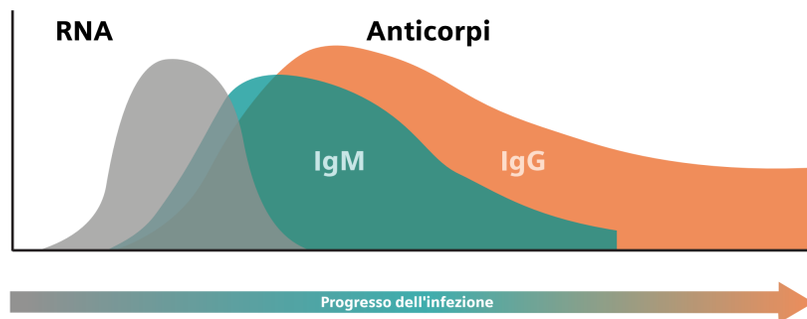


SARS-CoV-2 Total Assay¹

Proteggi la tua comunità con la scienza e responsabilità

Un test degli anticorpi totali contribuisce a fornire un quadro completo dello stato infettivo e della risposta immunitaria



La famiglia ADVIA Centaur®

Atellica® Solution

La famiglia Dimension®

Una risposta clinica con

20 000

analizzatori a livello mondiale²

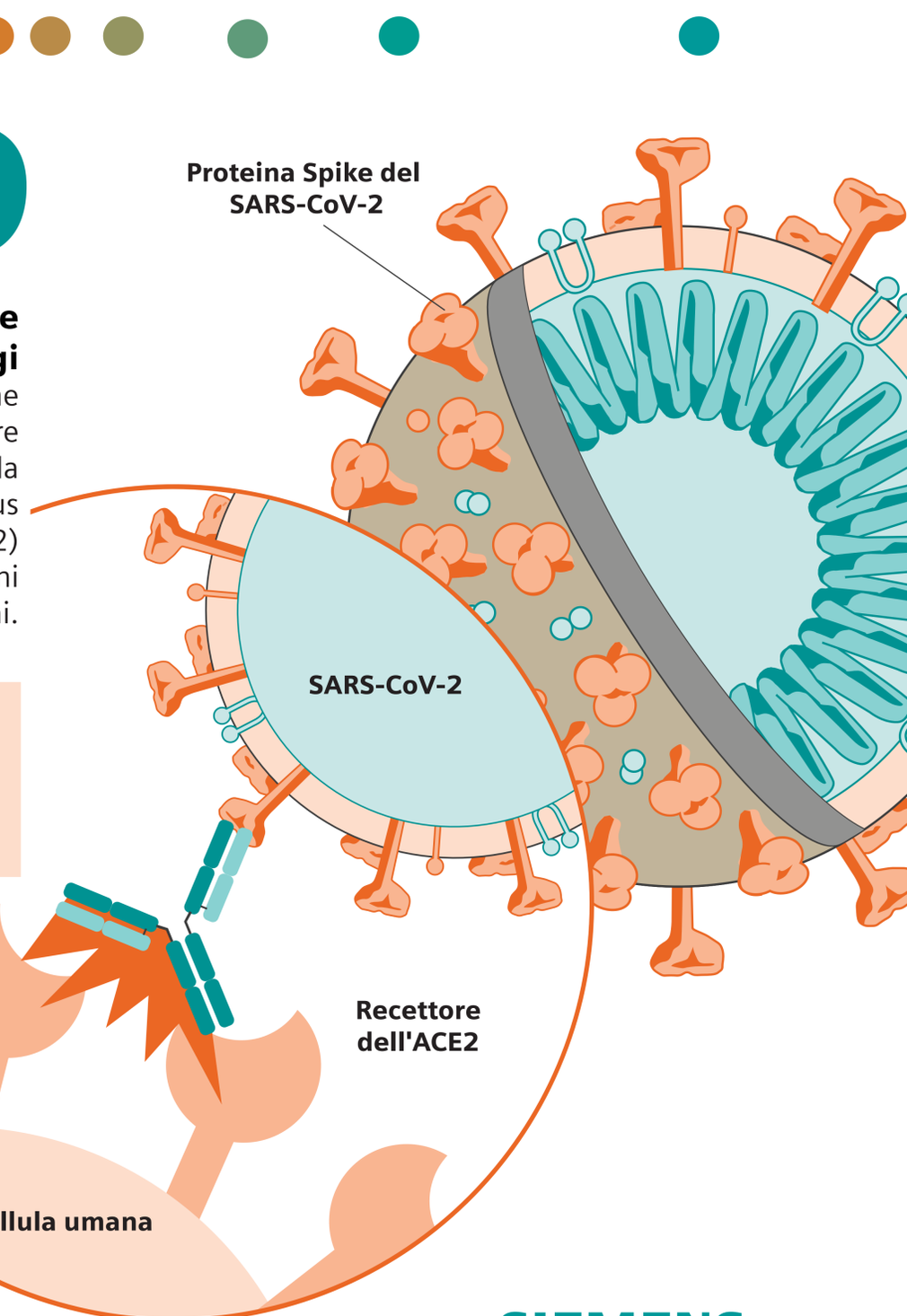
sensibilità del 100%³
e specificità del 99,8%⁴

Fino a 440
test/ora⁵

S1RBD

La scelta intelligente dell'antigene S1RBD guarda al futuro e protegge oggi
Questo test di anticorpi identifica con alta precisione gli anticorpi di SARS-CoV-2 ed è concepito per rilevare il dominio del legame alla proteina spike (S1RBD) alla superficie del virus SARS-CoV-2, il quale lega il virus alle cellule tramite un recettore umano specifico (ACE2) contenuto nei polmoni, nel cuore, in diversi altri organi e nei vasi sanguigni.

I dati dimostrano che gli anticorpi anti-proteina spike sono **neutralizzanti**—un importante indice per lo sviluppo di vaccini



1. Questo test non è stato approvato dalla FDA [autorità di regolamentazione farmaci USA] Questo test è autorizzato dalla FDA sulla base di una EUA [autorizzazione per uso di emergenza] per l'uso da laboratori abilitati. Questo dosaggio è autorizzato solamente per il rilevamento della presenza di anticorpi al SARS-CoV-2, e non per altri virus o patogeni. Questo test è autorizzato per la sola durata di validità della dichiarazione secondo la quale esistono condizioni giustificanti l'autorizzazione per uso di emergenza di mezzi diagnostici in vitro per il rilevamento e/o la diagnosi del COVID-19 come dalla Sezione 564(b)(1), Legge 21 U.S.C. § 360bbb-3(b)(1), in assenza di interruzione o revoca della stessa autorizzazione. La disponibilità del prodotto può variare da Paese a Paese ed è soggetta a requisiti normativi.
2. Numero di analizzatori ADVIA Centaur XP, ADVIA Centaur XPT, ADVIA Centaur CP, Atellica Solution, Dimension Vista e Dimension EXL in funzione.
3. Nel caso di campioni prelevati ≥14 giorni dopo un risultato positivo del test PCR.
4. Sulla base dei risultati del saggio ADVIA Centaur COV2T.
5. Dipende dal mix di prove e dalla configurazione, su Atellica Solution.