

Zervixkarzinom ... kennen Sie das Risiko Ihrer Patientin? *Der cobas® HPV Test gibt Ihnen die Antwort!*

Warum sollten Sie den cobas® HPV Test anfordern?

- Internationale Leitlinien (z.B. ASCCP, DGGG) empfehlen den hoch-risiko (hr) HPV-DNA Nachweis im Zervixkarzinom-Screening, aufgrund der Sicherheit bei negativem Testergebnis.^{1,2,3}
- Der **cobas®** HPV Test ist ein DNA-basierter Nachweis, der Ihrer Patientin diese Sicherheit bietet.³
- Bei positivem Testergebnis wird durch die Einzeltypisierung der hrHPV-Typen mit höchstem onkogenen Potenzial, HPV 16 & HPV 18, das Patientenmanagement optimiert.^{1,3,4}

Mit dem cobas® HPV Test können Sie das Risiko einer zervikalen Dysplasie bestimmen!

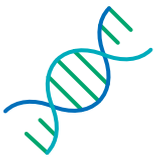
 HPV 16/18 positiv	Höchstes Risiko Die Wahrscheinlichkeit für die Entwicklung einer zervikalen Dysplasie ist besonders hoch. ⁵⁻⁷ Die Patientin sollte zur Kolposkopie überwiesen werden. ³
 12 hrHPV positiv	Moderates Risiko Ein Risiko für die Entwicklung einer zervikalen Dyplasie besteht. Die Patientin sollte mit einer zytologisch basierten Methode (Pap oder Biomarker-Kombination p16/Ki-67) abgeklärt werden. ³
 hrHPV negativ	Niedriges Risiko Die Wahrscheinlichkeit für die Entwicklung einer zervikalen Dysplasie ist sehr gering. ^{5,6,7} Die Patientin kann im Routinescreening bleiben. ³

Klinisch relevante und sichere Ergebnisse für klare Aussagen im Patientenmanagement



Klinische Validität

Der klinische Nutzen des **cobas**[®] HPV Tests ist durch die prospektive Athena Studie unter Einbezug von mehr als 47 000 Frauen eindrucksvoll belegt.^{5,6,7}



Optimiertes Patientenmanagement

Durch die gleichzeitige Genotypisierung von HPV16/18 entfallen Reflextests oder das erneute Einbestellen der Patientin.



Vermeidung falsch negativer Befunde

Durch den Nachweis von körpereigenem β -Globin als zelluläre Kontrolle wird die Abstrich-Qualität validiert.



Verlässliche Ergebnisse

Aufgrund von Automatisierung und Testdesign liefert der **cobas**[®] HPV Test einheitliche und reproduzierbare Ergebnisse, unabhängig von Labor und Anwender.



Hohe Sicherheit

Die verlässlichen Ergebnisse erlauben es, Frauen mit negativem HPV-Test ins Routinescreening zu entlassen.



Literatur

1. Saslow D et al. *CA Cancer J Clin.* 2012;62:147-72.
2. *European guidelines for quality assurance in cervical cancer screening. Second edition – Supplements, 2015.*
3. S3 Leitlinie Prävention des Zervixkarzinoms, AWMF-Registernummer 015 - 027OL.
4. Khan MJ et al. *J Natl Cancer Inst.* 2005;97:1072-1079.
5. Stoler MD et al. *Am J Clin Pathol* 2011;135:468-475.
6. Wright TC et al. *Am J Clin Pathol* 2011;136:578-586.
7. Castle P et al. *Lancet Oncol* 2011;12(9):880-90.

Roche Diagnostics Deutschland GmbH
Sandhofer Straße 116
68305 Mannheim

COBAS ist eine Marke von Roche.

© 2018 Roche Diagnostics. Alle Rechte vorbehalten.

www.roche.de

© 0218



Erfahren Sie mehr unter
www.cobas-hpv.de und
www.roche.de/cxca

Find out more on
cobas.com