

REF L031-118M5 REF L031-118P5 REF L031-118Z5 Italiano

Test rapido per la rilevazione degli antigeni del nucleocapside di SARS-CoV-2 su campioni di tamponi nasali anteriori.

Solo per uso diagnostico in vitro. Test fai da te.

Leggere attentamente le istruzioni prima di effettuare il test.

Materiali forniti:

Dimensioni del kit	Contenuto
1T	1 cassetta del test, 1 provetta per la soluzione di estrazione, 1 tampone monouso, 1 sacchetto per rifiuti, 1 foglietto illustrativo
5T	5 cassette del test, 5 provette per la soluzione di estrazione, 5 tamponi monouso, 5 sacchetti per rifiuti, 1 foglietto illustrativo
20T	20 cassette del test, 20 provette per la soluzione di estrazione, 20 tamponi monouso, 20 sacchetti per rifiuti, 1 porta provette, 4 foglietti illustrativi

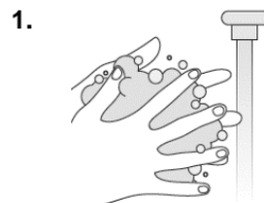
Materiali necessari non inclusi: timer

Fare la scansione del codice QR riportato nelle istruzioni o sulla confezione per consultare le istruzioni in varie lingue e visualizzare il relativo filmato su AusDiagnostics.care.

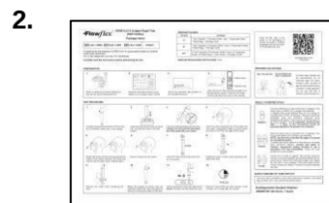


ausdiagnostics.care/resources

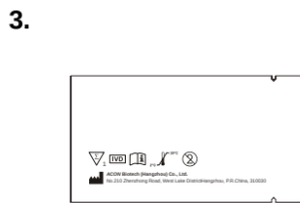
PREPARAZIONE



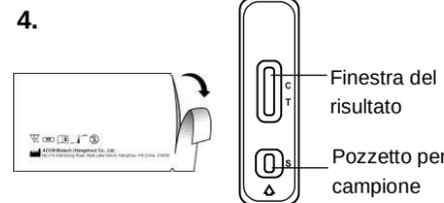
1. Lavare o disinfettare le mani. Assicurarsi che siano asciutte prima di iniziare il test.



2. Prima di utilizzare il kit del test antigenico rapido per SARS-CoV-2, leggere le istruzioni.



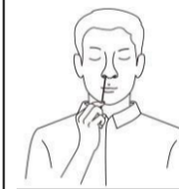
3. Controllare la data di scadenza stampata sulla busta in alluminio.



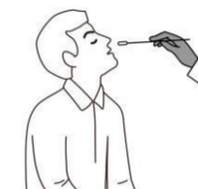
4. Aprire la busta. Posizionare la cassetta su una superficie piana pulita. Controllare la finestra del risultato e il pozzetto per il campione sulla cassetta.

PRELIEVO DEL CAMPIONE

PRELIEVO AUTONOMO

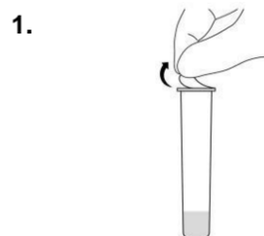


PRELIEVO CON L'ASSISTENZA DI UN ADULTO

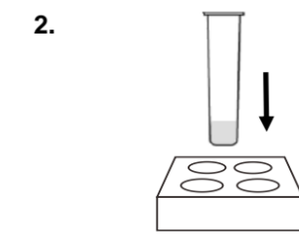


Il campione per tampone nasale può essere prelevato in autonomia da una persona maggiorenne (over 18). Il test su minori di età deve essere effettuato da un genitore o da chi ne fa le veci. Non utilizzare il test in bambini di età inferiore ai 2 anni.

PROCEDURA DEL TEST



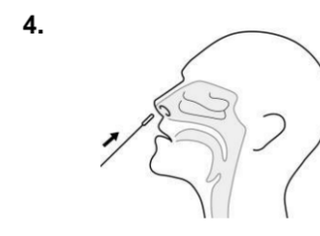
1. Rimuovere il foglio di alluminio dall'estremità superiore della provetta della soluzione di estrazione, facendo attenzione a non rovesciarla.



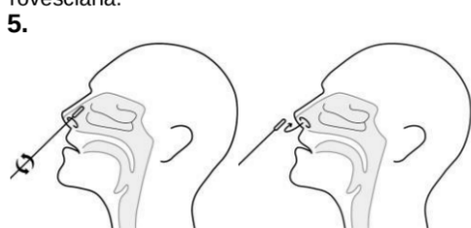
2. Inserire la provetta nel foro sulla scatola del kit (o posizionarla nel porta provette).



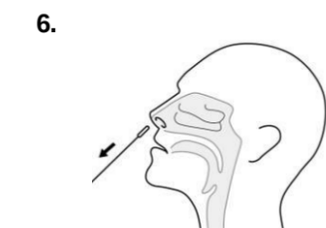
3. Aprire la confezione del tampone in corrispondenza dell'estremità del bastoncino. **Attenzione: non toccare la punta assorbente del tampone con le mani.**



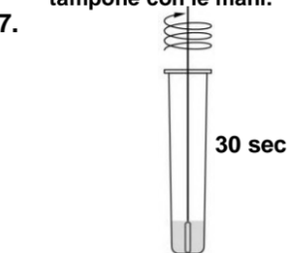
4. Inserire l'intera punta assorbente del tampone in una narice. Con una lieve rotazione, spingere il tampone fino a un massimo di 2,5 cm dal bordo della narice.



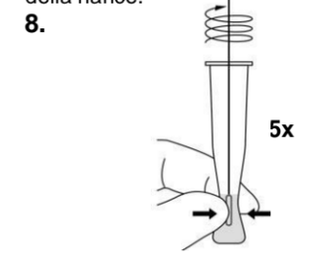
5. Ruotare il tampone 5 volte sfregando l'interno della narice. Estrarre il tampone e inserirlo nell'altra narice. Ripetere il passaggio numero 4.



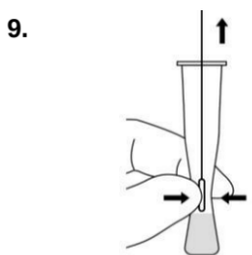
6. Estrarre il tampone dalla narice.



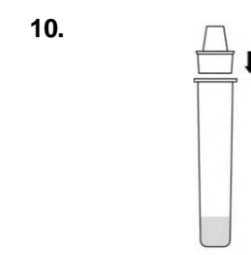
7. Inserire il tampone nella provetta, ruotandolo per 30 secondi.



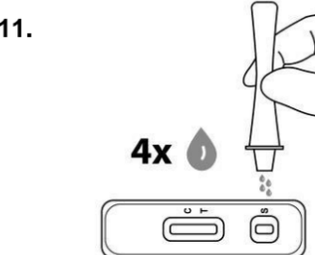
8. Ruotare il tampone 5 volte premendo al tempo stesso i lati della provetta.



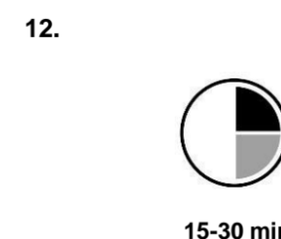
9. Estrarre il tampone tenendo premuta la provetta.



10. Fissare saldamente il tappo del contagocce sulla provetta per la soluzione di estrazione. Mescolare accuratamente ruotando o picchiettando il fondo della provetta.

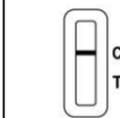


11. Premere delicatamente la provetta ed erogare 4 gocce di soluzione nel pozzetto per il campione.



12. Leggere il risultato quando il timer avrà raggiunto 15-30 minuti. Non leggere se sono trascorsi più di 30 minuti.

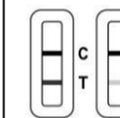
INTERPRETAZIONE DEL RISULTATO



Negativo

Appare solo la linea di controllo (C) e nessuna linea del test (T). Significa che non è stato rilevato alcun antigene di SARS-CoV-2.

Un risultato negativo indica che è improbabile che in questo momento si sia affetti da COVID-19. Continuare ad attenersi a tutte le regole e misure di protezione vigenti in occasione di contatti con altre persone. È possibile che vi sia un'infezione in atto anche se il test risulta negativo. **Se ne ha il sospetto, ripetere il test dopo 1 o 2 giorni, poiché il coronavirus non è rilevabile con precisione in tutte le fasi dell'infezione.**

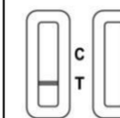


Positivo

Appaiono sia la linea di controllo (C) sia la linea del test (T). Significa che è stato rilevato l'antigene di SARS-CoV-2.

N.B.: in caso di linea tenue nell'area della linea di test (T) il risultato è da considerarsi positivo.

Il risultato positivo del test indica un'altissima probabilità che sia in atto l'infezione da COVID-19. Seguire le normative e indicazioni dell'autorità sanitaria del proprio Stato o Territorio. Seguire le linee guida locali in merito all'auto-isolamento.



Non valido

Non compare la linea di controllo (C). I motivi più probabili del risultato non valido sono un volume insufficiente di campione o una procedura non corretta. Rileggere le istruzioni e ripetere il test con una cassetta nuova. Se i risultati del test continuano a essere non validi, rivolgersi ai servizi che effettuano il test nel proprio Stato o Territorio.

SMALTIMENTO SICURO DEL KIT DEL TEST

Al termine del test, inserire tutto il contenuto del kit per il test usato nel sacchetto per i rifiuti in dotazione e smaltire nei rifiuti domestici indifferenziati.

**Linea di assistenza telefonica di AusDiagnostics:
1800951381 (24 ore su 24, tutti i giorni)**

USO PREVISTO

Il test antigenico rapido per SARS-CoV-2 è un test a flusso laterale per la rilevazione qualitativa dell'antigene nucleocapsidico di SARS-CoV-2 in campioni di tamponi nasali anteriori di soggetti con sospetta infezione da COVID-19 entro i primi sette giorni dalla comparsa dei sintomi. Il test non distingue tra SARS-CoV e SARS-CoV-2.

I risultati fanno riferimento all'identificazione dell'antigene di SARS-CoV-2, solitamente presente nei campioni prelevati dal tratto respiratorio superiore durante la fase acuta dell'infezione. Il risultato positivo indica la presenza di antigeni virali; tuttavia, per determinare lo stato dell'infezione sono necessarie l'anamnesi e altre informazioni diagnostiche. Un risultato positivo non esclude un'infezione batterica o un'infezione simultanea da altri virus. L'agente patogeno rilevato potrebbe non essere la causa esatta della malattia.

Il test antigenico rapido per SARS-CoV-2 è destinato unicamente alla rilevazione indicativa del virus. Seguire le normative e indicazioni dell'autorità sanitaria del proprio Stato o Territorio.

Un risultato negativo non esclude l'infezione da SARS-CoV-2. Il test antigenico rapido per SARS-CoV-2 è destinato all'uso quale supporto alla diagnosi dell'infezione da SARS-CoV-2.

Non è stata determinata l'usabilità del test da parte di soggetti di meno di 18 anni di età. Si raccomanda l'effettuazione del test da parte di un adulto per i soggetti di meno di 18 anni. Non utilizzare il test in bambini di età inferiore ai 2 anni.

SINTESI

I nuovi coronavirus appartengono al genere beta. Il COVID-19 è una malattia respiratoria acuta e contagiosa. Attualmente le persone infette dal nuovo coronavirus rappresentano la principale fonte di infezione, ma anche i soggetti infetti asintomatici possono trasmettere il virus. In base alle conoscenze attuali, il periodo di incubazione va da 1 a 14 giorni, attestandosi in prevalenza tra i 3 e i 7 giorni. I sintomi principali comprendono febbre, spossatezza e tosse secca. In alcuni casi si manifestano congestione nasale, naso che cola, mal di gola, dolori muscolari e diarrea.

PRINCIPIO

Il test antigenico rapido per SARS-CoV-2 è un test per la rilevazione dell'antigene nucleocapsidico di SARS-CoV-2 in campioni di tampone nasale anteriore umano. I risultati del test si leggono visivamente nell'intervallo dei successivi 15-30 minuti in base alla presenza o assenza di linee colorate.

Una linea colorata con funzione di controllo procedurale compare sempre nell'area della linea di controllo, a indicare che il volume del campione inserito è sufficiente e che è avvenuto l'assorbimento dalla membrana.

REAGENTI

La cassetta del test contiene anticorpi anti-SARS-CoV-2 e anti-IgG di ratto (da capra). La provetta di soluzione di estrazione contiene detergente e tampone tris.

AVVERTENZE, PRECAUZIONI E INFORMAZIONI DI SICUREZZA

- Prima di eseguire il test, leggere con attenzione il foglietto illustrativo contenuto nella confezione del test antigenico rapido per SARS-CoV-2. L'inosservanza delle indicazioni può determinare risultati inaccurati del test.
- Il test è destinato all'uso quale supporto alla diagnosi dell'infezione da SARS-CoV-2. Rivolgersi ai servizi di test per coronavirus nel proprio Stato o Territorio per domande in merito al risultato ottenuto o alla necessità di ulteriori test.
- Non utilizzare in bambini di età inferiore ai due anni.
- Aprire i contenuti del kit solo quando si è pronti a effettuare il test. Se la cassetta del test resta aperta per un'ora o più il risultato del test potrebbe essere non valido.
- Non riutilizzare alcuno dei componenti del kit. Non utilizzare per più campioni.
- Non utilizzare spray nasali per almeno 30 minuti prima del prelievo del campione.
- Rimuovere eventuali piercing dal naso prima di iniziare il test.
- Un prelievo non corretto o inadeguato del campione di tampone nasale può produrre risultati falsi negativi.
- Non toccare la punta del tampone.
- La probabilità di un risultato falso negativo è superiore trascorsi 7 giorni dalla comparsa dei sintomi. Se il risultato è negativo ma i sintomi persistono o peggiorano, rivolgersi alle autorità sanitarie del proprio Stato o Territorio per indicazioni in merito alla necessità di test di conferma. Se non ci sente bene è opportuno rivolgersi al medico.
- La carica virale diminuisce nella fase avanzata dell'infezione ed è considerata bassa nei soggetti asintomatici. In tali casi il test potrebbe avere sensibilità ridotta.
- Ripetere il test entro 1-2 giorni in caso di persistente sospetto di infezione, di esposizione a situazione ad alto rischio o di obbligo professionale.
- Non usare il test dopo la data di scadenza riportata sulla busta.
- Non mangiare, bere o fumare prima e durante il test.
- Non utilizzare il test se la busta è danneggiata o aperta.
- Tutti i test usati, i campioni e il materiale potenzialmente contaminato devono essere smaltiti secondo le normative locali.
- L'umidità e la temperatura possono incidere negativamente sui risultati.
- Per i campioni con carica virale alta la linea del test dovrebbe apparire entro 15 minuti o non appena il campione supera l'area della linea del test.
- Per i campioni con carica virale bassa la linea di test dovrebbe divenire visibile entro 30 minuti.
- Non prelevare il campione di tampone nasale in caso di sanguinamento dal naso.
- Lavare accuratamente le mani dopo l'uso.
- Tenere fuori della portata di bambini e animali.
- La soluzione tampone è in grado di inattivare il virus, riducendo al minimo il rischio microbiologico. Tuttavia, è necessario maneggiare e smaltire con cura il tampone usato e gli altri materiali del kit, come se contenessero agenti infettivi, per ridurre la trasmissione di SARS-CoV-2 alla popolazione generale.
- Se la soluzione di estrazione viene a contatto con la pelle o gli occhi, sciacquare con abbondante acqua. In caso di irritazione, consultare il medico o chiamare il centro antiveleni (in Australia al numero 13 11 26; in Nuova Zelanda 0800 764 766).

CONSERVAZIONE E STABILITÀ

- Conservare il kit a una temperatura compresa tra i 2 e i 30°C.
- Il test è stabile fino alla data di scadenza stampata sulla busta sigillata. Non utilizzare dopo la data di scadenza.
- Il test deve restare nella busta sigillata fino al momento dell'utilizzo.
- NON CONGELARE.

CONTROLLO QUALITÀ

Il test è dotato di controlli procedurali interni. La linea colorata che compare nell'area della linea di controllo (C) è un controllo procedurale interno. Conferma l'inserimento di un volume sufficiente di campione e la corretta esecuzione della procedura.

LIMITAZIONI

- Il test antigenico rapido per SARS-CoV-2 è destinato unicamente all'uso autonomo. Il test deve essere utilizzato solamente per la rilevazione degli antigeni di SARS-CoV-2 in campioni di tampone nasale anteriore. L'intensità della linea di test non è necessariamente correlata alla carica virale di SARS-CoV-2 nel campione.
- Se la concentrazione di antigene in un campione è inferiore al limite di rilevazione del test o se il campione è stato prelevato in modo errato, potrebbe generarsi un risultato falso negativo.
- I risultati del test devono essere considerati congiuntamente ad altri dati clinici a disposizione del medico.
- Il test è destinato unicamente alla rilevazione indicativa del virus. Per l'eventuale test a conferma di un risultato positivo seguire le normative e indicazioni sanitarie del proprio Stato o Territorio.
- Un risultato positivo non determina necessariamente che la persona è infetta.
- Un risultato positivo non esclude l'infezione simultanea da parte di altri patogeni.
- Il risultato positivo non distingue tra SARS-CoV e SARS-CoV-2.
- Un risultato positivo non esclude altre infezioni virali o batteriche.

9. Un risultato negativo ottenuto da un soggetto con sintomi comparsi da oltre sette giorni deve essere considerato probabilmente negativo; seguire le indicazioni delle autorità sanitarie del proprio Stato o Territorio in merito alla necessità di test di conferma.

10. Il test è meno affidabile nella fase avanzata dell'infezione e nei soggetti asintomatici.

RECAPITI E ASSISTENZA ON-LINE

Autorità statale	Linea telefonica di assistenza per COVID-19	Orario	Sito web
Governo dell'ACT	(02) 6207 7244	8:00-20:00, tutti i giorni	https://health.act.gov.au/
Service NSW	13 77 88	24 ore su 24, tutti i giorni	https://www.health.nsw.gov.au/
Governo del NT	1800 490 484	8:00-16:30, tutti i giorni	https://health.nt.gov.au/
QLD Health	13 42 68	24 ore su 24, tutti i giorni	https://www.health.qld.gov.au/
Governo del SA	1800 253787	9:00-17:00, tutti i giorni	https://www.sahealth.sa.gov.au/
Governo della TAS	1800 671 738	In settimana 8:00-20:00; weekend 8:00-16:00	https://www.health.tas.gov.au/
VIC DHHS (Dipartimento della sanità e dei servizi alla popolazione)	1800 675 398	24 ore su 24, tutti i giorni	https://www.dhhs.vic.gov.au/coronavirus/
WA Health	1800 595 206	8:00-18:00, lun-ven	https://www.healthywa.wa.gov.au/

Linea di assistenza prodotto

Rivolgersi all'importatore per i servizi di assistenza:

AusDiagnostics

Sito web: Ausdiagnostics.care

Per domande relative ai kit per test chiamare: 1800 951 381 (24 ore su 24, tutti i giorni)

Therapeutic Goods Administration (Agenzia del farmaco australiana)

Rivolgersi alla TGA per segnalare problemi di usabilità o prestazioni inadeguate dei test fai da te (utilizzando lo Users Medical Device Incident Report (modulo utenti di segnalazione per dispositivi medici), inviando un'e-mail a iris@tga.gov.au o chiamando il 1800 809 361).

CARATTERISTICHE DI PRESTAZIONE

Le prestazioni del test antigenico rapido per SARS-CoV-2 sono state determinate con 605 campioni nasali prelevati da pazienti sintomatici, casi sospetti di COVID-19. I risultati indicano una sensibilità del 97,1% (165/170), specificità del 99,5% (433/435) e accuratezza complessiva del 98,8% (598/605).

Studio di usabilità

È stato condotto uno studio di usabilità su un gruppo di 136 utilizzatori profani che hanno effettuato autonomamente il test. La sensibilità è stata confermata al 93,9% e la specificità al 100% per l'uso da parte di utilizzatori profani, rispetto al test RT-PCR eseguito da operatori professionisti.

Il questionario somministrato ai profani congiuntamente alle osservazioni registrate da un operatore sanitario indicano che l'utilizzatore profano è in grado di seguire con facilità il foglietto illustrativo e di effettuare il test con facilità.

Limite di rilevamento (LoD)

Il limite di rilevamento del test antigenico rapido per SARS-CoV-2 è di 160 TCID₅₀/ml.

Informazioni sulle varianti di COVID-19 rilevabili dal test

Sono state studiate varie varianti. Le prestazioni del test antigenico rapido per SARS-CoV-2 non variano con le seguenti nuove varianti del virus: Alfa, Beta, Gamma, Delta, Kappa, Eta, Mu, Epsilon, Iota, Lambda, Zeta, Theta, B.1.616, B.1.617, B.1.617.3, B.1.618, A.23.1 ecc.

Reattività crociata (specificità analitica) e interferenza microbica

La reattività crociata è stata valutata testando un gruppo di patogeni e microrganismi correlati che sono spesso presenti nella cavità nasale. Ciascun organismo e virus è stato testato in relazione alla presenza o assenza di virus SARS-CoV-2 inattivato termicamente a basso livello di positività.

Non è stata rilevata alcuna reattività crociata né interferenza con i seguenti microorganismi:

Adenovirus	Enterovirus	Coronavirus umano 229E
Coronavirus umano OC43	Coronavirus umano NL63	Metapneumovirus umano
Coronavirus MERS	Influenza A	Influenza B
Virus parainfluenzale 1	Virus parainfluenzale 2	Virus parainfluenzale 3
Virus parainfluenzale 4	Virus respiratorio sinciziale	Rinovirus
Coronavirus umano - HKU1	Bordetella pertussis	Chlamydia trachomatis
Haemophilus influenza	Legionella pneumophila	Mycobacterium tuberculosis
Mycoplasma pneumoniae	Staphylococcus aureus	Staphylococcus epidermidis
Streptococcus pneumoniae	Streptococcus pyogenes	Pneumocystis jirovecii-S. cerevisiae
Pseudomonas aeruginosa	Chlamydia pneumoniae	Candida albicans
Soluzione di lavaggio nasale		

Sostanze interferenti

Sono state valutate le seguenti sostanze, presenti naturalmente nei campioni respiratori o che possono essere introdotte artificialmente nella cavità nasale o nasofaringe. Ciascun organismo e virus è stato testato in relazione alla presenza o assenza di virus SARS-CoV-2 a basso livello di positività. Le sostanze testate sono elencate di seguito; è stato determinato che non influiscono sulle prestazioni del test.

Endogene	NeilMed NasoGel per naso secco
Afrin Original spray nasale	Pastiglie per la gola (cloridrato di diclonina)
ALKALOL spray nasale antiallergico	Zicam rimedio per il raffreddore
Chloraseptic Max pastiglie per la gola	Antibiotici (mupirocina)
CVS Health fluticasone propionato spray nasale	Tamiflu
Equate spray nasale ad azione rapida	Antibiotici (tobramicina)
Equate fenolo spray anestetico orale per mal di gola	Mometasone furoato spray nasale
Caramelle per la tosse al mentolo Original Extra Strong	Soluzione fisiologica di acqua di mare per lavaggio nasale
NasalCrom spray nasale	

DOMANDE FREQUENTI

D: IL TEST PROVOCA DOLORE?

R: No, il tampone nasale è cotonato all'estremità e non è acuminato; non dovrebbe causare dolore. A volte il tampone causa fastidio. In caso di dolore, interrompere il test e rivolgersi al proprio operatore sanitario.

D: COSA SUCCEDA SE IL RISULTATO È POSITIVO?

R: Il risultato positivo del test indica che sono stati rilevati antigeni di COVID-19 e che è molto probabile che sia in atto l'infezione da COVID-19. Sussiste una probabilità molto limitata che il risultato positivo non sia corretto (falso positivo). Se il test è positivo è necessario isolarsi restando a casa per evitare di contagiare altre persone. Seguire le normative e indicazioni dell'autorità sanitaria del proprio Stato o Territorio. Dopo la conferma attenersi alle regole del proprio Stato in termini di isolamento e ottenere assistenza clinica.

D: COSA SUCCEDA SE IL RISULTATO È NEGATIVO?

R: Un risultato negativo indica che non sono stati rilevati antigeni di COVID-19. È possibile che il test generi risultati negativi non corretti (falso negativo) in alcune persone con infezione da COVID-19; i risultati negativi sono solo indicativi e potrebbero necessitare di conferma. È pertanto possibile essere infetti da COVID-19 anche se il risultato del test è negativo. Se il risultato è negativo ma persistono sintomi di febbre, tosse e/o mancanza di fiato, rivolgersi alle autorità sanitarie del proprio Stato o Territorio per indicazioni in merito alla necessità di test di conferma. Se non ci si sente bene è opportuno rivolgersi al medico.

D: QUALI SONO I RISCHI E BENEFICI NOTI DI QUESTO TEST?

R: Tra i rischi possibili rientrano:

- possibilità di fastidio durante la raccolta del campione;
- possibilità di risultato non corretto (si veda la sezione *Interpretazione del risultato* nel foglietto illustrativo).

Tra i benefici possibili rientrano:

- i risultati, congiuntamente ad altre informazioni, possono aiutare il soggetto e l'operatore sanitario a prendere decisioni informate relative alle cure necessarie;
- i risultati del test possono contribuire a limitare la diffusione del COVID-19 ai propri famigliari e alla comunità.

D: QUAL È LA DIFFERENZA TRA UN TEST ANTIGENICO E UN TEST PCR?

R: Esistono tipologie diverse di test per COVID-19. I test PCR rilevano il materiale genetico del virus. I test antigenici, come questo test antigenico rapido per SARS-CoV-2 (fai da te), rilevano le proteine del virus. I test antigenici sono molto specifici per il virus del COVID-19, ma non offrono la stessa sensibilità dei test molecolari. Pertanto, i risultati positivi sono molto precisi, ma quelli negativi non escludono l'infezione.

D: IL TEST RILEVA LE NUOVE VARIANTI?

R: ACON ha processi specifici per il monitoraggio delle mutazioni di COVID-19 e la valutazione delle prestazioni dei kit di test che produce, volti a garantirne la capacità di rilevazione delle nuove varianti.

D: CHI È VACCINATO PUÒ USARE QUESTO TEST?

R: Sì, il test può essere usato da chi ha sintomi e da chi non ne ha, a prescindere dallo stato vaccinale.

D: HO UN'ALLERGIA AL LATTICE; POSSO USARE QUESTO PRODOTTO?

R: I componenti di questo prodotto non contengono lattice. Per questioni legate alle allergie, rivolgersi al proprio medico di base.

D: SONO INCINTA; POSSO USARE QUESTO PRODOTTO?

R: I componenti di questo prodotto non vanno ingeriti. Pertanto l'uso del test in gravidanza è sicuro. In caso di preoccupazioni, rivolgersi al proprio medico di base.

D: POSSO USARE UN MIO TAMPONE?

R: No, si devono utilizzare unicamente i componenti contenuti nel kit del test.

D: POSSO RIUTILIZZARE I COMPONENTI DEL KIT?

R: No, i componenti del kit del test non devono essere riutilizzati, né conservati per l'uso con un altro kit.

D: IL TAMPONE VA EFFETTUATO NELLA NARICE DESTRA O SINISTRA?

R: Utilizzare il tampone per prelevare un campione da entrambe le narici per garantire la raccolta di un campione sufficiente a ottenere un risultato accurato.

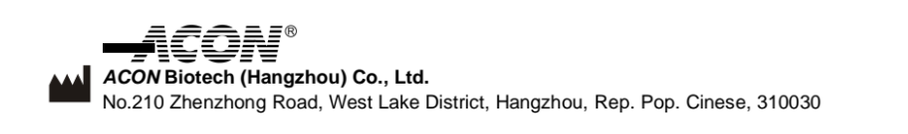
D: PER QUANTO TEMPO BISOGNA SFREGARE IL TAMPONE NELLA NARICE?

R: Sfregare il tampone con un movimento circolare sulla parete interna della narice per 5 volte. Servono circa 15 secondi per il prelievo del campione. Assicurarsi di prelevare eventuali secrezioni nasali presenti sul tampone. Ripetere l'operazione nell'altra narice.

BIBLIOGRAFIA

- Shuo Su, Gary Wong, Weifeng Shi, et al. Epidemiology, Genetic recombination, and pathogenesis of coronavirususes. Trends in Microbiology, giugno 2016, vol. 24, n. 6: 490-502
- Susan R. Weiss, Julian L. Leibowitz, Coronavirus Pathogenesis, Advances in Virus Research, Volume 81: 85-164

	Produttore		Contenuti sufficienti per <n> test		Temperatura limite
	Dispositivo medico di diagnosi in vitro		Data di scadenza		Non riutilizzare
	Consultare le istruzioni per l'uso		Codice lotto		Numero di catalogo
	Data di produzione		Rischi biologici		



AusDiagnostics Pty Ltd.
290-292 Coward Street, Mascot, NSW 2020, Australia

Linea di assistenza telefonica di AusDiagnostics: 1800951381 (24 ore su 24, tutti i giorni)

ARTG 382031

Numero: 1151394003

Valido al: 2022-xx-xx