

¿Cuándo se tienen los **resultados**?

Los resultados estarán disponibles en 10 días hábiles tras la recepción de las muestras en el laboratorio.



**10**

Días hábiles

**Mía by XytoTest®**  
es un sistema:



**Cómodo**

fácil de usar, no tiene filamentos, no se requiere espéculo.



**Rápido**

la toma de la muestra se hace en menos de 3 minutos.



**Dos pruebas moleculares**  
con una sola muestra.



[www.xytotest.com](http://www.xytotest.com) | [info@xytotest.com](mailto:info@xytotest.com)

**Mía**  
by  
**XytoTest®**

[www.xytotest.com](http://www.xytotest.com)

CE

**Referencias:** **1.** Papilomavirus humanos (PVH) y cáncer cervicouterino. Organización mundial de la salud. Marzo 2015. Disponible en: [www.who.int/mediacentre/factsheets/fs380/es/](http://www.who.int/mediacentre/factsheets/fs380/es/). Consultado el 9 julio de 2017. **2** Incorporación de la Prueba del Virus del Papiloma Humano en Programas de Prevención de Cáncer Cervicouterino. Manual para Gerentes de Programas de Salud. Organización Panamericana de la Salud. Organización Mundial de la Salud.

Representante legal: **MEM HEI SHIN FARMA 72, S.L.**

El dispositivo de toma de muestra **Mía by XytoTest** cumple con la legislación de productos sanitarios

Distribuido en España por:



**GEDEON RICHTER**

MIA02-06/2020

**Mía**  
by  
**XytoTest®**



La detección del **Virus del Papiloma Humano** de Alto Riesgo ahora es **fácil y rápida**

Porque prevenir es posible

## ¿Qué es el Virus del Papiloma Humano y cómo se transmite?

El virus del Papiloma Humano (VPH) es una de las infecciones virales más comunes del tracto reproductor femenino inferior. Se transmite principalmente por contacto sexual.

### VPH y su vínculo con el cáncer cervicouterino (CaCu)

La mayoría de las infecciones por VPH son asintomáticas y se resuelven de forma espontánea. Sin embargo, la infección persistente por uno de los 14 genotipos de VPH de Alto Riesgo (VPH-AR), principalmente VPH 16 o 18, puede dar lugar a lesiones precancerosas, que, si no se tratan oportunamente, pueden evolucionar a CaCu.<sup>1</sup>

### Tener VPH no significa tener Cáncer Cervicouterino.<sup>1</sup>

#### Mía by XytoTest® una alternativa novedosa para la prevención de CaCu

Mía by XytoTest® es un sistema que agrupa tres elementos diferenciadores, patentados y probados, para la prevención integral de CaCu.



1. Dispositivo para la toma de la muestra cervicovaginal **sin necesidad de espéculo**.



2. **Análisis molecular PCR Tiempo-Real** para la identificación del ADN de los 14 genotipos del VPH-AR (16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, y 68).



3. **Co-test mediante la identificación del ARNm E6/E7 para 7 genotipos del VPH-AR** (16, 18, 31, 33, 45, 52, y 58). Aplica solo a muestras positivas para VPH-AR.

### ¿Por qué la toma de la muestra sin espéculo?

Recordemos que “la infección por VPH no se limita al epitelio del cuello uterino, sino que la infección también involucra la vagina, vulva, e incluso la región anal, por lo tanto, una muestra vaginal va a ser suficientemente representativa para determinar si la paciente está infectada por el VPH”.<sup>2</sup>

El dispositivo de Mía by XytoTest® ha sido diseñado para recolectar suficiente cantidad y calidad de células de todo el tracto reproductor femenino inferior para ser analizadas molecularmente para la identificación del ADN y ARNm E6/E7.

### ¿Cuál es la importancia del Co-test con ARNm E6/E7?

La sobreexpresión de los oncogenes E6/E7 VPH ARNm, constituye un valioso marcador de riesgo de desarrollo de CaCu.



### ¿Cómo se utiliza Mía by XytoTest®?

1. Colocar a la paciente en posición ginecológica con las piernas flexionadas.
2. Retirar el dispositivo Mía by XytoTest® de su envase.
3. Retirar la tapa protectora del dispositivo y desecharla.
4. Introducir el dispositivo en el canal vaginal hasta sentir que la aleta que se encuentra en la base del dispositivo hace contacto con los labios mayores. Una vez introducido el dispositivo, rótelos tres veces siempre en la misma dirección.
5. Retirar cuidadosamente el dispositivo del canal vaginal e introducirlo en la probeta suministrada para el transporte de la muestra. Cierre la probeta y colóquela junto con el consentimiento informado relleno en la bolsa de seguridad.
6. Enviar la muestra para análisis al laboratorio en un lapso de tiempo no mayor a 48 horas después de haber sido tomada la muestra.

