

ADIEL SEENOW TEHOTENSKÝ TEST

Zdravotnícky prostriedok

Len na diagnostické použitie in vitro

Doc. Č.: IFU-HCG Strip, A / 3-20180720

ÚČEL POUŽITIA

Jednorazový tehotenský test zisťuje prítomnosť hCG (choriagonadotropínu) hormónu v moču, ktorý napomáha detekovať ranné štádium tehotenstva. Test je vhodný na profesionálne aj domáce použitie.

ZHRNUTIE A VYSVETLENIE

Jednorazový tehotenský hCG test meria prítomnosť ľudského hormónu (choriagonadotropínu) v ľudskom moči. Služi na zistenie včasného tehotenstva. Po naviazaní embrya na výstelku maternice začína placenta produkovať hCG. Už niekoľko dní po oplodnení dochádza k zvýšeniu koncentrácie hCG v krvi natoľko, že toto zvýšenie sa dá testom detekovať. HCG hormón je nevyhnutný pre zadržanie žltého telieska v prvých 4 – 6 týždňoch tehotenstva a teda aj pre úspešný priebeh tehotenstva. Ako tehotenstvo postupuje, moč obsahuje vyššie hladiny hCG. Koncentrácia hCG u tehotných žien je zvyčajne 5,0 mIU / ml. V čase posledného vynechania menštruácie sú hladiny hCG v moču asi 100 mIU / ml s vrcholom úrovne 100 000 až 200 000 mIU / ml.

PRINCÍP TESTU

Tehotenský hCG test je rýchly jednorazový test založený na imunochromatografickej technológii. Tento test využíva kombináciu monoklonálnej a polyklonálnej protilátky k selektívnemu stanoveniu rastúcej hladiny hCG v moču. Membrána v testovacej zóne je impregnovaná koloidným konjugátom častíc zlata a monoklonálnymi protilátkami proti hCG, v kontrolnej zóne potom polyklonálnymi protilátkami (myšie protilátky). Vzorka moču sa zaviedie do chromatografickej membrány, potom migruje membránou a reaguje s farebne značeným konjugátom. Pozitívna vzorka reaguje so špecifickou farebne značenou monoklonálnou protilátkou proti hCG a vytvára ružovú líniu v mieste testovacej zóny („T“). Akákoľvek vzorka spôsobí ružovo sfarbenú čiaru v kontrolnej zóne („C“). Kontrolná zóna je tvorená väzbou polyklonálnych protilátok (myšie protilátky) pripojené na kontrolnú zónu (C) ku konjugátu koloidného zlata s vzorkou. Prítomnosť kontrolnej čiarky („C“) značí, že bol test urobený správne.

OBSAH

Jedná sa o diagnostický zdravotnícky prostriedok, ktorý je určený na seba testovanie in vitro v zhode s nariadením č. 56/2015 Zb. o technických požiadavkách na diagnostické zdravotnícke prostriedky in vitro.

Každá krabička obsahuje: : ochranný obal s testom a návod na použitie.
Každý ochranný obal obsahuje: : tehotenský testovací prúžok a vysúšadlo. Vysúšací vankúšik slúži len pre účely skladovania, na vlastné testovanie sa nepoužíva. Každý tehotenský test (prúžok) je jednotlivito balený v ochrannom obale.

Balenie NEOBSAHUJE testovací materiál (kelímok na vzorku moču, časovač, jednorazové rukavice a iné).

SKLADOVANIE

Testovaciu súpravu skladujte pri izbovej teplote (4 – 30°C) v zatvorenom ochrannom obale do dátumu expirácie. Vrecko otvárajte tesne pred použitím testu.

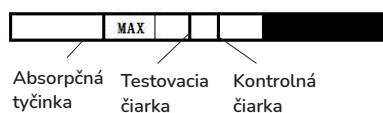
Testovacie súpravy by mali byť chránené pred priamym slnečným žiarením, vlhkosťou a teplom. Chráňte pred mrazom.

UPOZORNENIE

- LEN PRE DIAGNOSTICKÉ POUŽITIE IN VITRO (IVD), NIE pre interné použitie
- Pred urobením tohto testu si starostlivo prečítajte návod na použitie. Urobte každý krok presne podľa priloženého návodu na použitie.
- Nepoužívajte po uplynutí doby použiteľnosti vyznačené na obale.
- Každý jednorazový tehotenský test hCG sa dá použiť len raz, nie opakovane.
- Test nepoužívajte, pokiaľ je ochranný obal poškodený.
- Po otvorení ochranného obalu by mal byť test použitý ihneď.
- Po použití zlikvidujte každý jednorazový testovací prúžok vrátane použitého moču a použitého testovacieho materiálu. S použitým materiálom zaobchádzajte tak, ako by bol potenciálne infekčný.
- Zabráňte kontaktu s pokožkou.
- UCHOVÁVAJTE MIMO DOSAH DETÍ.

ODBER VZORKY A MANIPULÁCIA S ňOU

Ak chcete robiť tento test, odoberte vzorku moču do čistej a suchej nádoby (napríklad plastový kelímok). Ideálnou vzorkou je prvý ranný moč (obsahuje vyššiu koncentráciu hCG). Avšak použijte sa dá vzorka moču odobratá kedykoľvek počas dňa. Po vykonaní testu zlikvidujte použitý materiál (testovací kelímok + použitý prúžok testu).



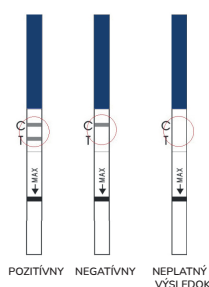
- Odoberte vzorku moču do suchej a čistej nádoby. Ideálnou vzorkou je prvý ranný moč.
- Výberte testovací prúžok z ochranného obalu.
- Ponorte testovací prúžok do odobratého moču tak, aby vyznačená šípka smerovala do vzorku moču.
- Testovací prúžok neponárajte do moču nad vyznačenú líniu MAX (maximum). Inak test neprebehne správnym spôsobom.
- Po 15 sekundách testovací prúžok vyberte z vzorky moču a položte ho na vodorovný, neabsorpčný, čistý a suchý povrch (napríklad na vrchnú časť nádoby s močom).
- Pozitívny výsledok môžete pozorovať už počas 40 sekúnd (v závislosti od koncentrácie hCG vo vzorke moču). Avšak pre potvrdenie negatívneho výsledku je treba počkať necelých 5 minút, dokiaľ reakcia neprebehne úplne.

AKO SPRÁVNE ČITAŤ VÝSLEDKY

POZITÍVNY: V kontrolnej (C) aj testovacej (T) zóne sa zjavne objavili dve zreteľné farebné čiarky. To znamená, že bol v moču detekovaný hCG hormón a existuje veľká možnosť tehotenstva. Objavené čiarky môžu byť slabé a jedna čiarka môže byť svetlejšia než druhá, je to však stále pozitívny výsledok. Čiarky sa nemusia zhodovať v sile ani farbe.

NEGATÍVNY: Objavila sa len jedna farebná čiarka v kontrolnej oblasti (C). V testovacej zóne (T) nie je patrná žiadna farebná čiarka. To naznačuje, že nie ste tehotná alebo ste testovali príliš skoro. Pokiaľ si nie ste istá, opakujte test znova počas nasledujúcich 48 hodín.

NEPLATNÝ VÝSLEDOK: V kontrolnej (C) aj testovacej (T) zóne sa neobjavila žiadna farebná čiarka. Zopakujte test s novým testovacím prúžkom. Neplatné výsledky testu môžu byť spôsobené: Absorpčná šípka nebola dôkladne navlhčená. Čítanie výsledku testu bolo príliš skoro alebo príliš neskoro (po viac než 5 minútach).

**KONTROLA KVALITY**

Integrované funkcie kontroly kvality sú súčasťou testu – vznik farebných čiari v kontrolnej oblasti naznačuje, že tehotenský test hCG funguje správne, bolo použité dostatočné množstvo odobratej vzorky moču a test bol urobený podľa uvedených pravidiel. Ak sa sfarbí celé pozadie v testovacej zóne spôsobom, že môže dôjsť k zlému čítaniu výsledkov, dá sa tento test považovať za neplatný. Odporúča sa pozitívna kontrola hCG (obsahujúci 10 – 250 mIU/ml hCG) a negatívna hCG kontrola (obsahujúci 0 mIU/ml hCG) za účelom overenia správnej funkčnosti testov s každou novou zásilkou testov.

PARAMETRY**1. CITLIVOSŤ**

Jednorazový tehotenský test hCG z moču zobrazí pozitívne výsledky u vzoriek obsahujúce hCG v koncentráciách 10 mIU/ml alebo vyšších.

2. PŘESNOSŤ

Porovnávacie štúdie na jednorazové tehotenské súpravy na detekciu hCG v moču s legálne predávanými zariadeniami boli robené interne a v klinicky referenčnom laboratóriu. Boli porovnané pozitívne a negatívne výsledky a korelácia bola > 99%.

3. ŠPECIFIKÁCIE

Nasledujúce zlúčeniny nevykazovali pri rozpustení žiadnu interferenciu moču, ktorá mala hladiny hCG 0 a 10 mIU/ml.

hLH 500 mIU / ml
hFSH 1 000 mIU / ml
hTSH 1000 µIU / ml

Paracetamol	20mg/dL	Kodein	6ug/dL
Kyselina acetyloctová	2000mg/dL	Ethanol	1.0 %
Vitámín C	20mg/dL	Methanol	10 %
Kyselina beta-hydroxymaslová	2000mg/dL	Albumin	2000mg/dL
Kofeín	20mg/dL	Glukóza	2000mg/dL
Efedrín	20mg/dL	Bilirubin	2mg/dL
Kyselina gentisová	20mg/dL	Atropin	20mg/dL
Fenylpropanolamin	20mg/dL	Estriol-17 - beta	1400ug/dL
Kyselina salicylová	20mg/dL	Hemoglobín	500mg/dL
Fenothiazín	20mg/dL	Pregnediol	1500ug/dL
EDTA	80mg/dL	Thiophene	20mg/dL
Kyselina acetylsalicylová	20mg/dL	Ampicillin	20mg/dL
Benzoyllecgonine	10mg/dL	Tetracycline	20mg/dL
Kanabínol	10mg/dL	Ketony	20mg/dL

Vykonanie testu príliš skoro môže viesť k falošne negatívemu výsledku kvôli nízkej hodnote hCG. V tomto prípade by mala byť ďalšia vzorka moču získaná o 48 hodín neskôr a otestovaná znova. Hladiny hCG môžu zostať detekovateľné niekoľko týždňov napríklad po normálnom pôrode, cisárskom reze alebo spontánnom potrate.

Pokiaľ je vzorka moču príliš zriedená (tj. nízka merateľná hmotnosť), nemusí test poskytovať verhodné výsledky. Pokiaľ je tehotenstvo stále podozrivé, počkajte 48 hodín a znova otestujte prvú rannú vzorku moču novým jednorazovým testom. Jednorazový test slúži orientačne na zistenie hladiny hCG. Potvrdenie tehotenstva musí vykonať váš ošetrojúci lekár po vyhodnotení klinických vyšetrení.

Test môže poskytovať falošné výsledky, a to v súvislosti s užívaním niektorých liekov alebo v prípade, že trpíte ochoreniami, ktoré môžu zvyšovať hladinu hCG (napr. myóm maternice, menopauza, iné hormonálne ochorenia).

BIBLIOGRAFIA

- Batzer, F.R. Fertility & Sterility, Vol 34, 1 1980
- Catt, K.J. Dufan, M.L. and vaitukaitis, J.L. J.
- Clin. Endocrinol Metab., Vol. 40,537, 1975
- Braunstein, G.D., Rasor, J., Alder, D., Danzer H.,
- Wade, M.E. Am. J. Obster. Gynecol., Vo. 126,678,1976
- Lenton, E.A., Neal L.M., Sulaiman, R. Fertility and Sterility, Vol. 37,773, 1982
- Batzer, F.R. Fertility & Sterility, Vol, 34, 1 1980
- Dawood, M.Y., Sexeba, B.B., and Lanesman, R. Ob. Gyn. Vol. 126, 678, 1976
- Braustein, G.D., et Al. AM. Inter. Med. Vol. 78, pp. 419-439, 1980
- Uotila, M., Ruoslahti, E. And Engvall, H.J. Immunol. Methods, Vol. 42, 11, 1981
- C. Galfre, S.C. Howe, C. Milstein, G.N. Butcher, and J. C. Howard, Nature 266, 550, 1977
- M.N. Iscove and F. Melchers, J. Exp Med. 147, 923, 1978
- PL.,Ey,et.AL.,Immunochemistry 15,429,1978

INDEX SYMBOLŮ

IVD	Len na diagnostické použitie in vitro		Viz návod k použitiu
	Skladujte medzi 4 – 30°C		Nepoužívajte opakovane
LOT	Číslo šarže		dátum expirácie
	splnomocnený zástupca		Testy na sadu
	Udržujte v suchu		Chráňte pred slnečným žiarením

Nantong Egens Biotechnology Co.,Ltd
Building 15, Building 12 (west) , No. 1692 Xinghu Avenue, Nantong Economy & Technology Development Zone Jiangsu Province P.R. China.
[EC][REP] Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)
Eiffestrasse 80, D- 20537 Hamburg, Germany.
Distribútor: Adiel s.r.o., IČ: 01388665, V Cibulkách 359/52, Praha 5, 15000, Česká republika
Viac informácií: www.adiel.sk
Posledná revízia návodu na použitie: 16.8.2021

ADIEL SEENOV TĚHOTENSKÝ TEST

Zdravotnický prostředek

Pouze pro diagnostické použití in vitro

Doc. Č.: IFU-HCG Strip, A / 3-20180720

ÚČEL POUŽITÍ

Jednorázový těhotenský test zjišťuje přítomnost hCG (choriagonotropinu) hormonu v moči, který napomáhá detekovat ranné stádium těhotenství. Test je vhodný pro profesionální i domácí užití.

SHRNUTÍ A VYSVĚTLENÍ

Jednorázový těhotenský HCG test měří přítomnost lidského hormonu (choriagonotropinu) v lidské moči. Slouží k zjištění včasného těhotenství. Po navázání embrya na děložní výstelku začíná placenta produkovat HCG. Již několik dní po oplodnění dochází ke zvýšení koncentrace hCG v krvi natolik, že toto zvýšení lze testem detekovat. HCG hormon je nezbytný pro zadržení žlutého tělíska v prvních 4 - 6 týdnech těhotenství a tedy i pro úspěšný průběh těhotenství. Jak těhotenství postupuje, moč obsahuje vyšší hladiny HCG. Koncentrace HCG u těhotných žen je obvykle 5,0 mIU / ml. V době posledního vynechání menstruace jsou hladiny HCG v moči asi 100 mIU / ml s vrcholem úrovně 100 000 až 200 000 mIU / ml.

PRINCIP TESTU

Těhotenský HCG test je rychlý jednorázový test založený na imunochromatografické technologii. Tento test využívá kombinaci monoklonální a polyklonální protilátky k selektivnímu stanovení rostoucí hladiny hCG v moči. Membrána v testovací zóně je impregnována koloidním konjugátem částic zlata a monoklonálními protilátkami proti hCG, v kontrolní zóně pak polyklonálními protilátkami (myší protilátky). Vzorek moči se zavede do chromatografické membrány, poté migruje membránou a reaguje s barevně značeným konjugátem. Pozitivní vzorek reaguje se specifickou barevně značenou monoklonální protilátkou proti hCG a vytváří růžovou linii v místě testovací zóny („T“) Jakýkoli vzorek způsobí růžově zbarvenou čáru v kontrolní zóně („C“). Kontrolní zóna je tvořena vazbou polyklonálních protilátek (myší protilátky) připojené na kontrolní zónu (C) ke konjugátu koloidního zlata se vzorkem. Přítomnost kontrolní čárky („C“) značí, že byl test proveden správně.

OBSAH

Jedná se o diagnostický zdravotnický prostředek, který je určen pro sebetestování in vitro ve shodě s nařízením č.56/2015 Sb. o technických požadavcích na diagnostické zdravotnické prostředky in vitro.

Každá krabička obsahuje: ochranný obal s testem a návod k použití.

Každý ochranný obal obsahuje: těhotenský testovací proužek a vysoušedlo. Vysoušecí polštářek slouží pouze pro účely skladování, pro vlastní testování se nepoužívá. Každý těhotenský test (proužek) je jednotlivě balený v ochranném obalu.

Balení NEOBSAHUJE testovací materiál (kelímek na vzorek moči, časovač, jednorázové rukavice a jiné).

SKLADOVÁNÍ

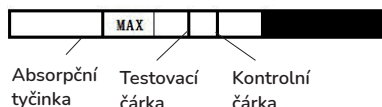
Testovací soupravu skladujte při pokojové teplotě (4°C - 30°C) v uzavřeném ochranném obalu do data expirace. Sáček otevřete těsně před použitím testu. Testovací soupravy by měly být chráněny před přímým slunečním zářením, vlhkostí a teplem. Chraňte před mrazem.

UPOZORNĚNÍ

1. POUZE PRO DIAGNOSTICKÉ POUŽITÍ IN-VITRO (IVD), NE pro interní použití.
2. Před provedením tohoto testu si pečlivě přečtěte návod k použití. Proveďte každý krok přesně dle přiloženého návodu.
3. Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti vyznačené na ochranném obalu.
4. Každý těhotenský test lze použít pouze jednou. Těhotenský test znovu nepoužívejte.
5. Test nepoužívejte, pokud je ochranný obal poškozen.
6. Jakmile je ochranný obal otevřen, měl by být test použit okamžitě.
7. Po použití zlikvidujte každý těhotenský test. So vzorkami moči a použitým testovacím materiálem zaobcházejte jako by boli potenciálně infekční. Zabráňte kontaktu s pokožkou.
8. Při použití tohto produktu by ste nemali užívať hCG alebo LH lieky, ktoré môžu ovplyvniť výsledky testu. Výsledok môže byť neplatný.
9. UCHOVÁVAJTE MIMO DOSAHU DETÍ.

ODBĚR VZORKU A MANIPULACE S NÍM

Chcete-li provést tento test, odeberte vzorek moči do čisté a suché nádoby (například plastový kelímek). Ideálním vzorkem je první ranní moč (obsahuje vyšší koncentraci HCG). Nicméně, lze použít vzorek moči odebraný kdykoli během dne. Po provedení testu zlikvidujte použitý materiál (testovací kelímek + použitý proužek testu).



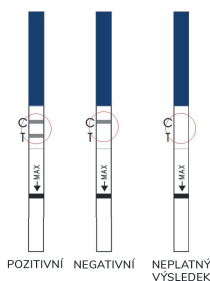
1. Odeberte vzorek moči do suché a čisté nádoby. Ideálním vzorkem je první ranní moč.
2. Vyjměte testovací proužek z ochranného obalu.
3. Ponořte testovací proužek do odebrané moči tak, aby vyznačená šipka směřovala do vzorku moči.
4. Testovací proužek neponořujte do moči nad vyznačenou linii MAX (maximum). Jinak test neproběhne správným způsobem.
5. Po 15 sekundách testovací proužek vyjměte ze vzorku moči a položte jej na vodorovný, neabsorbční, čistý a suchý povrch (například na vrchní část nádoby s močí).
6. Pozitivní výsledek můžete pozorovat již během 40 sekund (v závislosti na koncentraci HCG ve vzorku moči). Avšak pro potvrzení negativního výsledku je třeba vyčkat necelých 5 minut, dokud reakce neproběhne úplně.

JAK SPRÁVNĚ ČÍST VÝSLEDKY

POZITIVNÍ: V kontrolní (C) i testovací (T) zóně se zjevně objevily dvě zřetelné barevné čárky. To znamená, že byl v moči detekován HCG hormon a existuje velká možnost těhotenství. Objevené čárky mohou být slabé a jedna čárka může být světlejší než druhá; je to však stále pozitivní výsledek. Čárky se nemusí shodovat v síle ani barvě.

NEGATIVNÍ: Objevila se pouze jedna barevná čárka v kontrolní oblasti (C). V testovací zóně (T) není patrná žádná barevná čárka. To naznačuje, že nejste těhotná nebo jste testovali příliš brzy. Pokud si nejste jistá, opakujte test znovu během následujících 48 hodin.

NEPLATNÝ VÝSLEDEK: V kontrolní (C) i testovací (T) zóně se neobjevila žádná barevná čárka. Zopakujte test s novým testovacím proužkem. Neplatné výsledky testu mohou být způsobeny: Absorbční špička nebyla důkladně navlhčena. Čtení výsledku testu bylo příliš brzy nebo příliš pozdě (po více než 5 minutách).



KONTROLA KVALITY

Integrované funkce kontroly kvality jsou součástí testu - vznik barevné čárky v kontrolní oblasti naznačuje, že těhotenský test HCG funguje správně, bylo použito dostatečné množství odebraného vzorku moči a test byl proveden dle uvedených pravidel. Zabarví-li se celé pozadí v testovací zóně způsobem, že může dojít ke špatnému čtení výsledků, lze považovat tento test za neplatný. Doporučuje se pozitivní kontrola hCG (obsahující 10-250 mIU / ml hCG) a negativní hCG kontrola (obsahující 0 mIU / ml hCG) za účelem ověření správné funkčnosti testů s každou novou zásilkou testů.

PARAMETRY

1. CITLIVOST
Jednorázový těhotenský test HCG z moči zobrazí pozitivní výsledky u vzorků obsahující HCG v koncentracích 10 mIU / ml nebo vyšších.

2. PŘESNOST

Srovnávací studie na jednorázové těhotenské soupravy na detekci HCG v moči s legálně prodávanými zařízeními byly prováděny interně a v klinicky referenční laboratoři. Byly porovnány pozitivní a negativní výsledky a korelace byla > 99%.

3. SPECIFIKACE

Následující sloučeniny nevykazovaly při rozpuštění žádnou interferenci moči, která měla hladiny HCG 0 a 10 mIU / ml.
hLH 500 mIU / ml
hFSH 1 000 mIU / ml
hTSH 1000 µIU / ml

Paracetamol	20mg/dL	Kodein	6ug/dL
Kyselina acetyloctová	2000mg/dL	Ethanol	1.0 %
Vitamin C	20mg/dL	Methanol	10 %
Kyselina beta-hydroxymáslaná	2000 mg/dL	Albumin	2000 mg/dL
Kofein	20mg/dL	Glukóza	2000 mg/dL
Efedrin	20mg/dL	Billrubin	2 mg/dL
Kyselina gentisová	20mg/dL	Atropin	20mg/dL
Fenylpropanolamin	20mg/dL	Estriol-17 beta	1400ug/dL
Kyselina salicylová	20mg/dL	Hemoglobin	500mg/dL
Fenothiazin	20mg/dL	Pregnanediol	1500ug/dL
EDTA	80mg/dL	Thiophene	20mg/dL
Kyselina acetylsalicylová	20mg/dL	Ampicillin	20mg/dL
Benzoylcegonine	10mg/dL	Tetracycline	20mg/dL
Kanabinol	10mg/dL	Ketony	20mg/dL

Provedení testu příliš brzy může vést k falešně negativnímu výsledku kvůli nízké hodnotě HCG. V tomto případě by měl být další vzorek moči získán o 48 hodin později a otestován znovu. Hladiny HCG mohou zůstat detekovatelné několik týdnů například po normálním porodu, císařským řezu nebo spontánním potratu.

Pokud je vzorek moči příliš zředěný (tj. nízká měrná hmotnost), nemusí test poskytovat věrohodné výsledky. Pokud je těhotenství stále podezřelé, vyčkejte 48 hodin a znovu otestujte první ranní vzorek moči novým jednorázovým testem. Jednorázový test slouží orientačně ke zjištění hladiny HCG. Potvrzení těhotenství musí provést váš ošetřující lékař po vyhodnocení klinických vyšetření.

Test může poskytovat falešné výsledky, a to v souvislosti s užíváním některých léků nebo v případě, že trpíte onemocněními, která mohou zvyšovat hladinu HCG (např. myom dělohy, menopauza, jiná hormonální onemocnění).

BIBLIOGRAFIE

- 1.Batzer, F.R. Fertility & Sterility, Vol 34, 1 1980
- 2.Catt, K.J. Dufan, M.L. and vaitukaitis, J.L. J.
- 3.Clin. Endocrinol Metab., Vol. 40,537, 1975
- 4.Braunstein, G.D., Rasor, J., Alder, D., Danzer H.,
- 5.Wade, M.E. Am. J. Obster. Gynecol., Vo. 126,678,1976
- 6.Lenton, E.A., Neal L.M., Sulaiman, R. Fertility and Sterility, Vol. 37,773, 1982
- 7.Batzer, F.R. Fertility & Sterility, Vol, 34, 1 1980
- 8.Dawood, M.Y., Sexeba, B.B., and Lanesman, R. Ob. Gyn. Vol. 126, 678, 1976
- 9.Braustein, G.D., et Al. AM. Inter. Med. Vol. 78, pp. 419-439, 1980
- 10.Uotila, M., Ruoslahti, E. And Engvall, H.J. Immunol. Methods, Vol. 42, 11, 1981
- 11.C. Galfre, S.C. Howe, C. Milstein, G.N. Butcher, and J. C. Howard, Nature 266, 550, 1977
- 12.M.N. Iscove and F. Melchers, J. Exp Med. 147, 923, 1978
- 13.PL.,Ey,et.AL.,Immunochemistry 15,429,1978

INDEX SYMBOLŮ

IVD	Pouze pro diagnostické použití in vitro		Viz návod k použití
	4°C - 30°C Skladujte mezi 4 - 30°C		Nepoužívejte opakovaně
LOT	Číslo šarže		Datum expirace
	Zplnomocněný zástupce		Testy na sadu
	Udržujte v suchu		Chraňte před slunečním zářením

Nantong Egens Biotechnology Co.,Ltd
Building 15, Building 12 (west) . No. 1692 Xinghu Avenue, Nantong Economy & Technology Development Zone Jiangsu Province P.R. China.
Eiffestrasse 80, D- 20537 Hamburg, Germany.
Distributor: Adiel s.r.o., IČ: 01388665, V Cibulkách 359/52, Praha 5, 15000, Česká republika
Více informací: www.otehotnet.cz, www.adiel.cz.
Poslední revize návodu k použití: 16.8.2021