

NORLAB

A large, stylized DNA double helix structure in shades of blue and purple, curving across the page. The spheres representing the base pairs are semi-transparent and connected by thin rods.

Catálogo

2023

Productos

A) PRUEBAS RÁPIDAS

-  Drogas de abuso
-  Enfermedades Infecciosas
-  Enfermedades Vectoriales
-  Enfermedades Hepáticas
-  Enfermedades Entéricas
-  Tumorales e Inflamatorios
-  Enfermedades Respiratorias
-  Marcadores Cardíacos
-  Fertilidad

B) SOLUCIONES POINT OF CARE

-  Plataformas Point of Care
-  Cuidados Críticos
-  Soluciones Point of Care

C) QUÍMICA CLINICA

-  Química / Electrolitos
-  Hematología
-  HPLC
-  Uroanálisis
-  Pruebas de Látex

D) INMUNOENSAYOS

-  Elisas
-  Inmunoblot
-  DFA / IFI
-  Quimioluminiscencia

E) BIOLOGÍA MOLECULAR

-  RT - PCR
-  Paneles Sindrómicos
-  INNO-LIPA
-  Extracción de ARN / ADN
-  HDA

Drogas de abuso

[Regresar a pagina de productos](#)



Pruebas Multiparamétricas en Orina (Panel)

Panel de Drogas Instant-View™

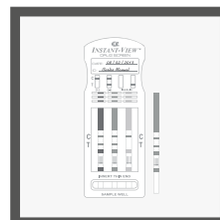
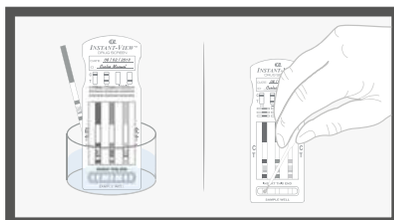
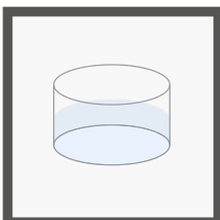
Registro Sanitario No. 0025R2017 SSA

El Panel de Drogas en Orina Instant-View™ es un inmunoensayo cualitativo para detectar la presencia de 2 hasta 12 diferentes drogas y/o sus metabolitos en orina humana de acuerdo a puntos de corte específicos, en un solo ensayo. Existen diferentes presentaciones que varían de acuerdo con la cantidad y tipos de parámetros (drogas) capaces de detectar. A cada droga le corresponde un resultado independiente, el cual es identificado por medio de abreviaturas y colores diferentes para una fácil interpretación de resultados, en solo 5 minutos.

Catálogo	Formato	Parámetros	Contenido
03-3270	Panel	2 COC/THC	
03-3375		3 COC/THC/AMP	
03-3371		3 COC/THC/MET	
03-3458		4 COC/THC/AMP/MOR	
03-3420		4 COC/THC/AMP/XTC	
03-3457		4 COC/THC/MET/BZD	
03-3438		4 COC/THC/AMP/XTC	
03-3461		4 COC/THC/AMP/MET	
03-3520		5 COC/THC/AMP/BZD/BAR	
03-3577		5 COC/THC/AMP/MET/MOR	
03-3571		5 COC/THC/MET/MOR/BZD	
03-3576		5 COC/THC/AMP/MOR/PCP	
03-3578		5 COC/THC/MET/MOR/PCP	
03-3533		5 COC/THC/AMP/MOR/BZD	
03-3529		5 COC/THC/AMP/MET/BZD	
03-3522		5 COC/THC/MET/BZD/BAR	
03-3665		6 COC/THC/AMP/MET/BZD/BAR	
03-3635		6 COC/THC/AMP/MET/MOR/BZD	
03-3679		6 COC/THC/AMP/MET/MOR/PCP	
03-3678		6 COC/THC/MET/OPI/BZD/BAR	
03-3761	7 COC/THC/AMP/MET/MOR/BZD/BAR		
03-3855	8 COC/THC/AMP/MET/MOR/BZD/BAR/PCP		
03-3909	10 COC/THC/AMP/MET/MOR/BZD/BAR/PCP/MTD/TCA		
03-3963	12 COC/THC/AMP/MET/MOR/BZD/BAR/XTC/PCP/MTD/TCNP PX		



El Panel Instant-View™ permite 2 métodos de aplicación:



1) Inmersión, en el que el dispositivo es sumergido en la muestra de orina de manera que la membrana absorbente tenga contacto con el espécimen, lo cual da inicio al proceso de flujo lateral.

2) Por gotero, cada prueba incluye un gotero plástico desechable a través del cual se puede recolectar la muestra y depositar sobre la membrana absorbente del dispositivo, estando este en una superficie plana.

Panel de Drogas

Registro Sanitario No. 0481R2018 SSA



El Panel Multidrogas Certum le permite realizar exámenes para detectar 2, 3, 5 y hasta 6 drogas al instante, en diferentes combinaciones. Para realizar la prueba, sólo es necesario insertar un extremo del dispositivo en la muestra de orina durante 10 - 15 segundos y después de 5 minutos leer los resultados para cada tipo de droga.



Catálogo	Formato	Parámetros	Contenido
DOA-124	Panel	COC / THC	 x25
DOA-124-1		MQL / LSD	
DOA-134		AMP / COC / THC	
DOA-134-A		MET / COC / THC	
DOA-154		AMP / COC / MET / OPI / THC	
DOA-154-2		AMP / COC / BAR / BZD / THC	
DOA-164		AMP / COC / MET / OPI / THC / BZD	
DOA-164-3		AMP / COC / MET / OPI / THC / MDMA	
DOA-164-2		THC / COC150 / AMP300 / MET300 / BAR /	
DOA-164-4		BZD2002 AMO / COC / THC / AMP / MET / OPI / TML	

Panel de Drogas

Registro Sanitario No. 2618R2017 SSA



Es una prueba cualitativa destinada proporcionar una detección rápida de drogas de abuso en orina.



Catálogo	Formato	Parámetros	Contenido
A04-15-140	Panel	Panel Multidrogas 3 (COC/AMP/THC)	 x25
A04-16-140		Panel Multidrogas 4 (COC/AMP/THC/MET)	 x20
A04-17-140		Panel Multidrogas 5 (COC/AMP/THC/MET/OPI)	 x20
A04-17-140-C		Panel Multidrogas 5 (COC/AMP/THC/MET/BZD)	 x20
A04-19-140		Panel Multidrogas 6 (COC/AMP/THC/MET/OPI/BZD)	 x20

Pruebas Individuales en Orina

Cassette Individual de Drogas

Registro Sanitario No. 0267R2017 SSA



Es una prueba de drogas en cassette Certum brindan método asequible y confiable para detección individual de consumo de drogas en orina.



Catálogo	Formato	Parámetros	Contenido
DAM-102	Cassette	AMP-ANFETAMINA	 x40
DBA-102		BAR-BARBITÚRICOS	
DBZ-102		BZD-BENZODIACEPINA	
DCO-102		COC-COCAÍNA	
DPC-102		PXP-FENCICLIDINA	
DTH-102		THC-MARIHUANA	
DME-102		MET-METANFETAMINA	
DOP-102		OPI-OPIÁCEOS/MORFINA	
DET-102		ETG-ETILGLUCURÓNIDO (ALCOHOL)	
DFY-102		FYL-FENTANILO	
DLS-102		LSD-LSD	
DMD-102		MDMA-ÉXTASIS	
DMP-102		MPD-METILFENIDATO (RITALIN)	
DTC-102		TCA-ANTIDEPRESIVOS (TRICÍCLICOS)	



Drogas de Abuso

Cassette Individual de Drogas

Registro Sanitario No. 1530R2018 SSA



La prueba en cassette de detección de drogas en orina Instant-View™ es un inmunoensayo cualitativo para detectar la presencia de metabolitos de las drogas en orina humana, de acuerdo con puntos de corte específicos. Kabla ofrece la selección de drogas detectables más amplia en México.



Catálogo	Formato	Parámetros	Contenido
03-3012	Cassette	AMP - ANFETAMINA	x25
03-3152		BAR - BARBITÚRICOS	
03-3132		BZD - BENZODIACEPINA	
03-3052		COC - COCAÍNA	
03-3054		COC150 - COCAÍNA	
03-3032		MET - METANFETAMINA	
03-3033		MET500 - METANFETAMINA	
03-3172		MTD - METADONA	
03-3092		MOR2000 - OPIÁCEOS / MORFINA	
03-3093		MOR300 - OPIÁCEOS / MORFINA	
03-2862		OXY100 - OXICODONA	
03-3112		PCP - FENCICLIDINA	
03-2932		PPX - PROPOXIFENO	
03-2972		TCA - ANTIDEPRESIVOS	
03-3072		TRICÍCLICOS THC - MARIHUANA	
03-2952	XTC - ÉXTASIS - MDMA		

Tira Individual de Drogas

Registro Sanitario No. 0344R2018 SSA



La prueba en tira individual para la detección de drogas en orina Certum es un inmunoensayo cualitativo para detectar la presencia de drogas y/o sus metabolitos en orina humana de acuerdo a puntos de corte específicos, en un solo ensayo.



Catálogo	Formato	Parámetros	Contenido
DAM-101	Tira	AMP - ANFENTAMINA	x50
DBA-101		BAR - BARBITÚRICOS	
DBZ-101		BZD - BENZODIACEPINA	
DCO-101		COC - COCAÍNA	
DPC-101		PCP - FENCICLIDINA	
DTH-101		THC - MARIHUANA	
DME-101		MET - METANFETAMINA	
DOP-101		OPI - OPIÁCEOS / MORFINA	
DET-101		ETG - ETILGLUCURÓNIDO	
DFY-101		(ALCOHOL) FYL - FENTANILO	
DLS-101		LSD - LSD	
DMD-101		MDMA - ÉXTASIS	
DMP-101		MPC - METILFENIDATO (RITALIN)	
DTC-101		TCS - ANTIDEPRESIVOS	

Tira Individual de Drogas

Registro Sanitario No. 3159R2013 SSA



La línea de pruebas de detección de drogas en tira Instant-View™, es frecuentemente utilizada por laboratorios y hospitales. Este producto mantiene una ventaja sumamente competitiva ya que destaca por ser método más económico para realizar una prueba de detección de drogas, además de ser preciso y mantener la confiabilidad de Instant-View™.

Catálogo	Formato	Parámetros	Contenido
03-3017	Tira	AMP - ANFETAMINA	x50
03-3157		BAR - BARBITÚRICOS	
03-3137		BZD - BENZODIACEPINA	
03-3057		COC - COCAÍNA	
03-2957		XTC - ÉXTASIS - MDMA	
03-3117		PCP - FENCICLIDINA	
03-3077		THC - MARIHUANA	
03-3177		MTD - METADONA	
03-3037		MET - METANFETAMINA	
03-3097		MOR200 - OPIÁCEOS / MORFINA	



Pruebas de Drogas en Frasco Integrado

Split Screen Cup

Registro Sanitario No. 0277R2018 SSA



El frasco de detección múltiple Certum Split Screen Cup es el sistema más avanzado para determinar el consumo de drogas en la orina. Debido a que cuenta con un sistema de seguridad único, termómetro y panel de resultados montado de manera independiente, éste frasco se encuentra notablemente por encima de cualquier opción en el mercado.

Catálogo	Parámetros	Contenido
HCDOAA - 334	(THC/COC/AMP)	x25
HCDOAA - 234	(THC/COC/MET)	
HCDOAA - 154	(COC/AMPTHC/PCP/OPI)	
HCDOAA - 1454	(COC/AMP/THC/PCP/MET)	
HCDOAA - 1254	(THC/COC/AMP/BAR/BZD)	
HCDOAA - 254	(THC/COC/AMP/MET/OPI)	
HCDOAA - 1164	(THC/COC/AMP/MET/BAR/BZD)	
HCDOAA - 1364	THC/COC/ AM P/M ET /PCP/BZD)	
HCDOAA - 164	(THC/COC/ AM P/M ET /OPI/PCP)	
HCDOAA - 264	(THC/COC/ AM P/M ET /OPI/BZD)	
HCDOAA - 474S	(COC/ AM P/THC/M ET /OPI/PCP/M DMA)	
HCDOAA - 984S	(THC/COC/AMP/MET/OPI/BZD/BAR/PCP)	
HCDOAA - 3104	(AMP/CO/TH/ME/OP/PCP/BZ/BNMTD/MDMA)	
HCDOAA - 18104	(THC/COC/AMP/MET/OPI/BZD/BAR/TCNMDMNP/PCP)	



Simple Cup

Registro Sanitario No. 0277R2018 SSA



El Frasco de Detección de Drogas Certum Simple Cup ofrece un método de prueba de drogas que permite la detección de 3 y hasta 14 diferentes drogas de abuso y terapéuticas en menos de cinco minutos, sin tener que llevar a cabo ningún paso. Solo es necesario solicitar al sujeto una muestra de orina, retirar su etiqueta de seguridad y leer los resultados inmediatamente.

Catálogo	Parámetros	Espécimen	Formato	Contenido
HCDOAA-334	(THC/COC/AMP)	Orina	Frasco	x25
HCDOAA-234	(THC/COC/MET)			
HCDOAA-154	(COC/AMP/THC/PCP/OPI)			
HCDOAA-1454	(COC/AMP/THC/PCP/MED)			



Drogas de Abuso



Drogas de Abuso

Frasco

Registro Sanitario No. 0511R2018 SSA

El frasco Instant Cup múltiple ofrece un método rápido, sencillo y económico para realizar sus pruebas de detección de drogas. Solo es necesario solicitar al sujeto una muestra de orina, retirar su etiqueta de seguridad y leer los resultados inmediatamente.

Catálogo	Drogas	glutaraldehido	Parámetros	Contenido
03-4609	3	(AMP/COC/THC)		x25
03-4638	5	(AMP/COC/MET/MOR/THC)		
03-4642	6	(AMP/BAR/BZD/COC/MET/THC)		
03-4649	10	(AMP/BAR/BZD/COC/MDMA/MET/MTD/OPI/THC/TCA)		



Prueba de Cotinina

Registro Sanitario No. 426R2018 SSA

La prueba SERATEC® Drug Screen COT es un inmunoensayo de flujo lateral en un paso para la detección cualitativa de Cotinina en orina humana con concentración de punto de corte de 200 ng/ml. Se pretende que este producto sea para uso profesional, se obtiene un resultado visual y cualitativo.

Catálogo	Parámetro	Formato	Contenido
COT/40	Cotina	Cassette	x40 / x12



Pruebas de Drogas en Fluido Oral

Prueba de Drogas Saliva Screen

Registro Sanitario No. 1299R2017 SSA

La prueba para detectar múltiples drogas en saliva es una alternativa práctica y conveniente para muchas situaciones en las que las posibilidades de tomar una muestra de orina se ven limitadas. La prueba de drogas en saliva ofrece además la mayor seguridad de la integridad de la muestra, al ser el espécimen recolectado en presencia del sujeto.

Catálogo	Parámetro	Formato	Contenido
008S603	THC-COC-AMP-MET-BAR-BZD	Cassette	x1



Accesorios para Recolección y Validación de Muestras

Prueba de Adulterantes en orina

Registro Sanitario No. 2199R2018 SSA

La tira de detección de Adulterantes en Orina UrineCheck 7 tiene el objetivo de evaluar la integridad de los especímenes de orina antes de realizar las pruebas de drogas de abuso, la tirilla de prueba de adulteración de orina UrineCheck 7, ayuda a la determinación cualitativa visual de creatinina, nitrito, glutaraldehido, ph, gravedad específica, almidón y clorocromato de piridinio en la orina.

Catálogo	Parámetros	Contenido
D700-25G	OX, SG, PH, NI, GL, CR, PCC	x25 sobres laminados



*Para una estabilidad Kabia solo ofrece la prueba en sobre laminado.



Guia de Abreviaturas de Drogas de Abuso

Nuestra experiencia nos permite conocer a fondo las necesidades de empresas, laboratorios y centros de control para garantizar una adecuada toma y manejo de muestra.

DROGAS

Benzodiazepinas 1 BZD US: 300 ng/mL 100-200 ng/mL Diazepam: 7 días. Triazolam: 24 horas.						Barbitúricos 2 BAR US: 300 ng/mL 100-200 ng/mL Secobarbital: 1 - 3 días Fenobarbital: 1 - 3 sem	
Buprenorfina 3 BUP 500 ng/mL 2 - 6 días	Ethyl 6 4 ET6 500 ng/mL 2 - 3 días	Ácido Gamma H hidroxibutírico 5 GHB 10 ng/mL 50 ng/mL 2 horas	Metacualona 6 MTQ 300 ng/mL 2 - 3 días	Propóxifeno 7 PPX 25 ng/mL 2 días	Marihuana Sintética 8 K2 30 ng/mL 2 - 3 días	Marihuana 9 THC 50 ng/mL 15 ng/mL of THC-COOH 1 - 7 días	
Tramadol 10 TRA 200 ng/mL 3 días	Metadona 11 MTD US: 300 ng/mL 300 ng/mL 2 - 3 días	Oxicodona 12 OXY 100 ng/mL 100 ng/mL 3 días - hasta 3 semanas	Fenciclidina 13 PCP 25 ng/mL 25 ng/mL 1 - 8 días	Morfina 14 MOR 300 ng/mL 2,000 ng/mL 1 - 3 días	Heroína 15 HRN 10 ng/ml 300 ng/ml 1 - 4 días	Ketamina 16 KET 25 ng/mL 2 días	Fentanyl 17 FEN 10 ng/mL 2 - 3 días
Anfetamina 18 AMP 100ng/ml 500ng/ml 300ng/ml 2 días 3 días 60 días	Cocaína 19 COC 300 ng/mL 150 ng/mL 2 - 5 días 10 - 22 días	Cotinaína 20 COT 200 ng/mL 1 - 2 días	Metanfetamina 21 MET 1,000 ng/mL 500 ng/mL 2 - 5 días	Metilfenidato 22 MFD 50 ng/mL 2 - 3 días	Extasis (Mdma) 23 XTC 500 ng/mL 250 - 500 ng/mL 2 días	Antidep. Tricíclicos 24 TCA 1000 ng/mL Hasta 10 días	

TIPO DE DROGA

SEDATIVA	ANTICONSULSIVO	DEPRESIVO	ALUCINÓGENO	ANALGÉSICO	ANESTÉSICO	ESTIMULANTE	ANTIDEPRESIVO
----------	----------------	-----------	-------------	------------	------------	-------------	---------------

Enfermedades Infecciosas

[Regresar a pagina de productos](#)

Enfermedades Infecciosas

Enfermedades de Transmisión sexual



Kit individual de Prueba de VIH



IDEAL PARA CAMPAÑAS DE SALUD

Registro Sanitario No. 0916R2018 SSA

Prueba rápida para la detección de anticuerpos anti VIH 1 /2 en sangre entera, suero o plasma. Incluye lanceta, toalla alcoholada, apósito y buffer.



Prueba de Clamidia QUIDEL QuickVue

Registro Sanitario No. 1453R2013 SSA

La prueba rápida para la detección de Clamidia QuickVue provee resultados precisos y rápidos con altos niveles de sensibilidad y especificidad. La prueba es fácil de realizar e interpretar desde una muestra de hisopo endocervical o muestra de cepillo de citología. Su procedimiento simple de extracción requiere sólo la adición de 2 reactivos (incluidos). Todo Esto de manera más rápida y fácil que la mayoría de las pruebas de antígeno.



Prueba de Clamidia

Registro Sanitario No. 1022R2018 SSA

Prueba rápida de Clamidia en cassette es un inmunoensayo cromatográfico rápido para la detección cualitativa del antígeno de Chlamydia Trachomatis en un hisopo cervical femenino, un hisopo uretral masculino y muestras de orina masculina para ayudar en el diagnóstico de la infección por clamidia.

Catálogo	Parámetros	Espécimen	Formato	Contenido
XTPRHV	HIV-1/HIV-2	Sangre/Suero/Plasma	Cassette	 x1
OB006	Clamidia	Muestras Endocervicales	Cassette	 x25
ICH-502	Clamidia	Hisopo / Orina	Cassette	 x20



Prueba Rápida de VIH / Sífilis Combo Certum

Registro Sanitario: 0452R2020 SSA

La Prueba Rápida en Cassette de VIH La prueba Certum Syphilis/HIV 1.2.O Combo Rapid Test Cassette (Whole Blood/Serum/Plasma) es un inmunoensayo cromatográfico rápido para la detección cualitativa de anticuerpos contra VIH tipo 1, tipo 2, subtipo O y anticuerpos anti-sífilis (IgG e IgM) contra Treponema Pallidum (TP) en sangre entera, suero o plasma.

Catálogo	Presentación	Contenido
IISC-425	Prueba Certum Syphilis/HIV 1.2 Combo	25 Casetes de Prueba 25 Goteros 1 Buffer 1 Inserto de Paquete.



Prueba de Treponema pallidum / Sífilis

Registro Sanitario No.1234R2017 SSA

Usados para la detección cualitativa de anticuerpos IgG , IgA, IgM generados contra antígenos de Treponema Pallidum en muestras de sangre/ suero/ plasma de humanos.

Catálogo	Parámetros	Espécimen	Formato	Contenido
TTP02	Sífilis	Sangre/Suero/Plasma	Cassette	 x50

ULTRASENSIBLE

Enfermedades Vectoriales

[Regresar a pagina de productos](#)

Prueba rápida para la detección cualitativa de antígeno Zika NS1



Registro Sanitario: 1697R2019 SSA

Es un inmunoensayo cromatográfico para la detección cualitativa del antígeno NS1 del virus del zika en sangre, suero o plasma humanos como auxiliar en el diagnóstico de infecciones por zika.



Prueba para la detección cualitativa de anticuerpos IgG/IgM de Chikungunya



Registro Sanitario No. 0761R2019 SSA

Es un rápido inmunoensayo cromatográfico para la detección cualitativa de anticuerpos IgG e IgM contra Chikungunya en muestras humanas de sangre entera, suero o plasma.



Catálogo	Parámetros	Espécimen	Formato	Contenido
IZIG - 202	Ag- Ns1	Sangre/Suero/Plasma	Cassette	 x10
ICHI-402	IgG - IgM	Sangre/Suero/Plasma	Cassette	 x25



Prueba de Dengue Combo Ab(IgG+IgM) + Ag (NS1)



Registro Sanitario No. 1298R2017 SSA

Una prueba rápida para la detección diferenciada en un solo cassette detecta la presencia de anticuerpos IgG, IgM y el antígeno NS1 del virus del Dengue. Con la intención de verificar la etapa de la infección.



Prueba de Chagas



Registro Sanitario No. 0063R2018 SSA

La prueba de Chagas Ab es una prueba rápida de tamizaje inmunocromatográfico para la detección cualitativa de anticuerpos para Trypanosoma cruzi en plasma, suero, sangre total humana.



Prueba de Dengue (IgG + IgM)



Registro Sanitario No. 1147R2014 SSA

Prueba de Dengue Artron de un solo paso para la detección de anticuerpos IgG / IgM del virus Dengue. La prueba Artron es un ensayo inmunocromatográfico in vitro rápido, visual, cualitativo y práctico para la detección de anticuerpos IgG/IgM para el virus de Dengue serotipos 1 - 4 en muestras de suero humano, plasma y/o sangre entera.



Prueba de Dengue Duo (IgG+IgM) + Ag (NS1)



Registro Sanitario No. 1083R2017 SSA

Prueba en un solo paso para la detección cualitativa del antígeno NS1y anticuerpos IgG/IgM del Dengue en muestras humanas de sangre, suero o plasma. La prueba de Dengue NS1 Epitope brinda resultados altamente confiables en menos de 10 minutos.

Catálogo	Parámetros	Espécimen	Formato	Contenido
IDEC-425	Dengue IgG/IgM/Ag Y NS1	Sangre/Suero/Plasma	Cassette	 x25
ICHA-402	Chagas	Sangre/Suero/Plasma	Cassette	 x40
A03-08-322	Dengue IgG/IgM/Ag	Sangre/Suero/Plasma	Cassette	 x25
TR.0062.020C	Dengue IgG/IgM/Ag	Sangre/Suero/Plasma	Cassette	 x25

Enfermedades Hepáticas

[Regresar a pagina de productos](#)

Enfermedades Hepáticas

Prueba de Antígeno de Hepatitis A (HAV)



Registro Sanitario No. 0499R2014 SSA

CerTest Hepatitis A (HAV) card test es una prueba inmunocromatográfica de flujo lateral de un solo paso para la detección cualitativa de la presencia del antígeno del virus de Hepatitis A en muestras de heces.



Prueba de Anticuerpos de Hepatitis A (HAV)



Registro Sanitario No. 0437R2017 SSA

Una prueba rápida para la detección en un paso de anticuerpos IgM a Hepatitis A en muestras de suero o plasma.



Prueba de Hepatitis B (HBsAg)

Registro Sanitario No. 0616R2008 SSA

Es una prueba rápida para la detección del antígeno de la superficie del Hepatitis B en muestras de sangre entera, suero y plasma.



Prueba de Hepatitis C (HCV)

Registro Sanitario No. 0665R2008 SSA

Es una prueba para detectar anticuerpos específicos al virus del Hepatitis C en muestras de sangre entera, suero y plasma.



Catálogo	Parámetros	Espécimen	Formato	Contenido
HAB20001V	Hepatitis A	Heces Fecales	Cassette	 x20
IHA-402	Hepatitis A (HAV)	Suero/Plasma	Cassette	 x25
ITP01003	Hepatitis B (HBsAg)	Sangre/Suero/Plasma	Cassette	 x40
ITP01102	Hepatitis C (HCV)	Sangre/Suero/Plasma	Cassette	 x40

Enfermedades Infecciosas Gastrointestinales

Prueba de H. pylori Instant-View™

Registro Sanitario No. 0453R2013 SSA

La prueba de H. pylori Instant-View™ es una prueba rápida que detecta de manera cualitativa la presencia de anticuerpos IgG específicos al Helicobacter pylori (H. pylori) en suero. El índice de precisión de la prueba es de 98%.



Catálogo	Parámetros	Espécimen	Formato	Contenido
05-9494	H. pylori	Sangre Entera/Suero	Cassette	 x25

Antígenos Fecales Bacterianos

Prueba de Clostridium Difficile GDH

Registro Sanitario No. 0979R2014 SSA

Es una prueba inmunocromatográfica de un sólo paso para la detección cualitativa de Clostridium difficile Glutamato Deshidrogenasa (GDH) en muestras de heces. CerTest Clostridium difficile antigen GDH card test ofrece un ensayo de cribado sencillo y de alta sensibilidad para realizar un diagnóstico presuntivo de infección por Clostridium difficile.



Prueba de Clostridium Difficile GDH + Toxina A+ B (Triple)

Registro Sanitario No. 2610R2016 SSA

Es una prueba inmunocromatográfica de flujo lateral de un solo paso para la detección cualitativa, simultánea y diferenciada tanto de Toxina A y Toxina B de Clostridium difficile, así como de Clostridium GDH a partir de 3 líneas de ensayo independientes.



Prueba de H. pylori Ag

Registro Sanitario No. 0119R2015 SSA

La prueba de H. pylori card test de CerTest es una prueba inmunocromatográfica, de un sólo paso, para la detección cualitativa de Helicobacter pylori en muestras de heces. Una prueba de alta sensibilidad y no invasiva, para realizar un diagnóstico presuntivo de infección por Helicobacter pylori.



Prueba de Campylobacter jejuni

Registro Sanitario No. 873R2018 SSA

La prueba de Campylobacter card test de CerTest es una prueba inmunocromatográfica de un solo paso para la detección cualitativa de Campylobacter spp. en muestras de heces y de colonias sospechosas de Campylobacter spp. en coprocultivo para realizar un diagnóstico presuntivo de infección.



Catálogo	Parámetros	Espécimen	Formato	Contenido
P820001V	H.pylori Ag		Simple	
GD820001V	Clostridium Difficile GDH	Heces	Simple	 x20
GX872001V	Clostridium Difficile GDH + Tox A + Tox B		Triple Card	
CA820001V	Campylobacter Jejuni		Simple	

Enfermedades Entéricas

[Regresar a pagina de productos](#)

Antígenos Fecales Virales

Prueba de Rotavirus, Adenovirus y Astrovirus



Registro Sanitario No. 0563R2014 SSA

Es una prueba inmunocromatográfica de un sólo paso para la detección cualitativa simultánea de Rotavirus, Adenovirus y Astrovirus en muestras de heces. CerTest Rotavirus+Adenovirus+Astrovirus combo card permite de manera diferenciada detectar la presencia del antígeno del virus causante de enfermedades entéricas más comunes.



Prueba de Rotavirus



Registro Sanitario No. 0109R2017 SSA

Es una prueba inmunocromatográfica de un solo paso para la detección cualitativa de Rotavirus en muestras de heces. CerTest Rotavirus card test ofrece un ensayo de cribado sencillo y de alta sensibilidad para realizar un diagnóstico presuntivo de infección por Rotavirus.



Prueba de Norovirus GI+GII



Registro Sanitario No. 0943R2014 SSA

Es una prueba inmunocromatográfica de un solo paso para la detección cualitativa simultánea de Norovirus genogrupos I y II (GI y GII) en muestras de heces. Con la prueba de Norovirus GI+GII usted detecta la presencia del virus distinguiendo si se trata del grupo I y/o II.



Antígenos Fecales Parasitarios

Prueba de Cryptosporidium-Giardia



Registro Sanitario No. 0596R2014 SSA

Es una prueba inmunocromatográfica de un solo paso para la detección cualitativa simultánea de Cryptosporidium y Giardia en muestras de heces. CerTest Crypo + Giardia combo card test ofrece un ensayo de cribado sencillo y de alta sensibilidad para realizar un diagnóstico presuntivo de criptosporidiosis y/o giardiasis.



Prueba de Entamoeba



Registro Sanitario No. 2746R2017 SSA

Es una prueba inmunocromatográfica de un sólo paso para la detección cualitativa de Entamoeba histolytica y E. dispar. en muestras de heces. CerTest Entamoeba card test ofrece un ensayo de cribado sencillo y de alta sensibilidad para realizar un diagnóstico presuntivo de amebiasis.



Catálogo	Parámetros	Espécimen	Formato	Contenido
RT872001V	Rotavirus / Adenovirus / Astrovirus	Heces	Cartucho	 x20
NV882001V	Norovirus GI / GII		Doble	 x20
N882001V	Cryptosporidium / Giardia Ag		Triple	 x20
R820001V	Rotavirus		Simple	 x20
EH820001V	Entamoeba		Simple	 x20

Tumorales e Inflamatorios

[Regresar a pagina de productos](#)

Detección de Marcadores tumorales

Prueba de PSA

Registro Sanitario No. 1148R2014 SSA

La prueba de PSA (Antígeno Prostático Específico) Seratec PSA SEMIQUANT ha sido desarrollada para la determinación de niveles elevados de t-PSA en suero o sangre entera. Ideal como un primer y rápido ensayo de tamizaje y ha sido diseñado como una prueba semicuantitativa que brinda resultados en menos de 10 minutos.



Catálogo	Parámetros	Espécimen	Formato	Contenido
PSM400T/40	Antígeno Prostático Específico (PSA)	Sangre Entera/Suero	Cassette	 x40

Prueba de PSA

Registro Sanitario No. 1091R2018 SSA

La prueba del Antígeno Específico de la Próstata es la herramienta más valiosa disponible para el diagnóstico de cáncer de próstata temprano. Muchos estudios han confirmado que la presencia de PSA es el indicador tumoral más útil y significativo conocido para el cáncer de próstata y la infección de la próstata de la Hiperplasia Prostática Benigna (HPB).



Prueba de Alfa-fetoproteína (AFP)

Registro Sanitario No. 1185R2019 SSA

La prueba rápida de AFP (Alfa-fetoproteína) en sangre total, suero o plasma, Certum es un dispositivo de inmunoensayo de flujo lateral para ayudar en el diagnóstico de tumores asociados con altos niveles de AFP tales como el carcinoma hepatocelular o defectos en el desarrollo fetal incluyendo defectos del tubo neural del Feto.

***NUEVO LANZAMIENTO**



Prueba de Antígeno Carcinoembrionario (ACE)

Registro Sanitario No. 1180R2019 SSA

La prueba rápida de Antígeno Carcinoembrionario (ACE) en sangre total, suero o plasma Certum es un dispositivo de inmunoensayo de flujo lateral para ayudar en el diagnóstico de tumores asociados con altos niveles de ACE tales como el articular tumores pulmonares o gastrointestinales.

***NUEVO LANZAMIENTO**



Catálogo	Parámetros	Espécimen	Formato	Contenido
TAF-402	Prueba Rápida de AFP	Sangre / Suero / Plasma	Cassette	 x40
TCE-402	Prueba Rápida de ACE	Sangre / Suero / Plasma	Cassette	 x40
TPS-402	Antígeno Específico de Próstata (PSA)	Sangre/Suero/ Sangre Entera	Cassette	 x40

Detección de Marcadores Inflamatorios Intestinales

Prueba de iFOB Instant-View™

Registro Sanitario No. 0233R2014 SSA

La prueba de Sangre Oculta en Heces (FOB) iFOB Test de Instant-View es un inmunoensayo altamente específico para detectar la presencia de hemoglobina humana en las heces. Esta prueba rápida brinda grandes ventajas al no requerir que el paciente haga dieta alguna para antes de la toma de muestra.



Sensibilidad de la prueba: 50 ng/mls.

Prueba de FOB y Transferrina

Registro Sanitario No. 1214R2016 SSA

Es una prueba inmunocromatográfica de un sólo paso para la detección semicuantitativa simultánea de hemoglobina humana (hHb) y transferrina humana (hTf) en muestras de heces. CerTest FOB + Transferrin card test ofrece un ensayo de cribado sensible, sencillo y no invasiva para realizar un diagnóstico presuntivo de sangrado gastrointestinal.



Prueba de Calprotectina y Lactoferrina

Registro Sanitario No. 0319R2014 SSA

La prueba de Calprotectina y Lactoferrina combo card test de CerTest es una prueba inmunocromatográfica, de un sólo paso, para la detección semicuantitativa simultánea de calprotectina humana (hCp) y lactoferrina humana (hLf) en muestras de heces, como indicativo de inflamación gastrointestinal presente en diversas patologías (enfermedad inflamatoria intestinal, cáncer colorrectal y algunas enteropatías). CerTest Calprotectin + Lactoferrin combo card test ofrece un ensayo de cribado sencillo, de alta sensibilidad y no invasiva.



Catálogo	Parámetros	Espécimen	Formato	Contenido
02-7602	Sangre Oculta en Heces	Heces Fecales	Cassette	 x20
FT882001F	FOB-Transferrina	Heces Fecales	Cassette Doble	 x20
CL882001F	Calprotectina/Lactoferrina	Heces Fecales	Cassette Doble	 x20

Prueba de Calprotectina 50-200

Registro Sanitario No. 2050R2019 SSA

La prueba de Calprotectina 50-200 combo card de CerTest es una prueba inmunocromatográfica de un sólo paso para la detección semi-cuantitativa de calprotectina humana (hCp) en muestras de heces, presentando unos valores de cut-off para A: 50 µg/g heces y para B: 200 µg/g heces. CerTest Calprotectin 50 + 200 combo card test ofrece un ensayo de cribado sencillo, de alta sensibilidad y no invasivo para detectar una posible actividad inflamatoria intestinal, como control de la respuesta a un tratamiento, para detectar posibles recaídas y como control de posibles rechazos tras injertos o trasplantes del intestino delgado.

Catálogo	Parámetros	Espécimen	Formato
CC882001	FCalprotectina 50-200	Heces Fecales	Cassette Doble



Enfermedades Respiratorias

[Regresar a pagina de productos](#)

Detección de Enfermedades Respiratorias



Prueba de Influenza A+B QUIDEL QuickVue

DETECCIÓN DE ANTÍGENOS DIFERENCIADOS PARA INFLUENZA TIPO A Y TIPO B
 Registro Sanitario No. 0877R2017 SSA

Esta prueba es ideal para realizarse en laboratorios, estudios de campo, servicios médicos y consultorios y tan solo toma 10 minutos. Esta prueba detecta de manera diferenciada, los virus A y B. La prueba de Influenza A+B QuickVue permite la detección cualitativa del antígeno tipo A y B directamente de una torunda nasal, de una muestra de aspiración o lavados nasales. Cada prueba se acompaña de controles positivos y negativos.



Prueba de RSV QUIDEL QuickVue

DETECCIÓN DE VIRUS RESPIRATORIO SINCICIAL
 Registro Sanitario No. 0345R2018 SSA

La prueba permite la detección cualitativa rápida del Virus Respiratorio Sincicial (RSV) directamente a partir de muestras obtenidas con torunda nasofaríngea o de aspirado / lavados nasal o nasofaríngeo. La prueba QuickVue RSV es un inmunoensayo con tira reactiva que permite la captura y la detección visual del antígeno del virus en sólo 15 minutos. Cada prueba se acompaña de controles positivos y negativos.



Prueba de Strep A QUIDEL QuickVue

DETECCIÓN DE ESTREPTOCOCOS A
 Registro Sanitario No. 1454R2013 SSA

QuickVue® Strep A es un inmunoensayo de flujo lateral, que detecta cualquiera de los grupos viable o no viable de Estreptococos A directamente de la torunda de exudado faríngeo y colonias beta-hemolíticas recuperadas del cultivo aproximadamente en 5 minutos. El dispositivo contiene un anticuerpo altamente específico y sensible al antígeno de Estreptococos del grupo A. Cada prueba se acompaña de controles positivos y negativos.



Prueba de Mononucleosis Infecciosa QUIDEL QuickVue

DETECCIÓN DE ANTICUERPOS HETERÓFILOS IGM ANTI-MONONUCLEOSIS
 Registro Sanitario No. 0724R2016 SSA

La prueba rápida de Mononucleosis QuickVue® es un inmunoensayo cromatográfico de flujo lateral para la detección de anticuerpos heterófilos IgM anti-mononucleosis infecciosa en suero, plasma o sangre entera. Cada prueba se acompaña de controles positivos y negativos.

Catálogo	Formato	Parámetros	Espécimen	Contenido
201831N	Tira	Influenza A + B	Torunda Nasal / lavado Nasal	 x25
20193	Tira	RSV - Virus Sincicial Respiratorio	Torunda Nasal / lavado Nasal	 x20
20122IN	Cassette	Estreptococo A	Torunda Nasofaríngea	 x25
20121-IN	Cassette	Mononucleosis	Sangre / Suero / Plasma	 x20

Prueba Mycoplasma pneumoniae IgM

Registro Sanitario No. 0302R2018 SSA

La prueba rápida para la detección cualitativa de anticuerpos IgM Anti-Mycoplasma Pneumoniae (MP) es apropiado para el diagnóstico temprano de la infección por MP en pacientes sintomáticos desde muestras de suero, plasma y sangre entera con laboratorio.



Prueba Combo 5 in 1

Registro Sanitario No. 1827R2018 SSA

La prueba rápida para la detección cualitativa de anticuerpos IgM ayuda a la detección temprana en el diagnóstico por infección de Mycoplasma Pneumoniae, Chlamydia Pneumoniae, Virus Sincitial Respiratorio, Adenovirus y Coxsackievirus Grupo B en sangre entera, suero y plasma humanos.



Prueba Combo 3 in 1

Registro Sanitario No. 1828R2018 SSA

La prueba rápida para la detección cualitativa de anticuerpos IgM para los Virus de Influenza tipo NB y Virus de Parainfluenza en sangre entera, suero o plasma humanos.



Catálogo	Parámetros	Espécimen	Formato	Contenido
IMP-402	Anti-Mycoplasma Pneumoniae	Suero/Plasma	Cassette	 x25
DET-005	MP / CP / RDV / ADV / COX	Sangre Entera/Suero/Plasma	Cassette	 x25
FLU-003	Flu A / Flu B / PIV	Sangre Entera/Suero/Plasma	Cassette	 x25

Prueba de S. pneumoniae + Legionella

Registro Sanitario No. 1226R2018 SSA

Es una prueba inmunocromatográfica de un solo paso para la detección cualitativa simultánea de Streptococcus pneumoniae y Legionella pneumophila serogrupo 1 en muestras de orina humana.



Catálogo	Parámetros	Espécimen	Formato	Contenido
NL882201PC	pneumoniae+Legionella	Orina humana	Cassette	 x20

Salud General



Procalcitonina

Registro Sanitario No. 0062R2016 SSA

La prueba rápida de Procalcitonina (PCD) de Artron es un inmunoensayo de flujo lateral de un solo paso, que brinda resultados semicuantitativos en 30 minutos, en muestras de suero y plasma. La prueba de PCT Artron es fabricada en Canadá y está aprobado por Cofepris y Health Canadá.



Prueba de Microalbuminuria

Registro Sanitario No. 0276R2018 SSA

Tiras Reactivas de inmunoensayo de Flujo Lateral para la detección cualitativa y semi-cuantitativa de Albúmina a bajas concentraciones también conocidas como Microalbúmina en orina. Esta prueba está destinadas como herramienta de apoyo al diagnóstico de enfermedades de tipo renal, diabetes, hipertensión y como indicador de enfermedad cardiovascular subclínica, entre otros.

Catálogo	Parámetros	Espécimen	Formato	Contenido
A03-23-222	Procalcitonina (PCT)	Suero/Plasma	Cassette	 x25
A08-01-113	Microalbuminuria	Orina	Tira	 x50



Prueba de Vitamina D

Registro Sanitario No. 1608R2018 SSA

Es un inmunoensayo cromatográfico rápido para la detección semi-cuantitativa de Vitamina D hidroxí-25 (Vitamina D 25-OH) en la concentración de sangre entera de punto de corte de 30 ± 4 ng/ml. Este ensayo proporciona un diagnóstico preliminar del resultado de prueba y puede utilizarse para escanear la deficiencia de vitamina D.



Prueba de ToRCH IgG/IgM

Registro Sanitario No. 1816R2017 SSA

La prueba ToRCH es un panel de flujo lateral cualitativo diseñado para la detección de anticuerpos de IgG/IgM de Toxoplasma Gondii (TOXO) Citomegalovirus (CMV), Rubéola, Herpes Simplex virus 1 y 2 (HSV-1 y HSV-2) en muestras de suero humano o plasma.

Catálogo	Parámetros	Espécimen	Formato	Contenido
OVSD-402	Vitamina D	Sangre Entera	Cassette	 x10
ITOGM-485	ToRCH IgG + IgM	Sangre/Suero/Plasma	Cassette	 x25

Marcadores Cardíacos

[Regresar a pagina de productos](#)

Detección de Marcadores Cardíacos

Prueba de Troponina I Instant-View™

Registro Sanitario No. 1637R2013 SSA

La prueba Instant-View™ de Troponina I es un inmunoensayo de flujo lateral para la detección rápida y cualitativa de Troponina I en sangre entera o suero. Esta prueba se utiliza como una ayuda en el diagnóstico de infracción al miocardio (AMI). La prueba Instant-View™ fabricada por Alfa Scientific Designs Inc. en los Estados Unidos, está aprobada para su venta en México, cuenta con FDA 51 O(k) en los Estados Unidos y CE en Europa.

La Troponina I es un marcador cardíaco que demuestra una alta sensibilidad y especificidad en casos de AMI (infarto miocardio), caracterizada por su temprana aparición y una larga ventana de detección. Esta prueba es 97% precisa y puede proveer resultados en tan solo 10 minutos. La prueba está disponible para muestras de sangre entera o suero en formato cassette.

Catálogo	Parámetros	Espécimen	Contenido
05-8575	Troponina I	Sangre entera/suero	 x25



Prueba de Dímero D

Registro sanitario: 1773R2019 SSA

Inmunoensayo cromatográfico rápido para la detección cualitativa de D-dímero humano en sangre o plasma como ayuda en el diagnóstico de la Coagulopatía Intravascular Diseminada (DIC), trombosis venosa profunda (TVP) y embolia pulmonar (PE).

Catálogo	Parámetros	Espécimen	Contenido
CDM-402	Dímero D Rapid Test Cassette	Sangre Entera / plasma	10 Cassettes 10 Goteros 1 Buffer



Fertilidad

[Regresar a pagina de productos](#)

Pruebas de Fertilidad Femenina

Prueba de Embarazo CERTUM

Registro Sanitario No. 2609R2017 SSA

La prueba de embarazo Certum es la mejor alternativa para laboratorios de análisis clínicos y consultorios médicos, al ofrecer un alto nivel de sensibilidad y especificidad. Además de brindar resultados de fácil interpretación en menos de 5 minutos, y el precio más competitivo en el segmento de alta calidad.



Catálogo	Parámetro	Espécimen	Formato	Presentación
FHC-201		Orina / Suero	Tira	x50
FHC-202	25 mIU/ml hCG	Orina / Suero	Cassette	x40
FHC-103		Orina	Aplicador	x1
FHC-201-A		Orina / Suero	Tira	x50

Prueba de Embarazo Instant-View™

Registro Sanitario No. 1004R2015 SSA

La prueba de embarazo Instant-View utiliza un anticuerpo monoclonal específico al hCG en un inmunoensayo cromatográfico de flujo lateral en un paso para detectar de manera precisa la hormona Gonadotropina Coriónica Humana (hCG) en niveles elevados.



Catálogo	Parámetro	Espécimen	Formato	Presentación
02-2488		Suero/Orina	Tira	x50
02-2484	25mIU/ml hCG	Suero/Orina	Cassette	x25
02-2481	10mIU/ml hCG	Suero/Orina	Cassette	x25

Prueba de Embarazo Artron

Registro Sanitario No. 2473R2017 SSA

El Kit de Prueba para hormona Gonadotropina Coriónica Humana (hCG) es un rápido y conveniente ensayo inmunocromatográfico in vitro para la detección de la hormona hCG en el suero/plasma u orina. La prueba proporciona un resultado cualitativo visual que ayuda en el diagnóstico temprano del embarazo.



Catálogo	Parámetro	Espécimen	Formato	Contenido
A01-01-222	20 mIU/ml hCG	Sangre / Plasma u Orina	Cassette	x25

Prueba de Ovulación Instant-View™

Registro Sanitario No. 1113R2013 SSA

Prueba rápida para la detección cualitativa de Hormona Luteinizante (LH) en orina para ayudar en la detección de la ovulación para auto examen. La prueba de ovulación en orina muestra los resultados en 10 minutos, además de tener una alta sensibilidad y especificidad. La prueba de ovulación Instant-View se encuentra disponible en 3 formatos diferentes: Aplicador, tira y cassette.

Catálogo	Parámetro	Espécimen	Formato	Presentación
02-2547*			Tira	
02-2542	20 mUI/mL LH	Orina	Cassette	 x25
02-2550			Aplicador	



Prueba de Fertilidad Masculina

Prueba de Fertilidad Sperm

Registro Sanitario No. 0825R2017 SSA

La prueba rápida de fertilidad masculina Sperm Ok está diseñada para detectar los niveles de espermatozoides en muestras de semen humano para un estándar de 15 millones por mililitro. Cada kit incluye un vaso de recolección, pipeta de transferencia, solución buffer de dilución y un cassette de inmunoensayo cualitativo.

Catálogo	Parámetro	Espécimen	Formato	Presentación
A01-05-422	15 millones de espermatozoides	Semen	Cassette	 x1



Plataformas Point of Care

[Regresar a pagina de productos](#)

Analizador de Ensayos por Fluorescencia Sofia™

Registro Sanitario No. 0513E2019 SSA



Sofia® es una nueva tecnología que ofrece resultados rápidos, altamente precisos y confiables para lugares de pruebas centralizados. Sofia® brinda un enfoque totalmente objetivo que minimiza cualquier error de procedimiento y evita errores de lectura humana, permite el uso de inmunoensayos mucho más específicos y sensibles que los tests tradicionales de oro coloidal, utiliza además un sistema sofisticado de control interno para maximizar la precisión del resultado.

Mayor sensibilidad, mejores resultados

- Tecnología avanzada de pruebas rápidas de flujo lateral por inmunofluorescencia para detectar rápidamente y con precisión.
- Estudios clínicos demuestran superioridad en especificidad y sensibilidad, frente a métodos de pruebas rápidas visuales. Además presenta una alta correlación con estudios de ADN / ARN viral.
- Lecturas automáticas proveen resultados objetivos, limitando el riesgo de errores humanos de procedimiento e interpretación.



Beneficios

Tecnología de Fluorescencia	Análisis y diagnóstico preciso y confiable
Versátil	2 Modos de Operación: Modo Walk-Away Modo de Lectura Inmediata
Objetivo	Lectura de pruebas solo se realiza por medio del analizador
Rápido	Procedimiento en 15 minutos.
Conectividad	Utilizando el protocolo ASTM. Sofia® se comunica con la mayoría de los sistemas de información.
Multi-idiomias	Configurable en 14 idiomas - incluido español
Seguro	Permite configurar diferentes usuarios con contraseñas y permisos de acceso.
Control de Calidad	Incluye un cassette calibrador que comprueba el funcionamiento integral del equipo
Impresión	Impresora térmica integrada.
Código de Barras	Lector de código de barras integrado para capturar los datos del paciente y de los controles incluidos.

Analizador de Ensayos por Fluorescencia Sofia 2™

Registro Sanitario No. 0513E2019 SSA



Sofia 2 con Tecnología de Resultado Avanzado

¡Proporciona resultados automáticos, precisos y concretos en tan solo tres minutos!



Sofia 2® es un analizador de sobremesa que utiliza la detección avanzada de fluorescencia con una fuente de energía LED ultravioleta. Sofia 2® recopila cientos de puntos de datos en la tira de prueba contenida dentro de un cassette de prueba Sofia FIA. Utiliza algoritmos patentados para analizar los datos, interpretar señales y determinar los resultados automáticamente para mostrar un resultado objetivo. Sofia 2 con Tecnología de Resultado Avanzado (ART). Proporciona resultados automáticos, precisos y concretos en tan solo tres minutos.

Mayor sensibilidad, mejores resultados

- Tecnología avanzada de pruebas rápidas de flujo lateral por inmunofluorescencia para detectar rápidamente y con precisión.
- Estudios clínicos demuestran superioridad en especificidad y sensibilidad, frente a métodos de pruebas rápidas visuales, incluyendo: Influenza tipo A (H1 N1, H2N3, H7N9) e Influenza tipo B. Además presenta una alta correlación con estudios de ADN / ARN viral.
- Lecturas automáticas proveen resultados objetivos, limitando el riesgo de errores humanos de procedimiento e interpretación.

Beneficios

Tecnología de Fluorescencia	Rendimiento optimizado.
Versátil	2 Modos de Operación: Modo Lectura Diferida Modo de Lectura Inmediata
Objetivo	Elimina la variabilidad del operador a menudo asociada con la interpretación de los resultados de las pruebas de lectura visual.
Rápido	Resultados en 3 minutos.
Conectividad	Utilizando el protocolo ASTM. Sofia® se comunica con la mayoría de los sistemas de información .
Multi-idiommas	Configurable en 14 idiomas - incluido español
Seguro	Permite configurar diferentes usuarios con contraseñas y permisos de acceso.
Control de Calidad	Incluye un cassette calibrador que comprueba el funcionamiento integral del equipo
Impresión	Impresora térmica integrada.
Código de Barras	Reduce el tiempo y los errores asociados con el registro manual del paciente.

Menú de Pruebas para Analizador Sofia 2™



Influenza A+B Sofia2

Registro Sanitario No. 0200R2018 SSA

La prueba de FIA (inmunoensayo por fluorescencia) de influenza A+B puede utilizarse con el sistema Sofia™ de Quidel®, utiliza una tecnología avanzada de inmunofluorescencia para la detección de antígenos del virus de la Influenza A y B. La prueba se puede realizar con muestras de exudado nasal o nasofaríngeo (torundas) y muestras de aspirado o lavado nasofaríngeo obtenidas directamente del paciente sintomático.



RSV Sofia2

Registro Sanitario No. 1274R2016 SSA

La prueba Sofia RSV FIA puede utilizarse con el sistema Sofia™, emplea inmunofluorescencia para detectar el antígeno nucleoprotéico del Virus Sincitial Respiratorio (RSV) directamente desde muestras de exudado nasofaríngeo, y lavado/aspirado nasofaríngeo de pacientes con síntomas. Esta prueba cualitativa está indicada como una ayuda en el diagnóstico rápido de infecciones graves de RSV.



Estreptococo A Sofia2

Registro Sanitario No. 0723R2016 SSA

La prueba de Quidel® Sofia™ Strep AFIA (Prueba de Estreptococos A) lleva el flujo lateral a un nivel completamente nuevo, utilizando la tecnología avanzada de inmunofluorescencia en el Analizador Sofia™. Esta es una prueba destinada a la detección cualitativa rápida del antígeno de estreptococo del grupo A, a partir de frotis de garganta. Con los resultados disponibles en minutos, se puede diagnosticar y tratar rápidamente, todo en la misma visita.



Lyme Sofia2

Registro sanitario 1759R2019 SSA

Inmunoensayo fluorescente Sofia 2 Lyme (FIA) utiliza una avanzada tecnología de flujo lateral basada en inmunofluorescencia para proporcionar una detección diferencial rápida de anticuerpos IgM e IgG humanos contra *Borrelia burgdorferi* a partir de muestras de sangre completa de pacientes con sospecha de infección por *B. burgdorferi*.

Catálogo	Producto / Parámetro	Contenido
20221	Analizador Sofia®	 x1
20300	Analizador Sofia®2	 x1
20218 / 20254	Sofia® Influenza A+B	 x25
20242	Sofia® RSV	 x25
20274 / 20276	Sofia® Strep A	 x25
20298	Sofia® Lyme	 x25

Plataformas Point of Care

HUBI QUAN PRO

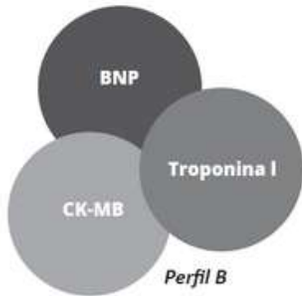
Registro Sanitario No. 1549E2018 SSA

Es un lector de cartuchos portátil, autónomo y fácil de usar. Está diseñado para proporcionar resultados cuantitativos rápidos para ensayos inmunocromatográficos de flujo lateral basados en membrana. HUBI-QUAN PRO es útil para tomar decisiones rápidas en el consultorio del médico o en entornos de emergencia y cuidados críticos del hospital.

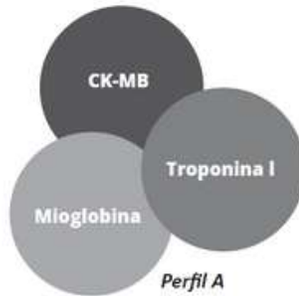


- Diagnóstico simultáneo de hasta seis marcadores diferentes en 15 min. usando sangre entera.
- Amplio rango o diagnóstico, como enfermedad cardiovascular, hormonas de fertilidad, marcadores de cáncer.
- Programa de control de calidad mejorado y calibración automática.
- Compatible con Windows, aplicación de sistema RFID.

Cardíacos



Registro Sanitario No. 1550R2018 SSA



Registro Sanitario No. 1419R2018 SSA



Registro Sanitario No. 2009R2018 SSA

Marcadores Cardíacos

Detección cuantitativa y simultánea de 3 marcadores cardíacos en 1 solo ensayo, con resultados en 15 minutos a partir de una gota de sangre entera, sin necesidad de agregar buffer o realizar pasos adicionales.

Infeciosas



Registro Sanitario No. 0411R2018 SSA

Hormonas



Registro Sanitario No. 2425R2018 SSA

Tumorales



NUEVO LANZAMIENTO

- | | | |
|-----------------|-----------------|-------------------|
| Perfil A | Perfil B | Individual |
| • Troponina I | • Troponina I | • Troponina I |
| • Mioglobina | • CK-MB | |
| • CK-MB | • BNP | |

Catálogo	Producto	Espécimen	Presentación
HB0001	Analizador HUBI-QUAN PRO	Sangre Entera / Plasma	 x1
ACTM-8025	3-1 TnI/MyO/CK-MB	Sangre Entera / Plasma	 x25
ACTCB-8025	3-1 (B) TnI/CK-MB/BNP	Sangre Entera / Plasma	 x25
ACTI-8025	Troponina I	Sangre Entera / Plasma	 x25
APCT-8025	Procalcitonina	Sangre Entera / Plasma	 x25
ANP-8025	HCG	Sangre Entera / Plasma	 x25

Plataformas Point of Care

Analizadores RAMP® RESPONSE BIOMEDICAL

La Plataforma RAMP® está compuesta de cualquiera de nuestros analizadores como son el RAMP® Reader y el RAMP® 200 además de los cartuchos de prueba desechables. Cada cartucho es una prueba inmunocromatográfica cuantitativa que determina la concentración de un marcador cardíaco o un marcador infeccioso. La Plataforma RAMP® ofrece a los profesionales de la salud una selección de pruebas para optimizar el diagnóstico clínico rápido. Con el uso de un lector automatizado compacto y fácil de usar, la Plataforma RAMP® proporciona resultados objetivos y cuantitativos de prueba con un tiempo promedio de 15 minutos.



RAMP® 200

Registro Sanitario No. 0278E2015 SSA

Ideal para unidades de alto volumen de muestras. Ofrece resultados rápidos y precisos para usuarios que requieren administrar varias pruebas simultáneamente. El puerto dual modular del RAMP® 200 ofrece capacidad para grandes volúmenes de muestras con la opción de expandir hasta 3 módulos de pruebas para realizar (usando un módulo) desde 2 y hasta 6 muestras simultáneas (usando 3 módulos).

Características y ventajas

- Ofrece la posibilidad de analizar la mayor cantidad de muestras de pacientes de manera simultánea (hasta 6).
- Configuración de lenguaje (Español, Inglés, Portugués, Francés, Italiano).
- Diseñado para un alto volumen de trabajo (hasta 36 pruebas por hora).
- Capaz de realizar múltiples pruebas de diferentes pacientes a la vez.
- Controles de calidad internos integrados.
- No requiere de calibración y mantenimiento.
- Múltiples niveles de acceso de acuerdo a permisos de usuarios para ofrecer mayor seguridad.
- Fabricado en Canadá.
- Aprobado por COFEPRIS, Health Canada y FDA.

RAMP® READER

Registro Sanitario No. 0474E2015 SSA

Response Biomedical Corp. provee aplicaciones rápidas y precisas en el RAMP® Reader con un resultado promedio de 15 minutos. El lector RAMP® es una solución para quien requiera un equipo pequeño sin escatimar resultados precisos.

Características y Ventajas

- Un lector portátil y ligero.
- Rinde hasta 100 pruebas.
- Controles de calidad internos integrados.
- No requiere de calibración y mantenimiento.
- Memoria de hasta 500 pruebas
- Múltiples niveles de acceso de acuerdo a permisos de usuarios para ofrecer mayor seguridad.
- Registra memoria de lotes; hasta 50 lotes.
- Fabricado en Canadá.
- Funciona con corriente alterna o baterías.

RAMP® CONTROLES CARDÍACOS

Registro sanitario No. 1495R2015 SSA

Se utilizan para las pruebas de rutina de control de calidad externo líquido (LQC) de pruebas cardiovasculares de respuesta.



Plataformas Point of Care

Menú de Pruebas Disponibles RAMP®

Los cartuchos Ramp® son pruebas inmunocromatográfica rápidas y precisas, para la determinación y semi-cuantificación de diversos marcadores a partir de muestras de sangre humana EDTA. Cada cartucho incluye un código de barras bidimensional para mantener un estricto control de calidad.

RAMP® Troponina I *Registro Sanitario No. 1379R2015 SSA*

Los resultados en la medición de troponina cardíaca se obtienen en 20 minutos, ayuda en el diagnóstico rápido de un infarto agudo de miocardio (AMI).

RAMP® Mioglobina *Registro Sanitario No.0431R2015 SSA*

Los resultados en la medición de mioglobina se obtienen en 10 minutos, ayuda en el diagnóstico rápido de un infarto agudo de miocardio (AMI).

RAMP® CK-MB *Registro Sanitario No. 0432R2015 SSA*

Los resultados en la medición de CK-MB se obtienen en 12 minutos, ayuda en el diagnóstico rápido de un infarto agudo de miocardio (AMI). Además de ser una prueba ideal para uso en el punto de atención o laboratorio.

RAMP® NT-proBNP *Registro Sanitario No. 1389R2015 SSA*

La medición de NTproBNP ayuda en el diagnóstico y evaluación de los individuos que se sospecha que tienen una insuficiencia cardíaca congestiva, una enfermedad progresiva en la que el músculo cardíaco se debilita y su función se deteriora impidiendo la capacidad del corazón de bombeos de sangre, el resultado se obtiene a los 15 minutos.

RAMP® Dimero-D *Registro Sanitario No. 0430R2015 SSA*

Es una prueba inmunocromatográfica rápida, precisa y cuantitativa para la cuantificación del producto de degradación de fibrina, D-dimer, en sangre humana EDTA. El resultado se obtiene en 15 minutos.

RAMP® Procalcitonina *Registro Sanitario No. 1677R2016 SSA*

Más de 20 años de investigaciones sugieren que PCT es un excelente marcador bioquímico para sepsis, ya que es altamente específica para infecciones bacterianas y se correlaciona estrechamente con su alcance. La prueba Ramp® PCT brinda resultados cuantitativos en 15 minutos.

RAMP® RSV *Registro Sanitario No. 0299R2018 SSA*

Es una prueba diagnóstica rápida que ayuda en el diagnóstico de las infecciones por VSR utilizando torundas nasofaríngeas, lavados nasales o muestras de aspirado nasofaríngeo y es ideal para las pruebas en el punto de atención por parte de profesionales de la salud. Solo para RAMP® 200.

RAMP® FLU A + B * PRÓXIMO LANZAMIENTO

Es una prueba de diagnóstico rápido que permite la identificación objetiva de pacientes infectados a partir de frotis nasofaríngeo, lavado/ aspirado nasal o aspirado nasofaríngeo y es ideal para las pruebas en el punto de atención por profesionales de la salud.



Catálogo	Parámetros	Presentación	Almacenamiento
C2100	Módulo de Control RAMP® 200	 x1	Temperatura Ambiente
C1100	Analizador RAMP® Reader	 x1	
C1101	Troponina I	 x25	2-8 Grados Centígrados
C1102	CK-MB	 x25	
C1103	Mioglobina	 x25	
C1106	Dimero D	 x25	
C1104	NTproBNP	 x25	
C1112	Procalcitonina	 x25	
C1107	FLU A+B	 x25	
C1108	RSV	 x25	

Accesorios

Catálogo	Parámetros
RA4045	Lector de código de barras para sistema RAMP200
RA3035	Lector de código de barras para sistema RAMP Reader
RA4040	Impresora para sistema RAMP200
RA3030	Impresora para sistema RAMP Reader
C3030	Impresora
C3100	Módulo de Pruebas Ramp 200

Química Seca



Analizador SPOTCHEM EZ SP-4430



Registro Sanitario No. 1303E2019 SSA

El SPOTCHEM EZ es el analizador de química sanguínea automatizado con el método seco y el reactivo en fase sólida.

Es un equipo compacto y liviano de fácil uso, con centrifuga e impresora integrada, calibración fácil y rápida por medio de tarjetas magnéticas, resultados rápido.

Beneficios

- Impresora térmica incluida
- Centrifuga integrada, eliminando la fase pre analítica al usuario.
- Fácil calibración
- Se pueden colocar 3 tiras individuales y 1 multiparamétricas por corrida
- Mantenimiento diario mínimo

Tipo de muestra:	Suero, plasma. Tiras individuales y/o multiparamétricas Sangre total en el tubo para la centrifuga integrada
Principio de medición:	Espectrofotometría de reflexión.
Rendimiento:	63 pruebas por hora
Volumen de muestra mínimo:	6 X número de parámetros a medir + 38µl (muestras de suero); 250 µl para muestras de sangre total
Consumo de muestra:	4 - 6 µl por parámetro a medir (suero o plasma)
Memoria:	100 resultados
Tamaño:	338 X 203 X 167 mm
Peso:	5.4 Kg
Requisitos eléctricos:	100-240 V
Consumo de energía:	100 W

Catálogo	Producto	Espécimen	Presentación	Registro Sanitario
18306	SPOTCHEM EZ SP-4430		Analizador	303E2019 SSA
77160	SPOTCHEMII Glu	Suero o plasma	Caja con 25 tiras	2162C2016 SSA
77161	SPOTCHEMII UA	Suero o plasma	Caja con 25 tiras	0220R2008 SSA
77162	SPOTCHEMII T-Chol	Suero o plasma	Caja con 25 tiras	0219R2008 SSA
77163	SPOTCHEMII TG	Suero o plasma	Caja con 25 tiras	0220R2008 SSA
77164	SPOTCHEMII BUN	Suero o plasma	Caja con 25 tiras	0219R2008 SSA
77165	SPOTCHEMII T-Bil	Suero o plasma	Caja con 25 tiras	0221R2008 SSA
77166	SPOTCHEMII Ca	Suero o plasma	Caja con 25 tiras	0220R2008 SSA
77167	SPOTCHEMII T-Pro	Suero o plasma	Caja con 25 tiras	0219R2008 SSA
77168	SPOTCHEMII ALB	Suero o plasma	Caja con 25 tiras	0220R2008 SSA
77169	SPOTCHEMII GOT (AST)	Suero o plasma	Caja con 25 tiras	0219R2008 SSA
77170	SPOTCHEMII GPT (ALT)	Suero o plasma	Caja con 25 tiras	2162C2016 SSA
77171	SPOTCHEMII LDH	Suero o plasma	Caja con 25 tiras	0219R2008 SSA
77172	SPOTCHEMII CPK	Suero o plasma	Caja con 25 tiras	0219R2008 SSA
77175	SPOTCHEMII GGT	Suero o plasma	Caja con 25 tiras	2254R2013 SSA
77176	SPOTCHEMII ALP	Suero o plasma	Caja con 25 tiras	2162C2016 SSA
77181	SPOTCHEMII HDL-C	Suero o plasma	Caja con 25 tiras	2254R2013 SSA
77182	SPOTCHEMII Liver-1 (LDH, GPT, GOT, ALB, PT, BT)	Suero o plasma	Caja con 25 tiras	0223R2008 SSA
77183	SPOTCHEMII STAT-1 (LDH, CPK, GPT, GOT, BUN, BT)	Suero o plasma	Caja con 25 tiras	0224R2008 SSA
77184	SPOTCHEMII PANEL-1 (GPT, GOT, BUN, glucosa, colesterol total, bilirrubina total)	Suero o plasma	Caja con 25 tiras	0221R2008 SSA
77185	SPOTCHEMII Heart-2 (LDH, albúmina, PT, ALI, calcio, triglicéridos)	Suero o plasma	Caja con 25 tiras	0220R2008 SSA
77186	SPOTCHEMII Heart-2 (LDH, CPK, GOT, PT, BUN, colesterol total)	Suero o plasma	Caja con 25 tiras	0220R2008 SSA
77188	SPOTCHEMII KENSHIN-2 (GPT/ALT, GOT/AST, GGT, triglicéridos, colesterol total y Colesterol HDL)	Suero o plasma	Caja con 25 tiras	2254R2013 SSA
102723	SPOTCHEMII CRE2 (creatinina)	Suero o plasma	Caja con 25 tiras	2162C2016 SSA
102724	SPOTCHEMII KIDNEY-3 (creatinina, albúmina, proteínas totales, ácido úrico, nitrógeno ureico)	Suero o plasma	Caja con 25 tiras	0225R2018 SSA
102725	SPOTCHEMII PANEL-V2 (creatinina, GPT, PT, ALP, glucosa, BUN)	Suero o plasma	Caja con 25 tiras	2162C2016 SSA
10067	Thermal Printer Paper	Consumibles	Caja con 5 rollos (W 58mm x L 25m)	
10191	Cuvette Serum (Blue cap)	Consumibles	Paquete con 500	0219R2008 SSA
10204	Cuvette Serum (S181-019) (Blue cap)	Consumibles	Paquete con 100	0219R2008 SSA
10711	Pipette Tip (EZ) (S183-108)	Consumibles	Paquete con 100	0219R2008 SSA
10712	SPOTCHEMII Centrifuge Cup (S183-109)	Consumibles	Paquete con 100	
10743	Pipette Tip (EZ)	Consumibles	Paquete con 500	0219R2008 SSA

Cuidado Críticos

[Regresar a pagina de productos](#)

GASTAT-navi

Registro Sanitario No. 2745E2013 SSA

Es un analizador de gases portátil de última generación que proporciona en tiempo real resultados muy precisos que permiten tomar decisiones *in situ* para una mejor atención al paciente.

El secreto de su alta precisión: su tarjeta de sensor 092

- Compacto y ligero con alta precisión.
- Sensores y calibradores de nueva generación en la tarjeta garantizan una alta precisión.
- Los datos de la memoria.
- Historial de los datos del análisis.
- Identificación del paciente.
- Fecha de la prueba y hora.



Catálogo	Equipo	Parámetros	Prueba disponible y rango de medición
117000		Analizador de Gas Portatil	pH: 6.000 – 8.000,
0117091	GASTAT-Navi	Tarjeta Control 091	pCO: 5.0 ~ 250.0 Torr
0117092		Tarjeta Control 092	pO: 5.0 – 760.0 Torr,
0117093		Tarjeta Control 093	cNa+: 80.0 ~ 200.0 mmol / L ck+: 1.0 ~ 12.0 mmol / L cCa ²⁺ : 0.25 ~ 5.0 mmol / L Hct: 15.0 ~ 75.0%

GASTAT-700

Registro Sanitario No. 01379E2020 SSA

El Gastat-700 es un Analizador de gases en sangre totalmente automático, está destinado para uso de diagnóstico *in vitro* por profesionales de la salud en la determinación cuantitativa.

- Compacto y liviano con resultados precisos.
- Sensores y calibradores de nueva generación en la tarjeta garantizan una alta precisión.
- Vida útil más larga del electrodo Glc / Lac.
- Bajo costo de funcionamiento debido a la vida útil del electrodo Glc / Lac.



Catálogo	Equipo	Contenido
0171000	Gastat - 700	 x1

I-Smart 30 Pro

Registro Sanitario No. 2523E2018 SSA

El analizador de electrolitos i-Smart 30 PRO está diseñado para la medición cuantitativa de Na⁺ (Sodio), K⁺ (Potasio) y Cl⁻ (Cloro) en sangre completa, suero, plasma y orina. Las mediciones obtenidas en este equipo son útiles en el diagnóstico, monitoreo y tratamiento de enfermedades relacionadas con el balance electrolítico.

Catálogo	Presentación	Contenido
6150	i Smart 30 PRO Analyzer	1 Equipo
6410	i-Smart 30 PRO cartucho	50 Pruebas
6411	i-Smart 30 PRO cartucho	100 Pruebas
6414	i-Smart 30 PRO cartucho	300 Pruebas



Analizador de gases Stat Profile Prime

* Próximamente

Combina el control de calidad líquido y calibración automatizado con el control electrónico continuo para garantizar la precisión y la calidad. Monitoreo continuo del estado y desempeño de todos los componentes analíticos, incluyendo sensores, reactivos, tubería, integridad de la muestra, software y electrónica. Proporciona seguridad en tiempo real de muestra a muestra del desempeño.



Catálogo	Equipo	Contenido
N53657	Analizador de Gases Nova STAT PROFILE PRIME	 x1

Sistema FastPack® IP



Registro Sanitario No. 0499E2018 SSA

El sistema FastPack® (IP) reduce el tiempo de análisis de días y horas a **MINUTOS**:



El médico solicita la prueba



Se toma la muestra del paciente



Se realiza la prueba con el sistema FastPack®



Se entregan los resultados



Accesorios

Catálogo	Producto	Presentación
20000034	Impresora y cable de alimentación	 x1
20000049	Pipeta IP 100 µl	 x1
20000048	Pipeta IP 25 µl	 x1
17000378	Cassette de cinta para impresora	 x1
17000474	Puntas para Pipetas IP	 x26

El sistema FastPack IP proporciona inmunoensayos de alta precisión con calidad de laboratorio y un diseño ideal para consultorios médicos o laboratorios pequeños. El sistema FastPack IP® utiliza tecnología avanzada y sencilla de usar para proporcionar resultados precisos e inmediatos.

■ Sencillo

No se requiere entrenamiento especializado. La operación "One Touch" del sistema proporciona un formato fácil de usar que no ofrecen otros analizadores de calidad de laboratorio. El innovador paquete de reactivos contiene todos los reactivos de ensayo para que no exista exposición química con un mínimo de tiempo de manos. No se requiere mantenimiento del sistema.

■ Rápido

Resultados en 12 minutos. Los resultados "On Demand" aumentan la eficiencia de la oficina al disminuir las llamadas de los pacientes. Las respuestas del lado del paciente permiten el ajuste de la terapia de reemplazo en el acto.

■ Preciso

El sistema requiere un espacio mínimo, pero proporciona precisión en el laboratorio con solo presionar un botón. Utiliza la tecnología de anticuerpos monoclonales junto con un sustrato patentado de quimioluminiscencia para un verdadero rendimiento de laboratorio.

Analizador

- Tamaño: 13 x 9 x 12 pulgadas (33 x 23 x 30 cm)
- Peso: 28.64 lbs (12.99 kg)
- Requisitos eléctricos: 100-240 ± 10% VAC, 1.9A
- Consumo de energía: 100 vatios (máximo)
- Temperatura de funcionamiento ambiente: 15 ° C (59 ° F) a 32 ° C (90 ° F)
- Humedad de funcionamiento: 10% a 80% de humedad relativa
- Altitud de funcionamiento: 2000 m (6562 ft.)
- Salida de pantalla: pantalla alfanumérica de 2 líneas

Impresora

- Tamaño: 7.1 x 5.1 x 7.3 pulgadas (18 x 13 x 18.5 cm)
- Peso: 6 lbs (2,7 kg)
- Requisitos eléctricos: 90-264 V CA, 50/60 Hz (entrada); 24V DC +/- 5%, 2.0A (salida)

Catálogo	Parámetros	Contenido
08000043	Analizador FastPack® IP	 x1

Catálogo	Producto	Presentación
25000044	Gonadotropina coriónica humana FastPack® IP (hCG)	 x30
25000035	FastPack® IP hCG Calibración	 x1
25000065	Kit de control FastPack® Universal	 x1
25000036	Diluyente para pruebas hCG	 x25
25000068	FastPack® IP Vitamina D	 x30
25000042	FastPack® IP Hormona Estimulante Tiroidea (TSH)	 x30
25000024	FastPack® IP TSH Calibración	 x1
25000065	Kit de control FastPack® Universal	 x1
25000043	FastPack® IP Libre T4	 x30
25000016	FastPack® IP T4 Libre	 x1
25000065	Kit de control FastPack® Universal	 x1
25000040	FastPack® IP Total PSA	 x30
25000002	FastPack® IP PSA Calibración	 x1
25000003	FastPack® IP PSA Control	 x1
25000041	FastPack® IP Testosterona	 x30
25000014	FastPack® Testosterona Calibración	 x1
25000065	Kit de control FastPack® Universal	 x1

FastPack® IP hCG

Registro Sanitario No. 0176R2019 SSA

El FastPack® IP hCG inmunoensayo es un ensayo de quimioluminiscencia basado en el principio de "sándwich", que proporciona un valor cuantitativo para medir el nivel de hCG en suero o plasma humano, está diseñado para su uso con el sistema FastPack® IP.



FastPack® IP Vitamina D

Registro Sanitario No. 1773R2018 SSA

El kit FastPack® IP Vitamina D Inmunoensayo Complete está destinado a la determinación cuantitativa de 25-hidroxivitamina D total y otros metabolitos hidroxilados en suero y plasma humanos, para ayudar en la evaluación de la suficiencia de vitamina D en adultos. El inmunoanálisis FastPack® IP Vitamin D está diseñado para su uso con el sistema FastPack® IP.



FastPack® IP Hormona Estimulante Tiroidea (TSH)

Registro Sanitario No. 2277R2018 SSA

El FastPack® inmunoensayo IP TSH es un inmunoensayo quimioluminiscente para la determinación cuantitativa in vitro de hormona estimulante tiroidea (TSH) en suero y plasma humanos. El inmunoanálisis FastPack® IP TSH está diseñado para su uso con el sistema FastPack® IP.



FastPack® IP Libre T4 Inmunoensayo

Registro Sanitario No. 0390R2019 SSA

FastPack® IP libre T4 es un inmunoensayo quimioluminiscente para la determinación cuantitativa in vitro de tiroxina libre (FT4) en suero humano. El FastPack® inmunoensayo IP T4 libre está diseñado para su uso con el sistema FastPack® IP.



FastPack® IP Total PSA

Registro Sanitario No. 0530R2018 SSA

El FastPack® inmunoensayo IP total PSA es un inmunoensayo quimioluminiscente para la determinación cuantitativa in vitro de PSA en suero y plasma humano como una ayuda en el manejo de pacientes con cáncer de próstata. El inmunoensayo FastPack® IP Total PSA está diseñado para su uso con el sistema FastPack® IP.



FastPack® IP Testosterona

Registro Sanitario No. 0031R2019SSA

El Inmunoensayo de testosterona IP FastPack® es un inmunoensayo quimioluminiscente para la determinación cuantitativa in vitro de la testosterona total en suero y plasma humanos. El inmunoanálisis de testosterona IP FastPack® está diseñado para su uso con el sistema FastPack® IP.



Soluciones Point of Care

[Regresar a pagina de productos](#)



Medidor de Hemoglobina

Registro Sanitario No. 1604E2017 SSA
Tiras: Registro Sanitario No. 0751R2017 SSA

El Medidor de Hemoglobina Mission® es un sistema diseñado para la determinación cuantitativa de hemoglobina (Hb) y el cálculo de hematocritos (Hct) en sangre humana, capilar o venosa. Es un sistema ideal para utilizarse en campañas de salud pública para descartar problemas de anemia o policitemia, así como para bancos de sangre para descartar posibles donadores. Además el medidor Mission® Hb brinda información de suma importancia para los encargados de Salud Ocupacional en diversas industrias.

Beneficios

- Brinda resultados en menos de 15 segundos.
- Incluye sistema de autocalibración.
- No requiere que se prepare el espécimen.
- Precisión comparable con equipos analizadores de hematología.
- Procedimiento mediante tiras reactivas secas, para evitar el manejo y almacenaje de reactivos líquidos.
- Almacena hasta 1000 resultados.
- Se opera con baterías o adaptador CA (opcional).
- Listo para utilizarse en cualquier sitio.
- Pantalla LCD para una mejor lectura de los resultados.

Aplicaciones Principales del Medidor Mission® Hb

Consultorios de especialidades Clínicas, Laboratorios y Hospitales:

Los doctores usan las pruebas Hb para revisar las condiciones de los glóbulos rojos o monitorear la anemia de una persona o bien la policitemia (exceso de glóbulos rojos).

Bancos de Sangre: Los niveles de Hb de los donantes deben ser calificados antes de la donación para garantizar la calidad de la muestra de sangre.

Unidades de Maternidad: Se recomienda a las mujeres embarazadas mantener a prueba sus niveles de Hb antes, durante y después del embarazo.

Enfermerías y Centros de Salud Comunitaria: La gente de la comunidad hace pruebas a través de las campañas del gobierno u otra organización local para diagnósticos de Hb. Las pruebas de Hb son vitales en los asilos de ancianos donde el 50% de los adultos tienen anemia.

Unidades Clínicas Móviles: Ideal para pruebas de diagnóstico de tamizaje y otros checkups de salud general y atención de urgencia.

Especificaciones Técnicas

Metodología	Fotometría de reflectancia
Principio de Detección	Metahemoglobina
Resultados	Menos de 15 segundos
Memoria	1000 pruebas
Volumen de Muestra	10 µL
Tipo de Muestra	Capilar y venoso de sangre entera
Rango de Medición de Hb	5-25.6g/dl
Rango de Hematocrito	15-75%
Longitudes de Onda	525 nm
Calibración	Automática
Duración de la Batería	2700 pruebas o 360 horas
Dimensiones del Medidor	12.7cm x 5.8cm x 2.5cm
Dimensiones de la Pantalla	3.9cm x 3.7cm
Fuente de Alimentación	3 pilas AAA o adaptador de CA

Catálogo	Producto	Presentación
C111-3021	Medidor de Hemoglobina Mission® Hb	 x1
C131-3021	Tiras Mission® Hb	 x50

Perfil de Lípidos

Medidor de Colesterol

Registro Sanitario No. 1669E2014 SSA

El medidor de Colesterol Mission® se destaca por su versatilidad al permitir elegir realizar pruebas individuales para Colesterol, HDL y Triglicéridos, o bien realizar con una sola muestra un perfil de lípidos que incluye mediciones de colesterol total, HDL y Triglicéridos, así como resultados calculados para LDL y factor de riesgo cardíaco.



Panel 3 en 1



Colesterol Total



Triglicéridos

Beneficios

- Permite pruebas individuales o multiparamétricas.
- Resultados en 2 minutos.
- Amplia gama de hematocrito de 0 - 50%.
- Permite procesar muestras de sangre, suero y plasma.
- Permite exportar resultados en un formato compatible con excel a través de cable.
- USB, mediante un software gratuito.
- Ideal para hospitales, uso en el hogar, campañas de salud pública y profesionales de la salud.
- Cada cassette se encuentra en sobre laminado y permite una estabilidad de hasta 18 meses desde el momento de su fabricación.

Panel 3 en 1 Registro Sanitario No. 1667R2015 SSA

Colesterol total Registro Sanitario No. 1926R2015 SSA

Triglicéridos Registro Sanitario No. 1662R2015 SSA

Catálogo	Producto	Presentación
C111-2021	Medidor de Colesterol Mission®	 x1
C131-2041	Mission® 3 in 1 Lipid Panel Test Devices	 x25
C131-2011	Mission® CHOL Total Cholesterol Test Devices	 x25
C131-2021	Mission® TRIG Triglyceride Test Devices	 x25



Glucómetro On Call® Plus

Registro Sanitario No. 1239E2012 SSA

On Call® Plus es un equipo medidor de glucosa mundialmente probado, que brinda un gran desempeño y facilidad de uso.

Ventajas

- Precio accesible.
- Comparable a equipo líder del mercado.
- Disponible tanto en presentación de frascos de tiras y cajas de tiras en sobre laminado individual.



On Call® Express

Registro Sanitario No. 0164E2016 SSA

Un glucómetro con tecnología de biosensor avanzada para pruebas de glucosa en sangre rápidas y precisas, cada tira reactiva On Call® Express incluye un círculo de calibración automática, por lo que no es necesario utilizar chip codificador.

Ventajas

- No requiere chip codificador.
- Emite sonido al detectar suficiente muestra.
- Resultados en 4 segundos.
- Muestra de solo 4 μ L microlitros.
- Software gratuito para administración de datos del paciente.

NO REQUIERE CHIP CODIFICADOR

Especificación	On Call Plus	On Call Express
Enzima	Glucosa Oxidasa	Glucosa Oxidasa
Rango de Medición	20-600 mg/dL	20-600 mg/dL
Mínimo de Muestra	1.0 μ L	4 μ L
Tiempo de Prueba	10 Segundos	4 Segundos
Memoria	300 registros	300 registros
Rango Hematocrito	30-55%	30-55%
Tipo de Muestra	Capilar, antebrazo y palma.	Capilar, antebrazo y palma.
Calibración	Chip codificador	Cada tira incluye código de calibración (NO REQUIERE CHIP)

Tiras reactivas On Call

Tiras: Registro Sanitario No. 0949R2012 SSA

ON CALL® PLUS Tiras Reactivas, son tiras reactivas para medir la Glucosa que proporcionan fiabilidad, máximo confort y perfecta gestión de la diabetes. Caja con 25 piezas.



Lancetas On Call

Registro Sanitario No. 0999R2012 SSA

Lanceta 30 G
Para punción capilar se colocan en el porta lancetas para obtener muestra de sangre capilar.
Caja con 100 piezas.



Disparador de lancetas ON CALL

Registro Sanitario No. 0999R2012 SSA

Dispositivo lanceta automática reutilizable, punta ajustable, permite la configuración precisa de la penetración de la lanceta para verificar los niveles de glucosa en la sangre no sólo en la yema de los dedos, sino también en la palma, el antebrazo y el brazo.



Tiras Mission® Ultra Colesterol

Registro Sanitario No. 1511R2018 SSA

- Tiras de prueba con una vida útil de 24 meses.
- Eyector de tiras que evita la contaminación .
- Almacenamiento a temperatura ambiente.

Caja con 25 Piezas



Tiras reactivas On Call Express

Registro Sanitario No. 2352R2015 SSA

ON CALL® EXPRESS Tiras Reactivas, son tiras reactivas para medir la Glucosa, que proporcionan fiabilidad, máximo confort y perfecta gestión de la diabetes. Caja con 50 piezas.





Medidor de Colesterol Ultra

Registro Sanitario No. 1322E2018 SSA

El sistema de monitoreo Ultra® de Mission® brinda resultados inmediatos de pruebas de colesterol total. Este medidor de mano fácil de usar ofrece resultados rápidos y confiables de los que pueden depender los profesionales de la salud.

Beneficios

- Tamaño de muestra pequeño de 4 µL.
- Resultados en tan solo 15 segundos.
- Precisión clínicamente comprobada.
- Pantalla grande de fácil lectura.
- Diseño compacto y ergonómico.
- 3 pasos simples: inserte la tira, aplique la muestra, lea los resultados.
- Tiras de prueba con una vida útil de 24 meses.
- El eyector de tiras evita el contacto con la tira usada.
- Almacenamiento a temperatura ambiente.
- Mejor precio del mercado.

Catálogo	Producto	Contenido
C111-5011	Colesterol Ultra Equipo Mission	 x1
G133-111	Tiras reactivas On Call Plus	 x50 (2 viales de 25)
G133-118	Tiras reactivas On Call	 x25
C131-5011	Tiras Mission Ultra Colesterol	 x25
G124-10A	Lancetas On Call	 x100
G124-11A	Disparador de Lancetas On Call	 x1
G113-111	Glucómetro On Call Plus	 x1
G115-11D	On Call Express	 x1
G133-10D	Tiras reactivas On Call Express	 x50

Eclipse A1c™ ApexBio

Medidor de Hemoglobina Glicosilada

Registro Sanitario No. 0123E2017 SSA

El Eclipse A1 C ofrece una modalidad rápida y fácil de medir HbA 1 C tanto en laboratorios de bajo y mediano volumen como en centros de atención al paciente. La Hemoglobina Glicosilada (HbA1c) se puede medir realizando tan solo 3 simples pasos a través de un equipo confiable certificado por el National Glycohemoglobin Standardization Protocol (NGSP). El equipo Eclipse A1 C emplea un método de inmunoensayo altamente específico que directamente mide la cantidad de HbA 1c en una pequeña muestra de 1 µL de sangre, evitando así la toma de muestra por venopunción al paciente. El resultado aparece tanto en formato NGSP e IFCC en una pantalla grande a color para una fácil interpretación junto con un estimado promedio de glucosa (eAG) para suplementar el resultado de HbA1c.

NUEVO



Beneficios

- Completamente automático.
- Tiempo de Prueba Rápido.
- Muestra simultáneamente 3 unidades.

Catálogo	Presentación
S54119	1 Equipo A1C POC Eclipse
S5640064	10 Cartuchos

Especificaciones Técnicas	
Método	Totalmente automático
Proceso	No requiere de pipeteo o mezclado de muestra
Valores	Muestra valores IFCC y NGSP con eAG (estimado promedio de Glucosa) en la misma pantalla Inmunoensayo, fotometría, turbidimetría
Rango de Medición	4-14% HbA 1 c
Volumen de Muestra	menor a 0.5 µL de sangre entera
Tiempo de reacción	6 minutos
Memoria	250 pruebas con fecha y hora
Dimensión	Diámetro: 244mm, Ancho: 162mm x Alto 95mm
Peso	1.2 kg

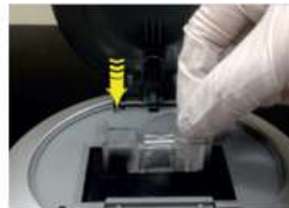
Procedimiento de Ensayo



- Recolecte 0.5 µL de muestra de sangre



- Introduzca el contenedor del reactivo en el cartucho de reacción



- Introduzca el cartucho en el compartimento



- Los resultados aparecerán en la pantalla

Química / Electrolitos

[Regresar a pagina de productos](#)



Selectra Pro S

Registro Sanitario No. 1213E2014 SSA

Sistema compacto con todas las funciones y rendimiento mejorado. El rendimiento es de hasta 133 pruebas fotométricas / hora y hasta 266 pruebas / hora con ISE.

Lo último en la serie Selectra Pro, Selectra Pros es nuestro sistema más compacto y completo con un rendimiento mejorado y la mejor interfaz de operador de su clase. Las nuevas características del sistema permiten mejoras significativas, que normalmente no se encuentran en los analizadores de mesa de trabajo. Las nuevas características del sistema permiten mejoras significativas, que normalmente no se encuentran en los analizadores de química BenchTop. Con acceso aleatorio y rendimiento típico de hasta 140 pruebas por hora, el sistema Selectra ProS es el caballo de batalla ideal de BenchTop para necesidades de pruebas primarias, STAT o de respaldo.

Este nuevo sistema ofrece un mantenimiento mínimo y un uso efectivo de los consumibles para reducir realmente los costos operativos.

Beneficios

- Analizador de química clínica completamente automático.
- Típicamente 140 pruebas fotométricas y electrolíticas por hora.
- Amplio menú de prueba.
- La mejor interfaz de operador en su clase.
- Capacidad de productividad y disminución de errores.
- Gestión automatizada de reactivos.
- Kit de mantenimiento Pro Active anual.



Selectra Pro M

Registro Sanitario No. 1211E2014 SSA

Estableciendo el nuevo estándar en la química BenchTop. El rendimiento es de hasta 180 pruebas fotométricas/ hora y hasta 360 pruebas / hora con ISE.

Selectra ProM ofrece un nuevo diseño compacto, con la mejor interfaz de operador en su clase. Las nuevas características del sistema permiten mejoras significativas de productividad y rendimiento que no suelen encontrarse en los analizadores de química BenchTop. Junto con un menú superior de reactivos líquidos estables listos para usar, el Selectra ProM proporciona una solución de química completamente integrada. El sistema Selectra ProM ejecuta hasta 266 pruebas por hora para atender a los laboratorios con necesidades de pruebas primarias, STAT o de respaldo. El sistema ofrece un mantenimiento mínimo y un uso efectivo de los consumibles para reducir realmente el costo operativo.

Beneficios

- Analizador de química clínica totalmente automático.
- Hasta 266 pruebas fotométricas y electrolíticas por hora.
- Amplio menú de prueba.
- La mejor interfaz de operador en su clase.
- Capacidad de productividad y disminución de errores.
- Gestión automatizada de reactivos.
- Kit de mantenimiento Pro Active anual.

Selectra Pro XL

Registro Sanitario No. 1212E2014 SSA

Sistema más productivo y completamente integrado en un nuevo diseño ergonómico. El rendimiento es de hasta 360 pruebas fotométricas / hora y hasta 540 pruebas / hora ISE.

Creado alrededor de las necesidades de nuestros clientes. El Selectra ProXL es el sistema Selectra Pro más productivo y con todas las funciones con un diseño ergonómico mejorado. Diseño actualizado con pantalla táctil integrada, refrigeración de reactivo peltier y módulo ISE optimizado interno para permitir una mayor productividad de laboratorio y reducir los errores. Junto con un menú superior de reactivos líquidos estables listos para usar, Selectra ProXL proporciona una solución química completamente integrada para ubicaciones de laboratorio de tamaño mediano.

El Selectra Pro-XL ejecuta hasta 450 pruebas por hora para atender a los laboratorios con necesidades de pruebas primarias, STAT o de respaldo. El sistema brinda un mantenimiento mínimo y un uso eficaz de los consumibles para minimizar el costo operativo.



Beneficios

- Analizador de química clínica totalmente automático.
- Hasta 450 pruebas fotométricas y electrolíticas por hora.
- Extenso menú de prueba.
- La mejor interfaz de operador en su tipo.
- Capacidad de productividad y disminución de errores.
- Gestión automatizada de reactivos.
- Kit de mantenimiento ProActive anual.

Microlab 300

El Microlab 300® Elitech Group es un verdadero analizador de química clínica semiautomático en todo su esplendor. Un sistema que está diseñado como un analizador de química clínica y no como un fotómetro estándar. Miles de usuarios han experimentado la fiabilidad probada y el alto rendimiento del Microlab en todo el mundo. Con un excelente desempeño para la mayoría de las aplicaciones. Bajos volúmenes, bajas concentraciones, turbidimétricos, el diseño óptico superior del Microlab 300 ofrece la exactitud que necesita y bajo condiciones de laboratorio.

Características

- Analizador semiautomatizado de química clínica.
- 60 pruebas programables.
- Amplio menú de prueba.
- Pantalla de tamaño completo y teclado qwerty.
- No hay tiempo de calentamiento.
- Fácil de entrenar, operar y mantener.
- Conexión de host bidireccional.
- Hasta 12 longitudes de onda programables.



Catálogo	Equipo	Contenido
6002-310	Microlab 300 - Analizador Semiautomático - ELITECH	 x1

Reactivos de Química Clínica



	Catálogo	Parámetro	Registro Sanitario
ALBUMIN	ALBU-0250	Dedicado ALBUMIN 12x20mL	1907R2015 SSA
	ALBU-0600	Abierto ALBUMIN BCG 2x125mL	1907R2015 SSA
	ALBU-0700	Abierto ALBUMIN BCG 4x250mL	1907R2015 SSA
ALT	ALSL-0250	Dedicado ALT/GPT 4+1 SL 8x25mL	1080R2014 SSA
	ALSL-0430	Abierto ALT/GPT 4+1 SL 4x62.5mL	1080R2014 SSA
	ALSL-0510	Abierto ALT/GPT 4+1 SL 5x125mL	1080R2014 SSA
AMYLASE	AMSL-0230	Dedicado AMYLASE SL 6x20mL	1084R2014 SSA
	AMSL-0390	Abierto AMYLASE SL 1x50mL	1084R2014 SSA
	AMSL-0400	AMYLASE SL 6x50mL	1084R2014 SSA
AST	ASSL-0250	Dedicado AST/GOT 4+1 SL 8x25mL	1083R2014 SSA
	ASSL-0430	Abierto AST/GOT 4+1 SL 4x62.5mL	1083R2014 SSA
	ASSL-0510	Abierto AST/GOT 4+1 SL 5x125mL	1083R2014 SSA
UREACTIVO	AUML-0250	Dedicado URIC ACID MONO SL 12x20mL	1081R2014 SSA
	AUML-0427	Abierto URIC ACID MONO SL 6x50mL + STD	1081R2014 SSA
	AUML-0507	Abierto URIC ACID MONO SL 6x100mL + STD	1081R2014 SSA
BILIRUBIN	BIDI-0250	Dedicado BILIRUBIN DIRECT 4+1 8x25mL	1079R2014 SSA
	BIDI-0600	Abierto BILIRUBIN DIRECT 4+1 2x125mL	1079R2014 SSA
	BITD-0600	Reactivo Abierto BILIRUBIN T&D 4+1 2x125mL	1079R2014 SSA
BITO	BITO-0250	Reactivo Dedicado BILIRUBIN TOTAL 4+1 8x25mL	1079R2014 SSA
	BITO-0600	Reactivo Abierto BILIRUBIN TOTAL 4+1 2x125mL	1079R2014 SSA
	BITO-0600	Reactivo Abierto BILIRUBIN TOTAL 4+1 2x125mL	1079R2014 SSA
CALCIUM	CALA-0250	Reactivo Dedicado CALCIUM ARSENAZO 12x20mL	1910R2015 SSA
	CALA-0600	Abierto CALCIUM ARSENAZO 2x125mL	1910R2015 SSA
	CHES-0053	Abierto Liofilizado CHOLINESTERASE 16x3mL	1157R2015 SSA
CLORO	CHLO-0250	Dedicado CHLORIDE 12x20mL	1908R2015 SSA
	CHLO-0600	Abierto CHLORIDE 2x125mL	1908R2015 SSA
	CHSL-0250	Dedicado CHOLESTEROL SL 12x20mL	1088R2014 SSA
CHOLESTEROL	CHSL-0507	Abierto CHOLESTEROL SL 6x100mL + STD	1088R2014 SSA
	CHSL-0707	Abierto CHOLESTEROL SL 4x250mL + STD	1088R2014 SSA
	CKSL-0230	Dedicado CK NAC SL 4x25mL	1089R2014 SSA
CK-NAC	CKSL-0430	Abierto CK NAC SL 4x62.5mL	1089R2014 SSA
	CMSL-0230	Dedicado CK-MB SL 4x25mL	1215R2014 SSA
	CMSL-0430	Abierto CK-MB SL 4x62.5mL	1215R2014 SSA
CK-MB	CRCO-0600	Abierto CREATININE JAFFE + STD	1199R2015 SSA
	CRCO-0700	Abierto CREATININE JAFFE + STD	1199R2015 SSA
	CRSL-0250	Dedicado CREATININE PAP SL 8x28mL	1082R2014 SSA
CREATININE	CRSL-0630	Abierto CREATININE PAP SL 2x133mL	1082R2014 SSA
	FEFE-0850	Dedicado IRON ENVOY 8x28.6mL + 8x8.7mL	2233R2016 SSA
	FEFE-0850	Dedicado IRON ENVOY 8x28.6mL + 8x8.7mL	2233R2016 SSA
GOT	GISL-0250	Dedicado GAMMA-GT PLUS SL 8x25mL	1914R2015 SSA
	GISL-0420	Abierto GAMMA-GT PLUS SL 4x62.5mL	1914R2015 SSA
	GPSL-0250	Dedicado GLUCOSE PAP SL 12x20mL	1086R2014 SSA
GLUCOSE	GPSL-0507	Abierto GLUCOSE PAP SL 6x100mL + STD	1086R2014 SSA
	GPSL-0707	Abierto GLUCOSE PAP SL 4x250mL + STD	1086R2014 SSA
	HBAC-0240	Abierto HbA1c 1x32mL	1076R2014 SSA
HDL	HDLL-0230	Dedicado CHOLESTEROL HDL SL 2G 4x28mL	1017R2014 SSA
	HDLL-0380	Abierto CHOLESTEROL HDL SL 2G 1x80mL	1017R2014 SSA
	HDLL-0390	Abierto CHOLESTEROL HDL SL 2G 3x80mL	1017R2014 SSA
HEMOGLOBIN	HEMO-0400	Abierto HEMOGLOBIN 1x50mL	1912R2015 SSA
	ICRP-0400	Abierto CRP IP 1x5mL + 2x25mL	0981R2015 SSA
	IHAP-0400	Abierto HAPTOGLOBIN IP 1x5mL + 2x25mL	1232R2015 SSA
PROTEÍNAS ESPECÍFICAS	IIGA-0400	Abierto IGA IP 1x5mL + 2x25mL	1133R2015 SSA
	IIGG-0400	Abierto IGG IP 1x5mL + 2x25mL	1133R2015 SSA
	IIGM-0400	Abierto IGM IP 1x5mL + 2x25mL	1133R2015 SSA
LACTATO	IMAL-0400	Abierto MICROALBUMIN IP 1x5mL + 2x25mL	1289R2015 SSA
	IORO-0400	Abierto OROSOMUCOID IP 1x5mL + 2x25mL	1161R2015 SSA
	IPAL-0400	Abierto PREALBUMIN IP 1x5mL + 2x25mL	1134R2015 SSA
LDL	LACT-0100	Abierto Liofilizado LACTATE 10x10mL	2232R2016 SSA
	LDLL-0230	Dedicado CHOLESTEROL LDL SL 2G 4x28mL	1085R2014 SSA
	LDLL-0380	Abierto CHOLESTEROL LDL SL 2G 1x80mL	1085R2014 SSA
LIPASA	LPSL-0230	Dedicado LDH-L SL 4x25mL	1216R2014 SSA

	Catálogo	Parámetro	Registro Sanitario
LDH	LLSL-0420	Abierto LDH-L SL 4x62.5mL	1216R2014 SSA
	LPSL-0230	Abierto LIPASE SL 4x5.6mL + 4x3.6mL	0072R2017 SSA
	PASL-0230	Dedicado ALP (DEA) SL 4x25mL	1906R2015 SSA
ALP	PASL-0420	Abierto ALP (DEA) SL 4x62.5mL	1906R2015 SSA
	PHOS-0230	Dedicado PHOSPHORUS 6x20mL	1911R2015 SSA
	PHOS-0600	Abierto PHOSPHORUS UV 2x125mL	1911R2015 SSA
PROB	PROB-0250	Dedicado TOTAL PROTEIN PLUS 12x20mL	1859R2015 SSA
	PROB-0600	Abierto TOTAL PROTEIN PLUS 2x125mL	1859R2015 SSA
	PROB-0700	Abierto TOTAL PROTEIN PLUS 4x250mL	1859R2015 SSA
MICRO P.	PRTU-0250	Dedicado MICROPROTEIN PLUS 12x20mL	1909R2015 SSA
	PRTU-0600	Abierto MICROPROTEIN PLUS 2x125mL	1909R2015 SSA
	TGML-0250	Dedicado TRIGLYCERIDES SL 12x20mL	1087R2014 SSA
TRIGLYCERIDES	TGML-0427	Abierto TRIGL MONO SL NEW 6x50mL + STD	1087R2014 SSA
	TGML-0517	Abierto TRIGL MONO SL NEW 6x100mL	1087R2014 SSA
	TGML-0707	Abierto TRIGL MONO SL NEW 4x250mL + STD	1087R2014 SSA

Equipos

Catálogo	Equipo
6003-500	Pros (O/PSID/ISE) con accesorios
6003-541	Pros (O/PSID) con accesorios
6003-542	Pros (O/ISE) con accesorios
6003-543	ProS (O) con accesorios
6003-404	ProM (O/PSID/ISE) con accesorios
6003-405	ProM (O/PSID) con accesorios
6003-406	ProM (O/ISE) con accesorios
6003-407	ProM (O) con accesorios
6003-702	ProXL (O/PSID/ISE) con accesorios
6003-703	ProXL (O/PSID) con accesorios

Calibradores

Catálogo	Descripción	Registro Sanitario
CALI-0550	ELICAL 2 Multiparametric 4 x 3 mL	1018R2014 SSA
HDLL-0011	CHOLESTEROL HDL 1 x 1 mL	1017R2014 SSA
HDLL-0041	CHOLESTEROL HDL 4 x 1 mL	1017R2014 SSA
LDLL-0011	CHOLESTEROL LDL 1 x 1 mL	1085R2014 SSA
LDLL-0041	CHOLESTEROL LDL 4 x 1 mL	1085R2014 SSA

Controles

Catálogo	Descripción	Registro Sanitario
CONT-0060	ELITROL I Multiparametric 10 x 5 mL	1077R2014 SSA
CONT-0160	ELITROL II Multiparametric 10 x 5 mL	1077R2014 SSA
CKMB-0900	CK-MB 4 x 3 mL	1215R2014 SSA

Calibradores y controles de Proteínas específicas

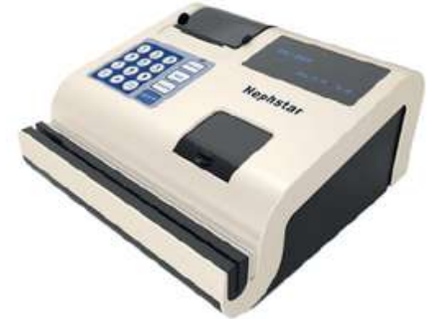
Catálogo	Descripción	Registro Sanitario
ICRP-0043	CRP CALIBRATOR SET 5 levels x 1 mL	0981R2015 SSA
ICRP-0046	CRP CONTROL I 2 x 1 mL	0981R2015 SSA
ICRP-0047	CRP CONTROL II 2 x 1 mL	0981R2015 SSA
HBAC-0043	HbA1c CALIBRATOR SET 4 x 0.5 mL	1076R2014 SSA
HBAC-0049	HbA1c CONTROL LOW/HIGH 2 x 0.5 mL/2 x 0.5 mL	1076R2014 SSA
IMAL-0043	MICROALBUMIN (URINE) CALIBRATOR SET 5 levels x 1 mL	1289R2015 SSA
IMAL-0046	MICROALBUMIN (URINE) CONTROL I 2 x 1 mL	1289R2015 SSA
IMAL-0047	MICROALBUMIN (URINE) CONTROL II 2 x 1 mL	1289R2015 SSA
IPRO-0043	PROTEIN CALIBRATOR SET 5 levels x 1 mL	1015R2015 SSA

Nefelometría

Analizador de Proteínas Nephstar

Registro Sanitario No. 1008E2018 SSA

El equipo Nephstar es un analizador de proteínas específicas semi automatizado que utiliza el principio de nefelometría para la determinación cuantitativa de proteínas en muestras de sangre u orina, en el cual puedes obtener resultados en 3 minutos. El sistema NEPHSTAR es un analizador nefelométrico de mesa para mediciones cuantitativas rápidas de proteínas específicas en muestras de sangre, suero y orina.



Catálogo	Equipo	Contenido
NS100	Analizador NEPHSTAR	 x1

Catálogo	Descripción	Presentación	Rangos	Registro Sanitario
DK023	Factor Reumatoide RF	 x50	20-300 UI/mL	0661R2020 SSA
DK025	PCR Ultrasensible	 x50	0.25-18 mg/L	0699R2020 SSA
DK004	IgG Kit	 x50	2.0-25 g/L	1007R2018 SSA
DK001	IgA Kit	 x50	0.25-5.0 g/L	0969R2018 SSA
DK009	IgM Kit	 x50	0.25-4.5 g/L	0970R2018 SSA
DK033	Complemento C3	 x50	0.2-4.5 g/L	0659R2020 SSA
DK034	Complemento C4	 x50	0.07-2.0 g/L	0700R2020 SSA
DK021	ASO Kit	 x50	50-600 UI/mL	0945R2018 SSA
DK022	PCR Kit	 x50	2.0-150 mg/L	0952R2018 SSA
DK066	Cistatina C Kit	 x50	0.4-7.5 mg/L	1009R2018 SSA
DK065	Dimero D Kit	 x50	0.3-15 mg/L	0926R2018 SSA
DK071	HbA1c	 x25	3-15 %	0962R2018 SSA
DK062	β2 Microglobulina	 x25	0.5-12 mg/L	1006R2018 SSA

Proteína de Fase Aguda

β PCR en Sangre	1.0 ~ 350 mg/L
PCR Ultra Sensible	0.25 ~ 18 mg/L
β PCR	2.0 ~ 150 mg/L
Haptoglobina	0.2 ~ 3.5 mg/L
Transferrina	0.3 ~ 6.0 mg/L
Ceruloplastina	0.1 ~ 2.5 mg/L
α1 Anti Trispsina	0.3 ~ 2.5 mg/L
α1 Glicoproteína Ácida	0.3 ~ 4.0 mg/L

Proteína de Fase Aguda

β Microalbumina	10 ~ 220 mg/L
β2 Microglobulina	0.5 ~ 12 mg/L
β Cistatina C	0.4 ~ 7.5 mg/L
α2 Macroglobulina	0.35 ~ 7.0 mg/L

Enfermedades Cardiovasculares

Albumina	6 ~ 120 mg/L
Prealbumina	0.05 ~ 1.3 mg/L
ApoA1	0.25 ~ 4.0 mg/L
ApoB	0.25 ~ 4.0 mg/L
Antitrombina III	0.06 ~ 0.75 mg/L
Dimero-D	0.3 ~ 15 mg/L

Enfermedades Cardiovasculares

β HbA1c	3% ~ 15%
---------	----------

Proteína de Fase Aguda

β IgA	0.25 ~ 5.0 g/L
β IgG	2.0 ~ 25 g/L
β IgM	0.25 ~ 4.5 g/L
β C3	0.2 ~ 4.5 g/L
β C4	0.07 ~ 2.0 g/L
β ASO	50 ~ 600 g/L
β RF	20 ~ 300 g/L
C1 - Inactivador	0.06 ~ 1.0 g/L
Cadena Livianas Lambda	1.0 ~ 12 g/L
Cadena Livianas Kappa	0.7 ~ 7.0 g/L

Hematología

[Regresar a pagina de productos](#)

Contadores Hematológicos



Los analizadores Swelab Alfa Plus combinan una confiabilidad inigualable con una máxima facilidad de operación. Rápidos y fáciles de usar, sus resultados altamente precisos están respaldados por un monitoreo de calidad incorporado y un mantenimiento bajo del instrumento. Además ofrece una solución completa del sistema ya que incluye instrumentos, reactivos y materiales de control de calidad, garantizando un rendimiento excepcional una y otra vez.



Registro Sanitario No. 1033E2016 SSA

Múltiples modelos para todas las necesidades de laboratorio, incluida la exclusiva muestra "walk-away"

Características Técnicas

- ✓ Pantalla táctil 7 pulgadas a Color.
- ✓ Software de control de calidad (QC).
- ✓ Parámetros de 16 a 22.
- ✓ Limpiezas automáticas por Software.
- ✓ Salida de impresora.
- ✓ Lector de código de barras externo.
- ✓ Válvula de corte libre de mantenimiento.
- ✓ Software incluye Gráficas Levey-Jennings y Xb.
- ✓ Capacidad de hasta 50'000 muestras en memoria.
- ✓ Dispositivo de Pre-dilución.
- ✓ Usa solo 2 reactivos para el análisis (Lisante y Diluyente).
- ✓ Manda los resultados en PDF o Excel a USB.

Especificaciones de los Parámetros

22 Parámetros disponibles: WBC, LYMa, MIDa, GRANa, LYM%, MIO%, GRAN%, RBC, MCV, HCT, PLT, 3MPV, HGB, MCH, MCHC, RDW%, RDW, PCT, PDW%, PDWa, P-LCR, P-LCC

AlfaDiluent Registro Sanitario No. 1184R2008 SSA
AlfaLyse Lisante Registro Sanitario No. 1189R2008 SSA

Catálogo	Equipo	Contenido
1420041	SWELAB - Alfa Plus Basic	
1420042	SWELAB - Alfa Plus Standard	
1420044	SWELAB - Alfa Plus Cap Piercer	
1420046	SWELAB - Alfa Plus Auto Sampler	 x1
501-208	AlfaDiluent Diluyente 1x20L (1504124)	
501-207	AlfaLyse Lisante 1x5 (1504125)	 x1
502-012	Con-Diff Tri-Level 3x2x4.5 mL	 x1
502-018	Cal Calibrador 1x3mL	 x1
501-036	Cleaning Kit de Limpieza 3x450mL - BOULE	

Los analizadores de hematología Swelab Alfa Plus combinan una confiabilidad inigualable con la máxima facilidad de operación. Rápidos y fáciles de usar, sus resultados altamente precisos están respaldados por un monitoreo de calidad incorporado y un bajo mantenimiento del instrumento. Además, una solución de sistema completa que incluye instrumentos, reactivos y materiales de control de calidad garantiza un rendimiento excepcional una y otra vez.



Analizadores Swelab



Alfa Plus Basic Swelab

Registro Sanitario No. 1033E2016 SSA

Incluso el modelo básico incluye tecnología de válvula de corte.

Es un contador hematológico de avanzada tecnología a un precio asequible. Con muchos de los atributos de los otros modelos Alfa, también ofrece alta velocidad y pantalla táctil con interfaz de usuario muy fácil de usar. Esta nueva versión ofrece además conectividad mejorada, un puerto USB frontal y permite exportar resultados en formato PDF y Excel a una USB.



Alfa Plus Standard Swelab

Registro Sanitario No. 1033E2016 SSA

El mezclador de cinco muestras es ideal para consultorios médicos y pequeños laboratorios.

Swelab Alfa Plus Standard es el analizador de laboratorios principales que prioriza los resultados de calidad de un sistema de hematología de calidad. La interfaz BCD inteligente se inicia y administra las muestras de control en segundos. Alfa Standard también viene con un mezclador incorporado. Gracias al exclusivo adaptador MCI, se puede hacer un análisis de sangre completo a partir de una sola gota de sangre.



Alfa Plus Cap Piercer Swelab

Registro Sanitario No. 1033E2016 SSA

El muestreo de tubos cerrados minimiza los riesgos de la sangre contaminada.

Swelab Alfa Plus Cap Piercer tiene características similares a las del modelo estándar, pero el mezclador incorporado se reemplaza por un dispositivo automático de perforación de tapones. Esta adición sella el sistema y ayuda a proteger al operador de la exposición a riesgos biológicos. Si es necesario, también se puede incorporar un lector de códigos de barras automático para escanear códigos de tubos.



Alfa Plus AutoSampler

Registro Sanitario No. 1033E2016 SSA

Hasta 2 x 20 muestras. Sólo carga y aléjate.

Swelab Alfa Plus Cap Piercer tiene características similares a las del modelo estándar, pero el mezclador incorporado se reemplaza por un dispositivo automático de perforación de tapones. Esta adición sella el sistema y ayuda a proteger al operador de la exposición a riesgos biológicos. Si es necesario, también se puede incorporar un lector de códigos de barras automático para escanear códigos de tubos.

Catálogo	BASIC	STANDARD	CAP	AUTOSAMPLER
Capacidad de procesamiento de 60 muestras/hora	✓	✓	✓	✓
Adaptador de micropipetas (MPA)		✓	✓	✓
Válvula de corte libre de mantenimiento	✓	✓	✓	✓
Modo de predilución	✓	✓	✓	✓
Dispositivo de perforación del casquillo			✓	✓
Automuestreador				✓
Pistola lectora de código de barras externa				✓
Pantalla táctil	✓	✓	✓	✓
Dispositivo microcapilar (MCI)	✓	✓	✓	✓
Software de control de calidad (QC)		✓	✓	✓
Mezclador de tubo	✓	✓	✓	✓
Perforación de tapón		✓		✓
Muestreo automático (auto-sampler)			✓	✓



Analizador de Hematología de 5 Partes

Registro Sanitario No. 0453E2012 SSA

El Analizador Quintus es la combinación de un instrumento de alta calidad con soluciones innovadoras y confiables. Quintus reúne un instrumento de alta calidad, reactivos fáciles de manejar y una interfaz de gran formato y fácil de usar. Es un sistema hematológico completo de 5 partes que ofrece resultados de CBC precisos y confiables con la opción de automatización de ahorro de trabajo. Al proporcionar resultados de 26 parámetros, incluido el diferencial de 5 partes utilizando el método óptico basado en láser.

Características

- Autocargador.
- Entrada de tubo único.
- Válvula de corte.
- Pantalla táctil grande.



Características Técnicas

Principio de medición	Análisis diferencial, rayo láser e Impedancia
Parámetros a determinar, 24 con 5 partes diferenciales	WBC, LYM, MONO, NEU, EOS, BASO, LYM%, MONO%, NEU%, EOS%, BASO%, RBC, HCT, MCV, RDWsd, RDWcv, HGB, MCH, MCHC, PLT, PCT, MPV, PDWsd, PDWc
Capacidad de procesamiento	60 muestras por hora
Volumen de muestra	Máximo 120 µl
Control de calidad integrado	Los controles se ingresan por código de barras
Gráficos de Levey-Jennings	
Automuestreador y perforador automático del tapón	Capacidad para 100 muestras
Utiliza 3 Reactivos:	Diluyente Lisante Stopper
Mantenimiento	Mínimo por parte del usuario
Fácil uso	

Reactivos

Registro Sanitario No. 0455R2012 SSA

Solo se necesitan tres reactivos para operar Quintus (Diluent, Lyse * y Stopper}, con una vida útil de hasta 24 meses. Esto simplifica enormemente el manejo, la logística y ayuda a reducir los costos de funcionamiento.



Catálogo	Presentación	Descripción	Registro Sanitario
1600001	Equipos	BOULE QUINTUS Contador Hematológico de 5 Partes	1033E2017 SSA
1091348	Accesorios	Autoloader Módulo Autocargador	1033E2017 SSA
501-291	Reactivos	BOULE QUINTUS 5-Part Lyse Lisante 1x5L	0455R2012 SSA
501-292	Reactivos	BOULE QUINTUS 5-Part Diluent Diluyente 1x20L	0455R2012 SSA
501-350	Reactivos	BOULE QUINTUS 5-Part Stopper 1x1L	0455R2012 SSA
502-116	Calibradores	Calibrador Hematológico 1x3mL	0455R2012 SSA
502-115	Controles	BOULE QUINTUS Control Hematológico Tri-Level 3x2x3mL	0455R2012 SSA
1504385	Consumibles	Solución Limpiadora de Hipoclorito 4% 100mL	

HPLC

[Regresar a pagina de productos](#)

N6SP 

Analizador de glucohemoglobina ADAMS A1c HA-8180V

arkray

Registro Sanitario No. 3097E2013 SSA

El ADAMS A1c, HA-8180 es un analizador de glucohemoglobina totalmente automático (HbA1c) basado en HPLC (High Performance Liquid Chromatography, cromatografía de líquidos de alto rendimiento). La HbA1c es un parámetro excelente para controlar la glucemia a largo plazo en pacientes que padecen diabetes mellitus.

Beneficios

- Alta velocidad y calidad superior
- 2 modos: Modo variante y Modo rápido
- Impresora térmica integrada
- Medición de alta precisión

Catálogo	Producto	Presentación
34109	ADAMS A1c HA-8180 V	 x1

N6SP 

Analizador de glucohemoglobina ADAMS A1c Lite HA-8380V

arkray

Registro Sanitario No. 0169E2016 SSA

El ADAMS A1c Lite, HA-8380V es un analizador de glucohemoglobina compacto y rápido y altamente eficaz, basado en HPLC (High Performance Liquid Chromatography, cromatografía de líquidos de alto rendimiento).

La HbA1c es un parámetro excelente para controlar la glucemia a largo plazo en pacientes que padecen diabetes mellitus.

- El resultado de medición incluye información de cada pico y cromatograma
- El resultado se muestra en las unidades de IFCCy NGSP
- Medición de gran velocidad: solo 48 s/prueba para el modo Rápido y 90 s/prueba para el modo Variante
- Fácil cambio de modo.
- Medición por medio de columna de HPLC (Cromatografía Líquida de Alto Rendimiento)

Catálogo	Producto	Presentación
101622	ADAMS A1c Lite HA-8380 V	 x1

Uroanálisis

[Regresar a pagina de productos](#)

Pruebas de Uroanálisis en Tira

Tiras de Microalbuminuria

Registro Sanitario No. 0004R2017 SSA

Tira de Uroanálisis para la detección cualitativa y semi-cualitativa de Creatinina/Albúmina a bajas concentraciones también conocidas como Microalbúmina en orina. Las tiras de Microalbuminuria están destinadas al uso en laboratorios como herramienta de apoyo al diagnóstico de enfermedades de tipo renal, diabetes, hipertensión y como indicador de enfermedad cardiovascular subclínica, entre otros.



Tiras Reactivas de 10 y 11 Parámetros

Registro Sanitario No. 0004R2017 SSA

Las tiras multiparamétricas de Uroanálisis son una de las herramientas de diagnóstico clínico con mayor aplicación para conocer el estado de salud del paciente. La prueba de Tiras Reactivas de Uroanálisis puede ser utilizada en la evaluación general de la salud, ayuda en el diagnóstico y monitoreo de enfermedades metabólicas o sistémicas que afectan el funcionamiento del riñón, desórdenes endocrinos y enfermedades en las vías urinarias.



Analizadores para Tiras de Uroanálisis

Analizador U500

Registro Sanitario No. 1641E2017 SSA

- Permite analizar hasta 500 pruebas por hora para volúmenes grandes de examen.
- Precisión profesional equivalente a los líderes del mercado.
- Detección y almacenamiento automáticos para mayor eficiencia.
- Pantalla touch que ofrece un menú simple de navegación.
- Diseño único de bandejas y desperdicios automático para reducir labores manuales.
- Almacena hasta 2,000 registros automáticamente, además de señalar cualquier resultado anormal.
- Capaz de imprimir resultados en papel autoadhesivo para un manejo fácil y rápido de registros.



Analizador Mission U120 Ultra

Registro Sanitario No. 2055E2018 SSA

- Permite analizar hasta 120 pruebas por hora en modo de prueba continuo.
- Pantalla LCD touch a color para una navegación más sencilla.
- Almacenamiento de más de 2000 resultados.
- Posibilidad de seleccionar temporizador.
- Preciso y eficiente.
- Avanzado sensor de imagen que asegura lecturas más precisas.
- Posibilidad de editar los resultados anormales.
- Transmisión inmediata de datos a través de bluetooth, LAN o WLAN.
- Posibilidad de actualizar el software con una tarjeta SD o una unidad flash



Catálogo	Producto	Presentación
U031-021	Tiras de Microalbuminuria	 x25
U031-101	Tiras de Uroanálisis (10 parámetros)	 x100
U031-111*	Tiras de Uroanálisis (11 parámetros)	 x100
U211-101	Analizador U500	 x1
U114-101b	Analizador U120 ultra	 x1



Uro-dipcheck 400e

Registro Sanitario No. 0908E2017 SSA



El Erba Uro-dipcheck 400e es un analizador de orina automatizado que ofrece una medición rápida, precisa y objetiva de los parámetros de orina requeridos por los laboratorios clínicos. Tiene un rendimiento de hasta 400 tiras / hora y pantalla táctil con opción de múltiples idiomas. La evaluación de la orina con el lector Uro-dipcheck 400e ayuda a eliminar cualquier interpretación subjetiva de la reacción de color de las almohadillas de diagnóstico.

Características

- Ofrece mediciones rápidas, precisas y objetivas de los parámetros de orina requeridos por los laboratorios clínicos.
- De fácil operación.
- Pantalla sensible al tacto.
- Software en español.
- Dos longitudes de onda.
- Medición por LEO y 1 detector de color.
- Capacidad de procesamiento de hasta 400 tiras/hr.
- Cuenta con opción de conectar teclado o lector de código de barras externo.
- Con conector de interfaz estándar RS232.



Uro-dipcheck 240e

Registro Sanitario No. 0910E2017 SSA



El Erba Uro-dipcheck 240e es un analizador de orina automatizado. Eficaz y poderosa herramienta para el análisis de la orina tiene la característica única de sincronización inteligente para realizar pruebas eficientes con la posibilidad de probar hasta 240 tiras por hora. Está diseñado para laboratorios, ambulancias de médicos generales, médicos de familia y especialistas. La evaluación de la muestra de orina con el lector Uro-dipcheck 240e ayuda a eliminar cualquier interpretación subjetiva de la reacción de color de las almohadillas de diagnóstico y, por lo tanto, contribuye notablemente al diagnóstico correcto del paciente.

Características

- Una solución efectiva y poderosa para el análisis de muestras de orina.
- Ayuda a eliminar cualquier interpretación subjetiva de reacción de color de las almohadillas de diagnóstico.
- Software en Español.
- Capacidad de procesamiento de hasta 240 tiras/hr.
- Cuenta con opción de conectar teclado o lector de código de barras externo.

Catálogo	Equipo	Contenido
INS00034	Uro-Dipcheck 240e	 x1
INS00035	Uro-Dipcheck 400e Analizador	 x1

Uroanálisis

URODIP 10e

Registro Sanitario No. 0946R2017 SSA



Tiras de orina de 10 parámetros para el diagnóstico de los análisis semicuantitativos. 100% confiables poseen una almohadilla de control y espacio ideal entre cada parámetro para una lectura acertada.

- Glucosa
- pH
- Bilirrubina
- Urobilinógeno
- Proteínas
- Nitritos
- Gravedad Específica
- Leucocitos
- Cetonas
- Sangre



MicroalbuPHAN® LAURA

Registro Sanitario No. 1916R2017 SSA



Las tiras reactivas MicroalbuPHAN® y MicroalbuPHAN® LAURA están destinadas a la determinación semicuantitativa de albúmina y creatinina en orina y se puede usar para el examen de microalbuminuria. Los resultados positivos deben ser confirmados por métodos cuantitativos.



URINORM

Registro Sanitario No. 2745R2017 SSA



El control de orina URINORM está diseñado para la verificación y confirmación de la precisión y exactitud de las tiras de diagnóstico PHAN (Uro-dip 10 e), así como los analizadores de orina LAURA, LAURA Smart, Uro-dipcheck 240e / Uro-dipcheck 400e, LAURA XL, Comfort y LAURA M (para la evaluación visual y objetiva)



Catálogo	Parámetro	Contenido
URPH0021	Uro-Dip 10e Tiras Reactivas para Orina 10p	 x100
10010262	ALB/Creat.	 x50
10010262	URINORM Control de calidad para análisis en muestras de orina	 x6

Pruebas de Látex

[Regresar a pagina de productos](#)

Pruebas de Látex

Pruebas en Látex

Las pruebas de aglutinación en látex que ofrece Kabla son un método de laboratorio para examinar ciertos anticuerpos o antígenos en una variedad de fluidos corporales, como la saliva, la orina, el líquido cefalorraquídeo o la sangre.

Immuno LEX ASO

Registro Sanitario No. 2184R2016 SSA

Antiestreptolisina O ASO
Prueba de aglutinación en látex para la determinación de anticuerpos de Antiestreptolisina O en suero.



Detector LEX RPR

Registro Sanitario No. 0826R2017 SSA

Prueba de aglutinación en látex para determinación cualitativa y semicuantitativa de Treponema pallidum (Sífilis) en suero y plasma.



Immuno - SLE Lupus Eritematoso

Registro sanitario: 1651R2016 SSA

IMMUNO-SLE es un kit rápido de la aglutinación por látex para la detección presuntiva del Lupus Eritematoso Sistémico (SLE) en suero humano por la detección y la cuantificación de los factores de los anti-nucleoproteínas del suero.



Rosa de Bengala

Registro sanitario: 2295R2018 SSA

Rose Bengal es una prueba de aglutinación en portaobjetos para la detección cualitativa y semicuantitativa de anticuerpos anti-Brucella en suero humano y animal. La suspensión bacteriana teñida se aglutina cuando se mezcla con muestras que contienen anticuerpos IgG o IgM específicos presentes en la muestra del paciente. El kit está diseñado para proporcionar 50 pruebas con 1 prueba (5 mL) y 2 controles positivo y negativo .



Catálogo	Parámetros	Presentación
ASO-50	Immuno-ASO	 x50
ASO-100	Immuno-ASO	 x100
RPR-100NC	Immuno-RPR s/controles	 x100
SLE-50C	Immuno-SLE	 x50
155050A	Anti-Brucella en suero	 x50

Antígenos Febriles Lorne

Registro Sanitario No. 0344R2020 SSA

Los antígenos febriles teñidos de Lorne son para la detección de ciertos patógenos de Salmonella, Richettsiae y Brucellae. Los antígenos son suspensiones de bacterias muertas, teñidas para mejorar la lectura de las pruebas de aglutinación. Los antígenos teñidos de azul son específicos de los antígenos somáticos «O» y los antígenos teñidos de rojo son específicos de los antígenos flagelares «H». Las suspensiones de Proteus Ox2, Ox19 y OxK se utilizan para detectar anticuerpos contra rickettsias.



Catálogo	Descripción	Presentación
532040A	Reactivos de agrupación de sangre	1 Kit con 100 pruebas

Sueros hemoclasificadores

Reactivos de agrupación de sangre Lorne



Cada reactivo es suministrado con dilución óptima para utilizarse con todas las técnicas recomendadas sin necesidad de dilución o adiciones posteriores.

Anti -A, B Monoclonal

Registro Sanitario No. 2579R2018 SSA

Los reactivos de agrupación en sangre IgO ABO monoclonal de Lorne contienen anticuerpos monoclonales murinos diluidos en un tampón de fosfato que contiene cloruro de sodio, EDTA y albúmina bovina. Suero hemoclasificador de grupo sanguíneo en presentación de 10 ml, preparado a partir de anticuerpos monoclonales murinos para proveer un test cualitativo específico en la detección de antígeno "A" y "B" en sangre humana.



Anti-A Monoclonal

Registro Sanitario No. 2579R2018 SSA

Suero hemoclasificador de grupo sanguíneo en presentación de 10 ml, preparado a partir de anticuerpos monoclonales murinos para proveer un test cualitativo específico en la detección de antígeno "A" en sangre humana.



Anti-B Monoclonal

Registro Sanitario No. 2579R2018 SSA

Suero hemoclasificador de grupo sanguíneo en presentación de 10 ml, preparado a partir de anticuerpos monoclonales murinos para proveer un test cualitativo específico en la detección de antígeno "B" en sangre humana.



Anti-D Duoclone Monoclonal

Registro Sanitario No. 2579R2018 SSA

El reactivo de agrupación sanguínea Lorne Monoclonal Anti-D DuoClone es un reactivo mezclado bajo en proteínas que contiene IgM monoclonal humana e IgG Anti-D, diluido en un tampón fosfato que contiene cloruro de sodio, albúmina bovina y potenciadores macromoleculares.



Catálogo	Equipo	Contenido
620010	Suero Anti-A, B Monoclonal Frasco 10 ml.	 x1
600010	Suero Anti-A Monoclonal Frasco 10 ml.	 x1
610010	Suero Anti-B Monoclonal Frasco 10 ml.	 x1
740010	Suero Anti-D Duoclone Monoclonal Frasco 10 ml.	 x1

Elisas

[Regresar a pagina de productos](#)

Pruebas de Elisa Enfermedades Infecciosas

ELISA classic *virion\serion*



SERION ELISA clásico son inmunoensayos cuantitativos y cualitativos para la detección de anticuerpos humanos en suero, plasma y líquido cefalorraquídeo en caso necesario contra antígenos específicos de bacterias, virus, hongos o parásitos para ayudar en el diagnóstico de enfermedades infecciosas.

Características

- Todos los kits son cuantitativos y tienen el mismo protocolo de trabajo.
- Estandarización con patrones internacionales (WHO, Inst. Koch, entre otros.) UI/ml.
- Cuantificación exacta mediante la función de 4 parámetros 4PL.
- Económico: un punto de calibración.
- Microtiras individuales y fraccionables.
- Cada tira identificada con nombre del patógeno y tipo de anticuerpo.
- Reactivos listos para usar, coloreados y con código de barras.

Reactivos

	Catálogo	Parámetro	Presentación	Registro Sanitario	
	Z200	Rf-Absorbent 20ml			
Chlamydia	ESR1371A	Chlamydia pneumoniae IgA Kit		1605R2017 SSA	
	ESR1371G	Chlamydia pneumoniae IgG Kit		1605R2017 SSA	
	ESR1371M	Chlamydia pneumoniae IgM Kit		1605R2017 SSA	
	ESR1372A	Chlamydia trachomatis IgA Kit		1696R2017 SSA	
	ESR1372G	Chlamydia trachomatis IgG Kit		1696R2017 SSA	
	ESR1372M	Chlamydia trachomatis IgM Kit		1696R2017 SSA	
EBV	ESR1361G	Epstein-Barr Virus (EBV) VCA IgG Kit		1606R2017 SSA	
	ESR1361M	Epstein-Barr Virus (EBV) VCA IgM Kit		1606R2017 SSA	
H. Pylori	ESR118A	Helicobacter pylori IgA Kit		1158R2017 SSA	
	ESR118G	Helicobacter pylori IgG Kit		1158R2017 SSA	
	ESR118M	Helicobacter pylori IgM Kit		1158R2017 SSA	
Mycoplasma Leptospira	ESR125G	Leptospira IgG Kit		0935R2017 SSA	
	ESR125M	Leptospira IgM Kit		0935R2017 SSA	
	ESR127A	Mycoplasma pneumoniae IgA Kit		1154R2017 SSA	
	ESR127G	Mycoplasma pneumoniae IgG Kit		1154R2017 SSA	
	ESR127M	Mycoplasma pneumoniae IgM Kit		1154R2017 SSA	
Torch	B109AVID	Cytomegalovirus (CMV) Avidity Reagent		1528R2017 SSA	
	ESR109G	Cytomegalovirus (CMV) IgG Kit		1528R2017 SSA	
	ESR109M	Cytomegalovirus (CMV) IgM Kit		1528R2017 SSA	
	ESR1051G	Herpes simplex Virus (HSV) 1 IgG Kit		1156R2017 SSA	
	ESR1051M	Herpes simplex Virus (HSV) 1 IgM Kit		1156R2017 SSA	
	ESR1052G	Herpes simplex Virus (HSV) 2 IgG Kit		1156R2017 SSA	
	ESR1052M	Herpes simplex Virus (HSV) 2 IgM Kit		1156R2017 SSA	
	ESR105A	Herpes simplex Virus (HSV) 1+2 IgA Kit		1157R2017 SSA	
	ESR105G	Herpes simplex Virus (HSV) 1+2 IgG Kit		1157R2017 SSA	
	ESR105M	Herpes simplex Virus (HSV) 1+2 IgM Kit		1157R2017 SSA	
		B129AVID	Rubella Virus Avidity Reagent		1160R2017 SSA
		ESR129G	Rubella Virus IgG Kit		1160R2017 SSA
	ESR129M	Rubella Virus IgM Kit		1160R2017 SSA	
Tropical	B110AVID	Toxoplasma gondii Avidity Reagent		1155R2017 SSA	
	ESR110G	Toxoplasma gondii IgG Kit		1155R2017 SSA	
	ESR110M	Toxoplasma gondii IgM Kit		1155R2017 SSA	
	ESR114G	Dengue Virus IgG Kit		1159R2017 SSA	
	ESR114M	Dengue Virus IgM Kit		1159R2017 SSA	



Controles Disponibles

	Catálogo	Parámetro	Presentación	Registro Sanitario
Tropical	BC114G	Dengue Virus IgG 1x3mL		1159R2017 SSA
	BC114M	Dengue Virus IgM 1x3mL		1159R2017 SSA
H. Pylori	BC118A	Helicobacter pylori IgA 1x3mL		1158R2017 SSA
	BC118G	Helicobacter pylori IgG 1x3mL		1158R2017 SSA
	BC118M	Helicobacter pylori IgM 1x3mL		1158R2017 SSA
Herpes	BC1051G	Herpes simplex Virus 1 IgG 1x3mL		1156R2017 SSA
	BC1051M	Herpes simplex Virus 1 IgM 1x3mL		1156R2017 SSA
	BC105A	Herpes simplex Virus 1+2 IgA 1x3mL		1157R2017 SSA
	BC105G	Herpes simplex Virus 1+2 IgG 1x3mL		1157R2017 SSA
	BC105M	Herpes simplex Virus 1+2 IgM 1x3mL		1157R2017 SSA
Leptospira	BC125G	Leptospira IgG 1x3mL		0935R2017 SSA
	BC125M	Leptospira IgM 1x3mL		0935R2017 SSA
Mycoplasma	BC127A	Mycoplasma pneumoniae IgA 1x3mL		1154R2017 SSA
	BC127G	Mycoplasma pneumoniae IgG 1x3mL		1154R2017 SSA
	BC127M	Mycoplasma pneumoniae IgM 1x3mL		1154R2017 SSA
Rubella	BC129G	Rubella Virus IgG 1x3mL		1160R2017 SSA
	BC129M	Rubella Virus IgM 1x3mL		1160R2017 SSA
Toxo	BC110G	Toxoplasma gondii IgG 1x3mL		1155R2017 SSA
	BC110M	Toxoplasma gondii IgM 1x3mL		1155R2017 SSA



Immunomat™ virion\serion

Registro Sanitario No. 1750E2017 SSA

El Immunomat™ es un autómata de sobremesa de 4 placas con sistema de pipeteo integrado, transportador de placas, lavadora ELISA y lector. Cuatro posiciones de placa e incubadoras con función de agitación para garantizar una carga de trabajo eficiente del instrumento que permite el procesamiento de hasta siete placas de microtitulación.

Características

- 4 placas (máximo 7).
- Procesa hasta 16 parámetros por placa.
- Función de multi-dispensado.
- 4 cámaras de incubación/agitación independientes.
- Función de recarga de muestras, reactivos y placas.
- Lector de código de barras 2D para certificados de control de calidad y parámetros.
- Identificación de muestras, reactivos y placas mediante código de barras.
- Detección de coágulos y eliminación de burbujas.
- Reportes por paciente o parámetro.
- Sensor de niveles de líquidos con alarma.
- Conexión bidireccional vía interfaz ASTM.

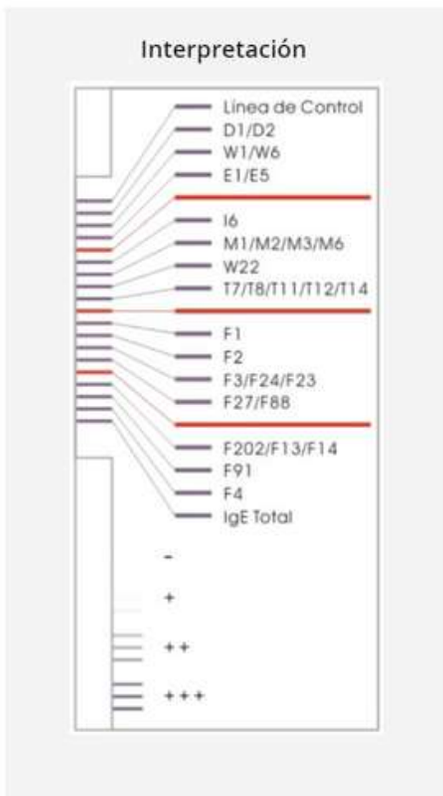


Catálogo	Presentación	Descripción
VT020	Equipo	Immunomat Analizador ELISA (4PL)

Inmunoblot

[Regresar a pagina de productos](#)

Pruebas de Elisa Panel de Alergias



Foresight Allergen Test Kit



Registro Sanitario No. 1429R2016 SSA

El Kit de Alergias Foresight es un ensayo de Inmuno transferencia (Immunoblot) que determina de manera cualitativa la presencia de IgE específica en suero humano. La IgE es un anticuerpo que circula en la sangre cuando el organismo combate a un alérgeno.

El Kit de Alergias Foresight dispone de un amplio panel de alérgenos para la determinación de la IgE específica, mayor tamaño frente a pólenes, alimentos, ácaros, hongos o epitelios de animales.

Beneficios

- 29 alérgenos IgE total con una misma prueba utilizando solo 250 µL de suero.
- Panel en una sola prueba.
- No requiere equipo de laboratorio.
- Larga vida útil: 24 meses.
- Alta sensibilidad y especificidad.
- Lectura visual que permite identificar la intensidad de concentración de IgE específica.

Catálogo	Producto	Especimen	Formato	Presentación
I031-1011	Allergen Kit	Suero	Tira	 x10

Tendigo

Registro Sanitario No. 0568E2017 SSA

Instrumento para el procesamiento automatizado de ensayos INNO-Lia e INNO-LIPA. Cuenta con protocolos precargados de validación de ensayos y permite la programación de protocolos abiertos. La tecnología de calor seco del instrumento permitirá un procesamiento de sus ensayos rápido y preciso.



INNO-LIA® HCV Score

Registro Sanitario No. 1582R2017 SSA

Inmunoensayo de línea para la detección de anticuerpos contra el virus de la hepatitis C humana en suero y plasma humanos. Está destinado a ser utilizado como una prueba complementaria en muestras de suero o plasma humano que son reactivas en un procedimiento de detección anti-VHC.



INNO-LIA® HIV I/II Score

Registro Sanitario No. 1581R2017 SSA

Inmunoensayo de línea para la confirmación y discriminación de anticuerpos contra HIV-1, HIV-1 grupo O y HIV-2 en suero y plasma humanos.



INNO-LIA® HTLV I / II

Registro Sanitario No. 0239R2017 SSA

Inmunoensayo de línea para la confirmación y discriminación de anticuerpos contra el Virus Linfotrópico de células T humanas tipo I (HTLV-I) y tipo II (HTLV-II) en suero y plasma humanos.



Catálogo	Producto	Presentación
80412	TENDIGO	 x1
80538	INNO-LIA® HCV Score	 x20
80540	INNO-LIA® HIV I/II Score	 x20
80541	INNO-LIA® HTLV I/II	 x20

DFA / IFI

[Regresar a pagina de productos](#)

Pruebas de Inmunofluorescencia

D3 Ultra Respiratory Virus Screening

Registro Sanitario No. 1155R2015 SSA



Utiliza anticuerpos de alta calidad desarrollados en las instalaciones de Diagnostic HYBRIDS Hybridoma. Para el cribado, rápido, sensible, específico y la identificación definitiva de Influenza A, Influenza B, Parainfluenza 1,2 y 3, Virus Sincitial Respiratorio y Adenovirus de muestras o cultivos directos del paciente.



Catálogo	Producto	Espécimen	Presentación
01-010000.V2	D3 Ultra Respiratory Virus Screening	Hisopado nasal/ nasofaríngeo, lavado/ aspirado nasal/ nasofaríngeo, cultivo	Reactivo DFA de Influenza A, Reactivo DFA de Influenza A, Reactivo DFA de Influenza B, Reactivo DFA de Adenovirus, Reactivo DFA de Para influenza 1, Reactivo DFA de Para influenza 2, Reactivo DFA de Para influenza 3, Reactivo DFA de Para influenza 3, Reactivo, Solución de lavado 40X Concentrado, Fluido de montaje. Contenido suficiente para 200 pruebas (Tamizaje) o 50 pruebas (Identificación)

Prueba Combo Enfermedades Respiratorias



Registro Sanitario No. 1829R2018 SSA

La prueba rápida para la detección cualitativa de anticuerpos IgM para nueve patógenos principales de infecciones respiratorias en suero humano, Los patógenos detectables son: Mycoplasma Pneumoniae, Chlamydia Pneumoniae, Influenza A, Influenza B, Virus Para influenza tipo 1, 2 y 3, Virus Sincitial Respiratorio, Adenovirus, Coxsackievirus grupo B y Legionella Pneumophila serotipo 1.



Catálogo	Producto	Presentación
RESP-009	Certum Respiratory Diseases 9 en 1 Combo Test k/20	 x20

Quimioluminiscencia

[Regresar a pagina de productos](#)

VirClia Lotus

Registro Sanitario No. 0818E2020 SSA

Sistema de quimioluminiscencia (CLIA) diseñado para procesar inmunoensayos de diagnóstico VirClia® Monotest.

Acepta cualquier combinación de muestras y reactivos, independientemente del estado del instrumento. Incluso en funcionamiento, permite añadir nuevos reactivos y nuevas muestras, puede priorizar las muestras urgentes, las solicitudes STAT tienen máxima prioridad de procesamiento.

Se pueden priorizar las muestras urgentes. Con VirClia® Lotus, las solicitudes STAT tienen máxima prioridad de procesamiento.

Los resultados aparecen tan pronto como se procesan. Los primeros resultados están disponibles en una hora y consecutivamente cada 30 segundos.

El sistema ofrece una capacidad de procesamiento de 40 pruebas en 1h 25m y 80 pruebas en 2h 30m, puede almacenar hasta 79 monotests diferentes y 50 tubos de muestra primarios.



Beneficios

- Random access con carga continua
- Función STAT para gestión de muestras urgentes
- Identificación positiva de muestras y tiras mediante escáner interno
- Primeros resultados en 1 h (un nuevo resultado cada 30 segundos)
- 40 tests en 1 h 25 m, 80 tests en 2 h 30 m
- Capacidad: 50 tubos primarios y 79 tiras
- Multiparamétrico: Compatibilidad de todas las pruebas VirClia
- Gestión de resultados de forma personalizada (por prueba, por paciente)
- Conectividad LIS (VirCom® middleware)

Catálogo	Producto	Presentación
16029	Analizador Virclia Lotus	 x1

RT-PCR

[Regresar a pagina de productos](#)

Real Time PCR Kits

VIASURE



La línea VIASURE® Real Time PCR Detection diseñada para el diagnóstico de enfermedades infecciosas causadas por diferentes patógenos en muestras humanas, ofrece alta sensibilidad y especificidad. Gracias a que VIASURE® Real Time PCR Detection kit contienen en cada pocillo todos los reactivos necesarios para realizar el ensayo PCR a tiempo real (cebadores/sondas específicas, dNTPs, tampón y polimerasa), en formato liofilizado, esto se puede enviar y almacenar a temperatura ambiente. VIASURE® es una solución innovadora que se adapta a las necesidades de los laboratorios que requieren kits de alto desempeño, sin necesariamente tener un alto volumen de pacientes.

Todos los ensayos VIASURE® Real Time PCR son compatibles con los termocicladores más utilizados en los laboratorios.

Beneficios de Viasure

- Detección del virus bajo la técnica de PCR en tiempo real.
- Resultados en un tiempo menor a 3 Horas.
- Kits listos y fáciles de usar.
- Procesamiento en los principales termocicladores del mercado.
- Reactivo con alta estabilidad a temperatura ambiente.
- Transporte y almacenamiento a temperatura ambiente.
- 24 meses (en toda nuestra gama de productos de qPCR)
- Flexibilidad.
- Calidad Molecular.
- Aprobado por Cofepris, Mercado CE.



Esta gama se basa en la actividad 5' exonucleasa de la TaqDNA Polimerasa. Para llevar a cabo esta reacción, son necesarios dos cebadores y una sonda, complementarios a la secuencia a amplificar. Como resultado de la amplificación, se genera un incremento en la señal fluorescente proporcional a la cantidad de secuencia DNA diana presente en la muestra, que puede ser medida en un amplio rango de equipos Real Time PCR. VIASURE® Real Time PCR Detection Kit contiene en cada pocillo todos los reactivos necesarios para realizar el ensayo PCR a tiempo real (cebadores/sondas específicas, dNTPs, tampón y enzimas), en formato estabilizado, lo que permite su envío y almacenamiento a temperatura ambiente. Kits Multiplex, Monoplex y Paneles, que proporcionan la máxima flexibilidad y compatibilidad con los principales termocicladores de sistema abierto.



Enfermedades Infecciosas Vectoriales

VIASURE® Zika, Dengue & Chikungunya Real Time PCR Detection Kit

Registro Sanitario No. 0436R2017 SSA

Es un Kit de pruebas de diagnóstico diseñado para la detección y diferenciación específica de los virus Zika, Dengue y/o Chikungunya en muestras clínicas procedentes de pacientes con signos y síntomas de infección. En este ensayo el RNA es extraído a partir de las muestras clínicas, posteriormente el DNA complementario se sintetiza en un solo paso y amplifica mediante PCR a tiempo real. La detección se lleva a cabo utilizando oligonucleótidos específicos y sondas marcadas con una molécula fluorescente y otra para detectar así la presencia de los virus Zika, Dengue y Chikungunya.

VIASURE® Dengue Serotyping Real Time PCR Detection Kit

Registro Sanitario No. 2693R2017 SSA

Identifica de manera específica los serotipos de virus Dengue (DEN-1, DEN-2, DEN-3 y/o DEN-4) en muestras clínicas de pacientes sintomáticos con la intención de facilitar el diagnóstico y serotipado del virus en combinación con factores de riesgos clínicos y epidemiológicos.

Enfermedades Infecciosas Respiratorias

VIASURE® Flu A, Flu B & RSV Real Time PCR Detection Kit

Registro Sanitario No. 1873R2017 SSA

Está diseñado para el diagnóstico de Influenza A, Influenza B y/o RSV en muestras respiratorias. La detección se realiza a través de la retrotranscripción y posterior amplificación a tiempo real de la secuencia diana, produciéndose ambas reacciones en el mismo pocillo. Tras el aislamiento del RNA, se sintetiza el DNA complementario a la secuencia diana gracias a la transcriptasa inversa. Posteriormente la identificación de Influenza A, Influenza B y RSV se lleva a cabo mediante la reacción en cadena de la polimerasa utilizando oligonucleótidos específicos y una sonda marcada con fluorescencia que hibridan con una región diana conservada del gen M1 para Influenza A e Influenza B, y del gen N para RSV.

VIASURE® Multiplex Pneumocystis jirovecii

Registro Sanitario No. 0508R2019 SSA

VIASURE Pneumocystis jirovecii Real Time PCR Detection Kit está diseñado para la identificación específica de Pneumocystis jirovecii en muestras respiratorias procedentes de pacientes con signos y síntomas de infección respiratoria.

VIASURE Tick Borne Diseases Real Time PCR Detection Kit

Registro sanitario: 1509R2019 SSA

Diseñado para la identificación y diferenciación específica de RNA viral o DNA genómico específico para el virus Tick Borne Encephalitis (TBEV), Rickettsia spp., Babesia microti, Babesia divergens, Ehrlichia chafeensis, Ehrlichia muris, Borrelia burgdorferi sensu lato (s.l.), Borrelia miyamotoi y/o B. hermsii, Anaplasma phagocitophilum y/o Coxiella burnetii a partir de muestras de sangre, suero, tejido, biopsias cutáneas, líquido cefalorraquídeo (LCR), líquido sinovial y cultivo microbiológico de garrapatas procedentes de pacientes con signos y síntomas de infección transmitida por garrapatas. El uso previsto del test es facilitar el diagnóstico de las enfermedades transmitidas por garrapatas en combinación con factores de riesgos clínicos y epidemiológicos.

Catálogo	Producto	Espécimen	Presentación
VS-ZDC112H	Viasure Multiplex (Z-D-CH)	Sangre/Suero	Kit de 12 Tiras x 8 Pocillos
VS-ABR112L	Viasure Multiplex Flu A, Flu B & RSV Real Time PCR Detection	Muestras Respiratorias	Kit de 12 Tiras x 8 Pocillos
VS-DES112L	Viasure Dengue Serotyping Real Time PCR	Sangre/Suero	Kit de 12 Tiras x 8 Pocillos
VS-JIR106L	Viasure Pneumocystis Jirovecii Real Time PCR Detection	Sangre/Suero	Kit 6 x 8 pocillos

Termocicladores



Termociclador VIASURE® 48 **VIASURE**

Sistema avanzado de PCR en tiempo real con un bloque de 48 pocillos para la investigación y un alto rendimiento ante muestras de laboratorio de diagnóstico.

Beneficios

- Fácil instalación.
- Alta especificidad de detección.
- Alta eficiencia.
- Determinación de 4 a 5 dianas con un volumen de muestra de 10 µl.
- Posibilidad de evaluación cuantitativa de la matriz de ADN inicial.
- Registro de datos y contabilidad en formato electrónico.



Termociclador QuantGene 9600



Analizador de PCR cuantitativo fluorescente en tiempo real, utiliza el método de tecnología de refrigeración termoeléctrica, cuenta con una fuente de luz y diseño de circuito óptico. Su fuente de alimentación de corriente constante y el método de control de temperatura independiente de 6 zonas garantizan rapidez, precisión y estabilidad en análisis cuantitativo de fluorescencia.

Beneficios

- Intuitivo, de fácil administración y operación alta especificidad de detección.
- Panel de operación táctil de pantalla grande, ya sea independiente o terminal de PC
- Diseño modular, múltiples opciones de configuración
- Control de temperatura independiente de 6 zonas
- Almacén de muestras de prueba completamente automático
- Diseño convencional de 6 canales
- Detección superior sin calibración

Catálogo	Producto	Presentación
VS-48T1	Termociclador 48	1 Equipo / 48 Pocillos de Reacción
BYQ6619E	Termociclador QuantGene 9600	1 Equipo

Paneles Sindrómicos

[Regresar a pagina de productos](#)

Paneles Sindrómicos

Sistema ePlex®  
 Registro Sanitario No. 1361E2020 SSA

El sistema ePlex ofrece una serie de soluciones únicas que fueron cuidadosamente diseñadas para abordar los mayores desafíos que enfrenta el laboratorio clínico y para apoyar a los sistemas hospitalarios en la prestación de atención centrada en el paciente y basada en valores. El sistema ePlex puede integrar todo el proceso desde el pedido hasta el informe para aprovechar mejor los beneficios para el paciente y el laboratorio de los diagnósticos moleculares rápidos y múltiples.

ePlex® ofrece niveles de servicio consistentes desde el pedido hasta el informe en instituciones de cualquier tamaño. La configuración de ePlex 4 Tower supera cualquier plataforma de muestra a respuesta en algunos de los laboratorios de diagnóstico más grandes del mundo.



Beneficios

- Acceso aleatorio y continuo
- 3 a 24 bahías de prueba
- 36 muestras de pacientes por día
- Monitoreo de control de calidad automatizado
- Conectividad LIS bidireccional
- Informes de epidemiología
- Soporte 24/7 y acceso remoto



** Diseño modular y escalable que proporciona una ruta simplificada para agregar capacidad. Con cinco configuraciones de instrumentos diferentes que van de 3 a 24 bahías de prueba*

Panel de patógeno respiratorio (RP)

Registro Sanitario No. 1601R2020 SSA

*** Próximamente**

El Panel RP2 proporciona resultados en menos de dos horas para más de 20 virus y bacterias que causan infecciones respiratorias comunes con síntomas similares, incluidos influenza A y B, virus respiratorio sincitial (RSV) y rinovirus. Una prueba de diagnóstico sindrómico, proporciona resultados rápidos para infecciones con síntomas similares como fiebre, tos y dolores corporales, que serán fundamentales para prepararse para el otoño y el invierno.



Panel de identificación de hemocultivo (BCID-FP)

Registro Sanitario No. 0790R2020 SSA



Paneles de identificación de hemocultivo (BCID) ePlex de GenMark® Cultura Identificación Blood (BCID) paneles proporcionan la cobertura más amplia de organismos que pueden conducir a sepsis junto con sus genes de resistencia. El panel ePlex BCID ayuda a identificar los genes de resistencia a los antibióticos, aproximadamente 1,5 horas después de la positividad de la botella de sangre, lo que permite que las decisiones de tratamiento se tomen días antes que con los métodos convencionales. Las soluciones ePlex únicas, como el módulo de comentarios en plantilla de ePlex, ayudan a mejorar la administración de antimicrobianos y optimizar la atención al paciente.



Catálogo	Producto	Presentación
EP001030	Sistema Eplex	1 Equipo / 4 módulos
EA001012	Panel de patógeno respiratorio	Estuche con 12 pruebas
EA005012	Paneles de identificación de hemocultivo	Estuche con 12 pruebas

INNO-LiPA

[Regresar a pagina de productos](#)

Fujirebio INNO-LiPA®  **FUJIREBIO**



Los ensayos de identificación de tipo de INNO-LiPA se basan en el principio de hibridación inversa. El material de ADN biotinilado amplificado se desnaturaliza químicamente, y las hebras separadas se hibridan con sondas de oligonucleótidos específicos inmovilizadas en bandas paralelas sobre tiras basadas en membranas.

INNO-LiPA® HLA-DQB1 Upgrade Innogenetics

Registro Sanitario: 0506R2004 SSA

Ensayo de sondas en tira, basado en los principios de hibridación reversa, diseñado para el tipaje molecular de alelos del locus DQB1 del antígeno leucocitario humano (HLA). INNO-LiPA HLA-DQB1 Upgrade Innogenetics es un ensayo de sonda de línea para la tipificación molecular de alelos DQB1 de antígeno leucocitario humano (HLA) a nivel alélico (DQB1 * 02 – DQB1 * 06).

INNOLiPA® HPV Genotyping Extra II

Registro Sanitario: 0794R2016 SSA

Kit de Amplificación, identificación y detección cualitativa de genotipos del virus del papiloma humano.

Ensayo de sonda de línea, basado en el principio de hibridación inversa, diseñado para la identificación de 32 genotipos diferentes del virus del papiloma humano (VPH).

INNOLiPA® HPV Mycobacterium (Mycobacteria) V2

Registro Sanitario: 0178R2008 SSA

Ensayo de sonda lineal para la detección e identificación simultáneas del género Mycobacterium y 16 especies diferentes de microbacterias. La prueba se basa en las diferencias de nucleótidos en la región espaciadora de ARNr 16S-23S y se puede realizar a partir de un cultivo líquido o sólido.

Las siguientes especies de Mycobacterium se pueden detectar simultáneamente: M. tuberculosis complex, M. kansasii, M. xenopi, M. gordonae, M. genavense, M. simiae, M. marinum y M. ulcerans, M. celatum, MAIS, M. avium, M. intracellulare, M. scrofulaceum, M. malmoense, M. haemophilum, complejo M. chelonae, complejo M. fortuitum y M. smegmatis

INNO-LiPA® HLA

Registro Sanitario: 01622R2000 SSA

Ensayo de sonda lineal para la tipificación molecular de alelos de antígeno leucocitario humano (HLA), a nivel de grupo de alelos.

INNO-LiPA® HLA – A – Multiplex

Registro Sanitario: 0406R2004 SSA

Actualización de ensayo de sonda lineal para la tipificación molecular de alelos de antígeno leucocitario humano (HLA) A a nivel de grupo de alelos.

Fujirebio INNO-LiPA®  **FUJIREBIO**



Los ensayos de identificación de tipo de INNO-LiPA se basan en el principio de hibridación inversa. El material de ADN biotinilado amplificado se desnaturaliza químicamente, y las hebras separadas se hibridan con sondas de oligonucleótidos específicos inmovilizadas en bandas paralelas sobre tiras basadas en membranas.

INNO-LiPA® HLA-DQB1 Upgrade Innogenetics

Registro Sanitario: 0506R2004 SSA

Ensayo de sondas en tira, basado en los principios de hibridación reversa, diseñado para el tipaje molecular de alelos del locus DQB1 del antígeno leucocitario humano (HLA). INNO-LiPA HLA-DQB1 Upgrade Innogenetics es un ensayo de sonda de línea para la tipificación molecular de alelos DQB1 de antígeno leucocitario humano (HLA) a nivel alélico (DQB1 * 02 – DQB1 * 06).

INNOLiPA® HPV Genotyping Extra II

Registro Sanitario: 0794R2016 SSA

Kit de Amplificación, identificación y detección cualitativa de genotipos del virus del papiloma humano.

Ensayo de sonda de línea, basado en el principio de hibridación inversa, diseñado para la identificación de 32 genotipos diferentes del virus del papiloma humano (VPH).

INNOLiPA® HPV Mycobacterium (Mycobacteria) V2

Registro Sanitario: 0178R2008 SSA

Ensayo de sonda lineal para la detección e identificación simultáneas del género Mycobacterium y 16 especies diferentes de microbacterias. La prueba se basa en las diferencias de nucleótidos en la región espaciadora de ARNr 16S-23S y se puede realizar a partir de un cultivo líquido o sólido.

Las siguientes especies de Mycobacterium se pueden detectar simultáneamente: M. tuberculosis complex, M. kansasii, M. xenopi, M. gordonae, M. genavense, M. simiae, M. marinum y M. ulcerans, M. celatum, MAIS, M. avium, M. intracellulare, M. scrofulaceum, M. malmoense, M. haemophilum, complejo M. chelonae, complejo M. fortuitum y M. smegmatis

INNO-LiPA® HLA

Registro Sanitario: 01622R2000 SSA

Ensayo de sonda lineal para la tipificación molecular de alelos de antígeno leucocitario humano (HLA), a nivel de grupo de alelos.

INNO-LiPA® HLA – A – Multiplex

Registro Sanitario: 0406R2004 SSA

Actualización de ensayo de sonda lineal para la tipificación molecular de alelos de antígeno leucocitario humano (HLA) A a nivel de grupo de alelos.

INNO-LiPA® HLA – B – Multiplex Plus

Registro Sanitario: 0505R2004 SSA

Ensayo de sonda lineal para la tipificación molecular de los alelos B del antígeno leucocitario humano (HLA) a nivel de grupo alelo (B * 07 – B * 83).

INNO-LiPA® HLA-DQB1 Multiplex

Registro Sanitario: 0497R2004 SSA

Reactivo para amplificación de ácidos nucleicos del segundo y tercer exón del locus DRB1 del antígeno leucocitario humano (HLA) INNO-LiPA HLA-DQB1 Multiplex es un ensayo de sonda de línea para la tipificación molecular de alelos DQB1 de antígeno leucocitario humano (HLA) a nivel alélico (DQB1 * 02 – DQB1 * 06).

Catálogo	Producto	Contenido
80336	INNO-LiPA® HLA -DQB1 Upgrade Innogenetics	x20
81534	INNO-LiPA® HPV Genotyping Extra II	x20
81533	INNO-LiPA® HPV Genotyping Extra II Amp HPV	x20
80346	INNO-LiPA Mycobacteria V2	x20
80628	Auto-LiPA 48	Instrumento
80332	INNO-LiPA® HLA	x20
80688	INNO-LiPA® HLA – A – Multiplex	x100
80634	INNO-LiPA® HLA – B – MULTIPLEX PLUS	x20
80337	INNO-LiPA® HLA -DQB1 Multiplex	x20

Kit de PCR GeneProof para el virus del papiloma humano (VPH)

Registro sanitario: 2002R2019 SSA

El kit PCR diseñado para la detección de 24 tipos de virus del papiloma humano (VPH) de alto riesgo incluyendo la diferenciación de los tipos de VPH 16, 18 Y 45 por medio del método de Reacción en cadena de la polimerasa (PCR) en tiempo real. La detección del VPH consiste en la amplificación de una secuencia específica del ADN conservada en el área de los genes E1/E2 y en medida del incremento de fluorescencia.

El kit permite la detección de los siguientes tipos del VPH de alto riesgo: 16, 18, 26, 30, 31, 33, 34, 35, 39, 45, 51, 52, 53, 56, 58, 59, 66, 67, 68, 69, 70, 73,82, 97. La presencia de los tipos del VPH de alto riesgo que se indica mediante el FAM, crecimiento fluorescente.

El kit permite la detección simultánea del tipo del VPH 16, 18 y 45. La presencia del VPH16 se indica en el canal fluorescente Cy5, VPH 18 en el canal fluorescente TexRed y VPH 45 en el canal fluorescente Cy5.5.



Catálogo	Formato	Contenido
HPVS/ISEX/025	GeneProof Human Papillomavirus (HPV) PCR Kit	x25
HPVS/ISEX/050	GeneProof Human Papillomavirus (HPV) PCR Kit	x50
HPVS/ISEX/100	GeneProof Human Papillomavirus (HPV) PCR Kit	x100

Extracción de ARN / ADN

[Regresar a pagina de productos](#)



Smart-32

Instrumento de extracción de ácido nucleico

Da An Gene Diagnostics ofrece una solución completamente automatizada para la extracción in vitro de ácidos nucleicos, utilizando el método de perlas magnéticas.

El instrumento Smart 32 es un equipo para extracción de ácidos nucleicos, cuenta con control de temperatura, oscilación y mezcla para asegurar una extracción óptima y de alta eficiencia de las muestras.

Se puede extraer desde una hasta 32 muestras a la vez con un tiempo de procesamiento menor a 60 min.

Beneficios

El kit posee un potente agente desnaturizante, que disuelve proteínas y disocia ácidos nucleicos. Las perlas magnéticas capturan el material genético y que tras el proceso de lavados eliminan proteínas, sales inorgánicas, iones y otras impurezas. Finalmente el material genético purificado es eluido.

- Intuitivo: Pantalla grande a color de operación táctil, fácil de usar.
- Software flexible: Cuenta con un sistema abierto, para el ingreso de nuevos métodos.
- Rápido: Puede extraer hasta 32 muestras a la vez con tiempo de procesamiento de 30 a 60 minutos.
- Alta pureza y alto rendimiento: Resultados de extracción de la mayor eficiencia y pureza. El ADN/ARN puede utilizarse directamente en PCR y RT-PCR.
- Robusto y confiable: Permite la automatización completa del proceso, evitando diferencias y errores causados por la operación manual. Los resultados son estables y con altos índices de reproducibilidad.
- Auto-limpieza: Equipo de fácil mantenimiento, tiene una función de desinfección incorporada con luz ultravioleta.
- Control de contaminación: Eliminación de contaminación cruzada por movimientos precisos, consumibles desechables y autolimpieza.
- Seguro y confiable: Sistema de cerrado de puerta automático.

Catálogo	Formato	Contenido
Smart32	Smart32 - Instrumento de extracción de ácido nucleico	1 Equipo
DA-0633	Nucleic Acid Isolation or purification kit: (Magnetic beads)	K/32

HDA

[Regresar a pagina de productos](#)

Amplificación de Helicasa



"Prueba de biología molecular única, que no necesita de ningún equipo de laboratorio complejo para su aplicación"

Las pruebas de AmpliVue® ofrecen acceso a todos los beneficios que representan las pruebas moleculares de flujo lateral a laboratorios de cualquier tamaño.

Usando un pequeño cartucho que no requiere ningún equipo más allá de un bloque térmico con una tapa calentada, AmpliVue® brinda la capacidad de llevar a cabo pruebas moleculares a un mejor costo. Los ensayos de AmpliVue® no requieren entrenamientos complejos y permite al personal trabajar en otros ensayos. Reducir el tiempo de repuesta, reducir el tiempo de trabajo y simplificar el flujo de trabajo son sólo algunos beneficios logísticos de AmpliVue®.



GBS Estreptococo Grupo B



Registro Sanitario No. 1649R2016 SSA

El AmpliVue® GBS Assay es una prueba diagnóstica un vitro para la detección directa y cualitativa de Streptococcus del Grupo B a partir de hisopos vaginales / rectales. Sin necesidad de equipo sofisticado de laboratorio.

Catálogo	Parámetros	Presentación	Caducidad	Almacenamiento
M202	GBS	 x16	24 meses	2-8 grados



C. Difficile



Registro Sanitario No. 2589R2017 SSA

La prueba AmpliVue® C. difficile Assay es una prueba de diagnóstico in vitro para la detección cualitativa y directa del gen A de la Toxina de Clostridium difficile (tcdA) en muestras de heces no formadas de pacientes que se sospecha tienen enfermedades asociadas en Clostridium difficile (CDAD).

Catálogo	Parámetros	Presentación	Caducidad	Almacenamiento
M201	C. difficile	 x16	24 meses	2-8 grados



HSV 1/2



Registro Sanitario No. 0535R2018 SSA

La prueba AmpliVue® HSV 1 + 2 es una prueba diagnóstica un vitro para la detección cualitativa y diferenciación de los ácidos nucleicos del Herpes simplex virus tipo 1 (HSV-1) y del virus Herpes simples tipo 2 (HSV-2) aislados de lesiones cutáneas y mucocutáneas de pacientes sintomáticos.

Catálogo	Parámetros	Presentación	Caducidad	Almacenamiento
M210	HSV 1/2	 x16	25 meses	2-8 grados

