av transferpipetten som bifogas.  
 4. Håll uppfoljningsbuffertflaskan (vitt lock) vertikalt, tillsätt omgående 2 droppar från uppfoljningsbuffertflaskan till botten av provrullen.  
 5. Läs resultaten inom 10 minuter. Läs inte resultaten efter 10 minuter. Färgade linjer som visas efter 10 minuter är inte diagnostiska och bör ignoreras.

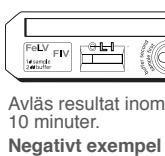
**TOLKNING AV TESTRESULTAT**

**Positiva resultat**  
Ett test är positiv om en färgad linje visas under områdena FeLV (L) eller FIV (I) och en linje visas under kontrollområdet (C). Omavsett testlinjens (L eller I) intensitet ska resultatet anses vara positiv. Färgade linjer kan vara ljusare eller mörkare än varandra.

**Negativa resultat**  
Testet är negativ om enbart en linje visas vid Kontrolllinjeområdet (C).

**Ogiltiga resultat**  
Testet är ogiltigt om ingen färgad linje visas vid Kontrolllinjeområdet (C) även om en färgad linje visas vid Testlinjeområdet L eller I. Om en färgad linje inte visas vid C-området, är testet noggrant och bör upprepas.

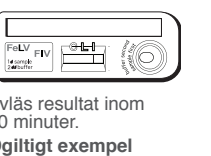
**ABAXIS KUNDTJÄNST**  
I Amerika: +1 800 822 2947 . Utanför Amerika: +49 6155 780 210



Avläs resultat inom 10 minuter.  
**Negativt exempel**



Avläs resultat inom 10 minuter.  
**Ogiltigt exempel**



Avläs resultat inom 10 minuter.  
**Ogiltigt exempel**

**TESTKIT FÜR DAS FELINE LEUKÄMIEVIRUS-ANTIGEN  
UND DEN FELINEN IMMUNSCHÄCHEVIRUS  
(FeLV/FIV COMBO) DEUTSCH**

Für den qualitativen Nachweis von Antigenen des feline Leukämievirus (FeLV) und Antikörpern des feline Immunschächevirus (FIV) in Vollblut, Serum oder Plasma von Katzen

**VERWENDUNGSZWECK**

Der VETSCAN Feline FIV/FeLV-Schnelltest (FeLV/FIV Combo) ist ein visueller immunchromatographischer Schnelltest für den qualitativen Nachweis von Antikörpern gegen das feline Leukämievirus-Antigen und den feline Immunschächevirus in Vollblut, Serum oder Plasma von Katzen. Dieser Test ist nur für die Verwendung in der Tiermedizin bestimmt.

**GEBRAUCHSANLEITUNG**

- Proben müssen bei einer Raumtemperatur von 15-27 °C gelagert werden, bevor der Test durchgeführt wird — NICHT ERHITZEN.
- Zuvor gefrorene oder alte Proben müssen vor Gebrauch abzentrifugiert werden.
- Serum oder Plasma** kann unabhängig davon, ob frisch, zuvor gefroren oder bei 2-7 °C kühl gelagert, verwendet werden. Serum oder Plasma kann bis zu 7 Tage bei 2-7 °C gelagert werden. Für längere Lagerzeiten muss die Probe bei -20 °C oder kälter eingefroren werden.
- Vollblut** kann verwendet werden. Vollblut muss antikoaguliert sein (z.B. EDTA, Heparin) und kann entweder frisch oder nach Kühl Lagerung bei 2-7 °C bis zu 5 Tagen verwendet werden.
- Die übermäßige Hämolys der Probe kann das Ergebnis verfälschen.
- EDTA oder Heparin haben keinen Einfluss auf das Ergebnis.

**VORSICHTSMASSNAHMEN UND WARNHINWEISE**

- Wichtig:** Entfernen Sie die Testkassette nicht aus der Folie, bevor Sie sie verwenden.
- Nur für den Gebrauch in der Veterinärmedizin.
- Verwenden Sie die Komponenten nicht nach dem angegebenen Ablaufdatum.
- Die Testkassette muss nach Entfernen aus der Hülle sobald als möglich verwendet werden.
- Die Testkassette sollte in einer horizontalen Position auf einer flachen Oberfläche liegen, während der Test durchgeführt wird.
- Verwenden Sie für jeden Test eine eigene Transferpipette.
- Die Pufferlösung darf nicht zwischen Serie (Charge) und Serie (Charge) ausgetauscht werden.
- Enthält Natriumazid als Konservierungsmittel.

**LAGERUNG**

- Testkassetten und Pufferlösungen müssen bei einer Raumtemperatur zwischen 15-27 °C gelagert werden.
- Testkassetten und Pufferlösungen sind bei Lagerung zwischen 15-27 °C bis zum Ablaufdatum stabil.

**KOMPONENTEN DES KITS**

- 1. Doppeltestkassetten      2. Tropfflasche mit Pufferlösung      3. Transferpipetten
- 4. Gebrauchsleitung

**TESTVORGANG**

- Entfernen Sie die Testkassette aus der Schutzfolie und legen Sie sie auf eine flache Oberfläche. Beschriften Sie die Testkassetten Testobjekt-ID oder Kontrollidentifikationsnummer. Verwenden Sie hierzu nur den dafür vorgesehenen freien Bereich. Decken Sie keine Testnamen.
- Mischen Sie die Probe vorsichtig durch wiederholtes Invertieren.
- Verwenden Sie die mitgelieferte Transferpipette um 1 Tropfen der Probe (Vollblut, Serum oder Plasma) in jede Probenmulde zu geben.
- Halten Sie die Tropfflasche mit der Pufferlösung vertikal und geben Sie 2 Tropfen in die Probenmulde.
- Lesen Sie das Testergebnis innerhalb von 10 Minuten ab. Lesen Sie das Ergebnis nicht später als nach 10 Minuten ab. Farbige Linien, die nach 10 Minuten erscheinen, haben keine diagnostische Aussage und sollten ignoriert werden.

**INTERPRETATION DER TESTERGEBNISSE**

**Positives Ergebnis**

Das Ergebnis ist positiv, wenn eine farbige Linie unter den FeLV (L) oder FIV (I) Bereichen erscheint und eine Zeile unter dem Kontrollbereich (C) in der Zeile erscheint. Jede Intensität der Testlinie (L oder I) sollte als positiv betrachtet werden. Farbige Linien können untereinander heller oder dunkler sein.

**Negatives Ergebnis**

Der Test ist negativ, wenn nur eine Linie im Kontrollbereich (C) erscheint.

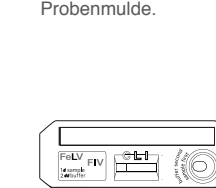
**Ungültiges Ergebnis**

Der Test ist ungültig, wenn im Kontrollbereich (C) keine farbige Linie erscheint, selbst wenn eine farbige Linie im Testbereich L oder I erscheint. Wenn noch keine farbige Linie im Bereich C erscheint, ist der Test ungültig und sollte wiederholt werden.

**ABAXIS KUNDENDIENST**

In der Region Amerika: +1 800 822 2947 . Außerhalb der Region Amerika: +49 6155 780 210

**FeLV  
Testvorgehensweise**



Avläs resultat inom 10 minuter.  
**Negativt exempel**



Avläs resultat inom 10 minuter.  
**Ogiltigt exempel**