

Test rapid antigen combo SARS-CoV-2 și Gripă A+B (Tampon nazal)

REF ISIN-S25H	Română
---------------	--------

Test rapid pentru detectarea calitativă a antigenilor specifici proteinelor nucleocapsidice a virusului SARS-CoV-2 și a antigenilor specifici nucleoproteinelor virusurilor gripale A și B, prezenți în probe prelevate cu tampon nazale.

Destinat autotestării pentru diagnosticare *in vitro*.

PROCEDURĂ

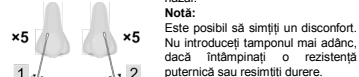
Spălați-vă pe mâini cu apă și săpun timp de cel puțin 20 de secunde înainte și după efectuarea testului. Dacă nu aveți la dispoziție apă și săpun, folosiți dezinfectant pentru mâini cu un conținut de alcool de cel puțin 60%.



Scoateți capacul flaconului cu soluție tampon de extracție și așezați-l în suportul pentru flacon din cutie.

Prelevarea probei cu un tampon nazal

1. Scoateți tamponul steril din pungă. Nu atingeți vârful moale al tamponului.
2. Introduceți tamponul în nară până când simțiți o ușoară rezistență (aproximativ 2 cm în nas). Răsuciți încet tamponul, frecându-l de-a lungul interiorului nării de 5-10 ori de peretele nazal.



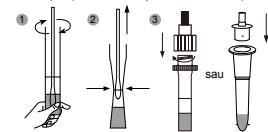
Notă:
Este posibil să simțiți un disconfort. Nu introduceți tamponul mai adânc, dacă întâmpinați o rezistență puternică sau resimțiți durere. Nu se recomandă prelevarea probei cu un tampon nazal atunci când există leziuni sau sângerări la nivelul mucoasei nazale.

3. Scoateți ușor tamponul. Nu se recomandă prelevarea probei cu un tampon nazal atunci când există leziuni sau sângerări la nivelul mucoasei nazale. Pentru prelevarea probei cu tampon nazal de la alte persoane, purtați o mască de protecție respiratorie. În cazul copiilor, este posibil să nu fie nevoie să introduceți tamponul în nară atât de adânc cât este prevăzut. Pentru copii foarte mici, este posibil să aveți nevoie de ajutorul unei alte persoane pentru a ține nemișcat capul copilului în timpul prelevării probei cu tampon nazal.

3. Scoateți ușor tamponul.
4. Fotosind același tampon, repetați pasul 2 în cealaltă nară.
5. Retrageți tamponul.

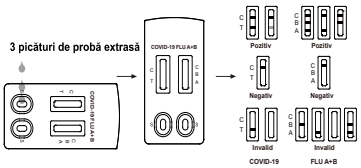
Prepararea probei

1. Introduceți tamponul în flaconul cu soluție tampon de extracție, asigurându-vă că atingte partea de jos și amestecați cu tamponul pentru a omogeniza bine conținutul. Apăsăți capul tamponului de peretele flaconului și rotiți tamponul timp de 10-15 secunde.
2. Scoateți tamponul în timp ce strângeți capul tamponului în interiorul flaconului cu soluție tampon de extracție.
3. Introduceți tamponul într-o pungă de plastic.
4. Închideți capacul sau fixați vârful flaconului pe aceștia.



Testarea

1. Scoateți caseta de testare din pungă din folie sigilată și utilizați-o în decurs de o oră. Cele mai bune rezultate vor fi obținute dacă testul este efectuat imediat după deschiderea pungii din folie. Așezați caseta de testare pe o suprafață plată și uniformă.
2. Răsturnați flaconul cu soluție tampon de extracție utilizat pentru probă și adăugați 3 picături din proba extrasă în fiecare **godeu pentru probă** (S) al casei de testare, apoi porniți cronometrul. Nu mutați caseta de testare în timpul efectuării testului.
3. **Citiți rezultatul după 10 minute.** Nu citiți rezultatul după mai mult de 20 de minute.



Notă: După finalizarea testului, puneți toate componentele într-o pungă din plastic sigilată etanș și eliminați-le respectând reglementările locale.

CITIREA REZULTATELOR

Comunicați rezultatul testului furnizându-l dumneavoastră de servicii medicale și respectați cu atenție reglementările/cerințele privind COVID valabile la nivel local.

C	T	REZULTAT POZITIV PRIVIND SARS-CoV-2*	PRIVIND COVID-19: apar două linii colorate.
+	+	+	+
+	-	-	-
-	+	-	-
-	-	-	-

O linie colorată ar trebui să fie în regiunea de control (C) și o altă linie colorată ar trebui să fie în regiunea de testare (T).

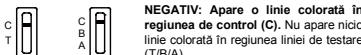
REZULTAT POZITIV PRIVIND virusul gripal A: În fereastra FLU A+B apar două linii colorate. O linie colorată ar trebui să fie în regiunea de control (C) și o altă linie colorată ar trebui să fie în regiunea pentru virusul gripal A (A).

REZULTAT POZITIV PRIVIND virusul gripal B: În fereastra FLU A+B apar două linii colorate. O linie colorată ar trebui să fie în regiunea de control (C) și o altă linie colorată ar trebui să fie în regiunea pentru virusul gripal B (B).

REZULTAT POZITIV PRIVIND virusurile gripale A și B: În fereastra FLU A+B apar trei linii colorate. O linie colorată ar trebui să fie în regiunea de control (C) și alte două linii colorate ar trebui să fie în regiunea pentru virusul gripal A (A), respectiv regiunea pentru virusul gripal B (B).

***NOTĂ:** Intensitatea culorii din regiunea liniei de testare (T/B/A) variază în funcție de cantitatea de antigen SARS-CoV-2 și/sau specific virusului gripal A+B prezentă în probă. Prin urmare, orice nuanță din regiunea liniei de testare (T/B/A) trebuie considerată rezultat pozitiv.

Un rezultat pozitiv înseamnă că este foarte probabil să aveți COVID-19 și/sau gripă de tip A/B, însă probele pozitive trebuie confirmate pentru a reflecta acest lucru. Într-un imediat în autoizolare în conformitate cu îndrumările locale și contactați imediat medicul generalist/de familie sau direcția de sănătate publică, în conformitate cu instrucțiunile autorităților locale. Rezultatul testului dumneavoastră va fi verificat prin intermediul unui test PCR de confirmare și vi se va explica ce trebuie să faceți în continuare.



NEGATIV: Apare o linie colorată în regiunea de control (C). Nu apare nicio linie colorată în regiunea liniei de testare (T/B/A).
Este puțin probabil să aveți COVID-19 și/sau gripă de tip A/B. Totuși, este posibil ca testul să furnizeze un rezultat negativ care este incorect (fals negativ) la anumite persoane cu COVID-19 și/sau gripă de tip A/B. Acest lucru înseamnă că există posibilitatea să aveți COVID-19 și/sau gripă de tip A/B chiar dacă rezultatul testului este negativ.

De asemenea, puteți repeta testul cu un nou kit de testare. În caz de suspiciune, repetați testul după 1-2 zile, deoarece coronavirusul/virusul gripal nu poate fi detectat cu precizie în toate etapele infecției. Chiar și cu un rezultat negativ al testului, trebuie respectate regulile de distanțare și de igienă, de deplasare/călătorie, de participare la evenimente etc. și orientările/cerințele locale privind COVID/gripa.



NEVALID: Linia de control nu apare. Volumul insuficient al probei sau tehnicele procedurale incorecte sunt cele mai probabile motive pentru lipsa apariției liniei de control. Revizuiți procedura și repetați testul cu un nou set sau contactați un centru de testare COVID-19 și/sau pentru gripă.

PRECAUȚII

Vă rugăm să citiți toate informațiile din acest prospect înainte de a efectua testul.

- Destinat exclusiv autotestării pentru diagnosticarea *in vitro*. Nu utilizați după data expirării.
- Nu mâncați, nu beți și nu fumați în zona în care sunt manipulate probele sau kiturile.
- Nu beți soluția tampon furnizată împreună cu kitul. Manipulați cu atenție soluția tampon și evitați contactul cu pielea sau ochii; citiți imediat cu apă din abundență în cazul contactului cu pielea sau ochii.
- A se păstra într-un loc uscat, la o temperatură de 2-30 °C (36-86 °F), evitând zonele cu umiditate excesivă. Dacă ambalajul din folie este deteriorat sau a fost deschis, vă rugăm să nu utilizați testul.
- Acest kit de testare este destinat să fie utilizat doar ca test preliminar, iar rezultatele anormale obținute în mod repetat trebuie discutate cu medicul sau cu personal medical profesional.
- Respectați cu strictețe timpul indicat.
- Utilizați testul o singură dată. Nu demontați și nu atingeți fereastra de testare a casei de testare.
- Kitul nu trebuie congelat sau folosit după data de expirare tipică pe ambalaj.
- Utilizarea testului la copii trebuie să se realizeze sub îndrumarea unui adult.
- Spălați-vă bine pe mâini înainte și după manipularea kitului.
- Vă rugăm să vă asigurați că pentru testare este utilizată o cantitate adecvată de probă. O cantitate prea mare sau prea mică de probă poate duce la rezultate neclare.

DEPOZITARE ȘI STABILITATE

Depozitați astfel cum este ambalat în pungă sigilată la temperatura camerei sau la frigider (2-30 °C). Testul este stabil până la data de expirare imprimată pe pungă sigilată. Testul trebuie să rămână în pungă sigilată până la utilizare. **A NU SE CONGELE!** Nu utilizați după data de expirare.

MATERIALE

- Materiale furnizate
 - Prospect
 - Tampon steril
 - Soluție tampon de extracție
 - Pungă de biosecuritate (opțional)

Materiale necesare, dar nefurnizate

- Cronometru

UTILIZAREA PROPUSĂ

Testul rapid antigen combo SARS-CoV-2 și gripă A+B (tampon nazal) este un kit de testare de unică folosință pentru depistarea virusului SARS-CoV-2 și a virusurilor gripale A și B care cauzează boala COVID-19 și/sau gripa, pe baza probei auto-prelevate cu un tampon nazal. Testul este destinat utilizării la persoanele simptomatice/asimptomatice suspecate ca fiind infectate cu COVID-19 și/sau cu virusul gripal A+B.

Rezultatele sunt destinate detectării antigenilor specifici proteinelor nucleocapsidice a virusului SARS-CoV-2 și a antigenilor specifici nucleoproteinelor virusurilor gripale A și B. Antigenul este, în general, detectabil în probele recoltate din căile respiratorii superioare în timpul fazei acute a infecției. Rezultatele pozitive indică prezența antigenilor virali, însă, pentru a determina stadiul infecției, este necesară corelarea clinică cu antecedentele medicale ale pacientului și alte informații de diagnostic.

Rezultatele pozitive indică prezența virusului SARS-CoV-2 și/sau a virusurilor gripale A+B. Persoanele care obțin un rezultat pozitiv la test trebuie să se autoizoleze și să solicite îngrijiri suplimentare de la furnizorul lor de asistență medicală. Rezultatele pozitive nu exclud infecția bacteriană sau infecția conținută cu alte virusuri. Rezultatele negative nu exclud infecția cu virusul SARS-CoV-2 și/sau cu virusurile gripale A+B. Persoanele care obțin un rezultat negativ și continuă să prezinte simptome asociate cu COVID sau simptome gripei trebuie să solicite îngrijiri ulterioare de la furnizorul lor de asistență medicală.

REZUMAT

Noițe coronavirusului aparțin genului β . COVID-19 este o boală respiratorie acută în infecțioasă. Oamenii sunt în general predispuși la infecțioasă cu acest virus. În prezent, pacienții infectați cu noul coronavirus reprezintă principala sursă de infecție, persoanele infectate asimptomatic fiind, de asemenea, o sursă de infecție. Pe baza cercărilor epidemiologice actuale, perioada de incubatie este de 1 până la 14 zile, cel mai frecvent de 3 până la 7 zile. Principalele simptome includ: febră, obosala și tuse seacă. Congestia nazală, rinoreea, durerea în gât, mialgia și diareea sunt întâlnite în anumite cazuri.

Gripa este o infecție virală acută extrem de contagioasă a tractului respirator. Aceasta este o boală care se transmite ușor prin tuse și strănut, prin picături aerosolizate care conțin virusul viu. Focarele de gripă apar în fiecare an în lunile de toamnă și iarnă. Virusurile de tip A sunt, de obicei, mai prevalente decât cele de tip B, fiind asociate cu epidemiile de gripă cele mai grave, în timp ce infecțiile cu virusurile de tip B sunt, de obicei, mai ușoare.

PRINCIPIU

Testul rapid antigen combo SARS-CoV-2 și gripă A+B (tampon nazal) este un test imunologic calitativ pe bază de membrană pentru detectarea antigenilor specifici proteinelor nucleocapsidice a virusului SARS-CoV-2 și a antigenilor specifici nucleoproteinelor virusurilor gripale A și B în probe umane obținute cu ajutorul unui tampon.

LIMITĂRI

1. Performanța a fost evaluată numai cu probe obținute cu tampon nazal, folosind procedurile furnizate în acest prospect.
2. Testul rapid antigen combo SARS-CoV-2 și gripă A+B (tampon nazal) va indica doar prezența antigenilor SARS-CoV-2 și/sau a antigenilor virusurilor gripale A/B din probă.
3. Dacă rezultatul testului este negativ sau non-reactiv și simptomele clinice persistă, este posibil ca virusul să nu fie detectat în stadiile foarte timpurii ale infecției; pentru a exclude infecția la aceste persoane, se recomandă repetarea testului utilizând un nou kit sau testarea cu ajutorul unui dispozitiv de diagnosticare moleculară.
4. Rezultatele negative nu exclud infecția cu SARS-CoV-2, în special la persoanele care au intrat în contact cu virusul. Trebuie luată în considerare testarea ulterioară cu un dispozitiv de diagnosticare moleculară pentru a exclude prezența infecției la aceste persoane.
5. Un rezultat negativ pentru virusul gripal A și B obținut cu ajutorul acestui kit trebuie confirmat prin test RT-PCR/cultura.
6. Rezultatele pozitive privind COVID-19 se pot datoră infecției cu tulpini de coronavirus non-SARS-CoV-2 sau altor factori de

interferență. Un rezultat pozitiv pentru virusul gripal A și/sau B nu exclude existența unei infecții concomitente preexistente cu un alt agent patogen, prin urmare, trebuie luată în considerare posibilitatea unei infecții bacteriene trebuie luate.

- Nerespectarea acestor proceduri poate modifica performanța testului.
- Pot apărea rezultate fals negative dacă o probă este recoltată sau manipulată în mod necorespunzător.
- Pot apărea rezultate fals negative dacă în probă sunt prezente niveluri inadecvate de virusuri.

【CARACTERISTICI DE PERFORMANȚĂ】 Performanța clinică

Testul rapid antigen combo SARS-CoV-2 și gripă A+B (tampon nazal) a fost evaluat cu probe obținute de la pacienți. Testul RT-PCR este utilizat ca metodă de referință pentru testul rapid antigen combo SARS-CoV-2 și gripă A+B (tampon nazal). Probele au fost considerate pozitive dacă testul RT-PCR a indicat un rezultat pozitiv. Probele au fost considerate negative dacă testul RT-PCR a indicat un rezultat negativ.

Test SARS-CoV-2:

Test rapid antigen combo SARS-CoV-2 și gripă A+B		RT-PCR (tampon nazofaringian)		Total
		Pozitiv	Negativ	
Antigen SARS-CoV-2	Pozitiv	161	2	163
	Negativ	5	482	487
Total		166	484	650
Sensibilitate relativă		96,99% (Îl 95%: 93,11%-99,01%)		
Specificitate relativă		99,59% (Îl 95%: 98,52%-99,95%)		
Acuratețe		98,92% (Îl 95%: 97,79%-99,57%)		

Test virus gripal A+B:

Test rapid antigen combo SARS-CoV-2 și gripă A+B		RT-PCR		Total
		Pozitiv	Negativ	
Antigen virus gripal A	Pozitiv	68	2	70
	Negativ	3	485	488
Total		71	487	558
Sensibilitate relativă		95,77% (Îl 95%: 88,14%-99,12%)		
Specificitate relativă		99,59% (Îl 95%: 98,52%-99,95%)		
Acuratețe		99,10% (Îl 95%: 97,92%-99,71%)		

Test rapid antigen combo SARS-CoV-2 și gripă A+B		RT-PCR		Total
		Pozitiv	Negativ	
Antigen virus gripal B	Pozitiv	48	3	51
	Negativ	3	504	507
Total		51	507	558
Sensibilitate relativă		94,12% (Îl 95%: 83,76%-98,77%)		
Specificitate relativă		99,41% (Îl 95%: 98,28%-99,88%)		
Acuratețe		98,92% (Îl 95%: 97,67%-99,60%)		

Testarea specificității cu diverse tulpini virale

Testul rapid antigen combo SARS-CoV-2 și gripă A+B a fost testat cu următoarele tulpini virale. Nu a fost observată nicio linie vizibilă în niciuna dintre regiunile liniilor de testare la următoarele concentrații:

Test SARS-CoV-2:

Descriere	Nivel de testare
Adenovirus tip 3	3,16 x 10 ⁴ TCID ₅₀ /ml
Adenovirus tip 7	1,58 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
Coronavirus uman OC43	1 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Coronavirus uman 229E	5 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
Coronavirus uman NL63	1 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /ml
Coronavirus uman HKU1	1 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Coronavirus MERS Florida	1,17 x 10 ⁴ TCID ₅₀ /ml
Virus gripal A H1N1	3,16 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Virus gripal A H3N2	1 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Virus gripal B	3,16 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /ml
Rinovirus uman 2	2,81 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Rinovirus uman 14	1,58 x 10 ⁸ TCID ₅₀ /ml
Rinovirus uman 16	8,89 x 10 ⁸ TCID ₅₀ /ml
Virus rujeolic	1,58 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Virus urlian	1,58 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Virus paragripal 2	1,58 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Virus paragripal 3	1,58 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Virus respirator sincițial	8,89 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml

Test virus gripal A+B:

Descriere	Nivel de testare
Adenovirus tip 3	3,16 x 10 ⁴ TCID ₅₀ /ml
Adenovirus tip 7	1,58 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
Coronavirus uman OC43	1 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Coronavirus uman 229E	5 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
Coronavirus uman NL63	1 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /ml
Coronavirus uman HKU1	1 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Coronavirus MERS Florida	1,17 x 10 ⁴ TCID ₅₀ /ml
Rinovirus uman 2	2,81 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Rinovirus uman 14	1,58 x 10 ⁸ TCID ₅₀ /ml
Rinovirus uman 16	8,89 x 10 ⁸ TCID ₅₀ /ml
Virus rujeolic	1,58 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Virus urlian	1,58 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Virus paragripal 2	1,58 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Virus paragripal 3	1,58 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Virus respirator sincițial	8,89 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml

TCID₅₀ = doza infectantă în cultură tisulară este o diluare a virusului care, în condițiile testului, se preconizează că poate infecta 50% dintre vasele celulare inoculate.

Reactivitate încrucișată

În cazul testării cu ajutorul testului rapid antigen combo SARS-CoV-2 și gripă A+B (tampon nazal) s-au obținut rezultate negative în ceea ce privește prezența următoarelor organisme:

<i>Arcanobacterium</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Candida albicans</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Corynebacterium</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Escherichia coli</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Moraxella catarrhalis</i>	1,0x10 ⁸ org/ml

<i>Neisseria lactamica</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Neisseria subflava</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Staphylococcus aureus subsp. aureus</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Staphylococcus epidermidis</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Streptococcus pyogenes</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Streptococcus salivarius</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Streptococcus sp. grupa F</i>	1,0x10 ⁸ org/ml

Substanțe interferente

Următoarele substanțe prezente în anumite concentrații nu vor interfera cu rezultatele testului:

Substanță	Concentrație	Substanță	Concentrație
Sânge integral	20 μl/ml	Oximetazolină	0,6 mg/ml
Mucină	50 μg/ml	Fenilefrină	12 mg/ml
Budesonidă Spray nazal	200 μg/ml	Rebetol	4,5 μg/ml
Dexametazonă	0,8 mg/ml	Relenza	282 ng/ml
Flunisolidă	6,8 mg/ml	Tamiflu	1,1 μg/ml
Mupirocină	12 mg/ml	Tobramicină	2,43 mg/ml

【INFORMAȚII SUPLIMENTARE】

1. Cum funcționează testul rapid antigen combo SARS-CoV-2 și gripă A+B?

Testul este conceput pentru a detectarea calitativă a antigenilor SARS-CoV-2 și/sau a virusurilor gripale A/B în probe auto-prelevate cu ajutorul unui tampon nazal. Un rezultat pozitiv indică prezența antigenilor SARS-CoV-2 și/sau a virusurilor gripale A/B în probă.

2. Când trebuie utilizat testul?

Antigenul SARS-CoV-2 și/sau al virusurilor gripale A/B poate fi detectat în infecția acută a tractului respirator; se recomandă efectuarea testului atunci când se suspectează că sunteți infectați(ă) cu COVID-19 și/sau cu virusul gripal A/B.

3. Rezultatul poate fi incorect?

Rezultatele sunt exacte în măsura în care instrucțiunile sunt respectate cu atenție.

Cu toate acestea, rezultatul poate fi incorect dacă volumul de probă recoltat este inadecvat sau dacă testul rapid antigen combo SARS-CoV-2 și gripă A+B se umezește înainte de efectuarea testului sau dacă numărul de picături din proba extrasă este mai mic de 3 sau mai mare de 4.

În plus, datorită principiilor imunologice implicate, există șanse de a obține rezultate false în cazuri rare. Pentru astfel de analize bazate pe principii imunologice se recomandă întotdeauna o consultație cu medicul.

4. Cum se interpretează rezultatul dacă culoarea și intensitatea liniilor sunt diferite?

Culoarea și intensitatea liniilor nu prezintă importanță pentru interpretarea rezultatelor. Liniile trebuie să fie doar omogene și clar vizibile. Testul trebuie considerat pozitiv indiferent de intensitatea culorii liniilor de testare.

5. Ce trebuie să fac dacă rezultatul este negativ?

Un rezultat negativ semnifică absența infecției sau o încărcătură virală prea scăzută pentru a fi detectată de test. Totuși, este posibil ca testul să furnizeze un rezultat negativ care este

incorect (fals negativ) la anumite persoane cu COVID-19 și/sau gripa de tip A/B. Acest lucru înseamnă că există posibilitatea să aveți COVID-19 și/sau gripa de tip A/B chiar dacă rezultatul testului este negativ.

De asemenea, puteți repeta testul cu un nou kit de testare. În caz de suspiciuni, repetați testul după 1-2 zile, deoarece coronavirusul/virusul gripal nu poate fi detectat cu precizie

în toate etapele infecției. Distanțarea și regulile de igienă trebuie respectate în continuare.

Chiar și cu un rezultat negativ al testului, trebuie respectate regulile de distanțare și de igienă, de deplasare/călătorie, de participare la evenimente etc. și orientările/cerințele locale privind COVID/Gripa.

6. Ce trebuie să fac dacă rezultatul este pozitiv?

Un rezultat pozitiv indică prezența antigenilor SARS-CoV-2/virusului gripal A/B. Un rezultat pozitiv înseamnă că este foarte probabil să aveți COVID-19 și/sau gripa. Într-ai imediat în izolatoare în conformitate cu îndrumările curente și contactați imediat medicul dumneavoastră curanți de familie sau direcția de sănătate publică, în conformitate cu instrucțiunile autorităților locale. Rezultatul testului dumneavoastră va fi verificat prin intermediul unui test PCR de confirmare și vi se va explica ce trebuie să faceți în continuare.

【BIBLIOGRAFIE】

- Diagnosis and Treatment Protocol for Novel Coronavirus Pneumonia (Trial Version 7). National Health Commission & National Administration of Traditional Chinese Medicine.2020.
- Williams, KM, Jackson MA, Hamilton M. (2002) Rapid Diagnostic Testing for URIs in Children; Impact on Physician Decision Making and Cost. Infect. Med. 19(3): 109-111.

【INDEX DE SIMBOLURI】

	Exclusiv pentru diagnosticare in vitro		A se păstra la temperaturi între 2 și 30 °C
	Teste per kit		A se utiliza până la data de
	A nu se utiliza dacă ambalajul este deteriorat		Reprezentant autorizat
	A se păstra uscat		Consultați instrucțiunile de utilizare
	Număr lot		A nu se reutiliza
	Nr. catalog		Producător

Producător:
Hangzhou AllTest Biotech Co., Ltd.
1650, Yihua Street
Hangzhou Economic & Technological Development Area
Hangzhou, 310018 P.R. China
Web: www.alltest.com.cn Email: info@alltest.com.cn

EC REP
Mediatec ECAREP GmbH
Borkstrasse 10,
45163 Münster,
Germany

Distribuitor/importator:
Direct Pharma Logistics SRL
Pantelimon, Bd. Biruinții nr. 162
Biroul nr.2, cod poștal 077145
Jud. Ilfov, România
Telefon: +40 722 465 611 Fax: +40 722 253 383
E-mail: office@directpharma.ro
www.directpharma.ro



Declarație: Informațiile privind producătorul tamponului sterili sunt disponibile pe ambalaj.

Număr:
Data revizuirii: