



ESQUEMA SIMPLIFICADO DE TODO EL PROCESO

PASO UNO:

Obtención de la muestra



Ver página 4

PASO DOS:

Extracción del ADN de la muestra



Ver página 4-5

PASO TRES:

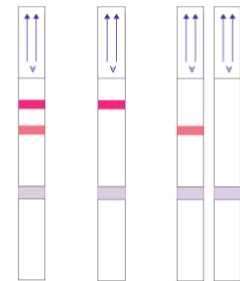
Detección de *H. pylori*



Ver página 5-6

PASO CUATRO:

Visualización del resultado



Ver página 6-7



PYLORINET-ADN

REF DLHPY01

Registro sanitario 1429R2024 SSA

Versión 3.2

Almacene según su etiqueta individual

***Almacene los controles incluidos a $-20\text{ }^{\circ}\text{C} \pm 5\text{ }^{\circ}\text{C}$ ***

Uso deseado

PYLORINET-ADN incluye lo necesario para extraer ADN a partir de muestras de saliva usando el kit de extracción MagnetiDNA, detectar de forma cualitativa ADN correspondiente al genoma de *Helicobacter pylori* y su posterior visualización de los resultados mediante las tiras de Bionet multi.

Introducción

Helicobacter pylori (*H. pylori*) es una bacteria gramnegativa, patógena en humanos y comúnmente relacionada con enfermedades gastroduodenales, incluidas la gastritis activa crónica, úlceras pépticas, gastritis atrófica, linfoma del tejido linfoide asociado a mucosas y cáncer gástrico entre otras. La infección por *H. pylori* afecta a más de la mitad de la población adulta en todo el mundo, pero la prevalencia de la infección por *H. pylori* varía ampliamente según el área geográfica, la edad, la raza y el nivel socioeconómico [1]. El cáncer gástrico y la úlcera péptica juntos causan más de un millón de muertes por año en el mundo, siendo así la infección por *H. pylori* un problema de salud importante [2]. Se han desarrollado varios métodos de diagnóstico que utilizan técnicas invasivas o no invasivas con diferentes niveles de sensibilidad y especificidad, como la endoscopia con biopsia de tejidos gástricos para histología, cultivo *in vivo* o *in vitro*, prueba rápida de ureasa, prueba de aliento con urea, pruebas de antígenos fecales y prueba de PCR. A pesar de la disponibilidad de múltiples métodos de diagnóstico, no existe un método como estándar de oro para detectar la infección por *H. pylori* [3]. Las técnicas moleculares que requieren de tomas de muestra no invasivas como la saliva han demostrado una alta sensibilidad y especificidad para la detección de este patógeno [4].

Principio

Extracción de ADN: Este kit incluye el producto MagnetiDNA (REF BMPUR01), el cual tiene la función de obtener ADN aprovechando la carga de este, una propiedad química de los ácidos nucleicos, ya que estos poseen una carga negativa debido a los grupos fosfato presentes en su estructura, lo que permite capturar dicho material utilizando moléculas cargadas positivamente [5]. Las perlas magnéticas consisten en un centro de hierro recubierto por resina que confiere una carga positiva en su superficie, éstas se encuentran suspendidas en un buffer con cierto pH para mantener las cargas tanto de la superficie de las perlas magnéticas como la de los ácidos nucleicos, con ayuda del buffer de lisis celular (contiene agentes desnaturizantes de proteínas y lípidos) tendrá la función de lisar las células presentes en la muestra, de esta forma facilitará a las perlas magnéticas capturar los ácidos nucleicos, una vez realizado dicho proceso con ayuda de un imán o magneto se atraerán los núcleos de hierro permitiendo la separación de las perlas del resto de componentes de la muestra (proteínas, lípidos entre otros) para luego eliminar dichos componentes por pipeteo. Mientras las perlas son retenidas en la pared del microtubo por el imán/magneto se realizará un proceso de lavado con el buffer de lavado, el cual, tiene la función de eliminar todos los componentes no deseados posteriormente se elimina todo el buffer de lavado para finalmente eluir las perlas magnéticas en una solución acuosa con pH básico con el fin de neutralizar el pH de las perlas liberando los ácidos nucleicos capturados [6].

Detección de ADN: El PYLORINET-ADN (REF DLHPY01), es un ensayo basado en la amplificación isotérmica mediada por bucle (LAMP por sus siglas en inglés) que permite detectar la presencia de ADN de *H. pylori*. La reacción de LAMP se realiza mezclando la muestra (ADN) en un tubo con reactivo seco, luego se incubaba a 65 °C en condiciones isotérmicas, si la muestra de ADN contiene ADN de *H. pylori* en una concentración mayor al límite de detección se llevará a cabo el proceso de amplificación durante el cual se incorporan las marcas biotina-FAM. En caso contrario, de no estar presente o se encuentre por debajo del límite de detección no se realizará el proceso de amplificación ni tampoco el marcaje (etiquetado).

Visualización del resultado: Una vez concluido la detección, se utiliza el producto BIONET MULTI (REF DLBIO01) incluido. Para ello el producto de la amplificación es diluido en solución de corrimiento en el cual se colocará la prueba para que la muestra migre a través de ésta por acción capilar. Si la muestra contenía ADN de *H. pylori* las marcas biotina-FAM reaccionarán con las partículas recubiertas de anticuerpos anti-fluoresceína presentes en el conjugado, luego continuará migrando hasta encontrarse con los anticuerpos anti-biotina en la región de prueba (T), estos reaccionarán formando una línea de color en dicha región T, esto indica un resultado positivo debido a que fue detectada la presencia de ADN de *H. pylori*. Por el contrario, si no hay ADN de *H. pylori* no habrá marcas de biotina-FAM y por lo tanto no se formará la línea de color en la región T, esto indica un resultado negativo. La prueba posee un control (C) que indica que se ha agregado la cantidad de muestra correcta y el procedimiento se ha realizado con éxito.

INSTRUCCIONES DE USO

PASO UNO: OBTENCIÓN DE LA MUESTRA

- I. Solicite al paciente que coloque un paño que cubra nariz y boca, sin abrir la boca tosa con fuerza y retenga la mayor cantidad de saliva generada.
- II. Pida al paciente que escupa la saliva generada en un recipiente estéril con tapa hermética.

Nota: El volumen mínimo obtenido debe ser de 1 mL, el recipiente no debe de tener ningún tipo de adyuvante ni conservador.

ANTES DE CONTINUAR

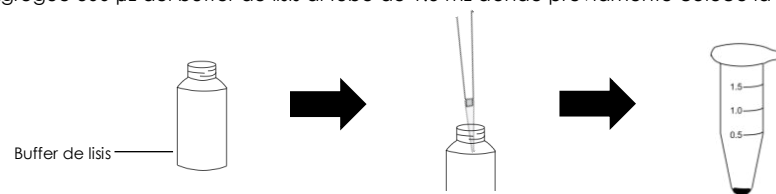
Es necesario que asegure la temperatura requerida en cada ensayo antes de emplear el termobloque, baño seco o incubadora, para ello consulte el **inciso m** de la sección 'Consideraciones adicionales' pág. 10.

PASO DOS: EXTRACCIÓN DE ADN DE LA MUESTRA

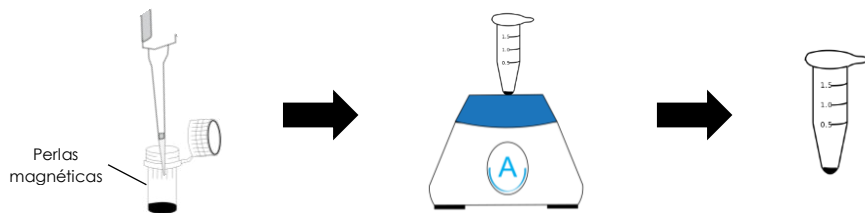
PRECAUCIÓN: La muestra es estable por máximo dos horas a temperatura ambiente previo al ensayo y hasta por 5 días en refrigeración (4 °C), sin embargo, para obtener un mejor desempeño se recomienda que las muestras sean analizadas inmediatamente después de su recolección, una manipulación, almacenamiento o transporte incorrecto puede generar desviaciones en los resultados.

A continuación, siga cada uno de los pasos que se describen, recuerde no modificar y/o alterar ninguno de los pasos o cantidades que se indican.

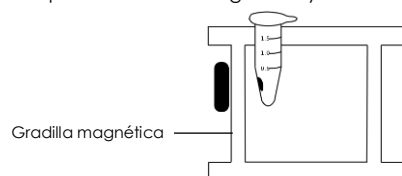
- I. Identifique cada uno de los materiales provistos por el kit de extracción MagnetiDNA y asegúrese de contar con todo lo necesario, consulte la pág. 8, sección **Contenido**.
- II. Tome el recipiente con la muestra, ábralo y recolecte 250 µL (microlitros) de la muestra con ayuda de una micropipeta con punta nueva y transfírela a un tubo de 1.5-2 mL (mililitros) estéril.
- III. Agregue 300 µL del buffer de lisis al tubo de 1.5 mL donde previamente colocó la muestra.



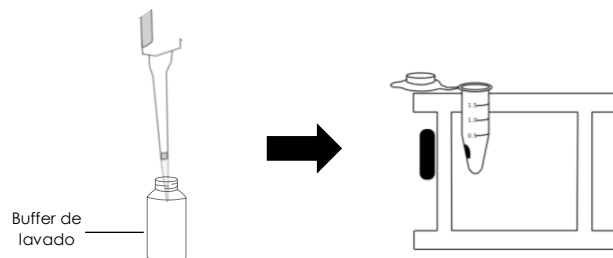
- IV. Tome y agite el contenedor de perlas magnéticas de forma vertical por 10 segundos o hasta que su contenido sea homogéneo, tome 50 µL de las perlas magnéticas y deposítelas en el tubo con la muestra. Cierre perfectamente y mezcle con ayuda de un vortex por 1 minuto, al finalizar deje reposar el tubo por 5 minutos a temperatura ambiente.



V. Coloque el tubo en una gradilla magnética, déjelo en esa posición hasta que la mezcla se aclare (aproximadamente 1-2 minutos), posteriormente retire completamente el sobrenadante sin quitar el tubo de la gradilla y sin llevarse las perlas magnéticas.



VI. Después agregue **500 µL** de **buffer de lavado** y mezcle por vortex durante 10 segundos luego regrese el tubo a la gradilla magnética y déjelo hasta que la mezcla se aclare (aproximadamente 1-2 minutos), proceda a remover el sobrenadante sin retirar el tubo de la gradilla y sin llevarse las perlas magnéticas. Evite dejar residuos.



VII. A continuación, deje el tubo abierto en la gradilla para eliminar cualquier residuo del buffer de lavado, esto hasta por 2 minutos.

NOTA: Si no se remueve por completo el buffer de lavado puede inhibir las reacciones posteriores.

VIII. Agregue **50 µL** del **buffer de elución** al tubo con las perlas magnéticas, después mezcle por vortex durante 10 segundos, posteriormente incube el tubo a **65 °C** durante **10 minutos**. Al finalizar el tiempo coloque el tubo en la gradilla magnética, espere a que las perlas magnéticas se separen del sobrenadante y únicamente recolecte todo el sobrenadante (ADN purificado) después transfíralo a un tubo nuevo y estéril de 1.5-2 mL, rotúlelo para identificarlo.

¡Felicidades ha obtenido su ADN!



PASO TRES: DETECCIÓN DE *H. PYLORI*

PRECAUCIÓN: La muestra (ADN purificado) puede ser utilizado luego de su obtención, de lo contrario almacénalo a -20 °C y permita que alcance temperatura ambiente antes utilizarlo.

A continuación, siga cada uno de los pasos que se describen, recuerde no modificar y/o alterar ninguno de los pasos o cantidades que se indican.

I. Identifique cada uno de los materiales provistos por el producto PYLORINET-ADN y asegúrese de contar con todo lo necesario, consulte la pág. 8, sección **Contenido**.

ANTES DE CONTINUAR

Coloque 50 µL de reactivo diluyente en el control positivo, homogenice por pipeteo y almacene a -20 °C ±5 °C hasta el momento de su uso.

II. Prepare cada tubo por separado según lo descrito.

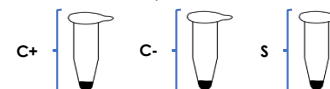
• **Muestra (S):** Tome un tubo con **reactivo seco** y agregue **20 µL** de **reactivo diluyente**, **5 µL** de **muestra** (ADN purificado) y mezcle por pipeteo hasta obtener una consistencia homogénea. Al finalizar cierre el tubo y rotule de tal forma que pueda identificarla.

Nota: se recomienda realizar duplicados por cada muestra a analizar.

• **Control positivo (C+) del ensayo:** Tome un tubo con **reactivo seco** y agregue **20 µL** de **reactivo diluyente**, **5 µL** de **control positivo** y mezcle por pipeteo hasta obtener una consistencia homogénea. Al finalizar cierre el tubo y rotule con C+.

Nota: El control positivo puede emplearse luego de ser preparado, sin embargo, si lo almacenó estará congelado, recuerde esperar a que se descongele completamente para poder usarlo.

• **Control negativo (C-) del ensayo:** Tome un tubo con **reactivo seco** y agregue **20 µL** de **reactivo diluyente**, **5 µL** de **control negativo** y mezcle por pipeteo hasta obtener una consistencia homogénea. Al finalizar cierre el tubo y rotule con C-.



ANTES DE CONTINUAR: Visualice que cada uno de los tubos haya sido correctamente homogeneizado, es decir que no se vean zonas secas en el interior de los tubos.

III. Con ayuda del gotero con aceite mineral, coloque una gota de aceite en el interior de cada uno de los tubos, solo sobre su superficie sin mezclar. Posteriormente, colóquelos a **65 °C** por **40 minutos** en alguno de los siguientes equipos: termobloque, baño seco o incubador. Antes de que finalice el tiempo, prepare un recipiente con hielo triturado para que cuando termine el tiempo, saque los tubos del equipo y los coloque en dicho recipiente.



PASO CUATRO: VISUALIZACIÓN DEL RESULTADO

PRECAUCIÓN: Cada uno de los tubos generados del **PASO TRES** pueden ser utilizados inmediatamente, en caso contrario puede almacenarlos de -2-8 °C de forma temporal para realizar el siguiente paso o -20 °C, pero recuerde permitir que se descongelen antes de utilizarlos.

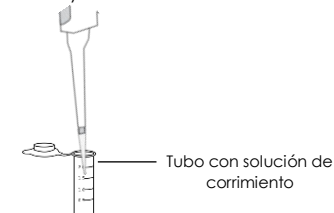
A continuación, siga cada uno de los pasos que se describen, recuerde no modificar y/o alterar ninguno de los pasos o cantidades que se indican.

I. Identifique cada uno de los materiales provistos por el producto Bionet multi y asegúrese de contar con todo lo necesario, consulte la pág. 8, sección **Contenido**.

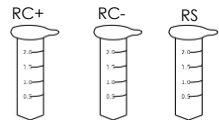
II. Tome los tubos con solución de corrimiento y asegure que toda la solución quede en el fondo, realizando movimientos fuertes al tubo.



III. Recolecte **25 µL** del tubo **C+** y transfíralos a un tubo con solución de corrimiento, mezcle vortex por 5 segundos, cierre perfectamente y rotule nuevamente con RC+.



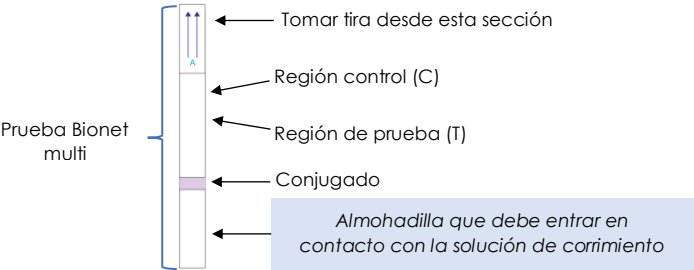
IV. Repita este mismo procedimiento para cada uno de los tubos generados restantes según corresponde.



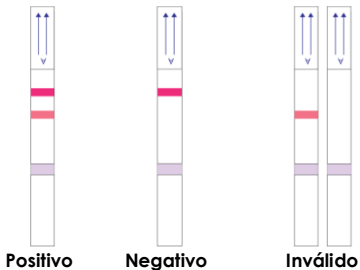
V. Tome una prueba Bionet multi y rotúlela según el tubo con reactivo de corrimiento en el que la colocará (tubo elaborado en el paso anterior):

- Tira **S** para el tubo con reactivo de corrimiento que tiene la **muestra**.
- Tira **C+** para el tubo con reactivo de corrimiento que tiene el **control positivo**.
- Tira **C-** para el tubo con reactivo de corrimiento que tiene el **control negativo**.

Programe un temporizador por 3 minutos.



VI. Una vez hayan pasado los **3 minutos**, saque la prueba del tubo y colóquela sobre una superficie plana y limpia (limpie el excedente con una toalla desechable), interprete los resultados.



Resultados

Control positivo (C+)	Resultado: Se visualiza una línea de color en la región de control (C) y otra línea de color en la región de prueba (T). Un resultado positivo indica que se siguió de manera correcta el procedimiento.
Control negativo (C-)	Resultado: Únicamente se visualiza una línea de color en la región de control (C). Un resultado negativo indica que se siguió de manera correcta el procedimiento.
Muestra	Positivo: Se visualiza una línea de color en la región de control (C) y otra línea de color en la región de prueba (T). Este resultado indica que se detectó ADN de <i>H. pylori</i> Negativo: Se visualiza una línea de color en la región de control (C). No se observa ninguna línea de color en la región de prueba (T). Este resultado indica que no se detectó ADN de <i>H. pylori</i>
Inválido	No se visualiza la línea de color en la región control (C).

Contenido

Esta prueba proporciona los reactivos en las cantidades necesarias para procesar un total de 10 muestras con extracción, reacción y revelado. A continuación, se presenta el contenido por separado de los productos:

INCLUIDOS • MagnefiDNA - Buffer de lisis - Perlas magnéticas - Buffer de lavado - Buffer de elución - Tubos de 1.5-2 mL • PYLORINET-ADN Registro sanitario 1429R2024 SSA - Instructivo de uso - Reactivo seco - Reactivo diluyente - Control negativo (C-) - Control positivo (C+) - Gotero con aceite mineral • Bionet multi - Prueba en tira - Tubos con solución de corrimiento	REQUERIDOS PERO NO INCLUIDOS - Micropipetas - Puntas para micropipetas - Guantes de nitrilo - Vortex - Soporte magnético o imán de alta potencia - Contenedor de RPBI - Vaso recolector - Termobloque, baño seco o incubadora
--	--

NOTA: Algunos de los reactivos/equipos pueden ser adquiridos en conjunto o por separado, para ello visite www.amunet.com.mx

Estabilidad y almacenamiento de los reactivos

- Almacene cada componente según lo indicado su etiqueta impresa.
- La prueba es estable hasta la fecha de caducidad impresa en la bolsa.
- No utilice los reactivos después de la fecha de caducidad.

Control de calidad

Un control interno está incluido en cada prueba de Bionet multi. Una línea de color aparece en la región control (C), este es el control interno del procedimiento, su función es confirmar que hubo suficiente cantidad de muestra y el procedimiento fue correcto. Esta prueba incluye controles, por lo que, se recomienda emplearlos en cada análisis de muestra como buena práctica de laboratorio.

Limitaciones

- Los resultados deben ser interpretados por personal calificado.
- La prueba PYLORINET-ADN es solo para uso profesional *in vitro*. Esta prueba cualitativa no puede determinar el valor cuantitativo ni la tasa de aumento en la concentración de ADN.
- Esta prueba ha sido evaluada para la detección de ADN de *H. pylori* y solo debe ser usada para su detección y no debe ser utilizada para otros patógenos.
- La prueba PYLORINET-ADN sólo indica la presencia del genoma de *H. pylori* en la muestra.
- Como con todas las pruebas de tamizaje, los resultados deben considerarse con toda información clínica disponible para el médico o personal calificado.
- Si el resultado de la prueba es negativo y los síntomas clínicos persisten se sugieren pruebas de seguimiento adicionales con otros métodos clínicos como las pruebas de cultivo, los resultados deben ser interpretados por un médico.
- La tonalidad que adquiera la membrana no interfiere en el resultado, mientras la línea en la región control se visualice, el resultado es válido.
- Las pruebas no están autorizadas para vigilancia epidemiológica.

- El desempeño de la prueba se ha evaluado bajo las condiciones y características mencionadas en este manual. Se recomienda seguir las instrucciones para asegurar la precisión de los resultados.

Características de presentación

Precisión Intra-ensayo

La repetibilidad se determinó empleando un lote de PYLORINET-ADN y reactivo de corrimiento con diferentes concentraciones de un control positivo, se realizaron 20 réplicas por cada concentración preparada incluyendo una libre de ADN de *H. pylori*, las muestras fueron correctamente identificadas el 99% de las veces.

Inter-Ensayo

La reproducibilidad se determinó con tres lotes de PYLORINET-ADN empleando reactivo de corrimiento con diferentes concentraciones de un control positivo, se realizaron 20 réplicas en dos días diferentes por cada concentración e incluyendo una libre de ADN de *H. pylori*, las muestras fueron correctamente identificadas el 99% de las veces.

Sustancias interferentes

Los siguientes compuestos han sido probados usando PYLORINET-ADN con muestras positivas y negativas de la siguiente tabla sin observarse interferencia.

- Ácido ascórbico
- Ácido úrico
- Glucosa
- Bilirrubina
- Urea
- Cafeína
- Albúmina
- Aspirina
- Ácido oxálico
- Omeprazol

Existen sustancias que pueden interferir durante la detección debido a una disminución de la carga bacteriana en las muestras dando lugar a resultados falsos negativos como el uso de medios de transporte con antibióticos como: ampicilina, tetraciclina, cloranfenicol, estreptomycin, ciprofloxacino, gentamicina, detergentes, ácido cítrico, contaminantes ambientales entre otros.

Reactividad cruzada

PYLORINET-ADN fue empleada con los microorganismos de la siguiente tabla, no se presentó reactividad cruzada positiva.

- *Campylobacter jejuni*
- *Campylobacter coli*
- *Campylobacter lari*
- *Streptococcus mutans* DMST 1877
- *Staphylococcus aureus* DMST 20654
- *Neisseria meningitidis*
- *Klebsiella pneumoniae*
- *Proteus mirabilis*
- *Providencia rettgeri*
- *Shigella boydii*
- *Shigella flexneri*
- *Aeromonas hydrophila*
- *Salmonella Paratyphi*
- *Salmonella Enteritidis*
- *Vibrio parahaemolyticus*
- *Vibrio cholerae* ATCC 39315
- *Escherichia coli* ATCC 8739
- *Pseudomonas aeruginosa* ATCC 27853

Desempeño

Se empleó PYLORINET-ADN para evaluar un total de 300 muestras de saliva, estos fueron clasificados como positivos o negativos de acuerdo a una prueba de PCR en tiempo real (qPCR), a continuación, se presentan los resultados de comparar ambos métodos:

MÉTODO	qPCR			
	Resultados	Positivo	Negativo	Total
PYLORINET-ADN	Positivo	188	10	198
	Negativo	4	205	209
	Total	192	215	407

Sensibilidad Relativa: 97.92% (95% IC*: 96.02% - 98.92%)

Especificidad Relativa: 95.35% (95% IC*: 92.84% - 97.00%)

Precisión Global: 96.56% (95% IC*: 94.31% - 97.94%)

*Intervalo de confianza

Beneficios

- **Rapidez:** Mayor ahorro de tiempo con una alta reproducibilidad.
- **Simple:** Fácil operación con procesos cortos y escalable.
- **Eficiencia:** Una sola metodología que engloba el procesamiento, detección y visualización de los resultados.
- **Seguridad:** Ningún producto químico de este kit es tóxico.
- **Versatilidad:** El ADN purificado con este kit es funcional no solo para su propio ensayo (LAMP) sino también para una gran variedad de aplicaciones como: PCR convencional y variantes, RPA, NGS, secuenciación con bisulfito entre otros.

Consideraciones adicionales

- Asegúrese de utilizar la cantidad indicada de muestra para la prueba, ya que demasiada o muy poca muestra puede conducir a una desviación de los resultados.
- Es necesaria la purificación de ADN previo al análisis para obtener mejores resultados.
- No intercambie reactivos de diferentes lotes ni use reactivos de otras pruebas disponibles comercialmente. Los componentes de esta prueba se combinan con precisión para un rendimiento óptimo.
- Las micropipetas y consumibles deben ser nuevos. Se recomienda irradiar con luz UV por 15 minutos antes de su uso, las micropipetas previamente limpiadas con cloro y etanol asegúrese de no dejar residuos.
- Se recomienda el uso de equipo de protección al trabajar muestras.
- PRECAUCIÓN: Permita que los reactivos y las muestras se descongelen completamente antes de su uso. Mezcle el reactivo suavemente antes de usar teniendo la precaución de no generar espuma. Regrese a su temperatura de almacenamiento después de su uso.
- PRECAUCIÓN: No deje abierto el contenedor de las pruebas Bionet multi, solo ábrala hasta su uso, la presencia de humedad puede afectar el desempeño de la prueba.
- Evite interrupciones prolongadas de los pasos del ensayo. Asegure las mismas condiciones de trabajo para todos los tubos.
- Calibre las micropipetas con frecuencia para asegurar la precisión de la distribución de muestras/reactivos. Use puntas diferentes de micropipeta en cada muestra y reactivo para evitar contaminación cruzada.
- La prueba podría verse afectada por el polvo, reactivos químicos y/o sustancias como hipoclorito de sodio, ácidos, álcalis, etanol, etc. No realice el ensayo en presencia de estas sustancias y utilice puntas nuevas de preferencia con filtro.
- Todas las muestras de origen humano deben considerarse potencialmente infecciosas. El cumplimiento estricto de las Buenas Prácticas de Laboratorio (BPL) puede garantizar la seguridad del personal.
- Todos los productos de desecho generados por esta prueba deben disponerse de acuerdo a la NOM-087 vigente sobre el manejo de Residuos Biológico infecciosos.
- Coloque un tubo de 1.5-2 mL con 1 mL de agua destilada en el termobloque, baño seco o incubadora con la temperatura deseada a usar, espere 10 minutos y coloque un termómetro en el interior del tubo, si el termómetro indica la temperatura deseada a utilizar proceda a emplearlo para su ensayo. En caso contrario ajuste, espere y vuelva a medir hasta alcanzar la temperatura deseada.

Dudas, preguntas y consejos

- **¿Puedo utilizar muestras de ADN purificado con otros kits?** R: No, el ensayo LAMP puede verse inhibido por determinadas sustancias presentes en algunos buffers de elución incluidos en dichos kits, solo si puede eluir el ADN en el paso final en agua grado biología molecular o o Tris-HCl 10 mM pH 8 es que será posible usar ese ADN independientemente del método utilizado.
- **¿Cuánto tiempo es viable si guardo a -20°C el ADN purificado con el producto MagnetiDNA?** R: Puede ser viable hasta dos años como máximo, si desea que sea viable por tiempo indefinido debe almacenarlo a -80°C. Evite realizar muchos ciclos de congelamiento y descongelamiento.

- **¿Por qué no debo llevarme las perlas magnéticas?** R: Las perlas magnéticas mantienen la unión de forma directa con el ADN que se desea extraer, si durante el proceso se llevan dichas perlas causará que el ADN obtenido sea muy poco y puede no ser funcional para el ensayo.
- **¿Cuándo puedo retirar el tubo de la gradilla magnética durante el proceso de extracción de ADN?** R: El imán de la gradilla magnética tiene la función de aglomerar todas las perlas magnéticas para hacer más sencilla la tarea de retirar el sobrenadante en cada uno de los pasos, por lo tanto, puede retirar el tubo una vez que haya retirado el sobrenadante indicado para agregar el siguiente reactivo.
- **¿Debo incluir controles cada vez que analizó una muestra?** R: Sí, los controles aseguran que el proceso llevado a cabo fue el correcto. Es por ello que puede esperar hasta obtener más muestras e ir extrayendo su ADN para su posterior uso en el ensayo LAMP.
- **¿Cómo puedo ser más eficiente al momento de realizar los ensayos?** R: Puede colocar los reactivos que comparten todos en vez de uno por uno como sucede con el reactivo diluyente del **paso tres**, pero no mezcle ya que eso lo hará cuando al final coloque la muestra o control con su respectivo cambio de punta de micropipeta para evitar reactividad cruzada.
- **¿Qué pasa si dejo mis tubos por más tiempo o temperatura indicada en el termobloque, baño seco o incubador?** R: El ensayo LAMP es sensible, en caso de que esto ocurra, los resultados obtenidos pueden verse afectados y será necesario repetir el ensayo y descartar esos tubos.

Referencias

1. Acribia. Peleteiro B, Bastos A, Ferro A, Lunet N. Prevalencia de la infección por *Helicobacter pylori* en todo el mundo: una revisión sistemática de estudios con cobertura nacional. Dig Dis Sci. 2014; 59 :1698–1709 Han P, Ivanovski S. Saliva—Friend and Foe in the COVID-19 Outbreak. Diagnostics. 2020; 10(5):290.
2. Axón A. *Helicobacter pylori* y salud pública. *Helicobacter*. 2014; 19 Suplemento 1 :68–73.
3. Sabbagh, P., Mohammadnia-Afrouzi, M., Javanian, M. et al. Diagnostic methods for *Helicobacter pylori* infection: ideals, options, and limitations. Eur J Clin Microbiol Infect Dis 38, 55–66 (2019).
4. Bangpanwimon K, Mittraparp-arthorn P, Srinitiwirawong K, Tansila N. Non-Invasive Colorimetric Magneto Loop-Mediated Isothermal Amplification (CM-LAMP) Method for *Helicobacter pylori* Detection. J. Microbiol. Biotechnol. 2021; 31:501-509Influenza Virus: A Brief Overview Tanushree Dangi & Amita Jain Proceedings of the National Academy of Sciences, India Section B: Biological Sciences volume 82, pages111–121
5. Sambrook J., E. F. Fritsch y T. Maniatis. 1989. Molecular Cloning: A Laboratory Manual. Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, New York, EE.UU.
6. Dundass N., N. K. Leos, M. Mitui, P. Revell y B. B. Rogers. 2008. Comparison of automated nucleic acid extraction methods with manual extraction. Journal of Molecular Diagnostics 10: 311-316.

Índice de símbolos

	Consultar el instructivo de uso		Caducidad
	Solo para análisis <i>in vitro</i>		Número de catálogo
	Almacenar entre 2 – 8 °C		Número de lote
	No utilizar si el paquete está dañado		No reutilizar

