



reOpenTest

# COVID-19 ANTIGEN RAPID TEST

Testul rapid Antigen COVID-19 reOpenTest

(UTILIZATI TAMPON NAZAL)

## Despre test

### Introducere

Boala determinata de coronavirus (SARS-CoV-2), cunoscut și sub numele de virusul COVID-19, este o boală infecțioasă respiratorie acută. SARS-CoV-2 este un β-coronavirus, care este un virus de ARN cu sens pozitiv, nesegmentat. În prezent, este răspândit prin transmiterea de la om la om prin picături sau contact direct, oamenii infectați asimptomatici pot fi, de asemenea, o sursă infecțioasă. Pe baza actualiei investigații epidemiologice, perioada de incubatie este de 1 până la 14 de zile, în mare parte de 3 până la 7 de zile. Principalele manifestări includ febră, oboseală și tuse uscată. În cazuri mai rare apar congestia nazală, rinoree, gât inflamat, mialgie și diaree. Disponibilitatea unui test de diagnosticare rapidă și eficientă din punct de vedere al costurilor este esențială pentru a permite cadrelor medicale să ajute la diagnosticarea pacienților și să prevină răspândirea ulterioară a virusului. Testele de antigen vor juca un rol critic în lupta împotriva COVID-19.

### Intenția de utilizare

Testul rapid Antigen COVID-19 reOpenTest este un test rapid de diagnostic în vitro pentru detectarea calitativă a antigenului SARS-CoV-2 (Ag) în probele recoltate cu tampon nazale de la persoane care îndeplinesc criteriile clinice și/sau epidemiologice de COVID-19. Testul rapid de antigen COVID-19 reOpenTest este destinat utilizării ca ajutor în diagnosticarea infecției cu SARS-CoV-2. Produsul poate fi utilizat în orice mediu de laborator și non-laborator care îndeplinește cerințele specificate în instrucțiunile de utilizare și reglementările locale. Testul oferă rezultate preliminare ale testului. Rezultatele negative nu împiedică infecția cu SARS-CoV-2 și nu pot fi utilizate ca bază unică pentru tratamentul sau alte decizii de management. Rezultatele negative trebuie combinate cu observațiile clinice, istoricul pacientului și informațiile epidemiologice. Testul nu este destinat utilizării ca test de screening a donatorilor pentru SARS-CoV-2.

### Principii de testare

Testul rapid Antigen COVID-19 reOpenTest conține o bandă cu membrană, care este acoperită în prealabil cu anticor anti-SARS-CoV-2 imobilizat pe linia de testare și anticor monoclonal anti-IgY de pui pe linia de control. Două tipuri de conjugate (IgG uman specific pentru SARS-CoV-2 AG conjugat cu aur și IgY de pui conjugat cu aur) se deplasează în sus pe membrana cromatografică și reacționează cu anticorul anti-SARS-CoV-2 și, respectiv, anti-IgY monoclonal murinic de pui. Pentru un rezultat pozitiv, IgG uman specific antigenului SARS-CoV-2 conjugat cu aur și anticorul anti-SARS-CoV-2 va forma o linie de testare în fanta de rezultate. Nici linia de test, nici linia de control nu sunt vizibile în fereastra de rezultate înainte de a aplica proba pacientului. Este necesară o linie de control vizibilă pentru a indica faptul că un rezultat al testului este valid.

### Materiale furnizate în fiecare kit

- Caseta Test cu desicant în plic de folie
- Solutie tampon în pachet individual de 400 μl
- Tub de extracție cu capac picurator
- Tampon exudat
- Instrucțiuni de utilizare

### Materiale necesare, dar nu sunt furnizate

- Cronometru sau ceas

### Controlul calității

Teste de control negative și pozitive nu sunt furnizate împreună cu acest kit de testare. Cu toate acestea, probe maror pozitive și negative trebuie testate în conformitate cu bunele practici de laborator pentru a confirma procedura de testare și pentru a verifica performanța testului. Testarea suplimentară poate fi necesară în raport de procedurile sau reglementările locale, și/sau naționale sau a organizațiilor de acreditare. Kitul de control extern SARS-COV-2 AG poate fi achiziționat separat. Vă rugăm să contactați reOpenTest sau distribuitorul dvs. pentru informații despre achiziționarea acestor controale.

## Depozitare și stabilitate

- Depozitați kitul de testare la temperatura cuprinsă între 2°C și 30°C (între 36°F și 86°F), fără lumina directă a soarelui. Atunci când sunt depozitate în frigider, toate componentele kitului trebuie aduse la temperatura camerei (15-30 °C) timp de cel puțin 30 minute înainte de efectuarea testului. Nu deschideți punga sigilată înainte ca componentele să ajungă la temperatura camerei.
- Termenul de valabilitate este de 23 luni, conținutul kitului este stabil până la data de expirare imprimată pe cutia exterioră și pe picul cu test. **NU CONGELAȚI.**
- Probele directe cu tampon trebuie testate imediat după recoltare.

## Avertismente și precauții

1. Numai pentru diagnosticare in vitro. Vă rugăm să o utilizați în perioada de valabilitate. Nu reutilizați caseta test și componentele kitului.
2. Prelevarea probelor și interpretarea rezultatelor trebuie facuta doar de catre personal medico-sanitar calificat.
3. Cititi instructiunile înainte de a efectua un test.
4. Nu mâncați sau fumați în timpul manipulării specimenelor.
5. Purați mânuși de protecție în timpul manipulării specimenelor și spălați-vă bine pe mâini după aceea.
6. Evitați stropirea sau generarea de aerosoli din proba și din tampon.
7. Curățați bine lichidele vărsate cu un dezinfectant corespunzător.
8. Decontaminați și aruncați toate elementele, kiturile de reacție și materialele potențial contaminate (de exemplu, tamponul, tubul de extracție, caseta test) într-un recipient de produse biologice, ca și cum ar fi deșeurile infecțioase și dispensați-va de ele conform reglementărilor locale în vigoare.
9. Nu deschideți picul de folie înainte de momentul indicat în instrucțiuni. Nu utilizați dacă picul din folie de aluminiu deteriorat.
10. Nu amestecați și nu interschimbați eșantioane diferite.
11. Nu amestecați soluția tampon din loturi diferite sau din alte produse.
12. Nu depozitați kitul de testare în lumina directă a soarelui.
13. Pentru a evita contaminarea, nu atingeți capul tamponului atunci când deschideți blisterul tamponului.
14. Tamponațele sterilizate furnizate în ambalaj trebuie utilizate numai pentru recoltarea probelor nazale.
15. Pentru a evita contaminarea încrucișată, nu reutilizați tamponațele sterilizate pentru recoltarea probelor.
16. Nu diluați proba colectata cu nicio alta soluție, cu excepția soluției tampon de extracție furnizate.
17. Soluția tampon conține < 0.1% Proclin300 (conservant), poate fi toxică dacă este ingerată. Atunci când sursă este eliminată într-o chiuvetă sau întră în contact cu pielea sau ochii, clătiți cu volum mare de apă.
18. Exista desicant în interiorul pungii din folie de aluminiu.

### ⚠️ Nu-i INGERAȚI.

## Procedura de testare

(Vă rugăm să urmați ghidul ilustrat de pe verso)

### Pregătirea pentru testare

- Lăsați kitul de testare și componentele sale să ajungă la temperatura camerei (15°C - 30°C) înainte de testare timp de 30 minute.
- Asigurați-vă că kitul de testare conține toate componentele.
- Verificați data de expirare (EXP) a cutiei kitului sau a picului testului. Dacă data de expirare a trecut, utilizați alt kit.
- Asigurați-vă că picul din folie este intact. Nu utilizați testul dacă picul din folie este vizibil deteriorat.
- Vă rugăm să citiți cu atenție instrucțiunile înainte de a începe.

### Recoltarea probelor

1. Utilizați un tampon dedicat pentru recoltarea probelor.
2. Deschideți blisterul tamponului la capătul țigii Scoateți tamponul, NU atingeți și nu apăsați pe vârful tamponului.
3. Înclinați capul înapoi și introduceți ușor vârful tamponului (de obicei între 1,5 cm și 2,5 cm) până când se află complet în nară și întâmpinați ușoara rezistență.
4. Rotiți vârful tamponului în jurul interiorului cavității nasului de cel puțin 5 ori sau mai mult timp de 15 secunde pentru a vă asigura că recoltați o probă bună.
5. Scoateți tamponul și repetați în altă nară. ⚠️ important să se tamponeze ambele părți ale narilor; Este de așteptat un anumit disconfort – dacă apare o durere ascuțită, încercați o altă nară.

### Extracția probei

1. Așezați tubul de extracție în suportul tubului sau în orificiul preformat de pe cutie, dacă este cazul.
2. Deșurubați capacul unui flacon cu soluție tampon pentru a-l deschide, adăugați tot lichidul (aproximativ 400 μl) într-un tub de extracție.
3. Introduceți tamponul cu proba în tubul de extracție, Rotiți vârful

- tamponului în soluția tampon din interiorul tubului de extracție, împingând în peretele tubului de extracție de cel puțin 15 ori și apoi stoarceți tamponul prin strângerea tubului de extracție cu degetele.
4. Rupeți țigă tamponului la punctul de întrerupere și închideți ferm capacul picurator al tubului de extracție. ⚠️ evitați scurgerile de lichid.
  5. Lăsați tamponul în tubul de extracție timp de un minut.

### Operații de determinare

6. Rupeți picul sigilat din folie de-a lungul inciziei și plasați caseta test pe o suprafață plată, curată și uscată.
7. Se inversează tubul de extracție a probelor, ținând tubul în poziție verticală, se aruncă încet 4 picături (aproximativ 100 μl) în orificiul „S” și se începe sincronizarea. ⚠️ Evitați să faceți bule când scăpați. Nu turnați niciodată lichidul peste caseta de testare.
8. Se observa rezultatele în 15-20 minute. ⚠️ interpretați rezultatul după 20 minute.

### Interpretarea rezultatelor

**Pozitiv (A):** Apar două linii roșii. Una se află în zona de testare (T), iar cealaltă se află în zona de control al calității (C).  
⚠️: Linia T poate fi foarte slabă. Orice linie rozgri vizibilă aici indică un rezultat pozitiv atunci când rezultatul este valid.

**Negativ (C):** Numai o linie roșie apare în zona de control al calității (C) și nu apare nicio linie în zona de testare (T).

**Invalid:** În zona de control al calității (C) nu este afișată nicio linie roșie. Aceasta indică faptul că testul a fost utilizat incorect sau a fost deteriorat.

## Caracteristici de performanță

### Evaluarea performanței

Pentru a evalua performanțele de diagnosticare ale probei de exsudat nazal, în acest studiu au fost introduse probe pozitive COVID-19 de la 161 de persoane și probe negative COVID-19 de la 230 de persoane.

### Rezultatele testului rapid antigen COVID-19 reOpenTest

Metodă	PCR			Rezultat
	Rezultat	Pozitiv	Negativ	
reOpenTest	Pozitiv	157	2	159
	Negativ	4	228	232
<b>Rezultat total</b>	<b>161</b>	<b>230</b>	<b>391</b>	

Sensibilitate = 97.52% (95% ci = 93.76% - 99.32%)

Specificitate = 99.13% (ci 95% = 96.89% până la 99.89%)

Precizie = 98.47% (ci 95% = 96.69% - 99.43%)

### Limită de detecție

Studiile LDT determină cea mai scăzută concentrație detectabilă de SARS-CoV-2 la care aproximativ 95% din toate probele (cu adevărat pozitive) replica rezultatul pozitiv. Virusul SARS-CoV-2 inactivat termic la o concentrație inițială de 4,46x10<sup>5</sup>TCID<sub>50</sub>/ml (doza de infecție a culturii tisulare de 50%) a fost transferat la probe negative și diluat în serie. Fiecare diluție a fost testată în trei exemplare cu testul rapid Antigen COVID-19 reOpenTest. Limita de detectare a antigenului coronavirusului este de 1,16x10<sup>5</sup>TCID<sub>50</sub>/ml.

Rezultatele studiului limitei de detectie		
Concentrație (DICT50/ml)	Număr Pozitiv/global	Pozitiv conform
1,16x10 <sup>5</sup>	90/90	100 %

### Efectul de cârlig

În investigația cu virus SARS-CoV-2 inactivat termic, nu s-a constatat niciun efect de cârlig până la o concentrație de 4,6x10<sup>5</sup>TCID<sub>50</sub>/ml.

### Reactivitate încrucișată

Următoarele organisme au fost examinate pentru reactivitate încrucișată. Eșantioanele care au fost testate pozitiv pentru următoarele organisme au fost determinate negativ atunci când au fost testate cu testul rapid Antigen COVID-19 reOpenTest:

Nr.	Reactant Potential	Concentrație
1	Virusul sincițial respirator tip A	5,5 x 10 <sup>7</sup> PFU/ml
2	Virusul sincițial respirator tip B	2,8 x 10 <sup>5</sup> DICT <sub>50</sub> /ml
3	Noul virus gripal AH1N1 2019	1 x 10 <sup>6</sup> PFU/ml
4	Gripa sezonieră A H1N1	1 x 10 <sup>5</sup> PFU/ml
5	Gripa A H3N2	1 x 10 <sup>6</sup> PFU/ml
6	Gripa A H5N1	1 x 10 <sup>6</sup> PFU/ml
7	Gripa B Yamaqata	1 x 10 <sup>5</sup> PFU/ml

8	Gripa B Victoria	1 x 10 <sup>6</sup> PFU/ml
9	Rhinovirus	1 x 10 <sup>6</sup> PFU/ml
10	Adenovirus 3	5 x 10 <sup>7</sup> 5 DICT <sub>50</sub> /ml
11	Adenovirus 7	2,8 x 10 <sup>6</sup> DICT <sub>50</sub> /ml
12	EV-A71	1 x 10 <sup>6</sup> PFU/ml
13	Mycobacterium tuberculosis	1 x 10 <sup>3</sup> bacterii/ml
14	Virusul oreionului	1 x 10 <sup>5</sup> PFU/ml
15	Coronavirusul uman 229E	1 x 10 <sup>5</sup> PFU/ml
16	Coronavirusul uman OC43	1 x 10 <sup>5</sup> PFU/ml
17	Coronavirusul NL63	1 x 10 <sup>6</sup> PFU/ml
18	Coronavirusul uman HKU1	1 x 10 <sup>6</sup> PFU/ml
19	Virusul Parainfluenza 1	7,3 x 10 <sup>6</sup> PFU/ml
20	Virusul Parainfluenza 2	1 x 10 <sup>6</sup> PFU/ml
21	Virusul Parainfluenza 3	5,8 x 10 <sup>6</sup> PFU/ml
22	Virusul Parainfluenza 4	2,6 x 10 <sup>6</sup> PFU/ml
23	Haemophilus influenzae	5,2 x 10 <sup>6</sup> UFC/ml
24	Streptococcus pyogenes	3,6 x 10 <sup>6</sup> UFC/ml
25	Streptococcus pneumoniae	4,2 x 10 <sup>6</sup> UFC/ml
26	Candida albicans	1 x 10 <sup>7</sup> UFC/ml
27	Bordetella pertussis	1 x 10 <sup>4</sup> bacterii/ml
28	Mycoplasma pneumoniae	1,2 x 10 <sup>6</sup> UFC/ml
29	Chlamydia pneumoniae	2,3 x 10 <sup>6</sup> UFC/ml
30	Legionella pneumophila	1 x 10 <sup>4</sup> bacterii/ml

### Alte potențiale interferențe

Următoarele substanțe, care apar în mod natural în probele respiratorii sau care pot fi introduse artificial în cavitatea nazală sau nazofaringe, au fost examinate cu testul rapid al casetei antigenului coronavirus în concentrațiile enumerate mai jos și clasificate ca neafectând performanța.

Nr.	Substanță	Concentrație
1	Sânge uman (EDIA)	20% (v/v)
2	Mucina	5 mg/ml
3	Fostat de Oseltamivir	5 mg/ml
4	Ribavirină	5 mg/ml
5	Levofloxacină	5 mg/ml
6	Azitromicină	5 mg/ml
7	Meropenem	5 mg/ml
8	Tobramicină	2 mg/ml
9	Fenilefrină	20% (v/v)
10	Oxymetazolină	20% (v/v)
11	0.9% clorură de sodiu	20% (v/v)
12	Un ALKALOL natural, calmant	20% (v/v)
13	Beclometazonă	20% (v/v)
14	Hexadecadrol	20% (v/v)
15	Flunisolidă	20% (v/v)
16	Inamoniolon	20% (v/v)
17	Budesonidă	20% (v/v)
18	Mometason	20% (v/v)
19	Propionat de fluticasonă	20% (v/v)
20	Fluticazonă	20% (v/v)

### Repetabilitate și Reproducibilitate

Repetabilitatea și reproducibilitatea testului rapid Antigen COVID-19 reOpenTest a fost stabilită utilizând tabele de referință interne care conțin probe negative și o serie pozitive. Nu s-au observat diferențe în conținutul ciclului, între ciclu, între loturi, între locații și între zile.

## Referințe

- Templeton, K.E., Scheltinga, S.A., et al. (2004). Rapid and sensitive method using multiplex real-time PCR for diagnosis of infections by influenza A and influenza B viruses, respiratory syncyrial virus, and parainfluenza viruses 1, 2, 3 and 4 [J]. Journal of clinical microbiology 42(4): 1564-1569.
- Smith, A.B., Mock, V., et al. (2003). Rapid detection of influenza A and B viruses in clinical specimens by Light Cycler real time RT-PCR [J]. Journal of Clinical Virology 28(1): 51-58.

# COVID-19 Antigen Rapid Test

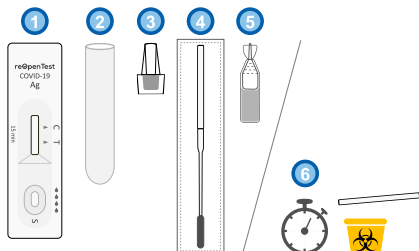
Test de diagnostic rapid in vitro pentru determinarea calitativa a antigenelor specifice SARS-CoV-2 (Ag).

## Pregatirea testarii

1. Permiteți kit-ului de testare și componentelor să ajungă la temperatura camerei (15°C-30°C) înainte de testare pentru 30 minute.

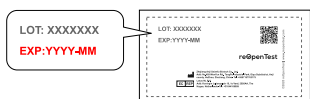
2. Deschideți ambalajul și asigurați-va că aveți toate componentele kitului.

- 1 Caseta Test (cu desicant în blister/plic din folie sigilată)
- 2 Tub de extracție a probei cu
- 3 Capac picurator
- 4 Tampon exudat (sigilat în blister)
- 5 Soluție tampon (flacon cu 400μl)

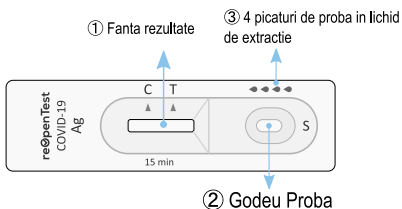


6. Ceas sau cronometru necesare (nu sunt incluse în ambalaj).

3. Verificați data expirării (EXP) kit-ului și a plicului cu caseta test. Dacă termenul de valabilitate a expirat folosiți un alt kit.



4. Asigurați-va că folia de protecție a testului este intactă. Nu utilizați testul dacă plicul este deteriorat vizibil. Deschideți plicul cu testul și identificați elementele de la 1 la 3, și plasați testul pe o suprafață plană, uscată și curată:

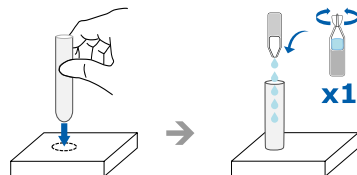


Scanati pentru testare și raportare  
Suport: <http://reopentest.com/ifu>



## Procedura de Testare

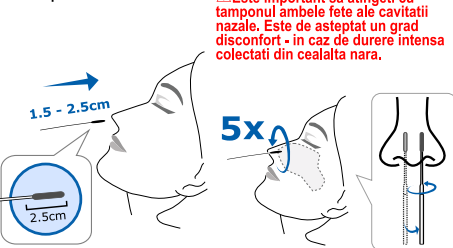
5. Plasati tubul de extracție într-un suport sau în orificiul preformat de pe cutie.



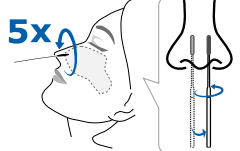
6. Detasati prin rotire capacul flaconului cu soluție tampon și adaugați tot conținutul (aprox. 400 μL) în tubul de extracție.



8. Inclinați capul pe spate și introduceți ușor varful tamponului (aproximativ 1.5cm - 2.5cm) până când este introdus complet în fosa nazală și întâmpina ușoară rezistență.

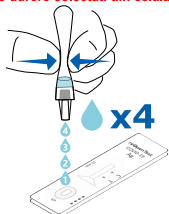


9. Rotiți tamponul în interiorul fosei nazale de cel puțin 5 ori sau mai mult de 15 secunde pentru a vă asigura de colectarea unei probe bune. Îndepărtați tamponul și repetați operațiunea în cealaltă nară.  
⚠ Este important să atingeți cu tamponul ambele fețe ale cavității nazale. Este de așteptat un grad disconfort - în caz de durere intensă colectați din cealaltă nară.



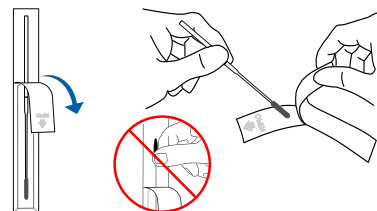
12. Întorceti tubul cu proba menținând tubul vertical și picurați 4 picături (aprox. 100 μL) încet în godeul "S" al caseței și porniți cronometrul.

⚠ Caution: Este important să colectați probe din ambele nări. Este de așteptat un ușor disconfort; în caz de durere colectați din cealaltă nară.

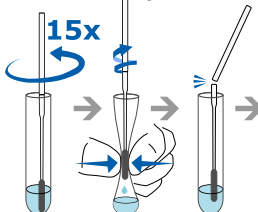


7. Utilizați tamponul special pentru exsudat pentru colectarea probelor. Deschideți blisterul tamponului la capatul liber. Scoateți tamponul.

⚠ Nu atingeți și nu apăsați capatul pentru colectare al tamponului.

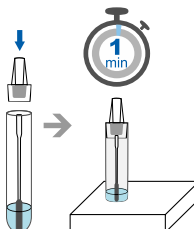


10. Introduceți tamponul cu proba în tubul de extracție. Rotiți tamponul cu proba în lichidul tampon din tubule de extracție, apăsând pe pereții laterali ai tubului de cel puțin 15 ori și comprimiți-l lateral cu degetele înainte de a-l extrage afară.



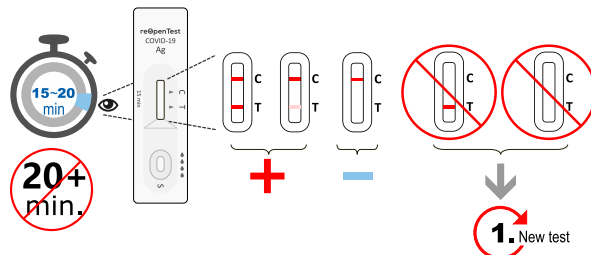
11. Rupeti tija tamponului în dreptul punctului de fractură și plasați ferm capacul picurator.

Lasati tamponul cu proba în tubul de extracție timp de un minut.



13. Mențineți caseta test pentru 15 minute, pe o suprafață plană și apoi observați rezultatul pe parcursul următoarelor 5 minute. Rezultatul pozitiv se poate evidenția lent.

⚠ Nu interpretați rezultatul după mai mult de 20 minute.



## Tratarea deseurilor

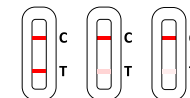
Dupa finalizarea testarii plasați testul în punga specială și aruncați toate elementele kitului la deseuri.



## Interpretarea rezultatului testării Coronavirus

**Corona Pozitiv (+):** Doua linii roșii sunt evidențiate. Una este în zona de testare (T) și cealaltă în zona de control a calitatii (C).

⚠ **Atenție: Linia T poate fi foarte palidă. Orice nuanță de roz sau gri vizibilă în această zonă indică un rezultat pozitiv atunci când testul este validat.**



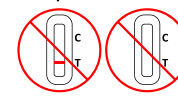
Este foarte posibil ca un pacient să aibă COVID-19 și de aceea este important să se afe în îngrijirea unui furnizor de servicii medicale. Este foarte probabil ca unii pacienți pozitivi să se solicite autoizolarea la domiciliu pentru a preveni răspândirea virusului și altora. Este improbabil ca acest test să furnizeze în mod eronat un rezultat pozitiv (rezultat fals pozitiv). Contactați furnizorul de servicii medicale pentru a determina cea mai bună conduită medicală pentru un pacient pe baza rezultatului testării împreună cu istoricul medical și simptomele pe care le prezintă pacientul.

**Corona Negativ (-):** Doar o linie roșie apare în zona de control (C) a testului și nicio linie nu apare în zona de testare (T).



Un rezultat negativ înseamnă că virusul ce determină COVID-19 nu a fost depistat în proba. Dacă un pacient este testat în timp ce prezintă simptome, un test negativ înseamnă de obicei că afecțiunea curentă a sa nu a fost determinată de COVID-19. Totuși, există posibilitatea ca acest test să furnizeze rezultate fals negative pentru anumii pacienți cu COVID-19. Aceasta înseamnă că pacientul poate să prezinte COVID-19 chiar și în cazul unui test negativ. În această situație, furnizorul de servicii medicale trebuie să coroboreze rezultatul testului cu celelalte aspecte ale istoricului pacientului precum simptome sau posibila expunere pentru a decide modul de îngrijire a pacientului. Este importantă colaborarea cu furnizorul de servicii medicale pentru a ajuta pacientul să înțeleagă următorii pași recomandați.

**Invalid:** Nicio linie roșie nu se evidențiază în zona de control a calitatii (C). Aceasta înseamnă că ceva nu a funcționat corect în timpul testării. În cazul unui test invalid va fi necesară reluarea procedurii de testare sau de un consult medical de specialitate.



REF COVG10C: 1 Test/Kit  
COVG10X: 5 Teste/Kit  
COVG10S: 25 Teste/Kit

Importator și distribuitor:  
**MONTANA MED SRL**  
Al. Tincani, 3 A, BL.823, S6,  
București, România.  
office@montanamed.ro,  
Tel: (+40)729600073 | www.farma-mall.ro

reOpenTest



Versiune: RO2021J12S200260  
Ultima modificare: 2021-09-01

Manufactured for:  
Hangzhou Fenhe Technology Co., Ltd.  
Add: Room 312, Bldg 1-1, No.580, Yueming Road, Xixing Street,  
Binjiang District, Hangzhou 310052, China. Tel: +86-15381046223

Manufactured by:  
Zhejiang Anji Salanfu Biotech Co., Ltd.  
Add: 2nd Floor, No 3 Factory, No 489 WenYun Road, TangPu Industrial  
Park, Dapu Subdistrict, Anji County, Huzhou City, Zhejiang Province,  
China.  
Tel / Fax: +86-0571-87763175

Brand-New Trading Gmb  
Add: Mondseestraße 28/6, 5310 Tiefgraben, Österreich,  
Austria. Tel: +436763500180



## Semnificatia Simbolurilor

CE	Marcaje CE	⚠	Conținut suficient pentru >>> teste	LOT	Numar LOT	☀	Pastrat uscat
IVD	Doar pentru diagnostic in vitro	♻	Nu refoștiți	🕒	Utilitati pana la	🌡	Limite de temperatura
📖	Citiți instrucțiunile de utilizare	🌞	Citiți instrucțiunile de utilizare	🏭	Producator	⚠	Atenție
REF	Referința catalog	☀	Feriti de actiunea razelor solare	🦠	Risc biologic	🇪🇺	Reprezentant Autorizat în Comunitatea Europeană / Uniunea Europeană