



hMPV EV
HHV7 HPIV
CMV *Legionella pneumophila*
BK virus
HHV6 *Bordetella pertussis*
HSV1 RSV IA HCoV
Bordetella parapertussis VZV HHV8
EBV *Chlamydia pneumoniae* Parvovirus B19
AdV
HSV2 IB *Mycoplasma pneumoniae*
RHINO

ARGENE 

Diagnostic des
infections virales & bactériennes

IMMUNOLOGIE

Kit d'antigénémie CMV* ppUL83 (pp65) - CINAKit®

Détection du Cytomégalovirus (CMV) humain dans les leucocytes du sang périphérique - Aide au diagnostic d'une infection active

**1 cellule positive détectée avec le coffret CINAKit®
= Infection CMV Active**

COMPOSITION DU COFFRET:

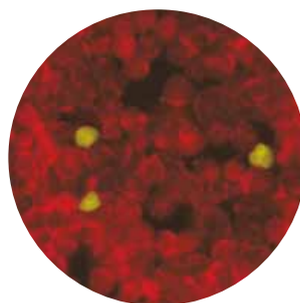
Anticorps en flacon compte-gouttes

Coffret complet avec tous les réactifs inclus

Résultats en 2 heures

2 formats disponibles : 100 tests & 200 tests

Tous les réactifs sont disponibles séparément



**GAMME
IMMUNOLOGIE
POINTS CLÉS**

FLEXIBILITE

- Différents formats disponibles
- Immunofluorescence directe ou indirecte
- Echantillons cliniques et culture cellulaire

FONCTIONNEMENT

- Résultats d'antigénémie CMV en moins de 2 heures
- Anticorps monoclonaux prêts à l'emploi en flacon compte-gouttes (format 17-xxx)
- Protocole identique pour chaque format

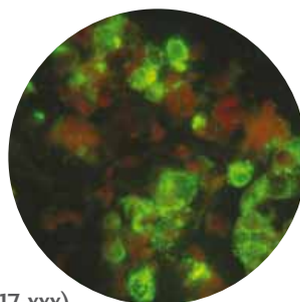
Anticorps monoclonaux

Anticorps Anti virus respiratoires

- Screening respiratoire
- Adenovirus
- Parainfluenza 3
- Mumps^{a 1}
- Influenza A
- Parainfluenza 1
- VRS
- Influenza B
- Parainfluenza 2
- Measles^b

Anticorps Anti Herpes Virus

- CMV*
- HSV1¹
- VZV¹
- HSV 1+2
- HSV2¹



COMPOSITION DU COFFRET :

Différents formats sont disponibles

Anticorps prêts à l'emploi en flacon compte-gouttes (format 17-xxx)

Référence	Description des Ac	Nbre tests	Quantité	Format
17-xxx*	FITC	80 tests	4 mL	Compte-gouttes
12-xxx*	FITC	650 tests	0,5 mL	Concentré
11-xxx*	Purifié	650 tests	0,5 mL	Concentré

*Dépend du virus.

Réactifs annexes

- Anticorps secondaires
- Milieu de Montage
- PBS
- Bleu Evans 1%

¹ Pour Recherche uniquement. ^a Virus des oreillons. ^b Virus de la rougeole. * Produits appartenant à la liste B – LNE/G-MED

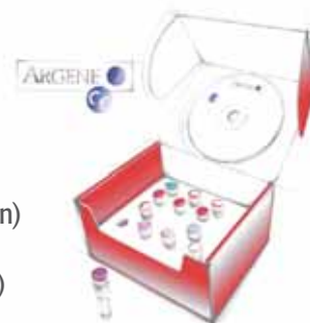
PCR TEMPS RÉEL

R-gene®

- CMV*
- EBV
- Adenovirus
- BK virus
- HSV1
- HSV2
- VZV
- HHV6
- HHV7
- HHV8
- Enterovirus
- *Bordetella pertussis*

COMPOSITION DES COFFRETS :

Coffret complet
Premix spécifique d'amplification
Standard de quantification et contrôle positif
Contrôle d'extraction / d'inhibition
Contrôle de sensibilité (pour les tests de quantification)
Contrôle négatif (eau qualité PCR)
Reverse transcriptase (pour les pathogènes à ARN)



GAMME PCR TEMPS RÉEL POINTS CLÉS

FLEXIBILITE

- Trousses validées sur :
 - de nombreux systèmes d'extraction automatisés
 - les principales plateformes de PCR temps réel
 - de nombreux types de prélèvements

Gamme respiratoire Multi Well System r-gene®

- Influenza A
- RSV (A,B)
- Rhinovirus (A,B,C)
- Adenovirus (A,B,C,D,E,F,G)
- Coronavirus (229E,NL63,HKU1,OC43)
- *Chlamydia pneumoniae**
- Contrôle cellulaire
- Influenza B
- hMPV (A,B)
- Enterovirus (A,B,C,D)
- Bocavirus (1,2,3,4)
- Parainfluenza virus (1,2,3,4)
- *Mycoplasma pneumoniae*

COMPOSITION DES COFFRETS :

Premix spécifique d'amplification
Contrôle positif spécifique à chaque pathogène
Contrôle négatif (eau qualité PCR)
Reverse transcriptase (pour les pathogènes à ARN)



Autres tests r-gene®

Détection des pathogènes

- *Bordetella parapertussis*
- JC virus¹
- Parechovirus
- Influenza A/H1N1 2009

Réactifs annexes

- Contrôle interne¹ (DICO - RICO Extra r-gene®)
- Contrôle cellulaire
- CMV Clear QC panel¹
- Contrôle positif bocavirus¹
- Quanti FluA QS¹
- Quanti HHV8 QS¹

Lire attentivement les instructions figurant sur l'étiquetage et/ou la notice d'utilisation des produits de diagnostic *in-vitro* mentionnés.

¹ Pour recherche uniquement. * Produits appartenant à la liste B - LNE/G-MED

CARACTERISTIQUES

- Diagnostic des infections virales chez les immunodéprimés avec les trousse R-gene®
- Diagnostic des infections respiratoires virales et bactériennes avec la gamme respiratoire MWS r-gene®
- Réactifs prêts à l'emploi
- Tests standardisés avec contrôle positif, négatif et cellulaire inclus
- Technologie 5' nucléase Taqman®

FONCTIONNEMENT

- Programmes d'extraction et d'amplification communs pour une détection simultanée de plusieurs pathogènes au sein d'une même série



Patients immunodéprimés

HHV6 HHV7
 BK virus CMV
 HHV8 AdV HSV2
 VZV Parvovirus B19
 HSV1 EBV

HPV
 EV hMPV
 HSV IB *Legionella pneumophila*
 AdV *Bordetella pertussis*
Mycoplasma pneumoniae
 EBV RSV IA HCoV
 CMV *Bordetella parapertussis*
Chlamydia pneumoniae
 RHINO HBoV

Infections respiratoires

Infections du système nerveux central

HHV6 EBV
 Enterovirus
 JC virus HSV1
 HSV2 CMV
 Parechovirus
 VZV

CMV Parvovirus B19
 VZV HHV6
 Enterovirus HSV1
 Parechovirus AdV
 HSV2

Néonatalogie Dermatologie Infections gastro-intestinales Infections oculaires

bioMérieux fabrique ses réactifs en conformité avec les normes cCGMP et ISO 13485, bioMérieux a conclu un accord de licence sur la PCR en temps réel avec les sociétés F.Hoffmann-La Roche Ltd et Roche Molecular Systems, Inc. En conséquence, l'achat de ces produits permet à l'acheteur d'effectuer l'amplification et la détection de séquences d'acides nucléiques avec les méthodes décrites dans certains brevets de Roche («5' Nuclease Detection patents and Chemically-Modified Hot Start Enzymes patents») afin de réaliser un diagnostic *in vitro* humain. L'achat de ces produits ne confère aucun droit général ni aucune licence d'aucun type, différent de ce droit spécifique d'utilisation. Utilisation diagnostic *in vitro*, marquage CE en Europe