



Una misurabile differenza

Perchè scegliere Thermo Fisher Scientific come partner per la diagnosi di malattie del tessuto connettivo?

Approcci diagnostici sequenziali

EliA CTD Screen. Un test singolo che include 17 autoanticorpi; contribuisce a semplificare il percorso di diagnosi, escludendo una connettivite (CTD) in oltre il 93.4% dei pazienti valutati^{1,2}

Risultati accurati

EliA CTD Screen, validato su oltre 17.000 pazienti appartenenti a differenti popolazioni, fornisce risultati comparabili in termini di sensibilità e superiori in termini di specificità al test ANA-IFA eseguito a varie titolazioni¹⁻⁸

Flusso di lavoro efficiente

EliA CTD Screen è eseguito su strumentazione Phadia™, completamente automatizzata, contribuendo a migliorare il turn-around-time del laboratorio

RIFERIMENTI

1. Willems P, et al. Clin Chem Lab Med 2018;56:909-18. 2. Robier C, et al. Clin Chem Lab Med 2016;54(8):1365-70.
3. Korsholm T, et al. Scand J Rheumatol 2014;43:89. 4. Pereira LM, et al. EIA Journal 2010 (Special Edition 1):6-7.
5. Alpini C, et al. EIA Journal 2010 (Special Edition 1):3-18. 6. Otten HG, et al. Clin Exp Rheumatol 2017.
7. Jeong S, et al. PLoS ONE 2017;12(3). 8. van der Pol P, et al. Clinica Chimica Acta 2018;476:154-159.

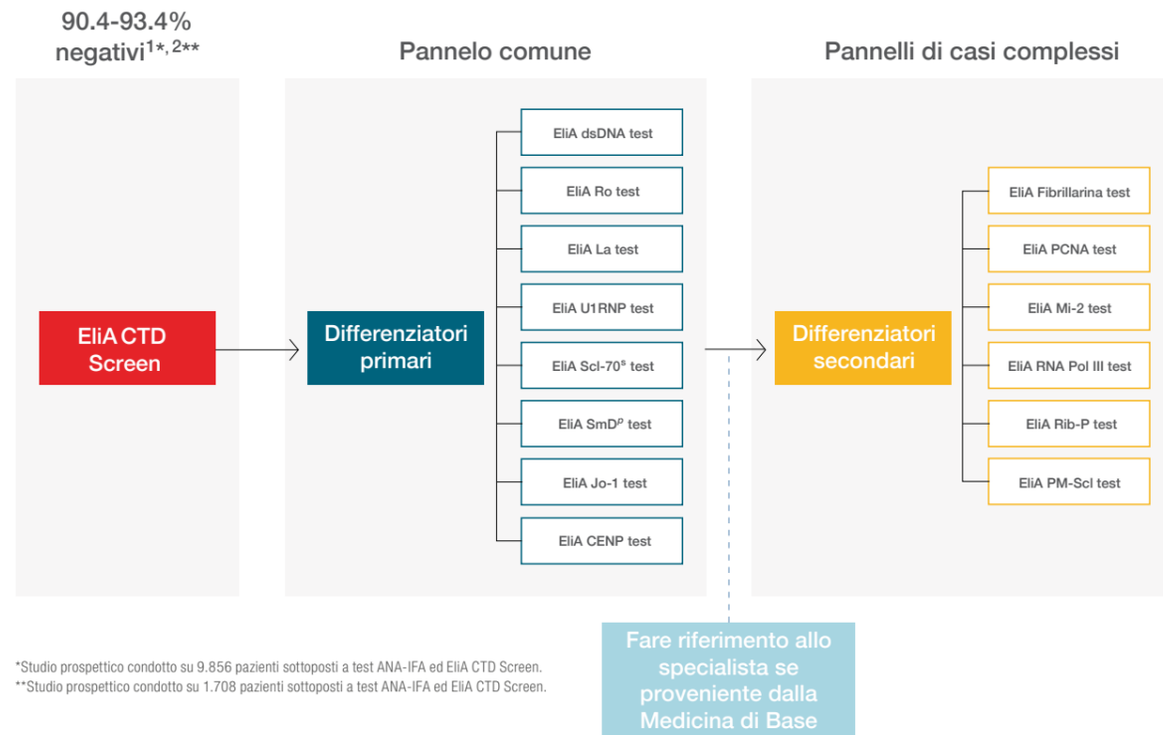
Scopri di più su allergyai.com/uk/lab

Una misurabile differenza

EliA CTD Screen, il test per lo screening di connettiviti autoimmuni clinicamente più rilevante, contribuisce a semplificare la diagnosi

Un approccio sequenziale per la diagnosi delle connettiviti (CTD)

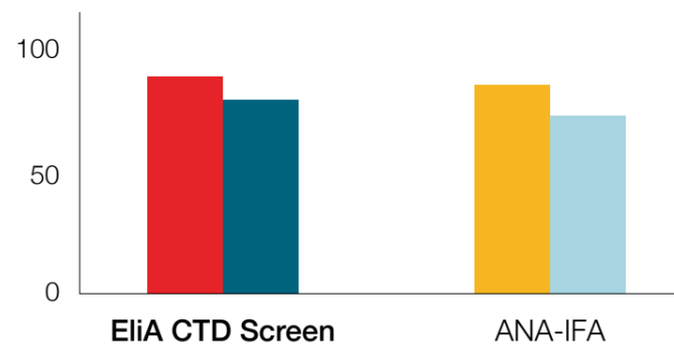
Il flusso di lavoro basato sull'impiego di EliA™ CTD Screen contribuisce a semplificare la diagnosi, consentendo di escludere una connettivite in oltre il 93.4% dei pazienti esaminati^{1*,2**}



*Studio prospettico condotto su 9.856 pazienti sottoposti a test ANA-IFA ed EliA CTD Screen.
**Studio prospettico condotto su 1.708 pazienti sottoposti a test ANA-IFA ed EliA CTD Screen.

EliA CTD Screen, validato su oltre 17.000 pazienti appartenenti a differenti popolazioni, fornisce risultati comparabili in termini di sensibilità e superiori in termini di specificità al test ANA-IFA eseguito a varie titolazioni¹⁻⁸

La superiore specificità di EliA CTD Screen, basata su **2,000 pazienti** esaminati ed una prevalenza pari all'1%, consente di **evitare 158 risultati falsi positivi** all'anno⁸



Sensibilità	92%	90%
Specificità	84%	76%

Lo studio ha incluso una popolazione prospettica non selezionata di 322 pazienti sospettati di malattia reumatica autoimmune sistemica e un gruppo di controllo di 98 donatori di sangue sani. ANA misurato mediante IFA utilizzando cellule INOVA Lite Hep-2, secondo le istruzioni del produttore che impiegano diluizione serica di screening di 1:80. EliA CTD Screen eseguito su sistema Phadia 250.

Semplifica le operazioni di laboratorio

Ottimizzazione del flusso di lavoro



Il tuo partner - per un'offerta di supporto completa al fine di rendere semplice la transizione ad EliA CTD Screen

