

Zervixkarzinom ...

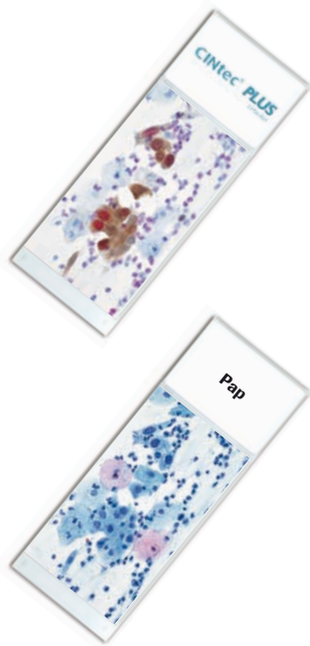
... Klarheit für die Frau, Sicherheit für Sie!

Der CINtec[®] PLUS Zytologietest für die verlässliche Abklärung!

Warum sollten Sie den CINtec[®] PLUS Test anfordern?

- CINtec[®] PLUS ermöglicht das effektive Patienten-Management auffälliger Befunde.
- Zuverlässiger Nachweis höhergradiger Vorstufen des Zervixkarzinoms durch sehr hohe Sensitivität von CINtec[®] PLUS.
- Auf Grund der sehr hohen Spezifität profitieren CINtec[®] PLUS positive Frauen am meisten von einer Überweisung zur Dysplasiesprechstunde; Übertherapien werden vermieden.

Mit CINtec[®] PLUS können höhergradige Läsionen eindeutig identifiziert werden!



Biomarker Information

p16 und Ki-67 sind körpereigene Proteine mit gegensätzlichen Funktionen bei der Zellzykluskontrolle. Ausgelöst durch eine hrHPV-Infektion stehen sie in engem Zusammenhang mit der Pathogenese des Zervixkarzinoms.

Nachweis präkanzeröser Läsionen

Liegen beide Biomarker in der gleichen Zelle vor, weist dies auf eine bereits bestehende onkogene Transformation hin. CINtec[®] PLUS liefert verlässliche Ergebnisse, unabhängig von Alter und hrHPV-Typ.

Bei positivem HPV-Test

30 % der Zervixkarzinome treten trotz unauffälliger Pap-Zytologie auf. CINtec[®] PLUS weist die veränderten Zellen zuverlässiger nach und ist dadurch als bessere Zytologie optimal zur Abklärung HPV-positiver Frauen.

Bei leichten bis mäßigen Dysplasien

In 15–20 % der leichten bis mäßigen Dysplasien (LSIL) verbergen sich höhergradige Läsionen. CINtec[®] PLUS hilft, die betroffenen Frauen verlässlich zu identifizieren und Übertherapie zu vermeiden.



Eindeutige Befunde für Klarheit und Sicherheit im Patientenmanagement



Klinische Validität^{1,2,3}

Klinische Studien belegen unter Einbezug von insgesamt mehr als 30.000 Frauen den klinischen Nutzen von CINtec[®] PLUS.



Indikationsgebiete^{1,2,3}

Die Biomarkerkombination p16 PLUS Ki-67 eignet sich zur Abklärung HPV positiver Frauen bei negativem Pap oder ASC-US sowie von zytologischen LSIL Befunden.



Probenmaterial

Sowohl auf Flüssigkeits-basierten Zytologien als auch auf konventionellen Abstrichen anwendbar.



Hohe Nachweisgenauigkeit³

CINtec[®] PLUS zeigt eine verbesserte Sensitivität für höhergradige Läsionen als der Pap-Test bei gleichzeitig hoher Spezifität.



Verlässliche Befunde

Durch standardisierte Färbeprozesse und Morphologie-unabhängige Interpretation liefert CINtec[®] PLUS reproduzierbare Befunde unabhängig von Labor und Anwender.

Quellen:

1. Schmidt D et al. Cancer Cytopathol 2011;119(3):158-166.
2. Petry KU et al. Gynecol Oncol 2011;121(3):505-509.
3. Ikenberg et al. J Natl Cancer Inst 2013;105(20):1550-1557.

Erfahren Sie mehr unter www.roche.de/cxca-portfolio

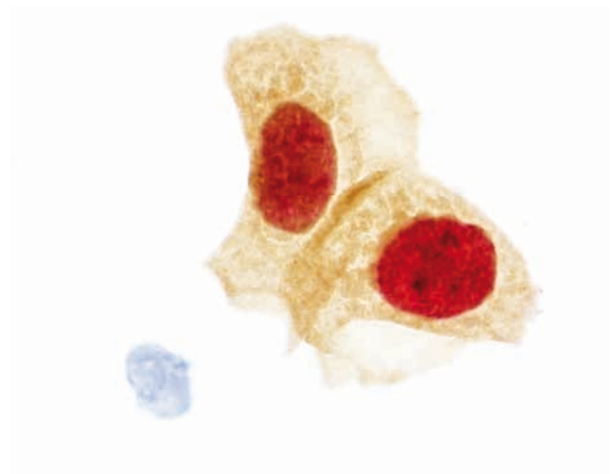


Roche Diagnostics Deutschland GmbH
Sandhofer Straße 116
68305 Mannheim

© 2014 Roche Diagnostics. Alle Rechte vorbehalten.

www.roche.de/diagnostics

07473273990 ⓘ 1214 -



CINtec[®] PLUS
CYTOLOGY