

**JOY TEST** 3v1 antigenní rychlostest k detekci SARS-CoV-2/Chřipka A+B (výtěr z nosu) Příbalový leták

REF ISIN-525H Čeština

Rychlý test pro kvalitativní detekci nukleokapsidových proteinových antigenů SARS-CoV-2, chřipky typu A a chřipky typu B přítomných ve vzorku výtěru z nosu.

Pro samostatování, *in vitro* diagnostické použití.

**[POSTUP]**

Alespoň 20 sekund před a po provedení testu si umyjte ruce vodou a mýdlem. Nemáte-li k dispozici vodu a mýdlo, použijte k mytí rukou minimálně 60% alkohol.



Sejměte kryt zkumavky s extrakčním pufrem a vložte zkumavku do držáku zkumavky v krabičce

**Odběr vzorku výtěru z nosu**

- Vyjměte sterilní tampon ze sáčku. Nedotýkejte se měkkého konce tamponu.
- Zaveďte tampon do nosní dírk, dokud neucítíte mírný odpor (cca 2 cm nahoru do nosu). Pomalu otáčejte tamponem a oteřte jim vnitřní stěny nosní dírk 5–10krát.

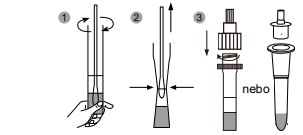
**Poznámka:** Může to být nepříjemné. Nevkládejte tampon hlouběji, pokud cítíte silný odpor nebo bolest.

Při poškození nebo krvácení nosní sliznice se odběr výtěru z nosu nedoporučuje. Pokud provádíte výtěr ostlním, noste prosím ochrannou obličejovou roušku. U dětí možná nebudete muset zavádět tampon tak daleko do nosní dírk. U velmi malých dětí možná budete potřebovat další osobu, která bude při výtěru držet hlavu dítěte.

- Jemně vyjměte tampon.
- Pomocí stejného tamponu opakujte krok 2 v druhé nosní dírce.
- Vytáhnete tampon.

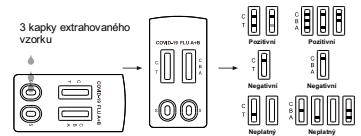
**Příprava vzorku**

- Vložte tampon do extrakční zkumavky tak, aby se dotýkal dna, a zamáčkejte jím, aby se obsah dobře promíchal. Přitiskněte konec tamponu ke zkumavce a odtáhněte tamponem po dobu 10–15 sekund.
- Při vyjímání tamponu tlačte koncem tamponu proti vnitřku extrakční zkumavky.
- Vložte tampon do plastového sáčku.
- Zavřete víček nebo nasadte špičku zkumavky na zkumavku.



**Testování**

- Vyjměte testovací kazetu z uzavřeného fóliového sáčku a použijte ji do jedné hodiny. Nejlepší výsledky bude dosaženo, pokud bude test proveden bezprostředně po otevření fóliového sáčku. Umístěte testovací kazetu na rovnou plochu.
- Zkumavku pro extrakci vzorku převrátte, přidejte 3 kapky extrahovaného vzorku do každé jamky pro vzorek (S) na testovací kazetě a spusťte měření času. Během průběhu testu testovací kazetou nepohybujte.
- Výsledek odcítejte za 10 minut.** Neodečítejte výsledek po překročení 20 minut.



**Poznámka:** Po dokončení testu vložte všechny součásti do plastového sáčku a pevně uzavřete, poté vše zlikvidujte v souladu s místními předpisy.

**[ODEČTÁNÍ VÝSLEDKŮ]**  
Sdělte prosím výsledek testu vašemu lékaři a pečlivě dodržujte místní pokyny/požadavky týkající se onemocnění COVID.



proužek by měl být v kontrolní oblasti (C) a další barevný proužek v testovací oblasti (T).

**POZITIVNÍ na chřipku typu A:** Dva barevné proužky se objeví v okénku FLU A+B. Jeden barevný proužek by měl být v kontrolní oblasti (C) a další barevný proužek v oblasti chřipky typu A (A).

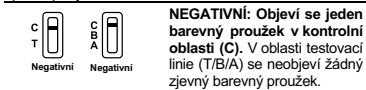
**POZITIVNÍ na chřipku typu B:** Dva barevné proužky se objeví v okénku FLU A+B. Jeden barevný proužek by měl být v kontrolní oblasti (C) a další barevný proužek v oblasti chřipky typu B (B).

**POZITIVNÍ na chřipku typu A a B:** Tři barevné proužky se objeví v okénku FLU A+B. Jeden barevný proužek by měl být v kontrolní oblasti (C) a další dva barevné proužky v oblasti chřipky typu A (A) a chřipky typu B (B).

**\*POZNÁMKA:** Intenzita barvy v oblasti testovacího

proužku (T/B/A) se bude lišit v závislosti na množství antigenu SARS-CoV-2 a/nebo chřipky typu A+B přítomného ve vzorku. Jákýkoli odstín barvy v testovací oblasti (T/B/A) by tedy měl být považován za pozitivní.

Pozitivní výsledek znamená, že je velmi pravděpodobné, že máte COVID-19 a/nebo chřipku typu A/B, ale pozitivní vzorky by měly být potvrzeny, aby mohla být pozitivita v sítostou stanovena. Okamžitě přejděte do samozolace v souladu s místními nařízeními a ihned kontaktujte svého praktického lékaře nebo místní hygienickou stanici podle pokynů místních úřadů.



Je nepravděpodobné, že byste měli COVID-19 a/nebo chřipku typu A/B. U některých lidí s onemocněním a/nebo chřipkou typu A/B je však možné, že tento test poskytne negativní výsledky, který je nesprávný (falešně negativní). To znamená, že můžete mít COVID-19 a/nebo chřipku typu A/B, přestože výsledek testu je negativní.

Test můžete pro kontrolu opakovat s novou testovací soupravou. V případě poodezení opakujte test po 1–2 dnech, protože koronavirus / virus chřipky nelze přesně detekovat ve všech fázích infekce.

I v případě negativního výsledku testu je třeba dodržovat pravidla pro odstup mezi osobami a hygienická pravidla, při cestování, účasti na akcích atd. Je třeba se řídit místními nařízeními/požadavky v souvislosti s onemocněním COVID/chřipkou.

**NEPLATNÝ: Kontrolní proužek se nezobrazí.** Nepravděpodobnějšími důvody selhání kontrolního proužku jsou nedostatečný objem vzorku nebo nesprávné techniky postupu. Projděte si znovu postup a zopakujte test s novým testem nebo kontaktujte testovací centrum na COVID-19 a/nebo chřipku.

**[BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ]**  
Před provedením testu si prosím přečtěte všechny informace v tomto příbalovém letáku.

- Pro samostatování, pouze *in vitro* diagnostické použití.
- Nepoužívejte pro uplynutí doby použitelnosti.
- Nejezte, nepijte ani nekoufe v prostorách, kde se manipuluje se vzorky nebo soupravami.
- Puf** v soupravě nepijte. S pufem zacházejte opatrně a vyhýnejte se jeho kontaktu s pokožkou nebo očima. V případě kontaktu okamžitě opláchněte velkým množstvím tekoucí vody.
- Skládejte na suchém místě při teplotě 2–30 °C (36–86 °F), vyhýnejte se místům s nadměrnou vlhkostí. Pokud je obal fólie poškozený nebo byl otevřen, nepoužívejte jej.
- Tato testovací souprava je určena k použití pouze jako předběžný test a opakované abnormální výsledky by měly být konzultovány s lékařem nebo zdravotníkem.
- Striktně dodržujte uvedené čas.

- Použijte test pouze jednou. Testovací okénko testovací kazety nerozebírejte ani se ho nedotýkejte.
- Souprava se nesmí zmrazit ani používat po uplynutí doby použitelnosti vylitěného na obalu.
- Testování dětí musí probíhat za pomoci dospělé osoby.
- Před a po manipulaci s testem si důkladně umyjte ruce.
- Zajistěte, aby bylo pro testování použito odpovídající množství vzorku. Příliš lehké nebo příliš malé množství vzorku může vést k odchylce ve výsledcích.

**[SKLADOVÁNÍ A STABILITA]**

Uchovávejte zabalené v uzavřeném sáčku při pokojové teplotě nebo v chladničce (2–30 °C). Test je stabilní do data expirace vylitěného na uzavřeném sáčku. Test musí zůstat v uzavřeném sáčku až do použití. **NEZMRAZUJTE.** Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti.

**[MATERIÁLY]**

- Dodány materiál**
- Testovací kazeta
  - Příbalový leták
  - Sterilní tampon
  - Extrakční puf
  - Sáček na biologický odpad (volitelně)
- Potřebný materiál, který se nedodává**

• Časová

**[URČENÉ POUŽITÍ]**

3v1 antigenní rychlostest k detekci SARS-CoV-2/Chřipka A+B je jednorázová testovací souprava určená k detekci virů SARS-CoV-2, chřipky typu A a chřipky typu B, které způsobují COVID-19 a/nebo chřipku, se samoodběrem vzorku výtěru z nosu. Test je určen k použití u symptomatických/asymptomatických jedinců, kteří mají podezření na infekci COVID-19 a/nebo chřipku typu A+B.

Výsledky slouží k detekci nukleokapsidových proteinových antigenů SARS-CoV-2, chřipky typu A a chřipky typu B. Antigen je obecně detekovatelný ve vzorcích z horních cest dýchacích během akutní fáze infekce. Pozitivní výsledky naznačují přítomnost virových antigenů, ale ke stanovení stavu infekce je nutná klinická korelace s anamnézou pacienta a dalšími diagnostickými informacemi.

Pozitivní výsledky svědčí o přítomnosti infekce SARS-CoV-2 a/nebo chřipky typu A+B. Jedinci s pozitivním testem by se měli izolovat a vyhledat další péči u svého lékaře. Pozitivní výsledky nevylučují bakteriální infekci ani koinfekci jinými viry. Negativní výsledky nevylučují infekci SARS-CoV-2 a/nebo chřipky typu A+B. Jedinci, kteří mají negativní test a nadále pokračují příznaky podobné onemocnění COVID nebo chřipce, by měli vyhledat další péči u svého lékaře.

**[SOUHRN]**

Nové koronavirové patřilo do obce č. COVID-19 je aktuální respirační infekční onemocnění. Lidé ročně vykazují vůči infekci vinnostou. V současné době jsou hlavním zdrojem infekce pacienti infikovaní novým koronavirovým; zdrojem infekce mohou být také infikovaní lidé bez symptomů. Na základě současného epidemiologického šetření činí inkubační doba 1 až 14 dní, většinou 3 až 7 dní. Mezi hlavními příznaky patří horečka, únava a suchý kašel. V některých případech se vyskytuje nosní kongesce, rýma, bolest v krku, myalgie a průjem.<sup>1</sup>

Influenza (běžně nazývaná jako „chřipka“) je vysoce přenosná, akutní virová infekce dýchacích cest. Je to nakažlivá choroba, která se snadno přenáší rozprašovanými kapátkami obsahujícími viry při kašlání a kýchání.<sup>2</sup> Prognostiku chřipky nastavá každoročně v průměru podzimních a zimních měsících. Viry typu A jsou obvykle běžnější než typ B a jsou spojeny se závažnějšími chřipkovými epidemiemi, zatímco infekce typu B jsou obvykle mírnější.

**[PRINCIP]**

3v1 antigenní rychlostest k detekci SARS-CoV-2/Chřipka A+B je kvalitativní membránový imunosout pro detekci nukleokapsidových proteinových antigenů SARS-CoV-2, chřipky typu A a chřipky typu B ve vzorku lidského výtěru.

**[OMEZENÍ]**

- Funkčnost testu byla hodnocena pouze se vzorky výtěru z nosu za použití postupů uvedených v tomto příbalovém letáku.
- 3v1 antigenní rychlostest k detekci SARS-CoV-2/Chřipka A+B

dokáže pouze označit přítomnost antigenů SARS-CoV-2 anebo chřipky typu A/B ve vzorku.

- Pokud je výsledek testu negativní nebo nereaktivní a klinické příznaky přetrvávají, je to proto, že viry v velmi časné infekce nemusí být detekovatelné. Vyloučení infekce v těchto jedincích se doporučuje provést test znovu s novou soupravou nebo testovat pomocí molekulární diagnostiky.
- Negativní výsledky nevylučují infekci SARS-CoV-2, zvláště u osob, které byly v kontaktu s virem. K vyloučení infekce u těchto jedinců by mělo být zvaženo následné testování pomocí molekulární diagnostiky.
- Negativní výsledek na chřipku typu A nebo B získaný z této soupravy by měl být potvrzen RT-PCR/kulturov.
- Při nesprávném odběru nebo manipulaci se vzorkem se mohou objevit falešně negativní výsledky.
- Pokud jsou ve vzorku přítomny nedostatečné hladiny virů, mohou se objevit falešně negativní výsledky.

#### 【FUNKČNÍ CHARAKTERISTIKY】

##### Klinické hodnocení

3v1 antigenní rychlostet k detekci SARS-CoV-2/Chřipka A+B byl posuzován na základě vzorků získaných od pacientů. Jako referenční metoda pro 3v1 antigenní rychlostet k detekci SARS-CoV-2/Chřipka A+B byl použit RT-PCR. Vzorky byly považovány za pozitivní, pokud RT-PCR indikoval pozitivní výsledek. Vzorky byly považovány za negativní, pokud RT-PCR indikoval negativní výsledek.

##### Test SARS-CoV-2:

3v1 antigenní rychlostet k detekci SARS-CoV-2/Chřipka A+B	RT-PCR (výtěr z nosohltanu)		Celkem
	Pozitivní	Negativní	
Antigen SARS-CoV-2	161	2	163
	5	482	487
Celkem	166	484	650
Relativní senzitivita	96,99 % (95% CI: 93,11%–99,01%)		
Relativní specifita	99,59 % (95% CI: 98,52%–99,95%)		
Přesnost	98,92 % (95% CI: 97,79%–99,57%)		

##### Test chřipky typu A+B:

3v1 antigenní rychlostet k detekci SARS-CoV-2/Chřipka A+B	RT-PCR		Celkem
	Pozitivní	Negativní	
Antigen chřipky typu A	68	2	70
	3	485	488
Celkem	71	487	558
Relativní senzitivita	96,77 % (95% CI: 88,14%–99,12%)		
Relativní specifita	99,59 % (95% CI: 98,52%–99,95%)		
Přesnost	99,10 % (95% CI: 97,92%–99,71%)		

3v1 antigenní rychlostet k detekci SARS-CoV-2/Chřipka A+B	RT-PCR		Celkem
	Pozitivní	Negativní	
Antigen chřipky	48	3	51

typu B	Negativní	3	504	507
Celkem	51	507	558	
Relativní senzitivita	94,12 % (95% CI: 83,76%–98,77%)			
Relativní specifita	99,41 % (95% CI: 98,28%–99,88%)			
Přesnost	98,92 % (95% CI: 97,67%–99,60%)			

##### Testování specifity s různými virovými kmeny

3v1 antigenní rychlostet k detekci SARS-CoV-2/Chřipka A+B byl testován s následujícími virovými kmeny. V těchto uvedených koncentracích nebyl pozorován žádný rozpoznatelný průběh v žádné z oblastí testovacích lůžek:

##### Test SARS-CoV-2:

Popis	Testovací úroveň
Adenovirus typu 3	$3,16 \times 10^4$ TCID <sub>50</sub> /ml
Adenovirus typu 7	$1,58 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> /ml
Lidský koronavirus OC43	$1 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> /ml
Lidský koronavirus 229E	$5 \times 10^5$ TCID <sub>50</sub> /ml
Lidský koronavirus NL63	$1 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> /ml
Lidský koronavirus HKU1	$1 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> /ml
MERS COV Florida	$1,17 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> /ml
Chřipka A H1N1	$3,16 \times 10^5$ TCID <sub>50</sub> /ml
Chřipka A H3N2	$1 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> /ml
Chřipka B	$3,16 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> /ml
Lidský rhinovirus 2	$2,81 \times 10^4$ TCID <sub>50</sub> /ml
Lidský rhinovirus 14	$1,58 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> /ml
Lidský rhinovirus 16	$8,89 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> /ml
Spalničky	$1,58 \times 10^4$ TCID <sub>50</sub> /ml
Příušnice	$1,58 \times 10^4$ TCID <sub>50</sub> /ml
Virus parainfluenzy 2	$1,58 \times 10^7$ TCID <sub>50</sub> /ml
Virus parainfluenzy 3	$1,58 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> /ml
Respirační syncytiální virus	$8,89 \times 10^4$ TCID <sub>50</sub> /ml

##### Test chřipky typu A+B:

Popis	Testovací úroveň
Adenovirus typu 3	$3,16 \times 10^4$ TCID <sub>50</sub> /ml
Adenovirus typu 7	$1,58 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> /ml
Lidský koronavirus OC43	$1 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> /ml
Lidský koronavirus 229E	$5 \times 10^5$ TCID <sub>50</sub> /ml
Lidský koronavirus NL63	$1 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> /ml
Lidský koronavirus HKU1	$1 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> /ml
MERS COV Florida	$1,17 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> /ml
Lidský rhinovirus 2	$2,81 \times 10^4$ TCID <sub>50</sub> /ml
Lidský rhinovirus 14	$1,58 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> /ml
Lidský rhinovirus 16	$8,89 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> /ml
Spalničky	$1,58 \times 10^4$ TCID <sub>50</sub> /ml
Příušnice	$1,58 \times 10^4$ TCID <sub>50</sub> /ml
Virus parainfluenzy 2	$1,58 \times 10^7$ TCID <sub>50</sub> /ml
Virus parainfluenzy 3	$1,58 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> /ml
Respirační syncytiální virus	$8,89 \times 10^4$ TCID <sub>50</sub> /ml

TCID<sub>50</sub> = infekční dávka pro tkáňové kultury je fedévní viru, u kterého lze za podmínek testu očekávat infikování 50%

inkulovaných kultur.

##### Zkrácená reaktivita

Následující organismy byly negativní při testování 3v1 antigenní rychlostet k detekci SARS-CoV-2/Chřipka A+B

Organismus	Reaktivita
Arcanobacterium	1,0x10 <sup>8</sup> org/ml
Candida albicans	1,0x10 <sup>8</sup> org/ml
Corynebacterium	1,0x10 <sup>8</sup> org/ml
Escherichia coli	1,0x10 <sup>8</sup> org/ml
Moraxella catarrhalis	1,0x10 <sup>8</sup> org/ml
Neisseria lactamica	1,0x10 <sup>8</sup> org/ml
Neisseria subflava	1,0x10 <sup>8</sup> org/ml
Pseudomonas aeruginosa	1,0x10 <sup>8</sup> org/ml
Staphylococcus aureus subspecies	1,0x10 <sup>8</sup> org/ml
Staphylococcus epidermidis	1,0x10 <sup>8</sup> org/ml
Streptococcus pneumoniae	1,0x10 <sup>8</sup> org/ml
Streptococcus pyogenes	1,0x10 <sup>8</sup> org/ml
Streptococcus salivarius	1,0x10 <sup>8</sup> org/ml
Streptococcus sp group F	1,0x10 <sup>8</sup> org/ml

##### Interierující látky

Výsledky testů nebudou ovlivněny následujícími látkami v určitých koncentracích:

Látka	Koncentrace	Látka	Koncentrace
Plná krev	20 µl/ml	Oxymetazolin	0,6 mg/ml
Mucin	50 µg/ml	Fenylefrin	12 mg/ml
Budesonid Nosní sprej	200 µg/ml	Rebetol	4,5 µg/ml
Dexametazon	0,8 mg/ml	Relenza	282 mg/ml
Flunisolid	6,8 mg/ml	Tamiflu	1,1 µg/ml
Mupirocin	12 mg/ml	Tobramycin	2,43 mg/ml

##### 【DOPLŮJÍCÍ INFORMACE】

1. Jak 3v1 antigenní rychlostet k detekci SARS-CoV-2/Chřipka A+B funguje?

Test slouží ke kvalitativní detekci antigenů SARS-CoV-2 anebo chřipky typu A/B ve vzorcích výtěrů získaných samoodběrem. Pozitivní výsledek indikuje přítomnost antigenů SARS-CoV-2 anebo chřipky typu A/B ve vzorku.

2. Kdy by se měl test použít?

Antigen SARS-CoV-2 anebo chřipky typu A/B lze detekovat u aktívních infekcí dýchacích cest, doporučuje se provádět test při podezření na infekci COVID-19 anebo chřipky typu A/B.

3. Může být výsledek nesprávný?

Výsledky jsou přesné, pokud jsou pečlivě dodržovány pokyny. Výsledek však může být nesprávný, pokud není dostatečný objem vzorku nebo 3v1 antigenní rychlostet k detekci SARS-CoV-2/Chřipka A+B před provedením testu zvlhne nebo pokud je pošet kapek extrakčního vzorku menší než 3 nebo více než 4.

Mimo to existuje šance na falešně výsledky ve vzácných případech díky použitým imunologickým postupům. U těchto testů založených na imunologických postupech se vždy doporučuje konzultace s lékařem.

4. Jak interpretovat test, pokud se barva a intenzita proužků liší?

Barva a intenzita proužků nemají pro interpretaci výsledku žádný význam. Proužky by měly být pouze homogenní a jasně viditelné. Test by měl být považován za pozitivní bez ohledu na intenzitu barvy testovacího proužku.

5. Co mám dělat, když je výsledek negativní?

Negativní výsledek znamená, že jste negativní nebo že virová nálož je příliš nízká na to, aby byla rozpoznána testem. Je však možné, že tento test poskytl negativní výsledek, který je nesprávný (falešně negativní) u některých lidí s omezením COVID-19 anebo chřipkou typu A/B. To znamená, že můžete mít COVID-19 anebo chřipku typu A/B, i když je test negativní.

Navig můžete test opakovat s novou testovací soupravou. V případě podezření opakujte test po 1–2 dnech, protože koronavirus / virus chřipky nelze přesně detekovat ve všech fázích infekce. Stále je třeba dodržovat pravidla pro odstup mezi osobami a hygienická pravidla.

V případě negativního výsledku testu je třeba dodržovat pravidla pro odstup mezi osobami a hygienická pravidla, při cestování, návštěvách na akcích atd. Je třeba se řídit místními úřady/národními/požárními/svovislosti s omezením COVID/Chřipkou.

##### 6. Co mám dělat, když je výsledek pozitivní?

Pozitivní výsledek znamená přítomnost antigenů SARS-CoV-2 / chřipky typu A/B. Pozitivní výsledek znamená, že je velmi pravděpodobné, že máte COVID-19 anebo chřipku. Okamžitě přejděte do soukromí s místními zdravotními a třech kontaktujte svého praktického lékaře nebo místní hygienickou stanici podle pokynů místních úřadů. Výsledek vašeho testu bude zkontrolován potvrzovacím testem PCR a budou vám vysvětleny další kroky.

##### 【LITERATURA】

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

##### 【REJSTRÁK SYMBOLŮ】

IVD	Pouze pro diagnostické použití <i>in vitro</i> .	20°C / 30°C	Uchovávejte při teplotě 2–30 °C
☒	Počet testů v soupravě	☒	Použijte do
☒	Nepoužívejte, pokud je obal poškozen	EC REP	Autorizovaný zástupce
☒	Uchovávejte v suchu	☒	Viz návod k použití
LOT	Číslo šarže	☒	Nepoužívejte opakovaně
REF	Katalogové číslo	☒	Výrobce

##### EC REP

MedNet EC-REP GmbH  
Borkstrasse 10,  
48163 Münster,  
Germany

€1434



**Hangzhou AllTest Biotech Co., Ltd.**  
#550 Yinhai Street  
Hangzhou Economic & Technological Development Area  
Hangzhou, 310018 P.R. China  
Web: www.alltest.com.cn Email: info@alltest.com.cn

Dovozce:

Czech Original Products s.r.o. – JOYMED.cz – IČ: 08595771  
Koulova 6 Praha 6 160 00 Česká republika

Číslo revize: 1-ALL3121  
Datum revize: 27.9.2024

Prohlášení: Informace o výrobci sterilního tampónu je uvedena na obalu.