

Egylépéses HCG vizelet bázisú terhességi gyorseszteszt készlet (kolloid arany)

Termék neve

Egylépéses HCG vizelet bázisú terhességi gyorseszteszt készlet (kolloid arany)

Csomag mérete

Csík: 1 teszt/csomag, 1 teszt/doboz, 20 teszt/doboz, 40 teszt/doboz, 50 teszt/doboz, 100 teszt/doboz
Kazetta: 1 teszt/csomag, 1 teszt/doboz, 20 teszt/doboz, 40 teszt/doboz, 50 teszt/doboz, 100 teszt/doboz
Vizeletsugaras toll: 1 teszt/csomag, 1 teszt/doboz, 20 teszt/doboz, 40 teszt/doboz, 50 teszt/doboz, 100 teszt/doboz

Rendeltetésszerű használat

A humán coriongonadotropin gyorseszteszt készlet egy gyors kromatográfiás immunpróba a humán coriongonadotropin (hCG) minőségi, vizeletből való kimutatására, a terhesség korai kimutatásának elősegítésére. Önteszteléshez.

A teszt nitrocellulózmembránon monoklonális hCG- β antitestet és kecske anti-patkány IgG-t tartalmazó antitesteket, jelölőanyagként koloidarany jelölésű anti-hCG- α monoklonális antitestet használ. A reagens a vizeletből történő hCG kimutatására szolgál a kettős antitest szendvics módszer és az arany immunkromatográfiás vizsgálat elve szerint.

A bevonatos filmen reakciófolyamatot ellenőrző kontrollvonal (C) található. A tesztvonal (T) megjelenése alapján határozza meg, hogy a vizsgált minta tartalmaz-e hCG-t (humán coriongonadotropin) vagy sem.

Alapelv

A humán coriongonadotropin gyorseszteszt készlet egy gyors kromatográfiás immunpróba a humán coriongonadotropin (hCG) minőségi, vizeletből való kimutatására, a terhesség korai kimutatásának elősegítésére. A teszt nitrocellulózmembránon monoklonális hCG- β antitestet és kecske anti-patkány IgG-t tartalmazó antitesteket, jelölőanyagként koloidarany jelölésű anti-hCG- α monoklonális antitestet használ. A reagens a vizeletből történő hCG kimutatására szolgál a kettős antitest szendvics módszer és az arany immunkromatográfiás vizsgálat elve szerint.

Fő összetevők

Alapvető összetevők: mintapárna, koloid arannyal jelölt párna, nitrocellulóz membrán, abszorbens papír és PVC karton. hCG- α monoklonális antitesttel bevont koloidarany-jelölt párna, hCG- β monoklonális antitesttel bevont nitrocellulózmembrán, kecske anti-patkány IgG-vel bevont kontrollsor.

Tárolás és szavatosság

Sérülésmentes és bontatlan csomagolásban 4 - 30°C - on, melegtől és napfénytől védett száraz helyen, 24 hónapig eltartható. NE FAGYASSZA LE! Forró nyáron és hideg télen bizonyos védőintézkedéseket be kell tartani a magas hőmérséklet, vagy a fagyás elkerülése érdekében. Ne nyissa ki a belső csomagolást, amíg készen nem áll a vizsgálatra, felbontás után egy órán belül fel kell használni (páratartalom: 20% ~ 90%, hőmérséklet: 10 °C-50 °C).

Mintára vonatkozó követelmények Vizelet

A vizeletmintát tiszta és száraz edénybe kell gyűjteni. Az első reggeli vizeletminta előnyös, mivel általában ez tartalmazza a legmagasabb hCG-koncentrációt, azonban a nap bármely szakában gyűjtött vizeletminta felhasználható. A vizeletmintákat a vizsgálat előtt legfeljebb 48 órán keresztül 2 - 8 °C-on lehet tárolni. Hosszú távú tárolás esetén a mintákat le lehet fagyasztani és -20 °C alatt tárolni. A látható csapadékok tartalmazó vizeletmintákat centrifugálni, szűrni, vagy ülepedni kell hagyni, hogy tiszta mintát kapjunk a vizsgálatához.

Ellenőrzési módszerek

A teszt elvégzése előtt az utasításokat teljes egészében el kell olvasni. A tesztelés előtt hagyja a tesztkészülék vezérlőit 30 percig (20°C-30°C) szobahőmérsékletre melegedni! Ne nyissa ki a belső

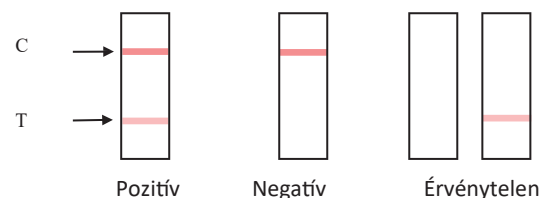
csomagolást, amíg készen nem áll a vizsgálatra, felbontás után egy órán belül fel kell használni (páratartalom: 20% ~ 90%, hőmérséklet: 10°C-50°C).

Tesztelési eljárás

Csík: Vegye ki a tesztkészüléket a lezárt tasakból, helyezze a tesztcsík nyíllal jelölt végét a vizeletbe (a vizelet határfelülete nem haladhatja meg a maximális vonalat) vegye ki, és 3-5 másodperc elteltével helyezze a tesztkészüléket tiszta és vízszintes felületre!

Kazetta: Gyűjtse össze a vizeletet, vegye ki a tesztkészüléket a lezárt tasakból, tartsa függőlegesen a cseppentőfejet, és helyezzen 2 teljes csepp vizeletet (kb. 80~100 μ l) a tesztkészülék mintakútjába (S).

Vizeletsugaras toll: Vegye ki a tesztkészüléket a lezárt tasakból, vegye ki a tesztkészletet, vegye le a kupakot. Ezután öntse a vizeletet közvetlenül a tesztoll felszívó pálcikájába 3-5 másodpercig (300 ~400 μ l)! Ne lépje túl a jelölt vonalat! Fedje le a kupakot, fektesse a tesztkészletet az asztalra! A teszt eredményeket 5 percen belül figyelje meg, 5 percen túl az eredmény érvénytelen. **【Eredmény】**



Magyarázat

POZITÍV: Két határozott piros vonal jelenik meg. Az egyik vonalnak a kontrolltartományban (C), a másik vonalnak pedig a teszttartományban (T) kell lennie.

NEGATÍV: Egy piros vonal jelenik meg a kontrolltartományban (C). A teszttartományban (T) nem jelenik meg látható piros vagy rózsaszín vonal.

HIBÁS: Nem jelennek meg piros sávok, vagy a kontrollvonal nem jelenik meg, ami a kezelő hibájára vagy a reagens hibájára utal.

Referenciaértékek

A humán coriongonadotropin gyorseszteszt készlet érzékenysége 25 mIU/mL.

Az eredmények értelmezése

- A reagens csak szűrővizsgálatokhoz használható, csakúgy, mint az összes minőségi kimutatásra alkalmas reagens.
- Ha továbbra is fennáll a terhesség gyanúja, 24-72 órával később egy új, első reggeli vizeletmintát kell gyűjteni, és azt újból megvizsgálni.

Korlátozások

- A hCG koncentrációja ezzel a minőségi vizsgálattal nem határozható meg.
- Ez a reagens minőségi szűrővizsgálathoz készült. A megerősített terhességi diagnózist csak orvos állíthatja fel, miután minden klinikai és laboratóriumi leletet kiértékeltek.
- Hamis negatív eredmények fordulhatnak elő, ha a méhen kívüli terhesség hCG-szintje a teszt érzékenységi szintje alatt van. Ha továbbra is fennáll a terhesség gyanúja, javasolt a b-módú ultrahangvizsgálat alapú diagnózis.

Teljesítmény jellemzők

1. Kimutatási határérték: A hCG kolloid arany reagens kimutatási koncentrációjának határa nem haladja meg a 25 mIU/ml-t.

2. Specifitás

2.1 Negatív specifitás: A készletek eredményeinek negatívnak kell lenniük, ha 500mIU/mL hLH, 1000mIU/mL hFSH, 1000μIU/mL hTSH és 0mIU/mL hCG kimutatására kerül sor.

2.2 Pozitív specifitás: A készletek eredményeinek pozitívnak kell lenniük, ha 500mIU/mL hLH, 1000mIU/mL hFSH, 1000μIU/mL hTSH és 25mIU/mL hCG kimutatására kerül sor.

3. Diagnosztikai specifitás és érzékenység

Klinikai értékelést végeztek 245 mintán (köztük 75 pozitív és 170 negatív mintán), melynek eredményeit összehasonlították a hCG Humán coriogonadotropin gyors tesztek (kolloid arany) más, kereskedelmi forgalomban kapható hCG-tesztek segítségével kapott eredményeivel.

Az összehasonlítás eredménye az alábbi:

Pozitív minták	75	hCG tesztek (HIGHTOP)	hCG tesztek (kontrollcsoport)
		75/75 (100%)	75/75 (100%)
Negatív minták	170	hCG tesztek (HIGHTOP)	hCG tesztek (kontrollcsoport)
		170/170 (100%)	170/170 (100%)

4. Ismételhetőség: A 25mIU/ml hCG-standardok kimutatásakor az azonos tételből származó 10 készlet esetében az eredményeknek és a színeződés mértékének konzisztensnek kell lennie.

5. Tétel-tolerancia: Az eredményeknek mind meg kell felelniük a követelményeknek a három különböző adagból származó hCG folyadék kimutatásakor.

6. Analitikai érzékenység: A chyluria proteinuria, hematuria, bilirubinuria és proteinuria nincs hatással a kimutatási eredményekre, azonban a humán coriogonadotropin injekció vagy szájon át történő beadása befolyásolhatja a kimutatási eredményeket.

7. Kampóhatás: Ha a hCG koncentrációja meghaladja az 50000mIU/ml-t, a kimutatási eredmény negatív lehet a horoghatás miatt, és hígítani kell, majd újra kell vizsgálni.

Figyelmeztetések

1. A tesztvonal jól látható, ha a hCG koncentrációja magas, a kontrollvonal pedig ebben az esetben alig látható. Ez normális jelenség.

2. A terhességen kívül számos más állapot, például méhrák, hidatidiform anyagjegy vagy menopauza okozhat emelkedett hCG-szintet és adhat pozitív eredményt.

3. Ha továbbra is fennáll a méhen kívüli vagy rendellenes terhesség gyanúja, a terhesség megerősített diagnózisát más módszerekkel kell elvégezni.

4. Ha továbbra is fennáll a terhesség gyanúja, 24-72 órával később egy új, első reggeli vizeletmintát kell gyűjteni és azt újból megvizsgálni.

5. A reagensteket felbontás után a lehető leghamarabb fel kell használni. Ez a reagens nem használható fel újra.

6. A tesztkészüléket a használatig a lezárt tasakban kell tartani. Ha a csomagolás sérült, ne végezzen tesztet! A lejárati idő után ne használja fel!

7. Egy kis zacskó nedvszívószer van az alufólia tasakban, ne fogyassza el!

8. Minden mintát és reagenst potenciálisan veszélyesnek kell tekinteni, és használat után ugyanúgy kell kezelni, mint egy fertőző ágens.

9. A humán coriogonadotropin túlzott fogyasztása, injekciója, vagy szájon át történő adagolása befolyásolhatja az eredményeket.

Ajánlott irodalom

[1] Huang Fenfen, Cai Yun, Deng Chunyan, Song Huazhi, Ding Chao, Comparison of Two Kinds of β -hCG Serological Detection Methods [J] (Kétféle β -hCG szerológiai kimutatási módszer összehasonlítása), Chinese Community Doctors, 2012,02:280.

[2] Lan Yan, The Significance of Progesterone and β -hCG Detection in Serum in Threatened Abortion Diagnosis [J] (A progeszteron és a β -hCG kimutatásának jelentősége a szérumban a fenyegető abortusz diagnózisában), Journal of Cellular and Molecular Immunology (Celluláris és molekuláris immunológia folyóirat), 2010,11:1132-1133.

[3] Wang Fang, Sun Yingpu, Zhang Yilie, Dong Fangli, Su Yingchun, Guo Yihong, Relationship Between Serum β -hCG Level and Early Embryonic Development [J] (A szérumban β -hCG szint és a korai embrionális fejlődés közötti kapcsolat), Progress in Obstetrics and Gynecology (Fejlődés a szülészetben és nőgyógyászatban), 2010,02:95-98.

[4] Li Yaohui, Li Xiaobin, Jing Min, Sensitivity Analysis of hCG Colloidal Gold Test Strip [J] (A hCG kolloid arany tesztcsík érzékenységi elemzése), Journal of Shanxi Medical College (A Shanxi Medical College folyóirata), 2014,05:23-24

Szükséges, de nem biztosított anyagok

Időzítő (óra vagy más időmérő)

Eldobható pipettahegyek, vizeletedény (az ügyfél igényeitől függően)

Szimbólumok magyarázata

	Tekintse át a használati utasítást.		Tartsa szárazon
	Hőmérsékleti korlát		Gyártási tétel kódja
	Tilos újrafelhasználni!		in vitro diagnosztika eszköz
	Gyártó		Gyártás dátuma
	Lejárati dátum		Az <n> tesztekhez szükséges együtthatót tartalmaz
	Hivatalos képviselő az Európai Közösségben		Napfénytől távol tartandó
	CE jelzés, a TÜV SÜD által tanúsítva		

GYÁRTÓ

Qingdao Hightop Biotech Co., Ltd.
Cím: No.369 Hedong Road, Hi-tech Ipari Fejlesztési Zóna, 266112, Qingdao, Shandong, Kína
Tel: 0086-532-58710705 Fax: 0086-532-58710706
Web: www.hightopbio.com
E-mail: sales@hightopbio.com



MedNet EC-REP GmbH
Borkstrasse 10 · 48163 Muenster · Németország

Importőr:

Patella-96 Kft.
HU-2045 Törökbálint, Kisfaludy u. 49-1.
Web: www.gmed.hu, www.gyogybolt.hu, www.epapucs.hu
E-mail: info@patellamedical.hu
Tel.: +36 1 248-5300

Distribútor:

SC Vital Logistic Srl.
RO-540210 Tirgu Mures, str Gheorghe Doja nr 177, Corp C1-C2 Parter, Romania
www.vital-logistic.ro
comenzi@vital-logistic.ro
Tel.: +40 265 265 268

Kit test rapid sarcină pe bază de urină (HCG) într - o singură etapă (aur coloidal)

Denumirea produsului

Kit test rapid sarcină pe bază de urină (HCG) într-o singură etapă (aur coloidal)

Dimensiunea ambalajului

Bandă: 1 test/ambalaj, 1 test/cutie, 20 test/cutie, 40 test/cutie, 50 test/cutie, 100 test/cutie,

Casetă: 1 test/ambalaj, 1 test/cutie, 20 test/cutie, 40 test/cutie, 50 test/cutie, 100 test/cutie

Cu jet de urină: 1 test/ambalaj, 1 test/cutie, 20 test/cutie, 40 test/cutie, 50 test/cutie, 100 test/cutie

Utilizare normală

Kitul de testare rapidă a gonadotropinei corionice umane este un test imunologic cromatografic rapid pentru detectarea calitativă a gonadotropinei corionice umane (hCG) în urină pentru a ajuta la depistarea timpurie a sarcinii. Pentru autotestare.

Testul utilizează anticorpi care conțin anticorp monoclonal hCG- β și IgG de capră anti-șobolan pe o membrană de nitroceluloză, cu anticorp monoclonal anti-hCG- α și cu aur coloidal ca marker. Reactivul este conceput pentru detectarea hCG din urină în conformitate cu principiul metodei sandwich dublu anticorp și al imunocromatografiei cu aur.

Película acoperită are o linie de control (C) pentru a monitoriza procesul de reacție. Apariția liniei de test (T) determină dacă proba testată conține sau nu hCG (gonadotropină corionică umană).

Principiul de funcționare

Kitul de testare rapidă a gonadotropinei corionice umane este un test imunologic cromatografic rapid pentru detectarea calitativă a gonadotropinei corionice umane (hCG) în urină pentru a ajuta la depistarea timpurie a sarcinii. Testul utilizează anticorpi care conțin anticorp monoclonal hCG- β și IgG de capră anti-șobolan pe o membrană de nitroceluloză, cu anticorp monoclonal anti-hCG- α și cu aur coloidal ca marker. Reactivul este conceput pentru detectarea hCG din urină în conformitate cu principiul metodei sandwich dublu anticorp și al imunocromatografiei cu aur.

Principalele componente

Componente de bază: tampon pentru probe, tampon marcat cu aur coloidal, membrană de nitroceluloză, hârtie absorbantă și carton PVC. Tampon acoperit cu anticorp monoclonal hCG- α marcat cu aur coloidal, membrană de nitroceluloză acoperită cu anticorp monoclonal hCG- β , bandă de control acoperit cu IgG de capră anti-șobolan.

Depozitare și garanție

Se păstrează timp de 24 luni în punga sigilată, în ambalaj, la o temperatură de 4-30°C, într-un loc uscat, ferit de căldură și razele soarelui. A NU SE CONGELA! În verile fierbinți și iernile reci, trebuie luate anumite măsuri de protecție pentru a evita temperaturile ridicate sau înghețul. Nu deschideți ambalajul interior până când nu este gata pentru testare, acesta trebuie utilizat în termen de o oră de la deschidere (umiditate: 20% ~ 90%, temperatura: 10 °C-50 °C).

Cerințe privind proba Urină

Proba de urină trebuie să fie colectată într-un recipient curat și uscat. Este de preferat prima probă de urină de dimineață, deoarece aceasta conține de obicei cea mai mare concentrație de hCG, dar se poate folosi o probă de urină colectată în orice moment al zilei. Probele de urină pot fi păstrate la 2-8 °C timp cel mult 48 de ore înainte de testare. În caz de depozitare pe termen lung, probele pot fi congelate și depozitate sub -20 °C Probele de urină care conțin precipitat vizibil trebuie centrifugate, filtrate sau lăsate să se depună pentru a obține o probă limpede pentru analiză.

Metode de analiză

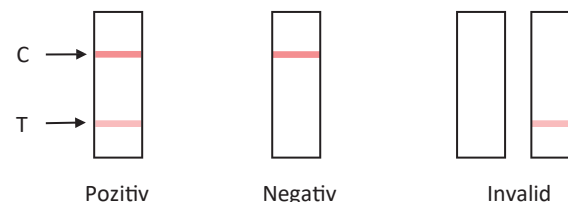
Instrucțiunile trebuie citite în întregime înainte de efectuarea testului. Înainte de testare, lăsați comenzile dispozitivului de testare să se încălzească la temperatura camerei timp de 30 de minute (20°C-30°C). Nu deschideți ambalajul interior până când nu este gata pentru testare, acesta trebuie utilizat în termen de o oră de la deschidere (umiditate: 20% ~ 90%, temperatura: 10°C-50°C).

Procedura de testare

Bandă: Scoateți dispozitivul de testare din punga sigilată, introduceți capătul benzii de testare marcat cu o săgeată în urină (nivelul urinei nu trebuie să depășească linia maximă), scoateți-l și, după 3-5 secunde, așezați dispozitivul de testare pe o suprafață orizontală curată.

Casetă: Colectați urina, scoateți dispozitivul de testare din punga sigilată, țineți picurătorul în poziție verticală și așezați 2 picături de urină (aproximativ 80 ~ 100 μ l) în sonda (S) dispozitivului de testare.

Cu jet de urină: Scoateți dispozitivul de testare din punga sigilată, scoateți trusa de testare, scoateți capacul. Apoi turnați urina direct în tija de aspirare a stiloului de testare timp de 3-5 secunde (300 ~ 400 μ l)! Nu depășiți linia marcată! Acoperiți capacul, așezați trusa de testare pe masă! Verificați rezultatele testului în termen de 5 minute, după 5 minute rezultatul nu este valid. 【 Rezultat】



Explicație

POZITIV: Apar două linii roșii distincte. O linie trebuie să fie în zona de control (C), iar cealaltă linie în zona de testare (T).

NEGATIV: Apare o linie roșie în zona de control (C). În zona de testare (T) nu apare linie roșie sau roz.

EROARE: Nu apar liniile roșii sau nu apare linia de control, ceea ce indică o eroare de utilizare sau o defecțiune a reagentului.

Valori de referință

Sensibilitatea kitului de testare rapidă a gonadotropinei corionice umane este de 25 mIU/mL.

Interpretarea rezultatelor

1. Reactivul este destinat exclusiv testelor de screening, la fel ca toți utilizați în detectarea calitativă.
2. În cazul în care se suspectează în continuare o sarcină, trebuie colectată o nouă probă de primă urină de dimineață cu 24-72 de ore mai târziu și trebuie testată din nou.

Limitări

1. Concentrația hCG nu poate fi determinată cu ajutorul acestui test calitativ.
2. Acest reactiv este conceput pentru screening calitativ. Un diagnostic confirmat de sarcină trebuie efectuat de către un medic și numai după ce au fost evaluate toate rezultatele clinice și de laborator.
3. Pot apărea rezultate fals negative dacă nivelul de hCG al unei sarcini ectopice este sub nivelul de sensibilitate al testului. În cazul în care se suspectează în continuare o sarcină, se recomandă un diagnostic bazat pe ecografie în modul B.

Caracteristici de performanță

1. Limita de detecție: Limita de detecție pentru reactivul de aur coloidal hCG nu depășește 25 mUI/mL.

2. Specificitate

2.1. Specificitate negativă Rezultatele trebuie să fie negative dacă se detectează 500mIU/mLh, 1000mIU/mL hLH, 1000μIU/mL hTSH și 0mIU/mL hCG.

2.2. Specificitate pozitivă Rezultatele trebuie să fie pozitive dacă se detectează 500mIU/mLh, 1000mIU/mL hLH, 1000μIU/mL hTSH și 25mIU/mL hCG.

3. Specificitatea și sensibilitatea diagnosticului

Evaluările clinice au fost efectuate pe 245 de probe (75 de probe pozitive și 170 de probe negative), comparând rezultatele cu testele rapide de gonadotropină corionică umană hCG (aur coloidal) utilizând alte teste hCG disponibile în comerț. Rezultatele comparației sunt următoarele:

Probe pozitive	75	Teste hCG (HIGHTOP)	Teste hCG (grup de control)
		75/75 (100%)	75/75 (100%)
Probe negative	170	Teste hCG (HIGHTOP)	Teste hCG (grup de control)
		170/170 (100%)	170/170 (100%)

4. Repetabilitate: Atunci când se detectează standarde hCG de 25mIU/mL, rezultatele și gradul de colorare trebuie să fie consecvente pentru 10 kituri din același lot.

5. Toleranță articol: Rezultatele trebuie să îndeplinească toate cerințele la detectarea lichidului hCG din trei doze diferite.

6. Sensibilitate analitică: Chiluria, proteinuria, hematuria, bilirubinuria și proteinuria nu au niciun efect asupra rezultatelor detecției, dar injectarea sau administrarea orală de gonadotropină corionică umană poate afecta rezultatele detecției.

7. Efectul de cârlig: În cazul în care concentrația de hCG depășește 50.000mIU/mL, rezultatul poate fi negativ din cauza efectului de cârlig și trebuie diluat și testat din nou.

Atenționări

1. Linia de testare este clar vizibilă atunci când concentrația de hCG este ridicată, în timp ce linia de control este abia vizibilă în acest caz. Acesta este un fenomen natural.

2. Multe afecțiuni, altele decât sarcina, cum ar fi cancerul uterin, alunița hidatiformă sau menopauza, pot cauza niveluri ridicate de hCG și pot da un rezultat pozitiv.

3. În cazul în care se suspectează în continuare o sarcină ectopică sau anormală, ar trebui să se facă un diagnostic confirmat de sarcină prin alte metode,

4. În cazul în care se suspectează în continuare o sarcină, trebuie colectată o nouă probă de primă urină de dimineață cu 24-72 de ore mai târziu și trebuie testată din nou.

5. Reactivii trebuie utilizați cât mai curând posibil după deschidere. Un reactiv nu poate fi folosit de mai multe ori.

6. Dispozitivul de testare trebuie păstrat în punga sigilată până la utilizare. Nu utilizați testul, dacă ambalajul este deteriorat. Nu utilizați după data de expirare!

7. În punga de folie de aluminiu este o mică pungă cu absorbant de umiditate, a nu se consuma!

8. Toate probele și toți reactivii ar trebui să fie considerați potențial periculoși și manipulați ca agenți contagioși după utilizare.

9. Consumul excesiv de gonadotropină sub formă injectabilă sau orală poate influența rezultatele.

Bibliografie recomandată

- [1] Huang Fenfen, Cai Yun, Deng Chunyan, Song Huazhi, Ding Chao, Comparison of Two Kinds of β -hCG Serological Detection Methods [J] (Compararea a două tipuri de metode de detectare serologică β -hCG), Chinese Community Doctors, 2012, 02: 280.
- [2] Lan Yan, The Significance of Progesterone and β -hCG Detection in Serum in Threatened Abortion Diagnosis [J] (Semnificația progesteronului seric și a β hCG în diagnosticul amenințării Journal of Cellular and Molecular Immunology (Jurnalul de imunologie celulară și moleculară), 2010, 11: 1132 - 1133.
- [3] Wang Fang, Sun Yingpu, Zhang Yilie, Dong Fangli, Su Yingchun, Guo Yihong, Relationship Between Serum β -hCG Level and Early Embryonic Development [J] (Relația dintre nivelul seric β -hCG și dezvoltarea embrionară timpurie), Progress in Obstetrics and Gynecology (Progresul în obstetrică și ginecologie), 2010, 02: 95-98.
- [4] Li Yaohui, Li Xiaobin, Jing Min, Sensitivity Analysis of hCG Colloidal Gold Test Strip [J] (Analiza de sensibilitate a benzii de testare a aurului coloidal hCG), Journal of Shanxi Medical College (Jurnalul Colegiului Medical Shanxi), 2014, 05: 23-24

Materiale necesare pentru testare, care nu sunt furnizate

Cronometru (ceas sau alt dispozitiv de măsurare a timpului) Vârfuri de pipetă de unică folosință, recipient pentru urină (în funcție de nevoile clientului)

Legendă:

	Instrucțiuni de utilizare		A se păstra uscat
	Limite de temperatură		Nr. lot
	Unică folosință		dispozitiv de diagnosticare in vitro
	Producător		Data fabricării
	Data expirării		Conține coeficientul pentru teste <n>.
	Reprezentare în Europa		A se păstra ferit de razele soarelui
	Marcaj CE, certificat de TÜV SÜD.		

PRODUCĂTOR

Qingdao Hightop Biotech Co., Ltd.
Adresa: No.369 Hedong Road, Zona de Dezvoltare Industrială, 266112, Qingdao, Shandong, China
Tel: 0086-532-58710705 Fax: 0086--532-58710706
Web: www.hightopbio.com
E-mail: sales@hightopbio.com



MedNet EC-REP GmbH
Borkstrasse 10 · 48163 Muenster · Germania

Distribuitoare:

SC Vital Logistic Srl.
RO-540210 Tirgu Mures, str Gheorghe Doja nr 177,
Corp C1-C2 Parter, Romania
www.vital-logistic.ro
comenzi@vital-logistic.ro
Tel.: +40 265 265 268

Distribuitoare în Ungaria

Patella-96 Kft.
HU-2045 Törökbálint, Kiszaludy u. 49-1.
Web: www.gmed.hu, www.gyogybolt.hu,
www.epapucs.hu
E-mail: info@patellamedical.hu
Tel.: +36 1 248-5300