

Révolutionner le suivi du chimérisme

AlloSeq[®] HCT, la dernière innovation dans le suivi du chimérisme alliant protocole simplifié et haute sensibilité

Les variations du chimérisme après une greffe de cellules souches hématopoïétiques peuvent être une indication de rechute pour une intervention précoce.

AlloSeq[®] HCT :

- Détermination de la contribution relative de jusqu'à 3 génomes par méthode NGS
- Amplification multiplexe de 202 SNP
- Quantité d'ADNg nécessaire : 10 ng
- Haute sensibilité et évolutif
- Jusqu'à 96 échantillons par run
- Logiciel d'analyse automatisé



Pour la recherche uniquement. Ne pas utiliser dans les procédures de diagnostic

Des résultats justes et précis

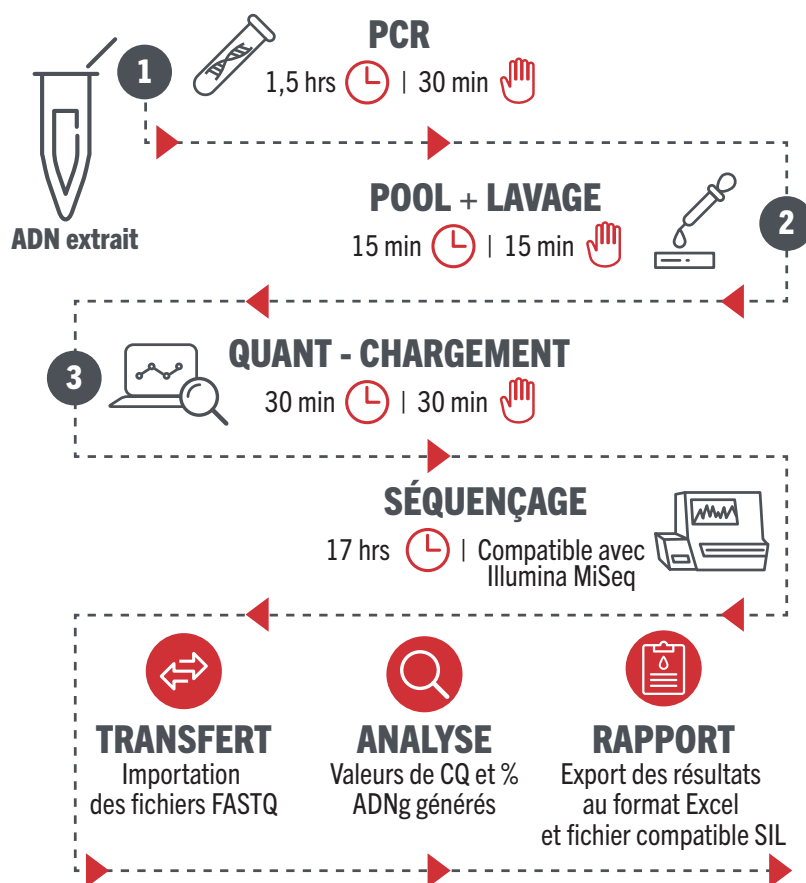
Une étude portant sur 72 mélanges d'ADN simulant des échantillons post-transplantation démontre une corrélation et une linéarité sur une plage de 0.1% - 99.9%.

Test simple et rapide

De l'échantillon d'ADNg au rapport d'analyse en moins de 24 heures

Analyse automatisée

Fonctionnement sous environnement Windows, compatible à l'export vers le SIL



🖐️
Temps de manipulation

⌚
Temps total

1h15*

<20h*

*Pour le traitement de 24 échantillons

INFORMATIONS PRODUIT

Dénomination Produit	Code Produit	Description
AlloSeq [®] HCT 24	ASHCT.1(24)	Inclut tous les réactifs nécessaires à la création d'une librairie de 24 à 96 échantillons.
AlloSeq [®] HCT 96**	ASHCT.1(96)	

AlloSeq[®] HCT 24 et AlloSeq[®] HCT 96 sont uniquement destinés à la recherche. **Produit en développement.

Références bibliographiques :

Rashef et al BBMT 2014;20:1758-66

Tang et al BBMT 2014;20:1139:1144

DISTRIBUTEUR EXCLUSIF FRANCE :



43, rue de Bellevue | 92100 Boulogne-Billancourt

Tel : +33(0) 1 46 00 40 40 | E-mail : info@nephrotek.fr

FABRICANT :



caredx.com