

DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD

EU DECLARATION OF CONFORMITY

DECLARATION DE CONFORMITE

Para Productos Sanitarios de Diagnóstico In Vitro - Marcado CE

For IVD - CE Marking

Pour les dispositifs médicaux de diagnostic in vitro - Marquage CE

Fabricante/ Manufacturer/Fabricant : Vitro, S.A.

Dirección / Address / Adresse: Calle Luis Fuentes Bejarano nº 60. Edificio Nudo Norte (Local 3) 41020 Sevilla (Spain)

T.: +34 954 933 200 ; F: +34 954 922 982 ; vitro@vitro.bio ; www.vitro.bio

Número de registro único / Single registration number (SRN) / Numéro d'identification unique : ES-MF-000001498

Vitro, S.A. declara, bajo su exclusiva responsabilidad, que los productos a los que se refiere esta declaración comercializados bajo la marca "Master Diagnóstica" cumplen en cada caso y según aplicabilidad, con la legislación, normas o documentos normativos que se detallan a continuación.

Vitro, S.A. declares, under its sole responsibility, that the products to which this Declaration relates, marketed under trademark of "Master Diagnóstica", in each case and according to applicability with the legislation complies with the Standards or Normative Documents detailed below.

Vitro, S.A. déclare, sous sa seule responsabilité, que les produits mentionnés dans la présente déclaration et commercialisés sous la marque « Master Diagnóstica » sont conformes, dans chaque cas et selon l'applicabilité, à la législation, sont conformes aux normes ou aux documents normatifs détaillés ci-dessous.

Reglamento (EU) 2017/746 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 5 de abril de 2017, sobre los productos sanitarios para diagnóstico in vitro. Vitro asegura y declara que todos los productos con marcado CE fabricados cumplen con los requisitos generales de seguridad y funcionamiento establecidos en el Anexo I del Reglamento IVD que les aplica, han sido sometidos a evaluación de conformidad basada en un sistema de gestión de la calidad y en la evaluación de la documentación técnica de acuerdo al Anexo IX del Reglamento IVD y disponen del Certificado CE nº V13 114209 0003, emitido por TÜV SÜD Product Service GmbH, Ridlerstraße 65, 80339 Munich, Germany (Nº identificación 0123). Esta declaración está basada en la aplicación de un Sistema de Calidad aprobado para el diseño, fabricación e inspección final de los productos referidos, de acuerdo con el Reglamento IVD.

Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on in vitro diagnostic medical devices. Vitro ensures and declares that all the manufactured CE marked products comply with the general safety and performance requirements set on Annex I of IVD Regulation which apply to them, they have been subjected to a conformity assessment based on a quality management system and on assessment of technical documentation in accordance to Annex IX of the IVD Regulation and they have a CE Certificate number V13 114209 0003, issued by TÜV SÜD Product Service GmbH, Ridlerstraße 65, 80339 Munich, Germany (Identification number 0123).

This declaration is based on the implementation of the Quality System approved for the design, manufacture and final inspection of the products concerned, in accordance with the IVD Regulation.

Règlement (UE) 2017/746 du Parlement européen et du Conseil du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro. Vitro assure et déclare que tous les produits marqués CE fabriqués sont conformes aux exigences générales de sécurité et de performance énoncées à l'annexe I du règlement DIV qui leur sont applicables, ils ont fait l'objet d'une évaluation de la conformité basée sur un système de gestion de la qualité et sur l'évaluation de la documentation technique conformément à l'annexe IX du règlement IVD et ils ont un numéro de certificat CE V13 114209 0003, délivré par TÜV SÜD Product Service GmbH, Ridlerstraße 65, 80339 Munich, Germany (numéro d'identification 0123).

La présente déclaration est fondée sur la mise en œuvre du Système Qualité approuvé pour la conception, la fabrication et le contrôle final des produits concernés, conformément au règlement IVD.

Nº de Licencia Sanitaria previa de funcionamiento de instalación de productos sanitarios emitida por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios **5142-PS**

Nº of the prior Health Licence for the operation of a medical device facility issued by the Spanish Agency for Medicines and Medical Devices **5142-PS**

Nº d'autorisation sanitaire préalable pour l'exploitation d'une installation de dispositifs médicaux délivrée par l'Agence espagnole des médicaments et des dispositifs médicaux **5142-PS**

EN ISO 13485:2016	Productos sanitarios. Sistemas de gestión de calidad. Requisitos para fines reglamentarios.
EN ISO 13485:2016/AC:2018	Medical devices. Quality management systems. Requirements for regulatory purposes.
EN ISO 13485:2016/A11:2021	Dispositifs médicaux. Systèmes de gestion de la qualité. Exigences à des fins réglementaires.

EN ISO 14971:2019	Productos Sanitarios. Aplicación de la gestión de riesgos a los productos sanitarios.
EN ISO 14971:2019/A11:2021	Medical devices. Application of risk management to medical devices.
	Dispositifs médicaux. Application de la gestion des risques aux dispositifs médicaux.

EN ISO 15223-1:2021	Productos Sanitarios. Símbolos a utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información a suministrar.
	Medical devices - Symbols to be used with medical device labels, labelling and information to be supplied.
	Dispositifs médicaux. Symboles à utiliser sur les étiquettes, l'étiquetage et les informations à fournir.

Lugar y Fecha / Place and Date / Lieu et Date :

Sevilla 26/08/2026

Firmado / Signature:



Nombre / Name / Nom:

Alberto Roncero Franco

Función / Function / Fonction:

Director de Calidad y Asuntos regulatorios / Quality and Regulatory Affairs Manager / Directeur de la qualité et des affaires réglementaires

Vitro, S.A.

Listado de Productos incluidos en la Declaración CE de Conformidad

List of Products included in the EC Declaration of Conformity

Liste des produits inclus par la déclaration de conformité CE

Ref. Concentrado / Ref. Concentrate / Réf. Concentré	Ref. Prediluido / Ref. Prediluted / Réf. Prédiuée	Anticuerpos primarios / Primary Antibodies / Anticorps primaires	BASIC-UDI-DI	Clase de riesgo / Risk class / Classe de risque	Uso previsto/ Intended Use / Usage prévu
(*) Producto certificado bajo IVDR, pero no comercializado como tal / Product certified under IVDR, but not marketed as such / Produit certifié sous le IVDR, mais non commercialisé en tant que tel					
MAD-005860Q	MAD-005860QD-3 MAD-005860QD-7 MAD-005860QD-12 MAD-005860QDS-1 MAD-005860QDS-2 MAD-005860QDS-3	Actin, Muscle Specific	8435421200004WY	C	Actin, Muscle Specific es un anticuerpo primario para inmunohistología de uso profesional, destinado a la determinación cualitativa del antígeno Actina específica de músculo para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en Tejido incluido en parafina en neoplasias y en todas las demás situaciones clínico-patológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, el diagnóstico, la estadificación o la monitorización del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clínico-patológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula Actina específica de músculo. Actin, Muscle Specific is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Actin, Muscle Specific antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Actin, Muscle Specific molecule expression. Actin, Muscle Specific est un antisérum primaire destiné à l'immunohistologie à usage professionnel, pour la détermination qualitative de l'antigène Actin, Muscle Specific dans le cadre de diagnostics in vitro en laboratoire par immunohistochimie automatisée et manuelle, sur des tissus inclus dans la paraffine dans les néoplasmes et dans toutes les autres situations clinico-pathologiques et physiologiques où une identification est nécessaire. Le produit est destiné à être utilisé comme aide au dépistage, au diagnostic, à la stadification ou à la surveillance du cancer chez les personnes de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule d'actine spécifique des muscles.
MAD-000599Q	MAD-000599QD-3 MAD-000599QD-7 MAD-000599QD-12 MAD-000599QDS-1 MAD-000599QDS-2 MAD-000599QDS-3	Alpha-Fetoprotein	8435421200010WT	C	Alpha-Fetoprotein es un antisero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno Alpha-Fetoprotein para diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de Alpha-Fetoprotein. Alpha-Fetoprotein is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Alpha-Fetoprotein antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Alpha-Fetoprotein molecule expression. Alpha-Fetoprotein est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Alpha-Fetoprotein en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Alpha-Fetoprotein.

MAD-000305Q	MAD-000305QD-3 MAD-000305QD-7 MAD-000305QD-12 MAD-000305QDS-1 MAD-000305QDS-2 MAD-000305QDS-3	AMACR / P504S	8435421200011WV	C	AMACR/P504S es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno AMACR/P504S para diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de AMACR/P504S. AMACR/P504S is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of AMACR/P504S antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of AMACR/P504S molecule expression. AMACR/P504S est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène AMACR/P504S en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule AMACR/P504S.
MAD-000675Q	MAD-000675QD-3 MAD-000675QD-7 MAD-000675QD-12 MAD-000675QDS-1 MAD-000675QDS-2 MAD-000675QDS-3	Bcl-2	8435421200018XB	C	Bcl-2 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno Bcl-2 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasia u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de Bcl-2. Bcl-2 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Bcl-2 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Bcl-2 molecule expression. Bcl-2 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Bcl-2 dans le cadre de diagnostics in vitro en laboratoire par immunohistochimie automatisée et manuelle, sur des tissus inclus en paraffine dans des néoplasmes et dans toutes les autres situations clinicopathologiques et physiologiques où l'identification est nécessaire. Le produit est destiné à être utilisé comme aide au dépistage, au diagnostic, à la stadification ou au suivi du cancer chez les personnes de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou dans d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Bcl-2.

MAD-000638Q	MAD-000638QD-3 MAD-000638QD-7 MAD-000638QD-12 MAD-000638QDS-1 MAD-000638QDS-2 MAD-000638QDS-3	Bcl-6	8435421200019XD	C	Bcl-6 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno Bcl-6 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a utilizarse como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula Bcl-6. Bcl-6 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Bcl-6 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Bcl-6 molecule expression. Bcl-6 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Bcl-6 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Bcl-6.
MAD-000711Q	MAD-000711QD-3 MAD-000711QD-7 MAD-000711QD-12 MAD-000711QDS-1 MAD-000711QDS-2 MAD-000711QDS-3	BOB-1	8435421200021WY	C	BOB-1 es un anticuerpo primario para inmunohistología de uso profesional, destinado a la determinación cualitativa del antígeno BOB-1 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejido incluido en parafina en neoplasias y en todas las demás situaciones clínico-patológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, el diagnóstico, la estadificación o la monitorización del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clínico-patológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula BOB-1. BOB-1 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of BOB-1 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of BOB-1 molecule expression. BOB-1 est un antisérum primaire destiné à l'immunohistologie à usage professionnel, pour la détermination qualitative de l'antigène BOB-1 dans le cadre de diagnostics in vitro en laboratoire par immunohistochimie automatisée et manuelle, sur des tissus inclus dans la paraffine dans les néoplasmes et dans toutes les autres situations clinico-pathologiques et physiologiques où une identification est nécessaire. Le produit est destiné à être utilisé comme aide au dépistage, au diagnostic, à la stadification ou à la surveillance du cancer chez les personnes de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule BOB-1.

MAD-000578Q*	MAD-000578QD-3* MAD-000578QD-7* MAD-000578QD-12* MAD-000578QDS-1* MAD-000578QDS-2* MAD-000578QDS-3*	CA125 (Mucin-16)	8435421200030WZ	C	CA125 (Mucin-16) es un anticuerpo primario para inmunohistología de uso profesional, destinado a la determinación cualitativa del antígeno CA125 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejido incluido en parafina en neoplasias y en todas las demás situaciones clínico-patológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, el diagnóstico, la estadificación o la monitorización del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clínico-patológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula CA125. CA125 (Mucin-16) is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CA125 (Mucin-16) antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of CA125 (Mucin-16) molecule expression. CA125 (Mucin-16) est un antisérum primaire destiné à l'immunohistologie à usage professionnel, pour la détermination qualitative de l'antigène CA125 (Mucin-16) dans le cadre de diagnostics in vitro en laboratoire par immunohistochimie automatisée et manuelle, sur des tissus inclus dans la paraffine dans les néoplasmes et dans toutes les autres situations clinico-pathologiques et physiologiques où une identification est nécessaire. Le produit est destiné à être utilisé comme aide au dépistage, au diagnostic, à la stadification ou à la surveillance du cancer chez les personnes de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule CA125 (Mucin-16).
MAD-000319Q	MAD-000319QD-3 MAD-000319QD-7 MAD-000319QD-12 MAD-000319QDS-1 MAD-000319QDS-2 MAD-000319QDS-3	Calcitonin	8435421200035XB	C	Calcitonin es un antisero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno Calcitonin para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de Calcitonin. Calcitonin is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Calcitonin antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Calcitonin molecule expression. Calcitonin est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Calcitonin en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Calcitonin.

MAD-005084Q	MAD-005084QD-3 MAD-005084QD-7 MAD-005084QD-12 MAD-005084QDS-1 MAD-005084QDS-2 MAD-005084QDS-3	Caldesmon	8435421200036XD	C	El caldesmon es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno caldesmon para diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de Caldesmon. Caldesmon is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Caldesmon antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Caldesmon molecule expression. Caldesmon est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Caldesmon en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Caldesmon.
MAD-000652Q	MAD-000652QD-3 MAD-000652QD-7 MAD-000652QD-12 MAD-000652QDS-1 MAD-000652QDS-2 MAD-000652QDS-3	Carbonic Anhydrase 9	8435421200040X4	C	Carbonic Anhydrase 9 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno Carbonic Anhydrase 9 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de Carbonic Anhydrase 9. Carbonic Anhydrase 9 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Carbonic Anhydrase 9 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Carbonic Anhydrase 9 molecule expression. Carbonic Anhydrase 9 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Carbonic Anhydrase 9 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Carbonic Anhydrase 9.

MAD-002095Q	MAD-002095QD-3 MAD-002095QD-7 MAD-002095QD-12 MAD-002095QDS-1 MAD-002095QDS-2 MAD-002095QDS-3	Carcinoembryonic Antigen (CEAm)	8435421200041X6	C	Carcinoembryonic Antigen (CEAm) es un anticuerpo primario para inmunohistología de uso profesional, destinado a la determinación cualitativa del antígeno CEA para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejido incluido en parafina en neoplasias y en todas las demás situaciones clínico-patológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, el diagnóstico, la estadificación o la monitorización del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clínico-patológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula CEA. Carcinoembryonic Antigen (CEAm) is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Carcinoembryonic Antigen antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Carcinoembryonic Antigen molecule expression. Carcinoembryonic Antigen (CEAm) est un antisérum primaire destiné à l'immunohistologie à usage professionnel, pour la détermination qualitative de l'antigène carcino-embryonnaire dans le cadre de diagnostics in vitro en laboratoire par immunohistochimie automatisée et manuelle, sur des tissus inclus dans la paraffine dans les néoplasmes et dans toutes les autres situations clinico-pathologiques et physiologiques où une identification est nécessaire. Le produit est destiné à être utilisé comme aide au dépistage, au diagnostic, à la stadification ou à la surveillance du cancer chez les personnes de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule d'antigène carcino-embryonnaire.
MAD-002022Q	MAD-002022QD-3 MAD-002022QD-7 MAD-002022QD-12 MAD-002022QDS-1 MAD-002022QDS-2 MAD-002022QDS-3	CD10	8435421200002WU	C	CD10 es un antisuero primario para inmunohistología para uso profesional utilizado para la determinación cualitativa del antígeno CD10 como ayuda al diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual para neoplasias y otras situaciones clínico-patológicas y fisiológicas que sea necesaria su identificación sobre muestras de tejido incluido en parafina. El producto está destinado a ser utilizado en la detección, el diagnóstico, la estadificación o el seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula CD10. CD10 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CD10 antigen as an aid to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used in screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of CD10 molecule expression. CD10 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène CD10 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle pour les néoplasmes et autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant une identification sur des échantillons de tissus inclus en paraffine. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule CD10.

MAD-000674Q	MAD-000674QD-3 MAD-000674QD-7 MAD-000674QD-12 MAD-000674QDS-1 MAD-000674QDS-2 MAD-000674QDS-3	CD11c (Integrin Alpha-X)	8435421200048XL	C	CD11c (Integrin Alpha-X) es un anticuerpo primario para inmunohistología de uso profesional, destinado a la determinación cualitativa del antígeno CD11c para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejido incluido en parafina en neoplasias y en todas las demás situaciones clínico-patológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, el diagnóstico, la estadificación o la monitorización del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clínico-patológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula CD11c. CD11c (Integrin Alpha-X) is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CD11c antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of CD11c molecule expression. CD11c (Integrin Alpha-X) est un antisérum primaire destiné à l'immunohistologie à usage professionnel, pour la détermination qualitative de l'antigène CD11c dans le cadre de diagnostics in vitro en laboratoire par immunohistochimie automatisée et manuelle, sur des tissus inclus dans la paraffine dans les néoplasmes et dans toutes les autres situations clinico-pathologiques et physiologiques où une identification est nécessaire. Le produit est destiné à être utilisé comme aide au dépistage, au diagnostic, à la stadification ou à la surveillance du cancer chez les personnes de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule CD11c.
MAD-000669Q	MAD-000669QD-3 MAD-000669QD-7 MAD-000669QD-12 MAD-000669QDS-1 MAD-000669QDS-2 MAD-000669QDS-3	CD13	8435421200050X7	C	CD13 es un anticuerpo primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno CD13 en diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en Tejido incluido en parafina en neoplasias y en todas las demás situaciones clínico-patológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, el diagnóstico, la estadificación o la monitorización del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clínico-patológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula CD13. CD13 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CD13 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of CD13 molecule expression. CD13 est un antisérum primaire destiné à l'immunohistologie à usage professionnel, pour la détermination qualitative de l'antigène CD13 dans le cadre de diagnostics in vitro en laboratoire par immunohistochimie automatisée et manuelle, sur des tissus inclus dans la paraffine dans les néoplasmes et dans toutes les autres situations clinico-pathologiques et physiologiques où une identification est nécessaire. Le produit est destiné à être utilisé comme aide au dépistage, au diagnostic, à la stadification ou à la surveillance du cancer chez les personnes de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule CD13.

MAD-000644Q	MAD-000644QD-3 MAD-000644QD-7 MAD-000644QD-12 MAD-000644QDS-1 MAD-000644QDS-2 MAD-000644QDS-3	CD117/C-KIT	8435421200046XG	C	CD117/c-kit es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno CD117/c-kit para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de CD117/c-kit. CD117/c-kit is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CD117/c-kit antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of CD117/c-kit molecule expression. CD117/c-kit est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène CD117/c-kit en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule CD117/c-kit.
MAD-000735Q	MAD-000735QD-3 MAD-000735QD-7 MAD-000735QD-12 MAD-000735QDS-1 MAD-000735QDS-2 MAD-000735QDS-3	CD138	8435421200095XV	C	CD138 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno CD138 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de CD138. CD138 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CD138 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of CD138 molecule expression. CD138 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène CD138 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule CD138.

MAD-000673Q	MAD-000673QD-3 MAD-000673QD-7 MAD-000673QD-12 MAD-000673QDS-1 MAD-000673QDS-2 MAD-000673QDS-3	CD1a	8435421200055XH	C	CD1a es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno CD1a para diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de CD1a. CD1a is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CD1a antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of CD1a molecule expression. CD1a est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène CD1a en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule CD1a.
MAD-002037Q	MAD-002037QD-3 MAD-002037QD-7 MAD-002037QD-12 MAD-002037QDS-1 MAD-002037QDS-2 MAD-002037QDS-3	CD20	8435421200057XM	C	CD20 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno CD20 para diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de CD20. CD20 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CD20 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of CD20 molecule expression. CD20 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène CD20 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule CD20.

MAD-000380Q	MAD-000380QD-3 MAD-000380QD-7 MAD-000380QD-12 MAD-000380QDS-1 MAD-000380QDS-2 MAD-000380QDS-3	CD21	8435421200058XP	C	CD21 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno CD21 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula CD21. CD21 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CD21 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of CD21 molecule expression. CD21 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène CD21 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule CD21.
MAD-000333Q	MAD-000333QD-3 MAD-000333QD-7 MAD-000333QD-12 MAD-000333QDS-1 MAD-000333QDS-2 MAD-000333QDS-3	CD23	8435421200059XR	C	CD23 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno CD23 para diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de CD23. CD23 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CD23 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of CD23 molecule expression. CD23 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène CD23 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule CD23.

MAD-002045Q	MAD-002045QD-3 MAD-002045QD-7 MAD-002045QD-12 MAD-002045QDS-1 MAD-002045QDS-2 MAD-002045QDS-3	CD30	8435421200064XJ	C	CD30 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno CD30 para diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de CD30. CD30 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CD30 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of CD30 molecule expression. CD30 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène CD30 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule CD30.
MAD-002048Q	MAD-002048QD-3 MAD-002048QD-7 MAD-002048QD-12 MAD-002048QDS-1 MAD-002048QDS-2 MAD-002048QDS-3	CD31/PECAM-1	8435421200065XL	C	CD31/PECAM-1 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno CD31/PECAM-1 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula CD31/PECAM-1. CD31/PECAM-1 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CD31/PECAM-1 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of CD31/PECAM-1 molecule expression. CD31/PECAM-1 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène CD31/PECAM-1 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule CD31/PECAM-1.

MAD-001613Q	MAD-001613QD-3 MAD-001613QD-7 MAD-001613QD-12 MAD-001613QDS-1 MAD-001613QDS-2 MAD-001613QDS-3	CD34	8435421200068XS	C	CD34 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno CD34 para diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de CD34. CD34 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CD34 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of CD34 molecule expression. CD34 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène CD34 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule CD34.
MAD-000697Q	MAD-000697QD-3 MAD-000697QD-7 MAD-000697QD-12 MAD-000697QDS-1 MAD-000697QDS-2 MAD-000697QDS-3	CD35	8435421200069XU	C	CD35 es un anticuerpo primario para inmunohistología de uso profesional, destinado a la determinación cualitativa del antígeno CD35 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en Tejido incluido en parafina en neoplasias y en todas las demás situaciones clínico-patológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, el diagnóstico, la estadificación o la monitorización del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clínico-patológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula CD35. CD35 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CD35 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of CD35 molecule expression. CD35 est un antisérum primaire destiné à l'immunohistologie à usage professionnel, pour la détermination qualitative de l'antigène CD35 dans le cadre de diagnostics in vitro en laboratoire par immunohistochimie automatisée et manuelle, sur des tissus inclus dans la paraffine dans les néoplasmes et dans toutes les autres situations clinico-pathologiques et physiologiques où une identification est nécessaire. Le produit est destiné à être utilisé comme aide au dépistage, au diagnostic, à la stadification ou à la surveillance du cancer chez les personnes de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule CD35.

MAD-000600Q	MAD-000600QD-3 MAD-000600QD-7 MAD-000600QD-12 MAD-000600QDS-1 MAD-000600QDS-2 MAD-000600QDS-3	CD4	8435421200071XF	C	CD4 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno CD4 para diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de CD4. CD4 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CD4 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of CD4 molecule expression. CD4 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène CD4 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule CD4.
MAD-000125Q	MAD-000125QD-3 MAD-000125QD-7 MAD-000125QD-12 MAD-000125QDS-1 MAD-000125QDS-2 MAD-000125QDS-3	CD42b	8435421200073XK	C	CD42b es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno CD42b para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula CD42b. CD42b is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CD42b antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of CD42b molecule expression. CD42b est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène CD42b en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule CD42b.

MAD-000606Q	MAD-000606QD-3 MAD-000606QD-7 MAD-000606QD-12 MAD-000606QDS-1 MAD-000606QDS-2 MAD-000606QDS-3	CD43	8435421200074XM	C	CD43 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno CD43 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula CD43. CD43 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CD43 antigen to <i>in vitro</i> diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of CD43 molecule expression. CD43 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène CD43 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule CD43.
MAD-002066Q	MAD-002066QD-3 MAD-002066QD-7 MAD-002066QD-12 MAD-002066QDS-1 MAD-002066QDS-2 MAD-002066QDS-3	CD45	8435421200076XR	C	CD45 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno CD45 para diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias de tejido hematopoyético, especialmente para identificar linfocitos neoplásicos que expresen este marcador en linfomas no Hodgkin y Hodgkin y leucemias de origen linfóide y mieloide y para descartar el origen linfóide de diferentes neoplasias malignas (carcinomas, sarcomas, mesotelioma y otros). CD45 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CD45 antigen to <i>in vitro</i> diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms from hematopoietic tissue, specially to identify neoplastic lymphocytes expressing this marker in non-Hodgkin and Hodgkin lymphomas and leukaemia from lymphoid and myeloid origins and to rule out lymphoid origin for different malignant neoplasias (carcinomas, sarcomas, mesothelioma, and others). CD45 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène CD45 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule CD45.

MAD-000602Q	MAD-000602QD-3 MAD-000602QD-7 MAD-000602QD-12 MAD-000602QDS-1 MAD-000602QDS-2 MAD-000602QDS-3	CD5	8435421200080XG	C	CD5 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno CD5 para diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a utilizarse como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasia a partir de linfocitos neoplásicos que expresan este marcador en algunos linfomas/leucemias no Hodgkin de células B (principalmente leucemia linfocítica crónica y linfoma de células del manto) y para identificar linfocitos de células T en otros linfomas no Hodgkin de células T. Además, la expresión del marcador CD5 es muy característica del timoma/carcinoma tímico. CD5 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CD5 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms from neoplastic lymphocytes expressing this marker in some B-cell non-Hodgkin lymphomas/leukaemia (mainly chronic lymphocytic leukaemia and mantle cell lymphoma) and to identify T-cell lymphocytes in other T-cell non-Hodgkin lymphomas. Moreover, the expression of CD5 marker es very characteristic of thymoma/thymic carcinoma. CD5 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène CD5 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule CD5.
MAD-000749Q	MAD-000749QD-3 MAD-000749QD-7 MAD-000749QD-12 MAD-000749QDS-1 MAD-000749QDS-2 MAD-000749QDS-3	CD56/NCAM-1	8435421200082XL	C	CD56 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno CD56 para diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de CD56. CD56 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CD56 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of CD56 molecule expression. CD56 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène CD56 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule CD56.

MAD-002084Q	MAD-002084QD-3 MAD-002084QD-7 MAD-002084QD-12 MAD-002084QDS-1 MAD-002084QDS-2 MAD-002084QDS-3	CD57	8435421200083XN	C	CD57 es un anticuerpo primario para inmunohistología de uso profesional, destinado a la determinación cualitativa del antígeno CD57 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejido incluido en parafina en neoplasias y en todas las demás situaciones clínico-patológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, el diagnóstico, la estadificación o la monitorización del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clínico-patológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula CD57. CD57 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CD57 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of CD57 molecule expression. CD57 est un antisérum primaire destiné à l'immunohistologie à usage professionnel, pour la détermination qualitative de l'antigène CD57 dans le cadre de diagnostics in vitro en laboratoire par immunohistochimie automatisée et manuelle, sur des tissus inclus dans la paraffine dans les néoplasmes et dans toutes les autres situations clinico-pathologiques et physiologiques où une identification est nécessaire. Le produit est destiné à être utilisé comme aide au dépistage, au diagnostic, à la stadification ou à la surveillance du cancer chez les personnes de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule CD57.
MAD-000636Q	MAD-000636QD-3 MAD-000636QD-7 MAD-000636QD-12 MAD-000636QDS-1 MAD-000636QDS-2 MAD-000636QDS-3	CD64	8435421200086XU	C	CD64 es un anticuerpo primario para inmunohistología de uso profesional, destinado a la determinación cualitativa del antígeno CD64 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en Tejido incluido en parafina en neoplasias y en todas las demás situaciones clínico-patológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, el diagnóstico, la estadificación o la monitorización del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clínico-patológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula CD64. CD64 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CD64 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of CD64 molecule expression. CD64 est un antisérum primaire destiné à l'immunohistologie à usage professionnel, pour la détermination qualitative de l'antigène CD64 dans le cadre de diagnostics in vitro en laboratoire par immunohistochimie automatisée et manuelle, sur des tissus inclus dans la paraffine dans les néoplasmes et dans toutes les autres situations clinico-pathologiques et physiologiques où une identification est nécessaire. Le produit est destiné à être utilisé comme aide au dépistage, au diagnostic, à la stadification ou à la surveillance du cancer chez les personnes de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule CD64.

MAD-002097Q	MAD-002097QD-3 MAD-002097QD-7 MAD-002097QD-12 MAD-002097QDS-1 MAD-002097QDS-2 MAD-002097QDS-3	CD68	8435421200087XW	C	CD68 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno CD68 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula CD68. CD68 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CD68 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of CD68 molecule expression. CD68 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène CD68 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule CD68.
MAD-000603Q	MAD-000603QD-3 MAD-000603QD-7 MAD-000603QD-12 MAD-000603QDS-1 MAD-000603QDS-2 MAD-000603QDS-3	CD7	8435421200088XY	C	CD7 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno CD7 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula CD7. CD7 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CD7 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of CD7 molecule expression. CD7 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène CD7 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule CD7.

MAD-000320Q	MAD-000320QD-3 MAD-000320QD-7 MAD-000320QD-12 MAD-000320QDS-1 MAD-000320QDS-2 MAD-000320QDS-3	CD79a/MB-1	8435421200091XM	C	CD79a/MB-1 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno CD79a/MB-1 para diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de CD79a/MB-1. CD79a/MB-1 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CD79a/MB-1 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of CD79a/MB-1 molecule expression. CD79a/MB-1 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène CD79a/MB-1 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule CD79a/MB-1.
MAD-000607Q	MAD-000607QD-3 MAD-000607QD-7 MAD-000607QD-12 MAD-000607QDS-1 MAD-000607QDS-2 MAD-000607QDS-3	CD99	8435421200094XT	C	CD99 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno CD99 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula CD99. CD99 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CD99 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of CD99 molecule expression. CD99 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène CD99 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule CD99.

MAD-000645Q	MAD-000645QD-3 MAD-000645QD-7 MAD-000645QD-12 MAD-000645QDS-1 MAD-000645QDS-2 MAD-000645QDS-3	CDX-2	8435421200097XZ	C	CDX-2 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno CDX-2 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de CDX-2. CDX-2 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CDX-2 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of CDX-2 molecule expression. CDX-2 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène CDX-2 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule CDX-2.
MAD-000308Q	MAD-000308QD-3 MAD-000308QD-7 MAD-000308QD-12 MAD-000308QDS-1 MAD-000308QDS-2 MAD-000308QDS-3	C-erbB-2/HER2/NEU	8435421200098Y3	C	C-erbB-2/HER2/NEU es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno C-erbB-2/HER2/NEU para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de C-erbB-2/HER2/NEU. C-erbB-2/HER2/NEU is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of C-erbB-2/HER2/NEU antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of C-erbB-2/HER2/NEU molecule expression. C-erbB-2/HER2/NEU est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène C-erbB-2/HER2/NEU en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule C-erbB-2/HER2/NEU.

MAD-000616Q	MAD-000616QD-3 MAD-000616QD-7 MAD-000616QD-12 MAD-000616QDS-1 MAD-000616QDS-2 MAD-000616QDS-3	Chromogranin A	8435421200101WX	C	Chromogranin A es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno Chromogranin A para diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de Chromogranin A. Chromogranin A is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of chromogranin A antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of chromogranin A molecule expression. Chromogranin A est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Chromogranin A en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Chromogranin A.
MAD-000487Q	MAD-000487QD-3 MAD-000487QD-7 MAD-000487QD-12 MAD-000487QDS-1 MAD-000487QDS-2 MAD-000487QDS-3	C-Myc	8435421200099Y5	C	C-Myc es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno C-Myc para diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de C-Myc. C-Myc is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of C-Myc antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of C-Myc molecule expression. C-Myc est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène C-Myc en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule C-Myc.

MAD-000733Q*	MAD-000733QD-3* MAD-000733QD-7* MAD-000733QD-12* MAD-000733QDS-1* MAD-000733QDS-2* MAD-000733QDS-3*	Collagen IV	8435421200107XB	C	Collagen IV es un anticuerpo primario para inmunohistología de uso profesional, destinado a la determinación cualitativa del antígeno Colágeno IV para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejido incluido en parafina en neoplasias y en todas las demás situaciones clínico-patológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, el diagnóstico, la estadificación o la monitorización del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clínico-patológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula Colágeno IV. Collagen IV is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Collagen IV antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Collagen IV molecule expression. Collagen IV est un antisérum primaire destiné à l'immunohistologie à usage professionnel, pour la détermination qualitative de l'antigène collagène IV dans le cadre de diagnostics in vitro en laboratoire par immunohistochimie automatisée et manuelle, sur des tissus inclus dans la paraffine dans les néoplasmes et dans toutes les autres situations clinico-pathologiques et physiologiques où une identification est nécessaire. Le produit est destiné à être utilisé comme aide au dépistage, au diagnostic, à la stadification ou à la surveillance du cancer chez les personnes de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule de collagène IV.
MAD-000630Q	MAD-000630QD-3 MAD-000630QD-7 MAD-000630QD-12 MAD-000630QDS-1 MAD-000630QDS-2 MAD-000630QDS-3	Cyclin D1	8435421200110WY	C	Cyclin D1 es un antisuero primario para inmunohistología para uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno Cyclin D1 para diagnósticos in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, sobre tejido parafinado en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas donde se requiera identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de Cyclin D1. Cyclin D1 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Cyclin D1 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Cyclin D1 molecule expression. Cyclin D1 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Cyclin D1 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Cyclin D1.

MAD-001645Q	MAD-001645QD-3 MAD-001645QD-7 MAD-001645QDS-1 MAD-001645QDS-2 MAD-001645QDS-3	Cytokeratin (CAM 5.2)	8435421200115XA	C	Cytokeratin (CAM 5.2) es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del) antígeno Cytokeratin (CAM 5.2) para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de Cytokeratin (CAM 5.2). Cytokeratin (CAM 5.2) is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Cytokeratin (CAM 5.2) antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Cytokeratin (CAM 5.2) molecule expression. Cytokeratin (CAM 5.2) est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Cytokeratin (CAM 5.2) en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Cytokeratin (CAM 5.2).
MAD-001000Q	MAD-001000QD-3 MAD-001000QD-7 MAD-001000QD-12 MAD-001000QDS-1 MAD-001000QDS-2 MAD-001000QDS-3	Cytokeratin (AE1/AE3)	8435421200113X6	C	Cytokeratin (AE1/AE3) es un cóctel de antisueros primarios para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa de antígenos CKAE1/AE3, un amplio espectro de citoqueratinas en células epiteliales para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de las moléculas CKAE1/AE3. Cytokeratin (AE1/AE3) is a primary antiserum cocktail for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CKAE1/AE3 antigens, a broad spectrum of cytokeratins in epithelial cells to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of CKAE1/AE3 molecules expression. Cytokeratin (AE1/AE3) est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Cytokeratin AE1/AE3 (CKAE1/AE3) en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Cytokeratin AE1/AE3 (CKAE1/AE3).

MAD-005103Q	MAD-005103QD-3 MAD-005103QD-7 MAD-005103QD-12 MAD-005103QDS-1 MAD-005103QDS-2 MAD-005103QDS-3	Cytokeratin 14	8435421200118XG	C	Cytokeratin 14 (CK14) es un anticuerpo primario para inmunohistología de uso profesional, destinado a la determinación cualitativa del antígeno CK14 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejido incluido en parafina en neoplasias y en todas las demás situaciones clínico-patológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, el diagnóstico, la estadificación o la monitorización del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clínico-patológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula CK14. Cytokeratin 14 (CK14) is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CK14 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of CK14 molecule expression. Cytokeratin 14 (CK14) est un antisérum primaire destiné à l'immunohistologie à usage professionnel, pour la détermination qualitative de l'antigène CK14 dans le cadre de diagnostics in vitro en laboratoire par immunohistochimie automatisée et manuelle, sur des tissus inclus dans la paraffine dans les néoplasmes et dans toutes les autres situations clinico-pathologiques et physiologiques où une identification est nécessaire. Le produit est destiné à être utilisé comme aide au dépistage, au diagnostic, à la stadification ou à la surveillance du cancer chez les personnes de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule CK14.
MAD-000734Q	MAD-000734QD-3 MAD-000734QD-7 MAD-000734QD-12 MAD-000734QDS-1 MAD-000734QDS-2 MAD-000734QDS-3	Cytokeratin 17	8435421200119XJ	C	Cytokeratin 17 es un anticuerpo primario para inmunohistología de uso profesional, destinado a la determinación cualitativa del antígeno Cytokeratin 17 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejido incluido en parafina en neoplasias y en todas las demás situaciones clínico-patológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, el diagnóstico, la estadificación o la monitorización del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clínico-patológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula Cytokeratin 17. Cytokeratin 17 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Cytokeratin 17 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Cytokeratin 17 molecule expression. Cytokeratin 17 est un antisérum primaire destiné à l'immunohistologie à usage professionnel, pour la détermination qualitative de l'antigène cytotératine 17 dans le cadre de diagnostics in vitro en laboratoire par immunohistochimie automatisée et manuelle, sur des tissus inclus dans la paraffine dans les néoplasmes et dans toutes les autres situations clinico-pathologiques et physiologiques où une identification est nécessaire. Le produit est destiné à être utilisé comme aide au dépistage, au diagnostic, à la stadification ou à la surveillance du cancer chez les personnes de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule de cytotératine 17.

MAD-002163Q	MAD-002163QD-3 MAD-002163QD-7 MAD-002163QD-12 MAD-002163QDS-1 MAD-002163QDS-2 MAD-002163QDS-3	Cytokeratin 19	8435421200121X5	C	Cytokeratin 19 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno Cytokeratin 19 para el diagnóstico <i>in vitro</i> en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de Cytokeratin 19. Cytokeratin 19 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Cytokeratin 19 antigen to <i>in vitro</i> diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Cytokeratin 19 molecule expression. Cytokeratin 19 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Cytokeratin 19 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire <i>in vitro</i> par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Cytokeratin 19.
MAD-005105Q	MAD-005105QD-3 MAD-005105QD-7 MAD-005105QD-12 MAD-005105QDS-1 MAD-005105QDS-2 MAD-005105QDS-3	Cytokeratin 20	8435421200122X7	C	Cytokeratin 20 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno Cytokeratin 20 para el diagnóstico <i>in vitro</i> en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de Cytokeratin 20. Cytokeratin 20 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Cytokeratin 20 antigen to <i>in vitro</i> diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Cytokeratin 20 molecule expression. Cytokeratin 20 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Cytokeratin 20 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire <i>in vitro</i> par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Cytokeratin 20.

MAD-009059Q	MAD-009059QD-3 MAD-009059QD-7 MAD-009059QD-12 MAD-009059QDS-1 MAD-009059QDS-2 MAD-009059QDS-3	Cytokeratin 34betaE12	8435421200123X9	C	Cytokeratin 34betaE12 (CK34BE12) es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional para la determinación cualitativa del antígeno CK34BE12 en el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de CK34BE12. Cytokeratin 34betaE12 (CK34BE12) is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of CK34BE12 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of CK34BE12 molecule expression. Cytokeratin 34betaE12 (CK34BE12) est un antiserum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Cytokeratin 34betaE12 (CK34BE12) en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Cytokeratin 34betaE12 (CK34BE12).
MAD-000651Q	MAD-000651QD-3 MAD-000651QD-7 MAD-000651QD-12 MAD-000651QDS-1 MAD-000651QDS-2 MAD-000651QDS-3	Cytokeratin 5/6	8435421200125XD	C	Cytokeratin 5/6 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno Cytokeratin 5/6 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer de mama en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de Cytokeratin 5/6. Cytokeratin 5/6 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Cytokeratin 5/6 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of breast cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Cytokeratin 5/6 molecule expression. Cytokeratin 5/6 est un antiserum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Cytokeratin 5/6 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Cytokeratin 5/6.

MAD-001004Q	MAD-001004QD-3 MAD-001004QD-7 MAD-001004QD-12 MAD-001004QDS-1 MAD-001004QDS-2 MAD-001004QDS-3	Cytokeratin 7	8435421200127XH	C	Cytokeratin 7 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno Cytokeratin 7 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de Cytokeratin 7. Cytokeratin 7 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Cytokeratin 7 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Cytokeratin 7 molecule expression. Cytokeratin 7 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Cytokeratin 7 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Cytokeratin 7.
MAD-001011Q	MAD-001011QD-3 MAD-001011QD-7 MAD-001011QD-12 MAD-001011QDS-1 MAD-001011QDS-2 MAD-001011QDS-3	Desmin	8435421200132XA	C	Desmin es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno desmina para diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de Desmin. Desmin is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Desmin antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Desmin molecule expression. Desmin est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Desmin en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Desmin.

MAD-000533Q	MAD-000533QD-3 MAD-000533QD-7 MAD-000533QD-12 MAD-000533QDS-1 MAD-000533QDS-2 MAD-000533QDS-3	DOG1 (Anoctamin-1)	8435421200134XE	C	DOG1 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno DOG1 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula DOG1. DOG1 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of DOG1 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of DOG1 molecule expression. DOG1 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène DOG1 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule DOG1.
MAD-001100Q	MAD-001100QD-3 MAD-001100QD-7 MAD-001100QD-12 MAD-001100QDS-1 MAD-001100QDS-2 MAD-001100QDS-3	Epithelial Membrane Antigen (EMA)	8435421200136XJ	C	Epithelial Membrane Antigen (EMA) es un anticuerpo primario para inmunohistología de uso profesional, destinado a la determinación cualitativa del antígeno EMA para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejido incluido en parafina en neoplasias y en todas las demás situaciones clínico-patológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, el diagnóstico, la estadificación o la monitorización del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clínico-patológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula EMA. Epithelial Membrane Antigen (EMA) is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of EMA antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of EMA molecule expression. Epithelial Membrane Antigen (EMA) est un antisérum primaire destiné à l'immunohistologie à usage professionnel, pour la détermination qualitative de l'antigène EMA dans le cadre de diagnostics in vitro en laboratoire par immunohistochimie automatisée et manuelle, sur des tissus inclus dans la paraffine dans les néoplasmes et dans toutes les autres situations clinico-pathologiques et physiologiques où une identification est nécessaire. Le produit est destiné à être utilisé comme aide au dépistage, au diagnostic, à la stadification ou à la surveillance du cancer chez les personnes de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule EMA.

MAD-000101Q	MAD-000101QD-3 MAD-000101QD-7 MAD-000101QD-12 MAD-000101QDS-1 MAD-000101QDS-2 MAD-000101QDS-3	Epithelial Specific Antigen (MOC-31)	8435421200138XN	C	Epithelial Specific Antigen (MOC-31) es un anticuerpo primario para inmunohistología de uso profesional, destinado a la determinación cualitativa del antígeno específico epitelial para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejido incluido en parafina en neoplasias y en todas las demás situaciones clínico-patológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, el diagnóstico, la estadificación o la monitorización del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clínico-patológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula del Antígeno específico epitelial. Epithelial Specific Antigen (MOC-31) is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Epithelial Specific Antigen antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Epithelial Specific Antigen molecule expression. Epithelial Specific Antigen (MOC-31) est un antisérum primaire destiné à l'immunohistologie à usage professionnel, pour la détermination qualitative de l'antigène spécifique épithélial dans le cadre de diagnostics in vitro en laboratoire par immunohistochimie automatisée et manuelle, sur des tissus inclus dans la paraffine dans les néoplasmes et dans toutes les autres situations clinico-pathologiques et physiologiques où une identification est nécessaire. Le produit est destiné à être utilisé comme aide au dépistage, au diagnostic, à la stadification ou à la surveillance du cancer chez les personnes de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule de l'antigène épithélial spécifique.
MAD-001619Q	MAD-001619QD-3 MAD-001619QD-7 MAD-001619QD-12 MAD-001619QDS-1 MAD-001619QDS-2 MAD-001619QDS-3	Epstein-Barr Virus / LMP1	8435421200139XQ	C	Epstein-Barr Virus / LMP1 es un antisuero primario para inmunohistología para uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno Epstein-Barr Virus / LMP1 para diagnóstico in vitro en laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, sobre tejido parafinado en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas donde se requiera identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula del Epstein-Barr Virus / LMP1. Epstein-Barr Virus / LMP1 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Epstein-Barr Virus / LMP1 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Epstein-Barr Virus / LMP1 molecule expression. Epstein-Barr Virus / LMP1 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Epstein-Barr Virus / LMP1 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Epstein-Barr Virus / LMP1.

MAD-000306Q	MAD-000306QD-3 MAD-000306QD-7 MAD-000306QD-12 MAD-000306QDS-1 MAD-000306QDS-2 MAD-000306QDS-3	Estrogen Receptor	8435421200142XD	C	Estrogen Receptor es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional para la determinación cualitativa del antígeno Estrogen Receptor para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer de mama en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de Estrogen Receptor. Estrogen Receptor is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Estrogen Receptor antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of breast cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Estrogen Receptor molecule expression. Estrogen Receptor est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Estrogen Receptor en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Estrogen Receptor.
MAD-000716Q	MAD-000716QD-3 MAD-000716QD-7 MAD-000716QD-12 MAD-000716QDS-1 MAD-000716QDS-2 MAD-000716QDS-3	GFAP	8435421200156XQ	C	Glial fibrillary acidic protein (GFAP) es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno GFAP para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula GFAP. Glial fibrillary acidic protein (GFAP) is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of GFAP antigen to <i>in vitro</i> diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of GFAP molecule expression. Glial fibrillary acidic protein (GFAP) est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Glial fibrillary acidic protein (GFAP) en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Glial fibrillary acidic protein (GFAP).

MAD-000436Q	MAD-000436QD-3 MAD-000436QD-7 MAD-000436QD-12 MAD-000436QDS-1 MAD-000436QDS-2 MAD-000436QDS-3	Glut 1	8435421200159XW	C	Glut 1 es un anticuerpo primario para inmunohistología de uso profesional, destinado a la determinación cualitativa del antígeno GLUT1 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en Tejido incluido en parafina en neoplasias y en todas las demás situaciones clínico-patológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, el diagnóstico, la estadificación o la monitorización del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clínico-patológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula GLUT1. Glut 1 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of GLUT1 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of GLUT1 molecule expression. Glut 1 est un antisérum primaire destiné à l'immunohistologie à usage professionnel, pour la détermination qualitative de l'antigène GLUT1 dans le cadre de diagnostics in vitro en laboratoire par immunohistochimie automatisée et manuelle, sur des tissus inclus dans la paraffine dans les néoplasmes et dans toutes les autres situations clinico-pathologiques et physiologiques où une identification est nécessaire. Le produit est destiné à être utilisé comme aide au dépistage, au diagnostic, à la stadification ou à la surveillance du cancer chez les personnes de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule GLUT1.
MAD-000819Q	MAD-000819QD-3 MAD-000819QD-7 MAD-000819QD-12 MAD-000819QDS-1 MAD-000819QDS-2 MAD-000819QDS-3	Glycophorin A	8435421200161XH	C	Glycophorin A es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno Glycophorin A para diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de Glycophorin A. Glycophorin A is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Glycophorin A antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Glycophorin A molecule expression. Glycophorin A est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Glycophorin A en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Glycophorin A.

MAD-001707Q	MAD-001707QD-3 MAD-001707QD-7 MAD-001707QD-12 MAD-001707QDS-1 MAD-001707QDS-2 MAD-001707QDS-3	HBME-1	8435421200164XP	C	Hector Battifora mesothelial-1 antigen (HBME1) es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno HBME1 para el diagnóstico <i>in vitro</i> en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a utilizarse como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula HBME1. Hector Battifora mesothelial-1 antigen (HBME1) is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of HBME1 antigen to <i>in vitro</i> diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of HBME1 molecule expression. Hector Battifora mesothelial-1 antigen (HBME1) est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Hector Battifora mesothelial-1 antigen (HBME1) en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire <i>in vitro</i> par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Hector Battifora mesothelial-1 antigen (HBME1).
MAD-000916Q	MAD-000916QD-3 MAD-000916QD-7 MAD-000916QD-12 MAD-000916QDS-1 MAD-000916QDS-2 MAD-000916QDS-3	Hepatocyte Specific Antigen (Hep Par 1)	8435421200167XV	C	Hepatocyte Specific Antigen (Hep Par 1) es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno específico de los hepatocitos (Hep Par 1) para el diagnóstico <i>in vitro</i> en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula del Hepatocyte Specific Antigen (HEP PAR 1). Hepatocyte Specific Antigen (Hep Par 1) is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Hepatocyte Specific Antigen (Hep Par 1) antigen to <i>in vitro</i> diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Hepatocyte Specific Antigen (Hep Par 1) molecule expression. Hepatocyte Specific Antigen (Hep Par 1) est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Hepatocyte Specific Antigen (Hep Par 1) en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire <i>in vitro</i> par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Hepatocyte Specific Antigen (Hep Par 1).

MAD-000696Q	MAD-000696QD-3 MAD-000696QD-7 MAD-000696QD-12 MAD-000696QDS-1 MAD-000696QDS-2 MAD-000696QDS-3	IgG4	8435421200181XP	C	IgG4 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno IgG4 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de IgG4. IgG4 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of IgG4 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of IgG4 molecule expression. IgG4 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène IgG4 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule IgG4.
MAD-001701Q	MAD-001701QD-3 MAD-001701QD-7 MAD-001701QD-12 MAD-001701QDS-1 MAD-001701QDS-2 MAD-001701QDS-3	Inhibin Alpha	8435421200184XV	C	Inhibin Alpha es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno Inhibin Alpha para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a utilizarse como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula Inhibin Alpha. Inhibin Alpha is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Inhibin Alpha antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Inhibin Alpha molecule expression. Inhibin Alpha est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Inhibin Alpha en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Inhibin Alpha.

MAD-000475Q	MAD-000475QD-3 MAD-000475QD-7 MAD-000475QD-12 MAD-000475QDS-1 MAD-000475QDS-2 MAD-000475QDS-3	Isocitrate Dehydrogenase 1 R132H point mutated form (IDH1 R132H)	8435421200190XQ	C	Isocitrate Dehydrogenase 1 R132H point mutated form (IDH1 R132H) es un anticuerpo primario para inmunohistología de uso profesional, destinado a la determinación cualitativa del antígeno IDH1 R132H para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejido incluido en parafina en neoplasias y en todas las demás situaciones clínico-patológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, el diagnóstico, la estadificación o la monitorización del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clínico-patológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula IDH1 R132H. Isocitrate Dehydrogenase 1 R132H point mutated form (IDH1 R132H) is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of IDH1 R132H antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of IDH1 R132H molecule expression. Isocitrate Dehydrogenase 1 R132H point mutated form (IDH1 R132H) est un antisérum primaire destiné à l'immunohistologie à usage professionnel, pour la détermination qualitative de l'antigène IDH1 R132H dans le cadre de diagnostics in vitro en laboratoire par immunohistochimie automatisée et manuelle, sur des tissus inclus dans la paraffine dans les néoplasmes et dans toutes les autres situations clinico-pathologiques et physiologiques où une identification est nécessaire. Le produit est destiné à être utilisé comme aide au dépistage, au diagnostic, à la stadification ou à la surveillance du cancer chez les personnes de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule IDH1 R132H.
MAD-000691Q	MAD-000691QD-3 MAD-000691QD-7 MAD-000691QD-12 MAD-000691QDS-1 MAD-000691QDS-2 MAD-000691QDS-3	Kappa Immunoglobulin Light Chain	8435421200191XS	C	Kappa Immunoglobulin Light Chain es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno Kappa Immunoglobulin Light Chain para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de Kappa Immunoglobulin Light Chain. Kappa Immunoglobulin Light Chain is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Kappa Immunoglobulin Light Chain antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Kappa Immunoglobulin Light Chain molecule expression. Kappa Immunoglobulin Light Chain est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Kappa Immunoglobulin Light Chain en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Kappa Immunoglobulin Light Chain.

MAD-000310Q	MAD-000310QD-3 MAD-000310QD-7 MAD-000310QD-12 MAD-000310QDS-1 MAD-000310QDS-2 MAD-000310QDS-3	KI 67	8435421200192XU	C	KI 67 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno KI 67 para diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de KI 67. KI 67 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of KI 67 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of KI 67 molecule expression. KI 67 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène KI 67 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule KI 67.
MAD-000692Q	MAD-000692QD-3 MAD-000692QD-7 MAD-000692QD-12 MAD-000692QDS-1 MAD-000692QDS-2 MAD-000692QDS-3	Lambda Immunoglobulin Light Chain	8435421200193XW	C	Lambda Immunoglobulin Light Chain es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno Lambda Immunoglobulin Light Chain para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de Lambda Immunoglobulin Light Chain. Lambda Immunoglobulin Light Chain is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Lambda Immunoglobulin Light Chain antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Lambda Immunoglobulin Light Chain molecule expression. Lambda Immunoglobulin Light Chain est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Lambda Immunoglobulin Light Chain en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Lambda Immunoglobulin Light Chain.

MAD-001200Q	MAD-001200QD-3 MAD-001200QD-7 MAD-001200QD-12 MAD-001200QDS-1 MAD-001200QDS-2 MAD-001200QDS-3	Lysozyme	8435421200198Y8	C	Lysozyme es un anticuerpo primario para inmunohistología de uso profesional, destinado a la determinación cualitativa del antígeno Lisozima para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejido incluido en parafina en neoplasias y en todas las demás situaciones clínico-patológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, el diagnóstico, la estadificación o la monitorización del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clínico-patológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula Lisozima. Lysozyme is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Lysozyme antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Lysozyme molecule expression. Lysozyme est un antisérum primaire destiné à l'immunohistologie à usage professionnel, pour la détermination qualitative de l'antigène lysozyme dans le cadre de diagnostics in vitro en laboratoire par immunohistochimie automatisée et manuelle, sur des tissus inclus dans la paraffine dans les néoplasmes et dans toutes les autres situations clinico-pathologiques et physiologiques où une identification est nécessaire. Le produit est destiné à être utilisé comme aide au dépistage, au diagnostic, à la stadification ou à la surveillance du cancer chez les personnes de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule de lysozyme.
MAD-000340Q	MAD-000340QD-3 MAD-000340QD-7 MAD-000340QD-12 MAD-000340QDS-1 MAD-000340QDS-2 MAD-000340QDS-3	Mammaglobin A & B	8435421200200X2	C	Mammaglobin A & B es un antisuero primario para inmunohistología para uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno Mammaglobin A & B para diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejido incluido en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas donde se requiera identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para la detección, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer de mama en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clínico-patológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de Mammaglobin A & B. Mammaglobin A & B is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Mammaglobin A & B antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of breast cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Mammaglobin A & B molecule expression. Mammaglobin A & B est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Mammaglobin A & B en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Mammaglobin A & B.

MAD-000682Q	MAD-000682QD-3 MAD-000682QD-7 MAD-000682QD-12 MAD-000682QDS-1 MAD-000682QDS-2 MAD-000682QDS-3	Mdm2	8435421200203X8	C	Murine double minute 2 (MDM2) es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno MDM2 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula MDM2. Murine double minute 2 (MDM2) is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of MDM2 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of MDM2 molecule expression. Murine double minute 2 (MDM2) est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Murine double minute 2 (MDM2) en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Murine double minute 2 (MDM2).
MAD-000695Q	MAD-000695QD-3 MAD-000695QD-7 MAD-000695QD-12 MAD-000695QDS-1 MAD-000695QDS-2 MAD-000695QDS-3	Melan A / MART-1	8435421200204XA	C	Melan A/MART-1 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno Melan A para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de Melan A/MART-1. Melan A/MART-1 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of MelanA antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Melan A/MART-1 molecule expression. Melan A/MART-1 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Melan A/MART-1 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Melan A/MART-1.

MAD-000375Q	MAD-000375QD-3 MAD-000375QD-7 MAD-000375QD-12 MAD-000375QDS-1 MAD-000375QDS-2 MAD-000375QDS-3	Melanoma	8435421200205XC	C	Melanoma (HMB45) es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno HMB45 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de HMB45. Melanoma (HMB45) is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of HMB45 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of HMB45 molecule expression. Melanoma (HMB45) est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Melanoma (HMB45) en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Melanoma (HMB45).
MAD-000654Q	MAD-000654QD-3 MAD-000654QD-7 MAD-000654QD-12 MAD-000654QDS-1 MAD-000654QDS-2 MAD-000654QDS-3	Mesothelin	8435421200208XJ	C	Mesothelin es un anticuerpo primario para inmunohistología de uso profesional, destinado a la determinación cualitativa del antígeno Mesotelina para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejido incluido en parafina en neoplasias y en todas las demás situaciones clínico-patológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, el diagnóstico, la estadificación o la monitorización del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clínico-patológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula Mesotelina. Mesothelin is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Mesothelin antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Mesothelin molecule expression. Mesothelin est un antisérum primaire destiné à l'immunohistologie à usage professionnel, pour la détermination qualitative de l'antigène mésothéline dans le cadre de diagnostics in vitro en laboratoire par immunohistochimie automatisée et manuelle, sur des tissus inclus dans la paraffine dans les néoplasmes et dans toutes les autres situations clinico-pathologiques et physiologiques où une identification est nécessaire. Le produit est destiné à être utilisé comme aide au dépistage, au diagnostic, à la stadification ou à la surveillance du cancer chez les personnes de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule de mésothéline.

MAD-000726Q	MAD-000726QD-3 MAD-000726QD-7 MAD-000726QD-12 MAD-000726QDS-1 MAD-000726QDS-2 MAD-000726QDS-3	Mlh1	8435421200210X5	C	Mlh1 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno Mlh1 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula Mlh1. Mlh1 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Mlh1 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Mlh1 molecule expression. Mlh1 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Mlh1 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Mlh1.
MAD-000677Q	MAD-000677QD-3 MAD-000677QD-7 MAD-000677QD-12 MAD-000677QDS-1 MAD-000677QDS-2 MAD-000677QDS-3	Msh2	8435421200212X9	C	Msh2 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno Msh2 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula Msh2. Msh2 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Msh2 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Msh2 molecule expression. Msh2 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Msh2 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Msh2.

MAD-000635Q	MAD-000635QD-3 MAD-000635QD-7 MAD-000635QD-12 MAD-000635QDS-1 MAD-000635QDS-2 MAD-000635QDS-3	Msh6	8435421200213XB	C	Msh6 es un antisuero primario para la detección in vitro y cualitativa del antígeno Msh6 mediante técnicas de inmunohistoquímica tanto automatizadas como manuales en muestras de tejido incluidas en parafina, particularmente en casos de neoplasias y otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas donde se requiere su identificación. El anticuerpo Msh6 está diseñado para uso profesional. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de Msh6. Msh6 is a primary antiserum for the in vitro and qualitative detection of the Msh6 antigen through both automated and manual immunohistochemistry techniques on paraffin-embedded tissue samples, particularly in cases of neoplasms and other clinicopathological and physiological situations where identification is required. Msh6 antibody is designed for professional use. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Msh6 molecule expression. Msh6 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Msh6 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Msh6.
MAD-000728Q	MAD-000728QD-3 MAD-000728QD-7 MAD-000728QD-12 MAD-000728QDS-1 MAD-000728QDS-2 MAD-000728QDS-3	Mucin 2	8435421200215XF	C	Mucin 2 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno Mucin 2 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula Mucin 2. Mucin 2 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Mucin 2 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Mucin 2 molecule expression. Mucin 2 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Mucin 2 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Mucin 2.

MAD-000434Q	MAD-000434QD-3 MAD-000434QD-7 MAD-000434QD-12 MAD-000434QDS-1 MAD-000434QDS-2 MAD-000434QDS-3	Mucin 5AC	8435421200217XK	C	Mucin 5AC es un anticuerpo primario para inmunohistología de uso profesional, destinado a la determinación cualitativa del antígeno MUC5AC para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en Tejido incluido en parafina en neoplasias y en todas las demás situaciones clínico-patológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, el diagnóstico, la estadificación o la monitorización del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clínico-patológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula MUC5AC. Mucin 5AC is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of MUC5AC antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of MUC5AC molecule expression. Mucin 5AC est un antisérum primaire destiné à l'immunohistologie à usage professionnel, pour la détermination qualitative de l'antigène MUC5AC dans le cadre de diagnostics in vitro en laboratoire par immunohistochimie automatisée et manuelle, sur des tissus inclus dans la paraffine dans les néoplasmes et dans toutes les autres situations clinico-pathologiques et physiologiques où une identification est nécessaire. Le produit est destiné à être utilisé comme aide au dépistage, au diagnostic, à la stadification ou à la surveillance du cancer chez les personnes de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule MUC5AC.
MAD-000435Q*	MAD-000435QD-3* MAD-000435QD-7* MAD-000435QD-12* MAD-000435QDS-1* MAD-000435QDS-2* MAD-000435QDS-3*	Mucin 6	8435421200218XM	C	Mucin 6 (MUC6) es un anticuerpo primario para inmunohistología de uso profesional, destinado a la determinación cualitativa del antígeno MUC6 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en Tejido incluido en parafina en neoplasias y en todas las demás situaciones clínico-patológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, el diagnóstico, la estadificación o la monitorización del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clínico-patológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula MUC6. Mucin 6 (MUC6) is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of MUC6 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of MUC6 molecule expression. Mucin 6 (MUC6) est un antisérum primaire destiné à l'immunohistologie à usage professionnel, pour la détermination qualitative de l'antigène MUC6 dans le cadre de diagnostics in vitro en laboratoire par immunohistochimie automatisée et manuelle, sur des tissus inclus dans la paraffine dans les néoplasmes et dans toutes les autres situations clinico-pathologiques et physiologiques où une identification est nécessaire. Le produit est destiné à être utilisé comme aide au dépistage, au diagnostic, à la stadification ou à la surveillance du cancer chez les personnes de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule MUC6.

MAD-000619Q	MAD-000619QD-3 MAD-000619QD-7 MAD-000619QD-12 MAD-000619QDS-1 MAD-000619QDS-2 MAD-000619QDS-3	MyoD1	8435421200222XC	C	MYOD1 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno MYOD1 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula MYOD1. MYOD1 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of MYOD1 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of MYOD1 molecule expression. MYOD1 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène MYOD1 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule MYOD1.
MAD-000676Q	MAD-000676QD-3 MAD-000676QD-7 MAD-000676QD-12 MAD-000676QDS-1 MAD-000676QDS-2 MAD-000676QDS-3	Myogenin	8435421200223XE	C	Myogenin es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno Myogenin para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula Myogenin. Myogenin is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Myogenin antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Myogenin molecule expression. Myogenin est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Myogenin en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Myogenin.

MAD-000712Q*	MAD-000712QD-3* MAD-000712QD-7* MAD-000712QD-12* MAD-000712QDS-1* MAD-000712QDS-2* MAD-000712QDS-3*	Neuron Specific Enolase (NSE)	8435421200230XB	C	Neuron Specific Enolase (NSE) es un anticuerpo primario para inmunohistología de uso profesional, destinado a la determinación cualitativa del antígeno NSE para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejido incluido en parafina en neoplasias y en todas las demás situaciones clínico-patológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, el diagnóstico, la estadificación o la monitorización del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clínico-patológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula NSE. Neuron Specific Enolase (NSE) is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of NSE antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of NSE molecule expression. Neuron Specific Enolase (NSE) est un antisérum primaire destiné à l'immunohistologie à usage professionnel, pour la détermination qualitative de l'antigène NSE dans le cadre de diagnostics in vitro en laboratoire par immunohistochimie automatisée et manuelle, sur des tissus inclus dans la paraffine dans les néoplasmes et dans toutes les autres situations clinico-pathologiques et physiologiques où une identification est nécessaire. Le produit est destiné à être utilisé comme aide au dépistage, au diagnostic, à la stadification ou à la surveillance du cancer chez les personnes de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule NSE.
MAD-000686Q	MAD-000686QD-3 MAD-000686QD-7 MAD-000686QD-12 MAD-000686QDS-1 MAD-000686QDS-2 MAD-000686QDS-3	P40	8435421200241XG	C	P40 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno P40 para diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de P40. P40 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of P40 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of P40 molecule expression. P40 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène P40 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule P40.

MAD-000309Q	MAD-000309QD-3 MAD-000309QD-7 MAD-000309QD-12 MAD-000309QDS-1 MAD-000309QDS-2 MAD-000309QDS-3	P53	8435421200242XJ	C	P53 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno P53 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula P53. P53 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of P53 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of P53 molecule expression. P53 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène P53 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule P53.
MAD-000650Q	MAD-000650QD-3 MAD-000650QD-7 MAD-000650QD-12 MAD-000650QDS-1 MAD-000650QDS-2 MAD-000650QDS-3	Pax-2	8435421200253XP	C	Pax-2 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno Pax-2 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula Pax-2. Pax-2 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Pax-2 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Pax-2 molecule expression. Pax-2 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Pax-2 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Pax-2.

MAD-000671Q	MAD-000671QD-3 MAD-000671QD-7 MAD-000671QD-12 MAD-000671QDS-1 MAD-000671QDS-2 MAD-000671QDS-3	PD-1	8435421200257XX	C	El anticuerpo Programmed death 1, CD279 o PD-1 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno PD-1 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula PD-1. Programmed death 1 antibody, CD279 or PD-1 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of PD-1 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of PD-1 molecule expression. Programmed death 1 antibody, CD279 or PD-1 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Programmed death 1 antibody, CD279 or PD-1 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Programmed death 1 antibody, CD279 or PD-1.
MAD-000317Q	MAD-000317QD-3 MAD-000317QD-7 MAD-000317QD-12 MAD-000317QDS-1 MAD-000317QDS-2 MAD-000317QDS-3	Placental Alkaline Phosphatase	8435421200265XW	C	Placental Alkaline Phosphatase es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno de la Placental Alkaline Phosphatase para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de Placental Alkaline Phosphatase. Placental Alkaline Phosphatase is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Placental Alkaline Phosphatase antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Placental Alkaline Phosphatase molecule expression. Placental Alkaline Phosphatase est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Placental Alkaline Phosphatase en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Placental Alkaline Phosphatase.

MAD-000681Q	MAD-000681QD-3 MAD-000681QD-7 MAD-000681QD-12 MAD-000681QDS-1 MAD-000681QDS-2 MAD-000681QDS-3	PMS2	8435421200266XY	C	PMS2 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno PMS2 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula PMS2. PMS2 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of PMS2 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of PMS2 molecule expression. PMS2 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène PMS2 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule PMS2.
MAD-000402Q	MAD-000402QD-3 MAD-000402QD-7 MAD-000402QD-12 MAD-000402QDS-1 MAD-000402QDS-2 MAD-000402QDS-3	Podoplanin	8435421200269Y6	C	Podoplanin es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno Podoplanin para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula Podoplanin. Podoplanin is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Podoplanin antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Podoplanin molecule expression. Podoplanin est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Podoplanin en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Podoplanin.

MAD-000793Q	MAD-000793QD-3 MAD-000793QD-7 MAD-000793QD-12 MAD-000793QDS-1 MAD-000793QDS-2 MAD-000793QDS-3	PRAME 1	8435421200449YA	C	Preferentially Expressed Antigen in Melanoma (PRAME) es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno PRAME para diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de PRAME. Preferentially Expressed Antigen in Melanoma (PRAME) is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of PRAME antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of PRAME molecule expression. Preferentially Expressed Antigen in Melanoma (PRAME) est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Preferentially Expressed Antigen in Melanoma (PRAME) en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Preferentially Expressed Antigen in Melanoma (PRAME).
MAD-000670Q	MAD-000670QD-3 MAD-000670QD-7 MAD-000670QD-12 MAD-000670QDS-1 MAD-000670QDS-2 MAD-000670QDS-3	Progesterone Receptor	8435421200272XT	C	Progesterone Receptor es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno Progesterone Receptor para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer de mama en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula Progesterone Receptor. Progesterone Receptor is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Progesterone Receptor antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of breast cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Progesterone Receptor molecule expression. Progesterone Receptor est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Progesterone Receptor en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Progesterone Receptor.

MAD-000706Q	MAD-000706QD-3 MAD-000706QD-7 MAD-000706QD-12 MAD-000706QDS-1 MAD-000706QDS-2 MAD-000706QDS-3	Prolactin	8435421200274XX	C	Prolactin es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno Prolactin para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de Prolactin. Prolactin is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Prolactin antigen to <i>in vitro</i> diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Prolactin molecule expression. Prolactin est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Prolactin en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Prolactin.
MAD-001904Q*	MAD-001904QD-3* MAD-001904QD-7* MAD-001904QD-12* MAD-001904QDS-1* MAD-001904QDS-2* MAD-001904QDS-3*	Prostatic Acid Phosphatase	8435421200276Y3	C	Prostatic Acid Phosphatase (PSAP) es un anticuerpo primario para inmunohistología de uso profesional, destinado a la detección cualitativa del antígeno PSAP en diagnóstico in vitro en el laboratorio, mediante inmunohistoquímica automatizada o manual, en tejido incluido en parafina en neoplasias y en todas las demás condiciones clínico-patológicas o fisiológicas que requieran su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, el diagnóstico, la estadificación o la monitorización del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras condiciones que requieran el análisis de la expresión de PSAP. Prostatic Acid Phosphatase (PSAP) is a primary antiserum for immunohistology for professional use, intended for the qualitative detection of PSAP antigen in <i>in vitro</i> diagnostics in the laboratory, by automated or manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological or physiological conditions requiring its identification. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging, or monitoring of cancer in individuals of any age with suspected neoplasms or other conditions requiring analysis of PSAP expression. Prostatic Acid Phosphatase (PSAP) est un antisérum primaire destiné à l'immunohistologie à usage professionnel, destiné à la détection qualitative de l'antigène PSAP dans le cadre de diagnostics in vitro en laboratoire, par immunohistochimie automatisée ou manuelle, sur des tissus inclus dans la paraffine dans les néoplasmes et dans toutes les autres conditions clinico-pathologiques ou physiologiques nécessitant son identification. Le produit est destiné à être utilisé comme aide au dépistage, au diagnostic, à la stadification ou à la surveillance du cancer chez les personnes de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres conditions nécessitant une analyse de l'expression de la PSAP.

MAD-000539Q	MAD-000539QD-3 MAD-000539QD-7 MAD-000539QD-12 MAD-000539QDS-1 MAD-000539QDS-2 MAD-000539QDS-3	PTEN	8435421200278Y7	C	PTEN es un anticuerpo primario para inmunohistología de uso profesional, destinado a la determinación cualitativa del antígeno PTEN para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en Tejido incluido en parafina en neoplasias y en todas las demás situaciones clínico-patológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, el diagnóstico, la estadificación o la monitorización del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clínico-patológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula PTEN. PTEN is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of PTEN antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of PTEN molecule expression. PTEN est un antisérum primaire destiné à l'immunohistologie à usage professionnel, pour la détermination qualitative de l'antigène PTEN dans le cadre de diagnostics in vitro en laboratoire par immunohistochimie automatisée et manuelle, sur des tissus inclus dans la paraffine dans les néoplasmes et dans toutes les autres situations clinico-pathologiques et physiologiques où une identification est nécessaire. Le produit est destiné à être utilisé comme aide au dépistage, au diagnostic, à la stadification ou à la surveillance du cancer chez les personnes de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule PTEN.
MAD-001361Q*	MAD-001361QD-3* MAD-001361QD-7* MAD-001361QD-12* MAD-001361QDS-1* MAD-001361QDS-2* MAD-001361QDS-3*	PTH (Parathyroid Hormone)	8435421200279Y9	C	PTH (hormona paratiroidea) es un anticuerpo primario para inmunohistoquímica destinado al uso profesional en diagnóstico in vitro. Está diseñado para la detección cualitativa del antígeno PTH en secciones histológicas de tejido fijado en formalina e incluido en parafina, utilizando plataformas manuales o automatizadas. Este anticuerpo se ha desarrollado específicamente para la identificación de tejido paratiroideo y para el diagnóstico y la subtipificación de lesiones paratiroideas, incluidos el adenoma, la hiperplasia y el carcinoma paratiroideos, en correlación con datos clínicos, bioquímicos y morfológicos. PTH (Parathyroid Hormone) is a primary antiserum for immunohistochemistry intended for professional in vitro diagnostic use. It is designed for the qualitative detection of PTH antigen on formalin-fixed, paraffin-embedded tissue sections, using manual or automated platforms. This antibody is specifically developed for the identification of parathyroid tissue and for the diagnosis and subtyping of parathyroid lesions, including parathyroid adenoma, hyperplasia, and carcinoma, in correlation with clinical, biochemical, and morphological data. PTH (Parathyroid Hormone) est un antisérum primaire destiné à l'immunohistochimie pour un usage professionnel dans le domaine du diagnostic in vitro. Il est conçu pour la détection qualitative de l'antigène PTH sur des coupes de tissus fixées au formol et incluses dans la paraffine, à l'aide de plateformes manuelles ou automatisées. Cet anticorps est spécialement développé pour l'identification du tissu parathyroïdien et pour le diagnostic et le sous-typage des lésions parathyroïdiennes, notamment l'adénome, l'hyperplasie et le carcinome parathyroïdiens, en corrélation avec les données cliniques, biochimiques et morphologiques.

MAD-001221Q	MAD-001221QD-3 MAD-001221QD-7 MAD-001221QD-12 MAD-001221QDS-1 MAD-001221QDS-2 MAD-001221QDS-3	S100 Protein	8435421200283XY	C	S100 Protein es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno de S100 Protein para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de S100 Protein. S100 protein is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of S100 protein antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of S100 protein molecule expression. S100 protein est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène S100 protein en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule S100 protein.
MAD-000747Q	MAD-000747QD-3 MAD-000747QD-7 MAD-000747QD-12 MAD-000747QDS-1 MAD-000747QDS-2 MAD-000747QDS-3	SATB2 (DNA-Binding Protein SATB2)	8435421200288YA	C	SATB2 (DNA-Binding Protein SATB2) es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno SATB2 (DNA-Binding Protein SATB2) para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula SATB2 (DNA-Binding Protein SATB2). SATB2 (DNA-Binding Protein SATB2) is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of SATB2 (DNA-Binding Protein SATB2) antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of SATB2 (DNA-Binding Protein SATB2) molecule expression. SATB2 (DNA-Binding Protein SATB2) est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène SATB2 (DNA-Binding Protein SATB2) en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule SATB2 (DNA-Binding Protein SATB2).

MAD-000739Q	MAD-000739QD-3 MAD-000739QD-7 MAD-000739QD-12 MAD-000739QDS-1 MAD-000739QDS-2 MAD-000739QDS-3	SDHB	8435421200290XV	C	SDHB es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno SDHB para diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento de tumores en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de SDHB. SDHB is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of SDHB antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of tumors for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of SDHB molecule expression. SDHB est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène SDHB en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule SDHB.
MAD-001195Q	MAD-001195QD-3 MAD-001195QD-7 MAD-001195QD-12 MAD-001195QDS-1 MAD-001195QDS-2 MAD-001195QDS-3	Smooth Muscle Actin	8435421200293Y3	C	Smooth Muscle Actin es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno Smooth Muscle Actin para diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda en el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias a partir de células musculares lisas (leiomiomas y angioleiomiomas y leiomyosarcomas y sus metástasis) y miofibroblastos neoplásicos y reactivos (esencialmente fibromatosis y proliferaciones miofibroblásticas de carácter indeterminado). Smooth Muscle Actin is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Smooth Muscle Actin antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid in screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms from smooth muscle cells (leiomyomas and angioleiomyomas and leiomyosarcomas and its metastases) and neoplastic and reactive myofibroblasts (essentially fibromatosis and myofibroblastic proliferations of undetermined character). Smooth Muscle Actin est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Smooth Muscle Actin en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Smooth Muscle Actin.

MAD-000718Q	MAD-000718QD-3 MAD-000718QD-7 MAD-000718QD-12 MAD-000718QDS-1 MAD-000718QDS-2 MAD-000718QDS-3	Smooth muscle myosin, heavy chain	8435421200294Y5	C	Smooth Muscle Myosin, Heavy Chain, es un anticuerpo primario para inmunohistología de uso profesional, destinado a la determinación cualitativa del antígeno Miosina de músculo liso, cadena pesada, para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejido incluido en parafina en neoplasias y en todas las demás situaciones clínico-patológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, el diagnóstico, la estadificación o la monitorización del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clínico-patológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula Miosina de músculo liso, cadena pesada. Smooth Muscle Myosin, Heavy Chain is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Smooth Muscle Myosin, Heavy Chain antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Smooth Muscle Myosin Heavy Chain, molecule expression. Smooth muscle myosin, heavy chain est un antisérum primaire destiné à l'immunohistologie à usage professionnel, pour la détermination qualitative de l'antigène de la chaîne lourde de la myosine des muscles lisses dans le cadre de diagnostics in vitro en laboratoire par immunohistochimie automatisée et manuelle, sur des tissus inclus dans la paraffine dans les néoplasmes et dans toutes les autres situations clinico-pathologiques et physiologiques où une identification est nécessaire. Le produit est destiné à être utilisé comme aide au dépistage, au diagnostic, à la stadification ou à la surveillance du cancer chez les personnes de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression moléculaire de la chaîne lourde de la myosine des muscles lisses.
MAD-001380Q	MAD-001380QD-3 MAD-001380QD-7 MAD-001380QD-12 MAD-001380QDS-1 MAD-001380QDS-2 MAD-001380QDS-3	Somatostatin	8435421200296Y9	C	Somatostatin es un anticuerpo primario para inmunohistología de uso profesional, destinado a la determinación cualitativa del antígeno Somatostatina para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejido incluido en parafina en neoplasias y en todas las demás situaciones clínico-patológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, el diagnóstico, la estadificación o la monitorización del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clínico-patológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula Somatostatina. Somatostatin is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Somatostatin antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Somatostatin molecule expression. Somatostatin est un antisérum primaire destiné à l'immunohistologie à usage professionnel, pour la détermination qualitative de l'antigène somatostatine dans le cadre de diagnostics in vitro en laboratoire par immunohistochimie automatisée et manuelle, sur des tissus inclus dans la paraffine dans les néoplasmes et dans toutes les autres situations clinico-pathologiques et physiologiques où une identification est nécessaire. Le produit est destiné à être utilisé comme aide au dépistage, au diagnostic, à la stadification ou à la surveillance du cancer chez les personnes de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécula de somatostatine.

MAD-000656Q	MAD-000656QD-3 MAD-000656QD-7 MAD-000656QD-12 MAD-000656QDS-1 MAD-000656QDS-2 MAD-000656QDS-3	SOX-10	843542120029YF	C	SOX10 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno SOX10 para diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de SOX10. SOX10 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of SOX10 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of SOX10 molecule expression. SOX10 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène SOX10 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule SOX10.
MAD-000763Q	MAD-000763QD-3 MAD-000763QD-7 MAD-000763QD-12 MAD-000763QDS-1 MAD-000763QDS-2 MAD-000763QDS-3	STAT6	8435421200302XB	C	STAT6 es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno STAT6 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula STAT6. STAT6 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of STAT6 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of STAT6 molecule expression. STAT6 est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène STAT6 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule STAT6.

MAD-000765Q	MAD-000765QD-3 MAD-000765QD-7 MAD-000765QD-12 MAD-000765QDS-1 MAD-000765QDS-2 MAD-000765QDS-3	SV-40 Virus	8435421200306XK	C	SV-40 Virus es un anticuerpo primario para inmunohistología de uso profesional, destinado a la determinación cualitativa del antígeno SV-40 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejido incluido en parafina en neoplasias y en todas las demás situaciones clínico-patológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, el diagnóstico, la estadificación o la monitorización del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clínico-patológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula SV-40. SV-40 Virus is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of SV-40 Virus antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of SV-40 Virus molecule expression. SV-40 Virus est un antisérum primaire destiné à l'immunohistologie à usage professionnel, pour la détermination qualitative de l'antigène du virus SV-40 dans le cadre de diagnostics in vitro en laboratoire par immunohistochimie automatisée et manuelle, sur des tissus inclus dans la paraffine dans les néoplasmes et dans toutes les autres situations clinico-pathologiques et physiologiques où une identification est nécessaire. Le produit est destiné à être utilisé comme aide au dépistage, au diagnostic, à la stadification ou à la surveillance du cancer chez les personnes de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule du virus SV-40.
MAD-000659Q	MAD-000659QD-3 MAD-000659QD-7 MAD-000659QD-12 MAD-000659QDS-1 MAD-000659QDS-2 MAD-000659QDS-3	TDT	8435421200311XC	C	TDT es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno TDT para diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de TDT. TDT is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of TDT antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of TDT molecule expression. TDT est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène TDT en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule TDT.

MAD-000722Q	MAD-000722QD-3 MAD-000722QD-7 MAD-000722QD-12 MAD-000722QDS-1 MAD-000722QDS-2 MAD-000722QDS-3	Thyroglobulin	8435421200313XG	C	Thyroglobulin es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa del antígeno Thyroglobulin para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula tiroglobulina. Thyroglobulin is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Thyroglobulin antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Thyroglobulin molecule expression. Thyroglobulin est un antisérum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène Thyroglobulin en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Thyroglobulin.
MAD-000198Q	MAD-000198QD-3 MAD-000198QD-7 MAD-000198QD-12 MAD-000198QDS-1 MAD-000198QDS-2 MAD-000198QDS-3	Villin-1	8435421200328XV	C	Villin-1 es un anticuerpo primario para inmunohistología de uso profesional, destinado a la determinación cualitativa del antígeno Villina-1 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en Tejido incluido en parafina en neoplasias y en todas las demás situaciones clínico- patológicas y fisiológicas en las que se requiera su identificación. El producto está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, el diagnóstico, la estadificación o la monitorización del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clínico-patológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula Villina-1. Villin-1 is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of Villin-1 antigen to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. The product is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of Villin-1 molecule expression. Villin-1 est un antisérum primaire destiné à l'immunohistologie à usage professionnel, pour la détermination qualitative de l'antigène Villin-1 dans le cadre de diagnostics in vitro en laboratoire par immunohistochimie automatisée et manuelle, sur des tissus inclus dans la paraffine dans les néoplasmes et dans toutes les autres situations clinico-pathologiques et physiologiques où une identification est nécessaire. Le produit est destiné à être utilisé comme aide au dépistage, au diagnostic, à la stadification ou à la surveillance du cancer chez les personnes de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinico-pathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule Villin-1.

MAD-005671Q	MAD-005671QD-3 MAD-005671QD-7 MAD-005671QD-12 MAD-005671QDS-1 MAD-005671QDS-2 MAD-005671QDS-3	WT1 (Wilms Tumor)	8435421200331XJ	C	El antígeno del tumor de Wilms (WT1) es un antisuero primario para inmunohistología de uso profesional, para la determinación cualitativa de WT1 para el diagnóstico in vitro en el laboratorio mediante inmunohistoquímica automatizada y manual, en tejidos incluidos en parafina en neoplasias y en cualquiera de las situaciones clinicopatológicas y fisiológicas en las que se requiera la identificación. Este producto, que reconoce el N-terminal de la molécula WT1, está destinado a ser utilizado como ayuda para el cribado, diagnóstico, estadificación o seguimiento del cáncer en personas de cualquier edad con sospecha de neoplasias u otras situaciones clinicopatológicas y fisiológicas que requieran el análisis de la expresión de la molécula de WT1. The Wilms tumour antigen (WT1) is a primary antiserum for immunohistology for professional use, for the qualitative determination of WT1 to in vitro diagnostics in the laboratory by automated and manual immunohistochemistry, on paraffin-embedded tissue in neoplasms and in all other clinicopathological and physiological situations where identification is required. This product, which recognizes N-terminus of WT1 molecule, is intended to be used as an aid for screening, diagnosis, staging or monitoring of cancer for people of any age with suspected neoplasms or other clinicopathological and physiological situations requiring the analysis of WT1 molecule expression. The Wilms tumour antigen (WT1) est un antiserum primaire pour l'immunohistologie destiné à un usage professionnel pour la détermination qualitative de l'antigène WT1 en tant qu'aide au diagnostic de laboratoire in vitro par immunohistochimie automatisée et manuelle sur des échantillons de tissus inclus en paraffine dans les néoplasmes et autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant une identification. Le produit est destiné à être utilisé dans la détection, le diagnostic, la stadification ou le suivi du cancer chez les individus de tout âge présentant des néoplasmes suspects ou d'autres situations clinicopathologiques et physiologiques nécessitant l'analyse de l'expression de la molécule WT1.
-------------	--	-------------------	-----------------	---	---

Ref.	Kits de Biología Molecular / Molecular Biology Kits / Kits de Biologie Moléculaire	BASIC-UDI-DI	Clase de riesgo / Risk class / Classe de risque	Uso previsto/ Intended Use / Usage prévu
(*) Producto certificado bajo IVDR, pero no comercializado como tal / Product certified under IVDR, but not marketed as such / Produit certifié sous le IVDR, mais non commercialisé en tant que tel				
MAD-003994BP-2	IgH Rearrangements Molecular Analysis Kit	8435421200360XR	C	IgH Rearrangements Molecular Analysis kit es un kit de diagnóstico in vitro que permite la detección cualitativa de la presencia de clonalidad en procesos linfoproliferativos de células B con diferentes tipos de muestras: linfocitos de sangre periférica, tejido fresco congelado o fijado en formol tamponado e incluido en parafina. El producto está destinado únicamente para el uso profesional en un laboratorio como ayuda al diagnóstico en pacientes con sospecha de enfermedades linfoproliferativas, en los casos en los que los datos histomorfológicos e inmunohistoquímicos no sean suficientes para el diagnóstico diferencial entre un proceso reactivo y un linfoma maligno, y no como fármaco, para uso doméstico ni otros fines. IgH Rearrangements Molecular Analysis kit is an in vitro diagnostic kit that allows the qualitative detection of the presence of clonality in B-cell lymphoproliferative processes with different types of samples: peripheral blood lymphocytes, fresh frozen or buffered formalin-fixed and paraffin-embedded tissue. The product is intended solely for professional use in a laboratory as a diagnostic aid in patients with suspected lymphoproliferative diseases, in cases where histomorphological and immunohistochemical data are not sufficient for differential diagnosis between a reactive process and a malignant lymphoma, and not as a drug, for home use or other purposes IgH Rearrangements Molecular Analysis kit est un kit de diagnostic in vitro qui permet la détection qualitative de la présence de clonalité dans les processus lymphoprolifératifs à cellules B avec différents types d'échantillons : lymphocytes du sang périphérique, tissus frais congelés ou fixés au formol tamponné et inclus en paraffine. Le produit est destiné uniquement à un usage professionnel en laboratoire comme aide au diagnostic chez les patients suspectés de maladies lymphoprolifératives, dans les cas où les données histomorphologiques et immunohistochimiques ne sont pas suffisantes pour établir un diagnostic différentiel entre un processus réactif et un lymphome malin, et non comme médicament, pour un usage à domicile ou à d'autres fins.

MAD-003930MU-HS12-24* MAD-003930MU-HS12-48* MAD-003930MU-HS24-24* MAD-003930MU-HS24-48* MAD-003930MW-HS12-48* MAD-003930MW-HS-48* MAD-003930ML-HS12-48* MAD-003930ML-HS-48*	HPV Direct Flow Chip Kit	8435421200346XX	C	El kit HPV Direct Flow Chip es un kit de diagnóstico in vitro diseñado para uso manual y automatizado que permite la detección cualitativa y el genotipado simultáneo de 35 genotipos de HPV (alto riesgo: HPV 16, 18, 26, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 53). 56, 58, 59, 66, 68, 73 y 82) mediante PCR (reacción en cadena de la polimerasa) seguida de hibridación inversa en una membrana que contiene sondas específicas. El kit está optimizado tanto para su uso directo (sin purificación previa del ADN) como para extracciones de ADN a partir de muestras clínicas humanas de diferente origen, como citología líquida, hisopos cervicales y anales, muestras cervicovaginales obtenidas con el kit de autotoma cervicovaginal, citología en medio de transporte Digene (STM) y secciones de tejido embebidas en parafina. Además, el kit se ha validado con el producto de amplificación obtenido con el «Vitro HPV Screening Kit» (Vitro, S.A. ref. MAD-003949M) y puede hibridarse directamente con chips de HPV para obtener resultados de genotipado. El kit HPV Direct Flow Chip está indicado para pacientes de cualquier edad o sexo con lesiones sospechosas de infección por HPV, así como para el genotipado de muestras procedentes del cribado poblacional de HPV. Esta prueba es para uso profesional en laboratorios con personal formado en técnicas de biología molecular aplicadas al diagnóstico. The HPV Direct Flow Chip kit is an in vitro diagnostic kit designed for manual and automated use for the qualitative detection and simultaneous genotyping of 35 HPV genotypes (high risk - HPV 16, 18, 26, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 53, 56, 58, 59, 66, 68, 73 and 82 and low risk - HPV 6, 11, 40, 42, 43, 44, 54, 55, 61, 62, 67, 69, 70, 71, 72, 81 and 84) by PCR (polymerase chain reaction) followed by reverse hybridization on a membrane containing specific probes. The kit is optimized both for direct use (without prior DNA purification) and with DNA extractions from human clinical samples of different origin such as liquid cytology, cervical and anal swabs, cervico-vaginal samples obtained with the Cervico-Vaginal Self Collection Kit, cytology in Digene transport medium (STM) and paraffin-embedded tissue sections. In addition, the kit has been validated with the amplification product obtained with the "Vitro HPV Screening Kit" (Vitro, S.A. Ref. MAD-003949M) and can be hybridized directly to HPV chips to obtain HPV genotyping results. HPV Direct Flow Chip Kit is indicated for patients of any age or sex with lesions suspicious for HPV infection, as well as for the genotyping of samples from HPV population screening. This test is for professional use in laboratories with personnel trained in molecular biology techniques applied to diagnosis. Le kit HPV Direct Flow Chip est un kit de diagnostic in vitro conçu pour une utilisation manuelle et automatisée qui permet la détection qualitative et le génotypage simultané de 35 génotypes de HPV (à haut risque - HPV 16, 18, 26, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 53, 56, 58, 59, 66, 68, 73 et 82, et à faible risque - HPV 6, 11, 40, 42, 43, 44, 54, 55, 61, 62, 67, 69, 70, 71, 72, 81 et 84) par PCR (amplification en chaîne par polymérase) suivie d'une hybridation inverse sur une membrane portant des sondes spécifiques. Le kit est optimisé à la fois pour une utilisation directe (sans purification préalable de l'ADN) et une utilisation avec des extractions d'ADN provenant d'échantillons cliniques humains de différentes origines telles que la cytologie en milieu liquide, les écouvillons cervicaux et anaux, les prélèvements cervico-vaginaux obtenus à l'aide du kit d'auto-prélèvement cervico-vaginal, la cytologie en milieu de transport digene® (STM) et les coupes tissulaires en paraffine. En outre, le kit a été validé avec le produit d'amplification obtenu à partir du kit « Vitro HPV Screening » (Vitro, S.A. Réf. MAD-003949M) et peut être hybridé directement sur des puces à HPV pour obtenir les résultats de la détermination du génotype des HPV. Le kit HPV Direct Flow Chip est indiqué pour les patients de tout âge ou sexe présentant des lésions laissant soupçonner une infection à HPV, ainsi que pour la détermination du génotype des échantillons prélevés lors du dépistage des HPV dans la population. Ce test est réservé à un usage professionnel en laboratoire par du personnel formé aux techniques de biologie moléculaire appliquées au diagnostic.
---	---------------------------------	------------------------	----------	---

MAD-003938M-HS12 MAD-003938M-HS ☐ MAD-003938MW-HS12-48 MAD-003938MW-HS-48 ☐ MAD-003938ML-HS12-48 ☐ MAD-003938ML-HS-48	STD Direct Flow Chip Kit	8435421200351XQ	C El Kit STD Direct Flow Chip es un kit de diagnóstico in vitro destinado para la detección cualitativa manual o automatizada de organismos patógenos comunes que causan enfermedades de transmisión sexual (ETS) en humanos. El Kit STD Direct Flow Chip permite la detección simultánea de 11 patógenos diferentes en individuos infectados con dichos microorganismos. Estos son: Chlamydia trachomatis (CT), Haemophilus ducreyi (HD), virus del herpes simple 1 (HSV-1) y virus del herpes simple 2 (HSV-2), Mycoplasma genitalium (MG), Mycoplasma hominis (MH), Neisseria gonorrhoeae (NG), Treponema pallidum (TP), Trichomonas vaginalis (TV) y Ureaplasma urealyticum/parvum (UU-P). El Kit STD Direct Flow Chip permite la identificación de los patógenos indicados a partir de diferentes tipos de muestras clínicas como citología líquida, orina, semen, hisopos uretrales, endocervicales, anales, faríngeos y muestras cérvico-vaginales obtenidas con el Kit de Auto-recolección Cervico-Vaginal. Además, el kit permite trabajar tanto con la muestra directamente, es decir, sin necesidad de extracción previa de ADN, como con ADN purificado de las muestras clínicas mencionadas anteriormente. El Kit STD Direct Flow Chip está indicado para su uso rutinario para ayudar en el diagnóstico de las enfermedades de transmisión sexual, en combinación con factores clínicos y epidemiológicos de riesgo, en pacientes de cualquier edad o sexo sospechosos de sufrir una ETS o como control regular en personas asintomáticas que puedan haber estado expuestas a ETS. Esta prueba está destinada para uso profesional en laboratorios con personal capacitado en técnicas de biología molecular aplicadas al diagnóstico. La prueba no está destinada para la detección de la presencia de, o exposición a, Treponema pallidum en sangre, componentes sanguíneos, células, tejidos u órganos, ni en ninguno de sus derivados, para evaluar su idoneidad para transfusión, trasplante o administración celular. The STD Direct Flow Chip is an in vitro diagnostic kit is intended for the manual or automated qualitative detection of common pathogenic organisms that cause sexually transmitted diseases (STDs) in humans. The STD Direct Flow Chip Kit allows the simultaneous detection of 11 different pathogens in individuals infected with such microorganisms. These are: Chlamydia trachomatis (CT), Haemophilus ducreyi (HD), Herpes simplex virus 1 (HSV-1) and Herpes simplex virus 2 (HSV-2), Mycoplasma genitalium (MG), Mycoplasma hominis (MH), Neisseria gonorrhoeae (NG), Treponema pallidum (TP), Trichomonas vaginalis (TV) and Ureaplasma urealyticum/parvum (UU-P). The STD Direct Flow Chip Kit allows the identification of the indicated pathogens from different types of clinical samples such as liquid cytology, urine, semen, urethral, endocervical, anal, and pharyngeal swabs and cervicovaginal samples obtained with the Cervico-Vaginal kit Self Collection Kit. Furthermore, the kit allows working both with the sample directly, that is, without prior DNA extraction, and with purified DNA from the above-mentioned clinical samples. The STD Direct Flow Chip kit is indicated for routine use to aid in the diagnosis of the sexually transmitted diseases, in combination with clinical and epidemiological risk factors, in patients of any age or sex suspected of suffering from an STD or as a regular control in asymptomatic persons who may have been exposed STD. This test is for professional use in laboratories with personnel trained in molecular biology techniques applied to diagnosis. The test is not intended to be used for the detection of the presence of, or exposure to, Treponema pallidum in blood, blood components, cells, tissues or organs, or in any of their derivatives, in order to assess their suitability for transfusion, transplantation or cell administration. Le STD Direct Flow Chip est un kit de diagnostic in vitro destiné à la détection qualitative manuelle ou automatisée d'organismes pathogènes communs responsables de maladies sexuellement transmissibles (MST) chez l'homme. Le kit STD Direct Flow Chip permet la détection simultanée de 11 pathogènes différents chez les personnes infectées par ces micro-organismes. Ces pathogènes sont les suivants Chlamydia trachomatis (CT), Haemophilus ducreyi (HD), Herpes simplex virus 1 (HSV-1) et Herpes simplex virus 2 (HSV-2), Mycoplasma genitalium (MG), Mycoplasma hominis (MH), Neisseria gonorrhoeae (NG), Treponema pallidum (TP), Trichomonas vaginalis (TV) et Ureaplasma urealyticum/parvum (UU-P). Le STD Direct Flow Chip Kit permet d'identifier les agents pathogènes indiqués à partir de différents types d'échantillons cliniques tels que la cytologie liquide, l'urine, le sperme, les écouillons urétraux, endocervicaux, anaux et pharyngés et les échantillons cervicovaginaux obtenus à l'aide du kit d'auto-prélèvement cervicovaginal. En outre, le kit permet de travailler à la fois avec l'échantillon directement, c'est-à-dire sans extraction préalable de l'ADN, et avec l'ADN purifié des échantillons cliniques susmentionnés. Le kit STD Direct Flow Chip est indiqué pour un usage de routine afin d'aider au diagnostic des maladies sexuellement transmissibles, en combinaison avec les facteurs de risque cliniques et épidémiologiques, chez les patients de tout âge et de tout sexe suspectés de souffrir d'une MST ou comme contrôle régulier chez les personnes asymptomatiques susceptibles d'avoir été exposées à une MST. Ce test est destiné à un usage professionnel dans des laboratoires dont le personnel est formé aux techniques de biologie moléculaire appliquées au diagnostic.
---	---------------------------------	------------------------	---

				Il n'est pas destiné à être utilisé pour détecter la présence de Treponema pallidum dans le sang, les composants sanguins, les cellules, les tissus ou les organes, ou dans l'un de leurs dérivés, ou l'exposition à ces derniers, afin d'évaluer leur aptitude à la transfusion, à la transplantation ou à l'administration de cellules.
MAD-003949M-W	Vitro HPV Screening Kit	843542120044XY	C	El kit "Vitro HPV Screening Kit" (también denominado HPV Screening Real Time PCR Kit) es un kit de diagnóstico in vitro para la detección cualitativa del ADN de 14 genotipos del virus del papiloma humano (HPV) considerados de alto riesgo oncogénico (16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66 y 68). El kit se utiliza con ADN purificado de muestras clínicas humanas de diferente origen como citología líquida, hisopados vaginales y rectales, muestras cérvico - vaginales obtenidas con los kits de auto toma Cervico-Vaginal Self Collection Kit (Ref. MAD-VVC, Vitro S.A.), torundas cérvico-vaginales en tubo de transporte de Vitro (Ref. MAD-STT, Vitro S.A.) y secciones de tejido parafinado. Además, el kit permite trabajar directamente, es decir, sin necesidad de realizar una extracción previa de ADN, con suspensiones celulares procedentes de torundas cérvico-vaginales, con la consecuente reducción de tiempo en manipulación de muestras y obtención de resultados. El funcionamiento del kit está basado en la técnica PCR multiplex en tiempo real, utilizando cebadores y sondas fluorescentes para la región conservada del gen diana L1 de los genomas de HPV. El ensayo permite identificar de forma específica los genotipos HPV 16 y 18 y al mismo tiempo detectar, aunque no discriminar, los genotipos 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66 y 68 a niveles de infección clínicamente relevantes. The Vitro HPV Screening Kit (also called HPV Screening Real Time PCR Kit) is an in vitro diagnostic kit for the qualitative detection of DNA of 14 genotypes of the human papillomavirus (HPV) considered of high oncogenic risk (16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66 and 68). This kit can be used with purified DNA from human clinical samples of different origin such as liquid-based cytology, vaginal and rectal swabs, cervico-vaginal samples obtained with the self-collection kits Cervico-Vaginal Self Collection Kit (Ref. MAD-VVC, Vitro S.A.), cervical-vaginal swabs with Vitro's Sample Transport Tube (Ref. MAD-STT, Vitro S.A.) and paraffin-embedded tissue sections. Furthermore, the kit allows working directly with cell suspensions from cervico-vaginal swabs, without the need for prior DNA extraction, thus reducing sample handling time and time for obtaining results. The functioning of the kit is based on the multiplex real-time PCR technique and uses fluorescent primers and probes for the conserved region of the target gene L1 of the HPV genomes. The test can specifically identify HPV genotypes 16 and 18 while detecting, but not discriminating, genotypes 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66 and 68 at clinically relevant levels of infection. Vitro HPV Screening Kit (également appelé kit HPV Screening Real Time PCR) est un kit de diagnostic in vitro pour la détection qualitative de l'ADN de 14 génotypes du papillomavirus humain (HPV) considérés comme présentant un risque oncogène élevé (16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66 et 68). Le kit est utilisé avec de l'ADN purifié provenant d'échantillons cliniques humains de différentes origines tels que la cytologie liquide, les écouvillons vaginaux et rectaux, les échantillons cervico-vaginaux obtenus avec le kit d'auto-prélèvement cervico-vaginal (Ref. MAD-VVC, Vitro S.A.), les écouvillons cervico-vaginaux dans le tube de transport Vitro (Ref. MAD-STT, Vitro S.A.) et les coupes de tissus incluses en paraffine. En outre, le kit permet de travailler directement, c'est-à-dire sans extraction préalable d'ADN, avec des suspensions cellulaires provenant d'écouvillons cervico-vaginaux, ce qui permet de réduire le temps nécessaire à la manipulation des échantillons et à l'obtention des résultats. Le kit est basé sur la technique de PCR multiplex en temps réel, utilisant des amorces et des sondes fluorescentes pour la région conservée du gène cible L1 des génomes HPV. Le test peut identifier spécifiquement les génotypes 16 et 18 du HPV et en même temps détecter, sans les distinguer, les génotypes 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66 et 68 à des niveaux d'infection cliniquement pertinents.

MAD-003966M-L MAD-003966M-50L MAD-003966M-W MAD-003966M-50W	Tropical Multi A One Step Real Time PCR kit	8435421200538YA	C	El Kit Tropical Multi A One Step Real Time PCR es un kit de diagnóstico in vitro de uso manual para la detección cualitativa del ARN de los virus del dengue, Zika, chikungunya y fiebre amarilla a partir de ARN purificado de muestras clínicas humanas de diferentes orígenes, como sangre, suero, plasma, orina y líquido cefalorraquídeo. El Kit Tropical Multi A One Step Real Time PCR está indicado para pacientes de cualquier edad que presenten signos y síntomas compatibles con infección por los virus del dengue, Zika, chikungunya y/o fiebre amarilla. Esta prueba está destinada para uso profesional en laboratorios con personal capacitado en técnicas de biología molecular aplicadas al diagnóstico. The Tropical Multi A One Step Real Time PCR kit is an in vitro diagnostic kit for manual use for the qualitative detection of RNA of dengue virus, Zika virus, chikungunya virus and yellow fever virus from RNA purified from human clinical samples of different origin such as blood, serum, plasma, urine and cerebrospinal fluid. Tropical Multi A One Step Real Time PCR Kit is indicated for patients of any age presenting signs and symptoms compatible with infection by dengue virus, Zika virus, chikungunya virus and/or yellow fever virus. This test is for professional use in laboratories with personnel trained in molecular biology techniques applied to diagnosis. Le kit Tropical Multi A One Step Real Time PCR est un kit de diagnostic in vitro à usage manuel pour la détection qualitative de l'ARN du virus de la dengue, du virus Zika, du virus du chikungunya et du virus de la fièvre jaune à partir de l'ARN purifié d'échantillons cliniques humains de différentes origines tels que le sang, le sérum, le plasma, l'urine et le liquide céphalo-rachidien. Le Tropical Multi A One Step Real Time PCR Kit est indiqué pour les patients de tout âge présentant des signes et des symptômes compatibles avec une infection par le virus de la dengue, le virus Zika, le virus du chikungunya et/ou le virus de la fièvre jaune. Ce test est destiné à un usage professionnel dans des laboratoires dont le personnel est formé aux techniques de biologie moléculaire appliquées au diagnostic.
MAD-003963M-W MAD-003963M-50W	MTBC-NTM Real Time PCR kit	8435421200528Y7	C	El MTBC-NTM Real Time PCR Kit es un kit de diagnóstico in vitro de uso manual para la detección cualitativa de ADN de Mycobacterium spp, Mycobacterium tuberculosis complex (MTBC) y especies de Mycobacterium tuberculosis a partir de ADN purificado de cultivos de micobacterias y muestras clínicas humanas, tanto pulmonares (esputo, lavado broncoalveolar y aspirado bronquial) como extrapulmonares (líquido ascítico, líquido pericárdico, líquido pleural, heces, orina y tejidos). MTBC-NTM Real Time PCR Kit está indicado para pacientes de cualquier edad que presenten signos y síntomas de infección tuberculosa y frotis positivo o negativo. El uso final previsto de este kit es ayudar en el diagnóstico de la tuberculosis cuando se utiliza en combinación con factores de riesgo clínicos y epidemiológicos. Esta prueba es para uso profesional en laboratorios con personal entrenado en técnicas de biología molecular aplicadas al diagnóstico. The MTBC-NTM Real Time PCR Kit is an in vitro diagnostic kit for manual use for the qualitative detection of DNA of Mycobacterium spp., Mycobacterium tuberculosis complex (MTBC) and Mycobacterium tuberculosis species from DNA purified from mycobacterial culture and human clinical specimens, both pulmonary (sputum, bronchoalveolar lavage and bronchial aspirate) and extrapulmonary (ascitic fluid, pericardial fluid, pleural fluid, feces, urine and tissues). MTBC-NTM Real Time PCR Kit is indicated for patients of any age who present signs and symptoms of tuberculosis infection and positive or negative smear. The intended end use of this kit is to aid in the diagnosis of tuberculosis when used in combination with clinical and epidemiological risk factors. This test is for professional use in laboratories with personnel trained in molecular biology techniques applied to diagnosis. MTBC-NTM Real Time PCR Kit est un kit de diagnostic in vitro à usage manuel pour la détection qualitative de l'ADN de Mycobacterium spp, du complexe Mycobacterium tuberculosis (MTBC) et des espèces de Mycobacterium tuberculosis à partir d'ADN purifié à partir de cultures de mycobactéries et d'échantillons cliniques humains, tant pulmonaires (expectorations, lavage broncho-alvéolaire et aspiration bronchique) qu'extrapulmonaires (liquide ascitique, liquide péricardique, liquide pleural, fèces, urine et tissus). Le kit MTBC-NTM Real Time PCR est indiqué pour les patients de tout âge qui présentent des signes et des symptômes d'infection tuberculeuse et dont le frottis est positif ou négatif. L'utilisation finale prévue de ce kit est d'aider au diagnostic de la tuberculose lorsqu'il est utilisé en association avec des facteurs de risque cliniques et épidémiologiques. Ce test est destiné à un usage professionnel dans des laboratoires dont le personnel est formé aux techniques de biologie moléculaire appliquées au diagnostic.

Ref.	Hibridación In Situ / In Situ Hybridization	BASIC-UDI-DI	Clase de riesgo / Risk class / Classe de risque	Uso previsto/ Intended Use / Usage prévu
MAD-001VS*	HER2/CEN17 FISH Probe	8435421200362XV	C	La sonda HER2/CEN17 FISH Probe es una prueba de diagnóstico in vitro cualitativa y automatizada destinada a utilizarse como ayuda en el diagnóstico de enfermedades asociadas a la amplificación del gen HER2/neu en muestras de tejido de cáncer de mama y cáncer gástrico fijadas en formalina e incluidas en parafina (FFPE) mediante hibridación in situ fluorescente (FISH). Esta prueba debe realizarse bajo la supervisión de profesionales sanitarios capacitados en la interpretación de pruebas moleculares y citogenéticas. The HER2 / CEN17 FISH Probe is a qualitative, automated in vitro diagnostic test intended to be used as an aid in the diagnosis of diseases associated with HER2/neu gene amplification in formalin-fixed, paraffin-embedded (FFPE) breast cancer and gastric cancer tissue specimens through fluorescence in situ hybridization (FISH). This test should be performed under the supervision of healthcare professionals trained in the interpretation of molecular and cytogenetic testing. La sonde HER2/CEN17 FISH Probe est un test de diagnostic in vitro qualitatif et automatisé destiné à faciliter le diagnostic des maladies associées à l'amplification du gène HER2/neu dans des échantillons de tissus de cancer du sein et de cancer gastrique fixés au formol et inclus en paraffine (FFPE), par hybridation in situ en fluorescence (FISH). Ce test doit être réalisé sous la supervision de professionnels de santé formés à l'interprétation des tests moléculaires et cytogénétiques.
MAD-002VS*	ALK Break Apart FISH Probe	8435421200363XX	C	La sonda ALK Break Apart FISH Probe es una prueba de diagnóstico in vitro cualitativa y automatizada destinada a utilizarse como ayuda en el diagnóstico de enfermedades asociadas con reordenamientos del gen ALK (quinasa del linfoma anaplásico) en muestras de tejido fijadas en formalina e incluidas en parafina (FFPE) procedentes de adenocarcinoma de pulmón, tumor miofibroblástico y linfoma anaplásico de células grandes (ALCL) mediante hibridación in situ fluorescente (FISH). Esta prueba debe realizarse bajo la supervisión de profesionales sanitarios capacitados en la interpretación de pruebas moleculares y citogenéticas. The ALK Break Apart FISH Probe is a qualitative, automated in vitro diagnostic test intended to be used as an aid in the diagnosis of diseases associated with ALK (anaplastic lymphoma kinase) gene rearrangements in formalin-fixed, paraffin-embedded (FFPE) tissue specimens from lung adenocarcinoma, myofibroblastic tumor, and anaplastic large cell lymphoma (ALCL) through fluorescence in situ hybridization (FISH). This test should be performed under the supervision of healthcare professionals trained in the interpretation of molecular and cytogenetic testing. La sonde ALK Break Apart FISH Probe est un test de diagnostic in vitro qualitatif et automatisé destiné à faciliter le diagnostic des maladies associées à des réarrangements du gène ALK (kinase du lymphome anaplasique) dans des échantillons de tissus fixés au formol et inclus en paraffine (FFPE) provenant d'adénocarcinomes pulmonaires, de tumeurs myofibroblastiques et de lymphomes anaplasiques à grandes cellules (ALCL) par hybridation in situ en fluorescence (FISH). Ce test doit être réalisé sous la supervision de professionnels de santé formés à l'interprétation des tests moléculaires et cytogénétiques.

MAD-003VS*	ROS1 Break Apart FISH Probe	8435421200364XZ	C	La sonda ROS1 Break Apart FISH Probe es una prueba de diagnóstico in vitro cualitativa y automatizada destinada a utilizarse como ayuda en el diagnóstico de enfermedades asociadas con reordenamientos del gen ROS1 en muestras de tejido fijadas en formalina e incluidas en parafina (FFPE) procedentes de adenocarcinomas pulmonares mediante hibridación in situ fluorescente (FISH). Esta prueba debe realizarse bajo la supervisión de profesionales sanitarios capacitados en la interpretación de pruebas moleculares y citogenéticas. The ROS1 Break Apart FISH Probe is a qualitative, automated in vitro diagnostic test intended to be used as an aid in the diagnosis of diseases associated with ROS1 gene rearrangements in formalin-fixed, paraffin-embedded (FFPE) tissue specimens from lung adenocarcinoma through fluorescence in situ hybridization (FISH). This test should be performed under the supervision of healthcare professionals trained in the interpretation of molecular and cytogenetic testing. La sonde ROS1 Break Apart FISH Probe est un test de diagnostic in vitro qualitatif et automatisé, destiné à faciliter le diagnostic des maladies associées à des réarrangements du gène ROS1 dans des échantillons de tissus fixés au formol et inclus en paraffine (FFPE) provenant d'adénocarcinomes pulmonaires, par hybridation in situ en fluorescence (FISH). Ce test doit être réalisé sous la supervision de professionnels de santé formés à l'interprétation des tests moléculaires et cytogénétiques.
MAD-004VS*	CCND1 Break Apart FISH Probe	8435421200365Y3	C	La sonda CCND1 Break Apart FISH Probe es una prueba de diagnóstico in vitro cualitativa y automatizada destinada a utilizarse como ayuda en el diagnóstico de enfermedades asociadas con reordenamientos del gen CCND1. La sonda está diseñada para detectar reordenamientos del gen CCND1 en muestras de tejido fijadas en formalina e incluidas en parafina (FFPE) mediante hibridación in situ fluorescente (FISH). Los reordenamientos del gen CCND1 están asociados al linfoma de células del manto (MCL). Esta prueba debe realizarse bajo la supervisión de profesionales sanitarios capacitados en la interpretación de pruebas moleculares y citogenéticas. The CCND1 Break Apart FISH Probe is a qualitative, automated in vitro diagnostic test intended to be used as an aid in the diagnosis of diseases associated with CCND1 gene rearrangements. The probe is designed to detect CCND1 gene rearrangements in formalin-fixed, paraffin-embedded (FFPE) tissue specimens using fluorescence in situ hybridization (FISH). CCND1 gene rearrangements are associated with mantle cell lymphoma (MCL). This test should be performed under the supervision of healthcare professionals trained in the interpretation of molecular and cytogenetic testing. La sonde CCND1 Break Apart FISH Probe est un test de diagnostic in vitro qualitatif et automatisé destiné à faciliter le diagnostic des maladies associées à des réarrangements du gène CCND1. La sonde est conçue pour détecter les réarrangements du gène CCND1 dans des échantillons de tissus fixés au formol et inclus en paraffine (FFPE) à l'aide de l'hybridation in situ en fluorescence (FISH). Les réarrangements du gène CCND1 sont associés au lymphome à cellules du manteau (MCL). Ce test doit être réalisé sous la supervision de professionnels de santé formés à l'interprétation des tests moléculaires et cytogénétiques.

MAD-005VS*	BCL2 Break Apart FISH Probe	8435421200366Y5	C	La sonda BCL2 Break Apart FISH Probe es una prueba de diagnóstico in vitro cualitativa y automatizada destinada a utilizarse como ayuda en el diagnóstico de enfermedades asociadas con reordenamientos del gen BCL2 (B-cell lymphoma 2) en muestras de tejido fijadas en formalina e incluidas en parafina (FFPE) mediante hibridación in situ fluorescente (FISH). Los reordenamientos de BCL2 están asociados con el linfoma folicular (FL) y otros tipos de linfomas de células B. Esta prueba debe realizarse bajo la supervisión de profesionales sanitarios capacitados en la interpretación de pruebas moleculares y citogenéticas. The BCL2 Break Apart FISH Probe is a qualitative, automated in vitro diagnostic test intended to be used as an aid in the diagnosis of diseases associated with BCL2 (B-cell lymphoma 2) gene rearrangements in formalin-fixed paraffin-embedded (FFPE) tissue specimens through fluorescence in situ hybridization (FISH). BCL2 rearrangements are associated with follicular lymphoma (FL) and other types of B-cell lymphomas. This test should be performed under the supervision of healthcare professionals trained in the interpretation of molecular and cytogenetic testing. La sonde BCL2 Break Apart FISH Probe est un test de diagnostic in vitro qualitatif et automatisé destiné à faciliter le diagnostic des maladies associées à des réarrangements du gène BCL2 (lymphome à cellules B 2) dans des échantillons de tissus fixés au formol et inclus en paraffine (FFPE) par hybridation in situ en fluorescence (FISH). Les réarrangements du gène BCL2 sont associés au lymphome folliculaire (LF) et à d'autres types de lymphomes à cellules B. Ce test doit être réalisé sous la supervision de professionnels de santé formés à l'interprétation des tests moléculaires et cytogénétiques.
MAD-006VS*	BCL6 Break Apart FISH Probe	8435421200367Y7	C	La sonda BCL6 Break Apart FISH Probe es una prueba de diagnóstico in vitro cualitativa y automatizada destinada a utilizarse como ayuda en el diagnóstico de enfermedades asociadas con reordenamientos del gen BCL6 (linfoma de células B 6) en muestras de tejido fijadas en formalina e incluidas en parafina (FFPE) mediante hibridación in situ fluorescente (FISH). Los reordenamientos de BCL6 están asociados con los linfomas de células B. Esta prueba debe realizarse bajo la supervisión de profesionales sanitarios capacitados en la interpretación de pruebas moleculares y citogenéticas. The BCL6 Break Apart FISH Probe is a qualitative, automated in vitro diagnostic test intended to be used as an aid in the diagnosis of diseases associated with BCL6 (B-cell lymphoma 6) gene rearrangements in formalin-fixed, paraffin-embedded (FFPE) tissue specimens through fluorescence in situ hybridization (FISH). BCL6 rearrangements are associated with B-cell lymphomas. This test should be performed under the supervision of healthcare professionals trained in the interpretation of molecular and cytogenetic testing. La sonde BCL6 Break Apart FISH Probe est un test de diagnostic in vitro qualitatif et automatisé destiné à faciliter le diagnostic des maladies associées à des réarrangements du gène BCL6 (lymphome à cellules B 6) dans des échantillons de tissus fixés au formol et inclus en paraffine (FFPE) par hybridation in situ en fluorescence (FISH). Les réarrangements du gène BCL6 sont associés aux lymphomes à cellules B. Ce test doit être réalisé sous la supervision de professionnels de santé formés à l'interprétation des tests moléculaires et cytogénétiques.

MAD-007VS*	IGH Break Apart FISH Probe	8435421200368Y9	C	La sonda IGH Break Apart FISH Probe es una prueba de diagnóstico in vitro cualitativa y automatizada destinada a utilizarse como ayuda en el diagnóstico y la clasificación de neoplasias linfoides de células B asociadas a reordenamientos del gen IGH (cadena pesada de inmunoglobulina) en muestras de tejido fijadas en formalina e incluidas en parafina (FFPE) mediante hibridación in situ fluorescente (FISH). Los reordenamientos del gen IGH están asociados a una variedad de linfomas no Hodgkin de células B, incluidos el linfoma difuso de células B grandes y el linfoma folicular. The IGH Break Apart FISH Probe is a qualitative, automated in vitro diagnostic test intended to be used as an aid in the diagnosis and classification of B-cell lymphoid neoplasms associated with IGH (immunoglobulin heavy chain) gene rearrangements in formalin-fixed, paraffin-embedded (FFPE) tissue specimens using fluorescence in situ hybridization (FISH). IGH gene rearrangements are associated with a spectrum of B-cell non-Hodgkin lymphomas, including diffuse large B-cell lymphoma and follicular lymphoma. La sonde IGH Break Apart FISH Probe est un test de diagnostic in vitro qualitatif et automatisé destiné à faciliter le diagnostic et la classification des néoplasmes lymphoïdes à cellules B associés à des réarrangements du gène IGH (chaîne lourde d'immunoglobuline) dans des échantillons de tissus fixés au formol et inclus en paraffine (FFPE), à l'aide de l'hybridation in situ en fluorescence (FISH). Les réarrangements du gène IGH sont associés à un éventail de lymphomes non hodgkiniens à cellules B, notamment le lymphome diffus à grandes cellules B et le lymphome folliculaire.
MAD-008VS*	MYC Break Apart FISH Probe	8435421200369YB	C	La sonda MYC Break Apart FISH Probe es una prueba cualitativa automatizada destinada a utilizarse como ayuda en el diagnóstico de enfermedades asociadas a reordenamientos del gen MYC, incluidos el linfoma de Burkitt (BL) y el linfoma difuso de células B grandes (DLBCL). La sonda está diseñada para detectar reordenamientos del gen MYC en muestras de tejido fijadas en formalina e incluidas en parafina (FFPE) mediante hibridación in situ fluorescente (FISH). Esta prueba debe realizarse bajo la supervisión de profesionales sanitarios capacitados en la interpretación de pruebas moleculares y citogenéticas. The MYC Break Apart FISH Probe is a qualitative, automated test intended to be used as an aid in the diagnosis of diseases associated with MYC gene rearrangements, including Burkitt lymphoma (BL) and diffuse large B-cell lymphoma (DLBCL). The probe is designed to detect MYC gene rearrangements in formalin-fixed, paraffin-embedded (FFPE) tissue specimens using fluorescence in situ hybridization (FISH). This test should be performed under the supervision of healthcare professionals trained in the interpretation of molecular and cytogenetic testing. La sonde MYC Break Apart FISH Probe est un test qualitatif automatisé destiné à faciliter le diagnostic des maladies associées à des réarrangements du gène MYC, notamment le lymphome de Burkitt (LB) et le lymphome diffus à grandes cellules B (LDGCB). La sonde est conçue pour détecter les réarrangements du gène MYC dans des échantillons de tissus fixés au formol et inclus en paraffine (FFPE) à l'aide de l'hybridation in situ en fluorescence (FISH). Ce test doit être réalisé sous la supervision de professionnels de santé formés à l'interprétation des tests moléculaires et cytogénétiques.
MAD-009VS*	MET/CEN7 FISH Probe	8435421200370XU	C	La sonda MET/CEN7 FISH Probe es una prueba de diagnóstico in vitro cualitativa y automatizada destinada a utilizarse como ayuda en la detección de la amplificación del gen MET en muestras de tejido fijadas en formalina e incluidas en parafina (FFPE) mediante hibridación in situ fluorescente (FISH). La amplificación del gen MET está asociada a determinados tumores sólidos, entre ellos el cáncer de pulmón no microcítico. The MET/CEN7 FISH Probe is a qualitative, automated in vitro diagnostic test intended to be used as an aid in the detection of MET gene amplification in formalin-fixed, paraffin-embedded (FFPE) tissue specimens through fluorescence in situ hybridization (FISH). MET amplification is associated with certain solid tumors, including non-small-cell lung cancer. La sonde MET/CEN7 FISH Probe est un test de diagnostic in vitro qualitatif et automatisé destiné à faciliter la détection de l'amplification du gène MET dans des échantillons de tissus fixés au formol et inclus en paraffine (FFPE) par hybridation in situ en fluorescence (FISH). L'amplification du gène MET est associée à certaines tumeurs solides, notamment le cancer du poumon non à petites cellules.

MAD-010VS*	MDM2/CEN12 FISH Probe	8435421200371XW	C	La sonda MDM2/CEN12 FISH Probe es una prueba de diagnóstico <i>in vitro</i> cualitativa y automatizada destinada a utilizarse como ayuda en el diagnóstico de enfermedades asociadas a la amplificación del gen MDM2 (murine double minute 2) en muestras de tejido fijadas en formalina e incluidas en parafina (FFPE) mediante hibridación <i>in situ</i> fluorescente (FISH). Las alteraciones del MDM2 están asociadas a neoplasias malignas como lipomas, liposarcomas bien diferenciados, liposarcomas indiferenciados y otros tipos de sarcomas. Esta prueba debe realizarse bajo la supervisión de profesionales sanitarios capacitados en la interpretación de pruebas moleculares y citogenéticas. The MDM2/CEN12 FISH Probe is a qualitative, automated <i>in vitro</i> diagnostic test intended to be used as an aid in the diagnosis of diseases associated with MDM2 (murine double minute 2) gene amplification in formalin-fixed, paraffin-embedded (FFPE) tissue specimens through fluorescence <i>in situ</i> hybridization (FISH). MDM2 alterations are associated with malignancies such as lipomas, well-differentiated liposarcomas, undifferentiated liposarcomas and other types of sarcomas. This test should be performed under the supervision of healthcare professionals trained in the interpretation of molecular and cytogenetic testing. La sonde MDM2/CEN12 FISH Probe est un test de diagnostic <i>in vitro</i> qualitatif et automatisé destiné à faciliter le diagnostic des maladies associées à l'amplification du gène MDM2 (murine double minute 2) dans des échantillons de tissus fixés au formol et inclus en paraffine (FFPE) par hybridation <i>in situ</i> en fluorescence (FISH). Les altérations du gène MDM2 sont associées à des tumeurs malignes telles que les lipomes, les liposarcomes bien différenciés, les liposarcomes indéfiniés et d'autres types de sarcomes. Ce test doit être réalisé sous la supervision de professionnels de santé formés à l'interprétation des tests moléculaires et cytogénétiques.
MAD-011VS*	MALT1 Break Apart FISH Probe	8435421200372XY	C	La sonda MALT1 Break Apart FISH Probe es una prueba de diagnóstico <i>in vitro</i> cualitativa y automatizada destinada a utilizarse como ayuda en el diagnóstico de enfermedades asociadas con reordenamientos del gen MALT1 (gen de translocación del linfoma MALT) en muestras de tejido fijadas en formalina e incluidas en parafina (FFPE) mediante hibridación <i>in situ</i> fluorescente (FISH). Los reordenamientos de MALT1 están asociados con el linfoma del tejido linfóide asociado a las mucosas (MALT) y otros linfomas de células B. Esta prueba debe realizarse bajo la supervisión de profesionales sanitarios capacitados en la interpretación de pruebas moleculares y citogenéticas. The MALT1 Break Apart FISH Probe is a qualitative, automated <i>in vitro</i> diagnostic test intended to be used as an aid in the diagnosis of diseases associated with MALT1 (MALT lymphoma translocation gene) rearrangements in formalin-fixed, paraffin-embedded (FFPE) tissue specimens through fluorescence <i>in situ</i> hybridization (FISH). MALT1 rearrangements are associated with mucosa-associated lymphoid tissue (MALT) lymphoma and other B-cell lymphomas. This test should be performed under the supervision of healthcare professionals trained in the interpretation of molecular and cytogenetic testing. La sonde MALT1 Break Apart FISH Probe est un test de diagnostic <i>in vitro</i> qualitatif et automatisé destiné à faciliter le diagnostic des maladies associées à des réarrangements du gène MALT1 (gène de translocation du lymphome MALT) dans des échantillons de tissus fixés au formol et inclus en paraffine (FFPE) par hybridation <i>in situ</i> en fluorescence (FISH). Les réarrangements du gène MALT1 sont associés au lymphome des tissus lymphoïdes associés aux muqueuses (MALT) et à d'autres lymphomes à cellules B. Ce test doit être réalisé sous la supervision de professionnels de santé formés à l'interprétation des tests moléculaires et cytogénétiques.

MAD-013VS*	EWSR1 Break Apart FISH Probe	8435421200374Y4	C	La sonda EWSR1 Break Apart FISH Probe es una prueba de diagnóstico in vitro cualitativa y automatizada destinada a utilizarse como ayuda en el diagnóstico de enfermedades asociadas con reordenamientos del gen EWSR1 (región de ruptura 1 del sarcoma de Ewing) en muestras de tejido fijadas en formalina e incluidas en parafina (FFPE) mediante hibridación in situ fluorescente (FISH). Los reordenamientos de EWSR1 están asociados con el sarcoma de Ewing y otros tumores relacionados de tejidos blandos y huesos. Esta prueba debe realizarse bajo la supervisión de profesionales sanitarios capacitados en la interpretación de pruebas moleculares y citogenéticas. The EWSR1 Break Apart FISH Probe is a qualitative, automated in vitro diagnostic test intended to be used as an aid in the diagnosis of diseases associated with EWSR1 (Ewing sarcoma breakpoint region 1) gene rearrangements in formalin-fixed, paraffin-embedded (FFPE) tissue specimens through fluorescence in situ hybridization (FISH). EWSR1 rearrangements are associated with Ewing sarcoma and other related soft tissue and bone tumors. This test should be performed under the supervision of healthcare professionals trained in the interpretation of molecular and cytogenetic testing. La sonde EWSR1 Break Apart FISH Probe est un test de diagnostic in vitro qualitatif et automatisé destiné à faciliter le diagnostic des maladies associées à des réarrangements du gène EWSR1 (région de rupture 1 du sarcome d'Ewing) dans des échantillons de tissus fixés au formol et inclus en paraffine (FFPE) par hybridation in situ en fluorescence (FISH). Les réarrangements du gène EWSR1 sont associés au sarcome d'Ewing et à d'autres tumeurs des tissus mous et des os apparentées. Ce test doit être réalisé sous la supervision de professionnels de santé formés à l'interprétation des tests moléculaires et cytogénétiques.
MAD-014VS*	SS18 Break Apart FISH Probe	8435421200375Y6	C	La sonda SS18 Break Apart FISH Probe es una prueba de diagnóstico in vitro cualitativa y automatizada destinada a utilizarse como ayuda en el diagnóstico de enfermedades asociadas con reordenamientos del SS18 (gen de translocación del sarcoma sinovial) en muestras de tejido fijadas en formalina e incluidas en parafina (FFPE) mediante hibridación in situ fluorescente (FISH). Los reordenamientos de SS18 están asociados al sarcoma sinovial. Esta prueba debe realizarse bajo la supervisión de profesionales sanitarios capacitados en la interpretación de pruebas moleculares y citogenéticas. The SS18 Break Apart FISH Probe is a qualitative, automated in vitro diagnostic test intended to be used as an aid in the diagnosis of diseases associated with SS18 (synovial sarcoma translocation gene) rearrangements in formalin-fixed, paraffin-embedded (FFPE) tissue specimens through fluorescence in situ hybridization (FISH). SS18 rearrangements are associated with synovial sarcoma. This test should be performed under the supervision of healthcare professionals trained in the interpretation of molecular and cytogenetic testing. La sonde SS18 Break Apart FISH Probe est un test de diagnostic in vitro qualitatif et automatisé destiné à faciliter le diagnostic des maladies associées à des réarrangements du gène SS18 (gène de la translocation du sarcome synovial) dans des échantillons de tissus fixés au formol et inclus en paraffine (FFPE) par hybridation in situ en fluorescence (FISH). Les réarrangements du gène SS18 sont associés au sarcome synovial. Ce test doit être réalisé sous la supervision de professionnels de santé formés à l'interprétation des tests moléculaires et cytogénétiques.

MAD-015VS*	FOXO1 Break Apart FISH Probe	8435421200376Y8	C	La sonda FOXO1 Break Apart FISH Probe es una prueba de diagnóstico in vitro cualitativa y automatizada destinada a utilizarse como ayuda en el diagnóstico de enfermedades relacionadas con reordenamientos del gen FOXO1 (Forkhead box O1) en muestras de tejido fijadas en formalina e incluidas en parafina (FFPE) mediante hibridación in situ fluorescente (FISH). Los reordenamientos de FOXO1 están asociados con el rhabdomyosarcoma alveolar (ARMS). Esta prueba debe realizarse bajo la supervisión de profesionales sanitarios capacitados en la interpretación de pruebas moleculares y citogenéticas. The FOXO1 Break Apart FISH Probe is a qualitative, automated in vitro diagnostic test intended to be used as an aid in the diagnosis of diseases related to FOXO1 (Forkhead box O1) gene rearrangements in formalin-fixed, paraffin-embedded (FFPE) tissue specimens through fluorescence in situ hybridization (FISH). FOXO1 rearrangements are associated with alveolar rhabdomyosarcoma (ARMS). This test should be performed under the supervision of healthcare professionals trained in the interpretation of molecular and cytogenetic testing. La sonde FOXO1 Break Apart FISH Probe est un test de diagnostic in vitro qualitatif et automatisé destiné à faciliter le diagnostic des maladies liées à des réarrangements du gène FOXO1 (Forkhead box O1) dans des échantillons de tissus fixés au formol et inclus en paraffine (FFPE) par hybridation in situ en fluorescence (FISH). Les réarrangements du gène FOXO1 sont associés au rhabdomyosarcome alvéolaire (ARMS). Ce test doit être réalisé sous la supervision de professionnels de santé formés à l'interprétation des tests moléculaires et cytogénétiques.
MAD-016VS*	TFE3 Break Apart FISH Probe	8435421200377YA	C	La sonda TFE3 Break Apart FISH Probe es una prueba de diagnóstico <i>in vitro</i> cualitativa y automatizada destinada a utilizarse como ayuda en la detección de reordenamientos del gen TFE3 en muestras de tejido fijadas en formalina e incluidas en parafina (FFPE) mediante hibridación <i>in situ</i> fluorescente (FISH). Los reordenamientos del gen TFE3 están asociados a una serie de neoplasias, entre las que se incluyen el carcinoma de células renales con reordenamientos del TFE3 (CCR asociado a translocación), los sarcomas, el PEComa y el hemangioendotelioma epitelioide. The TFE3 Break Apart FISH Probe is a qualitative, automated in vitro diagnostic test intended to be used as an aid in the detection of TFE3 gene rearrangements in formalin-fixed, paraffin-embedded (FFPE) tissue specimens using fluorescence in situ hybridization (FISH). TFE3 gene rearrangements are associated with a spectrum of neoplasms, including renal cell carcinoma with TFE3 rearrangements (translocation-associated RCC), sarcomas, PEComa, and epithelioid hemangioendothelioma. La sonde TFE3 Break Apart FISH Probe est un test de diagnostic in vitro qualitatif et automatisé destiné à faciliter la détection des réarrangements du gène TFE3 dans des échantillons de tissus fixés au formol et inclus en paraffine (FFPE) à l'aide de l'hybridation in situ en fluorescence (FISH). Les réarrangements du gène TFE3 sont associés à un large éventail de néoplasmes, notamment le carcinome rénal avec réarrangements du gène TFE3 (CCR associé à une translocation), les sarcomes, le PEComa et l'hémangioendotéliome épithélioide.
MAD-017VS*	DDIT3 (CHOP) Break Apart FISH Probe	8435421200378YC	C	La sonda DDIT3 (CHOP) Break Apart FISH Probe es una prueba de diagnóstico in vitro cualitativa y automatizada destinada a utilizarse como ayuda en el diagnóstico de enfermedades relacionadas con reordenamientos del gen DDIT3 en muestras de tejido humano fijadas en formalina e incluidas en parafina (FFPE) mediante hibridación in situ fluorescente (FISH). Los reordenamientos del gen DDIT3 están asociados al liposarcoma mixoide. Esta prueba debe realizarse bajo la supervisión de profesionales sanitarios formados en la interpretación de pruebas moleculares y citogenéticas. The DDIT3 (CHOP) Break Apart FISH Probe is a qualitative, automated in vitro diagnostic test intended to be used as an aid in the diagnosis of diseases related to DDIT3 gene rearrangements in formalin-fixed, paraffin-embedded (FFPE) human tissue specimens using fluorescence in situ hybridization (FISH). DDIT3 gene rearrangements are associated with myxoid liposarcoma. This test should be performed under the supervision of healthcare professionals trained in molecular and cytogenetic test interpretation. La sonde DDIT3 (CHOP) Break Apart FISH Probe est un test de diagnostic in vitro qualitatif et automatisé destiné à faciliter le diagnostic des maladies liées à des réarrangements du gène DDIT3 dans des échantillons de tissus humains fixés au formol et inclus en paraffine (FFPE), à l'aide de l'hybridation in situ en fluorescence (FISH). Les réarrangements du gène DDIT3 sont associés au liposarcome myxoïde. Ce test doit être réalisé sous la supervision de professionnels de santé formés à l'interprétation des tests moléculaires et cytogénétiques.

MAD-018VS*	1p36/1q25 FISH Probe	8435421200379YE	C	La sonda 1p36/1q25 FISH Probe es una prueba de diagnóstico in vitro cualitativa y automatizada destinada a utilizarse como ayuda en el diagnóstico de enfermedades relacionadas con deleciones cromosómicas que afectan a la región 1p36 del cromosoma 1 en muestras de tejido humano fijadas en formalina e incluidas en parafina (FFPE) mediante hibridación in situ fluorescente (FISH). Las deleciones de 1p36 están asociadas a tumores cerebrales gliales. The 1p36/1q25 FISH Probe is a qualitative, automated in vitro diagnostic test intended to be used as an aid in the diagnosis of diseases related to chromosomal deletions involving 1p36 region from chromosome 1 in formalin-fixed, paraffin-embedded (FFPE) human tissue specimens using fluorescence in situ hybridization (FISH). Deletions of 1p36 are associated with glial brain tumors. La sonde 1p36/1q25 FISH Probe est un test de diagnostic in vitro qualitatif et automatisé destiné à faciliter le diagnostic des maladies liées à des délétions chromosomiques touchant la région 1p36 du chromosome 1 dans des échantillons de tissus humains fixés au formol et inclus en paraffine (FFPE), à l'aide de l'hybridation in situ en fluorescence (FISH). Les délétions de 1p36 sont associées à des tumeurs cérébrales gliales
MAD-019VS*	19q13/19p13 FISH Probe	8435421200380XX	C	La sonda 19q13/19p13 FISH Probe es una prueba de diagnóstico in vitro cualitativa y automatizada destinada a utilizarse como ayuda en el diagnóstico de enfermedades asociadas con la pérdida (deleción) del número de copias que afecta a la región cromosómica 19q13, utilizando 19p13 como control de referencia. La sonda está diseñada para detectar estas alteraciones cromosómicas en muestras de tejido fijadas en formalina e incluidas en parafina (FFPE) mediante hibridación in situ fluorescente (FISH). Estas regiones cromosómicas se evalúan con frecuencia en gliomas y otros tumores del sistema nervioso central. The 19q13/19p13 FISH Probe is a qualitative, automated in vitro diagnostic test intended to be used as an aid in the diagnosis of diseases associated with copy number loss (deletion) involving the 19q13 chromosomal region, using 19p13 as a reference control. The probe is designed to detect these chromosomal alterations in formalin-fixed, paraffin-embedded (FFPE) tissue specimens by fluorescence in situ hybridization (FISH). These chromosomal regions are frequently evaluated in gliomas and other central nervous system tumors. La sonde 19q13/19p13 FISH Probe est un test de diagnostic in vitro qualitatif et automatisé destiné à faciliter le diagnostic des maladies associées à une perte du nombre de copies (délétion) touchant la région chromosomique 19q13, en utilisant 19p13 comme contrôle de référence. La sonde est conçue pour détecter ces altérations chromosomiques dans des échantillons de tissus fixés au formol et inclus en paraffine (FFPE) par hybridation in situ en fluorescence (FISH). Ces régions chromosomiques sont fréquemment évaluées dans les gliomes et d'autres tumeurs du système nerveux central.

MAD-024VS*	CDKN2A/CEN9 FISH Probe	8435421200588YR	C	La sonda CDKN2A/CEN9 FISH Probe es una prueba de diagnóstico in vitro cualitativa y automatizada destinada a utilizarse como ayuda en la detección de deleciones o anomalías en el número de copias del gen CDKN2A en muestras de tejido fijadas en formalina e incluidas en parafina (FFPE) mediante hibridación in situ fluorescente (FISH). Las alteraciones en el número de copias del gen CDKN2A están asociadas a una amplia gama de neoplasias benignas y malignas, incluidos tumores de origen mesotelial, glial, melanocítico y de tejidos blandos, y pueden proporcionar información de apoyo para el diagnóstico, la clasificación y la evaluación pronóstica cuando se interpretan en el contexto clínico-patológico adecuado. The CDKN2A/CEN9 FISH Probe is a qualitative, automated in vitro diagnostic test intended to be used as an aid in the detection of deletions or copy number abnormalities of the CDKN2A gene in formalin-fixed, paraffin-embedded (FFPE) tissue specimens using fluorescence in situ hybridization (FISH). Alterations in CDKN2A gene copy number are associated with a wide range of benign and malignant neoplasms, including tumors of mesothelial, glial, melanocytic, and soft tissue origin, and may provide supportive information for diagnosis, classification, and prognostic assessment when interpreted in the appropriate clinicopathological context. La sonde CDKN2A/CEN9 FISH Probe est un test de diagnostic in vitro qualitatif et automatisé destiné à faciliter la détection de délétions ou d'anomalies du nombre de copies du gène CDKN2A dans des échantillons de tissus fixés au formol et inclus en paraffine (FFPE) à l'aide de l'hybridation in situ en fluorescence (FISH). Les altérations du nombre de copies du gène CDKN2A sont associées à un large éventail de néoplasmes bénins et malins, notamment des tumeurs d'origine mésothéliale, gliale, mélanocytaire et des tissus mous, et peuvent fournir des informations utiles pour le diagnostic, la classification et l'évaluation pronostique lorsqu'elles sont interprétées dans le contexte clinico-pathologique approprié.
MAD-025VS*	CDK4/CEN12 FISH Probe	8435421200592YG	C	La sonda CDK4/CEN12 FISH Probe es una prueba de diagnóstico in vitro cualitativa y automatizada destinada a utilizarse como ayuda en el diagnóstico y la clasificación de neoplasias adipocíticas asociadas a la amplificación del gen CDK4, incluidos los liposarcomas bien diferenciados y dediferenciados, en muestras de tejido fijadas en formalina e incluidas en parafina (FFPE) mediante hibridación in situ fluorescente (FISH). La sonda está diseñada para detectar cambios en el número de copias del gen CDK4 en relación con el centrómero del cromosoma 12 (CEN12). The CDK4 / CEN12 FISH Probe is a qualitative, automated in vitro diagnostic test intended to be used as an aid in the diagnosis and classification of adipocytic neoplasms associated with CDK4 gene amplification, including well-differentiated and dedifferentiated liposarcomas, in formalin-fixed, paraffin-embedded (FFPE) tissue specimens using fluorescence in situ hybridization (FISH). The probe is designed to detect copy number changes involving the CDK4 gene relative to the chromosome 12 centromere (CEN12). La sonde CDK4 / CEN12 FISH Probe est un test de diagnostic in vitro qualitatif et automatisé destiné à faciliter le diagnostic et la classification des néoplasmes adipo-celulaires associés à une amplification du gène CDK4, y compris les liposarcomas bien différenciés et dédifférenciés, sur des échantillons de tissus fixés au formol et inclus en paraffine (FFPE), à l'aide de l'hybridation in situ en fluorescence (FISH). La sonde est conçue pour détecter les variations du nombre de copies du gène CDK4 par rapport au centromère du chromosome 12 (CEN12).