

Test Aptima Combo 2® pour CT/NG

Cibler l'ARN pour mieux détecter plusieurs cibles.

Le test Aptima Combo 2® offre d'excellentes performances de diagnostic sur un large éventail d'échantillons issus de prélèvements effectués par le médecin ou le patient.

Kit de prélèvement sur écouvillon multitest Aptima®			Kit de prélèvement d'urine Aptima®	Kit de prélèvement sur écouvillon unisexe Aptima®	
Vaginal	Gorge	Rectal	Urine féminine/masculine	Endocervical	Urétral masculin
✓	✓	✓	✓	✓	✓

Prélèvement avec solution PreservCyt® également disponible.¹

Un seul échantillon, plusieurs IST dépistées

Grâce aux nombreux types d'échantillons validés cliniquement, le test Aptima Combo 2 pour CT/NG peut facilement être utilisé seul ou en association avec le test Aptima® Mycoplasma genitalium, le test Aptima Trichomonas vaginalis ou avec le test ThinPrep® Pap*.



Kit de prélèvement multitest Aptima



Kit urinaire Aptima



Kit de prélèvement unisexe Aptima



Flacon de test ThinPrep Pap

*Se reporter à la notice de chaque test concernant les types d'échantillons validés et les performances revendiquées.

Aptima Combo 2®
Assay for CT/NG

Le test Aptima Combo 2® pour *Chlamydia trachomatis* et *Neisseria gonorrhoeae* utilise une capture de cible de l'ARNr pour une meilleure détection et de meilleurs soins aux patients.

- Offre un véritable avantage biologique par rapport aux tests détectant l'ADN : une cellule renferme jusqu'à 1 000 fois plus d'ARNr que d'ADN.²
- Double sonde pour détecter tous les variants de CT connus et offrir une protection diagnostique supplémentaire contre les futures évolutions génétiques.
- Limite le nombre de faux négatifs en éliminant les inhibiteurs d'amplification potentiels.³
- Des cibles différentes sont disponibles avec les tests Aptima® CT et Aptima GC, pour confirmer les résultats positifs sur un même instrument.
- Utilisé comme méthode de référence dans les publications révisées par des pairs.
- Permet d'analyser plusieurs types d'échantillons simultanément, pour une plus grande flexibilité.

Excellente détection pour tous les types d'échantillons

La sensibilité et la spécificité du test Aptima Combo 2 sont excellentes quel que soit le type d'échantillon.³

Test Aptima Combo 2

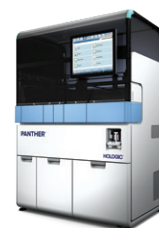
Type d'échantillon	CT*		NG†	
	Sensibilité	Spécificité	Sensibilité	Spécificité
Prélèvement sur écouvillon vaginal effectué par le médecin/la patiente ³	97,2%	98,5%	97,7%	99,6%
Prélèvement endocervical ³	97,2%	99,3%	100,0%	99,8%
Prélèvement urétral masculin ³	100,0%	99,1%	100,0%	100,0%
Urine masculine ³	95,2%	99,8%	98,7%	99,7%
Urine féminine ¹	94,7%	98,9%	91,3%	99,3%
Solution PreservCyt® ¹	96,7%	99,2%	92,3%	99,8%

*L'algorithme de l'état d'infection reposait sur les résultats d'analyse obtenus avec les systèmes AC2 Tigris®, ACT Tigris et AC2 Panther®.

†L'algorithme de l'état d'infection reposait sur les résultats d'analyse obtenus avec les systèmes AC2 Tigris, ANG Tigris et AC2 Panther.

Le test Aptima Combo 2 affiche une sensibilité et une spécificité atteignant 100 % pour la détection de CT/NG dans les prélèvements pharyngés et rectaux.¹

EXÉCUTEZ VOS
TESTS SUR
PANTHER®



Références : 1. Notice Aptima Combo 2 AW-27745-001 Rev. 001 San Diego, CA; Hologic, Inc. 2. Chernesky M, Jang D, Luinstra K, et al. High analytical sensitivity and low rates of inhibition may contribute to detection of *Chlamydia trachomatis* in significantly more women by the APTIMA Combo 2 assay. *J Clin Microbiol.* 2006;44(2):400-405. 3. Notice du test Aptima Combo 2 (système Panther), n° 502446-IFU-PI_001_01-Rev 012, San Diego, CA ; Hologic, Inc.

CE 2797 **EC REP** Numéro de l'organisme notifié, le cas échéant. Hologic BV, Da Vinciiaan 5, 1930 Zaventem, Belgique

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

Le test Aptima Combo 2™ est un test par sonde d'acide nucléique pour l'amplification de cible qui utilise la capture de cible pour la détection qualitative et la différenciation in vitro du RNA ribosomique (rRNA) de *Chlamydia trachomatis* (CT) et/ou de *Neisseria gonorrhoeae* (GC). Ce test facilite le diagnostic des infections à *chlamydia* et/ou *gonococciques* au moyen du Panther™ System.

Sur le Panther System, ce test peut être employé pour analyser les échantillons suivants provenant d'individus symptomatiques et asymptomatiques : échantillons endocervicaux, échantillons de frottis en milieu liquide PreservCyt™, échantillons vaginaux, pharyngés, rectaux et urétraux masculins sur écouvillon collectés par un clinicien ; échantillons vaginaux, pharyngés et rectaux sur écouvillon collectés par le patient, et échantillons d'urine féminins et masculins.

SS-00268-FRA-FR Rev 004 © 2024 Hologic, Inc. Tous droits réservés. Hologic, Aptima, Aptima Combo 2, Panther, PreservCyt, ThinPrep 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 santé. Elles ne doivent pas être considérées comme des sollicitations ni faire la promotion de produits 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 les produits disponibles à la vente dans un pays donné, contactez votre représentant Hologic local ou écrivez à france@hologic.com.