

reOpenTest COVID-19 Antigen Rapid Test GEBRAUCHSANWEISUNG

Für den Nasalabstrich



Test zur Eigenanwendung - Befristete Sonderzulassung zur Eigenanwendung nach §11 MPG in Deutschland (BfArM GZ: 5640-S-285/21)

Allgemeine Information

Bitte lesen Sie diese Information sorgfältig durch, bevor Sie den Test durchführen und befolgen Sie diese Anleitung. Der Test ist ein Hilfsmittel bei der Diagnose einer aktuellen COVID-19-Infektion. Bitte kontaktieren Ihren Arzt, um das Ergebnis zu besprechen und um die Frage zu klären, ob noch weitere Tests durchgeführt werden sollten.

Bitte lesen Sie auch die Antworten zu den am häufigsten gestellten Fragen auf der Rückseite dieser Anleitung

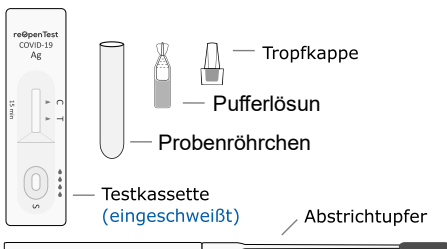
Für med. Fachpersonal befindet sich eine genauere Testanleitung beigefügt.

www.reopentest.com/ifu

Was befindet sich in der Box?

IVD

Testkomponenten sind nicht zur inneren Anwendung bestimmt! Ausnahme: Abstrichtupfer



ÜBERPRÜFEN SIE DIE VOLLZÄHLIGKEIT ALLER KOMPONENTEN!
Zusätzlich benötigte Materialien: Zeitmesser oder Stoppuhr

Wann ist dieser Test zu verwenden?

Verwenden Sie diesen Test:

- ✓ Als ein Hilfsmittel bei der Diagnose aktueller COVID-19-Infektionen **UND**
- ✓ Wenn Sie befürchten, dass Sie mit COVID-19 in Kontakt gekommen sind.
- ✓ **Der Test darf ab einem Alter von 16 Jahren eigenständig durchgeführt werden.**
Kinder im Alter von 7 bis 15 Jahren können sich unter Aufsicht und mit Unterstützung eines Erwachsenen selbst testen,
Kinder im Alter von 2 bis 6 Jahren müssen von einem Erwachsenen getestet werden

Verwenden Sie diesen Test nicht:

- ✗ Für Kinder unter 2 Jahren;
- ✗ Wenn Sie zum Nasenbluten neigen **ODER**
- ✗ Wenn Sie in den letzten Monaten eine Operation an Gesicht oder Kopf gehabt haben.

Mit dem Test beginnen

ÖFFNEN SIE DIE BESTANDTEILE NICHT VOR DER DIREKTEN ANWENDUNG!

- Wählen Sie zur Durchführung einen Ort, an dem der Test 30 Minuten lang ungestört verbleiben kann.
- Stellen Sie sicher, dass der Test vor der Durchführung Raumtemperatur angenommen hat (15-30°C).
- Bitte lesen Sie alle Punkte der Anleitung sorgfältig durch, bevor Sie mit dem Test beginnen.
- Stellen Sie sicher, dass alle Komponenten wie angegeben in der Box enthalten sind.
- Stellen Sie sicher, dass der Folienbeutel der ausgewählten Testkassette intakt ist.
Verwenden Sie die Testkassette nicht, wenn der Folienbeutel sichtbar beschädigt ist.

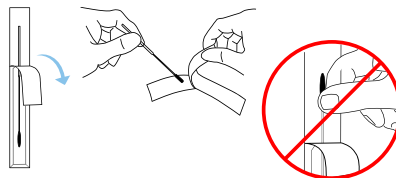
Waschen Sie Ihre Hände mit Wasser und Seife

ODER verwenden Sie ein Händedesinfektionsmittel.
UND Trocknen Sie Ihre Hände, bevor Sie den Test durchführen.



1 Den Abstrichtupfer auspacken

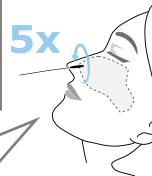
- ✓ Öffnen Sie Verpackung des Abstrichtupfers an der Griffseite.
- ✓ Entnehmen Sie den Abstrichtupfer.
DIE TUPFERSPITZE NICHT BERÜHREN ODER DRÜCKEN.



2 Abstriche aus beiden Nasenhöhlen nehmen

- ✓ Neigen Sie den Kopf nach hinten und führen Sie vorsichtig die Tüpferspitze ein, bis sie ganz in der Nasenhöhle ist (i.d.R. 1,5cm-2,5cm) und Sie auf Widerstand treffen.
- ✓ Reiben Sie die Tüpferspitze auf der Innenseite der Nasenhöhle mindestens 5-mal für insgesamt 15 Sekunden, um ausreichend Probenmaterial zu sammeln.
- ✓ Entnehmen Sie den Abstrichtupfer und wiederholen Sie den Vorgang mit dem gleichen Abstrichtupfer in dem anderen Nasenloch.
- ! Es ist wichtig, den Vorgang auf beiden Seiten durchzuführen.
- ! Dies könnte ein unangenehmes Gefühl erzeugen – bei einem stechenden Schmerz die andere Nasenhöhle probieren.

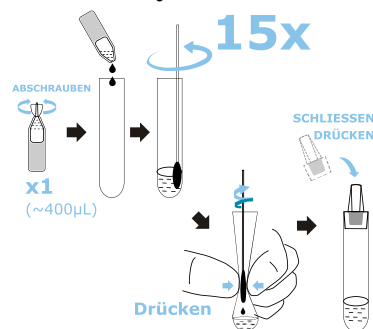
Für die Testgenauigkeit ist es wichtig, den Abstrichtupfer mindestens **5-mal** auf der Innenseite der Nasenhöhlen zu reiben.



Achten Sie darauf, **beide Nasenlöcher** mit dem **gleichen** Tupfer zu reiben.

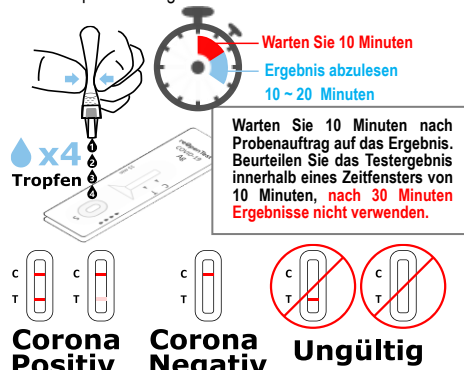
3 Probenverarbeitung

- ✓ Schrauben Sie die Pufferlösung auf.
- ✓ Geben Sie die gesamte Pufferlösung in das Probenröhrchen.
- ✓ Geben Sie den Abstrichtupfer so in das Röhrchen, dass es den Boden berührt. **Rühren Sie mit dem Abstrichtupfer 15-mal** um, um die Probe zu mischen.
- ! Lassen Sie den Abstrichtupfer für eine Minute im Probenröhrchen stehen, damit die Probe sich weiter auflösen kann.
- ! Drücken Sie beim Herausnehmen die Seiten des Probenröhrchens zusammen, um die Flüssigkeit im Abstrichtupfer herauszupressen.
- ! Verschließen Sie das Probenröhrchen fest mit der Tropfkappe. **NICHT HINLEGEN**, um ein Auslaufen der Flüssigkeit zu vermeiden. Führen Sie so schnell wie möglich Schritt 4 durch.



4 Den Test durchführen und Ergebnis ablesen

- ✓ **Reißen Sie den Folienbeutel einer Testkassette entlang der Einkerbung auf. BERÜHREN SIE NICHT DAS TESTFELD ODER DIE PROBENAUFTRAGSSTELLE!**
- ✓ Legen Sie die Testkassette auf eine trockene, saubere und ebene Fläche.
- ✓ Geben Sie **4 Tropfen** der Probe langsam auf die mit „S“ beschriftete Probenauftragsstelle und **starten Sie die Zeitmessung.**
- ! Vermeiden Sie beim Auftropfen die Bildung von Blasen. **Achtung: Gießen Sie auf keinen Fall die Probe über die Testkassette.**
- ! Bewegen Sie die Testkassette nicht und warten Sie 10 Minuten, um das Ergebnis abzulesen. **Lesen das Ergebnis nicht früher als nach 10 Minuten ab, da dies ungültig sein kann.** Wenn das Ergebnis negativ ist, warten Sie weitere 10 Minuten auf das Endergebnis, da das positive Ergebnis langsam eintreten kann.
- ! Ergebnisse, die nach mehr als 30 Minuten abgelesen werden, haben keine Aussagekraft, nicht verwenden!
- ! Die Testlinie (T-Linie) kann sehr schwach sein. Jede hier sichtbare rosafarbene/grau T-Linie bei einer gleichzeitig sichtbaren C-Linie zeigt ein positives Ergebnis an.



BITTE TEILEN SIE DAS TESTERGEBNIS IHREM ARZT, IHRER MEDIZINISCHEN FACHKRAFT ODER DER ENTSPRECHENDEN GESUNDHEITSBEHÖRDE MIT.

+ Corona Positiv

Es ist sehr wahrscheinlich, dass Sie COVID-19 haben und es ist wichtig, dass Sie sich in medizinische Betreuung begeben. Es besteht eine sehr geringe Chance, dass dieser Test ein falsches (sog. falsch-positives) Ergebnis liefert. **Begeben Sie sich umgehend in Selbstisolation entsprechend den örtlichen Richtlinien und wenden Sie sich umgehend telefonisch an Ihren Hausarzt/Arzt oder das örtliche Gesundheitsamt entsprechend der Vorgaben Ihrer örtlichen Behörden.** Ihr erzieltes Testergebnis wird durch einen PCR-Bestätigungstest überprüft und es werden Ihnen die nächsten Schritte erklärt.

- Corona Negativ

Ein negatives Ergebnis bedeutet, dass das Virus, das COVID-19 verursacht, nicht in Ihrer Probe gefunden wurde, oder aber, dass die Virusmenge zu gering ist, um vom Test erkannt zu werden. Wenn Sie Symptome verspüren wie bspw. Kopfschmerzen, Migräne, Fieber, Verlust des Geruchs- /oder Geschmackssinns, wenden Sie sich unter Anwendung der Regelungen Ihrer örtlichen Behörden an die nächstgelegene medizinische Einrichtung. Ergänzend dazu können Sie den Test mit einer neuen Testkassette wiederholen. Im Verdachtsfall wiederholen Sie den Test nach 1-2 Tagen, da das Coronavirus nicht in allen Phasen einer Infektion genau nachgewiesen werden kann. Auch bei einem negativen Testergebnis sind Abstands- und Hygieneregeln einzuhalten.

Ungültig

Zeigt der Test „ungültig“ an, heißt das, dass etwas bei dem Test nicht richtig funktioniert hat. Wenn Ihr Test ungültig ist, müssen Sie den Test mit einer neuen Testkassette wiederholen oder eine medizinische Fachkraft aufsuchen.

5 Abfallentsorgung

Überführen Sie die Testkassette nach der Testdurchführung in einen Plastikmüllbeutel und entsorgen Sie alle Materialien des Tests im Haushaltsmüll.

Häufig gestellte Fragen

Verursacht dieser Test Schmerzen?

Nein, der Abstrichtupfer für die Nase ist nicht spitz und sollte keine Schmerzen verursachen. Der Abstrich kann sich u.U. etwas unangenehm anfühlen oder kitzeln. Wenn Sie bei der Entnahme Schmerzen haben, hören Sie bitte sofort auf und fragen Sie ihren Arzt oder Ihre medizinische Fachkraft um Rat.

Welche Ratschläge helfen mir bei der korrekten Anwendung der Abstrichtupfer? Wie stelle ich sicher, eine gute Probe zu erhalten?

Um eine gute Probe zu erhalten, muss der Abstrichtupfer an den Innenwänden beider Nasenhöhlen gerollt oder gerieben werden. Es ist sehr wichtig, sicherzustellen, dass Sie die Innenwände der Nasenhöhlen berühren. Die Tupferspitze kann vollständig in die Nasenhöhlen eingeführt werden, normalerweise 1,5cm-2,5cm.

Was sind die Vorteile und möglichen Risiken dieses Tests?

- Mögliche Vorteile:**
- Die Ergebnisse können, zusammen mit anderen Informationen, Ihrem medizinischen Betreuer helfen, fundierte Empfehlungen für Ihre Behandlung zu geben.
 - Die Ergebnisse dieses Tests können dazu beitragen, die Ausbreitung von COVID-19 auf Ihre Familie und andere Personen in Ihrer Umgebung zu begrenzen.
- Mögliche Risiken:**
- Möglicherweise ein unangenehmes Gefühl bei der Probenentnahme.
 - Möglicherweise ein falsches Testergebnis (s. Abschnitt „Testdurchführung“).

Nach der Probenentnahme habe ich Nasenbluten. Was soll ich tun?

In dem unwahrscheinlichen Fall, dass Sie Nasenbluten bekommen, üben Sie Druck auf Ihre Nase auf, bis die Blutung stoppt und suchen Sie einen Arzt auf. Führen Sie den Tupfer nicht erneut ein.

Was mache ich, wenn der Test ein ungültiges Ergebnis anzeigt?

Zeigt der Test „ungültig“ an, heißt das, dass etwas bei dem Test nicht richtig funktioniert hat. Wenn Ihr Test ungültig ist, müssen Sie den Test mit einer neuen Testkassette wiederholen oder eine medizinische Fachkraft aufsuchen.

Was ist der Unterschied zwischen einem Antigen- und einem Molekulartest?

Es gibt verschiedene Arten von Tests für COVID-19. Molekulare Tests (auch als PCR-Tests bekannt) weisen genetisches Material des Virus nach. Antigentests weisen Proteine des Virus nach. Antigentests sind sehr spezifisch für das Virus, sind aber nicht so empfindlich wie molekulare Tests. Das bedeutet, dass ein positives Ergebnis sehr genau ist, aber ein negatives Ergebnis eine Infektion nicht ausschließt. Wenn Ihr Testergebnis negativ ist, sollten Sie mit Ihrer medizinischen Fachkraft/Ihrem Arzt besprechen, ob ein zusätzlicher molekularer Test bei Ihrer Behandlung hilfreich wäre und wann Sie die Heimisolation aufgeben sollten.

Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen

- Bitte lesen Sie die Gebrauchsanweisung vor der Verwendung sorgfältig durch. Halten Sie sich für die Testdurchführung genau an die Gebrauchsanweisung des Tests.
- Dieses Produkt ist ein *In vitro*-Diagnosticsystem für den einmaligen Gebrauch, bitte verwenden Sie es innerhalb der Gültigkeitsdauer.
- Verwenden Sie die Testkassette nicht, wenn der Folienbeutel beschädigt ist. Öffnen Sie den versiegelten Folienbeutel nicht vor dem Gebrauch und verwenden Sie den Test so schnell wie möglich nach dem Öffnen des Folienbeutels.
- Die Temperatur hat einen größeren Einfluss auf die Testergebnisse. Führen Sie den Test bei Raumtemperatur durch. Wurde der Test bei niedrigerer Temperatur gelagert (z.B. Kühlschrank oder ein unbeheizter Raum), lassen Sie ihn stehen, bis er wieder Raumtemperatur angenommen hat, um zu verhindern, dass die Testkassette Feuchtigkeit zieht.
- Testen Sie die Proben so schnell wie möglich, und zwar innerhalb einer Stunde nach der Probenentnahme.
- Der Test ist nur für den qualitativen Nachweis von COVID-19-Antigenen aus Abstrichproben zu verwenden.
- Bitte verwenden Sie bei der Probenentnahme die in diesem Test enthaltenen Abstrichtupfer und die Pufferlösung. Mischen Sie nicht Testkassetten und Pufferlösung aus verschiedenen Chargen.
- Eine korrekte Probenentnahme ist besonders wichtig.
- Bei diesem Test wird eine Probe aus dem Naseninneren entnommen. Achten Sie bei der Durchführung des Tests besonders auf die Anweisungen zum Abstrich in der Nase. Ein falscher Abstrich kann zu einem ungenauen Testergebnis führen, besonders wenn Sie keine Symptome haben.
- Ist die Kontrolllinie (C) nach der Testdurchführung nicht im Ergebnisfenster zu sehen, ist der Test als ungültig zu bewerten. Bitte wiederholen Sie den Test.
- Dieser Test wurde nur für die Verwendung mit menschlichem Problemmaterial evaluiert.
- Die Leistung dieses Tests wurde nur für die Verwendung bei Patienten mit Anzeichen und Symptomen einer Atemwegsinfektion evaluiert, die Leistung kann bei asymptomatischen Personen abweichen.
- Es wurde nachgewiesen, dass die Sensitivität des Tests nach den ersten fünf Tagen nach Auftreten der Symptome im Vergleich zu einer SARS-CoV-2 RT-PCR abnimmt.
- Die Ergebnisse des COVID-19-Antigenschnelltests sollten mit der klinischen Anamnese, epidemiologischen Daten und anderen Daten, die dem untersuchenden Arzt zur Verfügung stehen, korreliert werden.
- Ein falsch-negatives Testergebnis kann auftreten, wenn die

Achtung!

Unabhängig von Ihrem Testergebnis wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt oder medizinische Fachkraft, wenn Ihre Symptome fortbestehen oder sich verschlimmern.

- Konzentration des viralen Antigens in einer Probe unterhalb der Nachweisgrenze des Tests liegt oder wenn die Probe unsachgemäß entnommen oder transportiert wurde; daher schließt ein negatives Testergebnis die Möglichkeit einer SARS-CoV-2-Infektion nicht aus.
- Ein negatives Testergebnis sollte als vorläufig behandelt und mit einem zugelassenen molekularen Assay bestätigt werden, falls dies für das klinische Management, einschließlich der Infektionskontrolle, erforderlich ist. Wenn das Testergebnis negativ ist und klinische Symptome vorhanden sind, wird empfohlen, andere klinische Methoden zur Testung anzuwenden.
 - Negative Testergebnisse sind nicht dazu gedacht, andere virale oder bakterielle Infektionen, die nicht durch SARS-CoV-2 hervorgerufen werden, auszuschließen.
 - Wenn Sie für andere Personen testen, achten Sie bei der Durchführung auf Sicherheitsmaßnahmen, wie das Tragen von Schutzkleidung und Handschuhen.
 - Im Inneren des Folienbeutels befindet sich Trockenmittel. **NICHT ESSEN!**

INDIKATION

Der reOpenTest COVID-19-Antigen Rapid Test ist ein Lateral-Flow-Immunassay zum Nachweis des N-Protein-Antigens des SARS-CoV-2-Virus, das COVID-19 verursacht, in Nasalabstrichen von Personen ab 2 Jahren mit oder ohne Symptome oder aus anderen epidemiologischen Gründen, die eine COVID-19-Infektion vermuten lassen.

Personen, die mit dem reOpenTest COVID-19 Antigen Rapid Test positiv getestet wurden, sollten sich an ihren Arzt oder medizinische Fachkraft wenden, da zusätzliche Tests und eine Meldung an die Gesundheitsbehörden notwendig sein können. Ein positives Ergebnis schließt eine bakterielle Infektion oder eine Co-Infektion mit anderen Viren nicht aus.

Personen, die negativ getestet wurden und weiterhin COVID-19-ähnliche Symptome wie Fieber, Husten und/oder Kurzatmigkeit aufweisen, können immer noch eine SARS-CoV-2-Infektion haben und sollten sich an ihren Arzt oder ihre medizinische Fachkraft wenden, um weitere Untersuchungen durchzuführen. Alle Testergebnisse sind dem Arzt/medizinischen Betreuer und den zuständigen Gesundheitsbehörden in Übereinstimmung mit den lokalen, staatlichen und nationalen Anforderungen zu melden.

LAGERUNG UND STABILITÄT

Lagern Sie den Test bei einer Temperatur von 2°-30°C, geschützt vor direktem Sonnenlicht. Die Haltbarkeit beträgt 23 Monate. Der Test ist bis zu dem auf der Box aufgedruckten Verfallsdatum haltbar. **NICHT INFRIEREN!**

WIE GENAU IST DER TEST?

- **Klinische Sensitivität, Spezifität und Genauigkeit**
Zur Bewertung der Test-Leistung wurden COVID-19-positive Proben von 161 Personen und COVID-19-negative Proben von 230 Personen in diese Studie eingebracht.

Tabelle 1: Der COVID-19-Antigenschnelltest im Vergleich zur PCR				
Methode	PCR			Gesamt- ergebnis
	Ergebnis	Positiv	Negativ	
reOpenTest	Positiv	157	2	159
	Negativ	4	228	232
Gesamtergebnis		161	230	391

Sensitivität = 97,52% (95% CI = 93,76% – 99,32%)
Spezifität = 99,13% (95% CI = 96,89% – 99,89%)
Genauigkeit = 98,47% (95% CI = 96,69% – 99,43%)

Kreuzreaktivität

Die unten in der Tabelle aufgeführten Bakterien und Viren wurden untersucht, ob auch sie ein positives Signal bei dem reOpenTest COVID-19 Antigen Rapid Test geben. Alle Tests mit ihnen blieben negativ.

ERREGER	KONZENTRATION
Respiratory Syncytial Virus Typ A	5,5 x 10 ⁷ PFU/ml
Respiratory Syncytial Virus Typ B	2,8 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
Novel Influenza AH1N1 Virus 2019	1 x 10 ⁶ PFU/ml
Saisonale Influenza AH1N1	1 x 10 ⁷ PFU/ml
Influenza A H3N2	1 x 10 ⁶ PFU/ml
Influenza A H5N1	1 x 10 ⁶ PFU/ml
Influenza B Yamagata	1 x 10 ⁶ PFU/ml
Influenza B Victoria	1 x 10 ⁶ PFU/ml
Rhinovirus	1 x 10 ⁶ PFU/ml
Adenovirus 3	5 x 10 ^{7,5} TCID ₅₀ /ml
Adenovirus 7	2,8 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /ml
EV-A71	1 x 10 ⁶ PFU/ml
Mycobacterium tuberculosis	1 x 10 ³ Bakterien/ml
Mumpsvirus	1 x 10 ⁶ PFU/ml
Humanes Coronavirus 229E	1 x 10 ⁶ PFU/ml
Humanes Coronavirus OC43	1 x 10 ⁶ PFU/ml
Humanes Coronavirus NL63	1 x 10 ⁶ PFU/ml
Humanes Coronavirus HKU1	1 x 10 ⁶ PFU/ml
Parainfluenzavirus 1	7,3 x 10 ⁵ PFU/ml
Parainfluenzavirus 2	1 x 10 ⁶ PFU/ml
Parainfluenzavirus 3	5,8 x 10 ⁵ PFU/ml
Parainfluenzavirus 4	2,6 x 10 ⁵ PFU/ml
Haemophilus influenzae	5,2 x 10 ⁵ CFU/ml
Streptococcus pyogenes	3,6 x 10 ⁵ CFU/ml
Streptococcus pneumoniae	4,2 x 10 ⁵ CFU/ml
Candida albicans	1 x 10 ⁷ CFU/ml
Bordetella pertussis	1 x 10 ⁴ Bakterien/ml
Mycoplasma pneumoniae	1,2 x 10 ⁵ CFU/ml
Chlamydia pneumoniae	2,3 x 10 ⁵ IFU/ml
Influenza B Victoria	1 x 10 ⁶ PFU/ml

reOpenTest

Legionella pneumophila	1 x 10 ⁶ Bakterien/ml
Influenza A H3N2	1 x 10 ⁶ PFU/ml
Influenza A H5N1	1 x 10 ⁶ PFU/ml
Influenza B Yamagata	1 x 10 ⁶ PFU/ml
Influenza B Victoria	1 x 10 ⁶ PFU/ml
Rhinovirus	1 x 10 ⁶ PFU/ml

■ Wechselwirkung mit anderen Substanzen

Die folgenden Substanzen, die natürlicherweise in Atemwegsproben vorkommen oder künstlich in die Nasenhöhle oder den Nasen-Rachenraum eingebracht werden können, wurden mit dem reOpenTest COVID-19 Antigen Rapid Test untersucht und beeinträchtigen die Test-Leistung in den unten aufgeführten Konzentrationen nicht.

SUBSTANZ	KONZENTRATION
Humanes Blut (EDTA)	20% (v/v)
Mucin	5 mg/ml
Osellamivirphosphat	5 mg/ml
Ribavirin	5 mg/ml
Levofloxacin	5 mg/ml
Azithromycin	5 mg/ml
Meropenem	5 mg/ml
Tobramycin	2 mg/ml
Phenylephrin	20% (v/v)
Oxymetazolin	20% (v/v)
0,9% Natriumchlorid	20% (v/v)
Ein natürliches, beruhigendes Alkaloi	20% (v/v)
Beclomethason	20% (v/v)
Hexadecadrol	20% (v/v)
Flunisolid	20% (v/v)
Triamcinolon	20% (v/v)
Budesonid	20% (v/v)
Mometason	20% (v/v)
Fluticasonpropionat	20% (v/v)
Fluticason	20% (v/v)

INHALT

INHALT	COVG10S	COVG10C	COVG10X
Testkassetten *einzeln in Folienbeutel verpackt	25	1	5
Probenröhrchen mit Verschlusskappen	25	1	5
Pufferlösung *Ampullen mit salzhaltiger Lösung (400 µL)	25 (400 µL)	1 (400 µL)	5 (400 µL)
Abstrichtupfer	25	1	5
Gebrauchsanweisung	2	2	2

REF COVG10C / COVG10S / COVG10X

BESTELLUNG UND SERVICE

Vertrieb in Deutschland durch:



ALPHASCIENCE GmbH
Hauptstraße 54
D-64560 Riedstadt
☎ 06158 / 74 804-0
📠 06158 / 74 804-22

Version: DE-213E190285



Zhejiang Anji Saianfu Biotech Co., Ltd.
Add: 2nd Floor, No 3 Factory, No 489 WenYun Road, TangPu Industrial Park, Dipu Subdistrict, Anji County, HuZhou City, Zhejiang Province, China.
Tel: +8657187763175
Web: www.reopentest.com



Lotus NL B.V.
Add: Koningin Julianaplein 10, 1e Verd, 2595AA, The Hague, Netherlands.
Tel: +31644168999

Legende der gebräuchlichen Symbole



In vitro-Diagnostikum



Inhalt für <n> tests



Gebrauchsanweisung



Nicht zur Wiederverwendung



Bestellnummer
Artikelnummer



Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist



Chargennummer



Von Sonnenlicht fernhalten



Verfallsdatum



Vor Nässe schützen



Hersteller



Temperaturbegrenzung



Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft



Achtung