

Serología en Látex



ME X LAB®

Reactivos para la **detección serológica de anticuerpos contra Salmonella (tifoidea y paratifoidea), Brucella y Proteus OX19**, mediante aglutinación en placa o en tubo. Se emplean en el diagnóstico de procesos infecciosos febriles. Conjunto de antígenos para aglutinación en placa o tubo empleados en el diagnóstico de infecciones por Salmonella y Brucella. **Permite la detección rápida de anticuerpos en fase aguda y, mediante titulación, el seguimiento de la evolución de la enfermedad.**

Su interpretación debe correlacionarse con la clínica y otras pruebas confirmatorias.

Antígenos Febriles

SKU: 4001225 c/c SKU: 4001221 s/c



Fundamento

La prueba se basa en el principio de aglutinación: los anticuerpos presentes en el suero del paciente reaccionan con los antígenos bacterianos específicos formando grumos visibles.

- En placa, se utiliza para detección rápida y preliminar.
- En tubo, se realiza para cuantificar títulos de anticuerpos.
- Los títulos elevados en fase aguda y convaleciente confirman infección activa o reciente

Características clave

- **Método rápido y sencillo en placa** (detección preliminar).
- **Método cuantitativo en tubo** (titulación de anticuerpos).
- Controles positivos y negativos recomendados para asegurar validez de resultados.
- **Conservación a 2-8 °C** (no congelar).
- Posibles reacciones cruzadas con otras infecciones o vacunación (ej. tularemia o vacuna contra tifoidea).
- Resultados deben correlacionarse con cuadro clínico y evolución del paciente.

Presentación

- Antígeno Tífico "O" (Salmonella grupo D)
- Antígeno Tífico "H" (Salmonella H grupo d)
- Antígeno Paratífico "A" (Salmonella H grupo a)
- Antígeno Paratífico "B" (Salmonella H grupo b)
- Antígeno Brucella abortus
- Antígeno Proteus OX19

Pruebas por producto: 100 c/u

Caducidad 18 meses post-fabricación

Rendimiento

- Resultados positivos: se reportan como grados de aglutinación (1+, 2+, 3+, 4+)
- El suero control positivo debe tener un título de 1:80 o mayor.

Títulos significativos:

- Brucella abortus: $\geq 1:80$
- Salmonella H (a, b, d): $\geq 1:80$
- Salmonella O grupo D: $\geq 1:80$
- Proteus OX19: $\geq 1:160$

Antígeno Proteus OX19

sku: 4001222-B



Detecta anticuerpos heterófilos relacionados con fiebre de las montañas rocosas y rickettsiosis.

Fundamento

Reacción de aglutinación entre anticuerpos anti-Proteus y el antígeno OX19.

Características clave

- Se utiliza como marcador serológico indirecto en rickettsiosis.
- Puede producirse reactividad cruzada por vacunación antitifoidea.
- Incubación a 45–50 °C por 18 h.

Rendimiento

- *Títulos significativos $\geq 1:160$; anticuerpos aparecen en 1–2 semanas y llegan a pico en 2–3 semanas.*

Presentación

- Frasco de 5 ml con gotero.

Pruebas por producto: 100

Caducidad 18 meses post-fabricación

Todos nuestros productos están bajo la CBPF – NOM 241-SSA1-2025, cumpliendo estándares de fabricación de insumos para la salud.

Detecta anticuerpos contra Brucella abortus, agente de brucelosis

Fundamento

Agglutinación entre anticuerpos específicos anti-Brucella y el antígeno bacteriano.

Características clave

- Alta utilidad para brucelosis en humanos.
- Puede presentar reacciones cruzadas con tularemia.
- Incubación a 37 °C por 48 h.

Rendimiento

- *Títulos significativos $\geq 1:80$; anticuerpos aparecen en 2–3 semanas y alcanzan pico a las 3–5 semanas.*

Presentación

- Frasco de 5 ml con gotero.

Pruebas por producto: 100

Caducidad 18 meses post-fabricación

Todos nuestros productos están bajo la CBPF – NOM 241-SSA1-2025, cumpliendo estándares de fabricación de insumos para la salud.

Antígeno Brucella Abortus

sku: 4001222-A

IMS: 08007403831101



Antígeno

Paratífico "A"

Salmonella grupo A, flagelar

sku: 4001222-C



Detecta anticuerpos frente a Salmonella paratyphi A.

Fundamento

Agglutinación de anticuerpos específicos frente al antígeno flagelar A.

Características clave

- Detecta fiebre paratifoidea A.
- Método útil en zonas endémicas donde no se distingue clínicamente de fiebre tifoidea.

Rendimiento

- Títulos $\geq 1:80$; anticuerpos aparecen en 2-3 semanas y llegan a pico a las 4-5 semanas.

Presentación

- Frasco de 5 ml con gotero.

Pruebas por producto: 100

Caducidad 18 meses post-fabricación

Todos nuestros productos están bajo la CBPF - NOM 241-SSA1-2025, cumpliendo estándares de fabricación de insumos para la salud.

Detecta anticuerpos frente a Salmonella paratyphi B.

Fundamento

La presencia de anticuerpos anti-Hb produce aglutinación con este antígeno

Características clave

- Indica infección por S. paratyphi B.
- Complementa al paratífico A en diagnóstico diferencial.

Rendimiento

- Títulos $\geq 1:80$; anticuerpos detectables en 2-3 semanas y con pico a las 4-5 semanas.

Presentación

- Frasco de 5 ml con gotero.

Pruebas por producto: 100

Caducidad 18 meses post-fabricación

Todos nuestros productos están bajo la CBPF - NOM 241-SSA1-2025, cumpliendo estándares de fabricación de insumos para la salud.

Antígeno

Paratífico "B"

Salmonella grupo B, flagelar

sku: 4001222-D



Antígeno Tífico "O"

Salmonella grupo D, somático

sku: 4001222-F

IMS: 08007403751101

Detecta anticuerpos frente al antígeno somático de Salmonella typhi, asociado a fiebre tifoidea.

Fundamento

Aglutinación de anticuerpos anti-O presentes en el suero contacto con el antígeno somático.

Características clave

- Indica infección activa por Salmonella typhi.
- Recomendado incubar a 45–50 °C por 2 h.
- Sensible en etapas tempranas de la enfermedad.

Rendimiento

- Títulos significativos $\geq 1:80$ después de 1–2 semanas de infección.

Presentación

- Frasco de 5 ml con gotero.

Pruebas por producto: 100

Caducidad 18 meses post-fabricación

Todos nuestros productos están bajo la CBPF – NOM 241-SSA1-2025, cumpliendo estándares de fabricación de insumos para la salud.

www.salmonella.com.mx

Detecta anticuerpos frente al antígeno flagelar de Salmonella typhi.

Fundamento

Los anticuerpos anti-H reaccionan con el antígeno flagelar produciendo aglutinación.

Características clave

- Indica exposición o infección por S. typhi.
- Puede persistir más tiempo que el antígeno O.
- Incubación 2 h a 45–50 °C + reposo 18 h a 2–8 °C antes de lectura final.

Rendimiento

- Títulos significativos $\geq 1:80$; aparecen en 2–3 semanas y alcanzan pico a las 4–5 semanas.

Presentación

- Frasco de 5 ml con gotero.

Pruebas por producto: 100

Caducidad 18 meses post-fabricación

Todos nuestros productos están bajo la CBPF – NOM 241-SSA1-2025, cumpliendo estándares de fabricación de insumos para la salud.

Antígeno Tífico "H"

Salmonella grupo D, flagelar

sku: 4001222-E

IMS: 08007403671101



Ensayo serológico no treponémico que **detecta anticuerpos tipo reagina mediante partículas de carbón activado recubiertas con cardiolipina, lecitina y colesterol**. Es una prueba rápida en portaobjetos para diagnóstico y seguimiento de sífilis. Su utilidad clínica incluye tamizaje y titulación de anticuerpos, aunque requiere confirmación con pruebas treponémicas.



Bio-RPR

sku: 3007102



Fundamento

El **reactivo RPR Carbón activado** es una suspensión de partículas de carbón activado recubiertas con cardiolipina, lecitina y colesterol.

Estos actúan como antígeno que reacciona con los anticuerpos reagínicos presentes en pacientes infectados con ***Treponema pallidum***.

La reacción antígeno-anticuerpo produce aglutinación visible como grumos negros en la mezcla

Características clave

- **Ensayo rápido (8 minutos).**
- Se puede usar en modo **cualitativo o semicuantitativo**.
- Incluye controles **positivo y negativo** para validación.
- **Muestra recomendada:** suero fresco (puede conservarse 48 h a 2-8 °C o congelarse para mayor tiempo).
- Conservación del reactivo y controles: 2-8 °C, no congelar.

Presentación

- 1 frasco con Reactivo RPR Carbón con 3 ml.
- 0.5 ml de Suero Control Positivo.
- 0.5 ml de Suero Control Negativo.
- 1 Frasco dispensador.
- 1 Instructivo

Pruebas por producto: 150

Caducidad 18 meses post-fabricación

Rendimiento

Cualitativo:

- **Positivo** → aglomeraciones negras en el portaobjetos.
- **Negativo** → botón negro visible en el centro de la reacción

Semicuantitativo:

- El título corresponde a la dilución máxima de suero que presenta reacción positiva.

Detecta reaginas en fases activas de sífilis, pero no distingue infección activa de pasada (requiere correlación clínica y confirmación con prueba treponémica).

Prueba serológica no treponémica de flocculación en portaobjetos para la detección de anticuerpos reagínicos en suero, plasma o líquido cefalorraquídeo. Se utiliza como método cualitativo y semicuantitativo en el diagnóstico de sífilis



Bio-VDRL

sku: 3007701

Fundamento

El antígeno VDRL es una emulsión alcohólica de cardiolipina, colesterol y lecitina. Los anticuerpos reagínicos presentes en pacientes con sífilis reaccionan con este antígeno, produciendo flocculación visible. Es una prueba no treponémica, por lo que detecta anticuerpos dirigidos contra lípidos tisulares y no específicamente contra *Treponema pallidum*.

Características clave

- **Muestras duales:** Validación directa para análisis en suero y líquido cefalorraquídeo (LCR).
- **Sin inactivación térmica:** Optimiza el flujo de trabajo procesando el suero de manera directa.
- **Lectura clara a 10X:** Identificación rápida y totalmente nítida de la flocculación bajo el microscopio.
- **Sin interferencia biológica:** Buffer optimizado a pH 6.0 ± 0.1 para una flocculación reproducible.
- **Tiempos rápidos:** Reacción optimizada a 180 RPM en solo 4 minutos (suero) u 8 minutos (LCR).
- **Doble utilidad:** Excelente desempeño tanto en protocolos cualitativos como en titulaciones cuantitativas.

Presentación

- Antígeno VDRL 5.5 ml.
- Buffer Diluyente 60 ml.

Equipo para pruebas: 500

Caducidad 18 meses post-fabricación

Procedimiento

- Colocar 1 gota (50 µl) de suero en placa de vidrio.
- Añadir 1 gota (50 µl) del antígeno preparado.
- Colocar en agitador mecánico a 180 rpm por 4 minutos.
- Leer al microscopio con objetivo 10x.
- Positivo: presencia de flocculación/grumos.
- Negativo: ausencia de flocculación.

Prueba serológica no treponémica de floculación en portaobjetos para la detección de anticuerpos reagínicos en suero, plasma o líquido cefalorraquídeo. Se utiliza como método cualitativo y semicuantitativo en el diagnóstico de sífilis



Bio-VDRL

sku: 3007103

Fundamento

El antígeno VDRL es una emulsión alcohólica de cardiolipina, colesterol y lecitina. Los anticuerpos reagínicos presentes en pacientes con sífilis reaccionan con este antígeno, produciendo floculación visible. Es una prueba no treponémica, por lo que detecta anticuerpos dirigidos contra lípidos tisulares y no específicamente contra *Treponema pallidum*.

Características clave

- **Muestras duales:** Validación directa para análisis en suero y líquido cefalorraquídeo (LCR).
- **Sin inactivación térmica:** Optimiza el flujo de trabajo procesando el suero de manera directa.
- **Lectura clara a 10X:** Identificación rápida y totalmente nítida de la floculación bajo el microscopio.
- **Sin interferencia biológica:** Buffer optimizado a $\text{pH } 6.0 \pm 0.1$ para una floculación reproducible.
- **Tiempos rápidos:** Reacción optimizada a 180 RPM en solo 4 minutos (suero) u 8 minutos (LCR).
- **Doble utilidad:** Excelente desempeño tanto en protocolos cualitativos como en titulaciones cuantitativas.

Presentación

- 2.0 ml de Reactivo VDRL.
- 0.5 ml de Control Positivo.
- 0.5 ml de Control Negativo (frasco de borosilicato).
- 1 Instructivo.

Caducidad 18 meses post-fabricación

Procedimiento

- Colocar 1 gota (50 μl) de suero en placa de vidrio.
- Añadir 1 gota (50 μl) del antígeno preparado.
- Colocar en agitador mecánico a 180 rpm por 4 minutos.
- Leer al microscopio con objetivo 10x.
- Positivo: presencia de floculación/grumos.
- Negativo: ausencia de floculación.

Prueba serológica no treponémica de floculación en portaobjetos para la detección de anticuerpos reagínicos en suero, plasma o líquido cefalorraquídeo. Se utiliza como método cualitativo y semicuantitativo en el diagnóstico de sífilis

Bio-VDRL

sku: 3007104

Clave IMSS: 08007410191101



Fundamento

El antígeno VDRL es una emulsión alcohólica de cardiolipina, colesterol y lecitina. Los anticuerpos reagínicos presentes en pacientes con sífilis reaccionan con este antígeno, produciendo floculación visible. Es una prueba no treponémica, por lo que detecta anticuerpos dirigidos contra lípidos tisulares y no específicamente contra *Treponema pallidum*.

Características clave

- **Muestras duales:** Validación directa para análisis en suero y líquido cefalorraquídeo (LCR).
- **Sin inactivación térmica:** Optimiza el flujo de trabajo procesando el suero de manera directa.
- **Lectura clara a 10X:** Identificación rápida y totalmente nítida de la floculación bajo el microscopio.
- **Sin interferencia biológica:** Buffer optimizado a pH 6.0 ± 0.1 para una floculación reproducible.
- **Tiempos rápidos:** Reacción optimizada a 180 RPM en solo 4 minutos (suero) u 8 minutos (LCR).
- **Doble utilidad:** Excelente desempeño tanto en protocolos cualitativos como en titulaciones cuantitativas.

Presentación

- 6.0 ml de Reactivo VDRL.
- 0.5 ml de Control Positivo.
- 0.5 ml de Control Negativo (frasco de borosilicato).
- 1 Instructiva.

Caducidad 18 meses post-fabricación

Procedimiento

- Colocar 1 gota (50 µl) de suero en placa de vidrio.
- Añadir 1 gota (50 µl) del antígeno preparado.
- Colocar en agitador mecánico a 180 rpm por 4 minutos.
- Leer al microscopio con objetivo 10x.
- Positivo: presencia de floculación/grumos.
- Negativo: ausencia de floculación.

La Bio-PCR Proteína C Reactiva **es una prueba rápida de aglutinación en látex para la detección cualitativa y semicuantitativa de la proteína C reactiva (PCR)** en suero humano.

La PCR es una proteína de fase aguda que se eleva en procesos inflamatorios, infecciosos y tisulares, siendo útil como marcador diagnóstico y de seguimiento en enfermedades reumáticas, bacterianas, virales o cardiovasculares. El método se basa en la aglutinación visible del látex sensibilizado con anticuerpos específicos anti-PCR, permitiendo resultados confiables en solo dos minutos.

Bio-PCR

sku: 4007181



Fundamento

Se basa en el **método de aglutinación en látex descrito por Singer**. Las partículas de látex están sensibilizadas con anticuerpos específicos contra la proteína C reactiva; si la muestra contiene PCR, ocurre aglutinación visible.

Características clave

- **Método rápido y sencillo** (aglutinación visible).
- Solo requiere suero como muestra.
- Puede presentar falsos positivos en sueros lipémicos o contaminados.
La intensidad de la aglutinación no refleja la concentración exacta de
- PCR, solo su presencia.

Presentación

- 2.5 ml de reactivo de látex.
- 5 ml de buffer glicina salino concentrado.
- 0.5 ml de suero control positivo.
- 0.5 ml de suero control negativo.

Pruebas por producto: 50

Caducidad 18 meses post-fabricación

Rendimiento

- **Titulación:** 1:320
- **Resultados en 2 minutos.**
- Puede detectar cambios en niveles de PCR útiles para evaluar la evolución de procesos inflamatorios y la respuesta al tratamiento.

Es una prueba rápida de **aglutinación en placa con antígeno teñido de Rosa de Bengala, utilizada para el diagnóstico de brucelosis en suero humano**. Se basa en la reacción antígeno anticuerpo entre partículas de brucella teñidas con el colorante rosa de bengala y los anticuerpos presentes en la muestra, generando aglutinación visible en menos de un minuto.



Bio-Bengala

sku: 4001182

Clave IMSS: 080 07414560501

Fundamento

La prueba se basa en la **aglutinación de anticuerpos presentes en el suero del paciente frente a antígenos de Brucella teñidos con Rosa de Bengala**. La presencia de aglutinación indica anticuerpos contra Brucella, reflejando infección activa o exposición previa.

Características clave

- Prueba rápida de diagnóstico in vitro.
- Antígeno teñido Rosa de Bengala (suspensión rosa brillante, libre de partículas).
- No requiere diluciones previas (listo para usar).
- Tiempo de reacción: 4 minutos.
- Requiere suero (no recomendado con muestras lipémicas o contaminadas).
- Se recomienda control de calidad con sueros positivo y negativo incluidos.

Presentación

- 1.5 mL: antígeno (1.5 mL)
- control positivo (0.5 mL)
- control negativo (0.5 mL)
- instructivo

Pruebas por producto: 30

Caducidad 18 meses post-fabricación

Rendimiento

- **Titulación:** 1:320.
- **Control positivo:** produce una reacción fuerte 4+ con diferentes lotes de control positivo.
- **Control negativo:** sin reacción visible con lotes de control negativo aprobados.

Es una prueba rápida de **aglutinación en placa con antígeno teñido de Rosa de Bengala, utilizada para el diagnóstico de brucelosis en suero humano**. Se basa en la reacción antígeno anticuerpo entre partículas de brucella teñidas con el colorante rosa de bengala y los anticuerpos presentes en la muestra, generando aglutinación visible en menos de un minuto.

Bio-Bengala

sku: 4007183



Fundamento

La prueba se basa en la **aglutinación de anticuerpos presentes en el suero del paciente frente a antígenos de Brucella teñidos con Rosa de Bengala**. La presencia de aglutinación indica anticuerpos contra Brucella, reflejando infección activa o exposición previa.

Características clave

- Prueba rápida de diagnóstico in vitro.
- Antígeno teñido Rosa de Bengala (suspensión rosa brillante, libre de partículas).
- No requiere diluciones previas (listo para usar).
- Tiempo de reacción: 4 minutos.
- Requiere suero (no recomendado con muestras lipémicas o contaminadas).
- Se recomienda control de calidad con sueros positivo y negativo incluidos.

Presentación

- 3 mL: solo antígeno (3 mL)

Pruebas por producto: 60

Caducidad 18 meses post-fabricación

Rendimiento

- **Titulación:** 1:320
- **Control positivo:** produce una reacción fuerte 4+ con diferentes lotes de control positivo.
- **Control negativo:** sin reacción visible con lotes de control negativo aprobados.

Es una prueba rápida de **aglutinación en placa con antígeno teñido de Rosa de Bengala, utilizada para el diagnóstico de brucelosis en suero humano**. Se basa en la reacción antígeno anticuerpo entre partículas de brucella teñidas con el colorante rosa de bengala y los anticuerpos presentes en la muestra, generando aglutinación visible en menos de un minuto.



Bio-Bengala

sku: 4007184

Clave IMSS: 08007414560501

Fundamento

La prueba se basa en la **aglutinación de anticuerpos presentes en el suero del paciente frente a antígenos de Brucella teñidos con Rosa de Bengala**. La presencia de aglutinación indica anticuerpos contra Brucella, reflejando infección activa o exposición previa.

Características clave

- Prueba rápida de diagnóstico in vitro.
- Antígeno teñido Rosa de Bengala (suspensión rosa brillante, libre de partículas).
- No requiere diluciones previas (listo para usar).
- Tiempo de reacción: 4 minutos.
- Requiere suero (no recomendado con muestras lipémicas o contaminadas).
- Se recomienda control de calidad con sueros positivo y negativo incluidos.

Presentación

- 5 mL: solo antígeno (5 mL).

Pruebas por producto: 100

Caducidad 18 meses post-fabricación

Rendimiento

- **Titulación:** 1:320
- **Control positivo:** produce una reacción fuerte 4+ con diferentes lotes de control positivo.
- **Control negativo:** sin reacción visible con lotes de control negativo aprobados.

El reactivo Bio-FR **es una prueba serológica de aglutinación en látex empleada para la detección cualitativa y semicuantitativa del factor reumatoide (FR) en suero humano.** La presencia de FR se asocia frecuentemente con artritis reumatoide y otras enfermedades autoinmunes, por lo que este ensayo sirve como apoyo diagnóstico para médicos y laboratorios clínicos. Su diseño simple, confiable y de lectura rápida ofrece una alternativa práctica para complementar estudios más especializados en pacientes con síntomas reumatológicos.



Bio-FR
sku: 4007191

Fundamento ▼

El reactivo contiene **partículas de látex recubiertas con gammaglobulina humana.** Si en la muestra está presente el Factor Reumatoide, se produce una aglutinación visible, que puede interpretarse de manera cualitativa o cuantitativa.

Características clave ▼

- Método rápido y sencillo de aglutinación en látex.
- Permite análisis cualitativo y cuantitativo.
- Uso exclusivo en suero (no plasma).
- Incluye controles positivos y negativos.
- Almacenamiento entre 2 °C y 8 °C, no congelar.

Presentación ▼

- 2.5 ml de Reactivo FR.
- 5.0 ml de Buffer glicin-salina.
- 0.5 ml de Suero Control Positivo.
- 0.5 ml de Suero Control Negativo.

Caducidad ▼

18 meses post-fabricación

Rendimiento ▼

- **Sensibilidad:** 3.1 IU/ml.
- **Positividad en artritis reumatoide:** 70–100% de los casos, dependiendo de la metodología.
- Reacciones positivas también pueden encontrarse en otras enfermedades crónicas inflamatorias

Certificación ▼

Bajo la CBPF – NOM 241-SSA1-2025, cumpliendo estándares de fabricación de insumos para la salud.

Cantidad de pruebas ▼

50 pruebas por producto

Bio-Aestrepto – Prueba rápida de aglutinación en látex para la determinación cualitativa y semicuantitativa de anticuerpos de Antiestreptolisina O. Ensayo rápido en placa que detecta anticuerpos antiestreptolisina O (ASO) en suero humano. Sirve como apoyo en el diagnóstico de infecciones por estreptococo del Grupo A y sus complicaciones, como fiebre reumática y glomerulonefritis.

Bio-Aestrepto

sku: 4001201



Fundamento

La prueba se basa en la **reacción inmunológica antígeno-anticuerpo**, las partículas de látex recubiertas con estreptolisina O reaccionan con los anticuerpos específicos presentes en el suero. Esta interacción produce aglutinación visible en la placa dentro de 3 minutos, la cual se compara con controles positivos y negativos.

Características clave

- Detección cualitativa y semicuantitativa de anticuerpos ASO.
- Resultados en 3 minutos.
- Incluye controles positivo y negativo para asegurar la validez de la prueba.
- No se requiere equipo especializado.
- Útil para monitorear la evolución de infecciones estreptocócicas y sus complicaciones.

Presentación

- 2.5 mL de reactivo de látex recubierto con estreptolisina O.
- 0.5 mL de control positivo.
- 0.5 mL de control negativo (suero no reactivo).

Pruebas por producto: 50

Caducidad 18 meses post-fabricación

Rendimiento

- **Titulación:** 1:320
- **Valores normales:** en niños y jóvenes se sitúan entre 166 y 250 IU/mL, con un promedio establecido por debajo de 200 IU/mL.
- **Resultados esperados:** diluciones crecientes permiten la estimación semicuantitativa del título de ASO en suero.



Alta calidad en pruebas para su laboratorio

Corporativo Grupo Mexlab S.A de C.V.

Representantes en toda la República Mexicana.

► **Matriz Guadalajara**

Susana Gómez Palafox No. 5486

Col. Paseos del Sol, C.P. 45079

Zapopan, Jalisco, México

☎ 800 111 7788 / 800 111 4343

☎ (33) 3634 2361

► **Sucursal CDMX**

José Espinosa No. 523

Escuadrón 201, C.P. 09060,

Iztapalapa, Ciudad de México

☎ (55) 7259 6058

☎ (55) 7916 4654

► **Sucursal Monterrey**

Mariano Matamoros No. 308

Centro, C.P. 66400

San Nicolás de los Garza, N.L., México

☎ (81) 3122 8106

– Contigo desde **1998** –