



Ensayo Aptima[®] Mycoplasma genitalium

Detectar una sutil amenaza.

Detección de una ITS prevalente y a menudo ignorada. Los nuevos datos que se van publicando nos ayudan a comprender mejor la prevalencia y la importancia clínica de la infección por *Mycoplasma genitalium*, que a menudo es asintomática.¹

Prevalencia²

Población general

1-2%

Pacientes de un centro clínico especializado en ITS

4-38%



«La infección por *M. genitalium* está inequívoca y estrechamente asociada con la uretritis no gonocócica.» – Guía de la Asociación Británica para la Salud Sexual y el HIV, 2018.

■ Es responsable del 30 % de las uretritis persistentes o recurrentes en hombres.³

■ Se detecta en el 10-30 % de las mujeres con cervicitis clínica.⁴

■ Se identifica en hasta el 22 % de los casos de enfermedad inflamatoria pélvica (EIP).⁴

Validado con una amplia gama de tipos de muestras recogidas tanto por el paciente como por el médico

	Kit de recogida para torundas multitest Aptima		Kit de recogida de orina Aptima	Kit de recogida para torundas unisex Aptima	
	Histerectomía	Meato urinario	Orina (mujeres/hombres)	Endocervical	Uretral masculino
Obtenida por el paciente	✓	✓	✓		
Obtenida por el médico	✓			✓	✓

Una muestra, múltiples resultados para las ITS

La gran variedad de tipos de muestras permite realizar pedidos del ensayo Aptima Mycoplasma genitalium por separado o en combinación con otros ensayos de nuestra amplia gama dedicada a la salud de la mujer y las enfermedades infecciosas.*



Kit para torundas multitest Aptima



Kit para orina Aptima



Kit para torunda unisex Aptima

La incorporación del ensayo Aptima Mycoplasma genitalium permite ofrecer una gama de pruebas para ITS más completa y clínicamente relevante.

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

Excelente rendimiento analítico y plena automatización del sistema Panther®

El ensayo Aptima® Mycoplasma genitalium demuestra un excelente rendimiento en todos los tipos de muestras clínicamente relevantes. Solución sencilla y eficaz para incorporar *Mycoplasma genitalium* a su gama de pruebas moleculares.⁵

Tipo de muestra	Mycoplasma genitalium	
	Sensibilidad	Especificidad
Torunda vaginal obtenida por el médico	92,0 %	98,0 %
Torunda vaginal obtenida por la paciente	98,9 %	98,5 %
Torunda endocervical	81,5 %	98,3 %
Torunda uretral masculina	98,2 %	99,6 %
Orina (hombres)	90,9 %	99,4 %
Orina (mujeres)	77,8 %	99,0 %
Torunda del meato del pene	88,4 %	97,8 %



«La detección de ARNr de *M. genitalium* constituye un método especialmente sensible para detectar al organismo in vivo, lo que permite mejorar el diagnóstico clínico de la infección por *M. genitalium* en comparación con las pruebas NAAT, que detectan ADN genómico del organismo.»

– Kirkconnell et al. 2019.⁶



Consolide sus pruebas para MG junto a otros ensayos Aptima para virología, infecciones respiratorias y salud sexual y cervicouterina



Detección de hasta siete infecciones y estados patológicos a partir de una sola muestra



Flujo de trabajo de la muestra al resultado con el sistema Panther⁷

Información para pedidos

	Descripción del producto	Cantidad en el kit	Número de referencia
Ensayo Aptima Mycoplasma genitalium	Kit de reactivos para el ensayo Aptima Mycoplasma genitalium (sin calibradores)	100 tests	PRD-03374
	Kit de reactivos para el ensayo Aptima Mycoplasma genitalium (con calibradores)	100 tests	PRD-03919
	Kit de calibradores para Aptima Mycoplasma genitalium	5 unidades	PRD-03393

PARA
PANTHER®



CE 2797 **EC REP** Hologic BV, Da Vincilaan 5, 1930 Zaventem, Bélgica Número de organismo notificado cuando proceda.

Diagnostic Solutions

Hologic.es

euinfo@hologic.com

Bibliografía: 1. Haggerty C, and Taylor B. Mycoplasma genitalium: An Emerging Cause of Pelvic Inflammatory Disease. Infect Dis Obstet Gynecol. 2011;2011:959816. doi:10.1155/2011/959816. 2. Soni S, Horner P, Rayment M, et al. British Association for Sexual Health and HIV national guideline for the management of infection with Mycoplasma genitalium (2018). Int J STD AIDS. 2019;30(10):938-950. 3. Taylor-Robinson D and Jensen J. Mycoplasma genitalium: from Chrysalis to Multicolored Butterfly. Clin Microbiol Rev. 2011;24(3):498-514. doi:10.1128/CMR.00006-11. 4. CDC. Sexually Transmitted Diseases and Treatment Guidelines: Mycoplasma genitalium. Disponible en: <https://www.cdc.gov/std/treatment-guidelines/mycoplasmagenitalium.htm>. Revisado en julio de 2021. Último acceso el 7 de noviembre de 2023. 5. Aptima Mycoplasma genitalium assay package insert AW-22788-301 Rev 001. 6. Gaydos C, Manhart L, Taylor S, et al. Molecular Testing for Mycoplasma genitalium in the United States: Results from the AMES Prospective Multicenter Clinical Study. J Clin Microbiol. 2019 Oct 23;57(11) Print 2019 Nov. 7. Panther / Panther Fusion Operators Manual AW-26055-301 Rev. 002, San Diego, CA Hologic, Inc., 2022.

El Aptima Mycoplasma genitalium Assay es una prueba de amplificación de ácidos nucleicos (NAAT, por sus siglas en inglés) in vitro para la detección cualitativa de RNA ribosomal (rRNA) del Mycoplasma genitalium en el Panther System totalmente automatizado. Está indicado para utilizarse como ayuda en el diagnóstico de infecciones urogenitales por *M. genitalium* en hombres y mujeres. Fabricante: Hologic, Inc. Lea atentamente las instrucciones del manual de usuario. El Panther System es un sistema integrado de pruebas de ácidos nucleicos que automatiza por completo todos los pasos necesarios para realizar ensayos Aptima® desde el procesamiento de las muestras hasta la amplificación, la detección y la reducción de datos. El procesamiento de muestras y los pasos de captura del ácido nucleico, así como los ensayos TMA®, se realizan en el Panther System. Fabricante: Hologic, Inc. Lea atentamente las instrucciones del manual de usuario. SS-07089-IBR-ES Rev 003 © 2023 Hologic, Inc. Todos los derechos reservados. Hologic, Aptima, Panther, ThinPrep y sus logotipos asociados son marcas comerciales o marcas comerciales registradas de Hologic, Inc., y/o de sus filiales en Estados Unidos y/o en otros países. Todas las demás marcas comerciales, marcas comerciales registradas y nombres de producto son propiedad de sus respectivos titulares. Esta información va dirigida a profesionales médicos y no se ha desarrollado como oferta o promoción del producto en los lugares donde estén prohibidas dichas actividades. 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 donde aparecen dichos materiales. Para obtener información sobre los productos específicos que se comercializan en un determinado país, póngase en contacto con su representante de Hologic o escriba a euinfo@hologic.com