

Dengue IgG / IgM Antibody Rapid Test Oncoprobe

telah lulus uji validitas hasil

Dilakukan oleh:

“Puslitbang Biomedis dan Farmasi Badan Litbang Kesehatan”

Hasil Evaluasi:

Untuk Sampel Akut

Sensitivitas = 75,5%

Spesifisitas = 87,5%

Untuk Sampel

Sensitivitas = 96,2%

Spesifisitas = 87,5%

Prosedur evaluasi:

- Spesimen uji adalah sera dari 77 penderita DBD yang diambil pada saat infeksi akut dan pada saat penderita sembuh (fase konvalesen).
- Uji laboratorium dilakukan di Puslitbang Biomedis dan Farmasi selama 2 bulan (November dan Desember 2007)
- Menggunakan program SPSS 15.0 for Windows untuk menghitung sensitivitas, spesifisitas, nilai duga positif, nilai duga negatif, *positive likelihood ratio*, *negative likelihood ratio* dan akurasi dengan HI sebagai baku emas (*gold standard*)
-