

Макет маркировки медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 10 мМЕ/мл»



Общий вид медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 10 мМЕ/мл»



FRAUTEST

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

Производитель: Atlas Link (Beijing) Technology Co., Ltd., Room 811 Zeyang Plaza, No. 168 Fushi Road, Shijingshan District, 100043 Beijing, P.R. of China.

НАЗНАЧЕНИЕ: Тест предназначен для качественного определения хорионического гонадотропного гормона человека (ХГЧ) в моче, методом иммунохроматографического анализа. Тест позволяет выявлять в пробах мочи общий ХГЧ (HCG).

Хорионический гонадотропин – гормон, который начинает вырабатываться тканью хориона после имплантации эмбриона – уже на 6-8 день после оплодотворения яйцеклетки и является одним из важнейших показателей наличия и благополучного развития беременности.

Концентрация ХГЧ в крови беременных растет и достигает своего максимума на сроке 8-12 недель.

Наличие ХГЧ в моче вскоре после зачатия и последующее увеличение его концентрации во время раннего гестационного роста делают ХГЧ идеальным маркером для раннего выявления (диагностики) случаев беременности.

Во время нормальной беременности ХГЧ может быть обнаружен в моче уже через 7 дней после зачатия и его

3-5 минут

БЫСТРО

результат через 3-5 минут

ПОПРОБОВАТЬ

ПРОСТО

в домашних условиях в любое время суток

99% точность

НАДЕЖНО

точность более 99%

Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 10 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 10 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 10 мМЕ/мл»



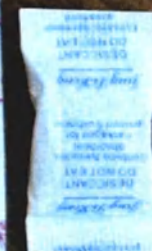
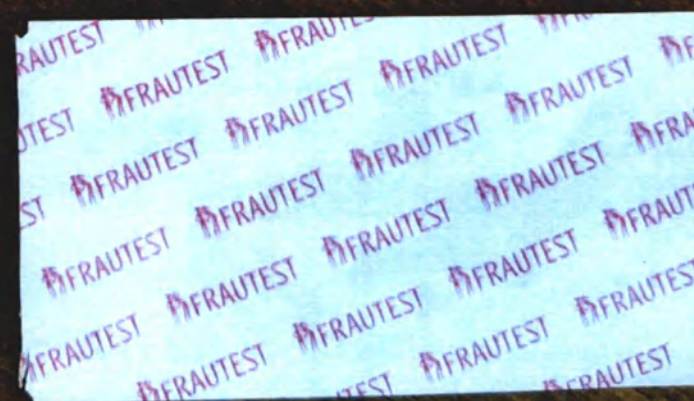
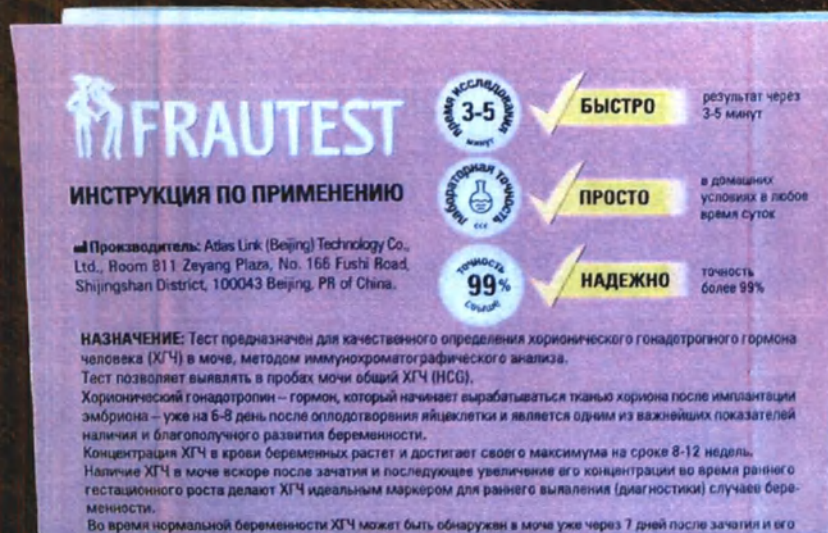
Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 10 мМЕ/мл»



Макет маркировки медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 10 мМЕ/мл»



Общий вид медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 10 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 10 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 10 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 10 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 10 мМЕ/мл»



Макет маркировки медицинского изделия «Тест-кассета для определения беременности, чувствительность 10 мМЕ/мл»



Общий вид медицинского изделия «Тест-кассета для определения беременности, чувствительность 10 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-кассета для определения беременности, чувствительность 10 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-кассета для определения беременности, чувствительность 10 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-кассета для определения беременности, чувствительность 10 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-кассета для определения беременности, чувствительность 10 мМЕ/мл»



Макет маркировки медицинского изделия «Струйный тест для определения беременности, чувствительность 10 мМЕ/мл»



Общий вид медицинского изделия «Струйный тест для определения беременности, чувствительность 10 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Струйный тест для определения беременности, чувствительность 10 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Струйный тест для определения беременности, чувствительность 10 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Струйный тест для определения беременности, чувствительность 10 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Струйный тест для определения беременности, чувствительность 10 мМЕ/мл»



Макет маркировки медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 15 мМЕ/мл»



Общий вид медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 15 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 15 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 15 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 15 мМЕ/мл»

itest®

Тест-полоска
для определения беременности,
чувствительность 15 мМЕ/мл



ПЕРЕД ТЕСТИРОВАНИЕМ ВНИМАТЕЛЬНО
ОЗНАКОМЬТЕСЬ С ИНСТРУКЦИЕЙ!



4 601834 008819

Произведено по заказу и под контролем: ООО «БОЛЕАР». **Производитель:** Atlas Link (Beijing) Technology Co., Ltd., Room 811 Zeyang Plaza, No. 166 Fushi Road Shijingshan District, 100043 Beijing, P.R. of China. Атлас Линк (Бейджинг) Текнолоджи Ко., Лтд., комн. 811, Зейанг Плаза, № 166 Фуши Роуд, район Шижиншань, 100043 Пекин, Китайская Народная Республика. **Место производства:** Atlaslink Technology Co., Ltd., Guan south Industry Zone, 065500 Langfang City, Hebei Province, P.R. of China. Атласлинк Текнолоджи Ко., Лтд., Южная промышленная зона Гуань, 065500 город Ланфан, провинция Хэбэй, Китайская Народная Республика. **Упаковано:** ООО «АЛЬПИНА ПЛАСТ», Россия, 141603, Московская обл., г.о. Клин, г. Клин, тер. Ленинградское шоссе, км 88 й, стр. 103. **Уполномоченный представитель:** ООО «БОЛЕАР», Россия, 115201, г. Москва, Каширский проезд, д. 13, пом. XIV. Тел.: +7 (495) 787-92-68. **Импортер в РБ:** ООО «БОЛЕАР Белмед», 220124, г. Минск, ул. М. Лынькова, 123 Б, кабинет 4, тел.: +375 (17) 373-83-20. Для самотестирования. Не подлежит обязательной сертификации и декларированию. Регистрационное удостоверение № РЗН 2022/16429 от _____ г.

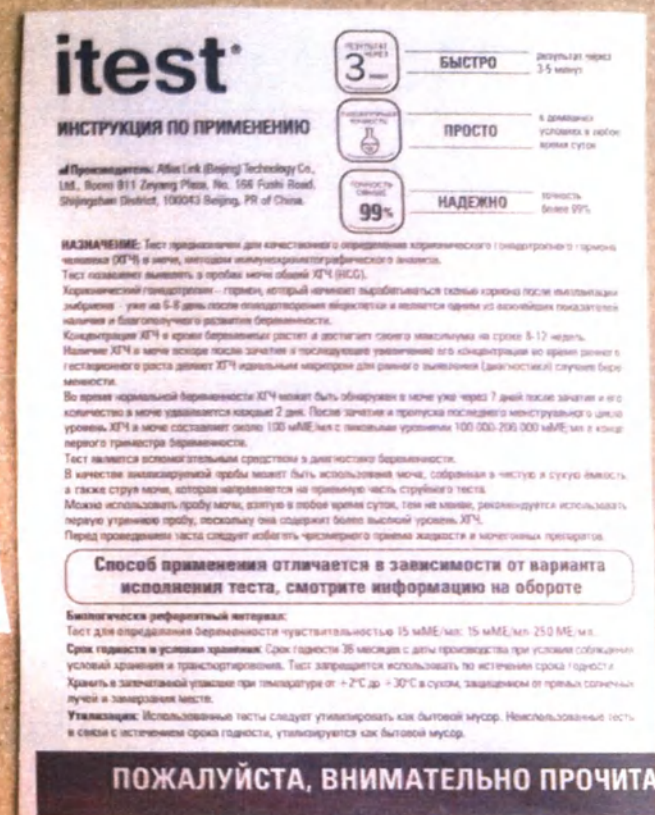
Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 15 мМЕ/мл»



Макет маркировки медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 15 мМЕ/мл»



Общий вид медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 15 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 15 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 15 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 15 мМЕ/мл»

itest[®]

Тест-полоска
для определения беременности,
чувствительность 15 мМЕ/мл

 **ПЕРЕД ТЕСТИРОВАНИЕМ ВНИМАТЕЛЬНО
ОЗНАКОМЬТЕСЬ С ИНСТРУКЦИЕЙ!**



Произведено по заказу и под контролем: ООО «БОЛЕАР».  **Производитель:** Atlas Link (Beijing) Technology Co., Ltd., Room 811 Zeyang Plaza, No. 166 Fushi Road, Shijingshan District, 100043 Beijing, P.R. of China. Атлас Линк (Бейджинг) Текнолоджи Ко., Лтд., комн. 811, Зейанг Плаза, № 166 Фуши Роуд, район Шицзиншань, 100043 Пекин, Китайская Народная Республика. **Место производства:** Atlaslink Technology Co., Ltd., Guan south Industry Zone, 065500 Langfang City, Hebei Province, P.R. of China. Атласлинк Текнолоджи Ко., Лтд., Южная промышленная зона Гуань, 065500 город Ланфан, провинция Хэбэй, Китайская Народная Республика. **Упаковано:** ООО «АЛЬПИНА ПЛАСТ», Россия, 141603, Московская обл., г.о. Клин, г. Клин, тер. Ленинградское шоссе, км 88 й, стр. 103. **Уполномоченный представитель:** ООО «БОЛЕАР», Россия, 115201, г. Москва, Каширский проезд, д. 13, пом. XIV. Тел.: +7 (495) 787-92-68. **Импортер в РБ:** ООО «БОЛЕАР Белмед», 220124 г. Минск, ул. М. Лынькова, 123 Б, кабинет 4, тел.: +375 (17) 373-83-20. Для самотестирования. Не подлежит обязательной сертификации и декларированию. Регистрационное удостоверение № РЗН 2022/16429 от _____ г.

Потребительская упаковка медицинского изделия
«Тест-полоска для определения беременности,
чувствительность 15 мМЕ/мл»



Макет маркировки медицинского изделия «Тест-кассета для определения беременности, чувствительность 15 мМЕ/мл»



Общий вид медицинского изделия «Тест-кассета для определения беременности, чувствительность 15 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-кассета для определения беременности, чувствительность 15 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-кассета для определения беременности, чувствительность 15 мМЕ/мл»

ТЕСТ ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ БЕРЕМЕННОСТИ

⚠ Перед тестированием внимательно ознакомьтесь с инструкцией.

- Вскройте фольгированный пакет и извлеките тест-кассету и пипетку.
- С помощью пипетки закапайте 4 капли мочи в круглое отверстие тест-кассеты.
- Положите тест на горизонтальную сухую поверхность.
- Через 3-5 минут оцените результат, но не позднее 10 минут.

ТАБЛИЦА ОЦЕНКИ РЕЗУЛЬТАТОВ ТЕСТА



Появление одной полоски в зоне контроля
ВЫ НЕ БЕРЕМЕННЫ



Появление двух полосок в зоне контроля
ВЫ БЕРЕМЕННЫ

ВНИМАНИЕ!

Появление даже очень слабой второй линии означает, что Вы беременны.

Беременность определяется по наличию хорионического гонадотропина человека (ХГЧ) в моче.

Тест можно проводить, за 2 дня до предполагаемой даты задержки менструации.

Чувствительность – 15 мМЕ/мл.

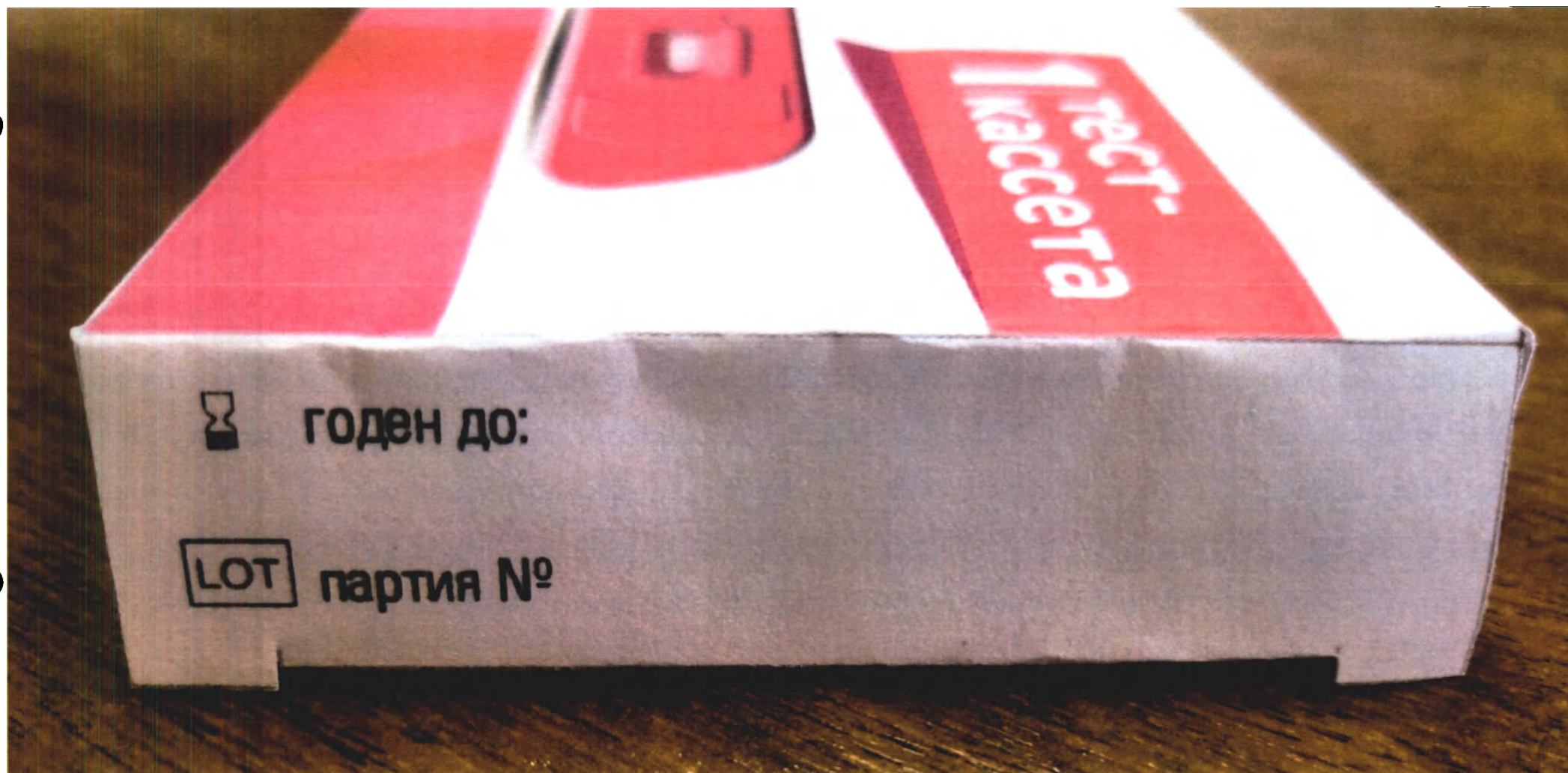
Не использовать по истечении срока годности. Срок годности 3 года.

Не подлежит обязательной сертификации и декларированию. Для самотестирования.

Регистрационное удостоверение
№ РЗН 2022/16429 от XX.XX.XXXX

Хранить в запечатанной упаковке при температуре от +2 до +30°C в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте.

Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-кассета для определения беременности, чувствительность 15 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-кассета для определения беременности, чувствительность 15 мМЕ/мл»

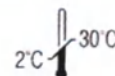
Произведено по заказу ООО «БОЛЕАР».

Производитель: Atlas Link (Beijing) Technology Co., Ltd., Room 811 Zeyang Plaza, No. 166 Fushi Road, Shijingshan District, 100043 Beijing, P.R. of China Атлас Линк (Бейджинг) Текнолоджи Ко., Лтд., комн. 811, Зейанг Плаза, № 166 Фуши Роуд, район Шицзиншань, 100043 Пекин, Китайская Народная Республика.

Место производства: Atlaslink Technology Co., Ltd., Guan south Industry Zone, 065500 Langfang City, Hebei Province, P.R. of China. Атласлинк Текнолоджи Ко., Лтд., Южная промышленная зона Гуань, 065500 город Ланфан, провинция Хэбэй, Китайская Народная Республика.

Упаковано: ООО «АЛЬПИНА ПЛАСТ», Россия, 141603, Московская обл., г.о. Клин, г. Клин, тер. Ленинградское шоссе, км 88-й, стр. 103.

Уполномоченный представитель: ООО «БОЛЕАР», Россия, 115201, г. Москва, Каширский проезд, д. 13, пом. XIV. Тел.: +7 (495) 787-92-68.



Макет маркировки медицинского изделия «Струйный тест для определения беременности, чувствительность 15 мМЕ/мл»



Общий вид медицинского изделия «Струйный тест для определения беременности, чувствительность 15 мМЕ/мл»



itest®

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

Производитель: Allwin Link (Beijing) Technology Co., Ltd., Room 811 Zeping Plaza, No. 166 Foubi Road, Shijingshan District, 100043 Beijing, P.R. of China.

РЕЗУЛЬТАТ 3 мин	БЫСТРО	результат через 3-5 минут
ПРОСТО	ПРОСТО	в домашних условиях в любое время суток
99%	НАДЕЖНО	точность более 99%

НАЗНАЧЕНИЕ: Тест предназначен для качественного определения гормонального гонадотропного гормона человека (ХГЧ) в моче, методом иммунохроматографического анализа. Тест позволяет выявлять в пробах мочи общий ХГЧ (hCG). Хорионический гонадотропин – гормон, который начинает вырабатываться половой хорионом после имплантации эмбриона – уже на 6-8 день после оплодотворения яйцеклетки и является одним из важнейших показателей развития и благополучного развития беременности. Концентрация ХГЧ в крови беременных растет и достигает своего максимума на сроке 8-12 недель. Наличие ХГЧ в моче вскоре после зачатия и последующее увеличение его концентрации во время раннего гестационного роста делает ХГЧ идеальным маркером для раннего выявления (диагностики) случаев беременности.

Во время нормальной беременности ХГЧ может быть обнаружен в моче уже через 7 дней после зачатия и его количество в моче удваивается каждые 2 дня. После зачатия и протекания беременности нормальный уровень ХГЧ в моче составляет около 100 мМЕ/мл с низкими уровнями 100-200-2000 мМЕ/мл в конце первого триместра беременности.

Тест является вспомогательным средством в диагностике беременности. В качестве анализируемой пробы может быть использовано моча, собранная в чистую и сухую емкость, а также струя мочи, которая направляется на приемную часть струйного теста. Можно использовать пробу мочи, взятую в любое время суток, тем не менее, рекомендуется использовать первую утреннюю пробу, поскольку она содержит более высокий уровень ХГЧ. Перед проведением теста следует избегать чрезмерного приема жидкости и мочегонных препаратов.

Способ применения отличается в зависимости от варианта исполнения теста, смотрите информацию на обороте

Биологически референтный интервал: Тест для определения беременности чувствительность 15 мМЕ/мл; 15 мМЕ/мл; 250 мМЕ/мл.

Срок годности и условия хранения: Срок годности 36 месяцев с даты производства при условии соблюдения условий хранения и транспортирования. Тест запрещается использовать по истечении срока годности. Хранить в запечатанной упаковке при температуре от +2°C до +30°C в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей и замораживания месте.

Утилизация: Использованные тесты следует утилизировать как бытовой мусор. Неиспользованные тесты, в связи с истечением срока годности, утилизируются как бытовой мусор.

ПОЖАЛУЙСТА, ВНИМАТЕЛЬНО ПРОЧИТАЙТЕ

Потребительская упаковка медицинского изделия «Струйный тест для определения беременности, чувствительность 15 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Струйный тест для определения беременности, чувствительность 15 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Струйный тест для определения беременности, чувствительность 15 мМЕ/мл»

itest®

**Струйный тест
для определения беременности,
чувствительность 15 мМЕ/мл**



**ПЕРЕД ТЕСТИРОВАНИЕМ ВНИМАТЕЛЬНО
ОЗНАКОМЬТЕСЬ С ИНСТРУКЦИЕЙ!**



Произведено по заказу и под контролем: ООО «БОЛЕАР». **Производитель:** Atlas Link (Beijing) Technology Co., Ltd., Room 811 Zeyang Plaza, No. 166 Fushi Road, Shijingshan District, 100043 Beijing, P.R. of China. Атлас Линк (Бейджинг) Текнолоджи Ко., Лтд., комн. 811, Зейанг Плаза, № 166 Фуши Роуд, район Шицзиншань, 100043 Пекин, Китайская Народная Республика. **Место производства:** Atlaslink Technology Co., Ltd., Guan south Industry Zone, 065500 Langfang City, Hebei Province, P.R. of China. Атласлинк Текнолоджи Ко., Лтд., Южная промышленная зона Гуань, 065500 город Ланфан, провинция Хэбэй, Китайская Народная Республика. **Упаковано:** ООО «АЛЬПИНА ПЛАСТ», Россия, 141603, Московская обл., г.о. Клин, г. Клин, тер. Ленинградское шоссе, км 88-й, стр. 103. **Уполномоченный представитель:** ООО «БОЛЕАР», Россия, 115201, г. Москва, Каширский проезд, д. 13, пом. XIV. Тел.: +7 (495) 787-92-68. **Импортер в РБ:** ООО «БОЛЕАР Белмед», 220124, г. Минск, ул. М. Лынькова, 123 Б, кабинет 4. тел. +375 (17) 373-83-20. Для самотестирования. Не подлежит обязательной сертификации и декларированию. Регистрационное удостоверение № РЗН 2022.16429 от 17.07.2022

Потребительская упаковка медицинского изделия
«Струйный тест для определения беременности,
чувствительность 15 мМЕ/мл»





Интерпретация результатов теста:

Т	С		НЕТ	Т	С		ДА
---	---	--	-----	---	---	--	----

Тест предназначен для качественного определения хорионического гонадотропного гормона человека (ХГЧ) в моче, методом иммунохроматографического анализа. Тест можно проводить, начиная с первого дня предполагаемой задержки менструации. Точность – более 99%. Не использовать по истечении срока годности. Не подлежит обязательной сертификации и декларированию. Для самотестирования. Не использовать при нарушении целостности упаковки. Регистрационное удостоверение № РЗН 2022/16429 от ____ г. Хранить в запечатанной упаковке при температуре от +2°C до +30°C в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте.

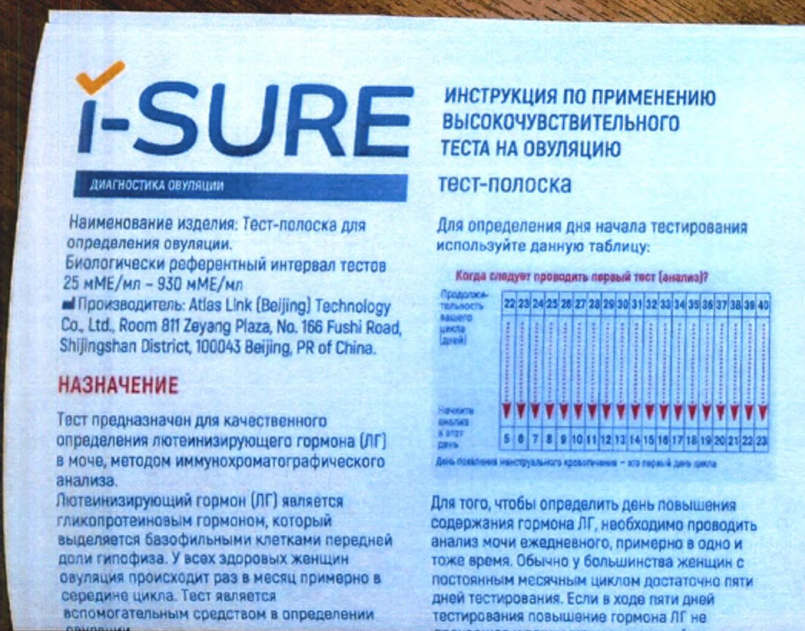
Производитель: Atlas Link (Beijing) Technology Co., Ltd., Room 811 Zeyang Plaza, No. 166 Fushi Road, Shijingshan District, 100045 Beijing, P.R. of China. Атлас Линк (Бейджинг) Текнолоджи Ко., Лтд., комн. 811, Зейанг Плаза, № 166 Фуши Роуд, район Шидзиншань, 100043 Пекин, Китайская Народная Республика. Место производства: Atlaslink Technology Co., Ltd., Guansouth Industry Zone, 065000 Langfang City, Hebei Province, P.R. of China. Атласлинк Текнолоджи Ко., Лтд., Южная промышленная зона Гуань, 065500 город Ланфан, провинция Хэбэй, Китайская Народная Республика.

Упаковано: ООО «АЛЬПИНА ПЛАСТ», Россия, 141603, Московская обл., г.в. Клиж, г. Клиж, тер. Ленинградское шоссе, км 88-й, стр. 103.
Уполномоченный представитель: ООО «БОЛЕАР», Россия, 115201, г. Москва, Каширский проезд, д. 13, пом. XIV. Тел.: +7 (495) 787-92-68
Произведено по заказу: АО «ЗРКАФАРМ», Россия, 105005, г. Москва, вентер.г. муниципальный округ Басманный, ул. Бакуниной, д. 14 стр. 1, этаж 3, помещ. I, комната 5А.



1
тест-полоска

Общий вид медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 25 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 25 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 25 мМЕ/мл»

ТЕСТ-ПОЛОСКА ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ БЕРЕМЕННОСТИ





Перед тестированием внимательно ознакомьтесь с инструкцией

Интерпретация результатов теста:

Т С



НЕТ

Т С



ДА

Тест предназначен для качественного определения хорионического гонадотропного гормона человека (ХГЧ) в моче, методом иммунохроматографического анализа. Тест можно проводить, начиная с первого дня предполагаемой задержки менструации. Точность – более 99%. Не использовать по истечении срока годности. Не подлежит обязательной сертификации и декларированию. Для самотестирования. Не использовать при нарушении целостности упаковки. Регистрационное удостоверение № РЗН 2022/16429 от _____ г. Хранить в запечатанной упаковке при температуре от +2°C до +30°C в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте.

Производитель: Atlas Link (Beijing) Technology Co., Ltd., Room 811 Zeyang Plaza, No. 166 Fushi Road, Shijingshan District, 100043 Beijing, P.R. of China. Атлас Линк (Бейджинг) Текнолоджи Ко., Лтд., комн. 811, Зейанг Пласа, № 166 Фуши Роуд, район Шичжиншань, 100043 Пекин, Китайская Народная Республика. Место производства: Atlaslink Technology Co., Ltd., Guanshu Industry Zone, 065500 Langfang City, Hebei Province, P.R. of China. Атласлинк Текнолоджи Ко., Лтд., Южная промышленная зона Гуань, 065500 город Ланфан, провинция Хэбэй, Китайская Народная Республика.

Чувствительность 25 мМЕ/мл

Упаковано: ООО «АЛЬПИНА ПЛАСТ», Россия, 141603, Московская обл., г.о. Клин, г. Клин, тер. Ленинградское шоссе, км 88-й, стр. 103.
Уполномоченный представитель: ООО «БОЛЕАР», Россия, 115201, г. Москва, Каширский проезд, д. 13, пом. XIV. Тел.: +7 (495) 787-92-68
Произведено по заказу: АО «ЭРКАФАРМ», Россия, 105005, г. Москва, вост.г. муниципальный округ Басманный, ул. Бакунинская д. 14 стр. 1, этаж 3, помещ. I, комната 5А



4 601834 006549

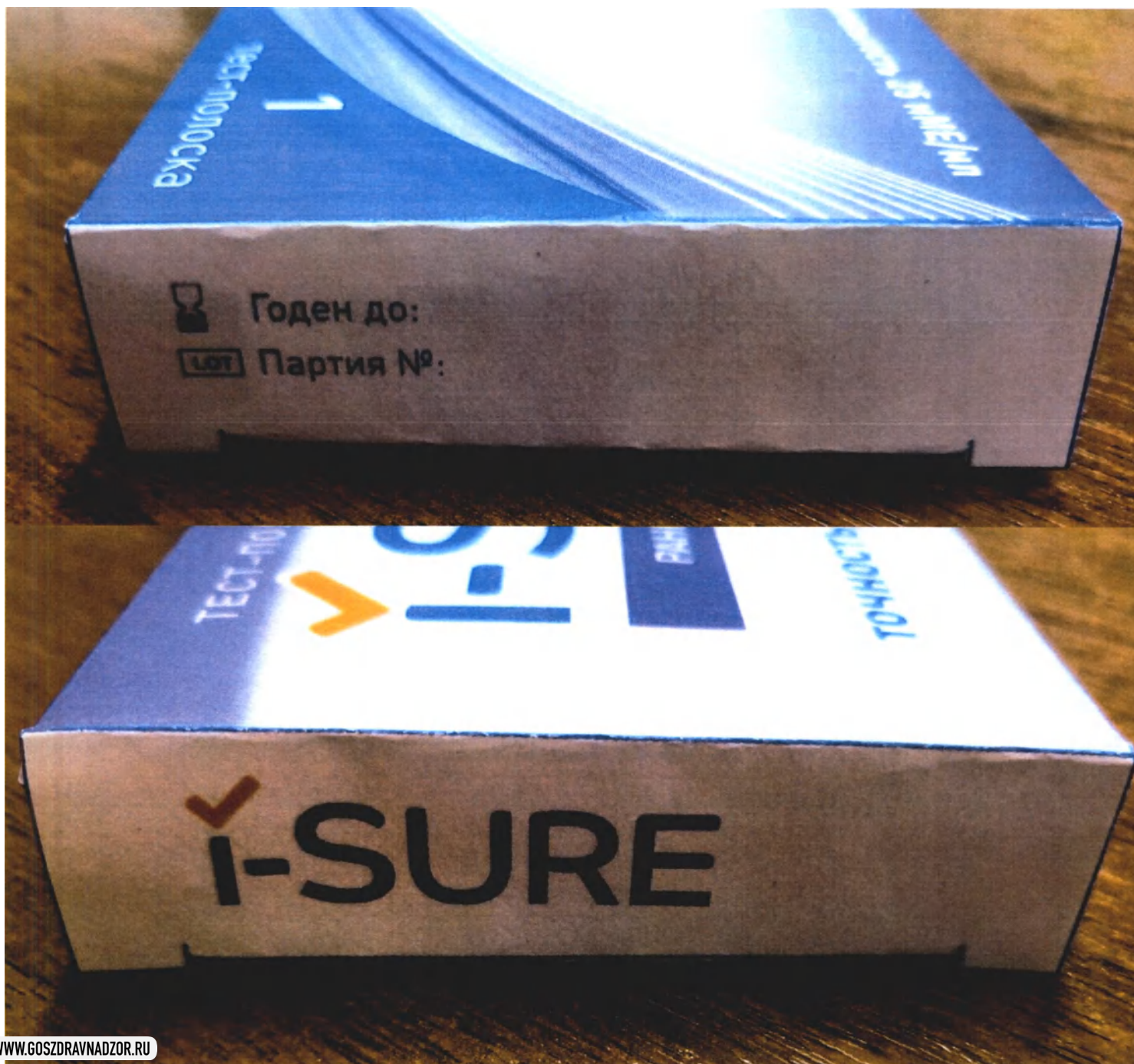
1

тест-полоска

ООО ЦИРМИ INFO@CIRMI.RU WWW.GOSZDRAVNADZOR.RU

52

Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 25 мМЕ/мл»



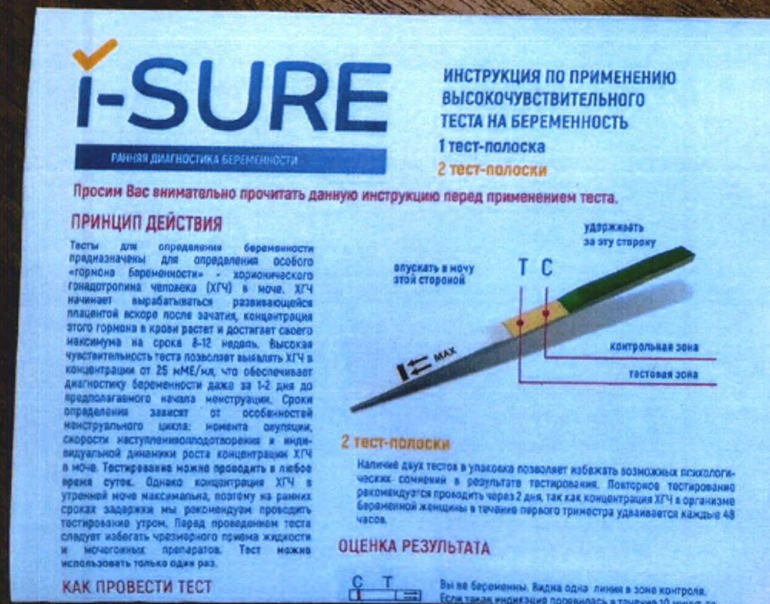
Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 25 мМЕ/мл»



Маркет маркировки медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 25 мМЕ/мл»



Общий вид медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 25 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 25 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 25 мМЕ/мл»

ТЕСТ-ПОЛОСКА ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ БЕРЕМЕННОСТИ





Перед тестированием внимательно ознакомьтесь с инструкцией

Интерпретация результатов теста:

Т С



НЕТ

Т С



ДА

Тест предназначен для качественного определения хорионического гонадотропного гормона человека (ХГЧ) в моче, методом иммунохроматографического анализа. Тест можно проводить, начиная с первого дня предполагаемой задержки менструации. Точность – более 99%. Не использовать по истечении срока годности. Не подлежит обязательной сертификации и декларированию. Для самотестирования. Не использовать при нарушении целостности упаковки. Регистрационное удостоверение № РЗН 2022/16429 от ____ г. Хранить в запечатанной упаковке при температуре от +2°C до +30°C в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте.

 **Производитель:** Atlas Link (Beijing) Technology Co., Ltd., Room 811 Zeyang Plaza, No. 166 Fushi Road, Shijingshan District, 100043 Beijing, P.R. of China. Атлас Линк (Бейджинг) Текнолоджи Ко., Лтд., комн. 811, Зейанг Пласа, № 166 Фуши Роуд, район Шицзиншань, 100043 Пекин, Китайская Народная Республика. Место производства: Atlaslink Technology Co., Ltd., Guen south Industry Zone, 065500 Langfang City, Hebei Province, P.R. of China. Атласлинк Текнолоджи Ко., Лтд., Южная промышленная зона Гуань, 065500 город Ланфан, провинция Хэбэй, Китайская Народная Республика.

Чувствительность 25 мМЕ/мл

Упаковано: ООО «АЛЬПИНА ПЛАСТ», Россия, 141603, Московская обл., г.о. Клин г. Клин, тер. Ленинградское шоссе, км 88-й, стр. 103.
Уполномоченный представитель: ООО «БОЛЕАР», Россия, 115201, г. Москва, Каширский проезд, д. 13, пом. XIV. Тел.: +7 (495) 787-92-68
Произведено по заказу: АО «ЗРКАФАРМ», Россия, 105005, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Басманный, ул. Бакунинская, д. 14 стр. 1, этаж 3, помещ. I, комната 5А.



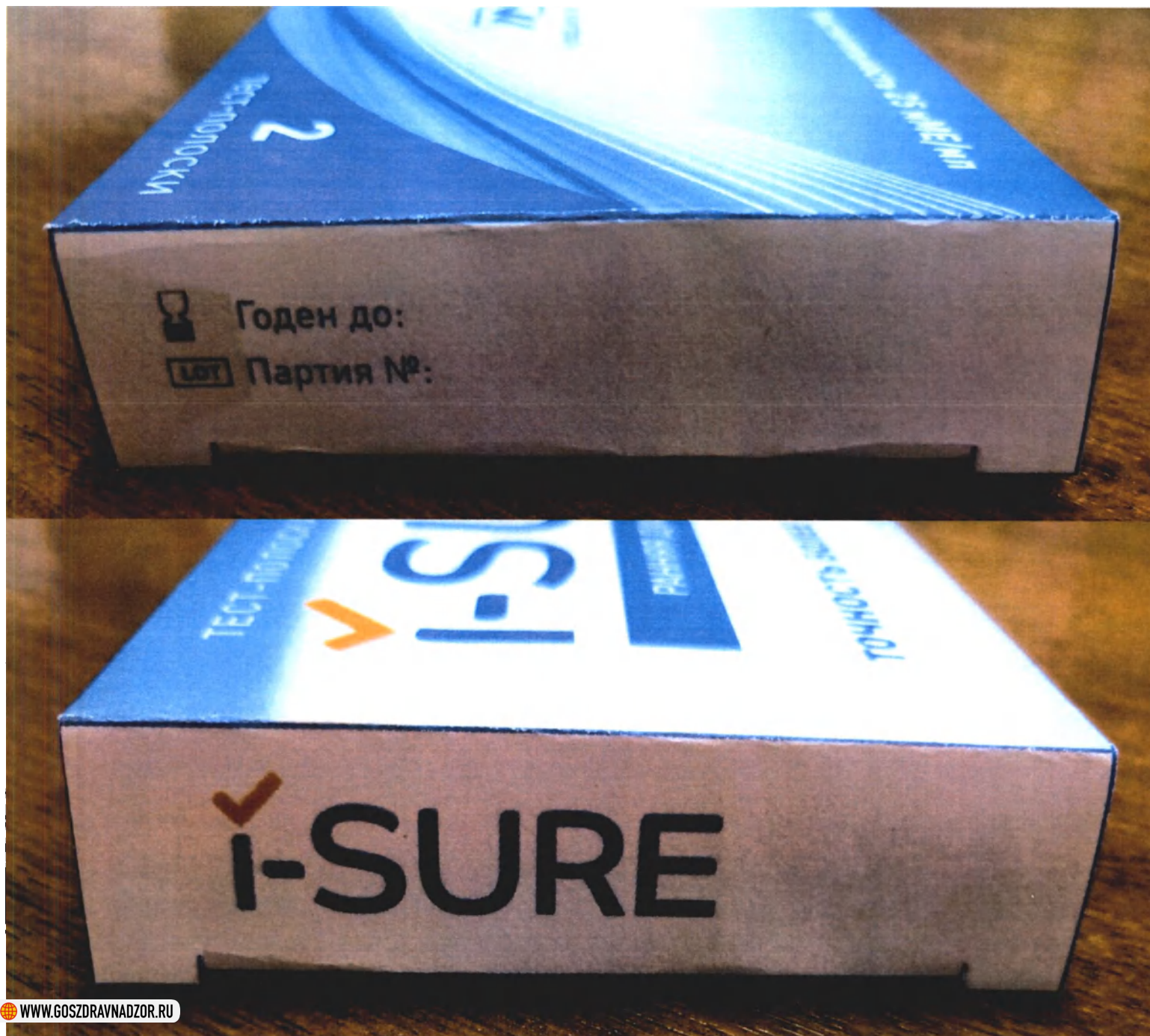
4 601834 006556

2
ТЕСТ-ПОЛОСКИ

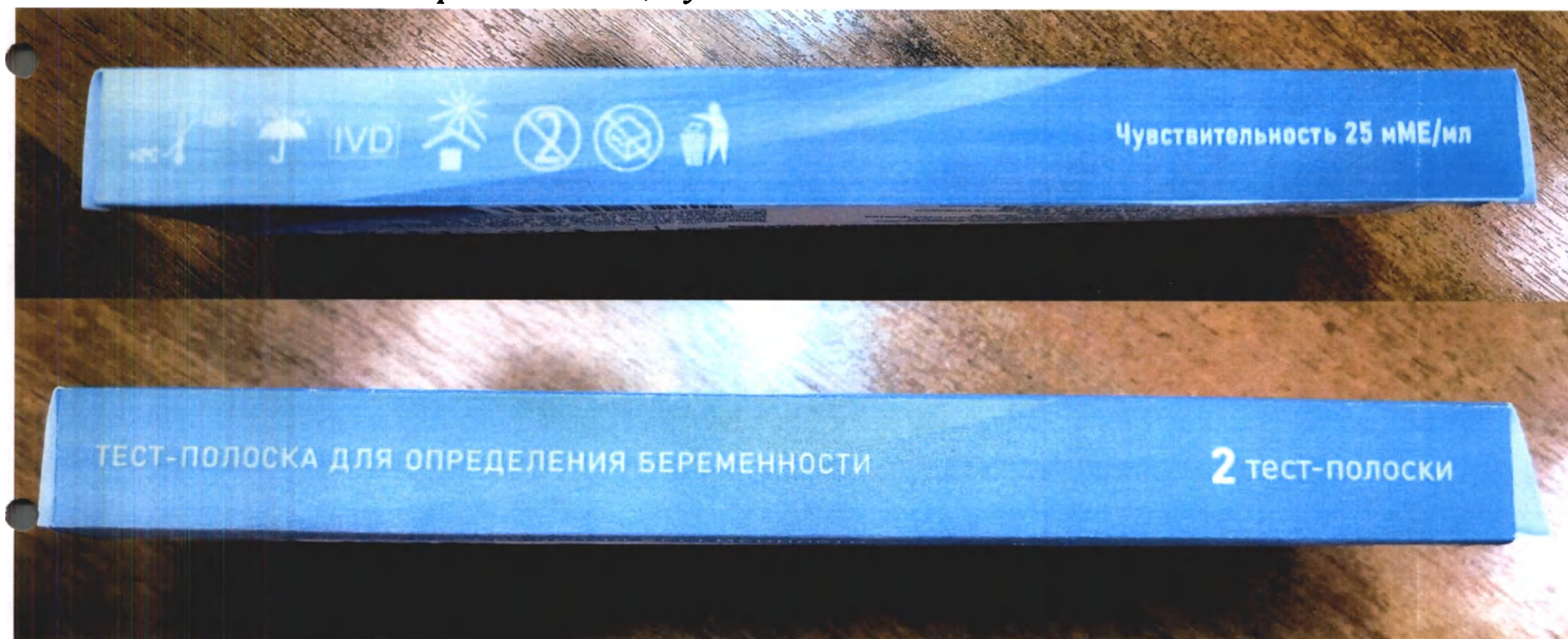
ООО ЦИРМИ  INFO@CIRMI.RU  WWW.GOSZDRAVNADZOR.RU

58

Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 25 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-полоска для определения беременности, чувствительность 25 мМЕ/мл»



Маркет маркировки медицинского изделия «Тест-кассета для определения беременности, чувствительность 25 мМЕ/мл»



Общий вид медицинского изделия «Тест-кассета для определения беременности, чувствительность 25 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-кассета для определения беременности, чувствительность 25 мМЕ/мл»

Тест для определения БЕРЕМЕННОСТИ

за 2 дня

ДО ЗАДЕРЖКИ

5 мин.

РЕЗУЛЬТАТ

25 мМЕ/мл

ЧУВСТВИТЕЛЬНОСТЬ

1 тест-
кассета



Удобно | Легко | Просто

Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-кассета для определения беременности, чувствительность 25 мМЕ/мл»

ТЕСТ ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ БЕРЕМЕННОСТИ

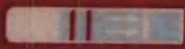
⚠ Перед тестированием внимательно ознакомьтесь с инструкцией.

- Вскройте фольгированный пакет и извлеките тест-кассету и пипетку.
- С помощью пипетки закапайте 4 капли мочи в круглое отверстие тест-кассеты.
- Положите тест на горизонтальную сухую поверхность.
- Через 3-5 минут оцените результат, но не позднее 10 минут.

ТАБЛИЦА ОЦЕНКИ РЕЗУЛЬТАТОВ ТЕСТА



Появление одной полоски в зоне контроля
ВЫ НЕ БЕРЕМЕННЫ



Появление двух полосок в зоне контроля
ВЫ БЕРЕМЕННЫ

ВНИМАНИЕ!

Появление даже очень слабой второй линии означает, что Вы беременны.

Беременность определяется по наличию хорионического гонадотропина человека (ХГЧ) в моче.

Тест можно проводить, за 2 дня до предполагаемой даты задержки менструации.

Чувствительность – 25 мМЕ/мл.

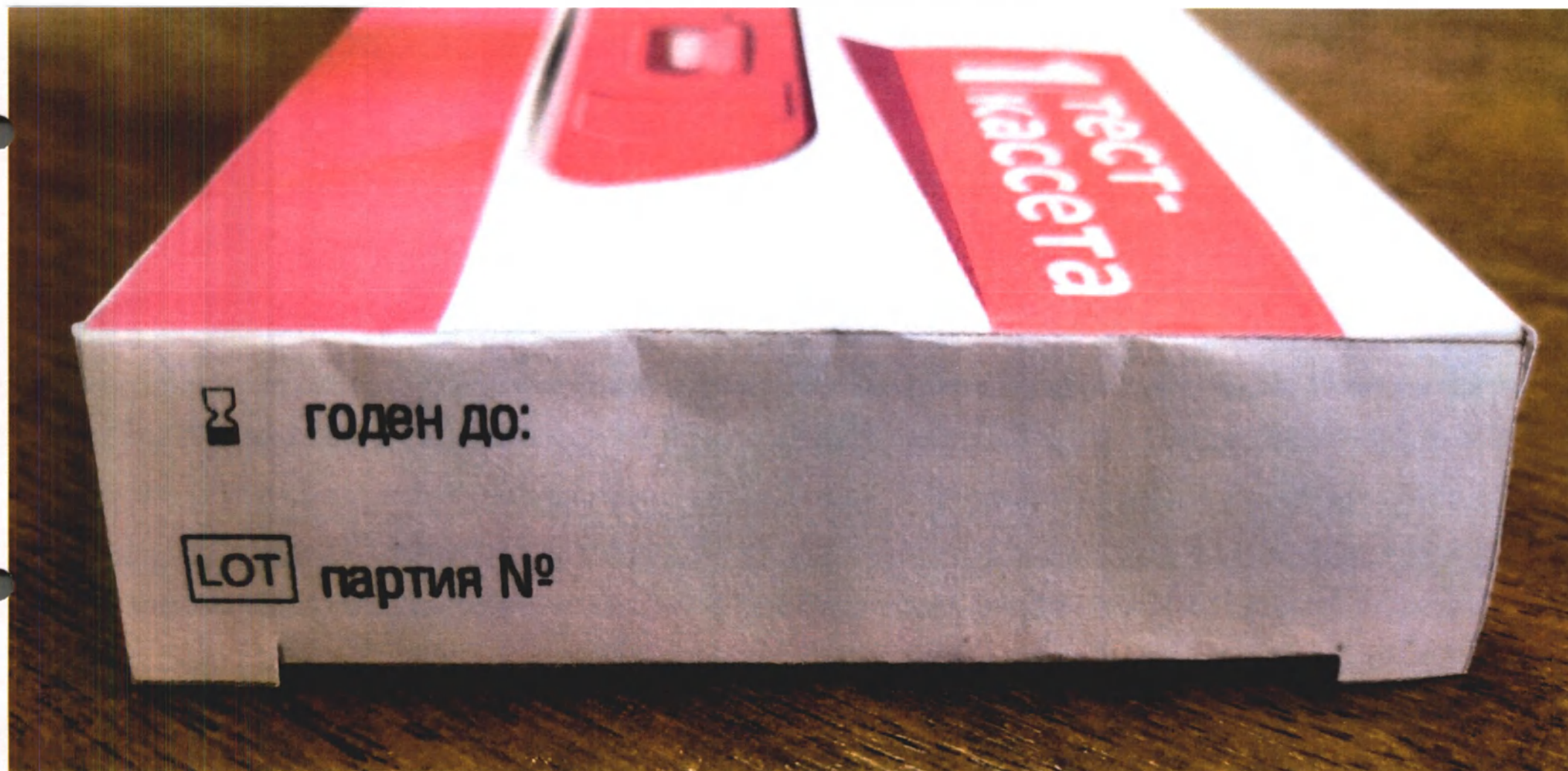
Не использовать по истечении срока годности. Срок годности 3 года.

Не подлежит обязательной сертификации и декларированию. Для самотестирования.

Регистрационное удостоверение
№ РЗН 2022/16429 от XX.XX.XXXX

Хранить в запечатанной упаковке при температуре от +2 до +30°C в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте.

Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-кассета для определения беременности,
чувствительность 25 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Тест-кассета для определения беременности, чувствительность 25 мМЕ/мл»

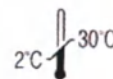
Произведено по заказу ООО «БОЛЕАР».

■ **Производитель:** Atlas Link (Beijing) Technology Co., Ltd., Room 811 Zeyang Plaza, No.166 Fushi Road, Shijingshan District, 100043 Beijing, P.R. of China Атлас Линк (Бейджинг) Текнолоджи Ко., Лтд., комн. 811, Зейанг Плаза, № 166 Фуши Роуд, район Шицзиншань, 100043 Пекин, Китайская Народная Республика.

Место производства: Atlaslink Technology Co., Ltd., Guan south Industry Zone, 065500 Langfang City, Hebei Province, P.R. of China. Атласлинк Текнолоджи Ко., Лтд., Южная промышленная зона Гуань, 065500 город Ланфан, провинция Хэбэй, Китайская Народная Республика.

Упаковано: ООО «АЛЬПИНА ПЛАСТ», Россия, 141603, Московская обл., г.о. Клин, г. Клин, тер. Ленинградское шоссе, км 88-й, стр. 103.

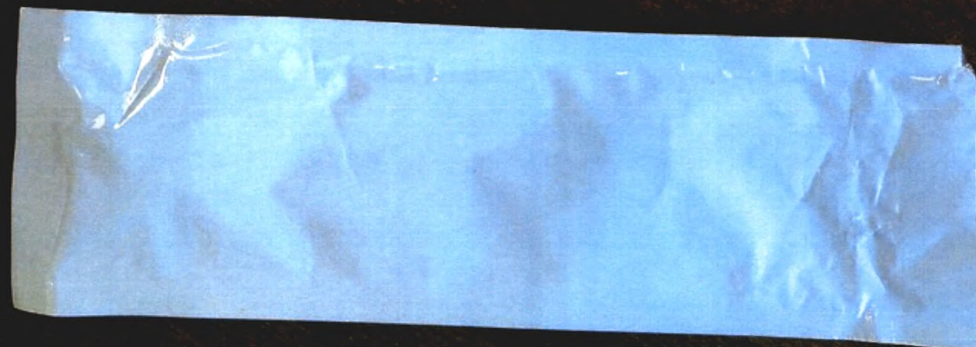
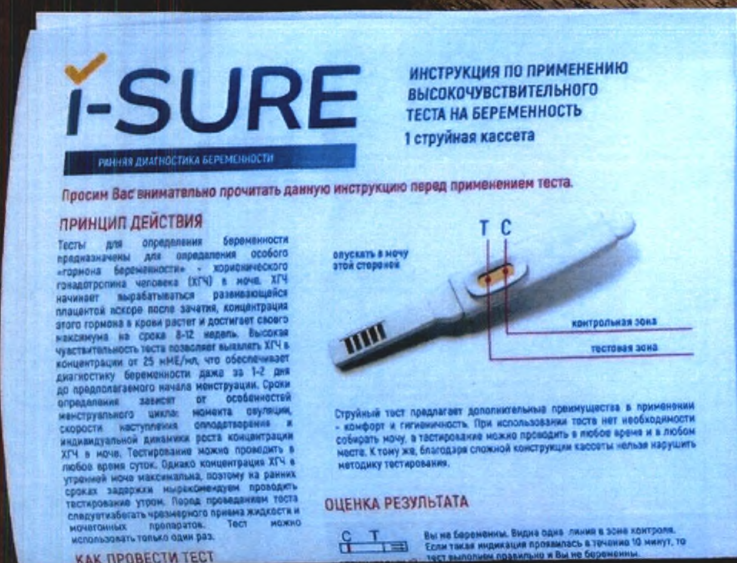
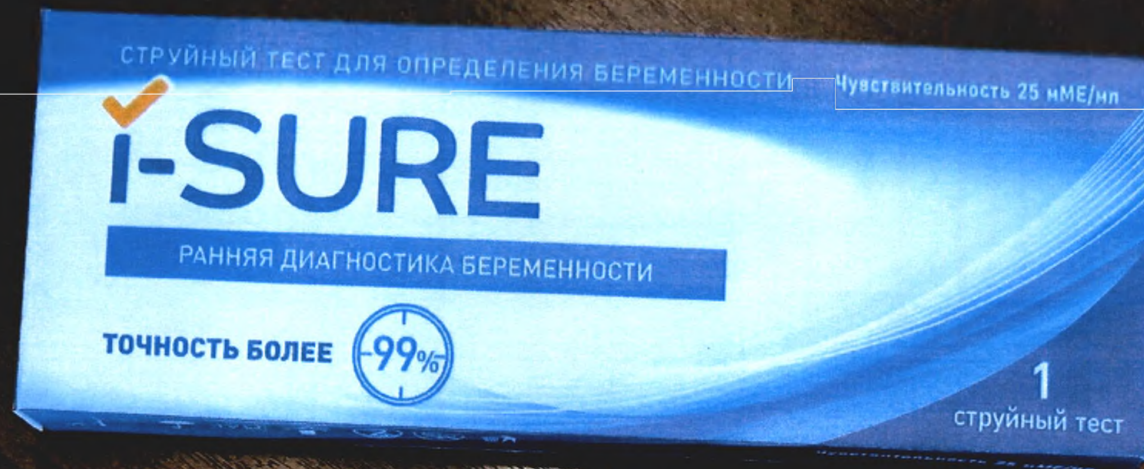
Уполномоченный представитель: ООО «БОЛЕАР», Россия, 115201, г. Москва, Каширский проезд, д. 13, пом. XIV. Тел.: +7 (495) 787-92-68.



Маркет маркировки медицинского изделия «Струйный тест для определения беременности, чувствительность 25 мМЕ/мл»



Общий вид медицинского изделия «Струйный тест для определения беременности, чувствительность 25 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Струйный тест для определения беременности, чувствительность 25 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Струйный тест для определения беременности, чувствительность 25 мМЕ/мл»

СТРУЙНЫЙ ТЕСТ ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ БЕРЕМЕННОСТИ

i-SURE



Перед тестированием внимательно ознакомьтесь с инструкцией

Интерпретация результатов теста:



Тест предназначен для качественного определения хорионического гонадотропного гормона человека (ХГЧ) в моче, методом иммунохроматографического анализа. Тест можно проводить, начиная с первого дня предполагаемой задержки менструации. Точность – более 99%. Не использовать по истечении срока годности.

Не подлежит обязательной сертификации и декларированию. Для самотестирования. Не использовать при нарушении целостности упаковки. Регистрационное удостоверение № РЗН 2022/16429 от ____ г. Хранить в запечатанной упаковке при температуре от +2°C до +30°C в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте.

Производитель: Atlas Link (Beijing) Technology Co., Ltd., Room 811 Zeyang Plaza, No. 166 Fushi Road, Shijingshan District, 100043 Beijing, P.R. of China. Атлас Линк [Бейджинг] Текнолоджи Ко., Лтд., комн. 811, Зеянг Плаза, № 166 Фуши Роуд, район Шицзиншань, 100043 Пекин, Китайская Народная Республика.
Место производства: Atlaslink Technology Co., Ltd., Guanshuo Industry Zone, 065500 Langfang City, Hebei Province, P.R. of China. Атласлинк Текнолоджи Ко., Лтд., Южная промышленная зона Гуань, 065500 город Ланфанг, провинция Хэбэй, Китайская Народная Республика.

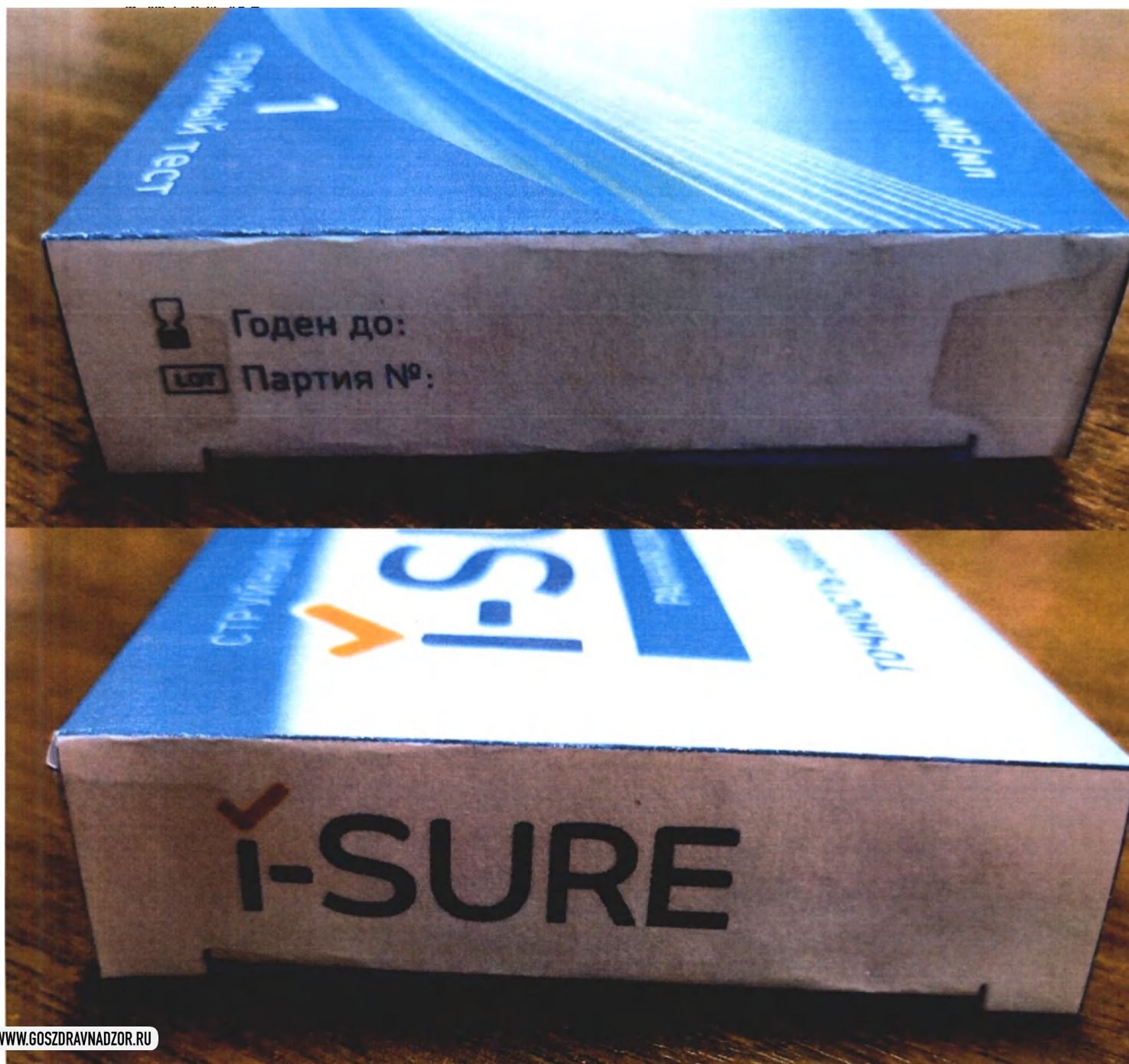
Чувствительность 25 мМЕ/мл

Упаковано: ООО «АЛЬПИНА ПЛАСТ», Россия 141603, Московская обл., г.о. Клин, г. Клин, тер. Ленинградское шоссе, км 88-й, стр. 103.
Уполномоченный представитель: ООО «БОЛЕАР» Россия 115201, г. Москва, Каширский проезд, д. 13, пом. XIV. Тел.: +7 (495) 787-92-68
Произведено по заказу: АО «ЭРКАФАРМ», Россия 105005 г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Басманный, ул. Бакунинская д. 14 стр. 1, этаж 3, помещ. I, комната 5А



1
струйный тест

Потребительская упаковка медицинского изделия «Струйный тест для определения беременности, чувствительность 25 мМЕ/мл»



Потребительская упаковка медицинского изделия «Струйный тест для определения беременности, чувствительность 25 мМЕ/мл»



Всего прошито, пронумеровано и
скреплено печатью 12 листа(ов)
Генеральный директор
ООО "БОЛЕАР"

Е.А.Колобова

