

PLATAFORMA MOLECULAR ID NOW

PRUEBAS DISPONIBLES:

COVID-19
INFLUENZA A&B 2



AUMENTE LA PROBABILIDAD DE DETECCIÓN CON ID NOW5

Los métodos no moleculares convencionales no tienen la capacidad de amplificación, por lo tanto, solo detectaran lo que este dentro de su límite de detección. Las muestras con cargas víricas/bacterianas bajas pueden producir falsos negativos como resultado.

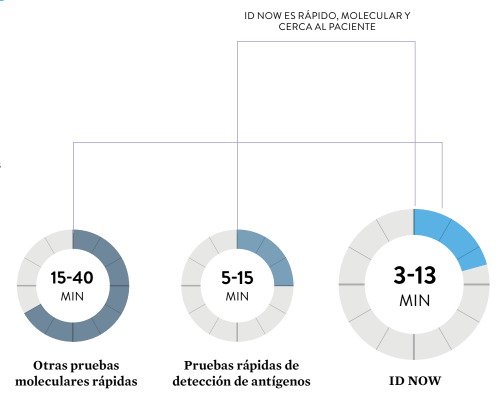
*PCR, cultivo, inmunocromatografía, Inmunofluorescencia.



LOS RESULTADOS RÁPIDOS

El rendimiento de ID NOW Influenza A & B 2 comparado con el método de referencia PCR en tiempo real proporciona resultados con una sensibilidad del 96,3% y especificidad % 97,4 % en Gripe A y en Gripe B: sensibilidad 100 % y especificidad del 97,1 %. Así, podrá tomar decisiones fiables, eficaces y significativas para sus pacientes.

- ID NOW Detecta el SARS-CoV-2 en 13 minutos o menos²
- Si el ID NOW se establece en "detección temprana", se mostrará un resultado positivo para la gripe A o la gripe B inmediatamente después de su detección y si el resultado es negativo en 13 minutos.^{1,3}



ID NOW cuenta con una tecnología de amplificación isotérmica de ácidos nucleicos; todo dentro de un cartucho. En lugar de ciclos térmicos, el sistema utiliza enzimas para impulsar rápidamente el proceso de amplificación.¹

Al fin podrá utilizar las palabras "resultados moleculares" e "increíblemente sencillos" en una misma frase. Con su diseño intuitivo y compacto, ID NOW es ideal en múltiples entornos médicos que intervienen en el cuidado del paciente.

TODAS LAS VENTAJAS. Y FÁCIL DE USAR.

- Pequeño y portátil, maximiza el espacio en la mesa y puede utilizarse en el punto de atención al paciente.
- Interfaz visual de pantalla táctil con instrucciones paso a paso.
- Resultados automatizados en pantalla para eliminar todos los errores de subjetividad e interpretación.
- Consumibles de pruebas con clasificación por colores para orientar al usuario.
- Conectividad: Los registros se pueden transmitir a un sistema de información de laboratorio (LIS) o a un sistema de gestión de datos de análisis point of care (POC DMS).
- Prueba molecular exenta de los requisitos CLIA*.¹





ID NOW combina las ventajas de la rapidez y la precisión. Esto disminuye los riesgos de salud de los pacientes mejorando las decisiones clínicas. Un resultado molecular rápido con ID NOW significa que ya no tiene que elegir.

PRUEBAS ID NOW™ DISPONIBLES

ID NOW™ COVID-19" EXENTA DE LOS REQUISITOS CLIA

ID NOW™ INFLUENZA A & B 2 EXENTA DE LOS REQUISITOS CLIA



INFORMACIÓN DE PEDIDO

| NOMBRE DEL PRODUCTO | CÓDIGO DE PRODUCTO |
|--|-----------------------|
| ID NOW™ INSTRUMENT ⁵ | NAT-000 |
| ID NOW COVID-19 ¹¹ KIT DE 24 PRUEBAS | 190-000 |
| ID NOW COVID-19 ¹² COVID-19 CONTROL SWAB KIT | 190-080 |
| ID NOW INFLUENZA A&B 26 KIT DE 24 PRUEBAS | 427-000 |

UN ACCESO OPORTUNO A LA INFORMACIÓN PERMITE DECIDIR UN TRATAMIENTO ESPECIALIZADO.

ID NOW⁵ proporciona sensibilidad molecular en un plazo práctico y permite hacer un uso prudente de los antibióticos.



- 1. Inserto ID NOW Instrument.
- $2. \ \ Inserto de la prueba molecular para diagnóstico rápido in vitro ID NOW COVID-19.$
- 3. Inserto ID NOW™ Infl uenza A & B 2.

 $*\,CLIA-Clinical\,Laboratory\,Improvement\,Amendments\,(Enmiendas\,para\,la\,mejora\,de\,los\,laboratorios\,clínicos)$

Número de aviso de publicidad: 223300202C4954

Número de registro: 1306E2019 SSA Número de registro: 1536R2019 SSA Oficio No. CAS/SESSDM/5178/2021

PARA OBTENER MÁS INFORMACIÓN, PÓNGASE EN CONTACTO CON SU REPRESENTANTE LOCAL

