



Sure-Vue® Urine hCG Strip Package Insert

A rapid, one step test for the qualitative detection of human chorionic gonadotropin (hCG) in urine. For professional *in vitro* diagnostic use only.

INTENDED USE

The Sure-Vue® Urine hCG Strip is a rapid chromatographic immunoassay for the qualitative detection of human chorionic gonadotropin (hCG) in urine to aid in the early detection of pregnancy.

SUMMARY

Human chorionic gonadotropin (hCG) is a glycoprotein hormone produced by the developing placenta shortly after fertilization. In normal pregnancy,⁽¹⁻⁴⁾ hCG levels can be detected in both urine and serum as early as 7 to 10 days after conception.⁽¹⁻⁴⁾ hCG levels continue to rise very rapidly, frequently exceeding 100 mIU/mL by the first missed menstrual period,⁽²⁻⁴⁾ and peaking in the 100,000-200,000 mIU/mL range about 10-12 weeks into pregnancy. The appearance of hCG in both urine and serum soon after conception, and its subsequent rapid rise in concentration during early gestational growth, make it an excellent marker for the early detection of pregnancy.

The Sure-Vue® Urine hCG Strip is a rapid test that qualitatively detects the presence of hCG in urine specimen at the sensitivity of 25mIU/mL. The test utilizes a combination of monoclonal and polyclonal antibodies to selectively detect elevated levels of hCG in urine. At the level of claimed sensitivity, the Sure-Vue® Urine hCG Strip shows no cross-reactivity interference from the structurally related glycoprotein hormones hFSH, hLH and hTSH at high physiological levels.

PRINCIPLE

The Sure-Vue® Urine hCG Strip is a rapid chromatographic immunoassay for the qualitative detection of human chorionic gonadotropin (hCG) in urine to aid in the early detection of pregnancy. The test utilizes a combination of antibodies including mouse monoclonal anti-hCG antibodies and goat polyclonal anti-hCG antibodies to selectively detect elevated levels of hCG. The assay is conducted by immersing the test strip in a urine specimen and observing the formation of colored lines. The specimen migrates via capillary action along the membrane to react with the colored conjugate.

Positive specimens react with the specific colored antibody conjugates and form a colored line at the test line region of the membrane. Absence of this colored line suggests a negative result. To serve as a procedural control, a colored line will always appear at the control line region if the test has been performed properly.

REAGENTS

The test strip contains mouse anti-beta hCG antibody conjugated to colloidal gold and goat anti-alpha hCG antibody coated on the membrane.

PRECAUTIONS

- For professional *in vitro* diagnostic use only. Do not use after the expiration date.
- The test strip should remain in the closed canister until use.
- All specimens should be considered potentially hazardous and handled in the same manner as an infectious agent.
- The test strip should be discarded in a proper biohazard container after testing.

STORAGE AND STABILITY

Store as packaged in the closed canister at 2-30°C. The test strip is stable through the expiration date printed on the label of the closed canister. The test strip must remain in the closed canister until use, and is stable 12 months after opening the canister. **DO NOT FREEZE.** Do not use beyond the expiration date.

SPECIMEN COLLECTION AND PREPARATION

A urine specimen must be collected in a clean and dry container. A first morning urine specimen is preferred since it generally contains the highest concentration of hCG; however, urine specimens collected at any time of the day may be used. Urine specimens exhibiting visible precipitates should be centrifuged, filtered, or allowed to settle to obtain a clear specimen for testing.

Specimen Storage

Urine specimens may be stored at 2-8°C for up to 48 hours prior to testing. For prolonged storage, specimens may be frozen and stored below -20°C. Frozen specimens should be thawed and mixed before testing.

MATERIALS

Materials Provided

- Test strips
- Package insert

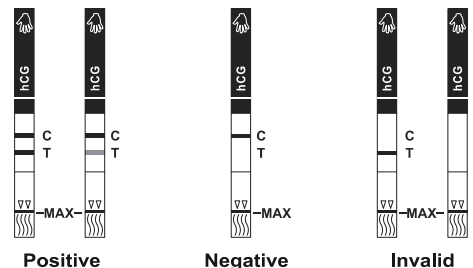
Materials Required But Not Provided

- Specimen collection container
- Timer

DIRECTIONS FOR USE

Allow the test strip, urine specimen and/or controls to equilibrate to room temperature (15-30°C) prior to testing.

- Remove the test strip from the closed canister and use it as soon as possible. Immediately close the canister tightly after removing the required number of test strips. Record the initial opening date on the canister. Once opened, the remaining test strips are stable for 12 months.
- With arrows pointing toward the urine specimen, immerse the test strip vertically in the urine specimen for at least 5 seconds. Do not pass the maximum line (MAX) on the test strip when immersing the strip. See the illustration below.
- Place the test strip on a non-absorbent, flat surface, start the timer and wait for the red line(s) to appear. **Read the result at 3-4 minutes. Do not interpret results after the appropriate read time.** It is important that the background is clear before the result is read.



INTERPRETATION OF RESULTS

(Please refer to the illustration above)

POSITIVE:* Two distinct red lines appear. One line should be in the control region (C) and another line should be in the test region (T).

NOTE: A sample hCG concentration below the cut-off level of this test might result in a weak line appearing in the test region (T) after an extended period of time. A line in the test region (T) seen after the read time could be indicative of a low hCG level in the sample. If such results are seen, it is recommended that the test be repeated with a new sample in 48-72 hours or that an alternate confirmation method is used.

NEGATIVE: One red line appears in the control region (C). No apparent red or pink line appears in the test region (T).

INVALID: Control line fails to appear. Insufficient specimen volume or incorrect procedural techniques are the most likely reasons for control line failure. Review the procedure and repeat the test with a new test strip. If the problem persists, discontinue using the test kit immediately and call 1-866-216-0094 for Technical Assistance.

*NOTE: The intensity of the red color in the test line region (T) will vary depending on the concentration of hCG present in the specimen. However, neither the quantitative value nor the rate of increase in hCG can be determined by this qualitative test.

QUALITY CONTROL

Internal procedural controls are included in the test. A red line appearing in the control region (C) is the internal procedural control. It confirms sufficient specimen volume and correct procedural technique. A clear background is an internal negative background control. If the test is working properly, the background in the result area should be white to light pink and not interfere with the ability to read the test result.

It is recommended that a positive hCG control (containing \geq 25 mIU/mL hCG in urine) and a negative hCG control (containing "0" mIU/mL hCG) be evaluated to verify proper test performance with each new lot, each new shipment, monthly as a check on storage, each new untrained operator and as otherwise required by your lab internal quality system procedures.

LIMITATIONS

- Very dilute urine specimens, as indicated by a low specific gravity, may not contain representative levels of hCG. If pregnancy is still suspected, a first morning urine specimen should be collected 48 hours later and tested.
- False negative results may occur when the levels of hCG are below the sensitivity level of the test. When pregnancy is still suspected, a first morning urine specimen should be collected 48 hours later and tested.
- Very low levels of hCG (less than 50mIU/mL) are present in urine specimen shortly after implantation. However, because a significant number of first trimester pregnancies terminate for natural reasons,⁽⁵⁾ a test result that is weakly positive should be confirmed by retesting with a first morning urine specimen collected 48 hours later.
- This test reliably detects intact hCG up to 500,000 mIU/mL. It does not reliably detect hCG degradation products, including free-beta hCG and beta core fragments. Quantitative assays used to detect hCG may detect hCG degradation products and therefore may disagree with the results of this rapid test.
- A number of conditions other than pregnancy, including trophoblastic disease and certain non-trophoblastic neoplasms including testicular tumors, prostate cancer, breast cancer, and lung cancer, cause elevated levels of hCG.⁽⁶⁻⁷⁾ Therefore, the presence of hCG in urine specimen should not be used to diagnose pregnancy unless these conditions have been ruled out.
- This test provides a presumptive diagnosis for pregnancy. A confirmed pregnancy diagnosis should only be made by a physician after all clinical and laboratory findings have been evaluated.

EXPECTED VALUES

Negative results are expected in healthy non-pregnant women and healthy men. Healthy pregnant women have hCG present in their urine and serum specimens. The amount of hCG will vary greatly with gestational age and between individuals.

The Sure-Vue® Urine hCG Strip has a sensitivity of 25mIU/mL, and is capable of detecting pregnancy as early as 1 day after the first missed menses.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

Accuracy

A multi-center clinical evaluation was conducted comparing the results obtained using the Sure-Vue® Urine hCG Strip to another commercially available urine membrane hCG test. The study included 150 urine specimens: both assays identified 72 negative and 78 positive results. The results demonstrated 100% overall agreement (for an accuracy of >99%) of the Sure-Vue® Urine hCG Strip when compared to the other urine membrane hCG test.

	Reference hCG Method	
	Positive	Negative
Sure-Vue® Urine hCG Strip	78 0	0 72

Sensitivity and Specificity

The Sure-Vue® Urine hCG Strip detects hCG at a concentration of 25mIU/mL or greater. The test has been standardized to the W.H.O. Third International Standard. The addition of LH (300 mIU/mL), FSH (1,000 mIU/mL), and TSH (1,000 μU/mL) to negative (0 mIU/mL hCG) and positive (25 mIU/mL hCG) specimens showed no cross-reactivity.

Interfering Substances

The following potentially interfering substances were added to hCG negative and positive specimens.

All substances listed in mg/dL unless otherwise noted.

Acetaminophen	20	Cocaine	10	Ibuprofen	20
Acetone	1,000	Codeine	10	Methadone	10
Acetylsalicylic Acid	20	Cholesterol	500	Methamphetamine	10
Acetoacetic Acid	2,000	Creatine	20	Methanol	10%
Ampicillin	20	Dextromethorphan	20	Morphine	0.6
Ascorbic Acid	20	DMSO	5%	Oxalic Acid	40
Atropine	20	EDTA	80	Phenothiazine	20
Albumin	2,000	Ephedrine	20	Phenylpropanolamine	20
β-Hydroxybutyrate salt	2,000	Ethanol	1%	Pregnenediol	2
Benzoylcegonine	10	Estradiol	2	Salicylic Acid	20
Bilirubin	20	Estrone 3-Sulfate	10	Tetracycline	20
Brompheniramine	20	Gentisic Acid	20	Triglycerides	1,200
Caffeine	20	Glucose	2,000	Theophylline	20
Cannabidiol	10	Hemoglobin	1,000	Urea	2,000
Clomiphene	100	Heroin	1	Uric Acid	20

None of the substances at the concentration tested interfered in the assay.

BIBLIOGRAPHY

- Batzer FR. "Hormonal evaluation of early pregnancy." *Fertil. Steril.* 1980; 34(1): 1-13
- Catt KJ, ML Dufau, JL Vaitukaitis. "Appearance of hCG in pregnancy plasma following the initiation of implantation of the blastocyst." *J. Clin. Endocrinol. Metab.* 1975; 80(3): 537-540
- Braunstein GD, J Rasor, H Danzer, D Adler, ME Wade. "Serum human chorionic gonadotropin levels throughout normal pregnancy." *Am. J. Obstet. Gynecol.* 1976; 126(6): 678-681
- Lenton EA, LM Neal, R Sulaiman. "Plasma concentration of human chorionic gonadotropin from the time of implantation until the second week of pregnancy." *Fertil. Steril.* 1982; 37(6): 773-778
- Steiner JA, P Bergsjo, OL Myking. "Human chorionic gonadotropin in maternal plasma after induced abortion, spontaneous abortion and removed ectopic pregnancy." *Obstet. Gynecol.* 1984; 64(3): 391-394
- Dawood MY, BB Saxena, R Landesman. "Human chorionic gonadotropin and its subunits in hydatidiform mole and choriocarcinoma." *Obstet. Gynecol.* 1977; 50(2): 172-181
- Braunstein GD, JL Vaitukaitis, PP Carbone, GT Ross. "Ectopic production of human chorionic gonadotropin by neoplasms," *Ann. Intern. Med.* 1973; 78(1): 39-45

CLIA Category

Urine

Waived

For Technical Assistance: 1-866-216-0094
To Order:

Phone: 1-800-640-0640
Fax: 1-800-290-0290
www.fisherhealthcare.com

® Sure-Vue is a trademark of Fisher Scientific.



Sure-Vue® Orina hCG Tiras Ficha Técnica

Prueba rápida para la detección cualitativa de gonadotropina coriónica humana (hCG) en orina.

Solo para uso profesional de diagnóstico *in vitro*.

USO INDICADO

La Prueba Sure-Vue® Orina hCG Tiras es un inmunoensayo cromatográfico rápido para la detección cualitativa de la Gonadotropina Coriónica humana en orina, para el diagnóstico precoz del embarazo.

RESUMEN

La Gonadotropina Coriónica humana (hCG) es una hormona glucoproteica producida por la placenta en desarrollo poco después de la fertilización. En embarazos normales, la hCG puede detectarse tanto en orina como en suero tan pronto como 7-10 días después de la concepción.⁽¹⁻⁴⁾ Los niveles de hCG continúan aumentando muy rápidamente, superando las 100 mUI/ml tras la primera falta de la menstruación⁽²⁻⁴⁾ y alcanzando el máximo en torno a 100.000-200.000 mUI/ml a las 10-12 semanas de embarazo. La aparición de hCG en orina y suero poco después de la concepción y su posterior aumento rápido durante el principio de la gestación demuestra el uso de la hormona como un excelente marcador para la detección precoz del embarazo.

La Prueba Sure-Vue® Orina hCG Tiras es una prueba rápida que detecta cualitativamente la presencia de hCG en una muestra de orina con una sensibilidad de 25mUI/ml. La prueba utiliza una combinación de anticuerpos monoclonales y polyclonales para detectar selectivamente los niveles elevados de hCG en orina. Con el nivel de sensibilidad mencionado, la Prueba Sure-Vue® Orina hCG Tiras no muestra interferencias cruzadas con otras hormonas glucoproteicas estructuralmente relacionadas, FSH, LH y TSH, en niveles fisiológicos altos.

PRINCIPIO

La Prueba Sure-Vue® Orina hCG Tiras es un inmunoensayo cromatográfico rápido para la detección cualitativa de la Gonadotropina Coriónica humana en orina, para el diagnóstico precoz del embarazo. La prueba utiliza dos líneas para indicar los resultados. La línea de la prueba utiliza una combinación de anticuerpos que incluyen un anticuerpo monoclonal hCG para detectar selectivamente niveles elevados de hCG. La línea de control está compuesta por anticuerpos polyclonales de cabra y partículas coloidales de oro. El ensayo se realiza sumergiendo la tira de análisis en una muestra de orina y observando la formación de las líneas de color. La muestra migra por acción capilar por la membrana para reaccionar con el conjugado de color. Las muestras positivas reaccionan con el conjugado de color del anticuerpo específico anti-hCG para formar una línea de color en la región de la línea de la prueba de la membrana. La ausencia de esta línea de color sugiere un resultado negativo. Para servir como control del procedimiento, siempre aparecerá una línea de color en la región de la línea de control, si la prueba se ha realizado correctamente.

REACTIVOS

La tira reactiva contiene una membrana recubierta con anticuerpos de ratón contra la subunidad beta de la hCG conjugados con oro coloidal y anticuerpos de cabra contra la subunidad alfa.

PRECAUCIONES

- Solo para uso diagnóstico profesional *in vitro*. No utilizar después de la fecha de caducidad.
- La prueba deberá mantenerse en el envase cerrado hasta el momento de su utilización.
- Todas las muestras deberían considerarse como potencialmente peligrosas y manipularse de la misma manera que un medio infeccioso.
- La prueba, una vez utilizada, debe desecharse de acuerdo a los reglamentos locales.

ALMACENAMIENTO Y ESTABILIDAD

Almacenar tal como esta empaquetado en el envase cerrado a temperatura ambiente o refrigerado (2-30°C). La prueba es estable hasta la fecha de caducidad imprimada en la etiqueta del envase cerrado. La prueba debe de permanecer en el envase cerrado hasta el momento de su utilización. **NO CONGELAR**. No utilizar después de la fecha de caducidad.

AVISO: Las pruebas quedan estables solamente por 12 meses después de abrir el envase.

OBTENCIÓN Y PREPARACIÓN DE LA MUESTRA

Se debe tomar una muestra de orina en un envase limpio y seco. Se prefiere la primera muestra de orina de la mañana, ya que contiene generalmente la concentración más alta de hCG; sin embargo, se pueden usar muestras de orina colectadas en cualquier momento del día. Las muestras de orina que presenten precipitados visibles se deberán centrifugar, filtrar o dejar posar para obtener una muestra transparente para la realización de la prueba.

Almacenamiento de las Muestras

Las muestras de orina se pueden almacenar a 2-8°C hasta un período de 48 horas previas a su valoración. Para un almacenamiento más prolongado, las muestras deben ser congeladas y almacenadas a menos de -20°C. Las muestras que han sido congeladas deben descongelarse y proceder a su agitación para lograr una buena mezcla antes de ser utilizadas.

MATERIALES

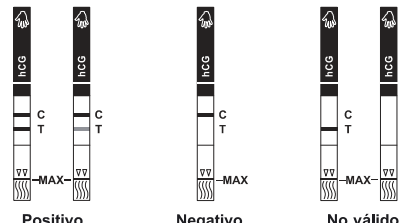
Materiales Suministrado

- Tiras
- Ficha técnica
- Materiales Requerido no Suministrado
- Contenedor para la colección de muestra
- Cronómetro

INSTRUCCIONES DE USO

Permita que la tira, la muestra de orina y/o los controles alcancen la temperatura ambiente (15-30°C) antes de realizar la prueba.

- Extraiga la tira de la lata cerrada y úsela en cuanto sea posible. Inmediatamente cierre la lata fuertemente después de quitar el número requerido de pruebas. Registre la fecha de apertura inicial arriba de la lata. En cuanto se ha abierto la lata, las tiras sobrantes quedan estables durante 12 meses.
- Sumerja la tira verticalmente en la muestra de orina al menos durante 5 segundos con las flechas señalando hacia la muestra de orina. No sumergir por encima de la línea máxima (MAX) de la tira. Siga la siguiente ilustración.
- Coloque la tira en una superficie plana no absorbente, ponga en marcha el cronómetro y espere hasta que aparezcan una o dos líneas coloreadas. **Los resultados deberán leerse a los 3-4 minutos. Los resultados deben interpretarse en el momento adecuado.** Es importante que el fondo esté claro antes de leer el resultado.



INTERPRETACIÓN DE LOS RESULTADOS

(Consultar la figura anterior)

POSITIVO:* Aparecen dos líneas coloreadas distintas. Una línea quedará en la región de control (C) y otra línea quedará en la región de la prueba (T).

NOTA: Una concentración de hCG de muestra por debajo del nivel de corte de esta prueba puede dar como resultado la aparición de una línea poco definida en la zona de prueba (T) después de un período de tiempo prolongado. La aparición de una línea en el área de prueba (T) tras haber esperado el tiempo necesario puede indicar un nivel bajo de hCG en la muestra. Si se observan tales resultados, se recomienda repetir la prueba con una muestra nueva al cabo de entre 48 y 72 horas, o bien utilizar un método de confirmación alternativo.

NEGATIVO: Una línea coloreada aparece en la región de control (C). No aparece ninguna línea coloreada en la región de la prueba (T).

NO VÁLIDO: No aparece la línea de control. Un volumen de la muestra insuficiente o una técnica incorrecta son las razones más frecuentes del fallo de la línea de control. Revise el procedimiento y repita la prueba con una nueva tira. Si el problema persiste, deje de utilizar ese kit inmediatamente y llamada 1-866-216-0094 para Asistencia Técnica.

***NOTA:** La intensidad del color de la línea de la región de la prueba (T) puede variar dependiendo de la concentración de hCG presente en la muestra. Por lo tanto, cualquier coloración, por muy débil que este la linea en la región de prueba (T) debe considerarse como resultado positivo.

CONTROL DE CALIDAD

Se incluyen un control interno del procedimiento en la prueba. La línea coloreada que aparece en la región de control (C) actúa como control interno del procedimiento. Confirma que hay suficiente volumen de muestra y que la técnica empleada es la correcta. Un fondo claro es un control interno negativo del procedimiento. Si aparece un fondo de color en la ventana de resultados que interfere con la posibilidad de leer los resultados de la prueba, estos pueden ser no válidos.

A fin de comprobar que la prueba funcione correctamente, se recomienda evaluar un control hCG positivo (con ≥ 25 mUI/ml de hCG en orina) y un control de hCG negativo (con "0" mUI/ml de hCG) cada vez que se utiliza un nuevo lote o una nueva remesa; cada mes, para controlar las condiciones de almacenamiento; con cada operador nuevo sin capacitación; y toda vez que sea necesario conforme a los procedimientos del sistema de calidad interno de su laboratorio.

LIMITACIONES

- Las muestras muy diluidas, que vienen indicadas por una densidad específica baja, pueden no contener niveles representativos de hCG. Si se sigue sospechando un embarazo, se recogerá la primera orina de la mañana 48 horas después, y se repetirá la prueba.
- Esta prueba puede producir resultados falsos negativos cuando los niveles de hCG son más bajos que la sensibilidad de la prueba. Si sigue sospechando un embarazo, repita la prueba después de 48 horas usando la primera orina de la mañana. En caso de sospecha de embarazo y continuos resultados negativos, el médico confirmará el diagnóstico con resultados clínicos y analíticos.
- Poco tiempo después de la implantación hay niveles muy bajos de hCG (menos de 50 mUI/ml) en las muestras de orina. Sin embargo, como una gran cantidad de embarazos terminan en el primer trimestre por causas naturales,⁽⁵⁾ una prueba con resultado positivo débil debe confirmarse repitiendo la prueba después de 48 horas usando la primera orina de la mañana.
- Esta prueba detecta en forma precisa concentraciones de hasta 500,000 mUI/ml de hCG intacta. Sin embargo, no detecta en forma precisa productos de la degradación de la hCG, entre los que se incluyen la subunidad beta libre de la hCG y los fragmentos níquel beta. Los análisis cuantitativos utilizados para señalar la presencia de hCG pueden llegar a detectar productos de la degradación de la hCG, por lo que es posible que sus resultados difieran de los de esta prueba rápida.
- Esta prueba puede producir resultados falsos positivos. Hay varias situaciones, además del embarazo, que dan lugar a niveles altos de hCG,⁽⁶⁻⁷⁾ como son la enfermedad trofoblástica y ciertas neoplasias no trofoblásticas, como tumores testiculares, cáncer de la próstata, cáncer de pecho y cáncer de pulmón. Por lo tanto, la presencia de hCG en una muestra de orina no se debe usar para diagnosticar un embarazo a menos que se hayan descartado estas afecciones.

6. Esta prueba proporciona un diagnóstico de presunción del embarazo. El médico sólo establecerá un diagnóstico confirmado del embarazo después de evaluar todos los resultados clínicos y analíticos.

VALORES ESPERADOS

Se esperan valores negativos en mujeres sanas no gestantes y en varones sanos. Las mujeres sanas gestantes presentan hCG en sus muestras de orina y suero. La cantidad de hCG variará mucho dependiendo del tiempo de gestación y entre distintas mujeres.

La Prueba Sure-Vue® Orina hCG Tiras tiene una sensibilidad de 25 mUI/ml, y puede detectar un embarazo ya en el primer día de la falta.

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

Exactitud

Se realizó una evaluación en varios centros en la que se compararon los resultados obtenidos usando la Prueba Sure-Vue® Orina hCG Tiras y otra prueba comercial de membrana para la determinación de hCG en orina. El estudio en orina incluyó 150 muestras y ambos métodos de análisis identificaron 72 resultados negativos y 78 positivos. Los resultados demostraron una exactitud > del 99% para la Prueba Sure-Vue® Orina hCG Tiras cuando se comparó con la otra prueba en membrana de hCG en orina.

Método de referencia hCG

Positivo Negativo

	Positivo	Negativo
Prueba Sure-Vue® Orina hCG Tiras	78	0
Negativo	0	72

Sensibilidad y Especificidad

La Prueba Sure-Vue® Orina hCG Tiras detecta hCG en concentraciones de 25 mUI/ml o concentraciones más altas. La prueba ha sido estandarizada de acuerdo con las normas del W.H.O. International Standard de la OMS. La adición de LH (300 mUI/ml), FSH (1.000 mUI/ml) y TSH (1.000 µU/ml) a muestras negativas (0 mUI/ml hCG) y positivas (25 mUI/ml hCG) no mostró una reactividad cruzada.

Interferencias con otras Sustancias

Las siguientes sustancias que pueden interferir se han añadido a muestras de hCG negativas y positivas.

Todas las sustancias se indican en mg/dL salvo que se indique lo contrario.
Acetaminofeno 20 Cocaina 10 Ibuprofeno 20
Acetona 1.000 Codeína 10 Metadona 10
Ácido acétilsalicílico 20 Colesterol 500 Metanfetamina 10
Ácido acetoacético 2.000 Creatina 20 Metanol 10%
Ampicilina 20 Dextrometorfano 20 Morfina 0,6
Ácido ascórbico 20 DMSO 5% Ácido oxálico 40
Atropina 20 EDTA 80 Fenotiazina 20
Álbümina 2.000 Efedrina 20 Fenilpropanolamina 20
Solución salina de β-Hidroxibutirato 2.000 Etanol 1% Pregnanolol 2
Benzilegonina 10 Estriol 2 Ácido salicílico 20
Bilirrubina 20 Estrona-3-sulfato 10 Tetrahidrofuran 20
Bomfeniramina 20 Ácido gentisílico 20 Triglicéridos 1.200
Cafeína 20 Glucosa 2.000 Teofilina 20
Cannabinol 10 Hemoglobina 1.000 Urea 2.000
Clomifeno 100 Heroina 1 Ácido úrico 20

Ninguna de las sustancias con la concentración probada ha interferido en el ensayo.

BIBLIOGRAFIA

- Batzer FR. "Hormonal evaluation of early pregnancy", *Fertil. Steril.* 1980; 34(1): 1-13
- Catt KJ, ML Dufau, JL Vaitukaitis "Appearance of hCG in pregnancy plasma following the initiation of implantation of the blastocyst", *J. Clin. Endocrinol. Metab.* 1975; 40(3): 537-540
- Braunstein GD, J Raso, H. Danzer, D Adler, ME Wade "Serum human chorionic gonadotropin levels throughout normal pregnancy", *Am. J. Obstet. Gynecol.* 1976; 126(6): 678-681
- Lenton EA, LM Neal, R Sulaiman "Plasma concentration of human chorionic gonadotropin from the time of implantation until the second week of pregnancy", *Fertil. Steril.* 1982; 37(6): 773-778
- Steier JA, P Bergsjø, OL Myking "Human chorionic gonadotropin in maternal plasma after induced abortion, spontaneous abortion and removed ectopic pregnancy", *Obstet. Gynecol.* 1984; 64(3): 391-394
- Dawood MY, BB Saxena, R Landesman "Human chorionic gonadotropin and its subunits in hydatidiform mole and choriocarcinoma", *Obstet. Gynecol.* 1977; 50(2): 172-181
- Braunstein GD, JL Vaitukaitis, PP Carbone, JT Ross "Ectopic production of human chorionic gonadotropin by neoplasms", *Ann. Intern. Med.* 1973; 78(1): 39-45

CLIA Categoría

Orina

Para Asistencia Técnica: 1-866-216-0094

Para Ordinar:

Teléfono: 1-800-640-0640

Fax: 1-800-290-0290

www.fisherhealthcare.com

Waived

La marca Sure-Vue es una marca registrada de Fisher Scientific.