



CATÁLOGO



**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

ChemTrue

Detección de drogas
Vaso de 3 parámetros

ChemTrue

Detección de drogas
Panel de 6 parámetros

JusChek hCG

Pruebas de Embarazo

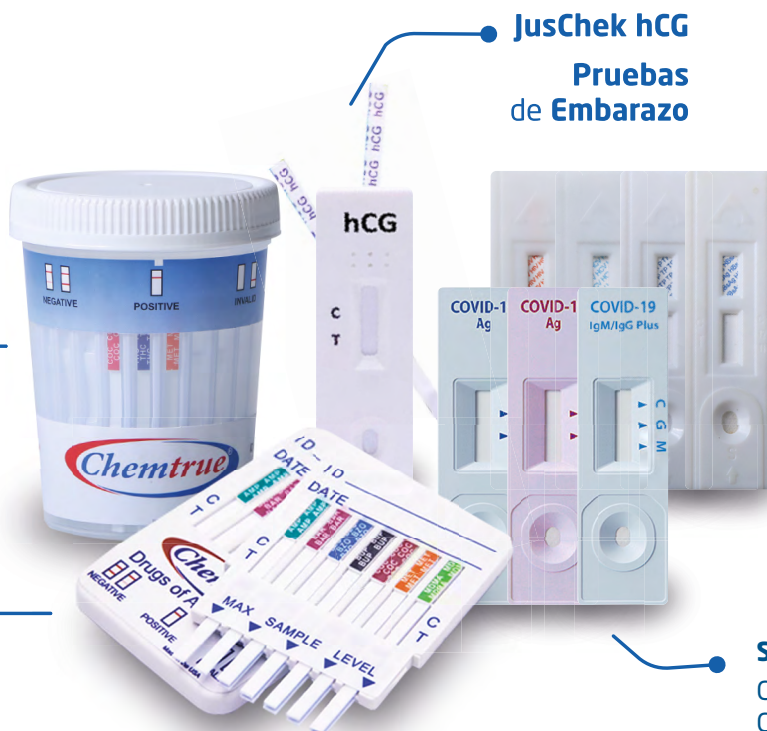
Advanced Quality / InTec

Pruebas Rápidas

Anti-HIV (1 & 2)
Hepatitis B
Hepatitis C
Sífilis (TP)

STANDARD Q

COVID-19 Ag
COVID-19 Ag Nasal
Covid-19 IgG/IgM Plus Test



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.



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

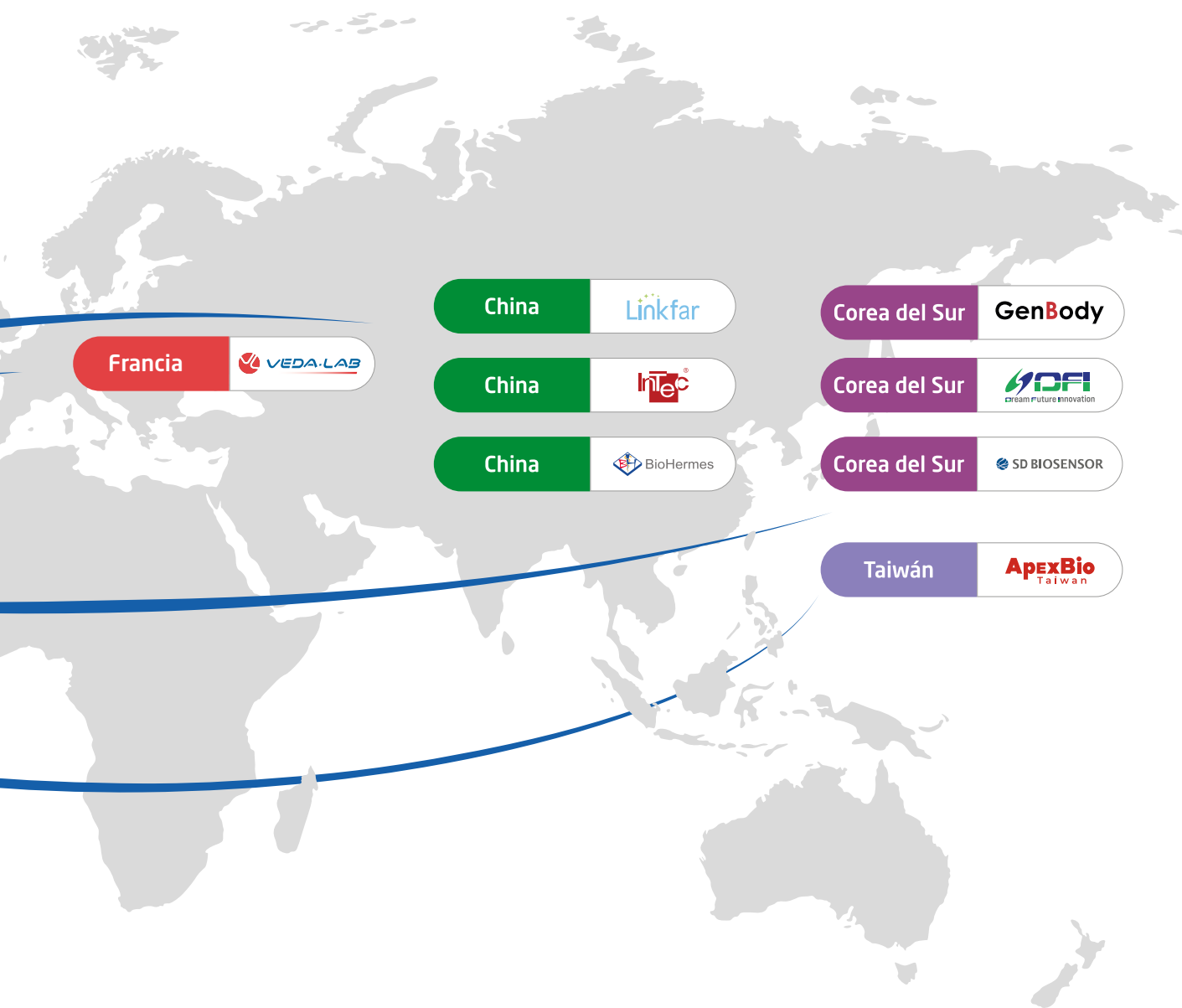


TABLA DE CONTENIDO





01 Corporinter S.A. DE C.V.

INTEC

Kit Grupo Sanguíneo ABO & RhD	10
HIV 1&2	10
Kit HIV 1&2	10
Hepatitis B	11
Hepatitis C	11
Sífilis	11

CHEMTRUE

Detección de Drogas en Orina	12
------------------------------	----

JUSCHEK

Embarazo	13
Salmonella	13
Tifoidea	13
Microalbúmina	14
FSH	14
pH Vaginal	14
Combo	
Noro/Rota/Adeno	15
Combo Rota/Adeno	15
Candida	15
Trichomonas Vaginalis	16
Clostridium Difficile	16
LH Ovulation Rapid Test	16
AltiSpeed	17
Urianálisis 10 y 14	16
Parámetros	

GENBODY

Dengue Ag/Ab Combo	18
Dengue Ag NSI	18
FOB	18
Covid/Flu	19
Helicobacter Dry	19

VEDALAB

EasyReader+	20
AFP-Check-1	20
CA-125-Check-1	20
CA-19-9-Check-1	21
CEA-Check-1	21
CA-15-3-Check-1	21
Insulin-Check-1	22
HS-Insulin-Check-1	22
C-Peptide-Check-1	23
Hb-Total-Check-1	23
CKMB-Check-1	23
Troponin-I-Check-1	24
NT-proBPN-Check-1	24
MGL-Check-1	24
D-Dimer-Check-1	25
FRT-Check-1	25
IgE-Check-1	25
hCG-Check-1	26
β-hCG-Check-1	26
HS-Prolac-Check-1	27
L-Check-1	27
Free PSA-Check-1	27

PSA-Check-1 Cuanti	28
PSA-Check-1 Semi	28
FSH-Check-1	28
Cortisol-Check-1	29
TSH-Check-1	29
HS-TSH-Check-1	29
Ultra-TSH-Check-1	30
T3-Check-1	30
T4-Check-1	30
Cystatin-C-Check-1	31
M-Albu-Check-1	31
Transferrin-Check-1	31
CRP-Check-1	32
CRP-Check-1	32
HS-CRP-Check-1	32
FOB-Check-1	33
FABP-Screen	33
Procal-Check-1	33
Prolac-Check-1	34
Calprotectin-Check-1	34
DUO Troponin - CK-MB	
-Check-1	35
DUO Troponin - MGL	
-Check-1	35
Allergy-Check-1	35
CHAGAS-Check-1	36
Pylori-Screen	36
Pylorigen-Check-1	36
DUO Legio/S.Pneu-	
mo-Check-1	37

DUO LYME Ig+IgM-Check-1	37
PSA-Check-1 Cualit	37
LINKFAR	
Safety Lancet PA II	38
Safety Lancet	38

02 Kana Undesa S.A DE C.V.

STANDARD F

F200	42
HbA1c	42
Influenza A/B FIA	43
Dengue NSI Ag FIA	43
iFOB	43
TSH II	44
T3	44
T4	44
ft4	45
CRP	45
hs-CRP	45
PCT	46
D-dimer FIA	46
LH FIA	46

B-hCG FIA	47
U-Albumina FIA	47

STANDARD Q

Rota/Adeno	48
Rotavirus Ag Test	48
Covid-19 Ag	48
RSV Ag	49

STANDARD

GlucoNavii GDH	50
Tiras de Prueba	
SD CodeFree	51
Tiras de Prueba	

LipidoCare	52
Lipid Profile Test Strip	

BIOHERMES

GluCoA1c	52
Kit Test Strips	53

APEXBIO

Hemo Smart Gold	53
Hemo Smart Gold Test Strips	

Pruebas Rápidas & Equipos de Diagnóstico de **primer nivel**

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.

Presentación Comercial

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.

Uso exclusivo en laboratorios clínicos o de gabinete.

Presentación Comercial



Producto

Contenido

NT04001

Caja con 40 cassettes de prueba en bolsas individuales de papel aluminio con 1 gotero de plástico y 1 sobre de absorción de humedad, 4 diluyentes de muestra y 1 instructivo de uso.

INTEC®

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.

Presentación Comercial



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.

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
CH03002	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		
CH05003	COC / THC / AMP / MET / BAR		
CH05004	COC / THC / MET / BZO / OPI		
CH06001	COC / THC / AMP / MET / BZO / OPI		
CH09001	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.

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.

**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*.

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*.

Presentación Comercial**Producto****Contenido****JC01TYP**

25 Cassettes de prueba, 25 goteros, 1 buffer, 1 inserto.



JUSCHEK®

Micro-albumin Semi-quantitive Rapid Test



Registro Sanitario: 2728R2023 SSA

La prueba es 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 ADMINISTRATION

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

JC01FSH

25 Cassettes de prueba, 25 goteros, 1 inserto.

FDA U.S. FOOD & DRUG ADMINISTRATION

JUSCHEK®

Vaginal PH Rapid Test



Registro Sanitario: 2078R2024 SSA

La prueba rápida Vaginal PH Rapid Test Panel es un método químico seco rápido para la determinación semicuantitativa del pH en muestras de trocitos vaginal, para ayudar en el diagnóstico de vaginosis bacteriana. Solo para uso profesional en diagnóstico *in vitro*.

Presentación Comercial



Producto

Contenido

JC01PHV

25 Panel de prueba, 25 hisopos, 1 inserto.

FDA U.S. FOOD & DRUG ADMINISTRATION



JUSCHEK®
Combo Norovirus/Rotavirus/Adenovirus



Registro Sanitario: 1839R2024 SSA

Prueba Rápida para la detección cualitativa de Norovirus/
Rotavirus/Adenovirus en muestras de Heceas Humanas.

Agente de diagnóstico *in vitro*.

Presentación Comercial



Producto	Contenido
JC01NRA	10 Cassettes, 10 Goteros, 10 Tubos de extracción de muestra con buffer y 1 Instructivo.



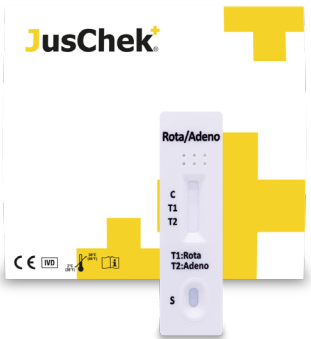
JUSCHEK®
Combo Rotavirus/Adenovirus



Registro Sanitario: 1840R2024 SSA

Prueba rápida de un solo uso para la detección cualitativa de rotavirus y adenovirus en Heceas Humanas. Agente de diagnóstico *in vitro*.

Presentación Comercial



Producto	Contenido
JC01RA	25 Cassettes de prueba, 25 goteros, 25 tubos de extracción de muestras de buffer, 1 inserto.



JUSCHEK®
Candida albicans Rapid Test Cassette



Registro Sanitario: 2199R2024 SSA

La prueba rápida de Candida albicans en Cassette (Hisopo Vaginal) es un inmunoensayo cromatográfico rápido para la detección cualitativa de antígenos de Candida albicans a partir de hisopado vaginal. Agente de diagnóstico *in vitro*.

Presentación Comercial



Producto	Contenido
JC01CAN	10 Cassettes de prueba, 10 tubos de extracción, 10 Puntas para tubo de extracción, 10 Hisopos, 1 Buffer de extracción, 1 Estación de trabajo, 1 Inserto.



JUSCHEK®**Clostridium Difficile****Registro Sanitario:** 2779R2024 SSA

Es una prueba rápida para la detección cualitativa del antígeno Clostridium difficile GDH en heces humanas.

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

Presentación Comercial**Producto****Contenido****JC01CLD**

10 Cassettes, 10 Goteros, 10 Tubos de extracción de muestra con buffer y 1 Instructivo.

**JUSCHEK®****Trichomonas Vaginalis****Registro Sanitario:** 0277R2024 SSA

La prueba rápida de Trichomonas Vaginalis en cassette (Hisopo Vaginal) es un inmunoensayo cromatográfico rápido para la detección cualitativa de antígenos de Trichomonas Vaginalis de hisopos vaginales. Esta prueba está destinada a ser utilizada como una ayuda en el diagnóstico de infección por Trichomonas.

Agente de diagnóstico para uso *in vitro*. Para uso exclusivo de laboratorio clínico o de gabinete.

Presentación Comercial**Producto****Contenido****JC01PIV**

10 Cassettes de prueba, 10 Tubos de extracción, 10 Hisopos, 10 Tapas de tubos de extracción, 1 Buffer, 1 Inserto.

**JUSCHEK®****LH Ovulation Rapid Test****Registro Sanitario:** 3133R2024 SSA

Prueba rápida de ovulación LH en cassette (orina) es un inmunoensayo cromatográfico rápido para la detección cualitativa de la hormona luteinizante (LH) en la orina para ayudar en la detección de la ovulación. Agente de diagnóstico para uso *in vitro*. Para uso exclusivo de laboratorios clínicos y de laboratorios.

Presentación Comercial**Producto****Contenido****JC01LH**

25 Cassettes de prueba, 25 Goteros, 1 Inserto.



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.



JUSCHEK®

Urinalysis Reagent Strips



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.

Presentación Comercial



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



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 (IgG/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 (*Dispositivo de prueba*), 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 NS1 del virus del dengue en muestras humanas.

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

Presentación Comercial



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

FOB



Registro Sanitario: 2877R2024 SSA

La prueba rápida GenBody FOB está diseñada para la detección cualitativa de hemoglobina humana en muestras de heces. Utiliza tecnología inmunocromatográfica y está pensada para uso exclusivo en entornos de laboratorio o gabinete.

Presentación Comercial



Producto

Contenido

GB01FOB

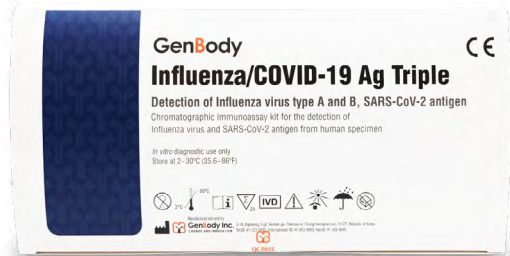
25 Dispositivos de prueba empacado individualmente, 25 Viales de recolección, 1 Instructivo.

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.



Presentación Comercial

Producto

Contenido

GB01HELI-D

50 Helicosign Dry (Dispositivos de prueba), 1 Instructivo de uso.



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

Producto	Contenido	Adicionales
VL01ER-A	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

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 gotero con 5mL, 1 Instructivo de uso	
VL01AFP-CP / VL01AFP-CN	1 vial de vidrio con control positivo, 1 vial de vidrio con control negativo	<i>*Control venta por separado</i>

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.



Presentación Comercial

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



VEDALAB
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 en frasco gotero con 5mL, 1 Instructivo de uso
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 en frasco gotero con 5mL, 1 Instructivo 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.



Presentación Comercial

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*

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.

**Presentación Comercial**

Producto	Contenido	
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
HS-Insulin-Check-1**Registro Sanitario:** 2014R2024 SSA***Uso exclusivo EasyReader+**

Prueba rápida para la detección cuantitativa de alta sensibilidad 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.

**Presentación Comercial**

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



VEDALAB 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.

Presentación Comercial



Producto

Contenido

VL01CKMB

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

VL01CKMB-CP
VL01CKMB-CN

Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.

**Control venta por separado*

VEDALAB**Troponin-I-Check-1****Registro Sanitario:** 0315R2024 SSA***Uso exclusivo EasyReader+**

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

Presentación Comercial

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

VEDALAB**NT-proBNP-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	
VL01NTBNP	20 Dispositivos de Prueba, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Diluyente en frasco gotero con 5 mL, 1 Instructivo de uso	
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.

Presentación Comercial

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



VEDALAB
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 desechables, 1 Diluyente en frasco gotero con 5 mL, 1 Instructivo de uso	
VL01DIM-CP / VL01DIM-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	<i>*Control venta por separado</i>

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 Diluyente en frasco gotero con 5 mL, 1 Instructivo de uso	
VL01FRT-CP / VL01FRT-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	<i>*Control venta por separado</i>

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.

Presentación Comercial



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



VEDALAB 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. <i>*Control venta por separado</i>



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 frasco gotero con 5mL, 1 Instructivo de uso
VL01HCG-CP / VL01HCG-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso. <i>*Control venta por separado</i>



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 Comercial

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. <i>*Control venta por separado</i>





VEDALAB
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
VL01LUT	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Diluyente en frasco gotero con 5mL, 1 Instructivo de uso
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.

Presentación Comercial



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*



VEDALAB 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 complejo 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 frasco gotero con 5mL, 1 Instructivo de uso
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 complejo en Plasma o Suero o Sangre Entera.

Presentación Comercial



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

**Control venta por separado*

VEDALAB FSH-CHECK-1



Registro Sanitario: 2388R2024 SSA

**Uso exclusivo EasyReader+*

Prueba rápida para la detección cuantitativa de la hormona folicestimulante (FSH) en muestras de Plasma y Sangre Total.

Presentación Comercial



Producto	Contenido
VL01FSH	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Diluyente en frasco gotero con 5mL, 1 Instructivo de uso
VL01FSH-CP VL01FSH-CN	Control Medio Positivo, Fuerte Postivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.

**Control venta por separado*



VEDALAB 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 como una ayuda para profesionales de la 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.

Presentación Comercial



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

**Control venta por separado*



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 y Negativo, 1 Instructivo de uso. <i>*Control venta por separado</i>

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 en frasco gotero con 5mL, 1 Instructivo de uso
VL01T3-CP / VL01T3-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso. <i>*Control venta por separado</i>

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.



Presentación Comercial

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

VEDALAB
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 2mL de Buffer de dilución, 1 Diluyente en frasco gotero (10 mL)	
VL01CYST-CP / VL01CYST-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	<i>*Control venta por separado</i>

VEDALAB
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.



Presentación Comercial

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

VEDALAB
Transferrin-Check-1

Registro Sanitario: 2521R2024 SSA

**Uso exclusivo EasyReader+*

Es una prueba rápida para la detección rápida de transferrina en muestras de Heces. Agente de diagnóstico *in vitro*.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	
VL01TRANS	20 Dispositivos de Prueba, 20 Dispositivos de recolección de muestra que contiene 2 ml de solución , 1 Instructivo de uso	
VL01TRANS-CP VL01TRANS-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	<i>*Control venta por separado</i>



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 2mL de Buffer de dilución 1 Diluyente en frasco gotero (10 mL), 1 Instructivo de uso
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 con 1.5mL de Buffer de dilución, 1 Diluyente en frasco gotero (10 mL), 1 Instructivo de uso
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.

Presentación Comercial



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

**Control venta por separado*



VEDALAB
FOB-CHECK-2

Registro Sanitario: 2163R2024 SSA

**Uso exclusivo EasyReader+*

Es una prueba rápida para la detección de sangre en las heces como ayuda para evaluar los trastornos hemorrágicos anormales colorrectales.

Presentación Comercial



Producto	Contenido
VL01FOB	20 Dispositivos de Prueba, 20 Dispositivos de recolección de muestra que contiene 2 ml de solución , 1 Instructivo de uso
VL01FOB-CP VL01FOB-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.

**Control venta por separado*

VEDALAB
FABP-CHECK-1

Registro Sanitario: 2233R2024 SSA

**Uso exclusivo EasyReader+*

Es una prueba rápida para la determinación de FABP humana (proteína fijadora de ácidos grasos) en muestras de sangre total, suero o plasma para ser utilizado como herramienta en la evaluación de trastornos cardíacos.

Presentación Comercial



Producto	Contenido
VL01FABP	20 Dispositivos de Prueba, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Bote de diluyente con gotero (5 mL), 1 Instructivo de uso
VL01FABP-CP VL01FABP-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.

**Control venta por separado*

VEDALAB
PROCAL-CHECK-1

Registro Sanitario: 2390R2024 SSA

**Uso exclusivo EasyReader+*

Es una prueba rápida de detección rápida cuantitativa para la detección de PCT en muestras de suero, plasma y sangre total.

Presentación Comercial



Producto	Contenido
VL01PROCAL	20 Dispositivos de Prueba, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Bote de diluyente con gotero (5 mL), 1 Instructivo de uso
VL01PROCAL-CP VL01PROCAL-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.

**Control venta por separado*



VEDALAB

PROLAC-Check-1



Registro Sanitario: 2368R2024 SSA

**Uso exclusivo EasyReader+*

Prueba cuantitativa para la detección de prolactina humana en muestras de Sangre Total, Suero o Plasma.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	
VL01PROLAC	20 Dispositivos de Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Diluyente en frasco gotero (5 mL), 1 Instructivo de uso	
VL01PROLAC-CP VL01PROLAC-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	<i>*Control venta por separado</i>

VEDALAB

Calprotectin-Check-1



Registro Sanitario: 2498R2024 SSA

**Uso exclusivo EasyReader+*

Prueba rápida para la detección cuantitativa de la Proteína Calprotectina en heces Humanas. Agente de diagnóstico *in vitro*.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	
VL01CAL	20 Pruebas, 20 Pipetas de plástico desechables, 20 tubos con 3.5 mL de Buffer de dilución, 1 Diluyente en frasco gotero (5 mL), 1 Instructivo de uso	
VL01CAL-CP VL01CAL-CN	Control Positivo y Negativo, 1 Instructivo de uso.	<i>*Control venta por separado</i>





VEDALAB
DUO TROPONIN 1 -CK-MB-CHECK-1

Registro Sanitario: 1627R2024 SSA

**Uso exclusivo EasyReader+*

La prueba DUO TROPONIN I-CK-MB-CHECK-1 es un inmunoensayo rápido de flujo lateral para la detección cualitativa de Troponina I y CK-MB en muestras de suero, plasma y sangre total. Agente de diagnóstico para uso *in vitro*.

Presentación Comercial



Producto

Contenido

VL01FABP

20 pruebas, 20 pipetas de plástico desechables, 1 diluyente de Troponina I en frasco gotero con 5mL, 1 diluyente de CK-MB en frasco gotero con 5mL y 1 instructivo de uso

VEDALAB
DUO TROPONIN 1 -MGL-CHECK-1

Registro Sanitario: 1629R2024 SSA

**Uso exclusivo EasyReader+*

Es un inmunoensayo de flujo lateral de un solo paso para la detección cualitativa de Troponina I y mioglobina en muestras de Suero, Plasma y Sangre Total. Agente de diagnóstico para uso *in vitro*.

Presentación Comercial



Producto

Contenido

VL01PROCAL

20 Dispositivos de Prueba, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Bote de diluyente de Troponina I en frasco gotero con (5 mL), 1 Instructivo de uso

VEDALAB
Allergy-Check-1



Registro Sanitario: 0287R2024 SSA

**Uso exclusivo EasyReader+*

Prueba cualitativa de inmunodiagnóstico para la evaluación de los niveles elevados de inmunoglobulina 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 CHAGAS-CHECK-1

Registro Sanitario: 3529R2024 SSA

Es una prueba de detección cualitativa rápida para la detección de anticuerpos humanos contra TC en suero, plasma o sangre total.



Presentación Comercial

Producto	Contenido
VL01CHAGAS	20 Dispositivos de Prueba, 20 Pipetas de plástico desechables, 1 Bote de diluyente con gotero (5 mL), 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.

Presentación Comercial

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 Legio/S.Pneumo-Check-1



Registro Sanitario: 0567R2024 SSA

Prueba rápida inmunocromatográfica 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 pipetas de plástico 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 plástico desechables, 1 Diluyente en frasco gotero con 11 mL, 1 Instructivo de uso.

VEDALAB
PSA-Check-1



Registro Sanitario: 1503R2024 SSA

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



Presentación Comercial

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
LF11-2122	Caja con 100 piezas	21G
LF11-2322	Caja con 100 piezas	23G
LF11-2818	Caja con 100 piezas	28G
LF11--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.



Presentación Comercial

Producto	Contenido	Calibre
LF01-1326	Caja con 100 piezas	26G



GRUPO CORPORINTER® DETECCIÓN OPORTUNA®

Especialistas en ***Diagnóstico*** ***Clínico***



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 (<i>opcional</i>), 1 Cable mini USB-USB (<i>opcional</i>), 1 Manual de usuario (<i>opcional</i>), 1 Escáner de código de barras USB (<i>opcional</i>), 1 Adaptador de alimentación CA/CC (<i>opcional</i>).	El analizador cuenta con las certificaciones para HbA1c: IFCC - NGSP

STANDARD™ F HbA1c



Registro Sanitario: 2614R2023 SSA | 2456R2018 SSA

Prueba basada en tecnología de reflectometría e inmunoensayo para la medición cuantitativa de HbA1c 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*.

Presentación Comercial

***Uso exclusivo F200**



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).

***Control venta por separado**





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 µl), 25 Diluyentes para el ensayo, 1 Instructivo de uso.
10DENC10	10 Dengue NS1 Ag Control Positivo, 10 Dengue NS1 Ag Control Negativo, 1 Diluyente de ensayo y 1 Instructivo de uso.

**Control venta por separado*

STANDARD™ F
iFOB



Registro Sanitario: 1032R2023 SSA

**Uso exclusivo F200*

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

Presentación Comercial



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*



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 Cuentagotas desechable, 20 Buffer de extracción, 1 Instructivo de uso.
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
ST01T3	20 Dispositivos de prueba (<i>individualmente en una bolsa de aluminio con desecante y Spoit</i>), 20 Buffer de extracción, 1 Instructivo de uso.



STANDARD™ F T4



Registro Sanitario: 0031R2024 SSA

**Uso exclusivo F200*

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

Presentación Comercial

Producto	Contenido
ST01FT4	20 Dispositivos de prueba (<i>individualmente en una bolsa de aluminio con desecante</i>), 20 Goteros desechables (50-100 µl), 20 Tubos de diluyente de extracción, 1 Instructivo de uso.
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 aluminio con desecante</i>), 20 Buffer de extracción, 20 Gotero desechable, 1 Instructivo de uso.
10FT4C10	10 ft4 Control Nivel 1, 10 ft4 Control Nivel 2, 1 Instructivo de uso. <i>*Control venta por separado</i>



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 (<i>individualmente en una bolsa de aluminio con desecante y Spoit</i>), 20 Buffer de extracción, 1 Instructivo de uso.
03CCS10	10 CRP Control Nivel 1, 10 CRP Control Nivel 2, 1 Instructivo de uso. <i>*Control venta por separado</i>



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.

Presentación Comercial

Producto	Contenido
ST02HSCRIP	20 Dispositivos de prueba (<i>individualmente en una bolsa de aluminio con desecante y Spoit</i>), 20 Buffer de extracción, 1 Instructivo de uso.
10HSCC10	10 hs-CRP Control Nivel 1, 10 hs-CRP Control Nivel 2, 1 Instructivo de uso. <i>*Control venta por separado</i>





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 desechables, 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
ST01DIM	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*.

Presentación Comercial

Producto	Contenido
ST01LH	20 Dispositivos de prueba (<i>individualmente en una bolsa de aluminio con desecante</i>), 20 Buffer de extracción, 20 Ezi tube + (20 µl), 20 Goteros desechables, 1 Instructivo de uso.
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
10BHC10B	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.
10BHCC10	10 B-hCG Control Nivel 1, 10 B-hCG Control Nivel 2, 1 Instructivo de uso.

**Control venta por separado*

STANDARD™ F
U-Albumin FIA



Registro Sanitario: 2123R2024 SSA

**Uso exclusivo F200*

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



Presentación Comercial

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*



GRUPO
CORPORINTER®
DETECCIÓN OPORTUNA®



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
ST01ROAD	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
09ROT10D	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



Registro Sanitario: 3520R2024 SSA

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

Presentación Comercial

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



STANDARD™ Q RSV Ag



Registro Sanitario: 2675R2023 SSA

Prueba rápida para la detección cualitativa del antígeno del RSV presente en las muestras nasofaríngeas humanas.

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

Presentación Comercial



Producto	Contenido
ST01RSV	Caja con 25 Dispositivos, 25 Hisopos estériles, 25 Soluciones amortiguadoras con su tapa de la boquilla y 1 Instructivo de uso.



**GRUPO
CORPORINTER®**
DETECCIÓN OPORTUNA®

STANDARD™ 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.

STANDARD™ 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.



Presentación Comercial

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.

SD™ CodeFree



Registro Sanitario: 2273E2015 SSA

El SD CodeFree™ es un sistema de monitoreo de glucosa en sangre diseñado tanto para uso en el hogar como en entornos clínicos.

Utiliza muestras de sangre fresca capilar extraídas de la yema del dedo, palma, antebrazo o brazo, sin necesidad de receta médica. Ideal para personas con diabetes o profesionales de salud que buscan un control eficiente.



Presentación Comercial

Producto

Contenido

SD-CF

1 Analizador de glucosa en sangre, 1 bote de tiras verificadoras, 2 baterías, 1 estuche, Guía rápida de uso

SD CodeFree™ Tira de Prueba de Glucosa



Registro Sanitario: 2247R2015 SSA

Las tiras SD CodeFree™ están diseñadas para medir los niveles de glucosa en sangre capilar fresca, tomada desde la yema del dedo, la palma, el antebrazo o la parte superior del brazo.

Ideales para uso personal (sin receta médica) o en clínicas, permiten un monitoreo rápido y confiable del control glucémico en personas con diabetes.



Presentación Comercial

Producto

Contenido

SD-CF-2X25

Caja con 2 botes de 25 tiras de medición cada uno y 1 Instructivo de uso.



STANDARD™

LipidoCare Analizador



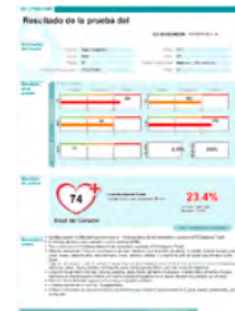
Registro Sanitario: 0347E2015 SSA

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.



STANDARD™

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.

Presentación Comercial

Producto	Contenido
BHA1CA01	1 Batería de litio, 1 Tarjeta de Garantía, 1 Estuche, 1 Guía de Funcionamiento, 1 Guía de Mantenimiento y Limpieza.



BIOHERMES**GluCoA1c Kit de Prueba de Glicohemoglobina****Registro Sanitario:** 0640R2019 SSA

GluCoA1c Kit de Prueba de Glicohemoglobina está diseñado a ser utilizado con el analizador de glucemia y glicohemoglobina GluCoA1c para medir cuantitativamente el nivel de glicohemoglobina en sangre total (*capilar o venosa*).

**Presentación Comercial**

Producto	Contenido
BHA1CP02	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 Comercial**

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



33 2002 6555 | corporinter.com