

GRUPO CORPORINTER® DETECCIÓN OPORTUNA®



EN GRUPO CORPORINTER

Buscamos liderar la innovación en el campo de diagnóstico clínico y pruebas rápidas de calidad que contribuyan a un México más saludable y seguro.

Algunos de Nuestros Productos



NOSOTROS

Somos una **empresa mexicana** dedicada a **importar y distribuir pruebas rápidas y equipos portátiles (Point of Care)** especializados en diagnósticos de primer nivel, con el fin de **detectar oportunamente** enfermedades en nuestro país.

LOGOTIPO



Símbolo inspirado en formas geométricas que denotan en las letras "G y C" **Renovación, Fusión y Nueva Visión**. Además de integrar el Valor Humano con el elemento que flota sobre la "G".

MISIÓN

Proveer a nuestros distribuidores equipos de diagnóstico, pruebas rápidas y productos enfocados a la salud de **alta calidad**, que permitan obtener una mejora en sus acciones comerciales y con ello **brindar mejores condiciones de salud** a la población en general.

VISIÓN

Lograr la **permanencia** en el mercado y excelencia organizacional, **innovando y promoviendo soluciones** para un diagnóstico oportuno en beneficio de nuestra red de distribuidores y de la sociedad mexicana.

ALIANZAS GLOBALES

Originarios de **Jalisco, México**, contamos con **alcance nacional**, colaborando con más de 100 distribuidores alrededor de la República Mexicana.





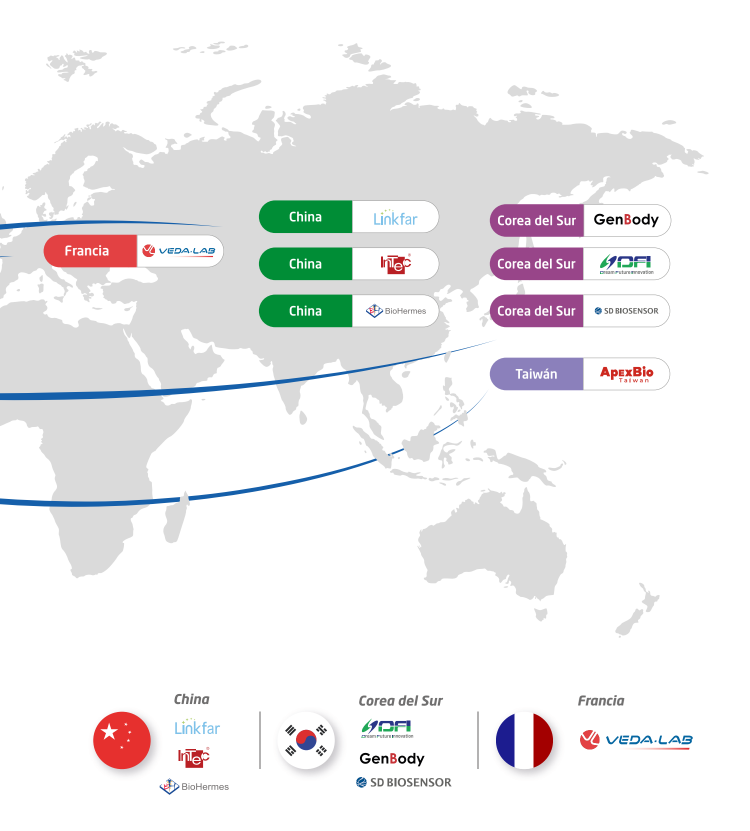








Taiwán ApexBio Además colaboramos con **fábricas internacionales** con quienes constantemente **seguimos sumando más productos** que impulsen nuestra **calidad de vida** como mexicanos.







01

Corporinter S.A. DE C.V.

INTEC		Covid/Flu	17	Cortisol-Check-1	27
Kit Grupo Sanguíneo	10	Helicosign Dry	17	TSH-Check-1	27
ABO & RhD				HS-TSH-Check-1	27
HIV 1&2	10	VEDALAB		Ultra-TSH-Check-1	28
Kit HIV 1&2	10	EasyReader+	18	T3-Check-1	28
Hepatitis B	11	AFP-Check-1	18	T4-Check-1	28
Hepatitis C	11	CA-125-Check-1	18	Cystatin-C-Check-1	29
Sífilis	11	CA-19-9-Check-1	19	M-Albu-Check-1	29
		CEA-Check-1	19	CRP-Check-1	30
CHEMTRUE		CA-15-3-Check-1	19	CRP-Check-1	30
Detección de Drogas	12	HbA1c-Check-1	20	HS-CRP-Check-1	30
en Orina		Insulin-Check-1	20	Allergy-Check-1	31
		HS-Insulin-Check-1	20	Pylori-Screen	31
JUSCHEK		C-Peptide-Check-1	21	Pylorigen-Check-1	31
Embarazo	13	Hb-Total-Check-1	21	DUO Legio/S.Pneu-	
Salmonella	13	CKMB-Check-1	21	mo-Check-1	32
Tifoidea	13	Troponin-I-Check-1	22	DUO LYME Ig-	
Microalbúmina	14	NT-proBPN-Check-1	22	G+IgM-Check-1	32
FSH	14	MGL-Check-1	22	PSA-Check-1 Cuali	32
Urianálisis 10	14	D-Dimer-Check-1	23		
Parámetros		FRT-Check-1	23		
Urianálisis 14	14	IgE-Check-1	23	LINKFAR	
Parámetros		hCG-Check-1	24	Safety Lancet PA II	33
AltiSpeed	15	β-hCG-Check-1	24	Safety Lancet	33
Optilyte	15	HS-Prolac-Check-1	25		
Instest	15	L-Check-1	25		
		Free PSA-Check-1	25		
GENBODY		PSA-Check-1 Cuanti	26		
Dengue Ag/Ab Combo	16	PSA-Check-1 Semi	26		
Dengue Ag NS1	16				

02

Kana Undesa S.A DE C.V.

STANDARD F		B-hCG FIA	41	BIOHERMES	
F200	36	U-Albumina FIA	41	GluCoA1c	44
HbAlc	36			Kit Test Strips	
Influenza A/B FIA	37	STANDARD Q			
Dengue NS1 Ag FIA	37	Rota/Adeno	42		
iFOB	37	Rotavirus Ag Test	42	APEXBIO	
TSH II	38	Covid-19 Ag	42	Hemo Smart Gold	45
T3	38			Hemo Smart Gold	
T4	38	STANDARD		Test Strips	
fT4	39	GlucoNavii GDH	43		
CRP	39	Tiras de Prueba			
hs-CRP	39	LipidoCare	44		
PCT	40	Lipid Profile Test Strip			
D-dimer FIA	40				
LH FIA	40				





Corporinter S.A. de C.V.

Prolongación Avenida Tepeyac No. 110 Sec. A Colonia Paraísos del Colli, CP.45069, Zapopan, Jalisco, México. *Publicidad dirigida a profesionales de la salud.

Aviso de Publicidad - 2414102002C00377



Corporinter S.A. DE C.V.



INTEC®

Kit Grupo Sanguíneo ABO & RhD



Registro Sanitario: 2326R2024 SSA

Prueba rápida diseñada para detectar cualitativamente el antígeno A/B del sistema del grupo sanguíneo ABO y el antígeno D del sistema sanguíneo Rh en sangre fresca obtenida por punción digital/sangre completa venosa anticoagulada. Uso exclusivo en laboratorios clínicos o de gabinete.



Presentación Comercial

Producto	Contenido
NT02011	20 Tarjetas de Prueba, 20 Goteros de Plástico, 1 Diluyente de Muestra, 1 Instructivo de Uso.

INTEC®

Advanced Quality™ Prueba de un Paso Anti-HIV (1&2)



Registro Sanitario: 2875R2013 SSA

Advanced Quality prueba de un paso Anti-HIV (1&2) en sangre entera, suero o plasma está indicada para la detección cualitativa del anticuerpo de inmunodeficiencia humana (HIV).

Uso exclusivo en laboratorios clínicos y de gabinete.



Producto	Contenido
NT02001	Caja con 40 cassettes de prueba en bolsa individual de papel aluminio con un gotero de plástico y un sobre de absorción de humedad, 4 viales de 2mL de diluyente de muestra y un instructivo.
NT02010	1 instructivo, 25 equipos de prueba, un equipo de prueba contiene: Un cassette de prueba (individualmente en bolsa de papel aluminio con pipeta, desecante) 1 diluyente de 0.5ml para las muestras, una toalla alcoholada, 1 dispositivo de punción y 1 banda adhesiva.
NT02009	1 cassette de prueba (individualmente en bolsa de papel aluminio con pipeta, desecante) 1 diluyente de 0.5ml para las muestras, una toalla alcoholada, 1 dispositivo de punción, 1 banda adhesiva y 1 instructivo.



INTEC®

Advanced Quality™ Prueba de un Paso Anti-HCV



Registro Sanitario: 3095R2013 SSA

La prueba rápida Anti-HCV es una prueba inmunocromatográfica para la detección cualitativa de anticuerpos del virus de la Hepatitis C (VHC) en sangre entera, suero o plasma humano.

Para uso exclusivo en laboratorios clínicos o de gabinete.



Presentación Comercial

Producto	Contenido
NT02004	Caja con 40 cassettes de prueba en bolsas individuales de papel aluminio con un gotero de plástico, un sobre de absorción de humedad, 4 diluyentes de muestras y un instructivo de uso.

INTEC®

Advanced Quality™ Prueba de un Paso Anti-TP (Sífilis)



Registro Sanitario: 0293R2012 SSA

Prueba para la detección cualitativa de anticuerpos de TP (*Treponema pallidum*) Sífilis en sangre entera, suero o plasma humano.

Contenido

Uso exclusivo en laboratorios clínicos o de gabinete.



Presentación Comercial

NT04001	Caja con 40 cassettes de prueba en bolsas individuales de papel aluminio con 1 gotero de plástico y 1

INTEC®

Producto

Advanced Quality™ Prueba de un Paso Hepatitis B



Registro Sanitario: 2581R2013 SSA

La prueba rápida HBsAg es una prueba inmunocromatográfica para la detección cualitativa del antígeno superficial de Hepatitis B en sangre entera, suero o plasma humano.

Para uso exclusivo en laboratorios clínicos o de gabinete.

Producto	Contenido
NT02003	Caja con 40 cassettes de prueba en bolsas individuales de papel aluminio con un gotero de plástico, un sobre de absorción de humedad y un instructivo de uso.



Corporinter S.A. DE C.V. - Pruebas Rápidas | Equipos | Lancetas

CHEMTRUE®

Detección de Drogas en Orina

Registro Sanitario: Multipanel 0534R2017 SSA | Vaso 0535R2017 SSA

Las pruebas ChemTrue Multi Panel Drug Screen Cup Test son inmunoensayos rápidos de flujo lateral en los que drogas modificadas químicamente (conjugados de drogas-proteínas) compiten con las drogas que podrían estar presentes en la orina.





Presentación Comercial

Vaso - Caja con 25 vasos empacados individualmente en bolsa de papel aluminio y 1 instructivo. 4 viales de 2mL de diluyente de muestra y un instructivo.

Multi-Panel - Caja con 25 tarjetas de prueba de inmersión Multi-panel DOA empacadas individualmente y 1 instructivo de uso.

Producto	Contenido	Producto	Contenido
CH02001	COC/THC	CHF03002	COC/THC/MET
СН03002	COC/THC/MET	CHF03001	COC/THC/AMP
CH03001	COC/THC/AMP	CHF05001	COC/THC/AMP/MET/BZO
CH04001	COC/THC/AMP/MET	CHF05002	COC/THC/AMP/MET/BAR
CH05001	COC/THC/AMP/MET/BZO		
CH05002	COC/THC/AMP/MET/OPI		
СН05003	COC/THC/AMP/MET/BAR		
CH05004	COC/THC/MET/BZO/OPI		
CH06001	COC / THC / AMP / MET / BZO / OPI		
СН09001	COC / THC / AMP / MET / MTD / PCP / OPI / BAR / BZO		





JUSCHEK®

Prueba de Embarazo hCG



Registro Sanitario: 0027R2022 SSA

JusChek hCG es un inmunoensayo cromatográfico rápido para la detección cualitativa de gonadotropina coriónica humana en orina, suero o plasma, para ayudar en la detección temprana del embarazo.

Para uso exclusivo en laboratorios clínicos y de gabinete.

JusChek.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	
JCFHC-202	Caja con 25 cassettes de prueba, 25 Cuentagotas y 1 inserto.	
JCFHC-U201	Caja con 50 tiras de prueba y 1 inserto.	FDA U.S. FOOD & DRUG

JUSCHEK®

Salmonella Typhi Antigen Rapid Test



Registro Sanitario: 2085R2023 SSA

La prueba rápida del antígeno de Salmonella Typhi es un inmunoensayo cromatográfico rápido para la detección cualitativa de antígeno de Salmonella Typhi en muestra de heces humanas para ayudar en el diagnóstico de la infección por Salmonella Typhi.

Para uso profesional de diagnóstico in vitro.

JusChek. Silmorela typi C € [m] (1) 455 [1] s

Presentación Comercial

Producto	Contenido
JC01SAL	25 Cassettes de prueba, 25 tubos recolector de muestra con buffer, 1 inserto.



JUSCHEK®

Typhoid IgG/IgM Rapid Test Cassette



Registro Sanitario: 2086R2023 SSA

La prueba rápida de Tifoidea en cassette es un inmunoensayo cromatográfico cualitativa rápida para la detección y diferenciación simultánea de IgG y IgM de anticuerpos contra Salmonella Typhi en sangre humana total, suero o plasma.

Solo para uso profesional en diagnóstico in vitro.

Producto	Contenido
JCOITYP	25 Cassettes de prueba, 25 goteros, 1 buffer, 1 inserto.





JUSCHEK®

Micro-albumin Semi-quantitive Rapid Test



Registro Sanitario: 2728R2023 SSA

Son un inmunoensayo cromatográfico para la detección semicuantitativa de microalbúmina en orina humana.

Agente de diagnóstico in vitro.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	
JC01UALB	50 Tiras de Prueba (individualmente en bolsa de papel aluminio), 1 Inserto, 1 Tarjeta de color.	FDA U.S. FOOD & DRUG

JUSCHEK®

FSH



Registro Sanitario: 2105R2023 SSA

La prueba rápida de FSH en cassette es un inmunoensayo cromatográfico rápido para la detección cualitativa de la hormona foliculoestimulante (FSH) en la orina para ayudar a la detección de la menopausia.

Solo para uso profesional en diagnóstico in vitro.



Presentación Comercial

	Producto	Contenido
--	----------	-----------

JUSCHEK®

JC01FSH

Urinalysis Reagent Strips



25 Cassettes de prueba, 25 goteros, 1 inserto.

Registro Sanitario: 10 Par. 2729R2023 SSA 14 Par. 2108R2023 SSA

La prueba JusChek Urinalysis Reagent Strips son tiras de plástico firme sobre las que se separan varios reactivos que están fijados.

La prueba es para la detección cualitativa y semi-cuantitativa.





U.S. FOOD & DRUG

Producto	Contenido
JC01URI-10	100 Tiras reactivas, 1 Inserto Glucosa, Bilirrubina, Cetona, Gravedad Específica, Sangre, pH, Proteína, Urobilinógeno, Nitrito, Leucocitos
JC01URI-14	100 Tiras reactivas, 1 Inserto Calcio, Ácido Ascórbico, Glucosa, Bilirrubina, Creatinina, Cetona, Gravedad Específica, Sangre, pH, Proteína, Urobilinógeno, Nitrito, Leucocitos y Microalbúmina



JUSCHEK®

Analizador AltiSpeed

Registro Sanitario: 2475E2023 SSA

El analizador de orina AltiSpeed es una evaluación semi-cuantitativa de orina usando los métodos químicos secos.

De acuerdo con el principio de colorimetría fotoeléctrica, el analizador de orina se utiliza para evaluar el contenido de los componentes bioquímicos en la orina a través del cambio de color causado por la reacción de reactivo y los componentes bioquímicos de la orina.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	
JC01A-AS	1 Analizador de orina, 1 Cable de alimentación, 1 Cable RS232, 1 Rollo de papel de impresión, 1 Manual de usuario, 2 Fusibles.	FDA U.S. FOOD & DRUG

JUSCHEK®

Optilyte™ Analizador de Orina

Registro Sanitario: 2327E2024 SSA

El analizador de orina funciona con ciertas tiras reactivas de análisis de orina fabricadas por Acro Biotech, Inc. Para la detección semi-cuantitativa en analitos.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	
JC02A-OL	1 Analizador de orina, 1 Cable de alimentación, 1 Cable RS232, 1 Rollo de papel de impresión, 1 Manual de usuario, 2 Fusible, 1 Tabla de calibración	FDA U.S. FOOD & DRUG ADMINISTRATION

JUSCHEK®

Instest™ Analizador de Orina

Registro Sanitario: 1618E2024 SSA

Instest Analizador de Orina es una evaluación semi-cuantitativa con ciertas tiras reactivas de análisis de orina fabricadas por Acro Biotech, Inc. Para la detección semi-cuantitativa en analitos.



r i cacinación comercial		
Producto	Contenido	
JC03A-IT	1 Analizador de orina, 1 Cable de alimentación, 1 Rollo de papel de impresión, 1 Manual de usuario	U.S. FOOD & DRUG



GENBODY

Dengue Ag/Ab COMBO



Registro Sanitario: 0278R2024 SSA

Genbody Dengue Ag/Ab Combo es una prueba rápida y cualitativa de inmunoensayo cromatográfico, para la detección del antígeno y anticuerpos (IgC/IgM) del virus del Dengue NS1 en muestra humana.

Este kit es solo para uso profesional y sirve como prueba de detección inicial.



Presentación Comercial

Producto	Contenido
GB01D-AG/AB	10 Combo Genbody Dengue Ag/Ab (<i>Dispositivo de prueba</i>), 1 Solución de ensayo, 10 Tubo Capilar, 10 Gotero desechable, 1 Instructivo de uso

GENBODY

Dengue NS1 Ag



Registro Sanitario: 2209R2023 SSA

El dispositivo GenBody Dengue NS1 Ag es una prueba rápida y cualitativa para la detección del antígeno NSI del virus del dengue en muestras humanas.

El kit es de uso profesional y sirve como prueba de cribado inicial. Las muestras reactivas deben ser confirmadas por un ensayo complementario como la prueba de ácido nucleico y otros ensayos inmunológicos.

Agente de diagnóstico in vitro, para uso exclusivo de laboratorios clínicos o de gabinete.



Producto	Contenido
GB01D-NS1	25 Dispositivos de prueba empacado individualmente con desecante, 25 Tubos con solución de extracción, 25 Tapas gotero desechable, 25 Hisopos nasofaríngeos, 1 Instructivo.



GENBODY

Influenza/COVID-19 Ag TRIPLE



Registro Sanitario: 0328R2024 SSA

GenBody Influenza/COVID-19 Ag es un ensayo cromatográfico para detectar la presencia de antígenos de la proteína nucleocápside del SARS-CoV-2 y del virus de la Influenza tipo A/B en un único dispositivo, utilizando muestras de frotis nasofaríngeo recogidas en humanos.



Presentación Comercial

Producto

GB01N/CO

25 Dispositivos de prueba empacado individualmente con desecante, 25 Tubos con solución de extracción, 25 Tapas gotero desechable, 25 Hisopos nasofaríngeos, 1 Instructivo.

GENBODY Helicosign Dry



Registro Sanitario: 0012R2024 SSA

Dispositivo médico de diagnóstico in vitro que mide cualitativamente la actividad de la enzima ureasa producida por Helicobacter pylori en la muestra de biopsia de la mucosa gástrica.

Agente de diagnóstico para uso *in vitro*. Para uso exclusivo en laboratorios clínicos o de gabinete.



Producto	Contenido
GB01HELI-D	50 Helicosign Dry (Dispositivos de prueba), 1 Instructivo de uso.

Corporinter S.A. DE C.V. - Pruebas Rápidas | Equipos | Lancetas

VEDALAB

EASYREADER+

Registro Sanitario: 0540E2024 SSA

El analizador EasyReader+ se ha diseñado para proporcionar un resultado de inmunocromatografía cuantitativa para una amplia gama de dispositivos de prueba rápida, para incrementar la precisión y eficacia de los análisis realizados en centros de asistencia y laboratorios.



Presentación Comercial

Contenido	Adicionales
1 Equipo analizador, 1 cable adaptador, 1 prueba de calibración, 1 dispositivo de prueba en blanco, 1 soporte para la prueba, 1 rollo de papel para impresión térmica, 1 CD con manual de usuario, 1 Hoja de datos técnicos generales.	Cuenta con Certificación Europea
	1 Equipo analizador, 1 cable adaptador, 1 prueba de calibración, 1 dispositivo de prueba en blanco, 1 soporte para la prueba, 1 rollo de papel para impresión térmica, 1 CD con manual de usuario, 1 Hoja

VEDALAB

AFP-Check-1

Registro Sanitario: 1363R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba cuantitativa de alpha-Fetoproteína en muestras de sangre entera, suero y plasma.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	
VL01AFP	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Diluyente en frasco 1 Instructivo de uso	o gotero con 5mL,
VL01AFP-CP / VL01AFP-CN	1 vial de vidrio con control positivo, 1 vial de vidrio con control negativo	*Control venta por separado

VEDALAB

CA-125-Check-1



Registro Sanitario: 1951R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Es un ensayo cuantitativo rápido para la detección del antígeno de cáncer de ovario en suero, plasma o sangre total. Agente de diagnóstico para uso *in vitro*, para uso exclusivo en laboratorios clínicos o de gabinete.



Producto	Contenido	
VL01CA125	0 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Diluyente en frasco gotero con 5mL, Instructivo de uso	
VL01CA125-CP/ VL01CA125-CN	1 vial de vidrio con control positivo, 1 vial de vidrio con control negativo	*Control venta por separado



CA-19-9-CHECK-1



Registro Sanitario: 1480R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba cuantitativa de antígeno cancerígeno 19-9 (CA 19-9) en muestras de sangre entera, plasma y suero.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	
VL01CA-19-9	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Diluyente e 1 Instructivo de uso	n frasco gotero con 5mL,
VL01CA-19-9-CP VL01CA-19-9-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado

VEDALAB CEA-CHECK-1



Registro Sanitario: 2002R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Es una prueba rápida para la detección cuantitativa del antígeno carcinoembrionario en muestras de suero, plasma o sangre total. Agente de diagnóstico para uso *in vitro*, para uso exclusivo en laboratorios clínicos o de gabinete.



Presentación Comercial

Producto	Contenido		
VL01CEA	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Diluyente 1 Instructivo de uso	ebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Diluyente en frasco gotero con 5mL ctivo de uso	
VL01CEA-CP / VL01CEA-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado	

VEDALAB

CA-15-3-Check-1



Registro Sanitario: 2047R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba cuantitativa del antígeno cancerígeno 15-3 (CA 15-3) en muestras de Suero, Plasma o Sangre Total.



Producto	Contenido	
VL01CA-15-3	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Diluyente en frasco gotero con 5mL, 1 Instructivo de uso	
VL01CA-15-3-CP VL01CA-15-3-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado

Corporinter S.A. DE C.V. - Pruebas Rápidas | Equipos | Lancetas

VEDALAB

HbA1c-Check-1



Registro Sanitario: 1168R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Es una prueba cuantitativa para la determinación de Hemoglobina Glicada (HbA1c) en muestras de sangre total, que a su vez determina el valor promedio estimado de glucosa. Agente de diagnóstico para uso *in vitro*, para uso exclusivo en laboratorios clínicos o de gabinete.



Presentación Comercial

Producto	Contenido		
VL01HBA1C	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Diluyente en fra 1 Instructivo de uso	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Diluyente en frasco gotero con 5mL, 1 Instructivo de uso	
VL01HBA1C-CP VL01HBA1C-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado	

VEDALAB

Insulin-Check-1



Registro Sanitario: 1178R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba rápida para la detección cuantitativa de insulina humana en sangre entera, suero o plasma. Agente de diagnóstico para uso *in vitro*, para uso exclusivo en laboratorios clínicos o de gabinete.

Contenido



Presentación Comercial

VL01INS	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Diluyente en frasco gotero con 5mL, 1 Instructivo de uso	
VL01INS-CP / VL01INS-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado

VEDALAB

Producto

HS-Insulin-Check-1



Registro Sanitario: 0249R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba rápida para la detección cuantitativa de alta sensibilidad de insulina humana en sangre entera, suero o plama. Agente de diagnóstico para uso *in vitro*, para uso exclusivo en laboratorios clínicos o de gabinete.



Producto	Contenido	
VL01HS-INS	20 Dispositivos de Prueba, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Diluyente en frasco gotero con 5 mL, 1 Instructivo de uso	
VL01HS-INS-CP VL01HS-INS-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado



C-Peptide-Check-1



Registro Sanitario: 0249R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Es un ensayo cuantitativo rápido para la detección de péptido C en suero, plasma o sangre total. Agente de diagnóstico para uso *in vitro*, para uso exclusivo en laboratorios clínicos o de gabinete.



Presentación Comercial

Producto	Contenido
VL01CPEP	20 Dispositivos de Prueba, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Diluyente en frasco gotero con 5 mL, 1 Instructivo de uso

VEDALAB

Hb-Total-Check-1



Registro Sanitario: 1944R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba cuantitativa para la determinación de hemoglobina en muestras de sangre total.



Presentación Comercial

Producto	Contenido
VL01HBT	20 Dispositivos de Prueba, 1 Diluyente en frasco gotero con 1 mL, 1 Instructivo de uso

VEDALAB

CK-MB-Check-1



Registro Sanitario: 0293R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Es un ensayo cuantitativo rápido para la detección de CK-MB en suero, plasma o sangre total. Agente de diagnóstico *in vitro*. Para uso exclusivo de laboratorio o de gabinete.



Producto	Contenido	
VLOICKMB	20 Dispositivos de Prueba, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 [gotero con 5 mL, 1 Instructivo de uso	Diluyente en frasco
VL01CKMB-CP VL01CKMB-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado



Corporinter S.A. DE C.V. - Pruebas Rápidas | Equipos | Lancetas

VEDALAB

Troponin-I-Check-1



Registro Sanitario: 0315R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba rápida cuantitativa para la detección de la proteína Troponina I cardiaca (cTnl) en muestras de Plasma o Suero. Para uso como herramienta para profesionales sanitarios que evalúan un trastorno de isquemia miocárica como el infarto agudo al miocardio.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	
VL01TROP/S	20 Dispositivos de Prueba, 20 Pipetas de plástico desechable gotero con 5 mL, 1 Instructivo de uso	es, 1 Diluyente en frasco
VL01TROP/S-CP VL01TROP/S-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado

VEDALAB

NT-proBPN-Check-1



Registro Sanitario: 1167R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba rápida para la detección cuantitativa de NT-proBNP humano en muestras de Sangre Entera, Suero o Plasma. Agente de diagnóstico *in vitro* para uso exclusivo en laboratorios clínicos o de gabinete.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	
VLOINTBNP	20 Dispositivos de Prueba, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Dil gotero con 5 mL, 1 Instructivo de uso	luyente en frasco
VL01NTBNP-CP VL01NTBNP-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado

VEDALAB

MGL-Check-1



Registro Sanitario: 0576R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Ensayo cuantitativo rápido para la detección de Mioglobina en sangre humana entera, suero o plasma. Para uso exclusivo de laboratorios y gabinete.



Producto	Contenido	
VL01MGL	20 Dispositivos de Prueba, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 gotero con 5 mL, 1 Instructivo de uso	Diluyente en frasco
VL01MGL-CP / VL01MGL-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado



D-Dimer-Check-1



Registro Sanitario: 0563R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba rápida para la detección de dímero D en plasma citratado y muestras de sangre completa que los profesionales de la salud pueden utilizar para evaluar los trastornos de coagulación.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	
VL01DIM	20 Dispositivos de Prueba, 20 Pipetas de plástico desechab gotero con 5 mL, 1 Instructivo de uso	les, 1 Diluyente en frasco
VL01DIM-CP / VL01DIM-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado

VEDALAB

FRT-Check-1



Registro Sanitario: 0577R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba rápida para la detección de Ferritina humana en muestras de Sangre Total, Plasma o Suero, para evaluar trastornos del metabolismo del hierro. Agente de diagnóstico para uso *in vitro*. Para uso exclusivo en laboratorios clínicos o de gabinete.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	
VL01FRT	20 Dispositivos de Prueba, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 D gotero con 5 mL, 1 Instructivo de uso	iluyente en frasco
VL01FRT-CP / VL01FRT-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado

VEDALAB

IgE-Check-1



Registro Sanitario: 1772R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba rápida para la detección cuantitativa de IgE en muestras de sangre entera, plasma o suero. Agente de diagnóstico para uso *in vitro*, para uso exclusivo en laboratorios clínicos o de gabinete.



Producto	Contenido	
VL01IGE	20 Dispositivos de Prueba, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 gotero con 5 mL, 1 Instructivo de uso	Diluyente en frasco
VL01IGE-CP / VL01IGE-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado



hCG-Check-1





Registro Sanitario: 0542R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Ensayo cuantitativo rápido para la detección de gonadotropina coriónica humana en muestras de Suero, Plasma u Orina.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	
VL01HCG	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Instructivo de uso	
VL01HCG-CP / VL01HCG-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado

VEDALAB

hCG-Check-1





Registro Sanitario: 0542R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba cuantitativa de gonadotropina coriónica humana en muestras de Suero, Plasma y Sangre Entera



Presentación Comercial

Producto	Contenido	
VL02HCG	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Diluyente en frasc 1 Instructivo de uso	co gotero con 5mL,
VL01HCG-CP / VL01HCG-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado

VEDALAB

β-hCG-Check-1



Registro Sanitario: 0546R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba rápida cuantitativa para la detección de la cadena beta de la gonadotropina coriónica humana libre o a partir de hCG intacta en Plasma, Suero y Orina.



Presentación Comerciai		
Producto	Contenido	
VL01BHCG	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Instructivo de uso	
VL01BHCG-CP / VL01BHCG-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado



HS-Prolac-Check-1



Registro Sanitario: 1988R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba rápida para la detección cuantitativa de alta sensibilidad de Prolactina en muestras de Plasma o Suero. Agente de diagnóstico para uso *in vitro*, para uso exclusivo en laboratorios clínicos o de gabinete.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	
VL01HS-PROLAC	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Instructivo de uso	
VL01HS-PROLAC-CP VL01HS-PROLAC-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado

VEDALAB

L-Check-1



Registro Sanitario: 1160R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba rápida inmunocromatográfica para la detección de la Hormona Luteinizante (LH) en muestras de Sangre Total, Plasma o Suero.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	
VLOILUT	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Diluyente en frasc 1 Instructivo de uso	o gotero con 5mL,
VL01LUT-CP / VL01LUT-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado

VEDALAB

Free PSA-Check-1



Registro Sanitario: 1343R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba rápida cuantitativa para la determinación de antígeno prostático específico (f-PSA) en muestras de plasma y suero. Agente de diagnóstico para uso *in vitro*. Para uso exclusivo en laboratorios clínicos o de gabinete.



Producto	Contenido	
VL01FPSA	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Diluyente en frasco gotero con 5mL, 1 Instructivo de uso	
VL01FPSA-CP / VL01FPSA-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado



PSA-Check-1



Registro Sanitario: 0568R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba rápida para la detección cuantitativa del antígeno prostático específico (PSA) en su forma libre o complejado en sangre total, suero o plasma. Agente de diagnóstico *in vitro*. Para uso exclusivo en laboratorios clínicos o de gabinete.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	
VL01APSA-C	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Diluyente en frasc 1 Instructivo de uso	o gotero con 5mL,
VL01APSA-CPM VL01APSA-CPF VL01APSA-CN	Control Medio Positivo, Fuerte Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado

VEDALAB

PSA-Check-1



Registro Sanitario: 0568R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba rápida para la detección semicuantitativa del antígeno prostático específico (PSA) en su forma libre o complejado en Plasma o Suero o Sangre Entera.



Producto	Contenido	
VL01APSA-S	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Diluyente en frasco 1 Instructivo de uso	o gotero con 5mL,
VL01APSA-CPM VL01APSA-CPF VL01APSA-CN	Control Medio Positivo, Fuerte Postivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado







Cortisol-Check-1



Registro Sanitario: 0562R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba rápida para la detección de cortisol en sangre humana entera, suero o plasma, para ser utilizada ecomo una ayuda para profesionales de a salud que evalúan los trastornos del metabolismo de los corticoesteroides. Agente de diagnóstico para uso *in vitro*, para uso exclusivo en laboratorios clínicos o de gabinete.



Presentación Comercial

Producto	Contenido
VL01CORT	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Diluyente en frasco gotero con 5mL, 1 Instructivo de uso
VL01CORT-CP / VL01CORT-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso. *Control venta por separado

VEDALAB

TSH-Check-1



Registro Sanitario: 0580R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba rápida cuantitativa para la detección de la hormona estimulante de la tiroides (TSH) en muestras de Sangre Total, Plasma o Suero humanos.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	
VL01TSH	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Diluyente en frasco gotero con 5mL, 1 Instructivo de uso	
VL01TSH-CP / VL01TSH-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado

VEDALAB

HS-TSH-Check-1



Registro Sanitario: 1989R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba rápida para la detección cuantitativa de alta sensibilidad de la hormona estimulante de la tiroides en sangre total, suero o plasma para el diagnóstico de hipotiroidismo. Agente de diagnóstico para uso *in vitro*. Para uso exclusivo en laboratorios clínicos o de gabinete.



Producto	Contenido	
VL01HS-TSH	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Bote gotero 1 Instructivo de uso	con diluyente (5ml),
VL01HS-TSH-CP VL01HS-TSH-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado

Corporinter S.A. DE C.V. - Pruebas Rápidas | Equipos | Lancetas

VEDALAB

Ultra-TSH-Check-1



Registro Sanitario: 2005R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba rápida cuantitativa para la detección ultrasensible de la hormona estimulante de la tiroides en suero, para la evaluación de la función tiroidea.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	
VL01U-TSH	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Instructivo de uso	
VL01U-TSH-CP/VL01U-TSH-CN	Control Positivo v Negativo. 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado

VEDALAB

T3-Check-1



Registro Sanitario: 1800R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba rápida cuantitativa para la detección de la triyodotironina (T3 total) utilizando como prueba de cribado para la detección de hipertiroidismo en Suero o Plasma.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	
VL01T3	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Diluyente e 1 Instructivo de uso	en frasco gotero con 5mL,
VL01T3-CP / VL01T3-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado

VEDALAB

T4-Check-1



Registro Sanitario: 1943R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba rápida cuantitativa para la detección de la tiroxina (T4 total) en muestras de Plasma o Suero, para la detección del hipertiroidismo.



Producto	Contenido	
VL01T4	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Diluyente en fras 1 Instructivo de uso	sco gotero con 5mL,
VL01T4-CP / VL01T4-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado



Cystatin-C-Check-1



Registro Sanitario: 0360R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Es una prueba rápida para la detección cuantitativa de la cistatina C en sangre entera, suero o plasma. Agente de diagnóstico para uso *in vitro*, para uso exclusivo en laboratorios clínicos o de gabinete.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	
VL01CYST	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 20 tubos con dilución, 1 Diluyente en frasco gotero (10 mL)	2mL de Buffer de
VL01CYST-CP / VL01CYST-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado

VEDALAB

Producto

M-Albu-Check-1



Registro Sanitario: 1770R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba cuantitativa para la determinación del nivel de microalbúmina en muestras de Orina. Agente de diagnóstico para uso *in vitro*, para uso exclusivo en laboratorios clínicos o de gabinete.

Contenido



VL01MALB	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 20 tubos con 2 1 Diluyente en frasco gotero (10 mL), 1 Instructivo de uso	2mL de Buffer de dilución
VL01MALB-CP/ VL01MALB-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado





Corporinter S.A. DE C.V. - Pruebas Rápidas | Equipos | Lancetas

VEDALAB

CRP-Check-1 Laboratorio



Registro Sanitario: 1771R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba cuantitativa para la detección de Proteína C Reactiva (PCR) en muestras de Suero, Plasma o Sangre Total. Agente de diagnóstico para uso *in vitro*, para uso exclusivo en laboratorios clínicos o de gabinete.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	
VL01CRP/L	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 20 tubos con 1 Diluyente en frasco gotero (10 mL), 1 Instructivo de uso	2mL de Buffer de dilución
VL01CRP/L-CP VL01CRP/L-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado

VEDALAB

CRP-Check-1 Consultorio



Registro Sanitario: 1771R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba cuantitativa para la detección de PCR en muestras de Sangre Total, usada para diagnosticar enfermedades infecciosas bacterianas y trastornos inflamatorios.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	
VL01CRP/D	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 20 tubos dilución, 1 Diluyente en frasco gotero (10 mL), 1 Instructivo de	
VL01CRP/D-CP VL01CRP/D-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado

VEDALAB

HS-CRP-CHECK-1



Registro Sanitario: 2041R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba rápida para la detección cuantitativa de Proteína C Reactiva de alta sensibilidad (PCR) en suero, plasma o sangre total para diagnosticar enfermedades infecciosas bacterianas y trastornos inflamatorios, como la fiebre aguda y la artritis reumatoide.



Producto	Contenido	
VL10HS-CRP	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 20 tubos con 2 dilución, 1 Diluyente en frasco gotero (10 mL), 1 Instructivo de uso	PmL de Buffer de
VL10HS-CRP-CP VL10HS-CRP-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado



Allergy-Check-1



Registro Sanitario: 0287R2024 SSA

Prueba cualitativa de inmunodiagnóstico para la evaluación de los niveles elevados de inmunoglobuilina E (IgE) en Sangre y la detección de cualquier sensibilidad alérgica.



Presentación Comercial

Producto	Contenido
VL01ALLER	1 Sobre de aluminio: 1 Cassete de Prueba / 1 Pipeta de plástico / 1 Sobre Desecante 1 Frasco gotero con 1 ml de buffer, 1 Instructivo de uso.

VEDALAB

Pylori-Screen



Registro Sanitario: 0285R2024 SSA

Prueba cualitativa autodiagnóstica para la detección de anticuerpos contra Helicobacter pylori en Sangre Entera.



Presentación Comercial

Producto	Contenido
VL01PYLO-S	1 Sobre de aluminio: 1 Cassete de Prueba / 1 Pipeta de plástico / 1 Sobre Desecante 1 Frasco gotero con 1 ml de buffer, 1 Instructivo de uso.

VEDALAB

Pylorigen-Check-1



Registro Sanitario: 0294R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba rápida cualitativa para la detección del antígeno de Helicobacter pylori en heces. Agente de diagnóstico para uso *in vitro*. Para uso exclusivo en laboratorios clínicos o de gabinete.



Producto	Contenido
VL01PYLO-G	20 Dispositivos de Prueba, 20 Dispositivos de recolección de muestras (tipo botella) que contiene 2 mL de solución de extracción, 1 Instructivo de uso.



VEDALAB DUO Leo

DUO Legio/S.Pneumo-Check-1



Registro Sanitario: 0567R2024 SSA

Prueba rápida inmunocromatigráfica cualitativa para la detección cualitativa de antígenos de Legionella pneumophila y Streptococcus pneumoniae en Orina.



Presentación Comercial

Producto	Contenido
VL01D-LP/SP	20 Dispositivos de Prueba, 20 Dpipetas de plátciso desechables, 1 Instructivo de uso.

VEDALAB

DUO LYME IgG+IgM-Check-1



Registro Sanitario: 0565R2024 SSA

Prueba rápida inmunocromatográfica cualitativa para la detección de anticuerpos IgG e IgM anti-Borrelia en Suero o Plasma. Agente de diagnóstico para uso *in vitro*, para uso exclusivo en laboratorios clínicos o de gabinete.



Presentación Comercial

Producto	Contenido
VL01LYME	20 Pruebas, 20 Pipetas de plátciso desechables, 1 Diluyente en frasco gotero con 11 mL, 1 Instructivo de uso.

VEDALAB

PSA-Check-1



Registro Sanitario: 1503R2024 SSA

*Uso exclusivo EasyReader+

Prueba rápida inmunocromatográfica cualitativa para la detección del Antígeo Prostático Específico (PSA) en muestras de Suero, Plasma y Sangre Total.



Producto	Contenido	
VL01RPSA	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Botella de Diluyente (5mL), 1 Instructivo de uso	



LINKFAR

SAFETY LANCET PA II

Registro Sanitario: 0147C2021 SSA

Se utilizan para realizar pinchazos en los dedos de adultos y niños con fines de extracción de sangre capilar.

Se componen de un cuerpo de lanceta, aguja de acero inoxidable y tapa de aguja, esterilizados con rayos Gamma, de un solo uso.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	Calibre
11-2122	Caja con 100 piezas	21G
11-2322	Caja con 100 piezas	23G
11-2818	Caja con 100 piezas	28G
11-3015	Caja con 100 piezas	30G

LINKFAR

SAFETY LANCET (UNIVERSAL)

Registro Sanitario: 0147C2021 SSA

Se utilizan para realizar pinchazos en los dedos de adultos y niños con fines de extracción de sangre capilar.

Se componen de un cuerpo de lanceta, aguja de acero inoxidable y tapa de aguja, esterilizados con rayos Gamma, de un solo uso.



Producto	Contenido	Calibre
01-1326	Caja con 100 piezas	26G





Kana Undesa S.A. de C.V.

Prolongación Avenida Tepeyac No. 110 Sec. B Colonia Paraísos del Colli, CP.45069, Zapopan, Jalisco, México. *Publicidad dirigida a profesionales de la salud.

Aviso de Publicidad - 2414102002C00124



Kana Undesa S.A. DE C.V.



STANDARD™ F

ANALIZADOR F200

Registro Sanitario: 1567E2019 SSA

F200 sirve para medir biomarcadores cuantitativos o cualitativos en fluidos corporales tales como sangre, orina, moco nasal, etc.

Basado en pruebas de diagnóstico *in vitro* en entornos de laboratorio y puntos de atención.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	Adicionales
STF200	Analizador Standard F200, 1 Set de calibración (opcional), 1 Cable mini USB-USB (opcional), 1 Manual de usuario (opcional), 1 Escáner de código de barras USB (opcional), 1 Adaptador de alimentación CA/CC (opcional).	certificaciones para HbAlc:

STANDARD™ F

HbA1c



Registro Sanitario: 2614R2023 SSA | 2456R2018 SSA

*Uso exclusivo F200

Prueba basada en tecnología de reflectometría e inmunoensayo para la medición cuantitativa de HbAlc en sangre entera capilar y venosa de origen humano.

Prueba para uso profesional en el control de glicemia en personas con diabetes.

Sistema de diagnóstico in vitro.



Producto	Contenido
ST01HBA1C	20 Dispositivos de prueba (<i>individualmente en una bolsa de aluminio con desecante y Spoit</i>), 20 Buffer de extracción, 1 Instructivo de uso.
03ACS10	1 Tubo Nivel 1 (color blanco) y 1 tubo Nivel 2 (color rojo), cada uno contiene 10 tabletas y 1 instructivo de uso. (Tapas con tubos desecantes).

Kana Undesa S.A. DE C.V.



STANDARD™ F

INFLUENZA A/B FIA



Registro Sanitario: 0324R2019 SSA

*Uso exclusivo F200

Es un inmunoensayo fluorescente para detectar la infección por influenza en muestras humanas de hisopos, lavados o aspirados nasofaríngeos identificando la existencia del virus de la influenza tipo A y B.



Presentación Comercial

Producto	Contenido
ST01F-AB	25 Dispositivos de prueba, 25 Tubos con buffer de extracción, 25 Goteros de volumen fijo, 25 Hisopos, 25 Tapas con filtro, 1 Hisopo de control positivo, 1 Hisopo de control negativo, 1 Instrucciones de uso.

*Control venta por separado

STANDARD™ F

DENGUE NS1 Ag FIA



Registro Sanitario: 1781R2019 SSA | 0034R2024 SSA

*Uso exclusivo F200

Es un kit de prueba para ensayo de inmunofluorescencia para detectar los antígenos NS1 del Dengue en el suero humano, plasma o muestras de sangre entera.



Presentación Comercial

Producto	Contenido
ST01DNS1	25 Dispositivos de prueba, 25 Goteros desechables (100 μ I), 25 Diluyentes para el ensayo, 1 Instructivo de uso.
10DENC10	10 Dengue NS1 Ag Control Positivo, 10 Dengue NS1 Ag Control *Control venta por separado Negativo, 1 Diluyente de ensayo y 1 Instructivo de uso.

STANDARD™ F

iFOB



Registro Sanitario: 1781R2019 SSA

*Uso exclusivo F200

Prueba inmunocromatográfica fecal para la detección y cuantificación de hemoglobina (*Hb*) en muestras de heces.



Producto	Contenido
ST01iFOB	50 Dispositivo de prueba empacados individualmente, 50 Tubos de colección de muestra con diluyente, 1 Instructivo de uso.
10IFOC10	10 iFOB Control Nivel 1, 10 iFOB Control Nivel 2, 1 Instructivo de uso. *Control venta por separado

Kana Undesa S.A. DE C.V. - Pruebas Rápidas | Equipos

STANDARD™ F

TSH-II FIA

Registro Sanitario: 0061R2024 SSA

*Uso exclusivo F200

Prueba de diagnóstico *in vitro* usada para medir la TSH-II en suero humano y sangre entera. La medición cuantitativa de la TSH-II es útil en el diagnóstico de hipotiroidismo e hipertiroidismo.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	
ST01TSH	20 Dispositivos de prueba, 20 STANDARD Ezi tube+ (35 μl), 20 Cuer extracción, 1 Instructivo de uso.	ntagotas desechable, 20 Buffer de
10TSHC10	10 TSH Control Nivel 1, 10 TSH Control Nivel 2, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado

STANDARD™ F

T3



Registro Sanitario: 0035R2024 SSA

*Uso exclusivo F200

Prueba de diagnóstico cuantitativo para usar como apoyo en la determinación de concentración de T3 en suero humano. Agente de diagnóstico *in vitro* para uso exclusivo de laboratorio clínico o gabinete.



Presentación Comercial

Producto	Contenido
STOIT3	20 Dispositivos de prueba (individualmente en una bolsa de aluminio con desecante y Spoit), 20 Buffer de extracción, 1 Instructivo de uso.

STANDARD™ F

T4



Registro Sanitario: 0031R2024 SSA

*Uso exclusivo F200

TANDARD P
T4

S D BIOSENSOR

TANDARD

Método de diagnóstico para medir concentración de T4 en suero de origen humano. La prueba es un diagnóstico *in vitro*.

Producto	Contenido	Contenido	
ST01FT4	20 Dispositivos de prueba (individualmente en una bolsa de a desechables (50-100 μ l), 20 Tubos de diluyente de extracción, 1 In	,,	
10T4C10	10 T4 Control Nivel 1, 10 T4 Control Nivel 2, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado	



STANDARD™ F

fT4



Registro Sanitario: 0026R2024 SSA

*Uso exclusivo F200

La prueba es un producto de diagnóstico cuantitativo para usar como apoyo en la determinación del estado tiroideo. Midiendo la concentración de T4 Libre en suero humano.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	
ST01FT4	20 Dispositivos de prueba (<i>individualmente en una bolsa de alum</i> extracción, 20 Gotero desechable, 1 Instructivo de uso.	ninio con desecante), 20 Buffer de
10FT4C10	10 fT4 Control Nivel 1, 10 fT4 Control Nivel 2, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado

STANDARD™ F

CRP



Registro Sanitario: 0027R2024 SSA | 2507R2018 SSA

*Uso exclusivo F200

Prueba de diagnóstico *in vitro* usado para medir la PCR en muestra de suero, plasma y sangre entera de origen humano.



Presentación Comercial

Producto	Contenido
ST01CRP	20 Dispositivos de prueba (individualmente en una bolsa de aluminio con desecante y Spoit), 20 Buffer de extracción, 1 Instructivo de uso.
03CCS10	10 CRP Control Nivel 1, 10 CRP Control Nivel 2, 1 Instructivo de uso. *Control venta por separado

STANDARD™ F

hs-CRP



Registro Sanitario: 0030R2024 SSA

*Uso exclusivo F200

Prueba de diagnóstico *in vitro* usado para medir la PCR en muestra de suero, plasma y sangre entera de origen humano.



Producto	Contenido
ST02HSCRP	Prueba de diagnóstico <i>in vitro</i> usado para medir la PCR en muestra de suero, plasma y sangre entera de origen humano.
10HSCC10	10 hs-CRP Control Nivel 1, 10 hs-CRP Control Nivel 2, 1 Instructivo de uso. *Control venta por separado

Kana Undesa S.A. DE C.V. - Pruebas Rápidas | Equipos

STANDARD™ F

PCT FIA

Registro Sanitario: 0033R2024 SSA

*Uso exclusivo F200

Prueba de diagnóstico *in vitro* usada para medir la PCT en suero, plasma y sangre entera. La medición cuantitativa de PCT es útil en el diagnóstico de una infección bacteriana y sepsis.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	
ST01PCT	20 Dispositivos de prueba, 20 Buffer de extracción, 20 Goteros dese	chables, 1 Instructivo de uso.
10PCTC20	10 PCT Control Nivel 1, 10 PCT Control Nivel 2, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado

STANDARD™ F

D-dimer FIA



Registro Sanitario: 0005R2024 SSA

*Uso exclusivo F200

Producto de diagnóstico *in vitro* para medir el dímero D en plasma y muestra de sangre completa. La medición cuantitativa del dímero D es útil en el diagnóstico de evaluación de derivados circulantes de productos de degradación en fibrina reticulada.



Presentación Comercial

Producto	Contenido
STOIDIM	20 Dispositivos de prueba (<i>individualmente en una bolsa de aluminio con desecante</i>), 20 Buffer de extracción, 20 STANDARD Ezi tube + (10 μl), 20 Goteros desechables (10 μl), 1 Instructivo de uso.
10DDIC10	10 D-dimer Control Nivel 1, 10 D-dimer Control Nivel 2, 1 Instructivo de uso. *Control venta por separado

STANDARD™ F

LH FIA



Registro Sanitario: 0032R2024 SSA

*Uso exclusivo F200

Es un inmunoensayo fluorescente para medir el nivel de LH en suero, plasma y sangre humana entera. Agente de diagnóstico para uso *in vitro*.



Producto	Contenido	
ST01LH	20 Dispositivos de prueba <i>(individualmente en una bolsa de alumi</i> extracción, 20 Ezi tube + (20 µl), 20 Goteros desechables, 1 Instructivo	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
10LHC10	10 LH Control Nivel 1, 10 LH Control Nivel 2, 1 Instructivo de uso.	*Control venta por separado



STANDARD™ F

B-hCG FIA



Registro Sanitario: 0059R2024 SSA

*Uso exclusivo F200

Es un inmunoensayo de fluorescencia para determinar cuantitativamente el nivel total de B-hCG en suero y sangre entera de origen humano. Su propósito es asistir en la detección oportuna del embarazo. Prueba de diagnóstico in vitro.



Presentación Comercial

Producto	Contenido
10ВНС10В	20 Dispositivos de prueba (<i>individualmente en una bolsa de aluminio con desecante</i>), 20 Pipetas de volumen fijo, 20 Buffer de extracción, 20 Gotero desechable, 1 Instructivo de uso.
10ВНСС10	10 8-hCG Control Nivel 1, 10 8-hCG Control Nivel 2, 1 Instructivo de uso.
	*Control venta por separado

STANDARD™ F

U-Albumin FIA



Registro Sanitario: 0059R2024 SSA

*Uso exclusivo F200

Es una prueba para medir la albúmina en la orina humana, que ayuda a predecir nefropatía diabética y enfermedades cardiovasculares.



Producto	Contenido
ST01UALB	20 Dispositivos de prueba (<i>individualmente en una bolsa de aluminio con desecante</i>), 20 Pipetas de volumen fijo, 20 Buffer de extracción, 1 Instructivo de uso.
ST01UALB-C	10 U-Albumin Control Nivel 1, 10 U-Albumin Control Nivel 2, 1 Instructivo de uso.
	*Control venta por separado





STANDARD™ Q

ROTA/ADENO

Registro Sanitario: 1423R2022 SSA

*Modo Visual y con **Analizador F200**

Inmunoanálisis rápido cualitativo para detectar el Rotavirus Ag y Adenovirus Ag en muestras de heces humanas.



Presentación Comercial

Producto	Contenido
STOIROAD	25 Dispositivos de prueba 25 Hisopos 25 Tubos de extracción 25 Tapas de filtro 1 Instructivo de uso

STANDARD™ Q

Rotavirus Ag Test



Registro Sanitario: 0528R2024 SSA

Inmunoensayo rápido y cualitativo para detectar el Rotavirus Ag en muestras de heces humanas. Agente de diagnóstico in vitro. Para uso en laboratorios y en gabinete.



Presentación Comercial

Producto	Contenido
09ROTIOD	25 Dispositivos de prueba (individualmente en una bolsa de aluminio con desecante), 25 Hisopos estériles, envasados individualmente en bolsa Tyvek, 25 Tubos Buffer de extracción, 25 Tapas de filtro, 1 Instructivo de uso.

STANDARD™ Q

COVID-19 Ag



Oficio: CAS/SESSDM/17908/2020

Ensayo inmunocromatográfico rápido para la detección cualitativa de antígenos específicos contra SARS-CoV-2 presentes en la nasofaringe humana.

COVID-19 Aq

Producto	Contenido
COVID03	Caja con 25 Dispositivos, 25 Hisopos estériles, 25 Soluciones amortiguadoras con su tapa de la boquilla y 1 Instructivo de uso.



STANDARDTM

GlucoNavii GDH



Registro Sanitario: 2273E2015 SSA

El medidor de glucosa sérica STANDARD GlucoNavii GDH está diseñado para probar muestras de sangre capilar entera fresca o sangre venosa.

Mide la corriente que se genera y convierte la medida a la cantidad de glucosa que hay en sangre.



Presentación Comercial

Producto	Contenido
ST11005	1 Medidor de Glucosa Sérica STANDARD GlucoNavii GDH, 1 Batería de 3V CR2032, 1 Tira de Verificación y 1 Instructivo de uso.

STANDARDTM

GlucoNavii GDH Tira de Prueba de Glucosa



Registro Sanitario: 2247R2015 SSA

La Tira Reactiva STANDARD GlucoNavii GDH está diseñada para auto-mediciones de Glucosa en sangre capilar, fresca completa de la punta de los dedos o sitios alternativos (brazo o antebrazo).

Agente de diagnóstico in vitro, para autocontrol.



Producto	Contenido
ST13008	Caja con 2 botes de 25 tiras de medición cada uno y 1 Instructivo de uso.
ST13008	Caja con 2 botes de 50 tiras de medición cada uno y 1 Instructivo de uso.



STANDARDTM

LipidoCare Analizador



Registro Sanitario: 0347E2015 SSA

El STANDARD LipidoCare Analizador está diseñado para realizar mediciones cuantitativas de parámetros sanguíneos: Colesterol Total, LDL, HDL, Triglicéridos y LDL calculado.

Presentación Comercial

Producto	Contenido
ST11003	1 STANDARD LipidoCare Analizador, 1 Tira de comprobación de Lípidos STANDARD, 4 Pilas AAA de 1.5V, 1 Manual de uso y 1 Guía Rápida.

Cuenta con software para manejo de resultados.





STANDARDTM

LipidoCare Lipid Test Strip - Lipid Profile



Registro Sanitario: 0521R2014 SSA

Es una prueba para la medición cuantitativa de Colesterol Total, Lipoproteínas de alta densidad (HDL), el Colesterol y los Triglicéridos en la sangre.

Sistema diseñado para autodiagnóstico o uso profesional.



Presentación Comercial

Producto	Contenido
ST13003	25 Tiras reactivas para Perfil de Lípidos, 1 Code Chip y 1 Inserto. * Incluye capilares

BIOHERMES

GluCoA1c Analizador



Registro Sanitario: 0524E2020 SSA

Analizador para la determinación del porcentaje de Glicohemoglobina mediante la metodología de cromatografía por afinidad de boronato.





Producto	Contenido
BHA1CA01	l Batería de litio, l Tarjeta de Garantía, l Estuche , l Guía de Funcionamiento, l Guía de Mantenimiento y Limpieza.



BIOHERMES

GluCoA1c Kit de Prueba de Glicohemoglobina

Registro Sanitario: 0640R2019 SSA

GluCoAlc Kit de Prueba de Glicohemoglobina está diseñado a ser utilizado con el analizador de glucemia y glicohemoglobina GluCoAlc para medir cuantitativamente el nivel de glicohemoglobina en sangre total (capilar o venosa).



Presentación Comercial

Producto	Contenido
ВНА1СР02	12 Tiras de Prueba HbA1c, 12 Muestreadores, 1 Buffer A, 1 Buffer B, 1 Code Chip y 1 Inserto.

APEXBIO

HemoSmart GOLD METER

Registro Sanitario: 0097E2021 SSA

HemoSmart Gold Meter es utilizado para la medición cuantitativa de los niveles de hemoglobina total y hematocrito en sangre entera, capilar o venosa.



Presentación Comercial

Producto	Contenido
ABC01M	Medidor de Hemoglobina, 2 Baterías AAA, Manual de Uso y Guía Rápida.

APEXBIO

HemoSmart GOLD Hemoglobin Test Strip

Registro Sanitario: 0098R2021 SSA

El HemoSmart Gold Hemoglobin Test Strip, es utilizada para la determinación del valor de Hemoglobina Total en sangre capilar.



Presentación Comerciai		
Producto	Contenido	
ABC02T	50 Tiras, 1 Code Chip y 1 Inserto	



GRUPO CORPORINTER® DETECCIÓN OPORTUNA®



De Jalisco, para México.





corporinter.com









33 2002 6555