

## Ensayo Aptima Combo 2® para CT/NG

Análisis de ARN para mejorar la detección de varias dianas.

El ensayo Aptima Combo 2® ofrece un rendimiento diagnóstico excelente en una amplia variedad de tipos de muestras, tanto tomadas por el paciente como por el médico.

Kit de recogida para frotis multitest Aptima®			Kit de recogida de orina Aptima®	Kit de recogida para frotis unisex Aptima®	
Vaginal	Faríngeo	Rectal	Orina (mujeres/hombres)	Endocervical	Uretral (hombres)
✓	✓	✓	✓	✓	✓

También está disponible el sistema de recogida PreservCyt®.<sup>1</sup>

### Una muestra, múltiples resultados para las ITS

Las diversas opciones de tipo de muestra con relevancia clínica simplifican la petición del ensayo Aptima Combo 2 para CT/NG, ya sea como una prueba independiente o en combinación con el ensayo Aptima® Mycoplasma genitalium y el ensayo Aptima Trichomonas vaginalis, o con la citología cervicovaginal ThinPrep®.\*



Kit para frotis multitest  
Aptima



Kit para orina Aptima



Kit para frotis unisex  
Aptima



Vial para citología  
cervicovaginal ThinPrep

\* Consulte el prospecto de cada ensayo para conocer los tipos de muestras admitidas y el rendimiento.

**Aptima Combo 2®**  
Assay for CT/NG

**El ensayo Aptima Combo 2®** para *Chlamydia trachomatis* y *Neisseria gonorrhoeae* detecta de forma selectiva el ARNr mediante captura de dianas, lo que permite un mejor tratamiento del paciente.

- Ofrece una ventaja biológica evidente en comparación con los ensayos de detección de ADN (hay hasta 1000 veces más ARNr que ADN por célula).<sup>2</sup>
- Minimiza los falsos negativos eliminando los posibles inhibidores de la amplificación.<sup>3</sup>
- Los ensayos Aptima® CT y Aptima GC, con regiones diana diferentes, permiten confirmar los resultados positivos en el mismo instrumento.
- Método de referencia en publicaciones con revisión de expertos.
- Permite procesar varios tipos de muestras a la vez, lo que aumenta la flexibilidad.

### Excelente detección en distintos tipos de muestras

El ensayo Aptima Combo 2 ha demostrado la misma excelente sensibilidad y especificidad para la detección de CT y NG en todos los tipos de muestra en comparación con un algoritmo de presencia de infección.<sup>3</sup>

#### Ensayo Aptima Combo 2

Tipo de muestra	CT*		NG†	
	Sensibilidad	Especificidad	Sensibilidad	Especificidad
Frotis vaginal recogido por el médico/ Frotis vaginal recogido por la paciente <sup>3</sup>	97,2%	98,5%	97,7%	99,6%
Frotis endocervical <sup>3</sup>	97,2%	99,3%	100,0%	99,8%
Frotis uretral masculino <sup>3</sup>	100,0%	99,1%	100,0%	100,0%
Orina (hombres) <sup>3</sup>	95,2%	99,8%	98,7%	99,7%
Orina (mujeres) <sup>1</sup>	94,7%	98,9%	91,3%	99,3%
Solución PreservCyt® <sup>1</sup>	98,2%	100,0%	100,0%	100,0%

\* El algoritmo para determinar la presencia de infección se basó en los resultados del ensayo con AC2 Tigris®, ACT Tigris y AC2 Panther®.

† El algoritmo para determinar la presencia de infección se basó en los resultados del ensayo con AC2 Tigris, ANG Tigris y AC2 Panther.

**El ensayo Aptima Combo 2 presenta una sensibilidad y una especificidad de hasta el 100% en la detección de CT/NG en frotis de garganta y rectales.<sup>1</sup>**

PARA  
**PANTHER®**



**Bibliografía:** 1. Ensayo Aptima Combo 2, package insert, 502183ES Rev. 007, San Diego, CA; Hologic, Inc., 2017. 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. Ensayo Aptima Combo 2, package insert, AW-19693-301 Rev. 001, San Diego, CA; Hologic, Inc., 2020.

Diagnostic Solutions | [Hologic.com](http://Hologic.com) | [euinfo@hologic.com](mailto:euinfo@hologic.com)

SS-00268-IBR-ES Rev. 003 © 2022 Hologic, Inc. Reservados todos los derechos. Hologic, Aptima, Aptima Combo 2, Panther, PreservCyt, ThinPrep y sus logotipos asociados son marcas comerciales y/o marcas comerciales registradas de Hologic, Inc., y/o de sus filiales en Estados Unidos y/o en otros países. Esta información va dirigida a los profesionales médicos y no está pensada como ofrecimiento o promoción del producto en los lugares en que dichas actividades estén prohibidas. Dado que los materiales de Hologic se distribuyen a través de sitios web, publicaciones electrónicas y ferias del sector, no siempre es posible controlar los lugares en los que aparecen dichos materiales. Para obtener información específica sobre los productos comercializados en un determinado país, póngase en contacto con su representante local de Hologic o escriba a [euinfo@hologic.com](mailto:euinfo@hologic.com).

**CE** 1434  
 Authorised Representative:  
 Hologic BV  
 Da Vinciiaan 5  
 1930 Zaventem  
 Belgium

\* Número del organismo notificado cuando sea aplicable