



Der überzeugende Schnelltest zur Früherkennung HPV16 induzierter Tumoren

Sie möchten aktiv und mit einfachen Mitteln die Prognose für Krebspatienten entscheidend verbessern?

Bei immer mehr Patienten werden HPV16 induzierte Krebsarten diagnostiziert. Sie machen einen beträchtlichen Anteil an Rachenkarzinomen und an Karzinomen in der Anogenitalregion aus. In der Regel werden sie spät erkannt. Dabei sprechen gerade HPV16 induzierte Tumoren im Frühstadium sehr gut auf eine Therapie an. Prevo-Check® ermöglicht eine einfache und praktikable Früherkennung, direkt vor Ort in Ihrer Praxis.

Bessere Behandlungschancen dank Früherkennung

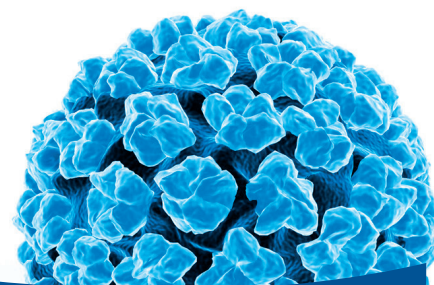
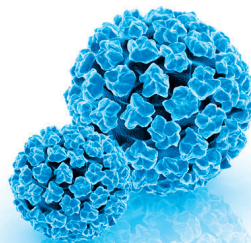
Auch bei HPV16 bedingten Tumoren gilt: Je früher sie erkannt werden, desto größer ist der Behandlungserfolg. Bereits Krebsvorstufen können die Produktion von speziellen Antikörpern auslösen.

Diese Antikörper zirkulieren im Blut und können im frühen Stadium bereits mit Prevo-Check® nachgewiesen werden. Früh erkannt verbessert sich die Prognose Ihres Patienten.

Einfach und schnell

Früherkennung von HPV16 positiven Tumoren in der Praxis anbieten zu können, war noch nie so leicht. Der Test ist einfach durchzuführen. Er gibt Hinweise auf Läsionen, die leicht übersehen werden und er kann für Patienten ein erster Schritt zur Früherkennung sein, wenn sie Auffälligkeiten in der Anogenitalregion aus Schamgefühl nur verzögert ansprechen.

Der Schnelltest Prevo-Check® benötigt lediglich 1 Tropfen Blut und liefert das Testergebnis bereits nach 20 Minuten.



Hoch spezifisch

Diagnostisch relevant sind nicht etwa die häufigen Infektionen mit HPV, sondern das Vorliegen von Krebsvorstufen.

Prevo-Check® weist spezielle Antikörper nach, die ausschließlich bei Vorliegen von HPV bedingten Zellveränderungen gebildet werden.

Studien belegen eine äußerst hohe Spezifität von 99,8%.

Der Nachweis dieser Antikörper mit Prevo-Check® stellt somit immer ein abklärungsbedürftiges Ergebnis dar.

Bei einem auffälligen Befund können unverzüglich nächste Abklärungsschritte besprochen und eingeleitet werden.

Das kann eine intensivere Diagnostik mit Fokus auf den

hinteren Rachen oder auf die Anogenitalregion sein oder Sie

überweisen Ihren Patienten zur weiteren Untersuchung an einen entsprechenden Kollegen.

Diese Chance der Früherkennung ist ein bedeutender Zeitgewinn für Sie und Ihren Patienten.

Ergänzend zum Prevo-Check® bietet Abviris

Deutschland GmbH eine Auswahl an weiterführender Information und Aufklärungsmaterial für Ihre Patienten.

Kontaktieren Sie info@abviris.de

PRODUKTSPEZIFIKATIONEN

Packungsinhalt (ausreichend für 4 Tests)	4 Röhrchen a 120 µL HPV-Reagenz 4 Testkassetten, einzeln verpackt 8 Pipetten 1 Reagenzröhrchenhalter 1 Gebrauchsanweisung
Anwendungsbereich	Professionelle In-Vitro-Diagnostik
Testprinzip	Qualitativer Nachweis von DRH1 – Antikörper – Äquivalenten unter Verwendung des hoch spezifischen anti-HPV16 L1 DRH1
Probenmaterial	Kapillarblut, Venenblut, Serum
Benötigtes Probenvolumen	1 Tropfen Blut oder 25 µL Serum
Qualitätskontrolle	Integrierte Verfahrenskontrolle in jeder Testkassette
Abmessungen/Gewicht	120mm x 60mm x 76mm /67g
Lagerung	2-30°, trocken und lichtgeschützt
Haltbarkeit	18 Monate nach Herstellung und vor Öffnung



Die Produktverfügbarkeit variiert von Land zu Land.
©Abviris Deutschland GmbH

