



Набор для определения нуклеиновых кислот вируса папилломы человека (ВПЧ) (метод флуоресцентной ПЦР)

Показатели вакцинации и заболеваемость аденокарциномой шейки матки растут, что делает тестирование на генотип ВПЧ важным инструментом, помогающим стратифицировать риск и контролировать процесс лечения пациентов. На генотипы ВПЧ высокого риска 16, 18 приходится 70% случаев рака шейки матки во всем мире.

Набор для определения нуклеиновых кислот вируса папилломы человека (ВПЧ) от Тяньлун - это качественный тест *in vitro* для выявления 18 типов ВПЧ высокого риска (ВПЧ 16,18,26,31,33,35,39,45,51,52,53,56,58,59,66,68,73 и 82), который может точно идентифицировать типы ВПЧ 16 и ВПЧ 18, одновременно обнаруживая остальные типы высокого риска.

- ❖ **Высокая точность**
Коэффициент вариации (CV%) значения Ct ≤5%
- ❖ **Более точный**
Совместное использование экстракционного реагента Тяньлун делает результаты вашего эксперимента более точными
- ❖ **Удобный для пользователя**
Применяется в приборах с каналами FAM, HEX/VIC, CY5 и TEXAS RED/ROX
- ❖ **Повысить эффективность работы лаборатории**
Обнаружение 18 типов ВПЧ высокого риска за один проход, в частности, идентифицирует типы ВПЧ 16 и ВПЧ 18

*Сообщения об индивидуальном генотипе 2 типов HR-ВПЧ

16	18
✓	✓

*Одновременно выявляет оставшиеся 16 генотипов ВПЧ

26,31,33,35,39,45,51,52,53,56,58,59,66,68,73 ,82

Положительный или отрицательный объединенный результат

Информация о заказе

Наименование продукта	Набор для определения нуклеиновых кислот вируса папилломы человека (ВПЧ) (метод флуоресцентной ПЦР)
Номер в каталоге	P120H
Характеристики	32Т/Набор
Чувствительность	500 копий/ мл
Тип образца	Эпителиальные клетки женской шейки матки
Тип анализа	Качественный
Хранение и срок действия	-25°C~-15°C в течение 12 месяцев
Применимое оборудование	Приборы с каналами FAM, HEX/VIC, CY5 и TEXAS RED/ROX, такие как системы ПЦР в реальном времени ABI7500, TL988-IV, системы ПЦР в реальном времени серии Gentier

Примечание: Этот набор предназначен для дополнительной диагностики женской ВПЧ-инфекции, результаты не могут использоваться в качестве единственного показателя заболевания пациентки и должны использоваться в сочетании с клинической информацией, полученной в результате других диагностических и скрининговых тестов, физикальных осмотров и полной истории болезни в соответствии с соответствующими процедурами ведения пациента.

