

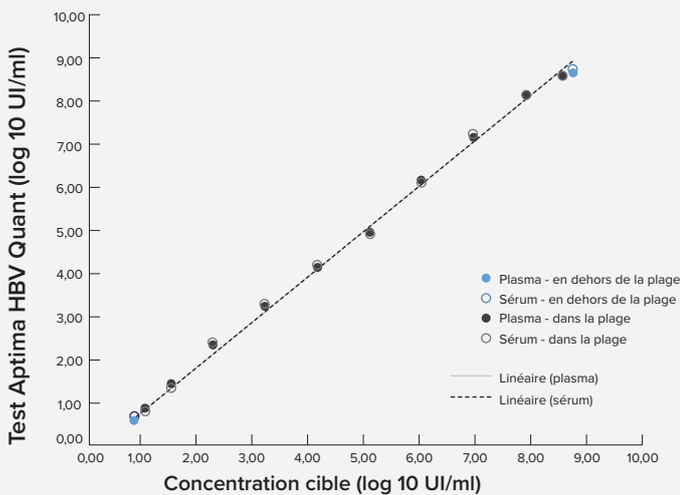


Test Aptima® HBV Quant

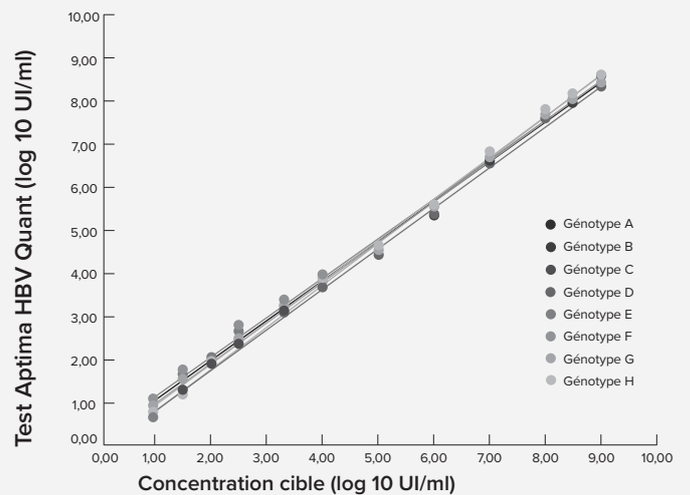
Test à double cible pour un contrôle précis de la charge virale¹

Quantifier avec confiance. La double cible offre des résultats fiables sur une vaste plage linéaire et pour tous les principaux génotypes du VHB.¹

Linéarité du test Aptima® HBV Quant dans des échantillons de plasma et sérum

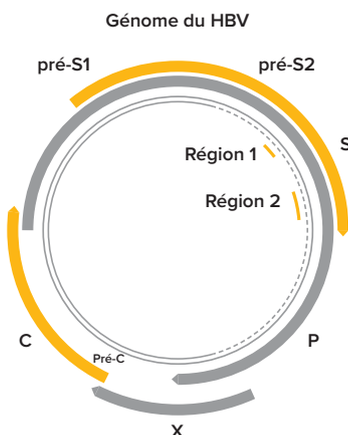


Linéarité parmi les génotypes du VHB - plasma



■ Mesure de la charge virale du VHB à partir de 10 UI/ml et jusqu'à 1 milliard UI/ml.¹

■ La linéarité a été validée pour tous les génotypes de A à H du VHB pour une confiance accrue dans vos résultats.¹



Conception unique et confiance absolue sur une large plage dynamique¹

- Cible deux régions hautement conservées dans la polymérase et les gènes de surface.
- Tolère une plus grande variété de mutations du génome du VHB.
- Assure une quantification précise sur une vaste plage linéaire.

Le test Aptima® HBV Quant sur le système Panther® associe les performances à une automatisation parfaite pour le suivi de la charge virale.²

De l'échantillon au résultat avec un seul instrument intégré

Principales caractéristiques de l'automatisation ²	
Random Access (Chargement continu et aléatoire des échantillons)	Pas de travail en série; chargement des échantillons au fur et à mesure de leur arrivée Exécution simultanée du test VHB conjointement avec d'autres tests
Traitement de tube primaire	Pas de préparation d'aliquotes ou de transfert manuel d'échantillons Flexibilité du tube : tubes PPT, ACD et EDTA validés
Chargement flexible des échantillons et des réactifs	Exécution de plusieurs tests à partir d'un seul échantillon Pas de préparation manuelle des échantillons Lecture automatique des code-barres des tubes pour une identification positive des échantillons
Temps de traitement rapide avec possibilité de gestion des urgences	Premiers résultats en 2 heures, 41 minutes Option STAT : possibilité de traiter en priorité des échantillons urgents
Analyse automatique des CQ	Diagrammes de Levey-Jennings pour suivre et établir des tendances des contrôles
Possibilité de faible volume d'échantillon (240 µl) avec facteur de dilution automatisé	Application automatique du facteur de dilution spécifié par rapport aux calculs manuels

Pour commander

Test de virologie Aptima®	Articles	Quantité	Référence
Aptima HBV Quant Assay	Trousse de test Aptima HBV-1 Quant (1 boîte de tests, 1 kit d'étalonnage, 1 kit de contrôles et 1 boîte de réactif d'amplification de cible)	100 tests	PRD-03868

Échantillonnage de tube primaire



- ✓ Plasma : EDTA, ACD, PPT
- ✓ Sérum : SST, tubes de sérum

EXÉCUTEZ VOS
TESTS SUR
PANTHER®



CE 1434 Représentant autorisé : Hologic BV, Da Vincilaan 5, 1930 Zaventem, Belgique. * Numéro de l'organisme notifié, le cas échéant

Bibliographie : 1. Notice Aptima HBV Quant Assay, AW-13182-001 Rev 007 2. Mode d'emploi Panther/Panther Fusion AW-26055-901 Rev. 001

Solutions de diagnostic | Hologic.fr | france@hologic.com

Le Aptima HBV Quant Assay est un test d'amplification de l'acide nucléique in vitro conçu pour la quantification de l'ADN du virus de l'hépatite B (VHB) dans le plasma et le sérum humain sur le Panther™ system entièrement automatisé. L'utilisation du Aptima HBV Quant Assay est indiquée pour aider à la prise en charge des patients infectés par le VHB sous traitement médicamenteux antiviral contre le VHB. Le test peut être utilisé pour mesurer les niveaux d'ADN de VHB à la ligne de base et pendant le traitement pour aider à évaluer la réponse au traitement viral. Les résultats du Aptima HBV Quant Assay doivent être interprétés en prenant en compte tous les résultats cliniques et ceux obtenus en laboratoire. Le Aptima HBV Quant Assay est pas destiné à être utilisé comme test de dépistage dans le sang ou les produits sanguins pour le VHB ou comme test de diagnostic pour confirmer la présence d'infection par le VHB. Lire attentivement les notices d'instructions SS-00328-FRA-FR Rév 002 © 2024 Hologic, Inc. Tous droits réservés. Hologic, Aptima, Panther et les logos associés sont des marques commerciales et/ou des marques déposées d'Hologic, Inc. et/ou de ses filiales aux États-Unis et/ou dans d'autres pays. Ces informations sont destinées aux professionnels de la santé. Elles ne doivent pas être interprétées comme une sollicitation ou comme la promotion d'un produit lorsque ces activités sont interdites. La documentation Hologic étant distribuée par l'intermédiaire de sites Internet, de diffusions en ligne et de salons professionnels, il n'est pas toujours possible d'en contrôler la disponibilité. Pour obtenir des informations spécifiques sur des produits disponibles à la vente dans un pays donné, contactez votre représentant Hologic ou écrivez à france@hologic.com .