



CIENTIFICA INCA

CATÁLOGO PRODUCTOS 2025



CELEREST



SD BIOSENSOR

TASCOM

In-vitro diagnostics

Tel.: +51 980 480 049 / +51 966 371 313

E-mail: info@cientificainca.com.pe

Web: www.cientificainca.com.pe

Dirección: Av. Comandante Espinar 560, Of. 501,
Miraflores, Lima, Perú



ENVÍOS A TODO EL PAÍS



PRUEBAS RÁPIDAS



Lectura visual
de **fácil interpretación**



Resultados rápidos
(lecturas entre
5 y 10 minutos)



Altos niveles
de **sensibilidad
y especificidad**



Test en **empaques
individuales**
con sello hermético



Certificación Europea
de calidad



Tel.: +51 980 480 049 / +51 966 371 313

E-mail: info@cientificainca.com.pe

Web: www.cientificainca.com.pe

Dirección: Av. Comandante Espinar 560, Of.501,
Miraflores, Lima, Perú



ENVÍOS A TODO EL PAÍS

PRUEBA RÁPIDA DE CHLAMYDIA

Presentación

Caja x 20 determinaciones

Tipo de muestra

Características Técnicas

Nombre de la Prueba	Test rápido para la detección cualitativa presuntiva de Chlamydia trachomatis
Uso	Uso de diagnóstico in vitro solo para uso profesional
Presentación	Caja x 20 determinaciones
Formato	Cassette
Metodología	Prueba de inmunocromatografía con anticuerpos monoclonales conjugado a partículas coloreadas
Tiempo de resultado	10 minutos
Muestra biológica	Hisopado Cervical femenino/ Hisopado uretral masculino/ orina masculino
Control	Incluye controles internos, Presenta línea de control de validación de la prueba
Almacenamiento	Temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirógeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO:13485

PRUEBA RÁPIDA DE DENGUE IgG/IgM + NS1 Ag

Presentación

Caja x 40 determinaciones

Tipo de muestra

Características Técnicas

Nombre de la Prueba	Test rápido para la detección y diferenciación simultánea cualitativa del antígeno NS1 del virus del dengue, Anti IgG, IgM.
Uso	Uso de diagnóstico in vitro solo para uso profesional
Presentación	Caja x 40 determinaciones
Formato	Cassette
Metodología	Prueba de inmunocromatografía con antígenos recombinantes conjugado a partículas coloreadas
Tiempo de resultado	15 minutos
Muestra biológica	Suero/Plasma/Sangre total
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba
Almacenamiento	Temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirógeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO:13485



Orina



Sangre



Saliva

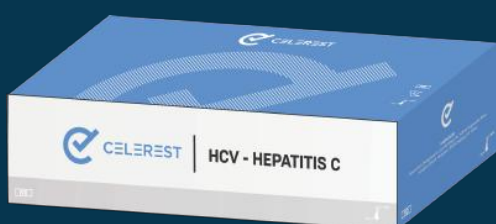


Heces

PRUEBA RÁPIDA DE HEPATITIS C

Presentación
Caja x 40 determinaciones

Tipo de muestra 



Características Técnicas

Nombre de la Prueba	Test rápido para la detección cualitativa de anticuerpos para CORE, NS3, NS4 Y NS5 de HCV
Uso	Uso de diagnóstico in vitro solo para uso profesional
Presentación	Caja x 40 determinaciones
Formato	Cassette
Metodología	Prueba de inmunocromatografía con conjugado de Oro coloidal
Tiempo de resultado	10 minutos
Muestra biológica	Suero/Plasma/Sangre total venosa o capilar
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba
Almacenamiento	Temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirógeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO:13485

PRUEBA RÁPIDA DE HIV - 1 + O/2 TRILINE

Presentación
Caja x 40 determinaciones

Tipo de muestra 



Características Técnicas

Nombre de la Prueba	Test rápido para la detección cualitativa de anticuerpos para HIV-1, HIV-1 (O), HIV-2
Uso	Uso de diagnóstico in vitro solo para uso profesional
Presentación	Caja x 40 determinaciones
Formato	Cassette
Metodología	Prueba de inmunocromatografía con antígenos recombinantes conjugado a partículas coloreadas
Tiempo de resultado	15 minutos
Muestra biológica	Suero/Plasma/Sangre total con EDTA o capilar
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba
Reacciones cruzadas	No presenta reactividad cruzada frente a embarazo y muestras de sífilis*
Almacenamiento	Temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirógeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO:13485



Orina



Sangre



Saliva



Heces

PRUEBA RÁPIDA DE DUO HIV - SIFILIS

Presentación

Caja x 40 determinaciones

**Tipo
de muestra**

Características Técnicas

Nombre de la Prueba	Test rapido para la detección cualitativa de anticuerpos para HIV-1, HIV-1 (O), HIV-2 y Treponema Pallidum
Uso	Uso de Diagnostico in vitro solo para uso profesional
Presentación	Caja x 40 determinaciones
Formato	Cassette
Metodología	Prueba de inmunocromatografía con antígenos recombinantes conjugado a partículas coloreadas
Tiempo de resultado	15 minutos
Muestra biológica	Suero/Plasma/Sangre total con EDTA o capilar
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba
Almacenamiento	temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirogeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO:13485

PRUEBA RÁPIDA DE SIFILIS

Presentación

Caja x 50 determinaciones

**Tipo
de muestra**

Características Técnicas

Nombre de la Prueba	Test rápido para la detección cualitativa de anticuerpos contra Treponema pallidum
Uso	Uso de diagnóstico in vitro solo para uso profesional
Presentación	Caja x 50 determinaciones
Formato	Tira reactiva con soporte
Metodología	Prueba de inmunocromatografía con antígenos recombinantes conjugado a partículas coloreadas
Tiempo de resultado	10 minutos
Muestra biológica	Sangre total con EDTA / Suero / plasma
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba
Reacciones cruzadas	No presenta reactividad cruzada frente a embarazo y muestras de VIH+, Tuberculosis+, Dengue+, Rubéola+, entre otros
Almacenamiento	Temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirogeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO:13485



Orina



Sangre



Saliva



Heces

PRUEBA RÁPIDA DE HEPATITIS B

Presentación

Caja x 40 determinaciones

Tipo de muestra

Características Técnicas

Nombre de la Prueba	Test rápido para la detección cualitativa del antígeno de superficie de Hepatitis B
Uso	Uso de diagnóstico in vitro solo para uso profesional
Presentación	Caja x 40 determinaciones
Formato	Cassette
Metodología	Prueba de inmunocromatografía con conjugado de Oro coloidal
Tiempo de resultado	15 minutos
Muestra biológica	Suero/Plasma/Sangre total venosa o capilar
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba
Almacenamiento	Temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirógeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO:13485

PRUEBA RÁPIDA DE HEPATITIS A

Presentación

Caja x 40 determinaciones

Tipo de muestra

Características Técnicas

Nombre de la Prueba	Test rápido para la detección cualitativa de anticuerpos IgM de Hepatitis A
Uso	Uso de diagnóstico in vitro solo para uso profesional
Presentación	Caja x 40 determinaciones
Formato	Cassette
Metodología	Prueba de inmunocromatografía con conjugado de Oro coloidal
Tiempo de resultado	15 minutos
Muestra biológica	Suero/Plasma/Sangre total venosa o capilar
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba
Almacenamiento	Temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirógeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO:13485



Orina



Sangre



Saliva



Heces

PRUEBA RÁPIDA DE HIV AG/AB 4ta GENERACIÓN

Presentación
Caja x 40 determinaciones

Tipo de muestra 



Características Técnicas

Nombre de la Prueba	Test rápido para la detección cualitativa y presuntiva del antígeno P24 de HIV-1 y anticuerpos de HIV-1 y HIV-2
Uso	Uso de diagnóstico in vitro solo para uso profesional
Presentación	Caja x 40 determinaciones
Formato	Cassette
Metodología	Prueba de inmunocromatografía con antígenos recombinantes conjugado a partículas coloreadas
Tiempo de resultado	15 minutos
Muestra biológica	Suero/Plasma/Sangre total
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba
Reacciones cruzadas	No presenta reactividad cruzada frente a embarazo y muestras de sífilis*
Almacenamiento	Temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirógeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO:13485

PRUEBA RÁPIDA DE COVID-19

Presentación
Caja x 20 determinaciones

Tipo de muestra 



Características Técnicas

Nombre de la Prueba	Test rápido para la detección de antígenos virales de SARS-CoV-2 (COVID-19)
Uso	Uso de diagnóstico in vitro solo para uso profesional
Presentación	Caja x 20 determinaciones
Formato	Cassette
Metodología	Prueba de inmunocromatografía con antígenos recombinantes conjugado a partículas coloreadas
Tiempo de resultado	15 minutos
Muestra biológica	Hisopado nasofaríngeo o orofaríngeo
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba
Almacenamiento	Temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirógeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO:13485



Orina



Sangre



Saliva



Heces

PRUEBA RÁPIDA DE SANGRE OCULTA EN HECES

Presentación
Caja x 25 determinaciones

Tipo de muestra 



Características Técnicas

Nombre de la Prueba	Test rápido para la detección cualitativa y presuntiva de hemoglobina humana en muestras fecales
Presentación	Caja x 25 determinaciones
Formato	Cassette y dispensador de muestra con dispositivo de con medio de colección para la obtención, conservación y transporte de la muestra
Metodología	Prueba de inmunocromatografía, base de oro coloidal
Tiempo de resultado	5 minutos
Muestra biológica	Heces
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba
Reacciones cruzadas	No presenta reactividad cruzada frente a la hemoglobina de algunos animales, ni interferencia frente a bilirrubina, ácido urico, aspirina, ácido ascórbico
Almacenamiento	Temperatura ambiente
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirógeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO:13485

PRUEBA RÁPIDA DE HELICOBACTER PYLORI ANTIGENO

Presentación
Caja x 25 determinaciones

Tipo de muestra 



Características Técnicas

Nombre de la Prueba	Test rápido para la detección cualitativa de antígenos de Helicobacter pylori en muestras fecales humanas
Uso	Uso de diagnóstico in vitro solo para uso profesional
Presentación	Caja x 25 determinaciones
Formato	Cassette
Metodología	Prueba de inmunocromatografía de anticuerpos con conjugado de partículas coloreadas
Tiempo de resultado	10 minutos
Muestra biológica	Heces
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba
Almacenamiento	Temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirógeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO:13485



Orina



Sangre



Saliva



Heces

PRUEBA RÁPIDA DUO ROTAVIRUS/ADENOVIRUS

Presentación
Caja x 25 determinaciones

Tipo de muestra 



Características Técnicas

Nombre de la Prueba	Test rápido para la detección cualitativa presuntiva de rotavirus y adenovirus en heces fecales
Uso	Uso de diagnóstico in vitro solo para uso profesional
Presentación	Caja x 25 determinaciones
Formato	Cassette
Metodología	Prueba de inmunocromatografía con anticuerpos coloreados y conjugados de oro coloidal
Tiempo de resultado	10 minutos
Muestra biológica	Suero/Plasma/Sangre total
Materiales incluidos	Pipetas desechables, tubos de dilución de muestras con buffer
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba
Almacenamiento	Temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirogeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO.13485

PRUEBA RÁPIDA DE HELICOBACTER PYLORI ANTICUERPO

Presentación
Caja x 40 determinaciones

Tipo de muestra 



Características Técnicas

Nombre de la Prueba	Test rápido para la detección cualitativa de anticuerpos IgG de Helicobacter pylori
Uso	Uso de diagnóstico in vitro solo para uso profesional
Presentación	Caja x 40 determinaciones
Formato	Cassette
Metodología	Prueba de inmunocromatografía de anticuerpos con conjugado de partículas coloreadas
Tiempo de resultado	10 minutos
Muestra biológica	Sangre total/ suero/ plasma
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba
Almacenamiento	Temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirogeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO.13485



Orina



Sangre



Saliva



Heces

PRUEBA RÁPIDA DE HORMONA GONADOTROPINA CORIÓNICA

Presentación
Caja x 50 determinaciones

**Tipo
de muestra** 



Características Técnicas

Nombre de la Prueba	Test rápido para la determinación cualitativa de la hormona gonadotropina coriónica humana
Presentación	Caja x 50 determinaciones
Formato	Tira (empaquete individual)
Metodología	Prueba de inmunocromatografía, conjugado de oro coloidal
Tiempo de resultado	5 minutos
Muestra biológica	Orina/suero
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba
Reacciones cruzadas	No presenta reactividad cruzada frente a antibióticos y/o anti-inflamatorios que haya tomado el paciente, ni frente a otras hormonas tales como LH, FSH Y TSH
Almacenamiento	Temperatura ambiente
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico y fácil de abrir manualmente
Otros	No tóxico, libre de pirógeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO:13485



Orina



Sangre



Saliva



Heces

PANEL MULTIDROGAS DOA 2

Presentación
Caja x 25 determinaciones

Tipo de muestra 



Características Técnicas

Nombre de la prueba	Panel Multidrogas cromatográfico rápido para la detección cualitativa de COC - THC
Uso	Uso de diagnóstico in vitro solo para uso profesional
Presentación	Caja x 25 determinaciones
Formato	Cassette
Metodología	Prueba de inmunocromatografía con conjugado droga-proteína
Parámetros de medición	COC - THC
Tiempo de resultado	5 minutos
Muestra biológica	Orina
Punto de corte	De acuerdo a los establecido con la SAMHSA
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba
Compuestos relacionados	Reacción con compuestos relacionados para todos los parámetros medidos
Reacciones cruzadas	No presenta reactividad cruzada frente a ampicilina, acetaminofeno, aspirina, cafeína, dopamina, vitamina C, entre otros
Almacenamiento	Temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirógeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO:13485, FDA, SAMHSA

PANEL MULTIDROGAS DOA 2 PARA DOA READER

Presentación
Caja x 25 determinaciones

Tipo de muestra 



Características Técnicas

Nombre de la prueba	Panel multidrogas cromatográfico rápido para la detección cualitativa de COC - THC para analizador DOA READER
Uso	Uso de diagnóstico in vitro solo para uso profesional
Presentación	Caja x 25 determinaciones
Formato	Cassette
Metodología	Prueba de inmunocromatografía con conjugado droga-proteína
Parámetros de medición	COC - THC
Tiempo de resultado	5 minutos
Muestra biológica	Orina
Punto de corte	De acuerdo a los establecido con la SAMHSA
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba con analizador DOA READER
Compuestos relacionados	Reacción con compuestos relacionados para todos los parámetros medidos
Reacciones cruzadas	No presenta reactividad cruzada frente a ampicilina, acetaminofeno, aspirina, cafeína, dopamina, vitamina C, entre otros
Almacenamiento	Temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirógeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO:13485, FDA, SAMHSA



Orina



Sangre



Saliva



Heces

PANEL MULTIDROGAS DOA 3

Presentación
Caja x 25 determinaciones

Tipo de muestra 



Características Técnicas

Nombre de la prueba	Panel multidroga cromatográfico rápido para la detección cualitativa de COC-THC-MDMA
Uso	Uso de diagnóstico in vitro solo para uso profesional
Presentación	Caja x 25 determinaciones
Formato	Cassette
Metodología	Prueba de inmunocromatografía con conjugado droga-proteína
Parámetros de medición	COC - THC - MDMA
Tiempo de resultado	5 minutos
Muestra biológica	Orina
Punto de corte	De acuerdo a los establecido con la SAMHSA
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba
Compuestos relacionados	Reacción con compuestos relacionados para todos los parámetros medidos
Reacciones cruzadas	No presenta reactividad cruzada frente a ampicilina, acetaminofeno, aspirina, cafeína, dopamina, vitamina C, entre otros
Almacenamiento	Temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirógeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO:13485, FDA, SAMHSA

PANEL MULTIDROGAS DOA 3 PARA DOA READER

Presentación
Caja x 25 determinaciones

Tipo de muestra 



Características Técnicas

Nombre de la prueba	Panel multidroga cromatográfico rápido para la detección cualitativa de COC-THC-MDMA para analizador DOA READER
Uso	Uso de diagnóstico in vitro solo para uso profesional
Presentación	Caja x 25 determinaciones
Formato	Cassette
Metodología	Prueba de inmunocromatografía con conjugado droga-proteína
Parámetros de medición	COC - THC - MDMA
Tiempo de resultado	5 minutos
Muestra biológica	Orina
Punto de corte	De acuerdo a los establecido con la SAMHSA
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba con analizador DOA READER
Compuestos relacionados	Reacción con compuestos relacionados para todos los parámetros medidos
Reacciones cruzadas	No presenta reactividad cruzada frente a ampicilina, acetaminofeno, aspirina, cafeína, dopamina, vitamina C, entre otros
Almacenamiento	Temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirógeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO:13485, FDA, SAMHSA



Orina



Sangre



Saliva



Heces

PANEL MULTIDROGAS DOA 5

Presentación
Caja x 25 determinaciones

Tipo de muestra 



Características Técnicas

Nombre de la Prueba	Panel multidrogas cromatográfico rápido para la detección cualitativa de COC - THC - AMP - BZO - MOP
Uso	Uso de diagnóstico in vitro solo para uso profesional
Presentación	Caja x 25 determinaciones
Formato	Cassette
Metodología	Prueba de inmunocromatografía con conjugado droga-proteína, con conjugado de oro coloidal-anticuerpo
Parámetros de medición	COC - THC - AMP - BZO - MOP (OPI)
Tiempo de resultado	5 minutos
Muestra biológica	Orina
Punto de corte	De acuerdo a los establecido con la SAMHSA
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba
Compuestos relacionados	Reacción con compuestos relacionados para todos los parámetros medidos
Reacciones cruzadas	No presenta reactividad cruzada frente a ampicilina, acetaminofeno, aspirina, cafeína, dopamina, vitamina C, entre otros
Almacenamiento	Temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirógeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO:13485, FDA, SAMHSA

PANEL MULTIDROGAS DOA 5 PARA DOA READER

Presentación
Caja x 25 determinaciones

Tipo de muestra 



Características Técnicas

Nombre de la Prueba	Panel multidrogas cromatográfico rápido para la detección cualitativa de COC - THC - AMP - BZO - MOP (OPI)
Uso	Uso de diagnóstico in vitro solo para uso profesional con analizador DOA READER
Presentación	Caja x 25 determinaciones
Formato	Cassette
Metodología	Prueba de inmunocromatografía con conjugado droga-proteína, con conjugado de oro coloidal-anticuerpo
Parámetros de medición	COC - THC - AMP - BZO - MOP (OPI)
Tiempo de resultado	5 minutos (para resultados negativos)
Muestra biológica	Orina
Punto de corte	De acuerdo a los establecido con la SAMHSA
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba con analizador DOA READER
Compuestos relacionados	Reacción con compuestos relacionados para todos los parámetros medidos
Reacciones cruzadas	No presenta reactividad cruzada frente a ampicilina, acetaminofeno, aspirina, cafeína, dopamina, vitamina C, entre otros
Almacenamiento	Temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirógeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO:13485, FDA, SAMHSA



Orina



Sangre



Saliva



Heces

PANEL MULTIDROGAS DOA 5 (2) PARA DOA READER

Presentación
Caja x 25 determinaciones

Tipo de muestra 



Características Técnicas

Nombre de la Prueba	Panel multidrogas cromatográfico rápido para la detección cualitativa de BAR - ETG - KET - MDMA - TCA para analizador DOA READER
Uso	Uso de diagnóstico in vitro solo para uso profesional con analizador DOA READER
Presentación	Caja x 25 determinaciones
Formato	Cassette
Metodología	Prueba de inmunocromatografía con conjugado droga-proteína, con conjugado de oro coloidal-anticuerpo
Parámetros de medicion	BAR - ETG - KET - MDMA - TCA
Tiempo de resultado	5 minutos (3 min para resultados negativos)
Muestra biológica	Orina
Punto de corte	De acuerdo a los establecido con la SAMHSA
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba con analizador DOA READER
Compuestos relacionados	Reacción con compuestos relacionados para todos los parámetros medidos
Reacciones cruzadas	No presenta reactividad cruzada frente a ampicilina, acetaminofeno, aspirina, cafeína, dopamina, vitamina C, entre otros
Almacenamiento	Temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirógeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO:13485, FDA, SAMHSA



Orina



Sangre



Saliva



Heces

PANEL MULTIDROGAS DOA 6

Presentación
Caja x 25 determinaciones

Tipo de muestra 



Características Técnicas

Nombre de la Prueba	Panel multidroga cromatográfico rápido para la detección cualitativa de COC - THC - AMP - BZO - OPI - MET
Uso	Uso de diagnóstico in vitro solo para uso profesional
Presentación	Caja x 25 determinaciones
Formato	Cassette
Metodología	Prueba de inmunocromatografía con conjugado droga-proteína, con conjugado de oro coloidal-anticuerpo
Parámetros de medicion	COC - THC - AMP - BZO - OPI - MET
Tiempo de resultado	10 minutos
Muestra biológica	Saliva
Punto de corte	De acuerdo a los establecido con la SAMHSA
Materiales incluidos	Dispositivos de prueba (cassette), recolector de fluidos oral, hisopos para recolección de fluido oral
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba
Compuestos relacionados	Reacción con compuestos relacionados para todos los parámetros medidos
Reacciones cruzadas	No presenta reactividad cruzada frente a ampicilina, acetaminofeno, aspirina, cafeína, dopamina, vitamina C, entre otros
Almacenamiento	Temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirógeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO:13485, FDA, SAMHSA

PANEL MULTIDROGAS DOA 10

Presentación
Caja x 25 determinaciones

Tipo de muestra 



Características Técnicas

Nombre de la Prueba	Panel multidroga cromatográfico rápido para la detección cualitativa de COC - THC - AMP - BZO - MOP (OPI) - BAR - ETG - KET - MDMA - TCA
Uso	Uso de diagnóstico in vitro solo para uso profesional
Presentación	Caja x 25 determinaciones
Formato	Cassette
Metodología	Prueba de inmunocromatografía con conjugado droga-proteína, con conjugado de oro coloidal-anticuerpo
Parámetros de medicion	COC - THC - AMP - BZO - MOP (OPI)- BAR - ETG - KET - MDMA - TCA.
Tiempo de resultado	5 minutos (3 min para resultados negativos)
Muestra biológica	Orina
Punto de corte	De acuerdo a los establecido con la SAMHSA
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba
Compuestos relacionados	Reacción con compuestos relacionados para todos los parámetros medidos
Reacciones cruzadas	No presenta reactividad cruzada frente a ampicilina, acetaminofeno, aspirina, cafeína, dopamina, vitamina C, entre otros
Almacenamiento	Temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirógeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO:13485, FDA, SAMHSA



Orina



Sangre



Saliva



Heces

PRUEBA RÁPIDA PARA LA DETECCIÓN DE COCAÍNA

Presentación
Caja x 40 determinaciones

Tipo de muestra 



Características Técnicas

Nombre de la Prueba	Test rápido cromatográfico para la detección cualitativa de Cocaína
Uso	Uso de diagnóstico in vitro solo para uso profesional
Presentación	Caja x 40 determinaciones
Formato	Cassette
Metodología	Prueba de inmunocromatografía con conjugado droga-proteína
Parámetros de medición	Cocaína y sus derivados
Tiempo de resultado	5 minutos
Muestra biológica	Orina
Punto de corte	De acuerdo a los establecido con la SAMHSA
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba
Compuestos relacionados	Reacción con compuestos relacionados para todos los parámetros medidos
Reacciones cruzadas	No presenta reactividad cruzada frente a ampicilina, acetaminofeno, aspirina, cafeína, dopamina, vitamina C, entre otros
Almacenamiento	Temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirógeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO:13485, FDA, SAMHSA

PRUEBA RÁPIDA PARA LA DETECCIÓN DE COCAÍNA PARA DOA READER

Presentación
Caja x 40 determinaciones

Tipo de muestra 



Características Técnicas

Nombre de la Prueba	Test rapido cromatografico para la deteccion cualitativa de Cocaína para analizador DOA READER
Uso	Uso de Diagnostico in vitro solo para uso profesional
Presentación	Caja x 40 determinaciones
Formato	Cassette
Metodología	Prueba de inmunocromatografía con conjugado droga-proteína
Parámetros de medición	Cocaína y sus derivados
Tiempo de resultado	5 minutos
Muestra biológica	Orina
Punto de corte	De acuerdo a los establecido con la SAMHSA
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba con analizador DOA READER
Compuestos relacionados	Reaccion con compuestos relacionados para todos los parametros medidos.
Reacciones cruzadas	No presenta reactividad cruzada frente a ampicilina, acetaminofeno, aspirina, cafeína, dopamina, vitamina C, entre otros.
Almacenamiento	temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque individual cerrado hermeticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	no tóxico, libre de pirogeno, hipoalergico
Certificaciones	CE, ISO:13485, FDA, SAMHSA



Orina



Sangre



Saliva



Heces

PRUEBA RÁPIDA PARA LA DETECCIÓN DE MARIHUANA THC

Presentación
Caja x 40 determinaciones

**Tipo
de muestra** 



Características Técnicas

Nombre de la Prueba	Test rápido cromatográfico para la detección cualitativa de Marihuana
Uso	Uso de diagnóstico in vitro solo para uso profesional
Presentación	Caja x 40 determinaciones
Formato	Cassette
Metodología	Prueba de inmunocromatografía con conjugado droga-proteína
Parámetros de medición	Marihuana y sus derivados
Tiempo de resultado	5 minutos
Muestra biológica	Orina
Punto de corte	De acuerdo a los establecido con la SAMHSA
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba
Compuestos relacionados	Reacción con compuestos relacionados para todos los parámetros medidos
Reacciones cruzadas	No presenta reactividad cruzada frente a ampicilina, acetaminofeno, aspirina, cafeína, dopamina, vitamina C, entre otros
Almacenamiento	Temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirógeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO:13485, FDA, SAMHSA

PRUEBA RÁPIDA PARA LA DETECCIÓN DE MARIHUANA THC PARA DOA READER

Presentación
Caja x 40 determinaciones

**Tipo
de muestra** 



Características Técnicas

Nombre de la Prueba	Test rápido cromatográfico para la detección cualitativa de Marihuana para analizador DOA READER
Uso	Uso de diagnóstico in vitro solo para uso profesional
Presentación	Caja x 40 determinaciones
Formato	Cassette
Metodología	Prueba de inmunocromatografía con conjugado droga-proteína
Parámetros de medición	Marihuana y sus derivados
Tiempo de resultado	5 minutos
Muestra biológica	Orina
Punto de corte	De acuerdo a los establecido con la SAMHSA
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba en analizador DOA READER
Compuestos relacionados	Reacción con compuestos relacionados para todos los parámetros medidos
Reacciones cruzadas	No presenta reactividad cruzada frente a ampicilina, acetaminofeno, aspirina, cafeína, dopamina, vitamina C, entre otros
Almacenamiento	Temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirógeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO:13485, FDA, SAMHSA



Orina



Sangre



Saliva



Heces

COPA MULTIDROGAS DOA 5

Presentación
Caja x 25 determinaciones

Tipo de muestra 



Características Técnicas

Nombre de la Prueba	Copa multidrogas cromatográfico rápido para la detección cualitativa de COC - THC - AMP - BZO - MOP (OPI) con marcadores de adulterantes y temperatura
Uso	Uso de diagnóstico in vitro solo para uso profesional
Presentación	Caja x 25 determinaciones
Formato	Vaso con panel multidrogas integrado, adulterantes y control de temperatura
Metodología	Prueba de inmunocromatografía con conjugado droga-proteína, con conjugado de oro coloidal-anticuerpo.
Parámetros de medición	COC - THC - AMP - BZO - MOP (OPI)
Adulterantes	Oxidantes - densidad- Ph-nitrito-glutaraldehído-creatinina
Tiempo de resultado	5 minutos (para resultados negativos)
Muestra biológica	Orina
Punto de corte	De acuerdo a los establecido con la SAMHSA
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba
Compuestos relacionados	Reacción con compuestos relacionados para todos los parámetros medidos
Reacciones cruzadas	No presenta reactividad cruzada frente a ampicilina, acetaminofeno, aspirina, cafeína, dopamina, vitamina C, entre otros
Almacenamiento	Temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirógeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO:13485, FDA, SAMHSA

COPA MULTIDROGAS DOA 10

Presentación
Caja x 25 determinaciones

Tipo de muestra 



Características Técnicas

Nombre de la Prueba	Copa multidrogas cromatográfico rápido para la detección cualitativa de COC - THC - AMP - BZO - MOP (OPI) - BAR - ETG - KET - MDMA - TCA, con marcadores de adulterantes y temperatura
Uso	Uso de diagnóstico in vitro solo para uso profesional
Presentación	Caja x 25 determinaciones
Formato	Vaso con panel multidrogas integrado, adulterantes y control de temperatura
Metodología	Prueba de inmunocromatografía con conjugado droga-proteína, con conjugado de oro coloidal-anticuerpo
Parámetros de medición	COC - THC - AMP - BZO - MOP (OPI) - BAR - ETG - KET - MDMA - TCA
Adulterantes	Oxidantes - densidad- Ph-nitrito-glutaraldehído-creatinina
Tiempo de resultado	5 minutos (para resultados negativos)
Muestra biológica	Orina
Punto de corte	De acuerdo a los establecido con la SAMHSA
Control	Presenta línea de control de validación de la prueba
Compuestos relacionados	Reacción con compuestos relacionados para todos los parámetros medidos
Reacciones cruzadas	No presenta reactividad cruzada frente a ampicilina, acetaminofeno, aspirina, cafeína, dopamina, vitamina C, entre otros
Almacenamiento	Temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque individual cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirógeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO:13485, FDA, SAMHSA



Orina



Sangre



Saliva



Heces

TIRAS DE ORINA DE 11 PARÁMETROS

Presentación

Caja x 100 determinaciones

Tipo de muestra



Características Técnicas

Nombre de la Prueba	Tiras reactivas para análisis químico de orina
Uso	Uso de diagnóstico in vitro solo para uso profesional
Presentación	Caja x 100 determinaciones
Formato	Tira de 11 parámetros
Metodología	Prueba de análisis de orina cualitativos y semicuantitativos
Parámetros de medición	Leucocitos, nitritos, urobilinogeno, proteína, pH, sangre, gravedad específica, ácido ascórbico, cetona, bilirrubina, glucosa, microalbumina
Muestra biológica	Orina
Tiempo de lectura	60 segundos
Almacenamiento	Temperatura ambiente (2 a 30 °C)
Envase	Empaque cerrado herméticamente con precinto de seguridad, aséptico, fácil de abrir manualmente, con desecante incluido
Otros	No tóxico, libre de pirogeno, hipoalérgico
Certificaciones	CE, ISO:13485



Orina



Sangre



Saliva



Heces



GLUCONAVII NFC

Sistema de monitoreo de glucosa en sangre

Especificaciones	
Volumen de muestra	5 µL
Metodología	Enzima GDH-FAD minimiza riesgo de interferencia de disacáridos, polisacáridos, maltosa, galactosa, Icodextrina y más
Exactitud	99.99% por su electrodo de oro puro y rango amplio de Hematocrito: 0 -70%
Precisión Clínicamente Probada	Conforme con estándar ISO 15197:50
Tiempo de lectura	5 segundos
Alarmas programables	De ayunas y postprandial
Tipo de muestra	Sangre capilar, venosa, arterial, neonatal
App móvil	Seguimiento y estadísticas de resultados con tecnología de conexión NFC
Accesorios	Lancetas individuales x 10 und; Incluye un Lancetero y tira control

Consumibles:

- Tira descartables de glucosa por 50 und





LIPIDOCARE

Sistema Poct de monitoreo de lípidos y glucosa en sangre

Especificaciones	
Diseño	Portátil de fácil manejo
Parámetros de medición	(TC, TG, HDL, LDL, LDL/HDL, non-HDL, Glucosa) en una sola lectura
Volumen de muestra	35 µl
Tiempo de lectura	3 minutos
Tipo de muestra	Capilar, venoso, arterial, suero, plasma.
Alarmas programables	De ayunas y postprandial
Linealidad	Amplio rango para todos los parámetros

Consumibles:

- Tiras descartables de lípidos x 25 und
- Tiras de glucosa x 50 und





ANALIZADOR PORTATIL DE BIOQUIMICA TASCOM

Sistema Poct de monitoreo de Química Sanguínea

Especificaciones	
Tecnología Avanzada	Equipado con tecnología de última generación para análisis precisos y confiables con centrifuga incorporada y cartuchos individuales de pruebas
Análisis Multiparamétrico	Capacidad para realizar múltiples pruebas y análisis en un solo equipo
Portabilidad	Diseño compacto y portátil que facilita su transporte y uso en diversos entornos
Interfaz Intuitiva	Pantalla táctil y software de fácil uso para operación sencilla y eficiente
Resultados Rápidos	Proporciona resultados en tiempo real para una toma de decisiones médicas más rápida
Calidad y Precisión	Cumple con estándares internacionales de calidad y ofrece mediciones precisas y reproducibles.
Soporte Técnico	Garantía de soporte técnico y servicio postventa para asegurar un funcionamiento continuo y eficaz.

Consumibles:

CK, Glucosa, HbA1c, Colesterol Total, Triglicéridos, HDL Colesterol, BUN, Creatinina, Potasio, AST (TGO), ALT (TGP), GGT, Hemoglobina, PCR, Ácido Úrico





DOA READER 2000

Analizador portátil de última generación, diseñado para la detección cualitativa de drogas de abuso a través de muestras de orina.

Especificaciones	
Método de ensayo	Medición Óptica para lectura cualitativa de tiras reactivas de drogas de abuso
Tiempo de resultado	5 - 10 min
Tipo de muestras	Orina, Saliva, Sangre total
Capacidad de medición	Hasta 9 parámetros en una sola medición
Accesorios incorporados	Cámara trasera, cámara interna, batería interna e impresora térmica
Memoria interna	2 BG, ampliable con tarjeta SD
Coefficiente de variación	Menor al 5%
Descarga de datos/conexión	Descarga de resultados disponible para PC
Accesorios	Maletín rígido, cable USB, cable para carga, adaptador

Consumibles:
Pruebas rápidas toxicológicas





HEMOGLOBINÓMETRO

Especificaciones	
Pantalla	LCD a color
Volumen de muestra	7 µl
Tiempo de lectura	3 segundos, optimizando el tiempo de diagnóstico
Resultados precisos y confiables	Con un coeficiente de variación $\leq 1,5 \%$
Batería incorporada recargable	De uso continuo sin depender de fuentes de energías externas
Diseño compacto y ligero	para facilitar su transporte y uso en cualquier lugar
Interfaz intuitiva	Permite su operatividad sin complicaciones
Gran Versatilidad	Adecuado para diferentes entornos clínicos, incluyendo consultorios, hospitales y unidades móviles
Cumplimiento normativo	Cumple con los estándares internacionales de calidad y seguridad para dispositivos médicos

Consumibles:

- Microcubetas descartables (4x 50 und)





CIENTIFICA INCA



CELEREST



SD BIOSENSOR

TASCOM

In-vitro diagnostics

Tel.: +51 980 480 049 / +51 966 371 313

E-mail: info@cientificainca.com.pe

Web: www.cientificainca.com.pe

Dirección: Av. Comandante Espinar 560, Of. 501, Miraflores, Lima, Perú