

Prueba confiable, rápida y no-invasiva para
RPM (Rotura de Membranas [fetales])


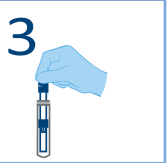
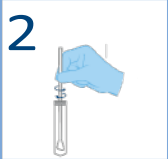
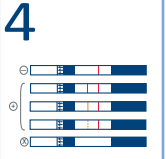
Descripción

Es una prueba inmunocromatográfica rápida, cualitativa y no invasiva para la detección *in vitro* de líquido amniótico en las secreciones vaginales de mujeres embarazadas.




- AmniSure emplea anticuerpos monoclonales altamente sensibles capaces de detectar incluso una cantidad mínima de PAMG-1.
- Detecta un rango amplio de concentraciones en el flujo vaginal (de 5 ng/mL a 100 µg/mL).

Indicaciones de uso

La prueba está indicada para su uso por parte de profesionales de salud, para ayudar en la detección de la Ruptura Prematura de Membranas en mujeres embarazadas que presentan signos, síntomas o quejas que lo sugieran.

	<p>1</p> <p>Tomar Muestra</p> <p>Recolecte la muestra del fluido vaginal con hisopo de recolección estéril (no requiere espéculo).</p>		<p>3</p> <p>Insertar tira reactiva</p> <p>Inserte tira reactiva en el vial para iniciar el proceso de detección de PAMG-1.</p>
	<p>2</p> <p>Transferir al vial de disolución</p> <p>Enjuague el hisopo, se introduce muestra al vial, se rota hasta la disolución.</p>		<p>4</p> <p>Leer el resultado</p> <p>Retire la tira reactiva del vial, observe y registre el resultado.</p>

Especificaciones para la lectura del resultado

<p>Positivo: Dos líneas rojas</p> <p>Se puede diagnosticar RPM con criterio médico</p>  <p>Nota Importante</p> <p>Las líneas discontinuas o tenues se consideran positivas</p>	<p>Negativo: una línea roja de control</p> <p>Se puede excluir RPM con criterio médico</p> <p>Negativo</p>  <p>Inválido</p> 
---	---

* Refiérase al inserto del paquete para instrucciones completas de uso.

No. Aviso COFEPRIS: 163300202C5264
No. de Registro de Producto: 2499R2013 SSA
www.qiagen.com

QIAGEN México

Insurgentes Sur 2453-801 • Tizapán San Angel, A. Obregón • C.P. 01090 • México, D.F.
Tel. 55 1253 0400 • 01800 7742 639