



ΠΡΟΒΛΕΠΟΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ

Αυτό το kit χρησιμοποιείται για in vitro ποιοτική ανίχνευση του αντιγόνου SARS-CoV-2. Πρόκειται για ένα τεστ οριζόντιας ροής, προορισμένο για την ποιοτική ανίχνευση του αντιγόνου της νουκλεονικής πρωτεΐνης του SARS-CoV-2 σε δείγματα νερού από την έκπλυση στόματος ή σιέλου. Το τεστ προορίζεται αποκλειστικά για κλινική εργαστηριακή χρήση ή για τον άμεσο έλεγχο από ιατρικό προσωπικό και όχι για τεστ στο σπίτι και δεν δύναται να χρησιμοποιηθεί για τη διάγνωση και αποκλεισμό πνευμονίας, προκληθείσης από μόλυνση από τον καινούργιο κορονοϊό, και δεν είναι κατάλληλο για την εξέταση από τον γενικό πληθυσμό. Ένα θετικό αποτέλεσμα στο τεστ χρήζει περαιτέρω επιβεβαίωσης. Ένα αρνητικό αποτέλεσμα στο τεστ δεν μπορεί να αποκλείσει την πιθανότητα μόλυνσης. Το kit και τα αποτελέσματα του τεστ προορίζονται για κλινικές μελέτες μόνο. Συνίσταται να συνδυάζονται τα κλινικά συμπτώματα του ασθενούς και άλλα εργαστηριακά τεστ για μια ολοκληρωμένη ανάλυση της κατάστασης.

ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΚΑΙ ΕΠΕΞΗΓΗΣΗ

Οι νέοι κορονοϊοί ανήκουν στην κατηγορία β, ένα θετικό κλώνο RNA ιού. Ο SARS-COV-2 είναι οξεία λοίμωξη του αναπνευστικού, εξαιρετικά μεταδοτική. Αυτή τη στιγμή, οι ασθενείς που μολύνθηκαν από τον νέο κορονοϊό είναι η κύρια πηγή μόλυνσης: αλλά και ασυμπτωματικά μολυσμένα άτομα μπορούν να διασπείρουν τον ιό. Βάσει της τρέχουσας επιδημιολογικής έρευνας, η περίοδο επώασης είναι 1 με 14 μέρες, συνήθως 3 με 7 μέρες. Τα βασικά συμπτώματα περιλαμβάνουν πυρετό, κούραση, απώλεια οσμής και ξηρό βήχα. Ρινική συμφόρηση, καταρροή, πονόλαιμος, μυαλγία και διάρροια παρατηρούνται σε λίγες περιπτώσεις.

ΑΡΧΗ ΛΕΙΤΟΥΡΓΙΑΣ ΤΟΥ ΤΕΣΤ

Το αντιδραστήριο χρησιμοποιεί ένα σύστημα διπλών αντισωμάτων για να ανιχνεύσει έγκυρα το αντιγόνο των νέων κορονοϊών (SARS-CoV-2) σε νερό από στοματική έκπλυση ή δείγματα σιέλου. Κατά τη διάρκεια της ανίχνευσης, το χρωματισμένο με χρυσό χρώμα αντί-SARS-CoV-2 μονοκλωνικό αντίσωμα στην ταινία χρωματισμού ενώνεται με το αντίσωμα SARS-CoV-2 του δείγματος και σχηματίζει μια ένωση, η ένωση της αντίδρασης κινείται κατά μήκος της μεμβράνης νιτροκυτταρίνης, οπότε τελικά εμφανίζεται μια κόκκινη γραμμή αντίδρασης στη ζώνη T. Αν το δείγμα δεν περιέχει το αντιγόνο SARS-CoV-2, δεν σχηματίζεται κόκκινη γραμμή στην ζώνη T. Ανεξαρτήτως από το αν το δείγμα προς εξέταση περιέχει αντιγόνο SARS-CoV-2, μια κόκκινη γραμμή εμφανίζεται πάντα στην περιοχική ποιοτικού ελέγχου (C).

ΥΛΙΚΑ ΚΑΙ ΣΥΣΤΑΤΙΚΑ

Υλικά που περιέχονται στη συσκευασία των τεστ

- 1 κασέτα δοκιμής
2. 1 εργαλείο συλλογής
3. 1 σωλήνας με ρυθμιστικό διάλυμα
4. 1 ένθετο της συσκευασίας

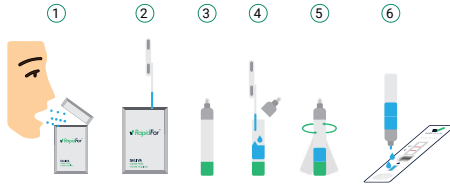
ΠΡΟΣΟΧΗ: Τα συστατικά από διαφορετικές παρτίδες του kit δεν πρέπει να αναμειγνύονται μεταξύ τους.

ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗ ΚΑΙ ΣΤΑΘΕΡΟΤΗΤΑ

1. Αποθηκεύστε στους 2° - 30° Κελσίου στην σφραγισμένη συσκευασία μέχρι την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στο κουτί, απαγορεύεται η αποθήκευση σε θερμοκρασίες υπό των 2° Κελσίου και η χρήση ληγμένων προϊόντων.
2. Η κάρτα του τεστ χρησιμοποιείται εντός δεκαπέντε λεπτών μετά την εξαγωγή της από τη συσκευασία της. Πρέπει να επανοποθετείται το καπάκι στο ρυθμιστικό διάλυμα αμέσως μετά τη χρήση του.
3. Ημερομηνία παρασκευής και Ημερομηνία λήξης: αναγράφονται στην ετικέτα. Το προϊόν λήγει μετά από 12 μήνες.

ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΤΗΣ ΕΞΕΤΑΣΗΣ

1. Πρέπει να χρησιμοποιείται τουλάχιστον 2 ώρες μετά τη λήψη τροφής ή υγρών για 95% ακρίβεια των αποτελεσμάτων.
2. Τοποθετήστε το σιέλο σας στο φύλλο αλουμινίου της συσκευασίας στο σημείο που προβλέπεται.
3. Με τη βοήθεια της αυτόματης πιπέτας, εισάγετε 1ml (30 σταγόνες) σιέλου στον σωλήνα, τον οποίο έχετε ήδη γεμίσει με το ρυθμιστικό διάλυμα. Βάλτε το καπάκι στον σωλήνα.
- Λειτουργία του τεστ
- Πριν από το τεστ, παρακαλείσθε να διαβάσετε τις οδηγίες χρήσης.
4. Αφαιρέστε την κασέτα δοκιμής από τη σφραγισμένη θήκη από φύλλο αλουμινίου.
5. Προσθέστε 3 σταγόνες από το μείγμα σιέλου-διαλύματος στην υποδοχή δείγματος.
6. Περιμένετε 10 λεπτά να μετακινηθεί το δείγμα κατά μήκος της κασέτας της δοκιμής.
7. Αφού περάσουν τα δέκα λεπτά, ερμηνεύστε τα αποτελέσματα.

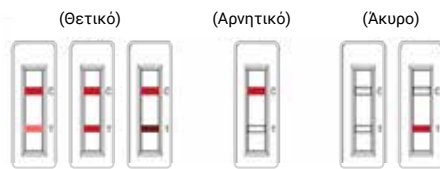


ΣΚΑΝΑΡΕΤΕ
ΕΔΩ ΓΙΑ ΤΙΣ
ΟΔΗΓΙΕΣ
ΧΡΗΣΗΣ



ΕΡΜΗΝΕΙΑ ΤΩΝ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΩΝ

Αυτό το προϊόν παρέχει βέλτιστη ποιότητα ανάλυσης μόνο στο αντικείμενο ανίχνευσης.
Θετικό Αποτέλεσμα: Αν και οι δύο γραμμές C και T είναι ορατές μετά από 15 λεπτά, το αποτέλεσμα του τεστ είναι θετικό και έγκυρο.
Προσοχή: Δείγματα τα οποία περιέχουν πολύ χαμηλά επίπεδα των ειδικών αντισωμάτων είναι δυνατόν να εμφανίσουν δύο έγχρωμες γραμμές σε διάστημα 15 λεπτών.
Αρνητικό αποτέλεσμα: Αν η περιοχική δοκιμής (γραμμή T) δεν έχει χρώμα, και η περιοχική ελέγχου (C) εμφανίζει μια έγχρωμη γραμμή, το τεστ είναι αρνητικό και έγκυρο.
Άκυρο αποτέλεσμα: Το αποτέλεσμα του τεστ είναι άκυρο, αν δεν εμφανιστεί έγχρωμη γραμμή στην περιοχική ελέγχου. Το δείγμα πρέπει να επανελεγχθεί, με τη χρήση καινούργιας κασέτας δοκιμής.



ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ

1. Το αποτέλεσμα του τεστ δεν μπορεί να θεωρηθεί επιβεβαιωμένη διάγνωση, αλλά μόνο ως κλινική αναφορά. Η τελική διάγνωση θα πρέπει να γίνει παράλληλα με τα αποτελέσματα RT-PCR, τα κλινικά συμπτώματα, τις επιδημιολογικές πληροφορίες και περαιτέρω κλινικά δεδομένα.
2. Τα περιεχόμενα αυτού του kit πρέπει να χρησιμοποιούνται για την ποιοτική ανίχνευση των αντισωμάτων του SARS-CoV-2 από δείγματα σιέλου.
3. Αυτό το τεστ ανιχνεύει τόσο τον ενεργό (ζωντανό) όσο και τον μη ενεργό SARS-CoV και SARS-CoV-2. Η απόδοση του τεστ εξαρτάται από την ποσότητα του ιού (αντιγόνο) στο δείγμα και δύναται ή όχι να μην σχετίζεται με αποτελέσματα ιικής καλλιέργειας η οποία έγινε στο ίδιο δείγμα.
4. Το διάλυμα δείγματος και η κάρτα ελέγχου πρέπει να εξισορροπηθούν σε θερμοκρασία δωματίου (18° - 26° Κελσίου) πριν από τη χρήση, ειδάλως τα αποτελέσματα μπορεί να είναι λανθασμένα.

5. Ένα αρνητικό αποτέλεσμα του τεστ μπορεί να προκύψει αν το επίπεδο των αντιγόνων σε ένα δείγμα είναι χαμηλότερο από το όριο ανίχνευσης του τεστ ή αν το δείγμα δεν συλλέχθηκε ή δεν μεταφέρθηκε σωστά.
6. Η αδυναμία να ακολουθηθεί σωστά η Διαδικασία Εξέτασης δύναται να επηρεάσει δυσμενώς την απόδοση του τεστ και/ ή να καταστήσει άκυρο το αποτέλεσμα του.
7. Διαδικασία μικρότερη από 10 λεπτά ενδεχομένως οδηγήσει σε ένα λανθασμένο αρνητικό αποτέλεσμα-διαδικασία μεγαλύτερη από 10 λεπτά ενδεχομένως οδηγήσει σε ένα λανθασμένο θετικό αποτέλεσμα.
8. Τα θετικά αποτελέσματα στο τεστ δεν αποκλείουν συλλομώξεις με άλλες παθογένειες.
9. Τα θετικά αποτελέσματα στο τεστ δεν διαφοροποιούν ανάμεσα στον SARS-CoV και στον SARS-CoV-2.
10. Τα αρνητικά αποτελέσματα στο τεστ δεν στοχεύουν στην εξαίρεση από άλλους μη SARS ιούς και βακτηριακές λοιμώξεις.
11. Τα αρνητικά αποτελέσματα πρέπει να αντιμετωπίζονται ως ενδεικτικά και να επαληθεύονται με μοριακή ανάλυση.
12. Η κλινική απόδοση μετρήθηκε σε κατεψυγμένα δείγματα, επομένως η απόδοση μπορεί να είναι διαφορετική με νωπά δείγματα.
13. Ο χρήστες οφείλουν να εξετάζουν τα δείγματα όσον το δυνατόν συντομότερο μετά από τη συλλογή τους.
14. Αν ο όγκος του δείγματος δεν επαρκεί, δεν μπορεί να εκτελεστεί σωστά η χρωματογραφία. Δώστε ιδιαίτερη προσοχή στις πληροφορίες που δίνει το όργανο σε άμεσο χρόνο. Συνίσταται η χρήση πιπέτας για την προσθήκη δείγματος.

ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ ΑΠΟΔΟΣΗΣ

1. Κλινική επαλήθευση

Η απόδοση του τεστ kit SARS-CoV-2 Rapid Ag (με κολλοειδή χρυσό) αξιολογήθηκε με τη χρήση 194 ρινοφαρυγγικών επιχρίσματος από συμπτωματικούς ασθενείς οι οποίοι εμφάνισαν συμπτώματα σε διάστημα 7 ημερών.

SARS-CoV-2 Rapid Ag Test Kit (με κολλοειδή χρυσό)	Συγκριτική μέθοδος RT-PCR		
	Positive (+)	Negative (-)	Total
Θετικό	185	2	187
Αρνητικό	9	241	250
Σύνολο	194	243	437
Sensitivity : 185/194 95.3%, (95% CI: 92.31,97.42)			
Specificity : 241/243 99.1%, (95% CI:93.56, 98.93)			
Accuracy : (185+241)/ 437 x 100% = 97.4%			

Όπως φαίνεται στον παρακάτω πίνακα, το the SARS-Cov-2 Rapid Ag Test Kit (με κολλοειδή χρυσό) αντιδρά θετικά σε δείγματα με αριθμό Ct μεγαλύτερο από 25.

SARS-CoV-2 Rapid Ag Test Kit (με κολλοειδή χρυσό)	Συγκριτική μέθοδος RT-PCR Θετικό σύμφωνα με την αξία Ct	
	Positive (Ct<25)	Positive (25<Ct<30)
Θετικό	104	81
Αρνητικό	2	7
Σύνολο	106	88
Θετικό	98.1%	92.0%

Ασθενείς με συμπτώματα για περισσότερες από επτά ημέρες, καθώς και ασυμπτωματικοί ασθενείς συμπεριλήφθηκαν στην κλινική μελέτη (n=194). Το μέγεθος δείγματος ήταν σημαντικό συγκριτικά, θετικό 95.3% (185/194) και αρνητικό 99.1% (241/243).

Περιορισμένος αριθμός ασθενών με συμπτώματα για περισσότερες από επτά ημέρες καθώς και ασυμπτωματικοί ασθενείς συμπεριλήφθηκαν στην κλινική μελέτη (n = 600). Το μέγεθος δείγματος ήταν σημαντικό συγκριτικά, θετικό και 95.6% (574/600) και αρνητικό 99.4% (522/525). Το τεστ προορίζεται για επαγγελματική χρήση.

2. Περιορισμός ανίχνευσης

Σε συγκέντρωση ιικής καλλιέργειας 100 TCID50/mL και άνω, το θετικό επίπεδο είναι μεγαλύτερο ή ίσο με 95%. Με συγκέντρωση ιικής καλλιέργειας μικρότερη από 50 TCID50/mL, το θετικό επίπεδο δεν είναι μεγαλύτερο από 95%, οπότε το ελάχιστο όριο ανίχνευσης του SARS-CoV-2 Ag rapid test kit είναι 100 TCID50/mL.

3. Διασταυρούμενη αντιδραστικότητα

Η διασταυρούμενη αντιδραστικότητα του kit έχει εκτιμηθεί. Τα αποτελέσματα δεν έδειξαν διασταυρούμενη αντιδραστικότητα με τα ακόλουθα δείγματα.

Αρ.	Τύπος δείγματος	Αποτέλεσμα
1	HCov-HKU1	10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
2	Σταφυλόκοκκος	10 ⁶ CFU / mL
3	Στρεπτόκοκκος	10 ⁶ CFU / mL
4	Ιός της Ιλαράς	10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
5	Παρωτίτιδα παραμυξιού	10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
6	Αδενοϊός 3	10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
7	Ενζωτική πνευμονία	10 ⁶ CFU / mL
8	Ιός της παραϊνφλουένζας 2	10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
9	Ανθρώπινος μεταπνευμονιοϊός (hMPV)	10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
10	Human coronavirus OC43	10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
11	Ανθρώπινος κορονοϊός NL63	10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
12	Ανθρώπινος κορονοϊός 229E	10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
13	MERS Κορονοϊός	10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
14	Bordetella parapertussia	10 ⁶ CFU / mL
15	Γρίπη Β (Στέλεχος Victoria)	10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
16	Γρίπη Β (Στέλεχος Y)	10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
17	Γρίπη Α (H1N1 2009)	10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
18	Γρίπη Α (H3N2)	10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
19	Ιός της γρίπης των πτηνών (H7N9)	10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
20	Ιός της γρίπης των πτηνών (H5N1)	10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
21	Ιός Epstein-Barr virus	10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
22	Εντεροϊός CA16	10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
23	Ανθρώπινος ρινοϊός τύπου 1	10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
24	Ανθρώπινος ρινοϊός τύπου 14	10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
25	Αναπνευστικός συγκυτιακός ιός Α	10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
26	Αναπνευστικός συγκυτιακός ιός Β	10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
27	Streptococcus pneumoniae	10 ⁶ CFU / mL
28	Candida albicans	10 ⁶ CFU / mL
29	Chlamydia pneumoniae	10 ⁶ CFU / mL
30	Κοκκύτης	10 ⁶ CFU / mL
31	Pneumocystis jirovecii	10 ⁶ CFU / mL
32	Μυκοβακτηριακή φυματίωση	10 ⁶ CFU / mL
33	Legionella pneumophila	10 ⁶ CFU / mL
34	Ανθρώπινος ιός παρα-γρίπης τύπου 1	10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
35	Ανθρώπινος ιός παρα-γρίπης τύπου 2	10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
36	Ανθρώπινος ιός παρα-γρίπης τύπου 3	10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
37	Ανθρώπινος ιός παρα-γρίπης τύπου 4	10 ⁵ TCID ₅₀ /mL

4. Παρεμβαλλόμενες ουσίες

Τα αποτελέσματα του τεστ δεν παρεμβαλλονται με την ουσία στην ακόλουθη συγκέντρωση:

Αρ.	Μολυντές	Αποτέλεσμα
1	Ολικό αίμα	4%
2	Ιβουπροφαίνη	1mg / mL
3	Τετρακυκλίνη	3μg / mL
4	Χλωραμφενικόλη	3μg / mL
5	Ερυθρομυκίνη	3μg / mL
6	Τομπραμυκίνη	5%
7	Σπρέι λαιμού (Μέντα)	15%
8	Μοπιροκίνη	10mg/mL
9	Παστίλια για τον λαιμό (Μέντα)	1.5mg/mL
10	Ταμίφλου (Οσελταμιβίρη)	5mg/mL
11	Ρινικές σταγόνες υδροχλωρικής ναφθοξολίνης	15%
12	Βλεννίνη	0.50%
13	Fisherman's Friend	1.5mg/mL
14	Σύνθετη γέλη βενζοκαΐνης	1.5mg/mL
15	Χρωμογλυκικό	15%
16	Sinex (Υδροχλωρική φενυλεφρίνη)	15%
17	Afrin (Οξυμεταζολίνη)	15%
18	Σπρέι προπιονικής φλουτικαζόνης	15%

5. Ακρίβεια

1. 10 ομοιότυπα αρνητικά και θετικά δείγματα εξετάστηκαν με αναφορές σε δείγματα δοκιμών. Το άθροισμα αρνητικής και θετικής συμφωνίας ήταν 100%.
2. Εξετάστηκαν τρεις διαφορετικές παρτίδες δειγμάτων, συμπεριλαμβανομένων θετικών και αρνητικών δειγμάτων από δοκιμές. Το άθροισμα των αρνητικών και τα θετικών αποτελεσμάτων ήταν 100%.

6. Φαινόμενο του αγκίστρου
Δεν έχει παρατηρηθεί φαινόμενο του αγκίστρου (υψηλή συγκέντρωση αντιγόνου) σε συγκέντρωση διαλύματος ανενεργοποιημένου ιού μεγαλύτερη των 4.0×10⁵ TCID₅₀/mL.

ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

1. Για in vitro διαγνωστική χρήση.
2. Μην χρησιμοποιείτε τα περιεχόμενα του kit μετά από την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στο εξωτερικό του κουτιού.
3. Πάρτε τις απαραίτητες προφυλάξεις στη συλλογή, στον χειρισμό, στην αποθήκευση και στην απόρριψη των δειγμάτων των ασθενών και των χρησιμοποιημένων περιεχομένων των kit.
4. Συνιστάται η χρήση γαντιών από νιτριλίο, λάτεξ (ή κάτι αντίστοιχο) κατά τον χειρισμό των δειγμάτων των ασθενών.
5. Μην ξαναχρησιμοποιείτε την κάρτα του τεστ, τους σωλήνες των αντιδραστηρίων ή τους βαμβακοφόρους στυλεούς.
6. Ο χρήστης δεν πρέπει ποτέ να ανοίγει την αεροστεγή συσκευασία της κάρτας του τεστ, εκθέτοντάς την έτσι στο περιβάλλον μέχρις ότου η κάρτα είναι έτοιμη για άμεση χρήση.
7. Πετάξτε και μην χρησιμοποιήσετε μια καταστρεμμένη κάρτα ή άλλο υλικό.
8. Το ρυθμιστικό διάλυμα περιέχει διάλυμα χλωριούχου νατρίου. Αν έρθει σε επαφή με το δέρμα, ξεπλύνετε με άφθονη ποσότητα νερού.
9. Λανθασμένη ή ανεπαρκής συλλογή, αποθήκευση και μεταφορά δειγμάτων μπορεί να επιφέρει λανθασμένα αποτελέσματα στο τεστ.
10. Η συλλογή δειγμάτων και ο χειρισμός των διαδικασιών απαιτεί ειδική εκπαίδευση και καθοδήγηση.
12. Χρησιμοποιείτε την κατάλληλη πιπέτα σταθερού όγκου σύμφωνα με τις διαδικασίες του τεστ.
12. Για να έχετε ακριβή αποτελέσματα, μην χρησιμοποιείτε δείγματα με ορατά ίχνη αίματος ή υπερβολικά κολλώδη.

13. Μην γράφετε πάνω στο barcode της κάρτας του τεστ.

14. Καθώς το αντιδραστήριο ανίχνευσης είναι μια φθορίζουσα ένωση, δεν θα εμφανιστούν ορατά αποτελέσματα στη λωρίδα του τεστ.

15. Για να έχετε ακριβή αποτελέσματα, μην χρησιμοποιείτε ανοιχτή και εκτεθειμένη κάρτα μέσα σε καμπίνα laminar flow ή σε χώρο με που αερίζεται πολύ.

16. Η εξέταση πρέπει να γίνεται σε χώρο με επαρκή εξαερισμό.

17. Φοράτε κατάλληλη προστατευτική ένδυση, γάντια και προστατευτικά ματιών/ προσώπου όταν χειρίζεστε τα περιεχόμενα του kit.

18. Πλύνετε σχολαστικά τα χέρια σας μετά από τον χειρισμό.

ΕΠΕΞΗΓΗΣΗ ΣΥΜΒΟΛΩΝ

	Περιεχόμενα υλικά
	Κάρτα τεστ
	Σωλήνας
	Βαμβακοφόρος στυλεός
	Οδηγίες χρήσης
	Ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης
	Διατηρείται σε θερμοκρασία 2° - 30° Κελσίου
	Ημερομηνία λήξης
	Κατασκευαστής
	Διατηρείται Στεγνό
	Κωδικός Παρτίδας
	Ρυθμιστικό διάλυμα δειγματος
	Ημερομηνία κατασκευής
	Να μην επαναχρησιμοποιείται
	Αριθμός καταλόγου
	Διατηρείται μακριά από ηλιακή ακτινοβολία
	Αριθμός Τεστ ανά Kit
	In Vitro Ιατρική Διαγνωστική Ιατρική Συσκευή
	Να μη χρησιμοποιείται αν η συσκευασία είναι καταστραμμένη
	Βιοκίνδυνος
	Αυτό το προϊόν πληροί τις απαιτήσεις της Οδηγίας 98/79/EC για την in vitro διαγνωστική ιατρική συσκευή Vitrosens Bioteknoloji LTD. ŞT

Διανέμεται από την **ZEUS FACTORY**.

- 28ης Οκτωβρίου 30, Αγ. Ιωάννης Ρέτης,
- Τ.Κ. 18233
- τηλ. 210 7214456



Vitrosens Bioteknoloji LTD. ŞTİ
Adress: Şerifali Mh., Şehit Sk.
 No:17, 34775
 Ümraniye/İstanbul
Tel: +90 542 275 0260
E-mail: info@vitrosens.com
Web: www.vitrosens.com

