

OVULATION TEST

Ovulační test, testovací proužek, 25 mIU/ml
Diagnostický zdravotnický prostředek in vitro pro sebetestování
Návod k použití

ÚČEL URČENÍ

Dr. Max Ovulation Test je rychlý chromatografický imunoanalytický test pro kvalitativní detekci luteinizačního hormonu (LH) v moči, k předpovědi doby ovulace.

SHRNUTÍ

Ovulace je uvolnění vajíčka z vaječníku. Vajíčko projde do vejcovodu, kde je připraveno k oplodnění. Aby došlo k otěhotnění, musí být vajíčko oplodněno spermií do 24 hodin po jeho uvolnění. Bezprostředně před ovulací tělo produkuje velké množství luteinizačního hormonu, obvykle probíhá uprostřed menstruačního cyklu. **Dr. Max Ovulation Test** je kompletní systém, který pomáhá předpovídat dobu ovulace a vrcholu plodnosti.

Test detekuje nárůst LH v moči, což signalizuje, že k ovulaci pravděpodobně dojde v následujících 24–48 hodinách.

PRINCIP

Dr. Max Ovulation Test je rychlý chromatografický imunoanalytický test (CIA) pro kvalitativní detekci luteinizačního hormonu (LH) v moči. Membrána je v testovací oblasti potažena protilátkou proti alfa- α LH a kozi anti-mýši protilátkou v kontrolní oblasti. Během testování se vzorek moči nechá reagovat s barevným konjugátem (myši anti- β LH monoklonální protilátka s konjugátem koloidního zlata), který byl předem vysušen na testovacím proužku. Směs se pak na membráně pohybuje chromatograficky, kapilárním vztlínáním. V případě pozitivního výsledku se v testovací oblasti membrány zobrazí růžové zbarvená čárka se specificky zbarveným konjugátem protilátky LH a intenzita barvy testovací čárky je stejná nebo silnější než barvy kontrolní čárky. Test znamená pozitivní výsledek. U negativního výsledku je intenzita čárky v testovací oblasti slabší než barva čárky v kontrolní oblasti. Tento výsledek testu znamená, že koncentrace LH ve vzorku moči má běžnou úroveň.

Bez ohledu na přítomnost LH se vždy zobrazí růžová čárka v kontrolní oblasti, jelikož směs dále propustuje membránou a nepohyblybše kozi anti-mýši protilátce. Přítomnost růžové čárky v kontrolní oblasti slouží jako: 1) ověření, že bylo použito dostatečné množství vzorku, 2) že se získal správný tok a 3) jako kontrola činidel.

SLOŽENÍ

Testovací proužek obsahuje anti- β LH na částicích koloidního zlata a kombinaci anti- α LH nanesenou na membráně.

UPOZORNĚNÍ A BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ

- Pouze k diagnostickému použití in vitro.
- Nepoužívejte po datu použitelnosti, které je označeno na obalu.
- Jeden testovací proužek nepoužívejte opakovaně. Po jednorázovém použití jej vyhodte do odpadkového koše.
- Před provedením testu si pozorně přečtěte návod k použití. Všímněte si umístění oblasti C a T.
- Nedotýkejte se oblasti s membránou.
- Správných výsledků dosáhnete dodržováním popsaným postupů.
- Neotvírejte obal dokud nemáte připravený vzorek.

SKLADOVÁNÍ

Skládujte při 2–30 °C v uzavřeném prodejním obalu, po dobu použitelnosti. Po otevření obalu proveďte test do 1 hodiny. NESMÍ ZMRZOUT.

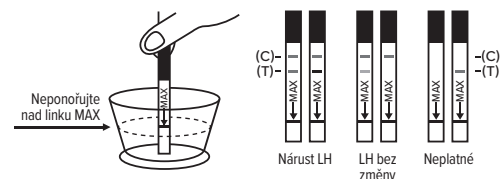
PŘÍPRAVA VZORKU

- Vzorek moči je možné odebrat do čisté, suché, plastové nebo skleněné nádoby, která neobsahuje konzervační prostředky. Nejlepších výsledků dosáhnete, pokud budete odebrat moč každý den ve stejnou dobu. Nepoužívejte první denní moč.
- Vzorky je možné uchovávat v lednici (2–8 °C), a to maximálně po dobu 72 hodin, před testováním. Pokud byly vzorky v lednici, je nutné je nechat vyteperovat na pokojovou teplotu.

KDY ZAČÍT S TESTOVÁNÍM

- Zjistěte délku svého menstruačního cyklu.
- Délka vašeho menstruačního cyklu je počet dní od prvního dne menstruace (menstruační krvácení) do posledního dne před začátkem dalšího cyklu. Abyste zjistila délku cyklu, zamyslete se nad délkou cyklů několik měsíců zpět.
- Zakroužkujte si obvyklou délku cyklu v tabulce **KDY ZAČÍT S TESTOVÁNÍM** vpravo a vyberte číslo ve sloupci vedle.
- K prvnímu dni vaší poslední menstruace si ve svém kalendáři počítejte vybraný počet dní. Toto je den, kdy máte začít s testováním.

Před testováním nechejte testovací proužek, vzorek moči a/nebo kontrolní vzorek vyteperovat na pokojovou teplotu (15–30 °C). Obal otevřete až těsně před testováním.



- Testovací proužek vyndejte z obalu a co nejdříve jej použijte.
- Ponořte jej do vzorku moči špičkou směrem dolů, nejméně na 5 sekund. Neponořujte nad vyznačenou linku MAX.
- Proužek vyjměte a položte jej vodorovně. Nebo ponechte testovací proužek ve vzorku moči tak dlouho, dokud není proužek ponořen nad linku MAX.
- Vyčkejte, dokud se neobjeví růžové zbarvený proužek. Výsledek odečtěte v rozměří 3–10 minut. Po uplynutí 15 minut již výsledek neodečítejte.

INTERPRETACE VÝSLEDKŮ

Nárůst LH: Jestliže jsou viditelné dvě růžové čárky a testovací čárka (T) je stejná nebo tmavší než kontrolní čárka (C), je pravděpodobné, že budete v následujících 24–48 hodinách ovulovat. Pokud čete otěhotnět, je nejvhodnější mít v rozmezí 24 až 48 hodin pohlavní styk.

LH bez změny: Je viditelná kontrolní čárka (C) nebo je čárka (T) slabší než kontrolní. Toto indikuje, že množství LH se nezvýšilo a máte pokračovat v každodenním testování.

Neplatné: V kontrolním poli se neobjeví čárka.

POZNÁMKA: Nejpravděpodobnější příčinami selhání kontrolní oblasti jsou nedostatečný objem vzorku nebo nesprávné provedení testu. Přečtěte si znovu postup provedení testu a zopakujte test s novým testovacím proužkem.

KONTROLNÍ KVALITY

Součástí testu je procedurální kontrola. Barevná čárka objevující se v kontrolní oblasti (C) se považuje za vnitřní procedurální kontrolu, která indikuje správné provedení a reaktivitu činidla. Jasně pozadí na membráně se považuje za vnitřní negativní procedurální kontrolu. Pokud byl test proveden správně a činidla reagují správně, bude na pozadí jasně zřetelný výsledek.

CHARAKTERISTIKA VÝROBKU

Analytická citlivost: Ne méně než 25 mIU/ml

Analytická specifita: Test zobrazuje negativní výsledek u vzorků s přítomností 200 mIU/ml hFSH a 250 μ U/ml hTSH.

Diagnostická citlivost a diagnostická specifita: Test je navržen tak, aby zobrazoval rozdílné barevné čárky v testovací oblasti při testování 25 mIU/ml nebo víc LH (WHO, 4. mezinárodní standard pro lidský luteinizační hormon) při pokojové teplotě. 600 známých negativních vzorků moči bylo rovnoměrně rozděleno do 6 skupin. Do každé skupiny vzorků (100) byl vstříknut LH o koncentraci 0 mIU/ml, 5 mIU/ml, 15 mIU/ml, 25 mIU/ml, 50 mIU/ml a 5 IU/ml. Každá skupina vzorků byla testována proužkem ovulačního testu na LH. Výsledkem tohoto testování byla >99% shoda s očekávanými výsledky.

Výsledek	0 mIU/ml	5 mIU/ml	15 mIU/ml	25 mIU/ml	50 mIU/ml	5 IU/ml	Celkem
Pozitivní	0	0	0	100	100	100	300
Negativní	100	100	100	0	0	0	300
Celkem	100	100	100	100	100	100	600

Diagnostická citlivost = 100% (300/300)
Diagnostická specifita = 100% (300/300)

Interferenční test: Následující látky byly přidány do vzorku moči bez LH a s LH. Žádná z látek v testované koncentraci neměla vliv na výsledky testu.

Například:

Paracetamol	0,2 mg/ml	Kofein	0,2 mg/ml
Kyselina acetylsalicylová	0,2 mg/ml	Kyselina gentisová	0,2 mg/ml
Kyselina askorbová	0,2 mg/ml	Glukóza	20 mg/ml
Atropin	0,2 mg/ml	Hemoglobin	10 μ g/ml

OMEZENÍ

- Činidla obsažená v testovacím proužku mají křížovou reaktivitu s HCG. Proužek je určený pouze k analýze LH ve vzorcích bez HCG.
- Ženy se syndromem polycystických ovaríí mají zvýšenou koncentraci LH.
- Testovací proužek nebude správně fungovat, pokud jste těhotná, v menopauze nebo užíváte antikoncepční tablety.
- Léky proti bolesti by neměly ovlivnit výsledek testu. Antibiotika obsahující HCG nebo LH mohou ovlivnit výsledek, z tohoto důvodu se nemají během testování užívat.
- Tento test stanovuje předpokládanou dobu ovulace. Uživatelka by neměla dělat žádné zdravotní rozhodnutí bez předchozí konzultace se svým lékařem.
- Uživatelka se zrakovým onemocněním, jako je barvoslepost nebo porucha barevného vidění, si nemůže správně vyhodnotit výsledek testu.

REFERENCE

[1] Sonya Godbert, Fernando Miro, Chris Shreeves, Christian Gnath, Sarah Johnson. Comparison between the different methods developed for determining the onset of the LH surge in urine during the human menstrual cycle. Arch Gynecol Obstet (2015) 292:1153-1161

[2] Direito A, Bailly S, Mariani A, Ecochard R. Relationships between the luteinizing hormone surge and other characteristics of the menstrualcycle in normally ovulating women. Fertil Steril. 2013 Jan; 99(1): 279-85

VÝZNAM SYMBOLŮ

	Nepoužívat opětovně
	Diagnostický zdravotnický prostředek in vitro
	Omezení teploty
	Datum výroby
	Výrobce
	Číslo šarže
	Použití do data
	Obsah postačuje pro <n> testů
	CE označení
	Čtěte návod k použití
	Zplnomocněný zástupce v Evropském společenství

Datum poslední revize: 11.2023, Ver. 2.2

OVULATION TEST

Ovulační test, testovací průžek, 25 mIU/ml
Diagnostická zdravotnická pomůcka in vitro na samotestování
Návod na použití

ÚČEL POUŽITÍ

Dr. Max Ovulation Test je rychlý chromatografický imunotest na kvalitativní detekci luteinizačního hormonu (LH) v moči na předpokládání času ovulace.

ZHRNUTÍ

Ovulace je uvolnění vajíčka z vaječníku. Vajíčko přechází vajíčkovodem, kde může být oplodněno. Aby došlo k otěhotnění, musí být vajíčko oplodněno spermiou do 24 hodin od jeho uvolnění. Hněd po ovulaci produkuje tělo velké množství luteinizačního hormonu, zvyšuje uprostřed menstruačního cyklu. **Dr. Max Ovulation Test** je kompletní systém, který pomáhá předpovídat čas ovulace a vrchol plodnosti.

Test detekuje prudké zvýšení množství LH v moči, což signalizuje, že v nejbližších 24 – 48 hodinách dojde k ovulaci.

PRINCÍP

Dr. Max Ovulation Test je chromatografický imunotest (CIA) na rychlé kvalitativní zistenie LH v moči. Membrána testu je potiahnutá anti- α LH protilátkou v testovacem poli a kozou anti-mýšacou v kontrolnom poli. Počas testovania vzorku moči zreaguje so sfarbeným konjugátom (konjugát myšacej anti- β LH monoklonálnej protilátky – koloidného zlata), ktorý bol vopred vysušný na testovacom prúžku. Zmes potom kapilárnym pôsobením chromatograficky prestupuje hore po membráne. Pri pozitívnom výsledku sa v testovacom poli membrány ukáže ružovo sfarbená čiarka so špecifickým sfarbeným konjugátom protilátky LH a intenzita farby testovacej čiarky je rovnaká alebo silnejšia ako farba kontrolnej čiarky. Toto znamená pozitívny výsledok. Pri negatívnom výsledku je intenzita farby testovacej čiarky slabšia ako farba kontrolnej čiarky. Tento výsledok testu znamená, že koncentrácia LH vo vzorke moči má bežnú úroveň.

Bez ohľadu na prítomnosť LH sa ružová čiarka v kontrolnom poli vždy ukáže, pretože zmes ďalej prestupuje cez membránu k nepohybľivej kozej anti-mýšacej protilátke. Prítomnosť tejto ružovej čiarky v kontrolnom poli slúži ako: 1) overenie, že je pridané dostatočné množstvo, 2) že sa získal správny tok a 3) ako kontrola pre činidlá.

ZLOŽENIE

Test obsahuje anti- β LH na časticiach koloidného zlata a kombináciu anti- α LH potiahnutých na membráne.

UPOZORNENIA A PREVENTÍVNE OPATRENIA

- Iba na diagnostické použitie in vitro.
- Nepoužívajte po dátume expirácie vyznačenom na vonkajšiu fóliovú puzdru.
- Tieto testovacie pomôcky nepoužívajte opakovane. Po jednorazovom použití ich zahodte do odpadkového koša.
- Pred vykonaním testu si pozornne prečítajte návod na použitie. Venujte pozornosť umiestneniu C a T čiarky.
- Nedotýkajte sa membrány v okenkách.
- Správne výsledky dosiahnete dodržaním pokynov.
- Neotvírajte fóliové puzdro, kým nemáte pripravený vzorku moči na testovanie.

SKLADOVANIE

Uchovávať pri 2 – 30 °C v uzatvorenom puzdre počas doby použitelnosti. Po otvorení puzdra vykonajte test do 1 hodiny. NEZMRAZUJTE.

ODBER VZORIEK

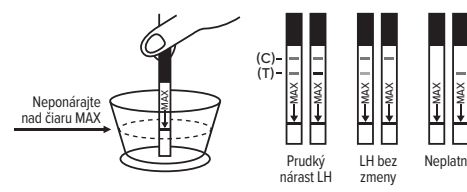
- Vzorku moči treba odobrať do čistej, suchej nádoby, buď plastovej, alebo sklenenej, bez konzervačného prostriedku. Najlepších výsledok sa dosiahne, ak sa moč odoberá v rovnaký čas každý deň. Neodoberajte prvý moč po zobudení.
- Vzorky možno uchovávať v chladničke (2 – 8 °C) maximálne 72 hodín pred testovaním. Ak boli vzorky v chladničke, treba ich pred testovaním nechať dosiahnuť izbovú teplotu.

KEDY ZAČAŤ S TESTOM

- Zistíte dĺžku svojho menstruačného cyklu.
- Dĺžka vášho menstruačného cyklu je počet dní od prvého dňa menštruácie (menštruačné krvácanie) po posledný deň pred začiatom ďalšieho cyklu. Pozrite sa na posledných niekoľko mesiacov, aby ste zistili dĺžku svojho cyklu.
- Zakružkujte si správne svoju zvyčajnú dĺžku cyklu v tabuľke **KEDY ZAČAŤ SO SLEDOVANÍM**. Vyberte si číslo priamo dole.
- Počnúc prvým dňom poslednej menštruácie si v kalendári odškrtnite dopredu označený deň v poradi. V tento deň by ste mali začať s testovaním.

POSTUP TESTOVANIA

Pred testovaním nechať testovací prúžok, vzorku moču a/alebo kontrolky dosiahnuť izbovú teplotu (15 – 30 °C). Puzdrá neotvírajte, kým nie ste pripravená vykonať test.



- Testovací proužek vyberte z puzdra a použijte ho co nejdříve.
- Ponořte testovací proužek do vzorky moči špičkou aspoň na 5 sekund so špičkou smerom k moču. Neponárajte proužek nad vyznačenú čiarku MAX.
- Vyberte proužek a položte ho na rovnú plochu. Alebo ponechajte testovací proužek vo vzorke moči, pokiaľ proužek nie je ponorený nad čiarku MAX.
- Počkajte, kým sa objavia ružové čiarky. Výsledok si pozrite v rozmedzí 3 – 10 minút. Po 15 minútach si už výsledok nepozorajte.

INTERPRETÁCIA VÝSLEDKOV

Prudký nárast LH: Ak sú dve ružové čiarky viditeľné a testovacia čiarka (T) je rovnaká alebo tmavšia ako kontrolná čiarka (C), pravdepodobne budete v nasledujúcich 24 – 48 hodinách ovulovať. Ak chcete otěhotnět, najideálnejšie je mať sexuálny styk po 24 hodinách, ale do 48 hodín.

LH bez zmeny: Zobrazí sa len kontrolná čiara (C) alebo je prítomná aj testovacia čiara (T), ale je svetlejšej farby ako kontrolná čiara. Toto znamená, že nebol zistený žiadny prudký nárast LH a mali by ste pokračovať v každodennom testovaní.

Neplatné: V kontrolnom poli sa neobjavila čiarka.

POZNÁMKA: Najpravdepodobnejšími príčinami zlyhania kontrolnej oblasti sú nedostatočný objem vzorky moči alebo nesprávny spôsob testovania. Skontrolujte postup a zopakujte test s novým testovacím prúžkom.

KONTROLA KVALITY

V teste je zakomponovaná kontrola postupu. Ukázanie sa kontrolnej čiarky v kontrolnom poli (C) sa považuje za internú pozitívnu kontrolu postupu, čo indikuje správny postup a reaktivitu činidla. Čisté pozadie na membráne sa považuje za internú negatívnu kontrolu postupu. Ak bol test urobý správne a činidlá správne pôsobia, pozadie bude čisté a poskytnie viditeľný výsledok.

CHARAKTERISTIKÉ VÝROBKU

Analytická citlivosť: Nie menej ako 25 mIU/ml

Analytická špecifickosť: Výsledky testu ukazujú negatívny výsledok pri vzorkách 200 mIU/ml hFSH a 250 μ U/ml hTSH.

Diagnostická citlivosť a diagnostická špecifickosť: Test je navrhnutý tak, aby ukazoval rozlišujúci farebný pásik v testovacem poli pri testovaní 25 mIU/ml alebo viac LH (WHO 4. IS pre ľudský luteinizačný hormon) pri izbovej teplote. 600 potvrdených negatívnych vzoriek moču bolo rovnomerne rozdelených do 6 skupín. Do každej skupiny vzoriek (100) bol osobitne vstreknutý LH v koncentracii 0 mIU/ml, 5 mIU/ml, 15 mIU/ml, 25 mIU/ml, 50 mIU/ml a 5 IU/ml. Každá skupina vzoriek bola testovaná prúžkom ovulačného testu na LH. Výsledky tohto skúšania prekročili > 99 % zhodu s očakávanými výsledkami.

Výsledek	0 mIU/ml	5 mIU/ml	15 mIU/ml	25 mIU/ml	50 mIU/ml	5 IU/ml	Celkovo
Pozitivní	0	0	0	100	100	100	300
Negativní	100	100	100	0	0	0	300
Celkovo	100	100	100	100	100	100	600

Diagnostická citlivost = 100% (300/300)
Diagnostická špecifickosť = 100% (300/300)

Testovanie interferencie: Nasledujúce látky boli pridané do vzoriek moču bez LH a vzoriek s LH. Žiadna z látok v testovanej koncentrácii nemala vplyv na výsledok testu.

Například:

Paracetamol	0,2 mg/ml	Kofein	0,2 mg/ml
Kyselina acetylsalicylová	0,2 mg/ml	Kyselina gentisová	0,2 mg/ml
Kyselina askorbová	0,2 mg/ml	Glukóza	20 mg/ml
Atropin	0,2 mg/ml	Hemoglobin	10 μ g/ml

OBMEDZENIE

- Činidlá použité na testovacem prúžku majú křížovou reaktivitu s HCG. Prúžok je určený iba na analýzu LH vo vzorkách bez HCG.
- Ženy so syndrómom polycystických vaječníkov majú zvýšenú koncentráciu LH.
- Testovací prúžok nebude správne fungovať, ak ste tehotná, v menopauze alebo užívate antikoncepčné tabletky.
- Lieky proti bolesti by nemali ovplyvniť výsledok testu. Antibiotiká obsahujúce HCG alebo LH môžu ovplyvniť výsledok, preto sa nemajú užívať počas vykonávania ovulačného testu na LH.
- Tento test poskytuje predpokladanú diagnostiku času ovulácie. Používateľka nemá urobiť žiadne medicínske rozhodnutie bez predchádzajúcej konzultácie so svojím lekárom.
- Používateľka so zrakovým znedyhodnením, ako je farbosleposť alebo porucha farebného videnia, si môže výsledok interpretovať nesprávne.

ODKAZY

[1] Sonya Godbert, Fernando Miro, Chris Shreeves, Christian Gnath, Sarah Johnson. Comparison between the different methods developed for determining the onset of the LH surge in urine during the human menstrual cycle. Arch Gynecol Obstet (2015) 292:1153-1161

[2] Direito A, Bailly S, Mariani A, Ecochard R. Relationships between the luteinizing hormone surge and other characteristics of the menstrualcycle in normally ovulating women. Fertil Steril. 2013 Jan; 99(1): 279-85

ZOZNAM SYMBOLOV

	Nepoužívajte opakovane
	Diagnostická zdravotnícká pomôcka in vitro
	Hranice teploty
	Dátum výroby
	Výrobca
	Číslo šarže
	Použite do dátumu
	Obsah postačuje na <n> testov
	CE označenie
	Pozri návod na použitie
	Spĺnomocnený zástupca v Európskej únii

Dátum poslednej revízie: 11.2023, Ver. 2.2

OVULATION TEST

Test di ovulazione, striscia, 25 mIU/ml
Dispositivo medico-diagnostico in vitro per autodiagnosi
Istruzioni per l'uso

USO PREVISTO

Dr. Max Ovulation Test è un test immunologico cromatografico rapido per la rilevazione qualitativa dell'ormone luteinizzante (LH) nelle urine per prevedere il momento dell'ovulazione.

SOMMARIO

L'ovulazione è il rilascio di un ovulo dall'ovaio. L'ovulo passa nella tuba di Falloppio dove è pronto per essere fecondato. Affinché si verifichi una gravidanza, l'ovulo deve essere fecondato dagli spermatozoi entro 24 ore dal suo rilascio. Immediatamente prima dell'ovulazione, l'organismo produce una grande quantità di ormone luteinizzante, di solito a metà del ciclo mestruale. **Dr. Max Ovulation Test** è un sistema completo che aiuta a prevedere il momento dell'ovulazione e il picco di fertilità.

Il test rileva l'aumento dell'LH nelle urine, segnalando la probabilità che l'ovulazione si verifichi nelle 24–48 ore successive.

PRINCIPIO

Dr. Max Ovulation Test è un test immunologico cromatografico (CIA) per la rapida determinazione qualitativa dell'LH nelle urine. La membrana è prevestita con un anticorpo di cattura anti- α LH sulla regione della linea di test e con l'anticorpo di capra anti-topo sulla regione della linea di controllo. Durante il test, il campione di urina viene lasciato reagire con il coniugato colorato (anticorpo monoclonale di topo anti- β LH - coniugato con oro colloidale) che è stato pre-essiccato sulla striscia reattiva. La miscela si muove quindi verso l'alto sulla membrana cromatografica per azione capillare. Il risultato è positivo se, sulla superficie della linea di test della membrana, si forma una linea di colore rosa con il complesso coniugato colorato dell'anticorpo specifico LH e l'intensità del colore della linea di test è uguale o maggiore a quella della linea di controllo. Ciò indica un risultato positivo. Il risultato è negativo se l'intensità del colore della linea di test è più debole di quella della linea di controllo. Il risultato del test indica che la concentrazione dell'LH nel campione di urina è nella norma.

Indipendentemente dalla presenza dell'LH, mentre la miscela continua a spostarsi attraverso la membrana verso l'anticorpo anti-topo di capra immobilizzato, apparirà sempre una linea di colore rosa sulla superficie della linea di controllo. La presenza di questa linea di colore rosa serve da: 1) verifica che è stato aggiunto un volume sufficiente, 2) che è stato ottenuto un flusso adeguato e 3) come controllo dei reagenti.

COMPOSIZIONE

La striscia reattiva contiene anti- β LH su particelle di oro colloidale e una combinazione di anti- α LH rivestita sulla membrana.

AVVERTENZE E PRECAUZIONI

- Solo per uso diagnostico in vitro.
- Non utilizzare oltre la data di scadenza riportata sull'etichetta e impressa all'esterno della busta di alluminio.
- Non riutilizzare i dispositivi del test. Gettarli nella pattumiera dopo un solo utilizzo.
- Leggere attentamente le istruzioni per l'uso prima di eseguire questo test. Prestare attenzione alla posizione delle linee C e T.
- Non toccare la membrana situata nelle finestre.
- Per ottenere risultati accurati, è necessario seguire le istruzioni.
- Non aprire la busta di alluminio finché il campione non è stato raccolto e pronto per essere testato.

CONSERVAZIONE

Conservare tra 2°–30 °C nella busta sigillata per tutta la durata del periodo di validità. Eseguire il test entro