



ALINITY i TBI

KREVNÍ BIOMARKERY
mTBI (GFAP & UCH-L1)

**Je to víc než test. Je to nástroj,
který mění proces klinického
posouzení pacientů s mírným
traumatickým poraněním
mozku (mTBI).**

Alinity i TBI: nový laboratorní test
s CE označením, který potvrzuje
absenci intrakraniálních lézí bez
nutnosti použití zobrazovacích
metod při podezření na mTBI.¹

**Pro více informací
nás kontaktujte na wired@abbott.com**

REFERENCE:

1. Alinity i TBI H22974R01. Instructions for use. Abbott Ireland Diagnostics Division. Sligo, Ireland; October 2021.

© 2021 Abbott. Všechna práva vyhrazena.

Všechny ochranné známky používané v tomto dokumentu patří skupině společností Abbott nebo jejich příslušným vlastníkům. Veškeré zobrazené fotografie slouží pouze pro ilustrační účely. Všechny osoby znázorněné na takových fotografiích mohou být modely. ADD-137874-EMEA-CS.



POUŽITÍ

Test TBI je panel chemiluminiscenčních imunoanalýz na mikročasticích (CMIA – Chemiluminescent Microparticle Immunoassay) pro *in vitro* diagnostiku používaný ke kvantitativnímu měření gliálního fibrilárního kyselého proteinu (GFAP) a ubikvitin karboxyl-terminální hydrolázy L1 (UCH-L1) v lidské plazmě a séru, poskytující semikvantitativní interpretaci výsledků testů odvozených z těchto měření na systému Alinity I. Interpretace výsledků testů se používá v kombinaci s dalšími klinickými informacemi při evaluaci pacientů starších 18 let s podezřením na lehké traumatické poranění mozku (skóre 13–15 podle Glasgowové škály poruch vědomí [GCS – Glasgow Coma Scale]) do 12 hodin od poranění pro určení nutnosti CT (Computed Tomography – vypočetní tomografie) vyšetření hlavy. Negativní výsledek testu je asociován s absencí akutních intrakraniálních lézí na snímku CT vyšetření hlavy. Test TBI je určen k použití zdravotnickými profesionály v podmínkách klinických laboratoří.

CORELABORATORY.ABBOTT