



Abbott

CATÁLOGO DE PRODUCTOS

ÍNDICE

Bioline™ CHOLERA	05
Bioline™ DENGUE DUO	06
Bioline™ DENGUE IgG/IgM	07
Bioline™ H.PYLORI	08
Bioline™ H.PYLORI Ag	09
Bioline™ HEPATITIS B SERIES	10
Bioline™ HCV	11
Bioline™ HIV-1/2 3.0	12
Bioline™ HIV/SYPHILIS DUO	13
Bioline™ INFLUENZA ANTIGEN	14
Bioline™ INFLUENZA Ag A/B/A (H1N1)	15
Bioline™ INFLUENZA ULTRA	16
Panbio™ LEPTOSPIRA IgM ELISA	17
Bioline™ MALARIA Ag P.f.	18
Bioline™ MALARIA Ag P.f/P.v.	19
Bioline™ MALARIA Ag P.f/P.f/P.v.	20
Bioline™ ROTAVIRUS Ag	21
Bioline™ ROTA/ADENO	22
Bioline™ RSV	23
Bioline™ STREP A	24
Bioline™ SYPHILIS 3.0	25
Bioline™ TB Ag MPT64	26
Panbio™ Dengue Early Rapid	27
Determine™ HIV Early Detected	28
Determine™ TB LAM	29
UroColor	30
Clearview™ FOB	31

PRUEBA DE DIAGNÓSTICO RÁPIDO

ENFERMEDADES INFECCIOSAS

CÓLERA

MALARIA

DENGUE

ROTAVIRUS

H.PYLORI

ROTA/ADENO VIRUS

HBV

RSV

HCV

SANGRE OCULTA

HIV

STREP A

DÚO VIH/SÍFILIS

SÍFILIS

INFLUENZA

TB LAM

INFLUENZA A&B

TUBERCULOSIS

LEPTOSPIRA

Bioline™ CHOLERA Ag O1/O139

PRUEBA DE ANTÍGENOS PARA V. CHOLERAE O1/ O139

La prueba Bioline™ Cholera Ag O1/O139 es un ensayo inmunocromatográfico rápido para la detección cualitativa de *Vibrio cholera* O1/O139 en muestras fecales humanas.

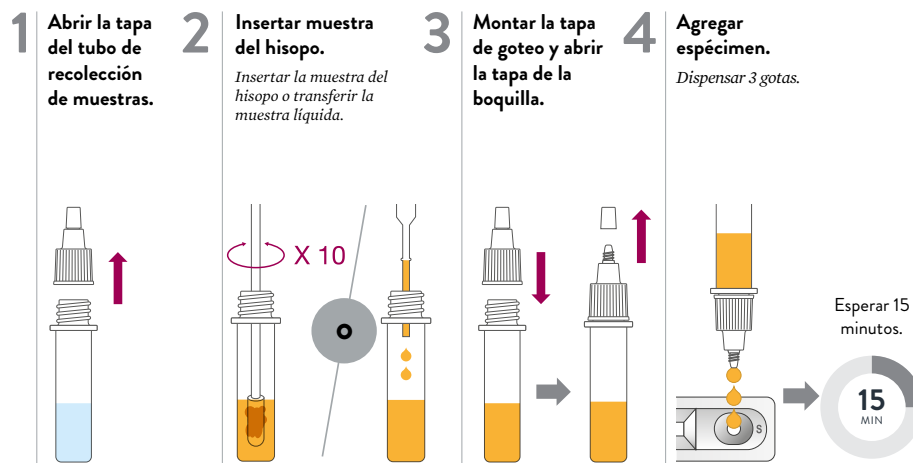
- Prueba fácil de usar, cómoda y limpia.
- Muestra: muestra fecal sólida (aproximadamente 50 mg) o muestra fecal líquida (300 µl).
- Resultado de la prueba: 15 minutos.
- Vida útil y temperatura de almacenamiento: 24 meses desde la fecha de fabricación a 1-30 °C.
- Desempeño: Sensibilidad 100%, Especificidad 100% (vs. Cultivo).



MATERIALES SUMINISTRADOS

- Dispositivo de prueba.
- Tubo de recogida de muestras con tampón de extracción.
- Hisopo de recolección de muestras para muestras fecales sólidas.
- Gotero para recolección de muestras para muestras fecales líquidas.
- Etiqueta de identificación del paciente.

PROCEDIMIENTO SENCILLO



INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS

Negativo
C O139 O1

Cólera O1 Ag Positivo
C O139 O1

Cólera O1/O139 Ag Positivo
C O139 O1

Inválido
C O139 O1

La presencia de cualquier línea de la prueba, no importa lo débil que sea, se considera un resultado positivo.

INFORMACIÓN SOBRE PEDIDOS

PRODUCTO	Nº DE CAT.	TIPO	MUESTRA	TAMAÑO DEL ENVASE
Bioline™ Cholera Ag O1/O139	44FK30	Dispositivo	Fecal	20 pruebas/Kit

Bioline™ DENGUE DUO

PRUEBA SIMULTÁNEA DE Ag NS1 y Ab IgG IgM PARA DENGUE

Bioline™ Dengue Duo es un ensayo inmunocromatográfico diseñado para detectar tanto el antígeno NS1 del virus del dengue como los anticuerpos IgG, IgM contra el virus del dengue en sangre, suero o plasma humanos.

- La herramienta de diagnóstico más perfecta para cubrir todas las etapas clínicas, desde la fase aguda hasta la fase de convalecencia.
- Diferenciación presunta entre infecciones primarias y secundarias por dengue.
- Prueba rápida fácil de usar (resultado de la prueba: 15~20 minutos).
- Vida útil y temperatura de almacenamiento: 24 meses a partir de la fecha de fabricación a 1-30 °C.

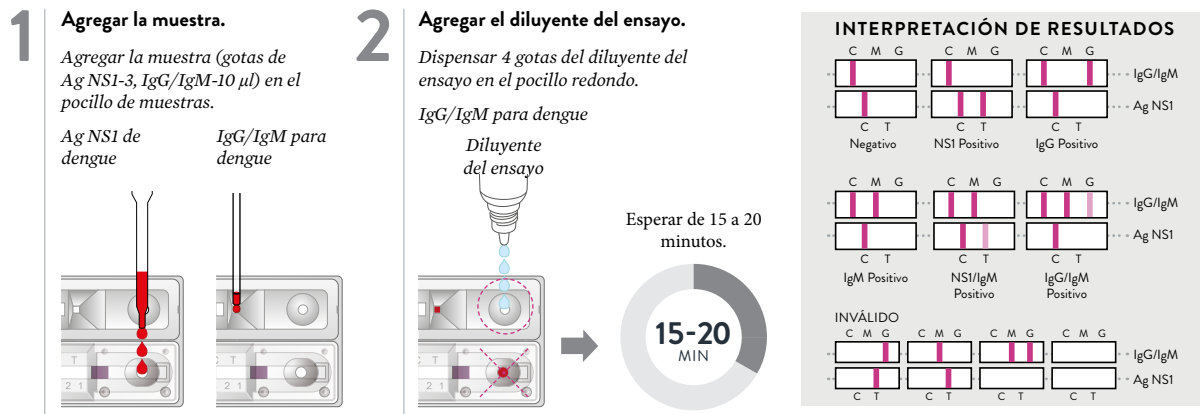


ARTÍCULO	PRUEBA de Ag NS1 DE DENGUE	PRUEBA de IgG/IgM PARA DENGUE
Posición	Lado izquierdo.	Lado derecho.
Uso	Detección del antígeno NS1 del virus del dengue.	Detección de anticuerpos IgG e IgM contra el virus del dengue.
Objetivo	Diagnóstico de la infección aguda temprana por dengue.	Diagnóstico presunto entre infección primaria y secundaria por dengue.
Sensibilidad	92.4 %	94.2 %
Especificidad	98.4 %	96.4 %
Método comparado	RT-PCR	ELISA

MATERIALES SUMINISTRADOS

- Dispositivo de la prueba.
- Diluyente del ensayo para la prueba de IgG/IgM para dengue.
- Pipeta capilar para la prueba IgG/IgM para dengue.
- Gotero desechable para la prueba de Ag NS1 de dengue.

PROCEDIMIENTO SENCILLO



La presencia de cualquier línea de la prueba, no importa lo débil que sea, se considera un resultado positivo.

INFORMACIÓN SOBRE PEDIDOS

PRODUCTO	N.º DE CAT	TIPO	MUESTRA	TAMAÑO DEL ENVASE
Bioline™ Dengue Duo	11FK45	Dispositivo combinado	Suero/plasma/sangre	10 pruebas/Kit

Bioline™ DENGUE IgG/IgM

PRUEBA DE ANTICUERPOS IgG/IgM PARA DENGUE

La prueba Bioline™ Dengue IgG/IgM es un ensayo inmunocromatográfico de fase sólida *in vitro* para la detección cualitativa y diferencial de anticuerpos IgG e IgM contra el virus del dengue.

- Detección diferencial de anticuerpos IgG e IgM.
- IgG e IgM para dengue: suero/plasma (5 μ l sangre IgG IgM para dengue)
- Resultado de la prueba: 15~20 minutos.
- Detección de Ab IgG e IgM para el dengue contra todos los serotipos: DEN 1, 2, 3 y 4.
- Diferenciación presunta entre infecciones primarias y secundarias por dengue.
- Vida útil y temperatura de almacenamiento: 24 meses a partir de la fecha de fabricación a 1-30 °C.
- Desempeño:
 - Bioline™ Dengue IgG/IgM: sensibilidad 94.6%; especificidad 96.5% (frente al ensayo de ELISA).



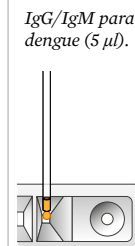
MATERIALES SUMINISTRADOS

- Dispositivo de la prueba.
- Diluyente del ensayo.
- Pipeta capilar (5 μ l).

PROCEDIMIENTO SENCILLO

1 Agregar la muestra.

Agregar muestra dentro del pocillo de pruebas.



2 Agregar el diluyente del ensayo.

Dispensar 4 gotas del diluyente del ensayo en el pocillo redondo.



INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS

	NEGATIVO
	IgG POSITIVO
	IgM POSITIVO
	IgG e IgM POSITIVO
	INVÁLIDO

La presencia de cualquier línea de la prueba, no importa lo débil que sea, se considera un resultado positivo.

INFORMACIÓN SOBRE PEDIDOS

PRODUCTO	Nº DE CAT.	TIPO	MUESTRA	TAMAÑO DE ENVASE
Bioline™ Dengue IgG/IgM	11FK10	Dispositivo	Suero/plasma	25 pruebas/Kit

Bioline™ H. PYLORI

PRUEBA DE ANTICUERPOS CONTRA *H. PYLORI*

La prueba Bioline™ *H. pylori* es una prueba rápida para la detección cualitativa de anticuerpos de todos los isótipos (IgG, IgM e IgA) específicos de *Helicobacter pylori* en suero o plasma humanos.

- Detección de todos los isótipos (IgG, IgM, e IgA) de anticuerpos contra *H. pylori*.
- Vida útil y temperatura de almacenamiento: 24 meses a partir de la fecha de fabricación a 2-30 °C.
- Desempeño: sensibilidad de 95.9 %; especificidad de 89.6 % (frente a ELISA)
- Muestra: suero, plasma.

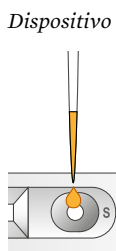


MATERIALES SUMINISTRADOS

- Dispositivo de la prueba/multidispositivo.
- Diluyente del ensayo.

PROCEDIMIENTO SENCILLO

- 1** Agregar la muestra.
Dispensar 10 µl de suero o plasma en el pocillo de muestra "S".



- 2** Agregar el diluyente del ensayo.
Dispensar 3 gotas del diluyente del ensayo.



Esperar 10 minutos.

INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS

C	NEGATIVO
C T	POSITIVO
C	INVÁLIDO
T	

La presencia de cualquier línea de la prueba, no importa lo débil que sea, se considera un resultado positivo.

INFORMACIÓN PARA PEDIDOS

PRODUCTO	Nº DE CAT.	TIPO	MUESTRA	TAMAÑO DEL ENVASE
Bioline™ <i>H. pylori</i>	04FK10	Dispositivo	Suero/plasma	30 pruebas/Kit

Bioline™ H.PYLORI Ag

PRUEBA DE ANTÍGENOS CONTRA H. PYLORI

El kit Bioline™ H. pylori Ag es una prueba rápida y cualitativa para la detección del antígeno de *Helicobacter pylori* en muestras fecales humanas.

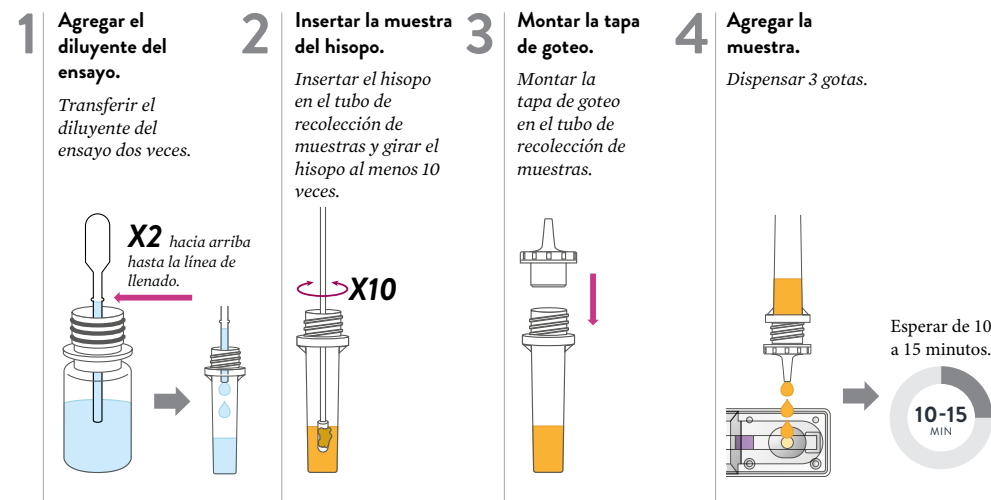
- Fácil de usar.
- No se necesitan equipos.
- Resultado de la prueba: 10 a 15 minutos.
- Vida útil y temperatura de almacenamiento: 24 meses a partir de la fecha de fabricación a 1-30 °C.
- Desempeño: sensibilidad del 98.4%; especificidad del 100% (frente a la prueba respiratoria y la prueba CLO).
- Muestra: muestras fecales.



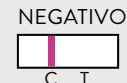
MATERIALES SUMINISTRADOS

- Dispositivo de la prueba.
- Tubo de recolección de muestras.
- Diluyente del ensayo.
- Hisopo de recolección de muestras.
- Gotero desechable.
- Tapa de goteo desechable.

PROCEDIMIENTO SENCILLO



INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS



La presencia de cualquier línea de la prueba, no importa lo débil que sea, se considera un resultado positivo.

INFORMACIÓN SOBRE PEDIDOS

PRODUCTO	Nº DE CAT.	TIPO	MUESTRA	TAMAÑO DEL WENVASE
Bioline™ H. pylori Ag	04FK20	Dispositivo	Fecal	20 pruebas/Kit

Bioline™ HEPATITIS B SERIES

PRUEBA DEL VIRUS DE LA HEPATITIS B

HBsAg

Las pruebas Bioline™ Hepatitis están diseñadas para uso profesional como ayuda en el diagnóstico de la hepatitis B.

Ensayo inmunocromatográfico específico de alta sensibilidad para la detección de HBsAg.



HBsAg

MUESTRA	Suero, plasma
SENSIBILIDAD	100 %
ESPECIFICIDAD	100 %

MATERIALES SUMINISTRADOS

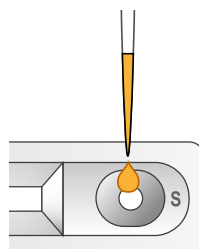
- Dispositivo de prueba.

PROCEDIMIENTO SENCILLO

1 Agregar la muestra.

Dispensar 100 µl de la muestra en el pocillo de muestras.

HBsAg



Esperar 20 minutos.



20
MIN

INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS

	NEGATIVO
	POSITIVO
	INVÁLIDO

La presencia de cualquier línea de la prueba, no importa lo débil que sea, se considera un resultado positivo.

INFORMACIÓN SOBRE PEDIDOS

PRODUCTO	Nº DE CAT.	TIPO	MUESTRA	TAMAÑO DEL ENVASE
Bioline™ Hepatitis B Series	01FK10	Dispositivo	Suero/plasma	30 pruebas/Kit

Bioline™ HCV

PRUEBA DE ANTICUERPOS CONTRA EL VIRUS DE LA HEPATITIS C

La prueba Bioline™ HCV es un ensayo inmunocromatográfico rápido para la detección cualitativa de anticuerpos específicos contra el VHC en sangre, suero o plasma humanos.

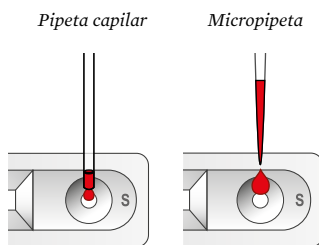
- Núcleo del VHC recombinante, Ag NS3, NS4, NS5 utilizados como materiales de captura.
- Muestra: suero, plasma, sangre.
- Vida útil y temperatura de almacenamiento: 24 meses a partir de la fecha de fabricación a 1-30°C.
- Desempeño: sensibilidad del 99.3%; especificidad del 98.1%.



PROCEDIMIENTO SENCILLO

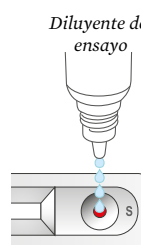
1 Agregar la muestra.

Dispensar 10 μ l de la muestra en el pocillo de muestras.



2 Agregar el diluyente del ensayo.

Dispensar 4 gotas del diluyente del ensayo.



Esperar de 5 a 20 minutos



5-20
MIN

INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS

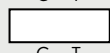
NEGATIVO



POSITIVO



INVÁLIDO



La presencia de cualquier línea de la prueba, no importa lo débil que sea, se considera un resultado positivo.

INFORMACIÓN SOBRE PEDIDOS

PRODUCTO	Nº DE CAT.	TIPO	MUESTRA	TAMAÑO DEL ENVASE
Bioline™ HCV	02FK10	Dispositivo	Suero/plasma/sangre	30 pruebas/Kit

Bioline™ HIV-1/2 3.0

PRUEBA DE ANTICUERPOS PARA VIH-1/2

La prueba Bioline™ HIV 1/2 3.0 es un ensayo inmunocromatográfico para la detección diferencial y cualitativa de todos los isotipos (IgG, IgM, IgA) de anticuerpos específicos para el VIH 1, incluido el subtipo O y el VIH 2 simultáneamente, en sangre, suero o plasma humanos.

- Método de tercera generación.
- Resultado de la prueba diferenciado entre el VIH tipo I y II mediante la formación de una banda transparente (3 líneas).
- Vida útil y temperatura de almacenamiento: 24 meses a partir de la fecha de fabricación a 1-30 °C.
- Desempeño: sensibilidad del 100%; especificidad del 99.8%.



MATERIALES SUMINISTRADOS

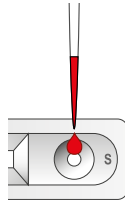
- Dispositivo de la prueba/multidispositivo.
- Diluyente de ensayo.

PROCEDIMIENTO SENCILLO

1 Agregar la muestra.

Dispensar 10 μ l de plasma o suero o 20 μ l de sangre en el pocillo de muestras.

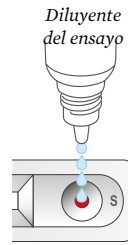
Dispositivo



2 Agregar el diluyente del ensayo.

Dispensar 4 gotas del diluyente del ensayo.

Dispositivo



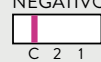
Esperar de 10 a 20 minutos.



10-20 MIN

INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS

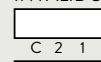
NEGATIVO



POSITIVO



INVÁLIDO



La presencia de cualquier línea de la prueba, no importa lo débil que sea, se considera un resultado positivo.

INFORMACIÓN SOBRE PEDIDOS

PRODUCTO	Nº DE CAT.	TIPO	MUESTRA	TAMAÑO DEL ENVASE
Bioline™ HIV-1/2 3.0	03FK10	Dispositivo	Suero/plasma/sangre	30 pruebas/Kit

Bioline™ HIV/SYPHILIS DUO

PRUEBA DE DETECCIÓN SIMULTÁNEA DE ANTICUERPOS DEL VIH-1/2 Y DE LA SÍFILIS

La prueba Bioline™ HIV/Syphilis Duo es un ensayo inmunocromatográfico en fase sólida para la detección cualitativa de anticuerpos contra todos los isotipos (IgG, IgM e IgA) específicos del VIH 1/2 y/o *Treponema pallidum* (*TP*) simultáneamente en sangre, suero o plasma humanos.

- Prueba de detección óptima para el VIH y la sífilis durante el cuidado prenatal.
- Vida útil y temperatura de almacenamiento: 24 meses a partir de la fecha de fabricación a 1-30 °C.
- Desempeño:
 - VIH: sensibilidad del 99.91%; especificidad del 99.67%.
 - Sífilis: sensibilidad del 99.67%; especificidad del 99.72%.



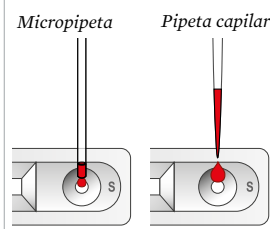
MATERIALES SUMINISTRADOS

- Dispositivo de la prueba.
- Diluyente de ensayo.
- Opción: lanceta, hisopo con alcohol, pipeta capilar.

PROCEDIMIENTO SENCILLO

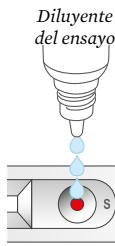
- Dispensar plasma, suero (10 µl) o sangre (20 µl) en el pocillo de muestras "S".

1 Agregar la muestra.



2 Agregar el diluyente del ensayo.

Dispensar 3 gotas del diluyente del ensayo.



Esperar de 15 a 20 minutos.

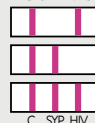
15-20 MIN

INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS

NEGATIVO



POSITIVO

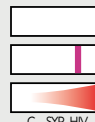


VIH-1/2 Positivo

Sífilis Positivo

VIH-1/2 y sífilis Positivo

INVÁLIDO



C Sífilis

C HIV

La presencia de cualquier línea de la prueba, no importa lo débil que sea, se considera un resultado positivo.

INFORMACIÓN SOBRE PEDIDOS

PRODUCTO	Nº DE CAT.	TIPO	MUESTRA	TAMAÑO DEL ENVASE
Bioline™ HIV/Syphilis Duo	06FK30	Dispositivo	Suero/plasma/sangre	25 pruebas/Kit

Bioline™ INFLUENZA ANTIGEN

PRUEBA DE ANTÍGENOS DEL VIRUS DE LA INFLUENZA TIPO A Y B

La prueba Bioline™ Influenza Antigen es un inmunoensayo cromatográfico para la detección diferencial y cualitativa de los antígenos del virus de la influenza tipo A y tipo B directamente de muestras nasales/faríngeas/nasofaríngeas mediante hisopado o aspirado nasal/nasofaríngeo.

- Detección: detección diferencial del virus de la influenza tipo A y B.
- Muestra: muestra nasal, de garganta, nasofaríngea mediante hisopado o aspirado nasal/nasofaríngeo humano.
- Vida útil y temperatura de almacenamiento: 24 meses a partir de la fecha de fabricación a 1-30 °C.
- Desempeño: sensibilidad del 91.8%; especificidad del 99.0% (frente a cultivo viral y RT PCR como estándar de calidad).

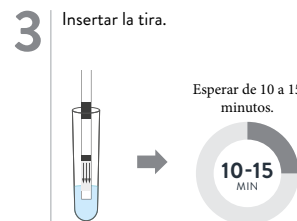
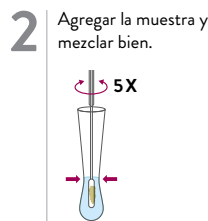


MATERIALES SUMINISTRADOS

- Tira de la prueba.
- Hisopo esterilizado.
- Tubo desechable con rejilla.
- Gotero desechable.
- Hisopos de control: positivo y negativo.
- Diluyente del ensayo.

PROCEDIMIENTO SENCILLO

Todas las muestras con hisopado.



Muestra de aspirado nasal, aspirado nasofaríngeo o muestra extraída en un medio de transporte.



INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS

NEGATIVO



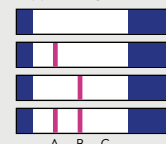
Tipo A-POSITIVO



Tipo B-POSITIVO



INVÁLIDO



La presencia de cualquier línea de la prueba, no importa el débil que sea, se considera un resultado positivo.

INFORMACIÓN SOBRE PEDIDOS

PRODUCTO	Nº DE CAT.	TIPO	MUESTRA	TAMAÑO DEL ENVASE
Bioline™ Influenza Antigen	19FK12	Tira	Hisopado nasal/de garganta/nasofaríngea, aspirado nasal/nasofaríngeo	25 pruebas/Kit

Bioline™ INFLUENZA Ag A/B/A (H1N1)

PRUEBA RÁPIDA DEL VIRUS DE LA INFLUENZA TIPO A, B Y A (H1N1)

El kit de prueba rápida Bioline™ Influenza Ag A/B/A (H1N1) es un inmunoensayo cromatográfico para la detección diferencial y cualitativa de antígenos del virus de la influenza tipo A, tipo B y A (H1N1) directamente con una muestra nasal/faríngea/nasofaríngea mediante hisopado o aspirado nasal/nasofaríngeo.

- Detección: detección diferencial de antígeno del virus de la influenza tipo A, tipo B y A (H1N1).
- Especificación: las muestras que dieron POSITIVO pueden determinarse como positivas para influenza H1N1 sin una prueba de confirmación adicional.
- Vida útil y temperatura de almacenamiento: 24 meses a partir de la fecha de fabricación a 1-30 °C.

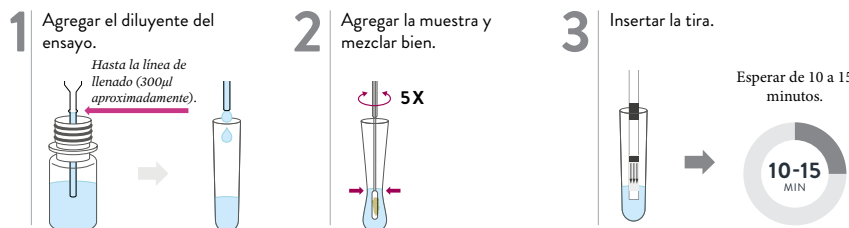


MATERIALES SUMINISTRADOS

- Tira de la prueba.
- Tubo desechable con rejilla.
- Diluyente del ensayo.
- Hisopo esterilizado.
- Hisopo de control: A positivo, B positivo, negativo.
- Gotero desechable.

PROCEDIMIENTO SENCILLO

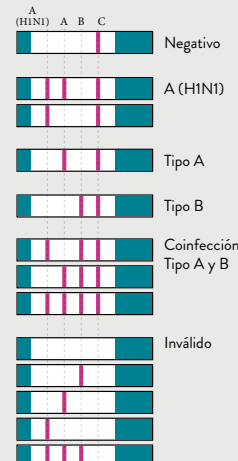
Todas las muestras de hisopado.



Muestra de aspirado nasal, aspirado nasofaríngeo o muestra extraída en un medio de transporte.



INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS



La presencia de cualquier línea de la prueba, no importa lo débil que sea, se considera un resultado positivo.

INFORMACIÓN SOBRE PEDIDOS

PRODUCTO	Nº DE CAT.	TIPO	MUESTRA	TAMAÑO DEL ENVASE
Bioline™ Influenza Ag A/B/A (H1N1)	19FK32	Tira	Hisopo nasal/de garganta/nasofaríngea, aspirado nasal/nasofaríngeo	25 pruebas/Kit

Bioline™ INFLUENZA ULTRA

PRUEBA RÁPIDA DEL VIRUS DE LA INFLUENZA TIPO A Y B

La prueba Bioline™ Influenza Ultra es un ensayo inmunocromatográfico para la detección diferencial y cualitativa de los antígenos del virus de la influenza A y B directamente en hisopados nasofaríngeos o muestras de aspirado nasofaríngeo. Este ensayo no tiene la capacidad de detectar los antígenos del virus de tipo C. La prueba Bioline™ Influenza Ultra está diseñada para el uso profesional y el uso diagnóstico *in vitro* exclusivamente.



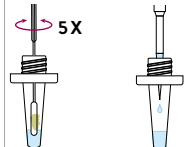
MATERIALES SUMINISTRADOS

- Dispositivos de prueba con desecante en bolsa de papel aluminio individual.
- Tubos de extracción de muestras con diluyente del ensayo (440 µl/vial).
- Hisopos esterilizados para la obtención de muestras.
- Tapas goteros.

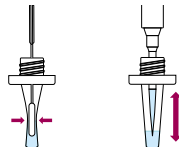
- Hisopo para control positivo de influenza A.
- Hisopo para control positivo de influenza B.
- Hisopo para control negativo de influenza.
- Instrucciones de uso.

PROCEDIMIENTO SENCILLO

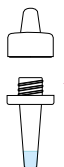
1 Muestra de hisopado nasofaríngeo: Aspirado nasofaríngeo:
Agregar la muestra y mezclar bien.



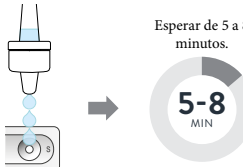
2 Muestra de hisopado nasofaríngeo: Aspirado nasofaríngeo:
Retirar el hisopo, al tiempo que se aprieta el tubo. Mezclar bien.



3 Colocar la tapa con filtro sobre el tubo de extracción para muestras.



4 Dispensar verticalmente 3 gotas de la muestra extraída en el pocillo de muestras del dispositivo. Esperar de 5 a 8 minutos.



INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS

Negativo
C B A

Positivo Influenza A
C B A

Positivo Influenza B
C B A

Positivo Influenza A&B
C B A

Inválido

C B A C B A

La presencia de cualquier línea de la prueba, no importa lo débil que sea, se considera un resultado positivo.

INFORMACIÓN SOBRE PEDIDOS

PRODUCTO	Nº DE CAT.	TIPO	MUESTRA	TAMAÑO DEL ENVASE
Bioline™ Influenza Ultra	19FK13	Dispositivo	Hisopado nasofaríngeo, aspirado nasal	10 pruebas/Kit

Panbio™ LEPTOSPIRA IgM ELISA

Panbio™ Leptospira IgM ELISA se utiliza para la detección cualitativa de anticuerpos IgM contra las leptospirosis en suero, como ayuda para el diagnóstico en laboratorios clínicos de pacientes con síntomas clínicos indicativos de leptospirosis.

RESULTADOS RÁPIDOS

Dentro de 1 hora 10 min.

FÁCIL DE USAR

Procedimiento ELISA indirecto estandarizado.

Sensibilidad serológica: 96,5%

Especificidad serológica: 98,5%



INFORMACIÓN SOBRE PRODUCTOS

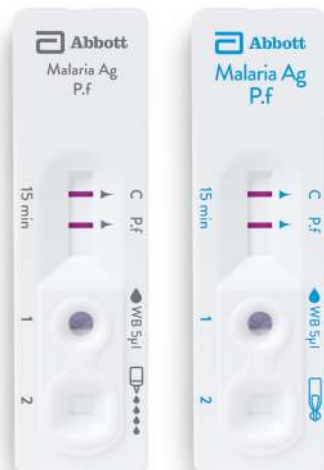
PRODUCTO	Nº DE CAT.	TIPO	MUESTRA	TAMAÑO DEL ENVASE
Panbio™ Leptospira IgM ELISA	02PE10	Microplaca	Suero	96 pruebas/Kit

Bioline™ MALARIA Ag P.f

PRUEBA DEL ANTÍGENO P.f. (HRP2) DE LA MALARIA

La prueba Bioline™ Malaria Ag P.f es una detección rápida y cualitativa de la HRP2 (proteína rica en histidina 2) específica de *P. falciparum* en una muestra de sangre humana.

- Diagnóstico exacto y específico para *P. falciparum*.
- Precalificado por la OMS.
- Muestra: sangre (5 µl).
- Resultado de la prueba: 15 minutos (hasta 30 minutos).
- Vida útil y temperatura de almacenamiento: 24 meses a partir de la fecha de fabricación a 1-40 °C.
- Desempeño: sensibilidad del 99.7%; especificidad del 99.5%.



MATERIALES SUMINISTRADOS

- Dispositivo de la prueba.
- Diluyente del ensayo.
- Aplicador desechable de muestras (pipeta capilar o copa invertida).
- Lanceta, hisopo con alcohol.

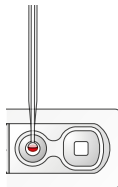
PROCEDIMIENTO SENCILLO

1

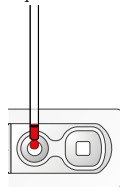
Agregar la muestra.

Dispensar 5 µl de sangre en el pocillo de muestras.

Copa invertida



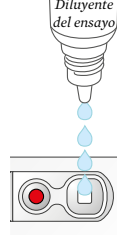
Pipeta capilar



2

Agregar el diluyente del ensayo.

Dispensar 4 gotas del diluyente del ensayo en el pocillo cuadrado del diluyente del ensayo.



Dispensar todo el diluyente del ensayo del tubo de diluyente en el pocillo cuadrado del dispositivo de la prueba.



Esperar 15 minutos (hasta 30 minutos).



INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS



NEGATIVO



POSITIVO



INVÁLIDO

La presencia de cualquier línea de la prueba, no importa lo débil que sea, se considera un resultado positivo.

INFORMACIÓN SOBRE PEDIDOS

PRODUCTO	Nº DE CAT.	TIPO	MUESTRA	TAMAÑO DEL ENVASE
Bioline™ Malaria Ag P.f.	05FK50	Dispositivo, lanceta estéril	Sangre	25 pruebas/Kit

Bioline™ MALARIA Ag P.f/P.v

PRUEBA DEL ANTÍGENO P.f/P.v (HRP2/pLDH) DE LA MALARIA

La prueba del Bioline™ Malaria Ag P.f / P.v es una prueba rápida y cualitativa para la detección de HRP2 (proteína rica en histidina 2) específica de *Plasmodium falciparum* y lactato deshidrogenasa de *Plasmodium* (pLDH) específica de *Plasmodium vivax*.

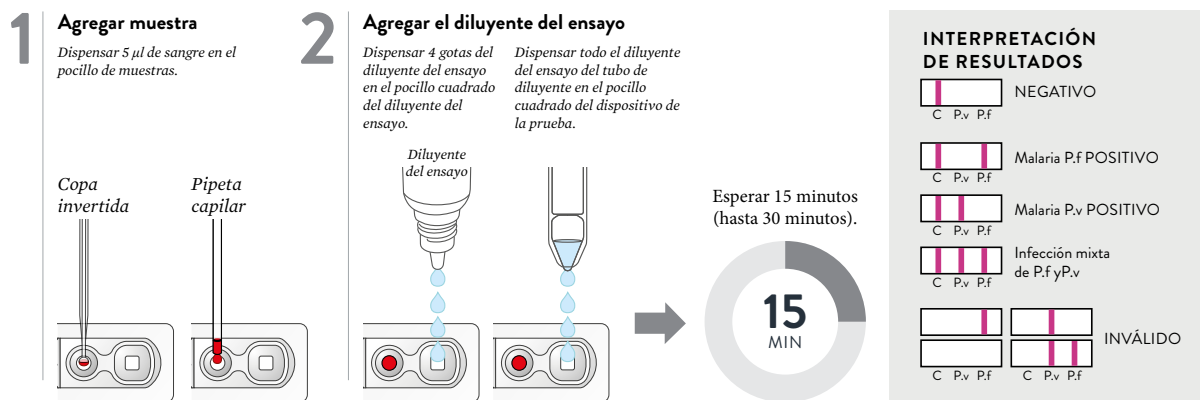
- Diagnóstico diferencial entre *Plasmodium falciparum* y *Plasmodium vivax*.
- Útil para la región donde P.v y P.f son dominantes.
- Diferenciar la infección por P.f mono de la coinfección por P.f / P.v.
- Precalificado por la OMS.
- Muestra: sangre (5 µl).
- Resultado de la prueba: 15 minutos (hasta 30 minutos).
- Vida útil y temperatura de almacenamiento: 24 meses a partir de la fecha de fabricación a 1-40 °C.
- Desempeño:
 - P.f (HRP2): sensibilidad del 99.7%; especificidad del 99.5%.
 - P.v (pLDH): sensibilidad del 95.5%; especificidad del 99.5%.

MATERIALES SUMINISTRADOS

- Dispositivo de la prueba.
- Diluyente del ensayo.
- Aplicador desechable de muestras (pipeta capilar o copa).
- Lanceta, hisopo con alcohol.



PROCEDIMIENTO SENCILLO



La presencia de cualquier línea de la prueba, no importa lo débil que sea, se considera un resultado positivo.

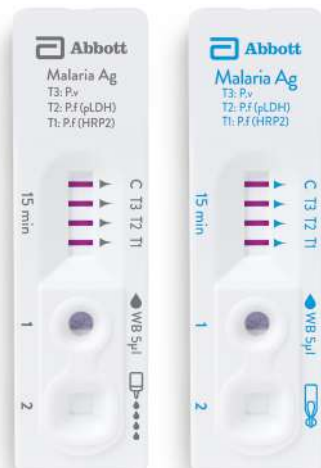
INFORMACIÓN SOBRE PEDIDOS

PRODUCTO	Nº DE CAT.	TIPO	MUESTRA	TAMAÑO DEL ENVASE
Bioline™ Malaria Ag P.f/P.v	05FK80	Dispositivo, lanceta estéril	Sangre	25 pruebas/Kit

Bioline™ MALARIA Ag P.f/P.f/P.v

PRUEBA PASO DE DETECCIÓN RÁPIDA DE ANTÍGENOS DE HRP2 (P.f), pLDH (P.f) Y pLDH (P.v) DE LA MALARIA

El kit de prueba Bioline™ Malaria Ag P.f/P.f/P.v es una prueba para la detección cualitativa rápida *in vitro* en la sangre humana completa del antígeno de la proteína II rica en histidina (HRP2) y la lactato deshidrogenasa de *plasmodium* (pLDH) del parásito de la malaria *P. falciparum*, y la pLDH del parásito de la malaria *P. vivax*.



MATERIALES SUMINISTRADOS

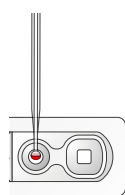
- Dispositivos de prueba empaquetados individualmente en una bolsa de aluminio con un desecante.
- Diluyente del ensayo.
- Pipetas invertidas desechables (5 μ l).
- Lancetas estériles.
- Hisopos con alcohol.
- Instrucciones resumida de uso.
- Instrucciones de uso.

PROCEDIMIENTO SENCILLO

1 Agregar muestra.

Dispensar 5 μ l de sangre total en el pocillo redondo de la muestra.

Copa invertida



2 Agregar diluyente del ensayo

Dispensar 4 gotas de diluyente de ensayo en el pocillo cuadrado de diluyente de ensayo.



Dispensar todo el diluyente del ensayo del tubo de diluyente en el pocillo cuadrado del dispositivo de prueba.



Esperar 15 minutos (hasta 30 minutos).

15
MIN

INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS

NEGATIVO



POSITIVO P.v



POSITIVO P.f



C T3 T2 T1



C T3 T2 T1

POSITIVO P.f y P.v



C T3 T2 T1

INVÁLIDO



C T3 T2 T1



C T3 T2 T1



C T3 T2 T1

La presencia de cualquier línea de la prueba, no importa lo débil que sea, se considera un resultado positivo.

INFORMACIÓN SOBRE PEDIDOS

PRODUCTO	Nº DE CAT.	TIPO	MUESTRA	TAMAÑO DEL ENVASE
Bioline™ Malaria Ag P.f/P.f/P.v.	05FK120	Dispositivo	Sangre	25 pruebas/Kit

Bioline™ ROTAVIRUS

PRUEBA DE ANTÍGENO DE ROTAVIRUS

La prueba Bioline™ Rotavirus es un ensayo inmunocromatográfico para la detección de rotavirus del grupo A en muestras fecales humanas. La prueba utiliza dos tipos de anticuerpos en una inmunocromatografía tipo sándwich en fase sólida para detectar proteínas específicas de grupo, incluida la principal proteína de la cápside interna, presente en los rotavirus del grupo A.

- Detección temprana del antígeno de rotavirus del grupo A, todos los serotipos.
- Prueba cómoda y limpia.
- Muestra: Muestras fecales.
- Vida útil y temperatura de almacenamiento: 18 meses desde la fecha de fabricación a 1-30 °C.
- Desempeño: Sensibilidad: 94 %, Especificidad 98,3 % (vs. RT-PCR).



MATERIALES SUMINISTRADOS

- Dispositivo de prueba.
- Tubo de recogida de muestras.
- Diluyente de ensayo.
- Hisopo de recolección de muestras.
- Gotero desechable.
- Tapón cuentagotas desechable.

PROCEDIMIENTO SENCILLO

1 Agregar diluyente del ensayo.

Transferir el diluyente del ensayo dos veces.



2 Insertar muestra de hisopo.

Insertar el hisopo en el tubo de recolección de muestras y agitar al menos 10 veces.



3 Montar la tapa de goteo.

Montar el tapón de goteo en el tubo de recolección de muestras.



4 Agregar muestra.

Dispensar 3-4 gotas.



INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS

NEGATIVO



POSITIVO



INVÁLIDO



La presencia de cualquier línea de la prueba, no importa lo débil que sea, se considera un resultado positivo.

INFORMACIÓN SOBRE PEDIDOS

PRODUCTO	Nº DE CAT.	TIPO	MUESTRA	TAMAÑO DEL ENVASE
Bioline™ Rotavirus	14FK10	Dispositivo	Fecal	20 pruebas/Kit

Bioline™ ROTA/ADENO

PRUEBA DE ANTÍGENO DE ROTA/ADENOVIRUS

La prueba Bioline™ Rota/Adeno es un ensayo inmunocromatográfico rápido para la detección cualitativa de la presencia de antígeno de rotavirus o adenovirus en muestras fecales humanas.

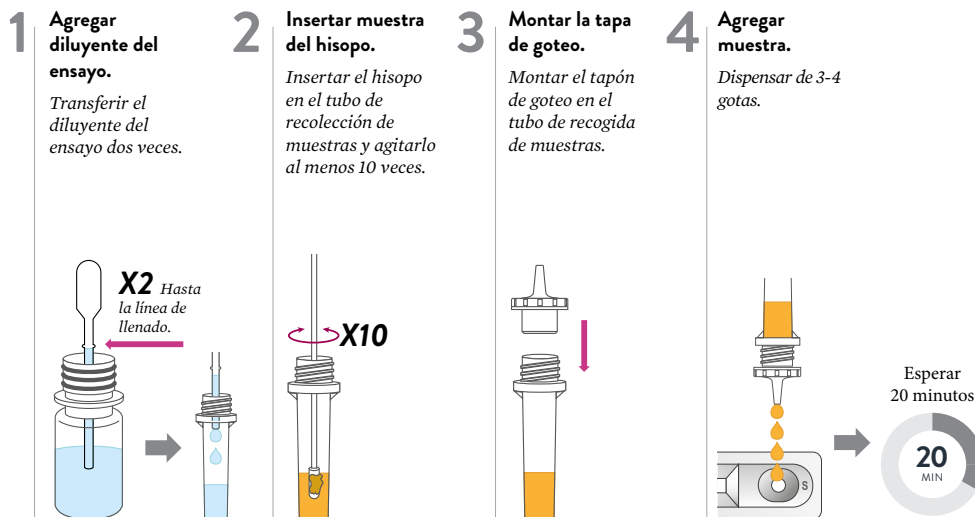
- Diferenciación del resultado de la prueba mediante la formación de bandas claras (3 líneas).
- Muestra: Muestras fecales.
- Resultado de la prueba: 20 minutos.
- Vida útil y temperatura de almacenamiento: 24 meses desde la fecha de fabricación a 1-30 °C.
- Desempeño:
 - Rotavirus: Sensibilidad 99,3 %, Especificidad 99,5 % (vs. RT-PCR).
 - Adenovirus: Sensibilidad 97 %, Especificidad 100 % (vs. RT-PCR).



MATERIALES SUMINISTRADOS

- Dispositivo de prueba.
- Tubo de recogida de muestras.
- Diluyente de ensayo.
- Hisopo de recolección de muestras.
- Gotero desechable.
- Tapón cuentagotas desechable.

PROCEDIMIENTO SENCILLO



INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS

	Negativo
	Positivo a Adenovirus
	Positivo a Rotavirus
	Positivo a Adenovirus y Rotavirus
	Inválido

La presencia de cualquier línea de la prueba, no importa lo débil que sea, se considera un resultado positivo.

INFORMACIÓN SOBRE PEDIDOS

PRODUCTO	Nº DE CAT.	TIPO	MUESTRA	TAMAÑO DEL ENVASE
Bioline™ Rota/Adeno	14FK20	Dispositivo	Fecal	20 pruebas/Kit

Bioline™ RSV

PRUEBA DE ANTÍGENOS DEL VRS (VIRUS RESPIRATORIO SINCICIAL)

La prueba Bioline™ RSV es un ensayo inmunocromatográfico para la detección cualitativa del virus respiratorio sincicial (VRS) en NPS (secreciones/aspiraciones nasofaríngeas).

- Muestra: NPA (aspirado nasofaríngeo).
- Resultado de la prueba en 15 minutos.
- Vida útil y temperatura de almacenamiento: 21 meses a partir de la fecha de fabricación a 1-30 °C.
- Desempeño: sensibilidad del 92.3%; especificidad del 93.3% (frente a cultivo).



MATERIALES SUMINISTRADOS

- Tira de prueba.
- Tubo de ensayo desechable
- Gotero.
- Solución amortiguadora de extracción.

PROCEDIMIENTO SENCILLO

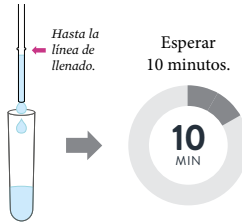
1 Agregar el diluyente del ensayo.

Agregar 200 - 250 μ l de solución amortiguadora de extracción.



2 Agregar la muestra y mezclar bien.

Agregar 200 - 250 μ l de la muestra.



3 Insertar la tira.



INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS



La presencia de cualquier línea de la prueba, no importa lo débil que sea, se considera un resultado positivo.

INFORMACIÓN SOBRE PEDIDOS

PRODUCTO	Nº DE CAT.	TIPO	MUESTRA	TAMAÑO DEL ENVASE
Bioline™ RSV	40FK12	Tira	Aspirado nasofaríngeo	25 pruebas/Kit

Bioline™ STREP A

PRUEBA DE TIRA DE ANTÍGENO ESTREPTOCÓCICO DEL GRUPO A

La prueba de tira reactiva Bioline™ Strep A es un ensayo inmunocromatográfico para la detección cualitativa de antígenos de *estreptococos* del grupo A directamente de los hisopados de garganta o la confirmación de colonias presuntivas de *estreptococos* del grupo A recuperadas del cultivo. El ensayo detecta organismos viables o no viables directamente de hisopados faríngeos o colonias de cultivo en 5 a 10 minutos.

- Muestra: hisopado de garganta.
- Resultado de la prueba: de 15 a 10 minutos.
- Vida útil y temperatura de almacenamiento: 24 meses a partir de la fecha de fabricación a 1-30 °C.
- Desempeño: sensibilidad del 87.3%; especificidad del 95.8% (frente a método de cultivo).



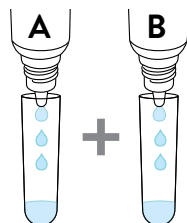
MATERIALES SUMINISTRADOS

- Tira de la prueba.
- Reactivo de extracción A, B.
- Hisopado de garganta estéril.
- Tubo de ensayo desechable.
- Control positivo/negativo.

PROCEDIMIENTO SENCILLO

1 Agregar el reactivo.

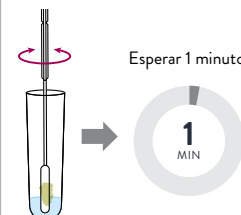
Agregar 3 gotas del reactivo A+B.



2 Agregar la muestra y mezclar bien.

Mantener el hisopo en el tubo de ensayo durante 1 minuto. El hisopo puede permanecer en el tubo de ensayo hasta 15 minutos.

x5-10



3 Insertar la tira.



INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS

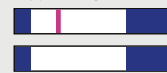
NEGATIVO



POSITIVO



INVÁLIDO



La presencia de cualquier línea de la prueba, no importa lo débil que sea, se considera un resultado positivo.

INFORMACIÓN SOBRE PEDIDOS

PRODUCTO	Nº DE CAT.	TIPO	MUESTRA	TAMAÑO DEL ENVASE
Bioline™ Strep A	45FK12	Tira	Hisopado de garganta	25 pruebas/Kit

Bioline™ SYPHILIS 3.0

PRUEBA DE ANTICUERPOS DE SÍFILIS

La prueba Bioline™ Syphilis 3.0 es un ensayo inmunocromatográfico en fase sólida para la detección cualitativa de anticuerpos contra todos los isótipos (IgG, IgM e IgA) contra *Treponema pallidum* (TP) en sangre, suero o plasma humanos.

- Ensayo inmunocromatográfico cualitativo.
- No se necesita procesamiento previo ni equipos.
- Vida útil y temperatura de almacenamiento: 24 meses a partir de la fecha de fabricación a 2-30 °C
- Desempeño: sensibilidad del 99.3 %; especificidad del 99.5 % (frente TPHA).



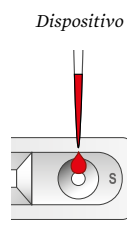
MATERIALES SUMINISTRADOS

- Dispositivo de la prueba/multidispositivo/tira.
- Diluyente del ensayo.
- Opción lanceta hisopo con alcohol, pipeta capilar.

PROCEDIMIENTO SENCILLO

1 Agregar la muestra.

Dispensar 10 μ l de plasma, suero, o 20 μ l de sangre en el pocillo de muestras.



2 Agregar el diluyente del ensayo.

Dispensar 4 gotas del diluyente del ensayo.



Esperar de 5 a 20 minutos.



5-20 MIN

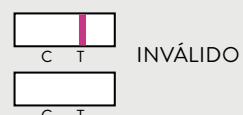
INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS



NEGATIVO



POSITIVO



INVÁLIDO

La presencia de cualquier línea de la prueba, no importa lo débil que sea, se considera un resultado positivo.

INFORMACIÓN SOBRE PEDIDOS

PRODUCTO	Nº DE CAT.	TIPO	MUESTRA	TAMAÑO DEL ENVASE
Bioline™ Syphilis 3.0	06FK10	Dispositivo	Suero/plasma/sangre	30 pruebas/Kit

Bioline™ TB Ag MPT64

IDENTIFICACIÓN DEL COMPLEJO DE MYCOBACTERIUM TUBERCULOSIS

Bioline™ TB Ag MPT64 es un ensayo inmunocromatográfico rápido para la identificación del complejo de *M. tuberculosis*.

- Ensayo sencillo y rápido con anti MPT64 monoclonal de ratón.
- Discriminación rápida entre el complejo *M. tuberculosis* y otras micobacterias.
- Identificación del complejo *M. tuberculosis* en combinación con sistemas de cultivo basados en medios líquidos.
- Muestra: cultivos sólidos (colonia, líquido de condensación) o cultivos líquidos.
- Vida útil y temperatura de almacenamiento: 18 meses a partir de la fecha de fabricación a 1-30 °C.
- Desempeño: sensibilidad del 98%; especificidad del 100% (frente al método de cultivo aislado).

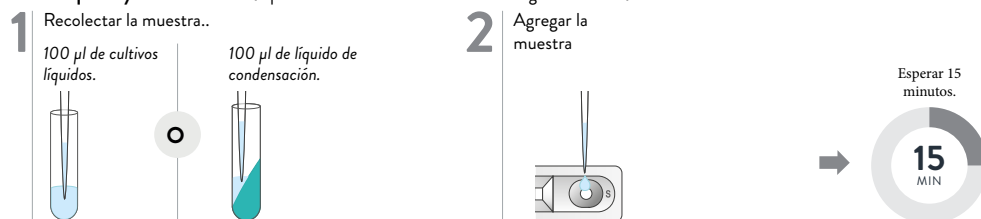


MATERIALES SUMINISTRADOS

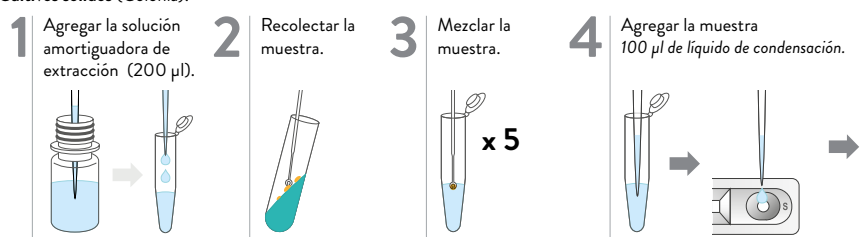
- Dispositivo de la prueba.
- Solución amortiguadora de extracción (para la preparación de muestras con cultivos sólidos).

PROCEDIMIENTO SENCILLO

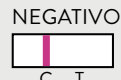
Cultivos líquidos y cultivos sólidos (líquido de condensación de tubos de agar inclinados).



Cultivos sólidos (Colonia).



INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS



La presencia de cualquier línea de la prueba, no importa lo débil que sea, se considera un resultado positivo.

INFORMACIÓN SOBRE PEDIDOS

PRODUCTO	Nº DE CAT.	TIPO	MUESTRA	TAMAÑO DEL ENVASE
Bioline™ TB Ag MPT64	08FK50	Dispositivo	Cultivos líquidos/cultivos sólidos	25 pruebas/Kit

Panbio™ Dengue Early Rapid

La prueba Panbio™ Dengue Early Rapid es un ensayo inmunocromatográfico del antígeno NS1 del dengue en suero, plasma y sangre completa humanos. Se utiliza para la detección cualitativa del antígeno NS1 en suero, plasma o sangre completa como asistencia en el diagnóstico en un laboratorio clínico de pacientes con síntomas clínicos que coinciden con la fiebre por dengue. La prueba Panbio™ Dengue Early Rapid se debe utilizar en combinación con otras pruebas serológicas del dengue.



MATERIALES SUMINISTRADOS

- Dispositivos de prueba empacados individualmente en una bolsa de papel de aluminio con un desecante.
- Cuentagotas desechable.
- Instrucciones para su uso.

PROCEDIMIENTO SENCILLO

1 Extraer el dispositivo de ensayo.

Extraer el dispositivo de ensayo de la bolsa de aluminio y colocarlo en una superficie lisa y seca.

2

Con un cuentagotas desechable, añadir 3 gotas (unos 100 µl) de muestra en el pocillo de muestras "S".



3

Esperar de 15-20 minutos.

Esperar de 5 a 20 minutos.



INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS



NEGATIVO



POSITIVO



INVÁLIDO

La presencia de cualquier línea de la prueba, no importa lo débil que sea, se considera un resultado positivo.

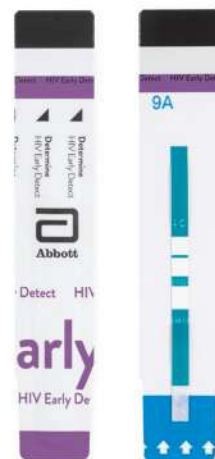
INFORMACIÓN SOBRE PEDIDOS

PRODUCTO	Nº DE CAT.	TIPO	MUESTRA	TAMAÑO DEL ENVASE
Panbio™ Dengue Early Rapid	01PF20	Dispositivo	Suero/plasma/sangre	25 pruebas/Kit

Determine™ HIV Early Detect

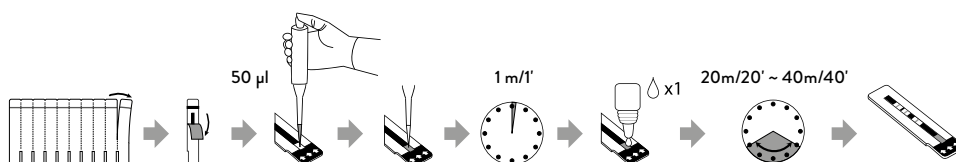
Determine™ HIV Early Detect es un inmunoanálisis cualitativo *in vitro* con lectura visual para la detección de anticuerpos (Ab) a VIH-1 y VIH-2 y la detección del antígeno (Ag) no inmunocomplejo p24 del VIH-1 (en forma libre) en sangre total humana capilar y venosa, plasma o suero. Por tanto, toda reactividad en 1) la barra Ab solamente; 2) la barra Ag solamente; ó 3) tanto la barra Ab como la Ag de forma simultánea, se considera un resultado reactivo que apunta a una infección por VIH. La prueba es para uso profesional solamente, y está indicada para utilizarla de forma complementaria en el diagnóstico de infección por VIH-1/VIH-2 en adultos y niños de más de 18 meses.

- Sensibilidad: 100%
- Especificidad: 99.72%
- Resultados en 20 minutos.

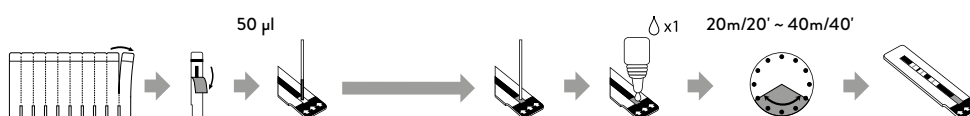


PROCEDIMIENTO SENCILLO

Pipeta



Tubos capilares EDTA



INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS



La presencia de cualquier línea de la prueba, no importa lo débil que sea, se considera un resultado positivo.

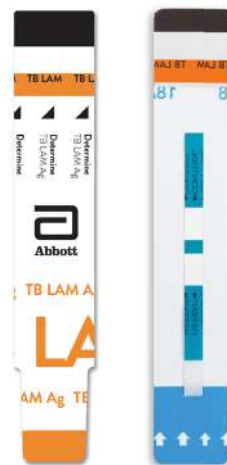
INFORMACIÓN SOBRE PEDIDOS

PRODUCTO	Nº DE CAT.	TIPO	MUESTRA	TAMAÑO DE ENVASE
Determine™ HIV Early Detect	7D2842	Tarjeta	Suero/plasma	20 pruebas/Kit

Determine™ TB LAM Ag

Determine™ TB LAM Ag es una prueba rápida de inmunoanálisis cualitativa *in vitro* de lectura visual, que ha sido diseñado para detectar el antígeno *lipoolípidoarabinomannan (LAM)* de las micobacterias en la orina humana y facilitar el diagnóstico de la infección micobacteriana activa en sujetos con VIH positivo que presentan síntomas clínicos de tuberculosis.

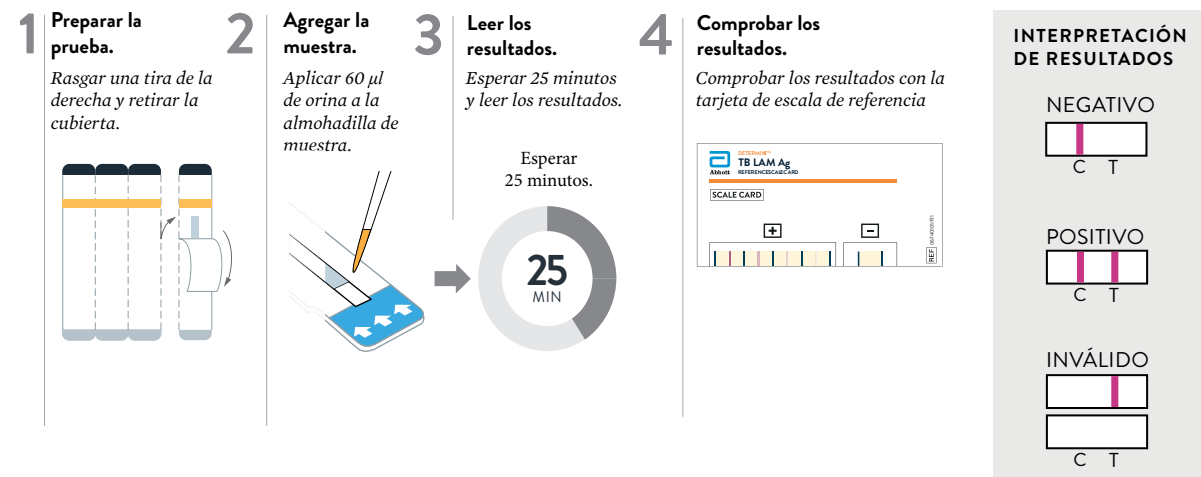
- Resultado de la prueba: 25 minutos.
- Temperatura de almacenamiento: de 2-30 °C
- Tipo de muestra: orina (no procesada).



MATERIALES SUMINISTRADOS

- Tarjeta de análisis de la prueba Determine TB LAM Ag.
- Tarjetas (5 pruebas por tarjeta).

PROCEDIMIENTO SENCILLO



La presencia de cualquier línea de la prueba, no importa lo débil que sea, se considera un resultado positivo.

INFORMACIÓN SOBRE PEDIDOS

PRODUCTO	Nº DE CAT.	TIPO	MUESTRA	TAMAÑO DE ENVASE
Determine™ TB LAM Ag	7D2741	Tarjeta	Suero/plasma	25 pruebas/Kit

UroColor

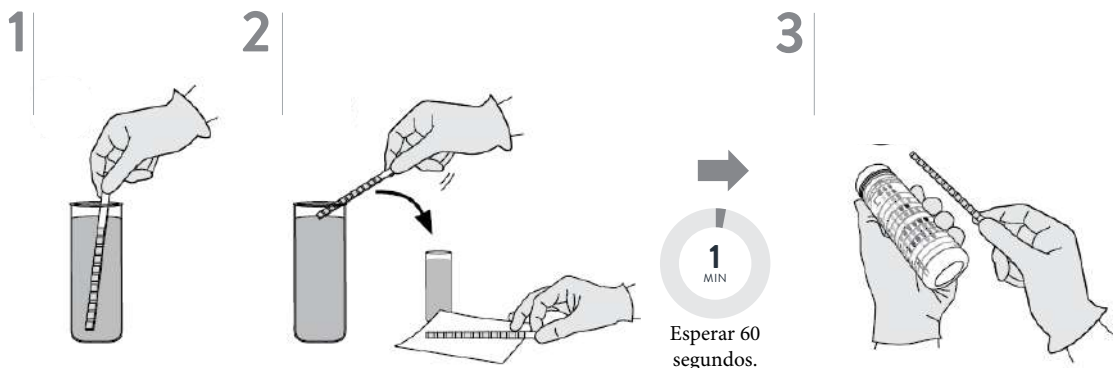
UroColor es una tira de plástico que puede incluir varias zonas reactivas separadas. En función del producto que se esté usando, UroColor sirve para realizar análisis de sangre, bilirrubina, urobilinógeno, cetona, proteína, nitrito, glucosa, pH, gravedad específica, leucocitos y ácido ascórbico en muestras de orina. Los resultados de la prueba pueden proporcionar información sobre el estado del metabolismo de los hidratos de carbono, la función renal y hepática, el equilibrio ácido-básico y la infección del tracto urinario.

La prueba UroColor es para diagnóstico *in vitro*. Debe ser utilizada únicamente por profesionales en un laboratorio. La prueba puede ser interpretada visualmente por un profesional del laboratorio o con instrumental, con el analizador de bioquímica urinaria UroMeter.

- Conserve a temperatura ambiente entre 1 y 30 °C.
- Resultados en 60 segundos.



PROCEDIMIENTO SENCILLO



INFORMACIÓN SOBRE PEDIDOS

PRODUCTO	Nº DE CAT.	TIPO	MUESTRA	TAMAÑO DEL ENVASE
UroColor	10UK10	Tiras reactivas	Orina	100 pruebas/Kit

Clearview™ FOB

PRUEBA DE SANGRE OCULTA FECAL EN UN SÓLO PASO EN PLACA (HECES)

La Prueba FOB de Sangre Oculta Fecal en un solo paso en placa (heces) es una prueba de inmuno ensayo cromatográfico para la detección cualitativa de sangre humana oculta en heces.

Prueba rápida de un sólo paso para la detección cualitativa de sangre humana en heces. Sólo para uso profesional de diagnóstico *in vitro*.



MATERIALES SUMINISTRADOS

- Placas.
- Tubos colectores de espécimen con bufer de extracción (0,05 M de NaCl).
- Ficha Técnica.

PROCEDIMIENTO SENCILLO

Permita que el dispositivo de prueba, el tubo colector del espécimen, el espécimen, y/o controles se equilibren a temperatura ambiente (15-30°C) antes de la prueba.

1 Para colectar especímenes fecales:

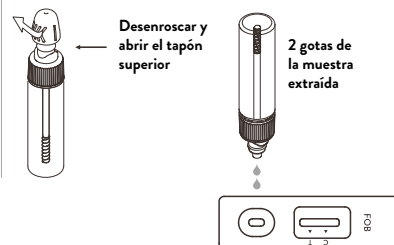
Transferir el diluyente del ensayo dos veces. Colectar las heces en un recipiente limpio y seco. Los mejores resultados se obtendrán si el ensayo es realizado dentro de las 2 horas siguientes a la colección de la muestra, los especímenes colectados pueden ser almacenados por 1 día entre 2 y 8°C si no han sido procesados durante las primeras 2 horas.

NOTA: Teniendo en cuenta que las sustancias inesperadas o los microorganismos que existen en las heces pueden afectar a la estabilidad de la hemoglobina, lo mejor es analizar las heces lo antes posible.



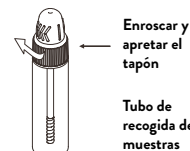
2 Sacar el dispositivo del sobre sellado y utilizar tan pronto sea posible. No tocar la membrana de la tira de prueba.

3 Mantener el tubo de recogida de muestras en posición vertical y después desenroscar y abrir el tapón superior. Invertir el tubo colector del espécimen y transferir dos gotas completas del espécimen extraído (aproximadamente 90 microlitros) al pozo del espécimen del dispositivo de la prueba, luego comenzar el cronometrado. Evitar trasladar burbujas de aire al pozo del espécimen.



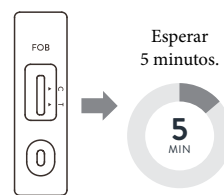
Para procesar especímenes fecales:

Desenroscar todo el tapón del tubo de recogida de muestras, después servir de la varilla de recogida de muestras para punzar al azar la muestra fecal en al menos 3 lugares distintos. No sacar el espécimen fecal. Enroscar y ajustar la tapa en el tubo colector del espécimen, agitar vigorosamente el tubo colector para mezclar el espécimen y el bufer extractor. Las muestras preparadas en el tubo de recogida de muestras pueden guardarse durante 3 días a temperatura ambiente (15-30°C) si no se analizan en un plazo de una hora desde la preparación.

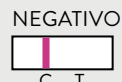


4

Esperar hasta que aparezcan las líneas coloreadas. Los resultados deben leerse a los 5 minutos. No interpretar los resultados después de 10 minutos.



INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS



La presencia de cualquier línea de la prueba, no importa lo débil que sea, se considera un resultado positivo.

INFORMACIÓN SOBRE PEDIDOS

PRODUCTO	Nº DE CAT.	TIPO	MUESTRA	TAMAÑO DEL ENVASE
Clearview™ FOB	TFO-602	Dispositivo	Fecal	25 pruebas/Kit

Referencia

1. La sensibilidad y la especificidad se extraen de las instrucciones de uso de cada producto.

Consulte con su representante de ventas local sobre la disponibilidad en su zona.

GLOBALPOINTOFCARE.ABBOTT

© 2023 Abbott. Todos los derechos reservados. Todas las marcas referidas son marcas de las empresas del grupo Abbott o de sus respectivos titulares. Cualquier fotografía mostrada es sólo para efectos ilustrativos. Cualquier persona que aparezca en dichas fotografías es un(a) modelo. COL-23071-01 11/23

