

VISION COVID-INF A/B- RSV MULTI RAPID TESTOVACÍ SADA

REF VSD059

BALENÍ
1T/set, 25 T/Set

ÚČEL POUŽITÍ

Tato souprava se používá pro in vitro detekci SARS-CoV-2, chřipky A/B a Respiračního syncyálního viru (RSV) ve vzorcích nosních výtěrů. Tento test je určen pro klinické laboratorní použití, nouzové lékařské vyšetření v Evropě a osobní použití. Pozitivní výsledek testu by měl být také potvrzen.

SHRNUTÍ

Nové koronaviry patří do rodu β . SARS-CoV-2 je nakažlivé akutní respirační onemocnění. Lidé jsou zranitelní. V současnosti jsou hlavním zdrojem infekce pacienti infikovaní novým koronavirem, zdrojem infekce mohou být i asymptomaticky infikované osoby. Podle současných epidemiologických výzkumů je inkubační doba 1 až 14 dní, obvykle 3 až 7 dní. Hlavními příznaky jsou horečka, únava a suchý kašel. Některé případy zahrnují ucpaný nos, rýmu, bolest v krku, bolest svalů a průjem. Chřipka je nakažlivé virové onemocnění postihující především nos, hrdlo a někdy i plíce, které může mít mírný i těžký průběh. Může se vyskytovat u savců, jako jsou lidé, prasata a koně. Virus chřipky se přenáší velmi snadno a rychle. Hlavní způsoby přenosu jsou vzduchem přenášené kapky rozptýlené v okolí kašle a kýchání, přímý kontakt s nemocnými lidmi a kontaminace s předměty, které přišly do kontaktu se slinami z úst a výtokem z nosu od nemocných lidí. Jde o infekční onemocnění, které začíná příznaky jako horečka nad 39°C, silné bolesti svalů a kloubů, slabost, zimnice, bolesti hlavy a suchý kašel. Vzhledem k podobnosti příznaků je obtížné jej odlišit od jiných patogenů způsobujících onemocnění dýchacích cest. Respirační syncyální virus (RSV) je velmi častou příčinou respiračních infekcí, zejména u malých dětí. RSV je velmi častá virová infekce, která často připomíná nachlazení s mírnými příznaky, jako je rýma, kašel a nízká horečka. Nicméně příznaky, které naznačují závažnější infekce RSV, jsou: obtížné rychlé dýchání, sípání, podrážděnost, neklid a ztráta chuti k jídlu. RSV se snadno šíří respiračními sekrety infikovaných lidí nebo kontaminovanými povrchy.

PRINCIP TESTU

Tato souprava využívá metodu laterálního průtoku založenou na sendvičovém principu pro detekci antigenu SARS-COV-2 nebo chřipky A/B nebo Respiračního syncyálního viru (RSV) ze vzorků nosních výtěrů. Během detekce se zlatem značenou protilátkou SARS-CoV-2 nebo chřipky A/B nebo Respiračního syncyálního viru (RSV) na konjugiční podložce naváže na antigen SARS-CoV-2 nebo chřipky A/B nebo Respiračního syncyálního viru (RSV) ve vzorku za vzniku komplexu. Reakční komplex se pohybuje vpřed přes nitrocelulózovou membránu a reaguje s imobilizovanými protilátkami na membráně. Bez ohledu na to, zda testovaný vzorek obsahuje antigen SARS-CoV-2 nebo chřipku A/B nebo Respirační syncyální virus (RSV), v oblasti kontroly kvality (C) se vždy objeví červená reakční čára.

OBSAH

- Balení obsahuje:
- Testovací kazeta (1 kus/ 25 kusů)
 - Sterilní tampón (1 kus/ 25 kusů)
 - Extrakční roztok (1 kus/ 25 kusů)
 - Sáček na biologické odpad (1 kus/ 25 kusů)
 - Návod k použití (1 kus/ 25 kusů)

*Poznámka: Komponenty v různých šaržích nelze míchat.

Další potřebné komponenty, které nejsou součástí balení

- Osobní ochranné prostředky
- Časovač

SKLADOVÁNÍ

1. Skladujte při 2 -30 °C v uzavřeném obalu.
2. Testovací sadu použijte do 15 minut od vyjmutí z fólie.
3. Souprava je stabilní do data expirace uvedeného na obalu.
4. Chraňte před mrazem.

NÁVOD K POUŽITÍ

Před zahájením testu si přečtěte uživatelskou příručku a pečlivě dodržujte níže uvedené kroky. Pokud testovací sada nebyla skladována při pokojové teplotě (22 ± 3°C), měla by být před použitím ponechána při pokojové teplotě po dobu 15 až 30 minut.

Odběr vzorků výtěrů z nosohltanu

1. Zakloňte hlavu pacienta o 70 stupňů. Chcete-li odebrat vzorek výtěrů z nosohltanu sterilním tampónem, přiložte jej paralelně k bradě, dokud nenarazí na odpor nosní dírky.

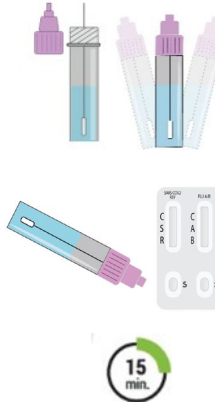
Sbírká vzorků nosních výtěrů

1. Mírně zakloňte hlavu dozadu. Vložte měkký konec tampónu přibližně 1 palec nebo 2-2,5 cm do nosní dírky.



2. Tampónem otáčejte kruhovými pohyby co nejmeněji kolem vnitřní stěny nosu 5-7krát po dobu 15 sekund. Opakujte proces se stejným tampónem v druhé nosní dírce.

3. Vložte tampón do zkumavky s extrakčním roztokem a zlomte jej v místě zlomu. Uzavřete víčko zkumavky tak, aby zůstal tampón uvnitř. Promíchejte zkumavku 10-15 sekund.



4. Kápněte 2 kapky ze zkumavky do jamky na vzorek v testovací kazetě. Komplex/vzorek bude migrovat směrem k nitrocelulózové membráně. Pokud se membrána nepohybuje, přidejte ještě 1 kapku ze zkumavky do jamky na vzorek testovací kazety.

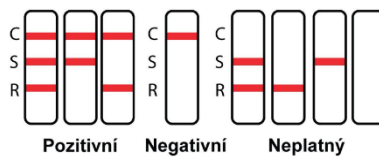
5. (Při pokojové teplotě 22 ± 3°C) Výsledek můžete odečíst na testovací kazetě po 15 minutách. Výsledky, které se zobrazí na testovací kazetě po 15 minutách, jsou neplatné.

6. Po dokončení testování zlikvidujte všechny materiály v souladu s místním nařízením o likvidaci biologického odpadu.

INTERPRETACE VÝSLEDKŮ

Interpretujte výsledky podle následujícího popisu:

Výsledky pro SARS-CoV-2 a RSV:



Pozitivní výsledek SARS-CoV-2 a RSV: Pokud jsou linie C, S a R viditelné do 15 minut, výsledek testu je pozitivní a platný pro infekci SARS-CoV-2 a RSV. Poznámka: Intenzita barev čar se nemusí shodovat.

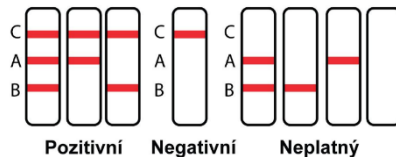
Pozitivní výsledek SARS-CoV-2: Pokud jsou linie C a S viditelné do 15 minut, výsledek testu je pozitivní a platný pro infekci SARS-CoV-2.

Pozitivní výsledek RSV: Pokud jsou linie C a R viditelné do 15 minut, výsledek testu je pozitivní a platný pro infekci RSV.

Negativní výsledek: Pokud oblasti S a R nemají žádnou barvu a oblast C zobrazuje barevnou čáru, je výsledek negativní a platný.

Neplatný výsledek: Výsledek testu je neplatný, pokud v kontrolní linii není žádná barevná linka. Vzorek musí být znovu testován s novou testovací kazetou.

Výsledky pro chřipku typu A/B:



Pozitivní výsledek A a B: Pokud jsou linie C, A a B viditelné do 15 minut, výsledek testu je pozitivní a platí pro infekci chřipkou A a chřipkou B. Poznámka: Intenzita barev čar se nemusí shodovat.

Pozitivní výsledek: Pokud jsou linie C a A viditelné do 15 minut, výsledek testu je pozitivní a platný pro infekci chřipkou A.

Pozitivní výsledek: Pokud jsou linie C a B viditelné do 15 minut, výsledek testu je pozitivní a platný pro infekci chřipkou B.

Negativní výsledek: Pokud oblasti A a B nemají žádnou barvu a oblast C zobrazuje barevnou čáru, je výsledek negativní a platný.

Neplatný výsledek: Výsledek testu je neplatný, pokud v kontrolní linii není žádná barevná linka. Vzorek musí být znovu testován s novou testovací kazetou.

UŽIVATELSKÁ KONTROLA KVALITY

• Interní kontrola kvality (pro test SARS-CoV-2-RSV)

Tester má na svém povrchu testovací čáry (S, R) a kontrolní čáru (C). Před použitím testu nejsou čáry S, R a C na testu viditelné. Kontrolní linie (C) by se měla vždy objevit po testování. Kontrolní čára (C) ukazuje, že test funguje.

• Interní kontrola kvality (pro test na chřipku A/B)

Tester má na svém povrchu testovací čáry (A, B) a kontrolní čáru (C). Před použitím testu nejsou čáry A, B a C na testu viditelné. Kontrolní linie (C) by se měla vždy objevit po testování.

OMEZENÍ

1. Tento test je určen pro diagnostické použití in vitro.
2. Výkon testu závisí na množství viru ve vzorku a může souviset s výsledky virové zátěže provedené na stejném vzorku.
3. Tento výsledek testu by neměl být považován za potvrzenou diagnózu pouze pro klinickou referenci. Pokud výsledek testu neodpovídá klinickým důkazům, doporučuje se k potvrzení výsledku další testování.
4. Výsledky testu jsou závislé na vzorkování, aplikaci, přepravě a kvalitě vzorku. Selhání kontroly křížové kontaminace během zpracování vzorku může vést k falešně pozitivním výsledkům.
5. Nedodržení postupu testu může ovlivnit výkon testu a/nebo zneplatnit výsledek testu.
6. Reakce před 15 minutami může vést k falešně negativnímu výsledku a reakce trávající déle než 15 minut může vést k falešně pozitivním výsledkům.
7. Výsledek přípravku by neměl být považován za potvrzenou diagnózu a měl by být považován pouze za klinickou referenci. Výsledky hodnocení by měly být prováděny ve spojení s klinickými příznaky RT-PCR, epidemiologickými informacemi a dalšími klinickými údaji.

VÝKONOVÉ CHARAKTERISTIKY

• Klinická validace

VISION COVID-INF A/B- RSV Multi Rapid testovací sada byla hodnocena pomocí klinických laboratorních vzorků a vzorků nosních výtěrů.

VISION COVID-INF A/B- RSV Multi Rapid Test Kit (SARS-CoV-2 Test)	RT-PCR výsledky					
	pozitivní (+)		negativní (-)		celkový	
	nosní	Nosoh.	nosní	Nosoh.	nosní	Nosoh.
pozitivní	205	210	4	3	209	213
negativní	2	2	200	205	202	207
celkový	207	212	204	208	411	420
(Výtěr z nosohltanu) Citlivost: 99,06%, (95% CI: 96,63, 99,89)						
(Výtěr z nosohltanu) Specifičnost: 98,56%, (95% CI: 95,84, 99,70)						
(Výtěr z nosohltanu) Přesnost: 99,03%						
(Nosní výtěr) Citlivost: 99,03% (95% CI: 96,55, 99,88)						
(Nosní výtěr) Specifičnost: 98,04% (95% CI: 95,06, 99,46)						
(Nosní výtěr) Přesnost: 98,98%						

VISION COVID-INF A/B- RSV Multi Rapid Test Kit (Chřipka A)	RT-PCR výsledky					
	pozitivní (+)		negativní (-)		celkový	
	nosní	Nosoh.	nosní	Nosoh.	nosní	Nosoh.
pozitivní	100	101	1	1	101	102
negativní	2	1	100	100	102	101
celkový	102	102	101	101	203	203
(Výtěr z nosohltanu) Citlivost: 99,0%, (95% CI: 94,66, 99,98)						
(Výtěr z nosohltanu) Specifičnost: 99,0%, (95% CI: 94,61, 99,97)						
(Výtěr z nosohltanu) Přesnost: 99,02%						
(Nosní výtěr) Citlivost: 98,04% (95% CI: 93,10, 99,76)						
(Nosní výtěr) Specifičnost: 99,01% (95% CI: 94,61, 99,97)						
(Nosní výtěr) Přesnost: 98,09%						

VISION COVID-INF A/B- RSV Multi Rapid Test Kit (Chřipka B)	RT-PCR výsledky					
	pozitivní (+)		negativní (-)		celkový	
	nosní	Nosoh.	nosní	Nosoh.	nosní	Nosoh.
pozitivní	105	103	1	2	106	105
negativní	2	1	103	105	105	106
celkový	107	104	104	107	211	211
(Výtěr z nosohltanu) Citlivost: 99,04%, (95% CI: 94,76, 99,98)						
(Výtěr z nosohltanu) Specifičnost: 98,13%, (95% CI: 93,41, 99,77)						
(Výtěr z nosohltanu) Přesnost: 98,99%						
(Nosní výtěr) Citlivost: 98,13% (95% CI: 93,41, 99,77)						
(Nosní výtěr) Specifičnost: 99,04% (95% CI: 94,76, 99,98)						
(Nosní výtěr) Přesnost: 98,18%						

VISION COVID-INF A/B- RSV Multi Rapid Test Kit (RSV Test)	RT-PCR výsledky					
	pozitivní (+)		negativní (-)		celkový	
	nosní	Nosoh.	nosní	Nosoh.	nosní	Nosoh.
pozitivní	110	152	2	3	112	155
negativní	2	3	115	160	117	163
celkový	112	155	117	163	229	318
(Výtěr z nosohltanu) Citlivost: 98,21%, (95% CI: 93,70, 99,78)						
(Výtěr z nosohltanu) Specifičnost: 98,29%, (95% CI: 93,96, 99,79)						
(Výtěr z nosohltanu) Přesnost: 98,22%						
(Nosní výtěr) Citlivost: 99,03% (95% CI: 96,55, 99,88)						
(Nosní výtěr) Specifičnost: 98,04% (95% CI: 95,06, 99,46)						
(Nosní výtěr) Přesnost: 98,98%						

➤ Detekční limit

Detekční limit VISION COVID-INF A/B- RSV Multi Rapid Test Kit (SARS-CoV-2-RSV test) 3.2 x 10³ TCID₅₀/ml.

Detekční limit VISION COVID-INF A/B- RSV Multi Rapid Test Kit (Chřipka A/B test) 2.5 x 10³ TCID₅₀/ml.

➤ Křížová reaktivita

Byla hodnocena zkřížená reaktivita soupravy. Kit nevykazoval žádnou zkříženou reaktivitu v následujících vzorcích.

• VISION COVID-INF A/B- RSV Multi Rapid Test Kit (Pro test SARS-CoV-2)

Číslo	Hmota	Koncentrace	Číslo	Hmota	Koncentrace
1	HCoV-HKU1	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	16	Influenza B (Ystrain)	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
2	Staphylococcus aureus	10 ⁶ kob/ml	17	Influenza A (H1N1 2009)	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
3	Streptococcus pyogenes	10 ⁶ kob/ml	18	Influenza A (H3N2)	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
4	Measles virus	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	19	Avian influenza virus (H7N9)	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
5	Paramyxovirus parotitis	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	20	Avian influenza virus (H5N1)	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
6	Adenovirus 3	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	21	Epstein-Barr virus	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
7	Mycoplasma pneumonia	10 ⁶ kob/ml	22	Enterovirus CA16	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
8	Parainfluenza virus 2	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	23	Rhinovirus	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
9	Human metapneumo-virus (Hmpv)	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	24	Streptococcus pneumoniae	10 ⁶ kob/ml
10	Human coronavirus OC43	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	25	Candida albicans	10 ⁶ kob/ml
11	Human coronavirus NL63	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	26	Chlamydia pneumoniae	10 ⁶ kob/ml
12	Human coronavirus 229E	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	27	Bordetella pertussis	10 ⁶ kob/ml
13	MERS coronavirus	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	28	Pneumocystis jirovecii	10 ⁶ kob/ml
14	Bordetella parapertussia	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	29	Mycobacterium tuberculosis	10 ⁶ kob/ml
15	Influenza B (Victoria strain)	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	30	Legionella pneumophila	10 ⁶ kob/ml

• VISION COVID-INF A/B- RSV Multi Rapid Test Kit (Pro test Chřipka A/B)

Číslo	Hmota	Koncentrace	Číslo	Hmota	Koncentrace
1	Staphylococcus aureus	10 ⁶ CFU/ml	11	Parainfluenza virus 3	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
2	Staphylococcus epidermidis	10 ⁶ CFU/ml	12	Respiratorickej synzytiavirus (RSV)	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
3	Mycoplasma pneumoniae	10 ⁶ CFU/ml	13	Mycoplasma pneumoniae	10 ⁶ CFU/ml
4	Parainfluenza virus 2	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	14	Enterovirus CA16e	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
5	Humanes Coronavirus OC43	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	15	Haemophilus influenzae	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
6	Humanes Coronavirus NL63	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	16	Streptococcus pneumoniae	10 ⁶ CFU/ml
7	Humanes Coronavirus 229E	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	17	Candida albicans	10 ⁶ CFU/ml
8	Adenovirus	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	18	Bordetella pertussis	10 ⁶ CFU/ml
9	SARS-CoV-2	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	19	Mycobacterium Tuberculose	10 ⁶ CFU/ml
10	SARS-Coronavirus	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	20	Legionella pneumophila	10 ⁶ CFU/ml

• VISION COVID-INF A/B- RSV Multi Rapid Test Kit (Pro test RSV)

Číslo	Hmota	Koncentrace	Číslo	Hmota	Koncentrace
1	Bacteroides fragilis	10 ⁶ CFU/ml	25	Neisseria mucosa	10 ⁶ CFU/ml
2	Bordetella pertussis	10 ⁶ CFU/ml	26	Neisseria (Neisseria perflaus)	10 ⁶ CFU/ml
3	Candida albicans	10 ⁶ CFU/ml	27	Neisseria subflava	10 ⁶ CFU/ml
4	Chlamydia pneumoniae	10 ⁶ CFU/ml	28	Peptostreptococcus anaerobius	10 ⁶ CFU/ml
5	Corynebacterium diphtherium	10 ⁶ CFU/ml	29	Porphyromonas asaccharolyticus	10 ⁶ CFU/ml
6	Escherichia coli	10 ⁶ CFU/ml	30	Prevotella oralis	10 ⁶ CFU/ml
7	Fusobacterium nucleatum	10 ⁶ CFU/ml	31	Propionibacterium acnes	10 ⁶ CFU/ml
8	Haemophilus influenzae	10 ⁶ CFU/ml	32	Proteus mirabilis	10 ⁶ CFU/ml
9	Haemophilus parainfluenzae	10 ⁶ CFU/ml	33	Pseudomonas aeruginosa	10 ⁶ CFU/ml
10	Kingella kingae	10 ⁶ CFU/ml	34	Serratia marcescens	10 ⁶ CFU/ml
11	Klebsiella pneumoniae	10 ⁶ CFU/ml	35	Staphylococcus aureus	10 ⁶ CFU/ml
12	Lactobacillus sp.	10 ⁶ CFU/ml	36	Staphylococcus epidermidis	10 ⁶ CFU/ml
13	Legionella sp.	10 ⁶ CFU/ml	37	Streptococcus mutans	10 ⁶ CFU/ml
14	Moraxella catarrhalis	10 ⁶ CFU/ml	38	Streptococcus pneumoniae	10 ⁶ CFU/ml
15	Mycobacterium tuberculosis	10 ⁶ CFU/ml	39	Streptococcus pyogenes	10 ⁶ CFU/ml
16	Influenza A/California/7/2009 H1N1	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	40	Veillonella parvula	10 ⁶ CFU/ml
17	Influenza A/Brisbane/10/2007 H3N2	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	41	Adenovirus, Type 1	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
18	Influenza A/Victoria/3/75 H3N2	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	42	Adenovirus, Type 7	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
19	Influenza B/Brisbane/60/2008	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	43	Cytomegalovirus	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml

20	Influenza B/Florida/4/2006	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	44	Enterovirus	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
21	Influenza B/Lee/40	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	45	HSV Type 1	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
22	Measles virus	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	46	Human Coronavirus OC43	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
23	Mumps virus	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	47	Human metapneumo-virus (hMPV-27 A2)	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
24	Rhinovirus	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	48	Human Parainfluenza	10 ⁵ TCID ₅₀ /ml

• Rušivé látky

Výsledky testu nejsou ovlivněny látkami následující koncentrace.

Číslo	Hmota	Koncentrace	Číslo	Hmota	Koncentrace
1	Acetaminophen	10 mg/ml	16	Mometason	1 mg/ml
2	Acetyl salicylic acid	15 mg/ml	17	Mucin	2%
3	Beclomethasone	0.5 mg/ml	18	Mupirocin	1 mg/ml
4	Benzocaine	5 mg/ml	19	OTC throat drop (Halls)	15%
5	Budesonide	2 mg/ml	20	OTC throat drop (Ricola)	15%
6	Chlorpheniramine maleate	5 mg/ml	21	OTC Nasal spray (Afrin)	15%
7	Dexamethasone	1 mg/ml	22	OTC Nasal spray (VicksSinex)	15%
8	Dextromethorphan HBr	2 mg/ml	23	OTC Nasal spray	15%
9	Diphenhydramine HCl	5 mg/ml	24	Oxymetazoline HCl	10 mg/ml
10	Ephedrine HCl	10 mg/ml	25	Phenylephrine HCl	5 mg/ml
11	Flunisolide	5 mg/ml	26	Phenylpropanolamine	5 mg/ml
12	Fluticasone	1 mg/ml	27	Tobramycin	1 mg/ml
13	Guaiacol Glyceryl Ether	20 mg/ml	28	Triamcinolone	1 mg/ml
14	Histamine Dihydrochloride	10 mg/ml	29	Tam kan	4%
15	Mentol	10 mg/ml	30	Zanamivir	1 mg/ml

OPATŘENÍ

- Nepoužívejte výrobek po uplynutí doby použitelnosti, která je na něm uvedena.
- Přijměte vhodná opatření při odběru vzorků, manipulaci, skladování a likvidaci produktu.
- Nepoužívejte testovací sadu opakovaně.
- Před použitím testovací kazety nevybalujte.
- Nepoužívejte poškozené produkty.
- Pokud se extrakční roztok dostane do kontaktu s kůží nebo očima, opláchněte je velkým množstvím vody.
- Neadékvátní nebo nesprávný odběr, skladování a přeprava vzorků může vést k nepřesným výsledkům testu.
- Postupy odběru vzorků, zpracování a přípravy vyžadují zvláštní školení a pokyny.
- Po použití si důkladně umyjte ruce.

SYMBOLS

	Výrobce		Diagnostický zdravotnický prostředek in vitro		Přečtěte si návod k obsluze
	Datum minimální trvanlivosti		teplotní limit (2-30 °C)		Autorizovaný zástupce v Evropském společenství
	Kód šarže		Nepoužívejte znovu		Udržujte v suchu
	Katalogové číslo		Nepoužívejte, pokud je obal poškozen.		Chraňte před slunečním zářením
	Datum výroby		značka CE		Pro <n> experimenty

V případě závažných nežádoucích příhod souvisejících s produktem oznamte společnosti Vision Biotechnology a příslušnému úřadu, kde se uživatel a/nebo pacient nachází.

KONTAKT

Vision Biotechnoloji Araştırma Geliştirme Laboratuvar Sistemleri Sanayi ve Ticaret Limited Şirketi
Adresa: Yukarı Dudullu Mah. Alemdağ Cad. No:742/A, 34775 Ümraniye/ İstanbul/Türkiye
Telefon:+90 2167840298
Email: info@visionbiotechnology.com
Web: www.visionbiotechnology.com