

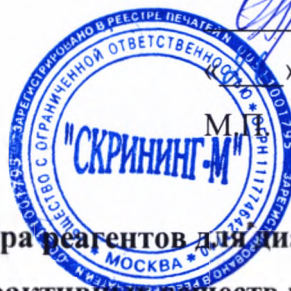
«УТВЕРЖДАЮ»

Генеральный директор

ООО «СКРИНИНГ-М»

Груздева О.А.

2021 г.



Инструкция по применению Набора реагентов для диагностики in vitro для выявления наркотических и психоактивных веществ и их метаболитов в моче иммунохроматографическим методом с контролем подлинности образца «ИХА-МУЛЬТИ-ПЛЮС» по ТУ 21.20.23-005-92463794-2020, в вариантах исполнения.

1. Назначение.

Набор «ИХА-МУЛЬТИ-ПЛЮС» предназначен для in vitro качественного выявления наркотических и психоактивных веществ и их метаболитов в моче человека из ряда: морфин (МОРФ), марихуана (МАР), амфетамин (АМФ), метамфетамин (М.АМФ), барбитураты (БАРБ), бензодиазепин (БЕНЗ), кокаин (КОК), метадон (МЕТАД), фенциклидин (ФЕНЦ), 3,4-метилendioкси-N-метамфетамин (МДМА), синтетические каннабиноиды (СПАЙС), метилendioксипировалерон (МДПВ), котинин (КОТИН), этилглюкуронид (ЭТГ), прегабалин (ПГБ) методом иммунохроматографического анализа и контроля удельной плотности (SG), креатинина (CRE), показателя pH (pH) образца.

Функциональное назначение. Набор применяется в качестве вспомогательного средства в диагностике и скрининга для лиц, подозреваемых в употреблении наркотических и психоактивных веществ.

Область применения - клиническая лабораторная диагностика. Только для диагностики in vitro.

Потенциальный потребитель. Профессиональная квалификационная группа «Средний медицинский и фармацевтический персонал не ниже 2 квалификационного уровня, профессиональная квалификационная группа «Врачи и провизоры» всех уровней (Приказ МЗ РФ №526 от 06.08.2007).

Один Набор рассчитан на одно выявление наркотических и психоактивных веществ и их метаболитов в моче человека. В зависимости от варианта исполнения кассета может комплектоваться полосками для выявления следующих наркотических и психоактивных веществ: морфин (МОРФ), марихуана (МАР), амфетамин (АМФ), метамфетамин (М.АМФ), барбитураты (БАРБ), бензодиазепин (БЕНЗ), кокаин (КОК), метадон (МЕТАД),

фенциклидин (ФЕНЦ), 3,4-метилendioкси-N-метамфетамин (МДМА), синтетические каннабиноиды (СПАЙС), метилendioксипировалерон (МДПВ), котинин (КОТИН), этилглюкуронид (ЭТГ), прегабалин (ПГБ) и контроля удельной плотности (SG), креатинина (CRE), показателя pH (pH) в моче человека.

Перечень выявляемых веществ и вариант комплектации указан на индивидуальной упаковке тестового изделия.

Набор рекомендуется использовать для проведения предварительных исследований на наличие в организме человека психоактивных веществ (ПАВ), в том числе наркотических. В случае, если ПАВ присутствуют в организме человека, они обязательно включаются в обменные процессы и могут быть обнаружены либо в чистом виде, либо в виде продуктов распада. Все метаболиты ПАВ, присутствующие в организме человека и циркулирующие в кровотоке, являются токсичными ядами. Накопление ПАВ в тканях организма человека неизбежно приводит к постепенному разрушению внутренних органов.

Показания к применению. Применяется в качестве вспомогательного средства в клинической лабораторной диагностике при необходимости выявления наркотических и психоактивных веществ и их метаболитов в моче человека и контроля подлинности исследуемого образца.

Противопоказания. Противопоказаний в рамках установленного производителем назначения не имеет.

2. Принцип метода.

Определение наркотических и психоактивных веществ и их метаболитов основано на принципе иммунохроматографического анализа, при котором анализируемый образец абсорбируется поглощающими участками тест-полоски. При наличии в образце определяемого аналита, он вступает в реакцию со специфическими моноклональными антителами к соответствующему наркотическому или психоактивному соединению, связанными с частицами коллоидного золота, образуя комплекс антиген-антитело. Этот комплекс вступает в реакцию конкурентного связывания с антигеном, иммобилизованным в тестовой зоне, и в том случае, если концентрация определяемого наркотического или психоактивного вещества и/или его метаболитов в анализируемом образце мочи ниже предела обнаружения, в соответствующей тестовой зоне тест-полоски образуется окрашенная тестовая линия, что указывает на отрицательный результат. В случае присутствия в анализируемом образце мочи определяемого наркотического или психоактивного вещества и его метаболитов в концентрации, равной пределу

обнаружения или превышающей таковой, в соответствующей тестовой зоне тест-полоски окрашенная тестовая линия не образуется, что указывает на положительный результат анализа. При этом окрашенная контрольная линия будет появляться в обоих случаях. Окрашенная контрольная линия в тестовой зоне является внутренним контролем процедуры анализа, в случае ее отсутствия, результаты теста считаются недействительными.

Определение pH мочи основано на использовании индикатора, который в зависимости от pH образца изменяет свою окраску. Сравнивая окраску сенсорного элемента на pH с эталоном на цветовой шкале, оценивают его значение в образце.

Определение удельной плотности основано на определении концентрации ионов в водной жидкости. В присутствии катионов ионы водорода высвобождаются из комплексонов, что приводит к образованию окрашенного комплекса. Сравнивая окраску сенсорного элемента на удельную плотность с эталоном на цветовой шкале, оценивают ее значение в образце.

Определение креатинина основано на его взаимодействии с 3,5-динитробензойной кислотой в щелочной среде с образованием окрашенного комплекса. Сравнивая окраску сенсорного элемента на креатинин с эталоном на цветовой шкале, оценивают его содержание в образце.

3. Состав.

В состав Набора входит кассета с тест-полосками – 1 шт.

В пакет из пленки на основе полимерных материалов и фольги должна быть герметично упакована кассета с полосками и мешочек с силикагелем. Мешочек с силикагелем используется только для хранения и в процедуре проведения анализа не участвует.

Варианты исполнения Набора:

1. CM01 (МОРФ, МАР, АМФ, М.АМФ, БАРБ, БЕНЗ, КОК, МЕТАД, СПАЙС, МДПВ, SG, CRE, pH);
2. CM02 (МОРФ, МАР, АМФ, М.АМФ, БАРБ, БЕНЗ, КОК, МЕТАД, ФЕНЦ, МДПВ, SG, CRE, pH);
3. CM03 (МОРФ, МАР, АМФ, М.АМФ, БАРБ, БЕНЗ, КОК, МЕТАД, СПАЙС, МДПВ, ЭТГ, SG, CRE, pH);
4. CM04 (МОРФ, МАР, АМФ, М.АМФ, БАРБ, БЕНЗ, КОК, МЕТАД, ФЕНЦ, МДПВ, ЭТГ, SG, CRE, pH);

5. CM05 (МОРФ, МАР, АМФ, М.АМФ, БАРБ, БЕНЗ, КОК, МЕТАД, ФЕНЦ, МДПВ, КОТИН, SG, CRE, pH);
6. CM06 (МОРФ, МАР, АМФ, М.АМФ, БАРБ, БЕНЗ, КОК, МЕТАД, ФЕНЦ, СПАЙС, МДПВ, ЭТГ, SG, CRE, pH);
7. CM07 (МОРФ, МАР, АМФ, М.АМФ, БАРБ, БЕНЗ, КОК, МЕТАД, ФЕНЦ, СПАЙС, МДПВ, КОТИН, SG, CRE, pH);
8. CM08 (МОРФ, МАР, АМФ, М.АМФ, БАРБ, БЕНЗ, КОК, МЕТАД, ФЕНЦ, СПАЙС, МДПВ, ПГБ, SG, CRE, pH);
9. CM09 (МОРФ, МАР, АМФ, М.АМФ, БАРБ, БЕНЗ, КОК, МЕТАД, ФЕНЦ, МДМА, СПАЙС, МДПВ, ЭТГ, SG, CRE, pH);
10. CM10 (МОРФ, МАР, АМФ, М.АМФ, БАРБ, БЕНЗ, КОК, МЕТАД, ФЕНЦ, СПАЙС, МДПВ, ЭТГ, ПГБ, SG, CRE, pH);
11. CM11 (МОРФ, МАР, АМФ, М.АМФ, БАРБ, БЕНЗ, КОК, МЕТАД, ФЕНЦ, МДПВ, КОТИН, ПГБ, SG, CRE, pH);
12. CM12 (МОРФ, МАР, АМФ, М.АМФ, БАРБ, БЕНЗ, КОК, МЕТАД, ФЕНЦ, МДМА, СПАЙС, МДПВ, ПГБ, SG, CRE, pH).

4. Характеристики Набора.

Предел обнаружения (аналитическая чувствительность) тест-полосок для определения наркотических и психоактивных веществ

Марки- ровка	Название	Определяемое вещество	Предел обнаруже- ния, нг/мл
МОРФ	Морфин	Морфин	300
МАР	Марихуана	11-нор-дельта-9-тетрагидроканна- бинол-9-карбоновая кислота	50
АМФ	Амфетамин	Амфетамин	1000
М.АМФ	Метамфетамин	Метамфетамин	500
БАРБ	Барбитураты	Фенобарбиталу	300
БЕНЗ	Бензодиазепин	Феназепам	300
КОК	Кокаин	Кокаин	300
МЕТАД	Метадон	Метадон	300
ФЕНЦ	Фенциклидин	Фенциклидин	25
МДМА	Метиленди- оксиметамфетамин	3,4-метилендиокси-N-метамфетамин	500
СПАЙС	Синтетические каннабиноиды	N-(1-карбамоил-2-метилпропил)-1- (пентил)-1H-индазол-3-карбоксамид	30
МДПВ	Метилендиоксипиро- валерон	Метилендиоксипировалерон	500
КОТИН	Котинин	Котинин	200
ЭТГ	Этилглюкуронид	Этилглюкуронид (с учетом экспозиции этиловым алкоголем и уровнем СДТ)	200

ПГБ	Прегабалин	Прегабалин	2000
-----	------------	------------	------

Чувствительность сенсорных элементов тест-полоски контроля подлинности мочи.

Маркировка	Наименование	Значение
SG	Удельная плотность	1,000
		1,008
		1,025
		1,035
CRE	Креатинин	0,0
		10
		20
		100
pH	Показатель pH	2,0
		4,0
		8,0
		10,0

Помехоустойчивость Набора к влиянию интерферирующих соединений. Наличие в моче следующих веществ в указанных концентрациях не влияет на правильность работы Набора.

Интерферирующее соединение	Концентрация
Гемоглобин	1000 мкг/дл
Белок (альбумин)	2000 мг/дл
Глюкоза	2000 мг/дл
Билирубин	1000 мкг/дл
Аскорбиновая кислота	20 мг/дл

Ложноотрицательный результат может возникнуть в следующих обстоятельствах:

- использование фальсификата мочи;
- в анализируемом образце мочи концентрация определяемых наркотических или психоактивных веществ ниже предела обнаружения.

Ложноположительный результат может возникнуть в следующих обстоятельствах:

- использование фальсификата мочи;
- наличие в анализируемом образце структурно родственных соединений.
- перекрестная реакция с веществами, указанными в Таблице

Маркировка тест-полоски	Вещество	Маркировка тест-полоски	Вещество
МОРФ	Офлоксацин	МДМА	Мебеверин
МАР	Эфавиренз Ибупрофен	ФЕНЦ	Трамадол Декстрометорфан
АМФ	Ранитидин Фенибут	М.АМФ	Мебеверин Ранитидин
БАРЕ	Ибупрофен	СПАЙС	Бупренорфин
КОК	Прокаин	МДПВ	Декстрометорфан
БЕНЗ	Хлорпирамин	КОТИН	Изониазид

Маркировка тест-полоски	Вещество	Маркировка тест-полоски	Вещество
	Сертралин	ЭТГ	Хлоралгидрат
МЕТАД	Хлорпирамин Трамадол	ПГБ	Габапентин

Время достижения устойчивых показателей, составляет 5 мин, (но не более 30).

Диагностическая чувствительность – 100 % (40/40; CI_{0,05}: 91,24-100,0);

Диагностическая специфичность – 100 % (40/40; CI_{0,05}: 91,24-100,0).

5. Меры предосторожности.

Потенциальный риск применения Набора – класс 2а (Приказ МЗ РФ № 4н от 6 июня 2012).

Не использовать Набор, если упаковка повреждена или плохо запаяна.

Не использовать Набор с истекшим сроком годности.

Необходимо строго соблюдать инструкцию.

Не использовать Набор повторно.

При работе с Набором следует соблюдать «Правила устройства, техники безопасности, производственной санитарии, противоэпидемического режима и личной гигиены при работе в лабораториях (отделениях, отделах) санитарно-эпидемиологических учреждений системы Министерства здравоохранения СССР» (Москва, 1981 г.) и ГОСТ Р 52905 (ИСО 15190:2003) «Лаборатории медицинские. Требования безопасности».

При работе с Набором необходимо использовать индивидуальные средства защиты, так как исследуемые образцы следует рассматривать как потенциально инфицированные, способные содержать возбудители любых инфекций.

6. Оборудование и материалы, необходимые для проведения анализа.

- Секундомер;
- Контейнер для анализируемых образцов мочи (примерный объем на 60 мл или 125 мл);
- Перчатки медицинские одноразовые.

7. Анализируемые образцы.

Свежесобранная моча человека, не содержащая консерванты.

Пробы мочи до определения можно хранить при температуре от 2 до 8°C не более 2 суток. При необходимости более длительного (до 3 месяцев) хранения – при температуре минус 18°C и ниже.

Анализируемые образцы мочи человека (в случае, если используются образцы после хранения при указанном температурном режиме) перед проведением анализа должны

быть выдержаны при комнатной температуре ($20 \pm 5^\circ\text{C}$) в течение времени не менее 30 минут.

8. Указания по применению.

Для получения достоверных результатов эксплуатация Наборов должна осуществляться строго согласно инструкции по применению

Перед применением убедиться в целостности Набора путем визуального осмотра.

Не использовать изделие, если упаковка повреждена или плохо запаяна

Не использовать Наборы с истекшим сроком годности.

После вскрытия упаковки Набор должен быть использован не позднее, чем через один час после вскрытия при условии соблюдения комнатной температуры $20 \pm 5^\circ\text{C}$ и влажности не более 75%.

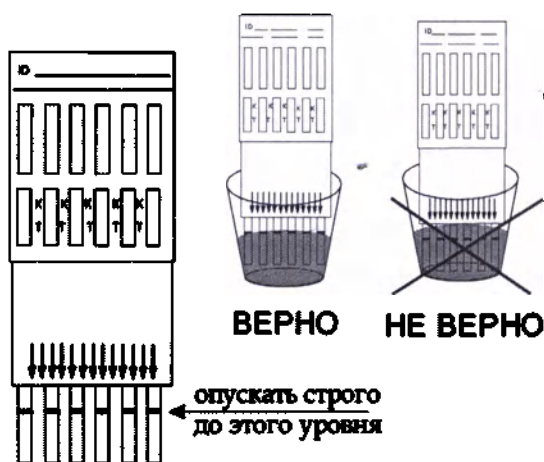
Оптимальная температура хранения Набора от 15 до 25°C .

9. Проведение анализа.

В сухую чистую ёмкость внести анализируемый образец мочи человека.

Вскрыть пакет, разрывая его вдоль прорези, извлечь Кассету с полосками, снять защитный колпачок.

Кассету, удерживая строго вертикально стрелками вниз, погрузить в исследуемый образец до уровня ограничительной линии на 30 секунд



Извлечь Кассету из образца, надеть защитный колпачок, положить ее на ровную сухую чистую горизонтальную поверхность.

Через 5 минут (но не позднее 30 минут) визуально оценить результат реакции. В течение этого периода времени Кассету не следует передвигать или переворачивать.

10. Интерпретация результатов.

Результат анализа предварителен, требует сравнения с соответствующими лабораторными тестами.

Полученные результаты тестирования должны быть подтверждены альтернативными физико-химическими методами анализа (газовая хроматография с масс-селективным детектором, хромато-масс-спектрометрия).

Клинические заключения не должны основываться на результатах данного тестирования.

Интерпретация результатов тест-полоски контроля подлинности мочи. Для определения исследуемых параметров анализируемого образца по истечении 5 минут (но не позднее 30 минут) необходимо визуально оценить результат реакции, сравнив окраску сенсорного элемента с соответствующей зоной цветовой шкалы при хорошем освещении.

Креатинин (CRE).

Уровень креатинина в норме составляет от 20 до 400 мг/дл, причиной несоответствия пределам нормы может быть результатом чрезмерного потребления жидкости, почечной недостаточности, диеты или ряда других заболеваний или факторов [1,2].

Отсутствие креатинина в образце означает тот факт, что образец не является человеческой мочой

Удельная плотность (SG).

В норме относительная плотность в пределах 1.008 - 1.025. [3]. Снижение показателей SG может быть связано с чрезмерным потреблением жидкости, почечной недостаточностью, несхарным диабетом, а также рядом других факторов. Повышенные значения SG могут быть связаны с обезвоживанием, почечной дисфункцией и другими медицинскими факторами, включая повышенную секрецию антидиуретического гормона, что может быть связано со стрессом, травмой и некоторыми лекарствами [4].

Показатель pH (pH).

В норме показатель pH мочи в интервале 4 - 8 ед. pH [3]. Возможно, что pH образца мочи может быть повышен до 9,5 из-за плохих условий хранения, таких как повышенная температура. Чрезвычайно высокий или низкий pH может указывать на фальсификацию образца [4].

Интерпретация результатов тест-полосок для определения наркотических и психоактивных веществ.

Линия в тестовой зоне, расположенная на уровне маркировки Т, является тестовой линией, а линия, расположенная на уровне маркировки К, является контрольной линией

Отрицательный результат (Наркотик/психоактивное вещество не выявлен).

К  Появление в тестовой зоне окрашенных контрольной и тестовой линий указывают на то, что соответствующее наркотическое или психоактивное вещество отсутствует или концентрация определяемого наркотического или психоактивного вещества и его метаболитов в анализируемом образце мочи

ниже порога обнаружения.

Положительный результат (Наркотик/психоактивное вещество выявлен).

 Появление в тестовой зоне окрашенной контрольной линии и отсутствие тестовой линии указывает на то, что в анализируемом образце мочи присутствует соответствующее наркотическое или психоактивное вещество и его метаболиты в концентрации равной или превышающей пороговое значение.

Недействительный результат.

 В случае если в течение 5 минут в тестовой зоне окрашенные линии не выявляются либо отсутствует контрольная линия, результат анализа признается недействительным, при этом анализ следует повторить с использованием другого набора.

Интерпретация результатов тест-полосок для определения наркотических и психоактивных веществ

МОРФ, МАР, АМФ.

В тестовой зоне тест-полоски нанесены антигены последовательно друг за другом в соответствии с маркировкой тест-полоски. Контрольная линия располагается ближе к зоне маркировки тест-полоски (К). Интерпретацию результатов в тестовой зоне тест-полоски необходимо проводить по каждому определяемому аналиту отдельно.

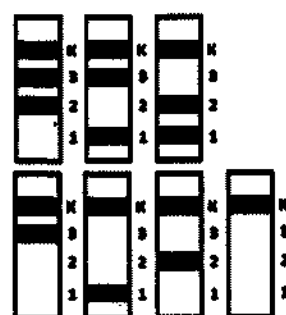
Последовательность расположения линий в тестовой зоне тест-полоски:

1- МОРФ, 2-МАР, 3 – АМФ.

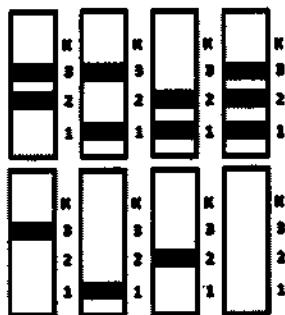
Отрицательный результат (Наркотик/психоактивное вещество не выявлено).

 Появление в тестовой зоне окрашенных контрольной и тестовой линий. Окрашенная тестовая линия в тестовой зоне указывает на то, что соответствующее наркотическое или психоактивное вещество отсутствует или концентрация определяемого наркотического или психоактивного вещества и его метаболитов в анализируемом образце мочи ниже порога обнаружения.

Положительный результат (Наркотик/психоактивное вещество выявлено).

 Появление в тестовой зоне окрашенной контрольной линии. Отсутствие тестовой линии в тестовой зоне указывает на то, что в анализируемом образце мочи присутствует соответствующее наркотическое или психоактивное вещество и его метаболиты в концентрации равной или превышающей пороговое значение.

Недействительный результат.



В случае если в течение 5 минут в тестовой зоне окрашенные линии не выявляются либо отсутствует контрольная линия, результат анализа признается недействительным, при этом анализ следует повторить с использованием другого набора.

11. Контроль качества.

Тестовая зона тест-полосок содержит внутренний контроль.

Окрашенная контрольная линия в тестовой зоне служит внутренним контролем процедуры, подтверждающим достаточный объем образца, удовлетворительное мембранное затекание и правильную технику выполнения процедур анализа. В случае отсутствия контрольной линии результаты теста считаются недействительными. Контрольные растворы не входят в комплект поставки. Однако при профессиональном применении в клинических лабораториях рекомендуется использовать положительные и отрицательные контроли для верификации процедуры тестирования.

12. Комплектность.

К каждой поставке прилагается аналитический паспорт в одном экземпляре независимо от объема поставки.

Комплект поставки одной единицы набора включает в себя:

- Набор в индивидуальной упаковке с вложенным мешочком силикагеля – 1 шт.;
- Инструкция по применению в бумажном и/или электронном виде (на сайте производителя) – 1 шт.;

Комплект поставки набора в групповой упаковке включает в себя:

- Набор в индивидуальной упаковке с вложенным мешочком силикагеля. Количество наборов в групповой упаковке – 10, 25 или 35 штук.
- Инструкция по применению в бумажном и/или электронном виде (на сайте производителя) – 1 шт.;

Комплект поставки набора в транспортной упаковке включает в себя:

- Групповые упаковки. Количество наборов в групповой упаковке – 10, 25 или 35 штук.

13. Упаковка.

Набор должен быть герметично упакован в индивидуальную упаковку - пакет из материала упаковочного на основе полимерных материалов и фольги, в который должны быть вложены кассета с полосками и мешочек с силикагелем.

Все варианты исполнения Набора в индивидуальной упаковке должны быть упакованы в групповую упаковку.

Наборы в групповой упаковке должны помещаться в транспортную тару.

14. Транспортирование и хранение.

Набор должен храниться в оригинальной упаковке предприятия-изготовителя в складских помещениях при температуре от 2 до 30°C, вдали от источников тепла и прямых солнечных лучей, влажности не более 75%, в течение всего срока годности – 24 месяцев. Транспортирование Наборов до конечного потребителя на всех этапах должно производиться всеми видами транспорта (воздушный, водный, железнодорожный, автомобильный) в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозок, действующими на транспорте данного вида при температуре от 2 до 30°C. Не подвергать длительному воздействию тепла, влаги, прямых солнечных лучей.

Допускается транспортирование в транспортной упаковке при температуре от -25 до 30°C в течение совокупного времени не более 1 месяца. Не подвергать длительному воздействию тепла, влаги, прямых солнечных лучей.

15. Утилизация.

Утилизации подлежат все изделия, пришедшие в непригодность, в том числе в связи с истечением срока годности.

Все использованные одноразовые материалы, инструменты и оборудование, а также поверхности, на которых проводился анализ, подвергать обработке дезинфицирующими средствами или физическими методами дезинфекции (МУ 287-113).

Утилизацию или уничтожение, дезинфекцию полосок следует проводить в соответствии с СанПиН 2.1.7.2790 и МУ 287-113. Утилизация проводится специализированными организациями, которые имеют лицензию на право утилизации медицинских отходов.

Изготовитель, поставщики, продавцы, импортеры могут осуществлять уничтожение полосок, потерявших свои потребительские свойства или с истекшим сроком годности, при использовании методов, согласованных с территориальными органами, ответственными за санитарно-эпидемиологическое благополучие населения.

Все использованные наборы перед уничтожением должны быть обеззаражены в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации.

Утилизации должна подлежать вся упаковка, в том числе и транспортная.

Персонал, осуществляющий уничтожение изделий, должен соблюдать правила безопасности проведения того или иного способа уничтожения.

16. Гарантии изготовителя.

Предприятие-изготовитель гарантирует стабильность и соответствие Набора требованиям Технических условий при соблюдении условий транспортирования, хранения и

применения, установленных настоящими Техническими условиями в течение всего срока годности.

Срок годности Набора – 24 месяца со дня приемки изделия отделом контроля изготовителя.

По вопросам, касающимся качества изделия, следует обращаться в ООО «СКРИНИНГ-М» по адресу: 105005, г. Москва, ул. Бауманская, д. 7, стр. 1, .Антресоль 2, пом 1, комн. 17, оф.95, тел./факс +7(499) 638-23-80, e-mail: skрининг-m@yandex.ru, www.скрининг-м.рф.
Место производства: 108841, г. Москва, г. Троицк, ул. Промышленная д.2.

17. Литературные источники.

1. Cone EJ, Lange R, Darwin WD. In vivo adulteration: Excess fluid ingestion cause false negative marijuana and cocaine urine test results. *J Anal Toxicol* 1998; 22:460–73.
2. Specimen Validity Testing Mancina Ko, PharmD, MBA, Paola Merritt, BS, FTS-ABFT and Eric Dawson, PharmD Focus on Screens looks at interpreting urine drug assay results. *Remedy Health Media*, 9 Articles in Volume 13, Issue #5.
3. Приказ Минздравсоцразвития РФ от 27.01.2006 N 40 "Об организации проведения химико-токсикологических исследований при аналитической диагностике наличия в организме человека алкоголя, наркотических средств, психотропных и других токсических веществ".
4. Cook JD, Strauss KA, Caplan YH, Lođico CP, Bush DM. Urine pH: the effects of time and temperature after collection. *J Anal Toxicol.* 2007; 31(8):486-496.

18. Символы, наносимые на упаковку медицинского изделия.

	Медицинское изделие для диагностики in vitro
	Температурный диапазон
	Запрет на повторное применение
	Обратитесь к инструкции по применению
	Беречь от влаги
	Не допускать воздействия солнечного света
	Осторожно! Обратитесь к инструкции по применению
	Содержимого достаточно для проведения n-количества тестов

Пронумеровано, прошито и скреплено печатью
ООО «СКРИНИНГ-М»

На 12 листах (двенадцати)

Генеральный директор:



/ Груздева О.А.