



2026

POCT HUMAIN

CATALOGUE DE PRODUITS

VITROSENS



V.01

IN
TEST
WE
TRUST

Sommaire

TECHNOLOGIE D'ESSAI PAR IMMUNOFLUORESCENCE

4

APPAREILS

5

MODES DE FONCTIONNEMENT

9

HORMONES

12

THYROÏDE

14

MARQUEURS TUMORAUX

15

VITAMINES

16

MARQUEURS CARDIAQUES

17

DIABÈTE

18

INFECTIEUX

19

INFLAMMATION

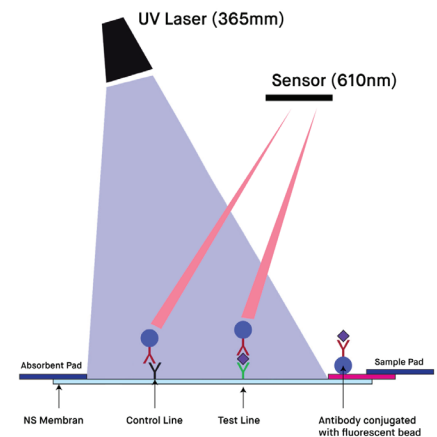
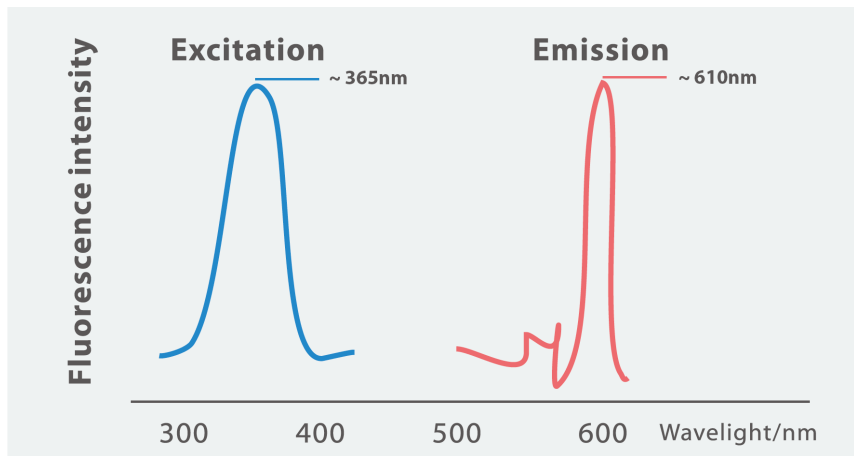
20

AUTRE

21

TECHNOLOGIE DE DOSAGE PAR IMMUNOFLOUORESCENCE

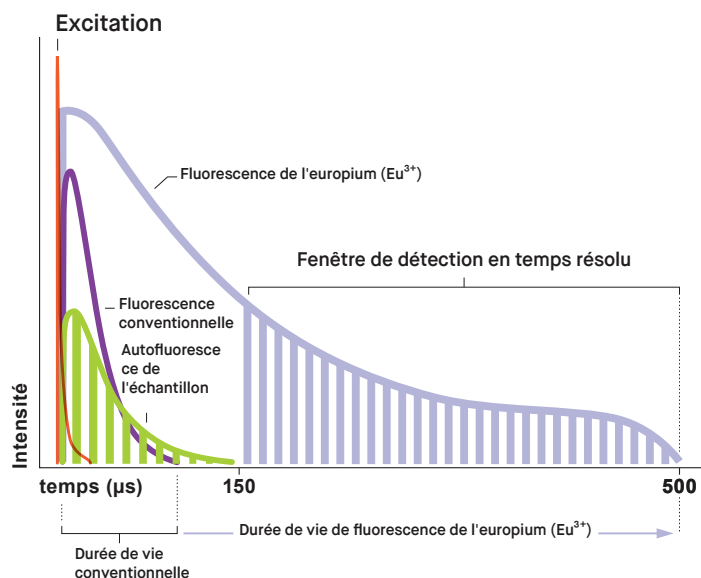
L'immunodosage par fluorescence (FIA) est une technique de laboratoire performante, utilisée en biologie et en médecine pour détecter et visualiser des molécules cibles spécifiques, généralement des protéines ou des antigènes, au sein d'échantillons biologiques. Elle repose sur l'emploi d'anticorps marqués par fluorescence, qui se lient aux molécules cibles et permettent ainsi leur visualisation au moyen d'un lecteur de fluorescence dédié.



Nos solutions

Marquage par chélate d'euprium (Eu^{3+})

- Le chélate d'euprium est fréquemment employé comme marqueur, fixé soit à l'antigène, soit à l'anticorps. Ce marqueur est retenu pour ses propriétés de fluorescence uniques.
- La fluorescence des chélates d'euprium (Eu^{3+}) ouvre la voie à de nouvelles stratégies permettant de s'affranchir du bruit de fond.

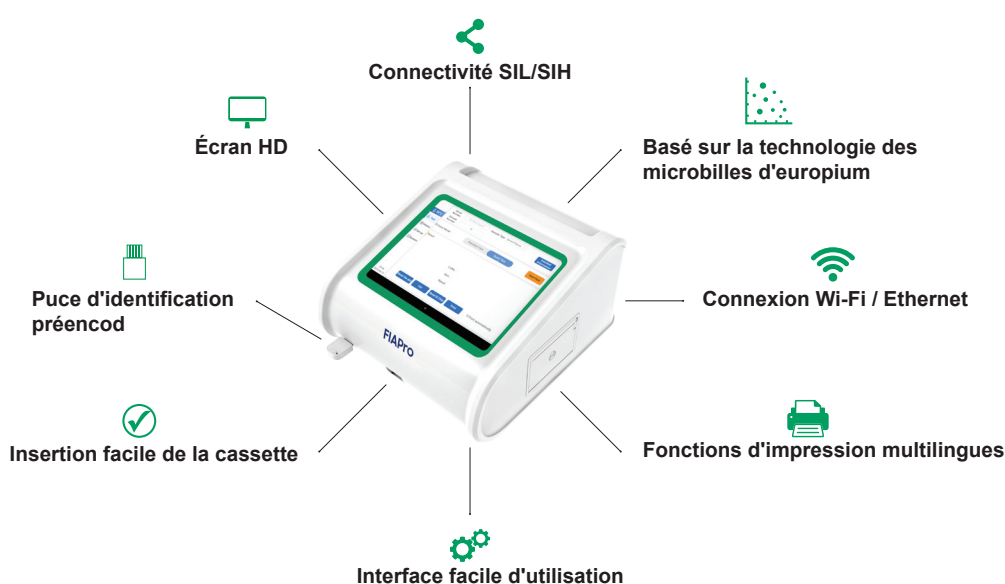


FIAPro



| Analyseur d'immunofluorescence |

L'analyseur d'immunofluorescence FIAPro™ est un instrument de dosage immunologique par fluorescence destiné aux professionnels de santé, conçu pour faciliter le diagnostic de pathologies telles que les maladies cardiovasculaires, les infections, le diabète, la grossesse, l'atteinte rénale, ainsi que la recherche de marqueurs tumoraux.

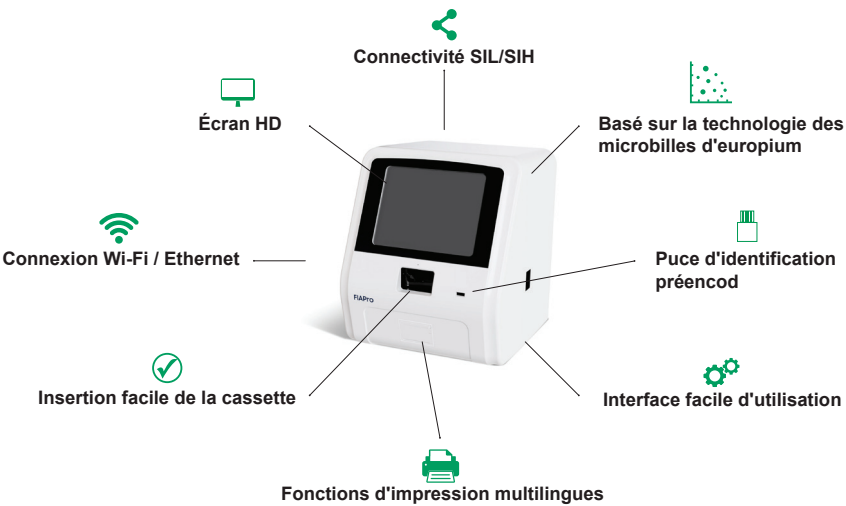


| Spécifications |

Nom du produit	Analyseur d'immunofluorescence
Modèle	VMFIA1001
Dimensions	245*270*160 mm
Ecran	8 pouces
Méthode	Immunodosage par fluorescence en temps résolu
Poids	<2 kg
Type d'échantillon	Sang total / Sérum / Plasma / Urine / etc.
Canal de mesure	Monocanal, automatique
Paramètres testés	Jusqu'à 100
Mode de test	Mode standard (sans intervention) et mode rapide
Cadence de test	Cassette unique < 10 s
Connectivité	Port série, USB, WLAN
Impression	Imprimante thermique intégrée
Système	Android
Stockage	> 50 000 enregistrements de tests
Langues	Anglais, français, espagnol, portugais, etc.
Code carte	Code carte

| Analyseur d'immunofluorescence multicanal |

L'analyseur d'immunofluorescence multicanal FIAPro™ est un instrument de dosage immunologique par fluorescence destiné aux professionnels de santé, en milieu clinique et en laboratoire. Reposant sur les principes de l'immunodosage par fluorescence, le système est conçu pour réaliser des analyses multiparamétriques simultanées via un maximum de 20 canaux indépendants, permettant une évaluation efficace de nombreux dosages et échantillons. L'analyseur couvre un large éventail d'applications diagnostiques, notamment les maladies cardiovasculaires, les maladies infectieuses, le diabète, la grossesse, l'atteinte rénale et les marqueurs tumoraux. Sa configuration multicanal et sa prise en main intuitive le rendent adapté aux laboratoires qui doivent accroître leur capacité de test tout en garantissant des résultats précis et fiables.



| Spécifications |

Nom du produit	Analyseur d'immunofluorescence multicanal
Modèle	VMFIA1002
Dimensions	245*270*160 mm
Ecran	12.1 pouces
Méthode	Immunodosage par fluorescence en temps résolu
Poids	<2 kg
Type d'échantillon	Sang total / Sérum / Plasma / Urine / etc.
Canal de mesure	20 canaux
Paramètres testés	Jusqu'à 100
Mode de test	Mode standard (sans intervention) et mode rapide
Cadence de test	Cassette unique < 10 s
Connectivité	Port série, USB, WLAN
Impression	Imprimante thermique intégrée
Système	Android
Stockage	> 50 000 enregistrements de tests
Langues	Anglais, français, espagnol, portugais, etc.
Code carte	Code carte

| Analyseur d'immunofluorescence |

L'analyseur d'immunofluorescence FIAPro™ est un instrument de diagnostic compact et performant, conçu pour la détection quantitative d'analytes dans des échantillons humains tels que le sang total, le sérum, le plasma, l'urine et les selles. Grâce à une technologie de détection par fluorescence de pointe, le système fournit des résultats rapides, précis et fiables. Sa conception légère et peu encombrante, associée à une batterie rechargeable intégrée de 9900 mAh, assure un fonctionnement stable sur toute surface plane, en milieu clinique, en laboratoire comme en biologie délocalisée.



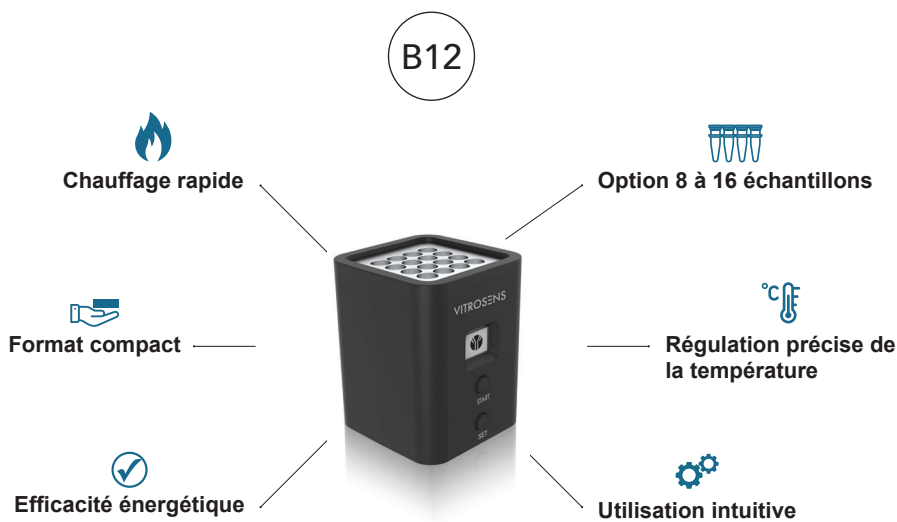
| Spécifications |

Product Name	Analyseur d'immunofluorescence
Modèle	VMFIA1003
Dimensions	249*92*88mm
Ecran	5 pouces
Méthode	Immunodosage par fluorescence en temps résolu
Poids	<2 kg
Type d'échantillon	Sang total / Sérum / Plasma / Urine / etc.
Canal de mesure	Monocanal
Paramètres testés	Jusqu'à 100
Mode de test	Mode standard (sans intervention) et mode rapide
Cadence de test	Cassette unique < 10 s
Connectivité	Port série, USB, WLAN
Impression	Imprimante thermique intégrée
Système	Android
Stockage	> 50 000 enregistrements de tests
Langues	Anglais, français, espagnol, portugais, etc.
Batterie en lithium	9900 mAh

| Incubateur chauffant miniature |



L'incubateur chauffant miniature est un instrument de laboratoire conçu pour un chauffage précis et contrôlé de petits échantillons, généralement utilisé dans diverses applications de recherche médicale et en sciences de la vie. Ces incubateurs offrent un environnement stable et maîtrisé, propice à la croissance, à la culture ou à la manipulation de matériels et d'échantillons biologiques.



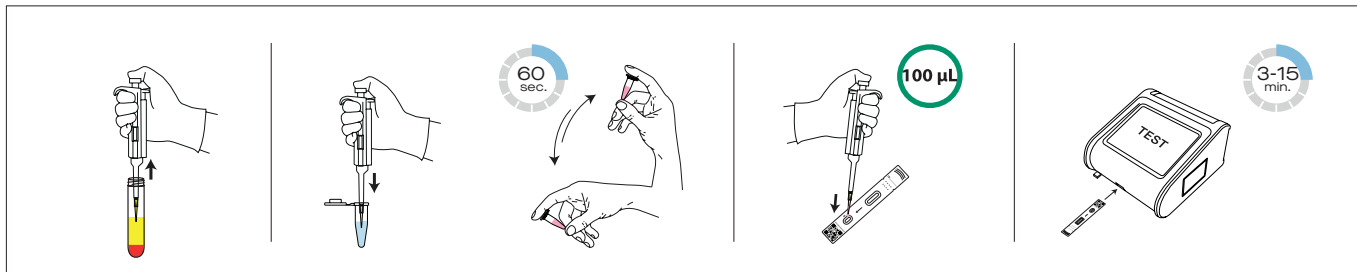
| Spécifications |

Nom du produit	Incubateur chauffant miniature
Modèle	VMH1001
Tension d'alimentation	DC 12V / 2A
Puissance maximale	20W
Puissance moyenne	5W
Plage de température	30°C - 40°C
Température de consigne	37°C
Plage de réglage de la minuterie	0 à 10 minutes
Durée par défaut	2 minutes
Précision de régulation thermique	±1°C
Temps de chauffe (de 20 °C à 40 °C)	90 secondes
Température ambiante	5°C ~ 40°C
Dimensions (hors adaptateur secteur)	60x60x76mm
Poids net	Environ 150 g (hors alimentation)

MODES DE FONCTIONNEMENT

| Prélèvement de sang veineux |

Mode Standard (Sans intervention)



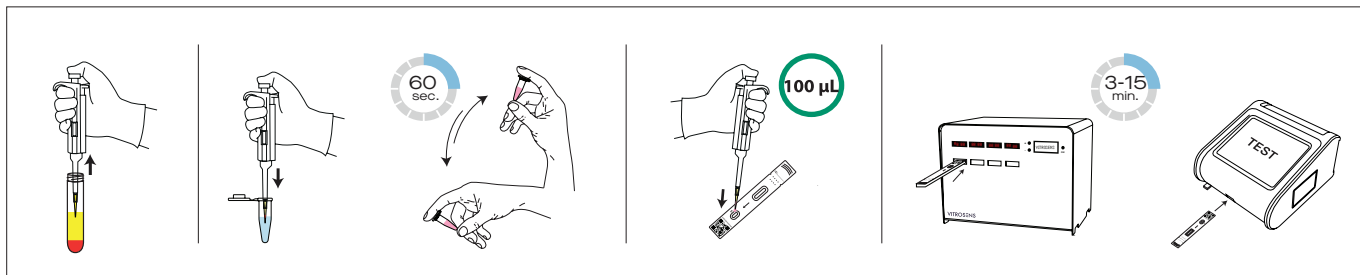
Avantages

- Incubation et mesure entièrement automatisées au sein de l'appareil, éliminant les erreurs de minutage liées à l'opérateur.
- Reconnaissance du lot par code QR, avec récupération automatique du temps d'incubation depuis la puce d'identification.
- Régulation thermique stable (~25 °C) réduisant les variations de résultats d'origine thermique.
- Fonctionnement sans intervention, permettant à l'utilisateur de réaliser d'autres tâches pendant l'incubation.
- Reproductibilité et constance élevées, idéales pour les environnements de test standardisés.

Points à prendre en compte

- Cadence inférieure à celle du mode de test rapide.
- Chaque test occupe un emplacement de l'appareil pendant toute la durée de l'incubation.

Mode Rapide



Avantage

- Cadence de test élevée, autorisant un bien plus grand nombre d'analyses sur une même durée.
- Mesure ultra-rapide (~5 secondes) une fois l'incubation terminée.
- Flux de travail flexible, bien adapté aux environnements cliniques et ambulatoires à forte activité.
- Possibilité d'incuber en parallèle plusieurs cassettes de test à l'extérieur de l'appareil.

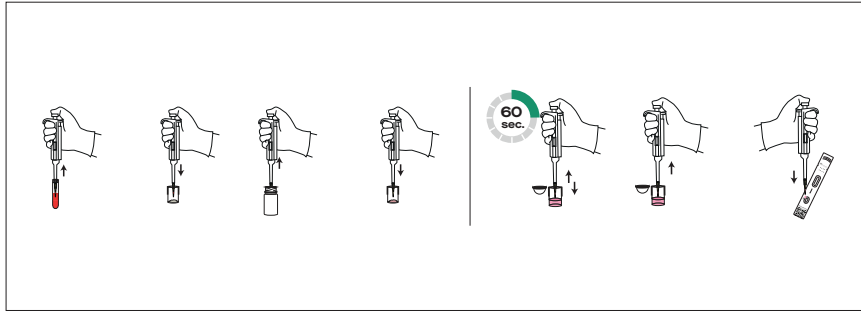
Points à prendre en compte

- L'incubation réalisée à l'extérieur de l'appareil peut accroître la variabilité d'origine thermique.
- Un contrôle rigoureux du minutage est requis ; chaque test doit être surveillé individuellement.
- L'utilisation d'un incubateur à cassettes à 25 °C est fortement recommandée pour réduire la variabilité.

Pour connaître le type d'échantillon approprié (sérum/plasma/sang total), veuillez vous reporter à la notice d'utilisation (IFU).

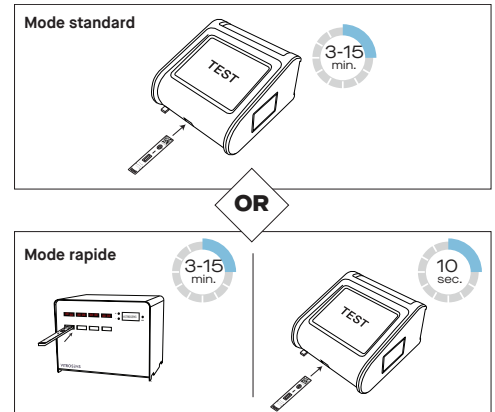
MODES DE FONCTIONNEMENT

| Système de prélèvement de sang veineux (poudre lyophilisée) |

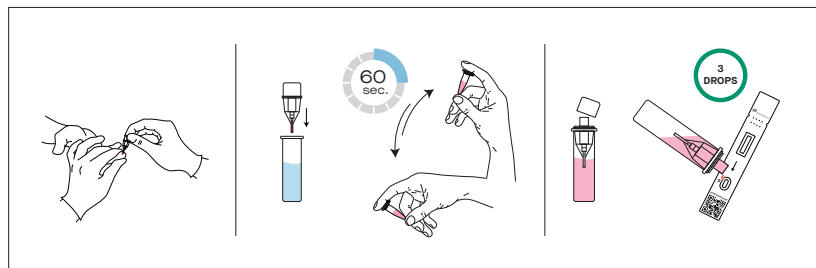


Tests réalisés selon cette méthode:

Testostérone, hs-cTnI

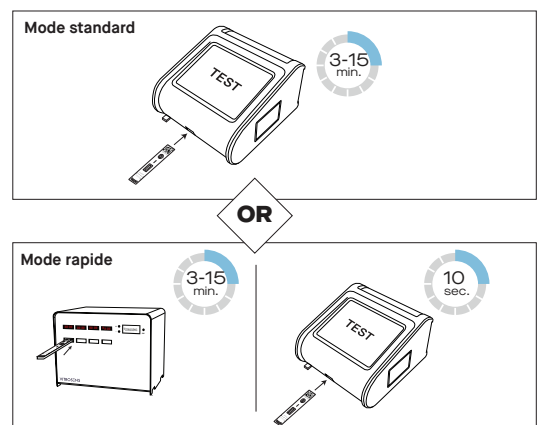


| Système de prélèvement de sang périphérique (capillaire) |

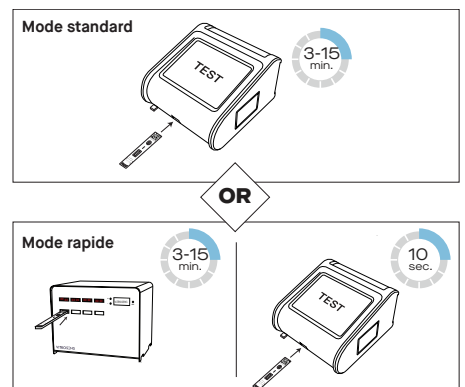
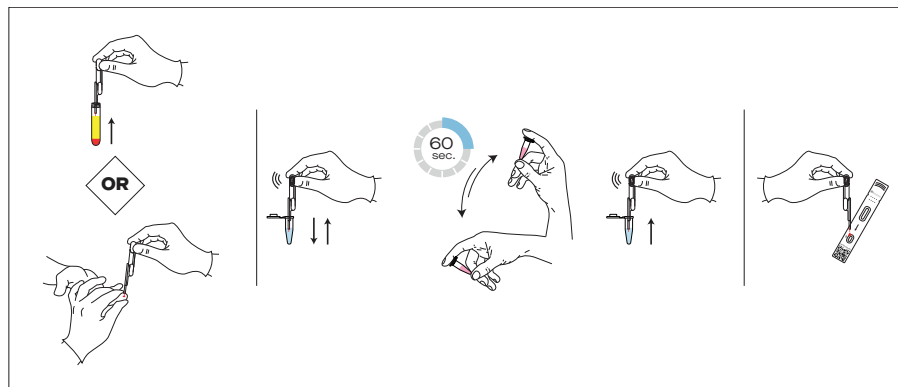


Tests réalisés selon cette méthode:

SAA, hsCRP/CRP, vitamine D, HbA1c, D-dimères

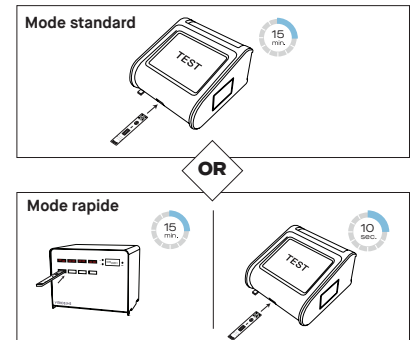
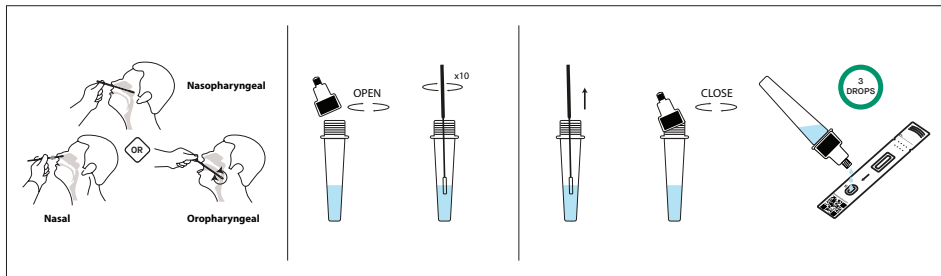


| Dual Blood Sampling System (Venous & Peripheral) |



Cette instruction s'applique aux modèles de test dont la référence comporte le suffixe « ED ». Le modèle ED est spécialement conçu pour être utilisé aussi bien avec des échantillons de sang capillaire que veineux.

| Système de prélèvement respiratoire |

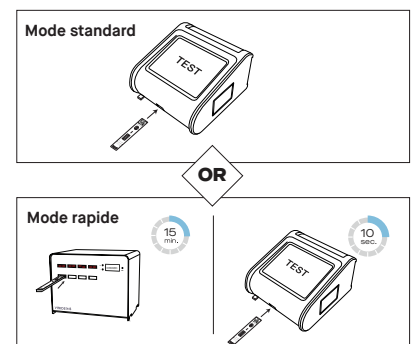
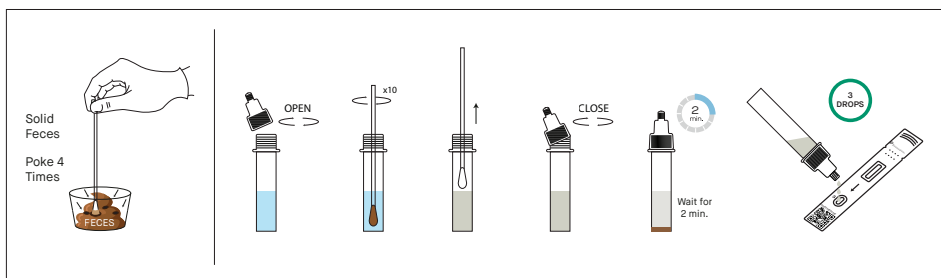


Tests réalisés selon cette méthode:

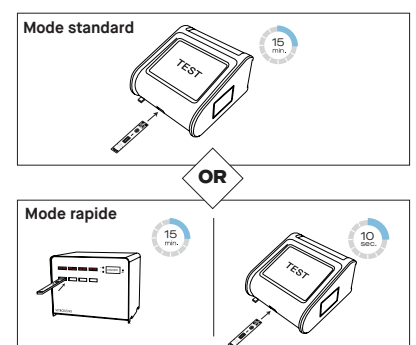
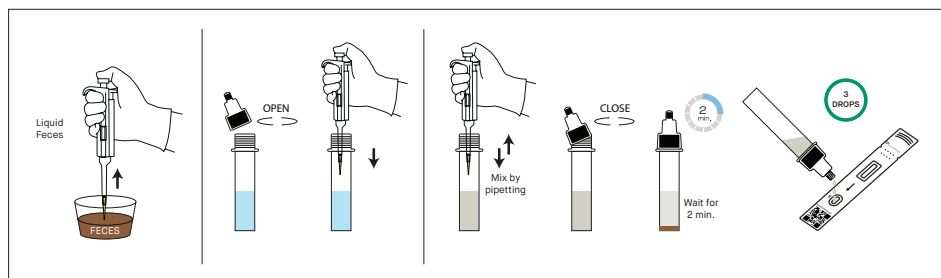
Grippe A/B, Streptocoque A, VRS, Adénovirus, SARS-CoV-2, Mycoplasma pneumoniae, Paragrippe

| Système de prélèvement de selles |

Système de prélèvement de selles solides



Système de prélèvement de selles liquides



Tests réalisés selon cette méthode:

Sang occulte dans les selles (FOB), Rotavirus, Adénovirus, Norovirus, H. pylori, Entamoeba, Giardia lamblia, toxines A/B de C. difficile, GDH de C. difficile

| Progesterone |

Le test RapidFor™ Progesterone (FIA) est un immunodosage par fluorescence conçu pour être utilisé avec le système d'analyse FIAPro™ afin de mesurer quantitativement la concentration de progesterone dans le sérum ou le plasma humain. Cette version actualisée simplifie la procédure en supprimant la poudre lyophilisée, réduisant ainsi le nombre d'étapes de manipulation. La mesure du taux de progesterone est essentielle pour évaluer la fonction ovarienne, surveiller la grossesse et diagnostiquer les troubles de la santé reproductive, apportant des informations précieuses pour la prise de décision clinique.

Contenu de la boîte

- Cassette de test
- Diluant d'échantillon
- Embout de pipette
- Puce d'identification (ID Chip)
- Notice d'utilisation



Performances du test

Valeurs de référence

Hommes:

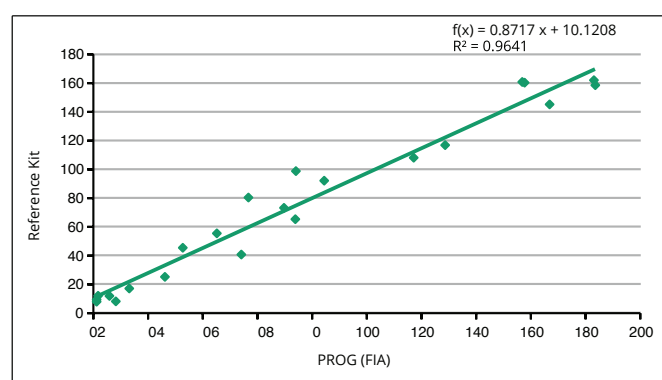
- 0,2 – 1,5 ng/mL

Femmes :

- Phase folliculaire : 0,2 – 1,5 ng/mL
- Ovulation : 0,8 – 3,0 ng/mL
- Phase lutéale : 1,7 – 27 ng/mL
- Post-ménopause : 0,1 – 0,8 ng/mL
- Premier trimestre : 9,0 – 47,0 ng/mL
- Deuxième trimestre : 17,0 – 146,0 ng/mL
- Troisième trimestre : 55,0 – 255,0 ng/mL
- Plage de détection : 1,11 – 190,8 nmol/L et 0,35 – 60 ng/mL

Plage de linéarité

- 0,35 – 60 ng/mL (TEQ)
- 1,11 – 190,8 nmol/L (MKF)



| Hormones - Tous les produits |

N° de réf.	Nom	Echantillon	Temps d'analyse	Plage de référence	Plage de linéarité	Taille du kit	Certifications
VMPO15★	β-HCG	S/P/WB	15 min.	< 5 mIU/mL	5 – 200000 mIU/mL	25 T	CE, MHRA
VMPO36	Progestérone	S/P	10 min.	1) Homme: 0.2 – 1.5 ng/mL 2) Femme: Phase folliculaire: 0.2 – 1.5 ng/mL Ovulation: 0.8 – 3.0 ng/mL Phase lutéale: 1.7 – 27 ng/mL Menopausée: 0.1 – 0.8 ng/mL Premier trimestre: 9.0 – 47.0 ng/mL Deuxième trimestre: 17.0 – 146.0 ng/mL Troisième trimestre: 55.0 – 255.0 ng/mL	0.35 – 60 ng/mL	25 T	CE, MHRA
VMPO37	Prolactine	S/P/WB	15 min.	1) Homme: 3.45 – 17.42 ng/mL 2) Femme (pas enceinte): 4.60 – 25.07 ng/mL	1 – 200 ng/mL	25 T	CE, MHRA
VMPO38	LH	S/P/WB	15 min.	1) Homme: 1.70 – 8.60 mIU/mL 2) Femme : Follicular phase: 2.4 – 12.6 mIU/mL Ovulation: 14.0 – 95.6 mIU/mL Luteal phase: 1.0 – 11.4 mIU/mL Menopause: 7.7 – 58.5 mIU/mL	1 – 100 mIU/mL	25 T	CE, MHRA
VMPO39	FSH	S/P/WB	15 min.	1) Hommes: 1.5 – 12.40 mIU/mL 2) Femmes: Phase folliculaire: 3.5 – 12.5 mIU/mL Ovulation: 4.7 – 21.5 mIU/mL Phase lutéale: 1.7 – 7.7 mIU/mL Menopausée: 25.8 – 135 mIU/mL	1 – 100 mIU/mL	25 T	CE, MHRA
VMPO41	Testostérone	S/P/WB	10 min.	Homme adulte : 4.03 – 7.32 ng/ml Femme adulte: 0.37 – 0.81 ng/ml Enfants de sexe masculin: < 2.54 ng/ml Enfants de sexe féminin: < 0.20 ng/ml	0.2 – 15 ng/mL	25 T	CE, MHRA
VMPO42	AMH	S/P/WB	15 min.	Bas: <1.0 ng/mL Normal: 1 – 4 ng/mL Élevé: >4 ng/mL	0.1 – 16 ng/mL	25 T	CE, MHRA
VMPO43	Estradiol (E2)	S/P	10 min.	1) Hommes: Adulte: 0 – 50 pg/mL 2) Femmes: Phase folliculaire: 20 – 150 pg/mL Ovulation: 100 – 500 pg/mL Phase lutéale: 30 – 300 pg/mL Menopausée: <50 pg/mL	15 – 3000 pg/mL	25 T	CE, MHRA
VMPO55	Cortisol	S	5 min.	60 – 230 µg/L	80 – 800 µg/L	25 T	CE, MHRA

| Thyroid-Stimulating Hormone (TSH) |

Le test RapidFor™ TSH (FIA) est un immunodosage par fluorescence utilisé conjointement avec le système d'analyse FIAPro™ pour la détermination quantitative de la thyrostimuline (TSH) dans le sang total, le sérum ou le plasma humain. Ce test constitue une aide à l'évaluation de la fonction hypophysaire et thyroïdienne.

Contenu de la boîte

- Cassette de test
- Diluant d'échantillon
- Embout de pipette
- Puce d'identification (ID Chip)
- Notice d'utilisation



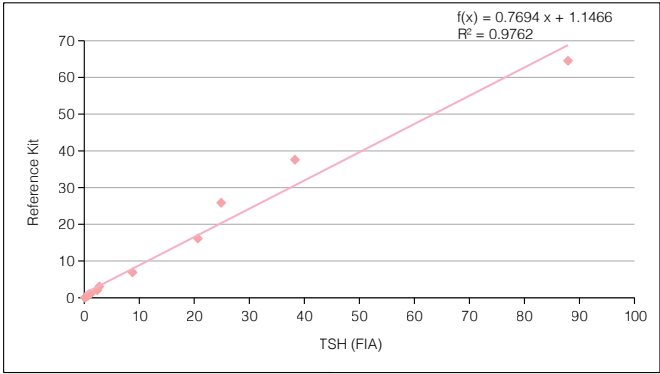
Performances du test

Valeurs de référence

- 0.3 – 4.2 mIU/L

Plage de linéarité

- 0.1 – 100 mIU/L



| Thyroïde - Tous les produits |

N° de réf.	Nom	Echantillon	Temps d'analyse	Plage de référence	Plage de linéarité	Taille du kit	Certifications
VMPO01	TSH	S/P/WB	15 min.	0.3 – 4.2 mIU/L	0.1 – 100 mIU/L	25 T	CE, MHRA
VMPO02	T3	S/P/WB	15 min.	1.23 – 3.07 nmol/L (0.8 – 2.0 ng/mL)	0.61 – 9.22 nmol/L	25 T	CE, MHRA
VMPO03	T4	S/P/WB	15 min.	66 – 181 nmol/L (5.1 – 14 µg/dL)	12.87 – 310 nmol/L	25 T	CE, MHRA
VMPO13	FT3	S/P/WB	15 min.	2.8 – 7.1 pmol/L (1.82 – 4.61 pg/mL)	0.60 – 45.00 pmol/L (0.39 – 29.22 pg/mL)	25 T	CE, MHRA
VMPO14	FT4	S/P/WB	15 min.	12 – 22 pmol/L (0.94 – 1.72 ng/dL)	1.0 – 100 pmol/L (0.078 – 7.7 ng/dL)	25 T	CE, MHRA
VMPO121	TSH/T3/T4	S/P/WB	15 min.	Identique pour les articles individuels	Identique pour les articles individuels	25 T	CE, MHRA
VMPO136	TSH/FT4	S/P/WB	15 min.	Identique pour les articles individuels	Identique pour les articles individuels	25 T	CE, MHRA

| Antigène prostatique spécifique total (PSA total) |

Le test RapidFor™ PSA total (FIA) est un immunodosage par fluorescence utilisé conjointement avec le système d'analyse FIAPro™ pour la détermination quantitative de l'antigène prostatique spécifique total (PSA total) dans le sang total, le sérum ou le plasma humain. Ce test constitue une aide au diagnostic du cancer de la prostate.

Contenu de la boîte

- Cassette de test
- Diluant d'échantillon
- Embout de pipette
- Puce d'identification (ID Chip)
- Notice d'utilisation



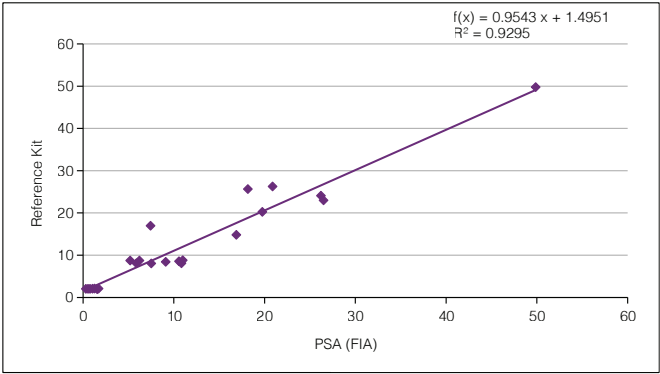
Performances du test

Valeurs de référence

- 0 – 4.0 ng/mL

Plage de linéarité

- 2 – 80 ng/mL



| Marqueurs Tumoraux - Tous les produits |

N° de réf.	Nom	Echantillon	Temps d'analyse	Plage de référence	Plage de linéarité	Taille du kit	Certifications
VMPO07	Total PSA	S/P/WB	15 min.	0 – 4.0 ng/mL	2 – 80 ng/mL	25 T	RUO
VMPO40	PSA libre	S/P/WB	15 min.	≤ 1ng/mL	0.2 – 30 ng/mL	25 T	RUO
VMPO51	AFP	S/P	15 min.	0 – 20 ng/mL	3 – 1200 ng/mL	25 T	CE, MHRA
VMPO52	CEA	S/P/WB	15 min.	≤ 4.7 ng/mL	0.5 – 600 ng/mL	25 T	CE, MHRA
VMPO59	FOB	F	15 min.	Qualitative	0.1 – 100 COI	25 T	CE, MHRA
VMPO60	CA19-9	S/P	15 min.	≤ 37 U/mL	5 – 10000 U/mL	25 T	CE, MHRA
VMPO84	CA15-3	S/P	15 min.	≤ 30 U/mL	5 – 150 U/mL	25 T	CE, MHRA
VMPO102	CA125	S/P	15 min.	< 35 U/mL	10 – 2000 U/mL	25 T	CE, MHRA
VMPO122	iFOB	F	15 min.	< 100 ng/mL	25 – 1000 ng/mL	25T	CE, MHRA

VITAMINES

| Vitamin D |

Le test RapidFor™ Vitamine D (FIA) est un outil de diagnostic conçu pour la détection rapide et efficace du taux de vitamine D dans des échantillons cliniques. Ce kit de test rapide s'appuie sur le système d'analyse FIAPro™ de pointe et utilise des marqueurs fluorescents pour détecter et quantifier la vitamine D dans les échantillons cliniques.

Contenu de la boîte

- Cassette de test
- Diluant d'échantillon
- Embout de pipette
- Puce d'identification (ID Chip)
- Notice d'utilisation



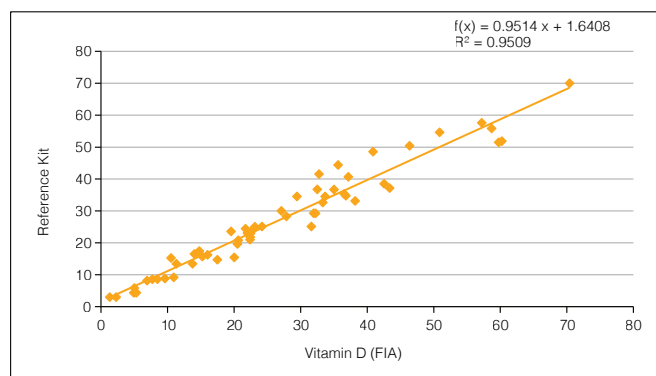
Performances du test

Valeurs de référence

- 30 - 100 ng/mL

Plage de linéarité

- 3 - 100 ng/mL



| Vitamines - Tous les produits |

N° de réf.	Nom	Echantillon	Temps d'analyse	Plage de référence	Plage de linéarité	Taille du kit	Certifications
VMPO81	Vitamine B12	S/P	10 min.	200 – 900 pg/mL	100 – 1800 pg/mL	25 T	CE, MHRA
VMPO83	Acide Folique	S/P	5 min.	3.0 – 17.0 ng/mL	1.5 – 20 ng/mL	25 T	CE, MHRA
VMPO89★	Vitamine D	S/P/WB	15 min.	30 – 100 ng/mL	3 – 100 ng/mL	25 T	CE, MHRA

* Option sang périphérique

★ Produits phares

| Troponine I cardiaque à haute sensibilité (hs-cTnI) |

Le test RapidFor™ hs-cTnI (FIA), utilisé avec le système d'analyse FIAPro™, est destiné à la détermination quantitative in vitro de la troponine I cardiaque (hs-cTnI) dans le sang total, le sérum ou le plasma humain. Ce test constitue une aide au diagnostic des lésions myocardiques telles que l'infarctus aigu du myocarde (IDM aigu), l'angor instable, la myocardite aiguë et le syndrome coronarien aigu (SCA).

Contenu de la boîte

- Cassette de test
- Diluant d'échantillon
- Embout de pipette
- Puce d'identification (ID Chip)
- Notice d'utilisation



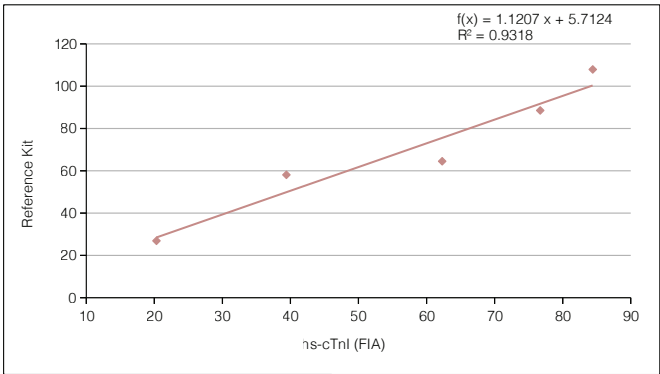
Performances du test

Valeurs de référence

- 0 - 30 pg/mL

Plage de linéarité

- 10 - 10000 pg/mL



| Marqueurs cardiaque - Tous les produits |

N° de réf.	Nom	Echantillon	Temps d'analyse	Plage de référence	Plage de linéarité	Taille du kit	Certifications
VMPO04	cTnI	S/P/WB	15 min.	0 – 0.3 ng/mL	0.1 – 40 ng/mL	25 T	CE, MHRA
VMPO05	NT-ProBNP	S/P/WB	15 min.	< 75 aged : 0 – 300 pg/mL ≥ 75 aged : 0 – 450 pg/mL	100 – 30000 pg/mL	25 T	CE, MHRA
VMPO08*	D-Dimère	P/WB	5 min.	0 – 0.5 mg/L	0.1 – 10 mg/L	25 T	CE, MHRA
VMPO12	Myoglobine	S/P/WB	15 min.	< 80 ng/mL	10 – 1000 ng/mL	25 T	CE, MHRA
VMPO18	CK-MB	S/P/WB	15 min.	< 5 ng/mL	1 – 100 ng/mL	25 T	CE, MHRA
VMPO35	cTnI/Myo/CK-MB	S/P/WB	15 min.	Identique pour les articles individuels	Identique pour les articles individuels	25 T	CE, MHRA
VMPO45	BNP	S/P	15 min.	< 100 ng/L	10 – 2500 ng/L	25 T	CE, MHRA
VMPO46	cTnT	S/P	15 min.	≤ 0.01 ng/mL	0.05 – 10 ng/mL	25 T	CE, MHRA
VMPO87★	hs-cTnI	S/P/WB	15 min.	0 – 34 pg/mL	10 - 10000 pg/mL	25 T	CE, MHRA
VMPO142	hs-cTnI v2.0	S/P/WB	15 min.	0 – 34 pg/mL	20 - 10000 pg/mL	25 T	CE, MHRA

★ Produits phares

* Option sang périphérique

| Hémoglobine A1c (HbA1c) |



Le test RapidFor™ HbA1c (FIA), qui s'appuie sur le système d'analyse FIAPro™, est un outil de diagnostic perfectionné conçu pour la détection rapide et efficace du taux d'HbA1c dans des échantillons cliniques. Ce test offre aux professionnels de santé un outil précieux pour une évaluation rapide et précise, contribuant à des décisions cliniques opportunes et éclairées concernant le contrôle glycémique des patients.

Contenu de la boîte

- Cassette de test
- Diluant d'échantillon
- Embout de pipette
- Puce d'identification (ID Chip)
- Notice d'utilisation



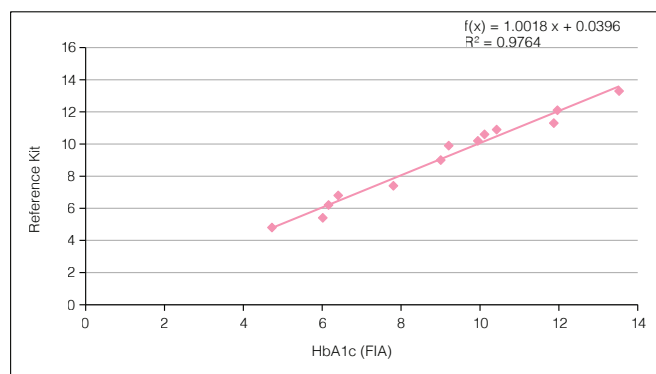
Performances du test

Valeurs de référence

- 4% - 6%

Plage de linéarité

- 3% - 14%



| Diabetes - Tous les produits |

N° de réf.	Nom	Echantillon	Temps d'analyse	Plage de référence	Plage de linéarité	Taille du kit	Certifications
VMPO06*	HbA1c	WB	5 min.	4% - 6%	3% - 14%	25 T	CE, MHRA
VMPO85	Insuline	S/P	15 min.	Fasting: 17.8 – 173 pmol/L	10 – 3000 pmol/L	25 T	CE, MHRA

* Option sang périphérique

★ Produits phares

| Dengue NS1 Ag |

Le test RapidFor™ Dengue NS1 (FIA), conçu pour être utilisé avec le système d'analyse FIAPro™, est un outil de diagnostic développé pour la détection qualitative de l'antigène NS1 dans le sérum, le plasma et le sang total humain lors d'une infection par le virus de la dengue. Ce test constitue une aide au dépistage précoce de l'infection par le virus de la dengue.

Contenu de la boîte

- Cassette de test
- Diluant d'échantillon
- Embout de pipette
- Puce d'identification (ID Chip)
- Notice d'utilisation



Avantages

- Utile pour le diagnostic complémentaire de l'infection à virus de la dengue
- Interface simple d'utilisation
- Résultats précis
- Sensibilité optimisée

Sensibilité
98.1%

Spécificité
99.1%

| Infections - Tous les produits |

N° de réf.	Nom	Echantillon	Temps d'analyse	Interprétation	Taille du kit	Certifications
VMPO58★	Influenza A/B	NP/N	15 min.	Qualitative	25 T	CE, MHRA
VMPO61★	Strep A	OP	5 min.	Qualitative	25 T	CE, MHRA
VMPO62	RSV	NP	15 min.	Qualitative	25 T	CE, MHRA
VMPO63	Mycoplasma pneumoniae	OP	15 min.	Qualitative	25 T	CE, MHRA
VMPO64	Rotavirus	F	15 min.	Qualitative	25 T	CE, MHRA
VMPO65	Adenovirus Gastro	F	15 min.	Qualitative	25 T	CE, MHRA
VMPO66	Norovirus	F	15 min.	Qualitative	25 T	CE, MHRA
VMPO67★	H.pylori	F	15 min.	Qualitative	25 T	CE, MHRA
VMPO68	HCV Ab	S/P	15 min.	Qualitative	25 T	RUO
VMPO69	HBsAg	S/P	15 min.	Qualitative	25 T	RUO
VMPO71★	Dengue NS1	S/P/WB	15 min.	Qualitative	25 T	CE, MHRA
VMPO72	Dengue IgG/IgM	S/P/WB	15 min.	Qualitative	25 T	CE, MHRA
VMPO73★	Malaria P.f./Pan	WB	15 min.	Qualitative	25 T	CE, MHRA
VMPO74	Malaria P.f./P.v.	WB	15 min.	Qualitative	25 T	CE, MHRA
VMPO75	Toxo Ab	S/P	15 min.	Qualitative	25 T	RUO
VMPO88	HbsAb	S/P	15 min.	Négatif: < 10 IU/L Positif (De protection): ≥ 10 IU/L	25 T	RUO
VMPO103	Adenovirus Respiratory	NP/N	15 min.	Qualitative	25 T	CE
VMPO104	Neisseria gonorrhoeae	VS	15 min.	Qualitative	25 T	CE, MHRA
VMPO105	Crypto	F	15 min.	Qualitative	25 T	CE, MHRA
VMPO106	Entamoeba	F	15 min.	Qualitative	25 T	CE, MHRA
VMPO107	Giardia lamblia	F	15 min.	Qualitative	25 T	CE, MHRA
VMPO108	C.difficile Toxin A/B	F	15 min.	Qualitative	25 T	CE, MHRA
VMPO119	Chlamydia trachomatis	VS	15 min.	Qualitative	25 T	RUO
VMPO123	Parainfluenza	NP/N	15 min.	Qualitative	25 T	CE, MHRA
VMPO124	C.difficile GDH	F	15 min.	Qualitative	25 T	CE, MHRA
VMPO125	Legionella	Urine	15 min.	Qualitative	25 T	CE, MHRA
VMPO126	S. pneumoniae	Urine	15 min.	Qualitative	25 T	CE, MHRA
VMPO129	Rota/Adeno	F	15 min.	Qualitative	25 T	CE, MHRA
VMPO131	Syphilis Ab	S/P	15 min.	Qualitative	25 T	CE, MHRA
VMPO133	HIV (1/2) Ab	S/P	15 min.	Qualitative	25 T	CE, MHRA
VMPO143	Campylobacter	F	10 min.	Qualitative	25 T	CE, MHRA
VSCD03	SARS-CoV-2	NP/OP/N	15 min.	Qualitative	25 T	CE

INFLAMMATION

| PCT |

Le test RapidFor™ PCT (FIA), qui s'appuie sur le système d'analyse FIAPro™, est un outil de diagnostic conçu pour la détection rapide et efficace de la procalcitonine (PCT) dans le sérum, le plasma et le sang total humain. Ce produit est utilisé dans les établissements médicaux et de santé comme outil d'aide à l'évaluation des infections bactériennes systémiques et du sepsis en pratique clinique.

Contenu de la boîte

- Cassette de test
- Diluant d'échantillon
- Embout de pipette
- Puce d'identification (ID Chip)
- Notice d'utilisation



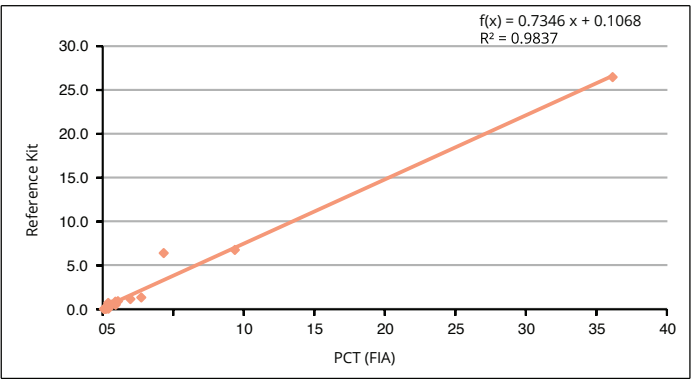
Performances du test

Valeurs de référence

0 – 0.5 ng/mL

Plage de linéarité

0.1-100 ng/mL



| Inflammation - Tous les produits |

N° de réf.	Nom	Echantillon	Temps d'analyse	Plage de référence	Plage de linéarité	Taille du kit	Certifications
VMPO09★	PCT	S/P/WB	15 min.	< 0.5 ng/mL	0.1 – 100 ng/mL	25 T	CE, MHRA
VMPO11★	hsCRP&CRP	S/P/WB	3 min.	"hs-CRP: <1.0 mg/L CRP: < 10 mg/L"	0.5 – 200 mg/L	25 T	CE, MHRA
VMPO29*	Serum Amyloid A	S/P/WB	15 min.	0 – 10 mg/L	2 – 200 mg/L	25 T	CE, MHRA
VMPO34	IL-6	S/P/WB	15 min.	≤ 10 pg/mL	5 – 5000 pg/mL	25 T	CE, MHRA
VMPO80	Calprotectine	F	10 min.	0 – 50 mg/kg	10 – 1000 mg/kg	25T	CE, MHRA

* Option sang périphérique

★ Produits phares

AUTRES

Ferritine

Le test RapidFor™ Ferritine (FIA) fonctionne avec le système d'analyse FIAPro™ ; le kit utilise des marqueurs fluorescents pour détecter et quantifier la ferritine dans le sang total, le sérum ou le plasma humain. Ce test constitue une aide à l'évaluation de l'anémie ferriprive.

Contenu de la boîte

- Cassette de test
- Diluant d'échantillon
- Embout de pipette
- Puce d'identification (ID Chip)
- Notice d'utilisation



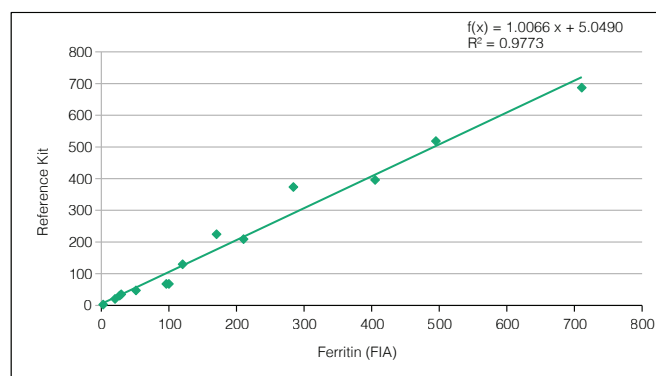
Performances du test

Valeurs de référence

- Homme : 30 – 400 ng/mL
- Femme : 13 – 150 ng/mL

Plage de linéarité

5 – 500 ng/mL



Autres - informations

N° de réf.	Nom	Echantillon	Temps d'analyse	Plage de référence	Plage de linéarité	Taille du kit	Certifications
VMPO16	Carbamazepine	S/P/WB	10 min.	4-12 mg/L	2-20ug/mL	25 T	CE, MHRA
VMPO19	Cystatin C	S/P/WB	15 min.	0 – 1.3 mg/L	0.1 – 8.0 mg/L	25 T	CE, MHRA
VMPO21* ★	Ferritin	S/P/WB	15 min.	"Hommes: 30 – 400 ng/mL Femmes: 13 – 150 ng/mL"	5 – 500 ng/mL	25 T	CE, MHRA
VMPO26	NGAL	S/P/Urine	10 min.	"Sérum ou plasma: 20 – 150 ng/mL. Échantillon d'urine: <25 ng/mL"	10-1000ng/mL	25 T	CE, MHRA
VMPO49	Microalbumine	Urine	5 min.	< 20 mg/L	10 – 300 mg/L	25 T	CE, MHRA
VMPO79	IgE	S/P/WB	15 min.	"Néonatal IgE: 0 – 1.5 IU/mL chez l'enfant de moins de 1 an: 0 – 15 IU/mL gE chez l'enfant âgé de 1 à 5 ans: 0 – 60 IU/mL IgE chez l'enfant âgé de 6 à 9 ans: 0 – 90 IU/mL IgE chez l'enfant de 10 à 15 ans: 0 – 200 IU/mL IgE chez l'adulte: 0 – 100 IU/mL"	20 – 4000 ng/mL	25 T	CE, MHRA
VMPO135	Creatinine	S/P	5 min.	"Hommes: 0.74 - 1.35 mg/dL Femmes: 0.59 - 1.04 mg/dL"	0.1-25mg/dL	25 T	CE, MHRA

* Option sang périphérique

★ Produits phares



IN TEST WE TRUST

vitrosens.com