

## UMELISA® HCV

### Aplicación:

Ensayo inmunoenzimático indirecto, que se utiliza para la detección del virus de la Hepatitis C (VHC) en suero humano, plasma o sangre seca sobre papel de filtro.

### Forma de presentación:

**UM 2024:** 288 pruebas

**UM 2124:** 480 pruebas

### Características del Ensayo

Ensayo inmunoenzimático indirecto cualitativo.

Válido para el pesquisaje en donantes de sangre.

Válido en el control de grupos de riesgo.

Util para el estudio de pacientes con hepatopatías.

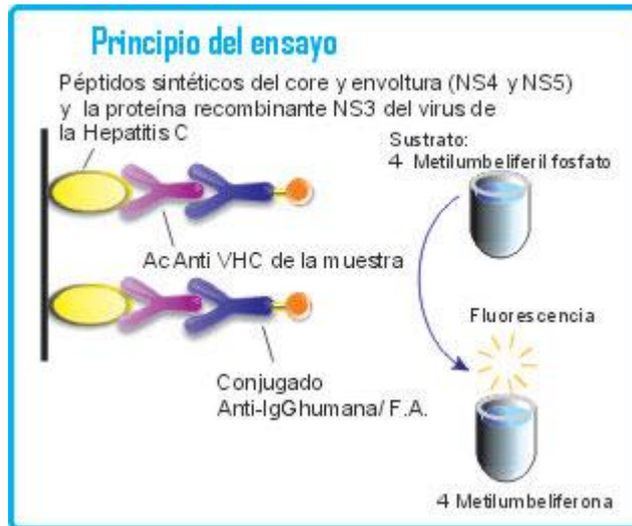
Sensibilidad del 100%

Especificidad del 99.93%

### CARACTERÍSTICAS DEL ENSAYO

#### SENSIBILIDAD Y ESPECIFICIDAD.

Se calculó utilizando paneles clasificados por otras técnicas inmunoenzimáticas de Tercera Generación. Se evaluó el Low Titer Performace Panel (PHV 103) de Boston Biomedica Inc., obteniéndose un 100 % de concordancia con los resultados ofrecidos por el método confirmatorio ORTHO HCV 3.0 (RIBA).



Otros grupos poblacionales estudiados:

<b>Tipo de Muestra evaluada</b>	<b>VP</b>	<b>FN</b>	<b>VN</b>	<b>FP</b>	<b>S%</b>	<b>E%</b>
<b>Muestras de suero en donantes de sangre</b>	104	0	8591	6	100	99,93
<b>Muestras de suero de Plasmaféresis</b>	1	0	519	0	100	100
<b>Muestras de suero de Hemodializados</b>	105	1	150	1	99,05	99,33
<b>Muestras de sangre seca sobre papel de filtro</b>	5	0	294	0	100	100

VP: Verdaderos Positivos VN: Verdaderos Negativos FP: Falsos Positivos  
FN: Falsos Negativos E%: Especificidad S%: Sensibilidad

[Consultar Instructivo](#)