

# Ensaio Aptima Combo 2<sup>®</sup> para CT/NG

Deteta RNA para deteção melhorada de vários alvos.

O ensaio Aptima Combo 2<sup>®</sup> fornece um excelente desempenho de diagnóstico numa vasta gama de tipos de amostras, tanto colhidas pelo paciente como pelo médico.

Kit de colheita de esfregaço multitestado Aptima <sup>®</sup>			Kit de colheita de urina Aptima <sup>®</sup>	Kit de colheita de esfregaço unissexo Aptima <sup>®</sup>	
Vaginal	Garganta	Retal	Urina feminina/masculina	Endocervical	Uretral masculino
✓	✓	✓	✓	✓	✓

Colheita em Solução PreservCyt<sup>®</sup> também disponível.<sup>1</sup>

## Uma amostra, vários resultados de STI

As opções de tipos de amostras clinicamente relevantes disponíveis tornam possível pedir o ensaio Aptima Combo 2<sup>®</sup> para CT/NG como um ensaio autónomo ou em combinação com o ensaio Aptima<sup>®</sup> Mycoplasma genitalium e o ensaio Aptima Trichomonas vaginalis ou com o ThinPrep<sup>®</sup> Pap Test.\*



Kit Aptima Multitestado



Kit de Urina Aptima



Kit Aptima Unissexo



Frasco de Teste Papanicolau ThinPrep

\*Consulte as bulas individuais de cada ensaio para informação relativa a tipos de amostras permitidos e declarações de desempenho.

**Aptima Combo 2<sup>®</sup>**  
Assay for CT/NG

O ensaio **Aptima Combo 2<sup>®</sup>** para *Chlamydia trachomatis* e *Neisseria gonorrhoeae* utiliza captura de alvo de rRNA com detecção comprovada para melhor cuidado do paciente.

- Fornece uma vantagem biológica antecipada, em comparação com ensaios que detetam DNA — até 1000 vezes mais rRNA do que DNA por célula.<sup>2</sup>
- Reduz falsos negativos ao eliminar potenciais inibidores de amplificação.<sup>3</sup>
- Estão disponíveis diferentes ensaios Aptima<sup>®</sup> CT e Aptima GC para confirmar resultados positivos no mesmo instrumento.
- Utilizado como método de referência em publicações revistas por pares.
- Admite testar simultaneamente vários tipos de amostra, aumentando assim a flexibilidade.

### Excelente detecção em todos os tipos de amostras

O ensaio Aptima Combo 2 demonstrou a mesma excelente sensibilidade e especificidade para detecção de CT e NG para cada tipo de amostra comparativamente com um algoritmo de estado infetado.<sup>3</sup>

#### Ensaio Aptima Combo 2

Tipo de amostra	CT*		NG†	
	Sensibilidade	Especificidade	Sensibilidade	Especificidade
Esfregaço vaginal colhido pelo médico/ Esfregaço vaginal colhido pelo(a) paciente <sup>3</sup>	97,2%	98,5%	97,7%	99,6%
Esfregaço endocervical <sup>3</sup>	97,2%	99,3%	100,0%	99,8%
Esfregaço uretral masculino <sup>3</sup>	100,0%	99,1%	100,0%	100,0%
Urina masculina <sup>3</sup>	95,2%	99,8%	98,7%	99,7%
Urina feminina <sup>1</sup>	94,7%	98,9%	91,3%	99,3%
Solução PreservCyt <sup>® 1</sup>	98,2%	100,0%	100,0%	100,0%

\*O algoritmo de estado infetado baseou-se em resultados do ensaio de AC2 Tigris<sup>®</sup>, ACT Tigris e AC2 Panther<sup>®</sup>.  
†O algoritmo de estado infetado baseou-se em resultados do ensaio de AC2 Tigris, ANG Tigris e AC2 Panther.

O ensaio Aptima Combo 2 demonstra até 100% de sensibilidade e especificidade na detecção de CT/NG a partir de esfregaços da garganta e retais.<sup>1</sup>

EXECUTAR NO  
**PANTHER<sup>®</sup>**



**Referências:** 1. Package insert Aptima Combo 2 502183PT 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. Package insert Aptima Combo 2 Assay (sistema Panther), AW-19693-601, 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-PT Rev 003 © 2022 Hologic, Inc. Todos os direitos reservados. Hologic, Aptima, Aptima Combo 2, Panther, PreservCyt, ThinPrep e os logótipos associados são marcas comerciais ou marcas comerciais registadas da Hologic, Inc. e/ou das suas subsidiárias nos Estados Unidos da América e/ou noutros países. Estas informações destinam-se a profissionais médicos e não pretendem ser uma solicitação ou uma promoção de produto nos casos em que tais atividades sejam proibidas. Uma vez que os materiais da Hologic são distribuídos através de páginas Web, difusões eletrónicas e exposições profissionais, nem sempre é possível controlar os locais em que estes materiais estão disponíveis. Para informações específicas sobre os produtos disponíveis para venda num país em particular, contacte o seu representante Hologic local ou envie um e-mail para [euinfo@hologic.com](mailto:euinfo@hologic.com).



Authorised Representative:  
Hologic BV  
Da Vincilaan 5  
1930 Zaventem  
Belgium

\* Número do corpo notificado, sempre que aplicável