

Marcador serológico para a infeção rastreado	Anticorpos para VIH-1 e VIH-2		Anticorpos para IgG/ IgM para sífilis	Antigénio de superfície para vírus da hepatite B	Anticorpos para vírus da hepatite C
Fabricante	<a href="#">bioLytical®</a>	<a href="#">CHiL®</a>	<a href="#">CiTest®</a>	<a href="#">CHiL®</a>	<a href="#">CHiL®</a>
Técnica de análise	Imunofiltração	Imunocromatográfico	Imunocromatográfico	Imunocromatográfico	Imunocromatográfico
Nome do dispositivo de teste	<a href="#">INSTi® HIV-1/HIV-2 Antibody Test</a>	<a href="#">CHiL® HIV Tri-Line Rapid Test</a>	<a href="#">CiTest® Syphilis Rapid Test</a>	<a href="#">CHiL® HBsAg Rapid Test</a>	<a href="#">CHiL® HCV Rapid Test</a>
Deteção precoce <sup>1</sup>	30 dias	30 dias	30 dias	30 dias	90 dias
Fim de período janela <sup>2</sup>	90 dias	90 dias	90 dias	60 dias	180 dias
Sensibilidade <sup>3</sup> (sangue capilar)	99.6%	99.6%	99.9%	99.9%	99.1%
Especificidade <sup>4</sup> (sangue capilar)	99.3%	99.9%	99.7%	99.3%	99.5%
Quantidade de sangue capilar <sup>5</sup>	Até à marca do capilar (50µL)	2 gotas (50µL)	2 gotas (80µL)	2 gotas (50µL)	2 gotas (50µL)
Quantidade de solução tampão <sup>6</sup>	Soluções 1, 2, e 3, em sequência, após absorção da anterior	2 gotas	1 gota	1 gota	2 gotas
Tempo mínimo <sup>7</sup> para a leitura do resultado reativo	Imediatamente após reação da área de controlo	Imediatamente após reação da área de controlo	Imediatamente após reação da área de controlo	Imediatamente após reação da área de controlo	Imediatamente após reação da área de controlo
Tempo mínimo <sup>7</sup> para a leitura do resultado não reativo	Imediatamente após reação da zona de controlo e absorção da solução 3	10 minutos	10 minutos	15 minutos	10 minutos
Tempo máximo <sup>7</sup> para leitura do resultado válido	5 minutos	20 minutos	20 minutos	30 minutos	20 minutos
Intervalo de temperaturas de conservação	15°C-30°C	2°C-30°C	2°C-30°C	2°C-30°C	2°C-30°C
Referência	90-1026	CHIV-204	YSY-402	CHB-203	CHC-203
CDM	-	23065737	-	-	-
DIV	15.70.03.02	15.70.03.02	15.70.01.05	15.70.02.01	15.70.02.02
Certificado europeu	<a href="#">Sim</a>	<a href="#">Sim</a>	<a href="#">Sim</a>	<a href="#">Sim</a>	<a href="#">Sim</a>
Instruções de utilização em português	<a href="#">Não</a>	<a href="#">Não</a>	<a href="#">Sim</a>	<a href="#">Não</a>	<a href="#">Não</a>
Vídeo instrutivo	<a href="#">Sim</a>	Não	Não	Não	Não
Procedimento do teste com plasma - Avaliação externa da qualidade (AEQ) dos testes <sup>8</sup>	<a href="#">É igual</a>	1 gota (25 µL) de plasma + 1 gota de solução tampão	1 gota (40µL) de plasma + 1 gota de solução tampão	Só 3 gotas (75µL) de plasma	1 gota (25 µL) de plasma + 2 gotas de solução tampão

<sup>1</sup> Após a situação de exposição/transmissão, na maioria das pessoas com a infeção, o teste reage nesta altura.

<sup>2</sup> Após a situação de exposição/transmissão, em todas as pessoas com a infeção, o teste reage nesta altura.

<sup>3</sup> É a capacidade que o teste apresenta para identificar as pessoas verdadeiramente positivas para a infeção rastreada, quando usada a amostra de sangue capilar. Subtraia este valor a 100% e obtém a percentagem de testes falsos negativos.

<sup>4</sup> É a capacidade que o teste apresenta para identificar as pessoas verdadeiramente negativas para a infeção rastreada, quando usada a amostra de sangue capilar. Subtraia este valor a 100% e obtém a percentagem de testes falsos positivos.

<sup>5</sup> A pipeta forma a gota de sangue conforme o seu calibre. Usar a pipeta que vem com o teste. A gota de sangue adequada é aquela que caia, por si mesma, com a pipeta na vertical. A pipeta inclinada deixa cair uma gota mais pequena.

<sup>6</sup> A gota de solução tampão adequada é aquela que caia, por si mesma, com o frasco de solução tampão invertido e na vertical. O frasco de solução tampão inclinado deixa cair uma gota mais pequena.

<sup>7</sup> Após início do teste.

<sup>8</sup> Em ensaios de avaliação externa da qualidade, a amostra usada nos testes é plasma. Nalguns dispositivos de testes, o número de gotas de amostra e/ou de solução tampão são alterados. Verifique se o procedimento é diferente.