

**Фотографические изображения
медицинского изделия**

**Набор реагентов in vitro для качественного определения
антител класса IgM к Chlamydia pneumoniae (MAGLUMI® CP
IgM (CLIA)), методом иммунохемилюминесцентного анализа
на автоматических анализаторах MAGLUMI®,
в вариантах исполнения**

УТВЕРЖДАЮ

Генеральный директор

ООО «КЛС»

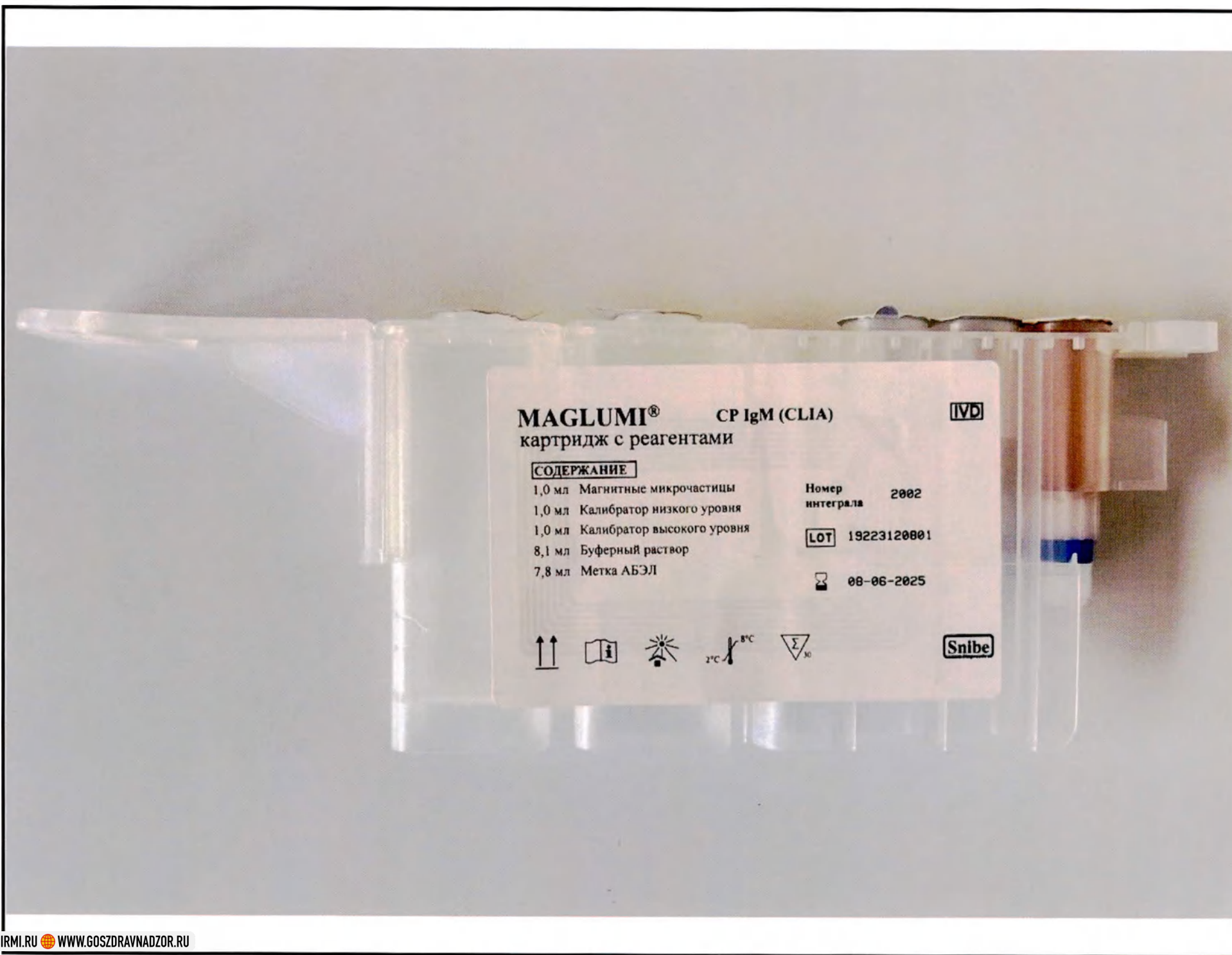


Смирнов Э.А.

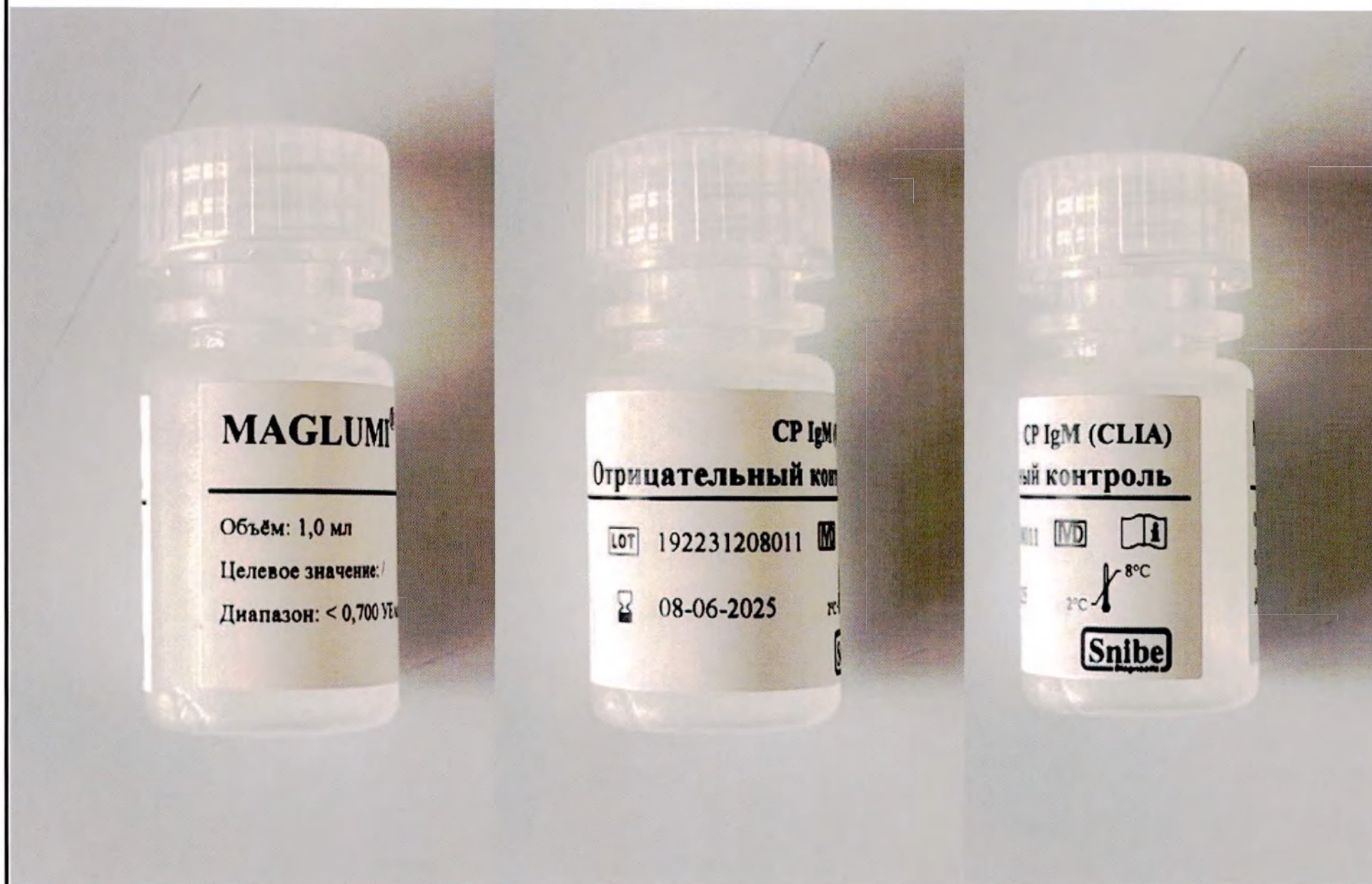
2024 г.

Вариант исполнения 1

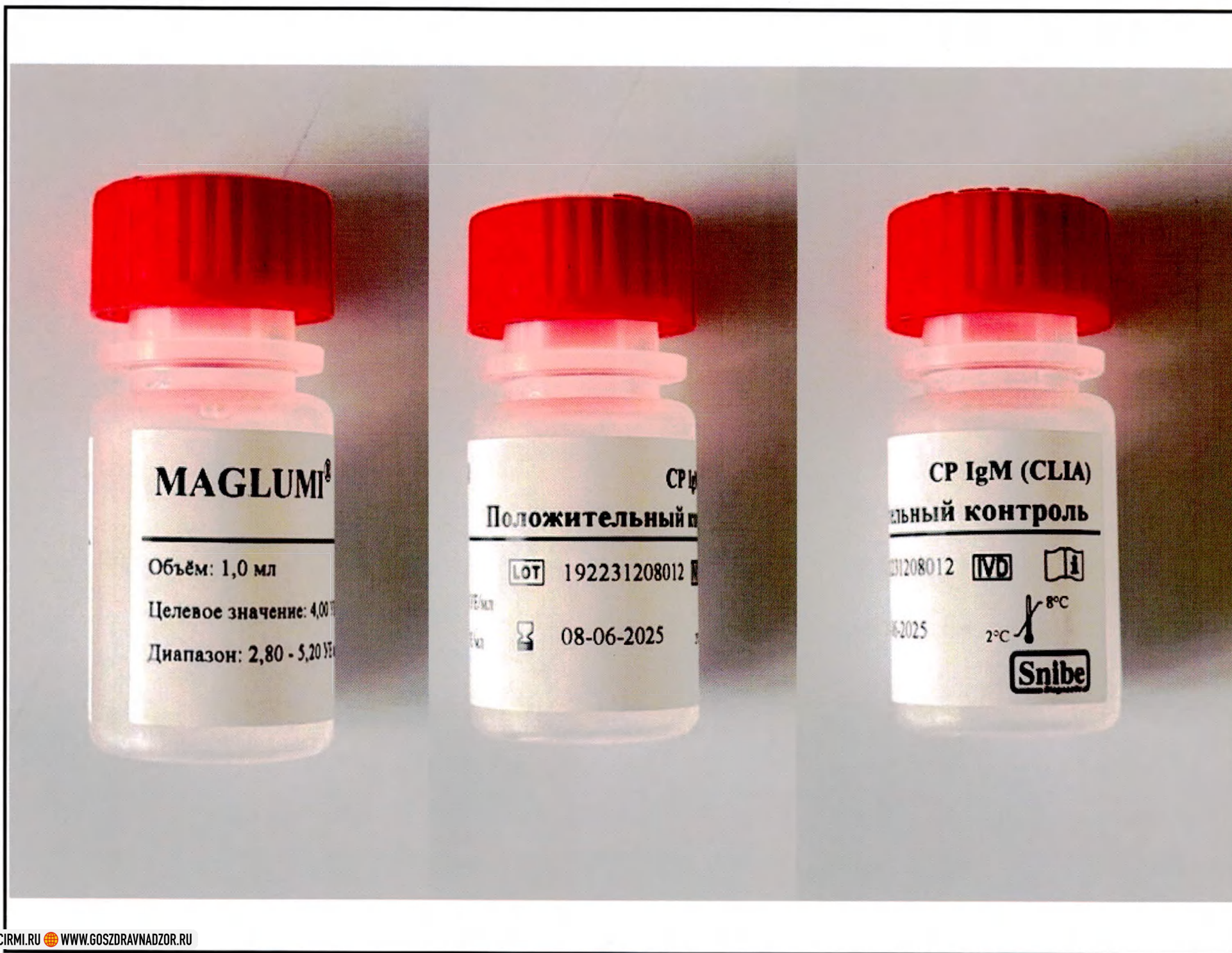
Набор реагентов in vitro для качественного определения антител класса IgM к Chlamydia pneumoniae (MAGLUMI® CP IgM (CLIA)), методом иммунохемилюминесцентного анализа на автоматических анализаторах MAGLUMI®, 30 тестов

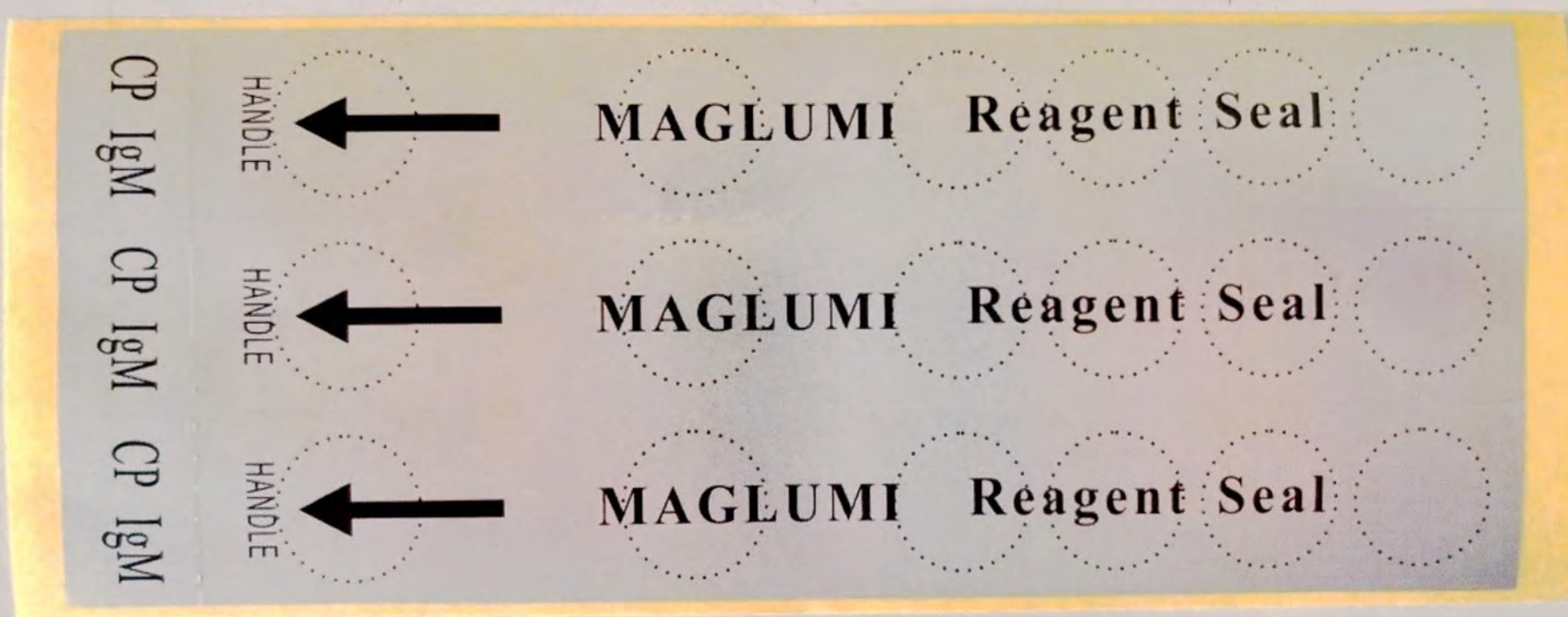


Отрицательный контроль

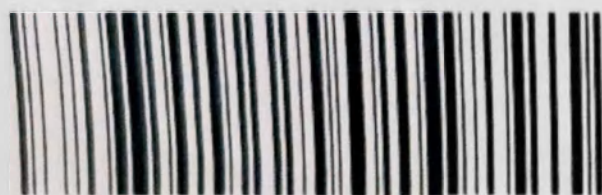


Положительный контроль



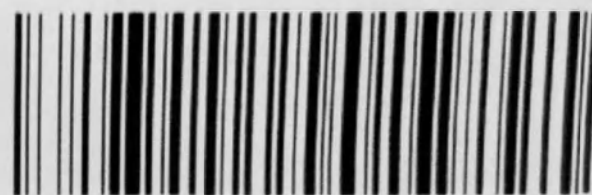






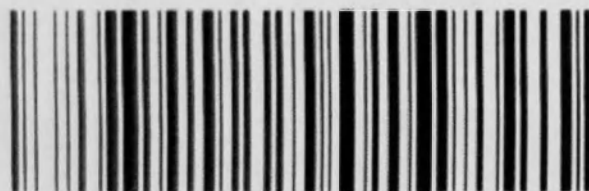
#192231208012#

Chlamydia pneumoniae IgM Positive Control



#192231208012#

Chlamydia pneumoniae IgM Positive Control



#192231208012#

Chlamydia pneumoniae IgM Positive Control



#192231208012#

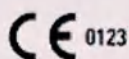
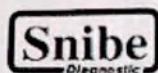
Chlamydia pneumoniae IgM Positive Control

CERTIFICATE

Quality Inspector: 01

**Inspection Qualified & Approved
For Release**

**Shenzhen New Industries Biomedical
Engineering Co., Ltd.**



130219012M: 100 тестов
130619012M: 50 тестов
130719012M: 30 тестов

Набор реагентов *in vitro* для качественного определения антител класса IgM к *Chlamydia pneumoniae* (MAGLUMI® CP IgM (CLIA)), методом иммунохемилюминесцентного анализа на автоматических анализаторах MAGLUMI®, в вариантах исполнения

НАЗНАЧЕНИЕ

Набор реагентов *in vitro* для качественного определения антител класса IgM к *Chlamydia pneumoniae* в сыворотке и плазме крови человека на анализаторах MAGLUMI®. Результаты исследования предназначены для диагностики инфекции *Chlamydia pneumoniae*, в комбинации с другими клиническими и лабораторными данными.

КРАТКОЕ ОПИСАНИЕ АНАЛИЗА

Хламидии – облигатные внутриклеточные паразиты, которые классифицируются как бактерии из-за состава их клеточной оболочки и их роста путем бинарного деления. Они обладают уникальным двухфазным жизненным циклом с меньшей внеклеточной формой, элементарным телом (ЕВ), и большей реплицирующейся внутриклеточной формой, сетчатым телом¹. Хламидия пневмонии (*C. pneumoniae*) – признанный третий вид рода *Chlamydia*, который был впервые выделен в 1965 году из конъюнктивы тайваньского ребенка, участвовавшего в испытании вакцины против трахомы¹. *C. pneumoniae*, облигатная внутриклеточная грамотрицательная бактерия, которая является патогеном человека и может вызывать пневмонию, бронхит, инфекцию верхних дыхательных путей, а также может вызывать острые эпизоды свистящего дыхания у детей с астмой^{2,3}. Он распространяется через дыхательную секрецию, вызывая около 10 % случаев внебольничной пневмонии и 5% случаев бронхита. У взрослых инфекции, вызываемые этим возбудителем, могут быть длительными и хроническими инфекциями^{2,3}. *C. pneumoniae* является одним из наиболее распространенных патогенов человека, его серологическая распространенность во всем мире составляет 40-60%⁴. Примерно половина инфекций *C. pneumoniae* протекает бессимптомно или сопровождается умеренной болью в горле, другие инфекции *C. pneumoniae* в основном проявляются в виде продолжительного сухого кашля, головной боли и лихорадки⁵. Хроническая инфекция *C. pneumoniae* чаще встречается у взрослых. Более 50% взрослых инфицированы *C. pneumoniae*, продуцирующим антихламидийное антитело⁶. Лабораторные методы диагностики инфекции *C. pneumoniae* включают посев, определение антигена, серологию и ПЦР⁶. Инфекция *C. pneumoniae* индуцирует реакцию IgG, IgA и IgM в сыворотке крови¹. Антитела IgM к *C. pneumoniae* появляются позже, примерно через 3 недели после начала заболевания, а затем антитела IgG могут появиться только через 6-8 недель после начала¹. Антитела могут быть обнаружены в сыворотках крови пациентов с острыми инфекциями или перенесенными инфекциями в прошлом, и требуется дополнительный тест на 2-й или 3-й неделе и на 6-й неделе от начала заболевания, чтобы отличить новую инфекцию от перенесенной инфекции или хронической инфекции⁵. Специфичные к хламидиям антитела IgG, IgM и IgA в настоящее время могут быть одним из чувствительных серологических инструментов для диагностики недавних респираторных хламидийных инфекций⁷.

ПРИНЦИП АНАЛИЗА

Сэндвич-метод иммунохемилюминесцентного анализа.

Образец, буфер тщательно перемешивают и инкубируют, затем добавляют буфер и магнитные микрочастицы, покрытые антигеном *Chlamydia pneumoniae*, инкубируют и выполняют цикл промывки после осаждения в магнитном поле. Затем добавляют метку АБЭЛ с античеловеческим IgM-антителом, инкубируют, реагируя с образованием иммунных комплексов. После осаждения в магнитном поле надосадочную жидкость сливают, а затем выполняют цикл промывки. Затем добавляют стартер 1+2, чтобы инициировать хемилюминесцентную реакцию. Световой сигнал измеряется фотоумножителем в виде относительных световых единиц (RLU), которые пропорциональны концентрации IgM к *Chlamydia pneumoniae*, присутствующей в образце.

СОСТАВ ИЗДЕЛИЯ

Набор реагентов *in vitro* для качественного определения антител класса IgM к *Chlamydia pneumoniae* (MAGLUMI® CP IgM (CLIA)), методом иммунохемилюминесцентного анализа на автоматических анализаторах MAGLUMI®, в вариантах исполнения:

Вариант исполнения 1

Набор реагентов *in vitro* для качественного определения антител класса IgM к *Chlamydia pneumoniae* (MAGLUMI® CP IgM (CLIA)), методом иммунохемилюминесцентного анализа на автоматических анализаторах MAGLUMI®, 30 тестов, в составе:



Набор реагентов in vitro для качественного определения антител класса IgM к *Chlamydia pneumoniae* (MAGLUMI® CP IgM (CLIA)), методом иммунохемилюминесцентного анализа на автоматических анализаторах MAGLUMI®





СОСТАВ

Картридж с реагентами	1 шт.
Отрицательный контроль	1,0 мл
Положительный контроль	1,0 мл
Лента для запечатывания картриджа с реагентами	3 шт.
Наклейки со штрих-кодами для отрицательного контроля	4 шт.
Наклейки со штрих-кодами для положительного контроля	4 шт.
Сертификат отдела контроля производителя	1 шт.
Инструкция по применению	1 шт.

REF 130719012M

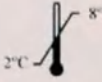
LOT 19223120801

 08-06-2025

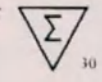
P3H P3H XXXX/XXXXXX







8°C
2°C



30



0123

 Шэньчжэнь Нью Индастриз Биомедикал Инжиниринг Ко., Лтд.
№ 23, Цзиньсю восточное шоссе, район Пиншань,
518122 Шэньчжэнь, Китайская Народная Республика
Тел.: +86-755-21536601 Факс: +86-755-28292740

Уполномоченный представитель по РФ ООО «КЛС» (LLC CLS),
125363, г. Москва, ул. Новопоселковая, д. 6, корпус 216 I, комната 58
Тел.: +7-495-9469597

Для профессионального применения

MAGLUMI®

CP IgM

REF

130719012M

LOT

19223120801



08-06-2025



01

MAGLUMI®

СОСТАВ

Картридж с реагентами	1 шт.
Отрицательный контроль	1,0 мл
Положительный контроль	1,0 мл
Лента для запечатывания картриджа с реагентами	3 шт.
Наклейки со штрих-кодами для отрицательного контроля	4 шт.
Наклейки со штрих-кодами для положительного контроля	4 шт.
Сертификат отдела контроля производителя	1 шт.
Инструкция по применению	1 шт.

 Шэньчжэнь Нью Индастриз Биомедикал Инжиниринг Ко., Лтд.
 № 23, Цзиньсю восточное шоссе, район Пиншань,
 518122 Шэньчжэнь, Китайская Народная Республика
 Тел.: +86-755-21536601 Факс: +86-755-28292740

Уполномоченный представитель по РФ ООО «КЛС» (LLC CLS),
 125363, г. Москва, ул. Новопоселковая, д. 6, корпус 216.1, комната 58
 Тел.: +7-495-9469597

Набор реагентов in vitro для качественного определения антител класса IgM к Chlamydia pneumoniae (MAGLUMI® CP IgM (CLIA)), методом иммунохемилюминесцентного анализа на автоматических анализаторах MAGLUMI®

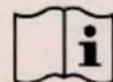
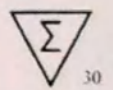
IVD

REF 130719012M

LOT 19223120801

 08-06-2025

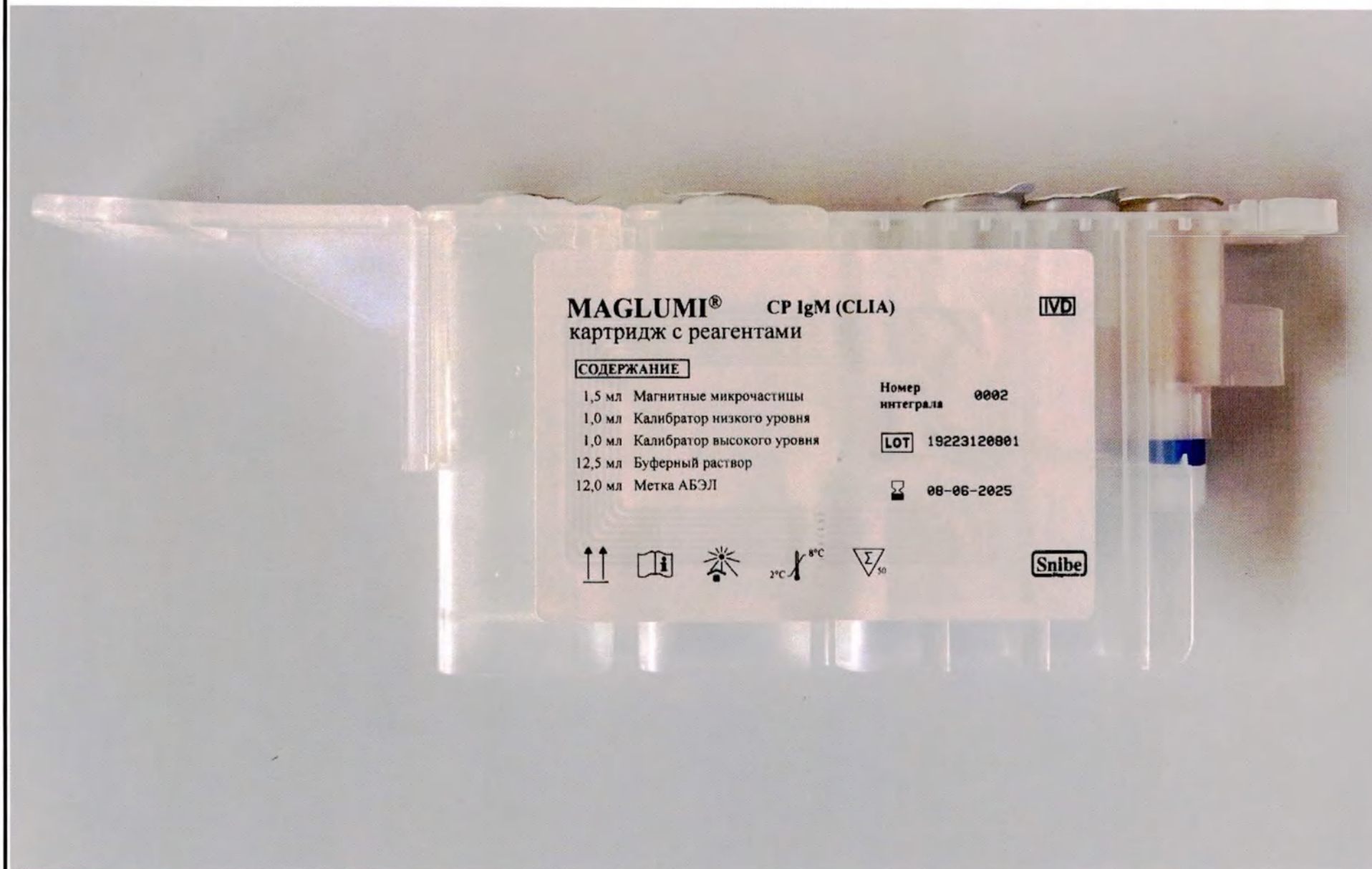
P3H P3H XXXXX/XXXXXX

   8°C  30  0123

Для профессионального применения

Вариант исполнения 2

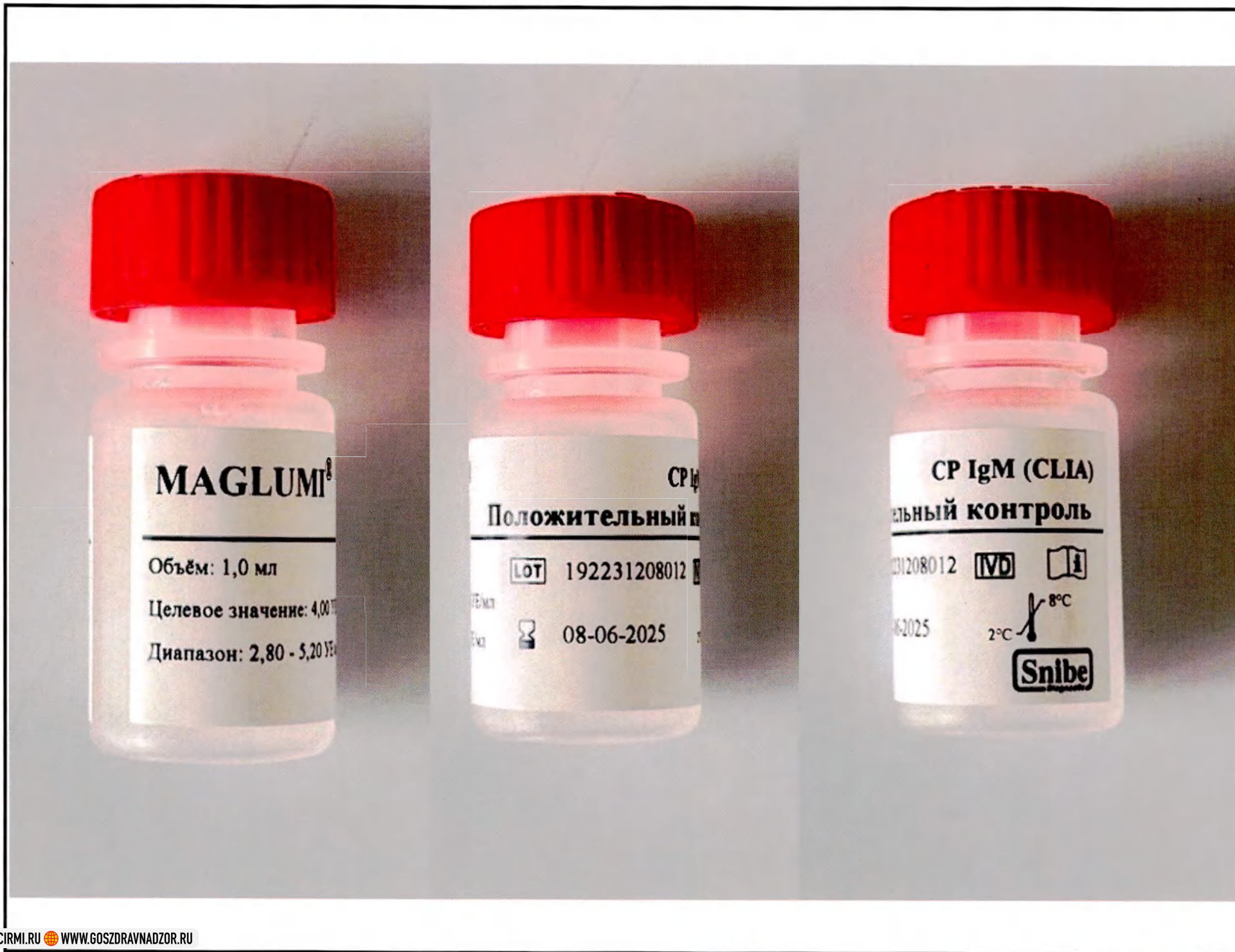
Набор реагентов in vitro для качественного определения антител класса IgM к Chlamydia pneumoniae (MAGLUMI® CP IgM (CLIA)), методом иммунохемилюминесцентного анализа на автоматических анализаторах MAGLUMI®, 50 тестов

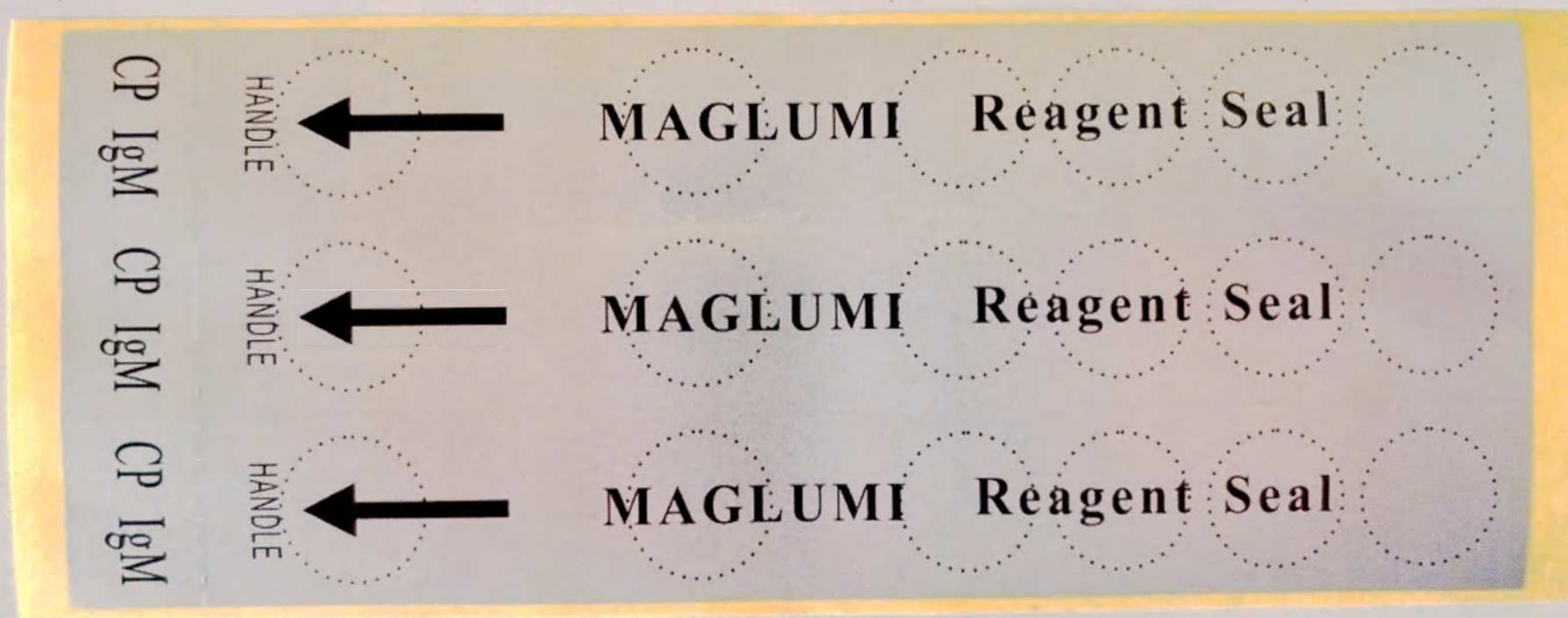


Отрицательный контроль



Положительный контроль









#192231208012#
Chlamydia pneumoniae IgM Positive Control



#192231208012#
Chlamydia pneumoniae IgM Positive Control



#192231208012#
Chlamydia pneumoniae IgM Positive Control



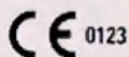
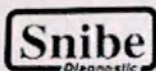
#192231208012#
Chlamydia pneumoniae IgM Positive Control

CERTIFICATE

Quality Inspector: 01

**Inspection Qualified & Approved
For Release**

**Shenzhen New Industries Biomedical
Engineering Co., Ltd.**



130219012M: 100 тестов
130619012M: 50 тестов
130719012M: 30 тестов

Набор реагентов *in vitro* для качественного определения антител класса IgM к *Chlamydia pneumoniae* (MAGLUMI® CP IgM (CLIA)), методом иммунохемилюминесцентного анализа на автоматических анализаторах MAGLUMI®, в вариантах исполнения

НАЗНАЧЕНИЕ

Набор реагентов *in vitro* для качественного определения антител класса IgM к *Chlamydia pneumoniae* в сыворотке и плазме крови человека на анализаторах MAGLUMI®. Результаты исследования предназначены для диагностики инфекции *Chlamydia pneumoniae*, в комбинации с другими клиническими и лабораторными данными.

КРАТКОЕ ОПИСАНИЕ АНАЛИЗА

Хламидии - облигатные внутриклеточные паразиты, которые классифицируются как бактерии из-за состава их клеточной оболочки и их роста путем бинарного деления. Они обладают уникальным двухфазным жизненным циклом с меньшей внеклеточной формой, элементарным телом (ЕВ), и большей реплицирующейся внутриклеточной формой, сетчатым телом¹. *Хламидия пневмонии* (*C. pneumoniae*) - признанный третий вид рода *Chlamydia*, который был впервые выделен в 1965 году из конъюнктивы тайваньского ребенка, участвовавшего в испытании вакцины против трахомы¹. *C. pneumoniae*, облигатная внутриклеточная грамотрицательная бактерия, которая является патогеном человека и может вызывать пневмонию, бронхит, инфекцию верхних дыхательных путей, а также может вызывать острые эпизоды свистящего дыхания у детей с астмой^{2,3}. Он распространяется через дыхательную секрецию, вызывая около 10 % случаев внебольничной пневмонии и 5% случаев бронхита. У взрослых инфекции, вызываемые этим возбудителем, могут быть длительными и хроническими инфекциями^{2,3}. *C. pneumoniae* является одним из наиболее распространенных патогенов человека, его серологическая распространенность во всем мире составляет 40-60%⁴. Примерно половина инфекций *C. pneumoniae* протекает бессимптомно или сопровождается умеренной болью в горле, другие инфекции *C. pneumoniae* в основном проявляются в виде продолжительного сухого кашля, головной боли и лихорадки⁵. Хроническая инфекция *C. pneumoniae* чаще встречается у взрослых. Более 50% взрослых инфицированы *C. pneumoniae*, продуцирующим антихламидийное антитело⁴. Лабораторные методы диагностики инфекции *C. pneumoniae* включают посев, определение антигена, серологию и ПЦР⁶. Инфекция *C. pneumoniae* индуцирует реакцию IgG, IgA и IgM в сыворотке крови¹. Антитела IgM к *C. pneumoniae* появляются позже, примерно через 3 недели после начала заболевания, а затем антитела IgG могут появиться только через 6-8 недель после начала¹. Антитела могут быть обнаружены в сыворотках крови пациентов с острыми инфекциями или перенесенными инфекциями в прошлом, и требуется дополнительный тест на 2-й или 3-й неделе и на 6-й неделе от начала заболевания, чтобы отличить новую инфекцию от перенесенной инфекции или хронической инфекции⁵. Специфичные к хламидиям антитела IgG, IgM и IgA в настоящее время могут быть одним из чувствительных серологических инструментов для диагностики недавних респираторных хламидийных инфекций⁷.

ПРИНЦИП АНАЛИЗА

Сэндвич-метод иммунохемилюминесцентного анализа.

Образец, буфер тщательно перемешивают и инкубируют, затем добавляют буфер и магнитные микрочастицы, покрытые антигеном *Chlamydia pneumoniae*, инкубируют и выполняют цикл промывки после осаждения в магнитном поле. Затем добавляют метку АБЭЛ с античеловеческим IgM-антителом, инкубируют, реагируя с образованием иммунных комплексов. После осаждения в магнитном поле надосадочную жидкость сливают, а затем выполняют цикл промывки. Затем добавляют стартер 1+2, чтобы инициировать хемилюминесцентную реакцию. Световой сигнал измеряется фотоумножителем в виде относительных световых единиц (RLU), которые пропорциональны концентрации IgM к *Chlamydia pneumoniae*, присутствующей в образце.

СОСТАВ ИЗДЕЛИЯ

Набор реагентов *in vitro* для качественного определения антител класса IgM к *Chlamydia pneumoniae* (MAGLUMI® CP IgM (CLIA)), методом иммунохемилюминесцентного анализа на автоматических анализаторах MAGLUMI®, в вариантах исполнения:

Вариант исполнения 1

Набор реагентов *in vitro* для качественного определения антител класса IgM к *Chlamydia pneumoniae* (MAGLUMI® CP IgM (CLIA)), методом иммунохемилюминесцентного анализа на автоматических анализаторах MAGLUMI®, 30 тестов, в составе:

MAGLUMI®

Набор реагентов in vitro для качественного определения антител класса IgM к *Chlamydia pneumoniae* (MAGLUMI® CP IgM (CLIA)), методом иммунохемилюминесцентного анализа на автоматических анализаторах MAGLUMI®

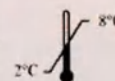
IVD**СОСТАВ**

Картридж с реагентами	1 шт.
Отрицательный контроль	1,0 мл
Положительный контроль	1,0 мл
Лента для запечатывания картриджа с реагентами	3 шт.
Наклейки со штрих-кодами для отрицательного контроля	4 шт.
Наклейки со штрих-кодами для положительного контроля	4 шт.
Сертификат отдела контроля производителя	1 шт.
Инструкция по применению	1 шт.

REF 130619012M**LOT** 19223120801
 08-06-2025
P3H P3H XXXX/XXXXXX

Шэньчжэнь Нью Индастриз Биомедикал Инжиниринг Ко., Лтд.
№ 23, Цзиньсю восточное шоссе, район Пиншань,
518122 Шэньчжэнь, Китайская Народная Республика
Тел.: +86-755-21536601 Факс: +86-755-28292740

Уполномоченный представитель по РФ ООО «КЛС» (LLC CLS),
125363, г. Москва, ул. Новопоселковая, д. 6, корпус 216 1, комната 58
Тел.: +7-495-9469597



CE 0123

Для профессионального применения

Snibe
Diagnostic

MAGLUMI®

CP IgM

REF 130619012M

LOT 19223120801

08-06-2025

↑↑

01

MAGLUMI®

СОСТАВ

Картридж с реагентами	1 шт.
Отрицательный контроль	1,0 мл
Положительный контроль	1,0 мл
Лента для запечатывания картриджа с реагентами	3 шт.
Наклейки со штрих-кодами для отрицательного контроля	4 шт.
Наклейки со штрих-кодами для положительного контроля	4 шт.
Сертификат отдела контроля производителя	1 шт.
Инструкция по применению	1 шт.

 Шэньчжэнь Нью Индастриз Биомедикал Инжиниринг Ко., Лтд.
 № 23, Цзиньсю восточное шоссе, район Пиншань,
 518122 Шэньчжэнь, Китайская Народная Республика
 Тел.: +86-755-21536601 Факс: +86-755-28292740

Уполномоченный представитель по РФ ООО «КЛС» (LLC CLS),
 125363, г. Москва, ул. Новопоселковая, д. 6, корпус 216.1, комната 58
 Тел.: +7-495-9469597

Набор реагентов in vitro для качественного определения антител класса IgM к *Chlamydia pneumoniae* (MAGLUMI® CP IgM (CLIA)), методом иммунохемиллюминесцентного анализа на автоматических анализаторах MAGLUMI®

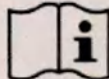
IVD

REF 130619012M

LOT 19223120801

08-06-2025

P3H P3H XXXXX/XXXXXX

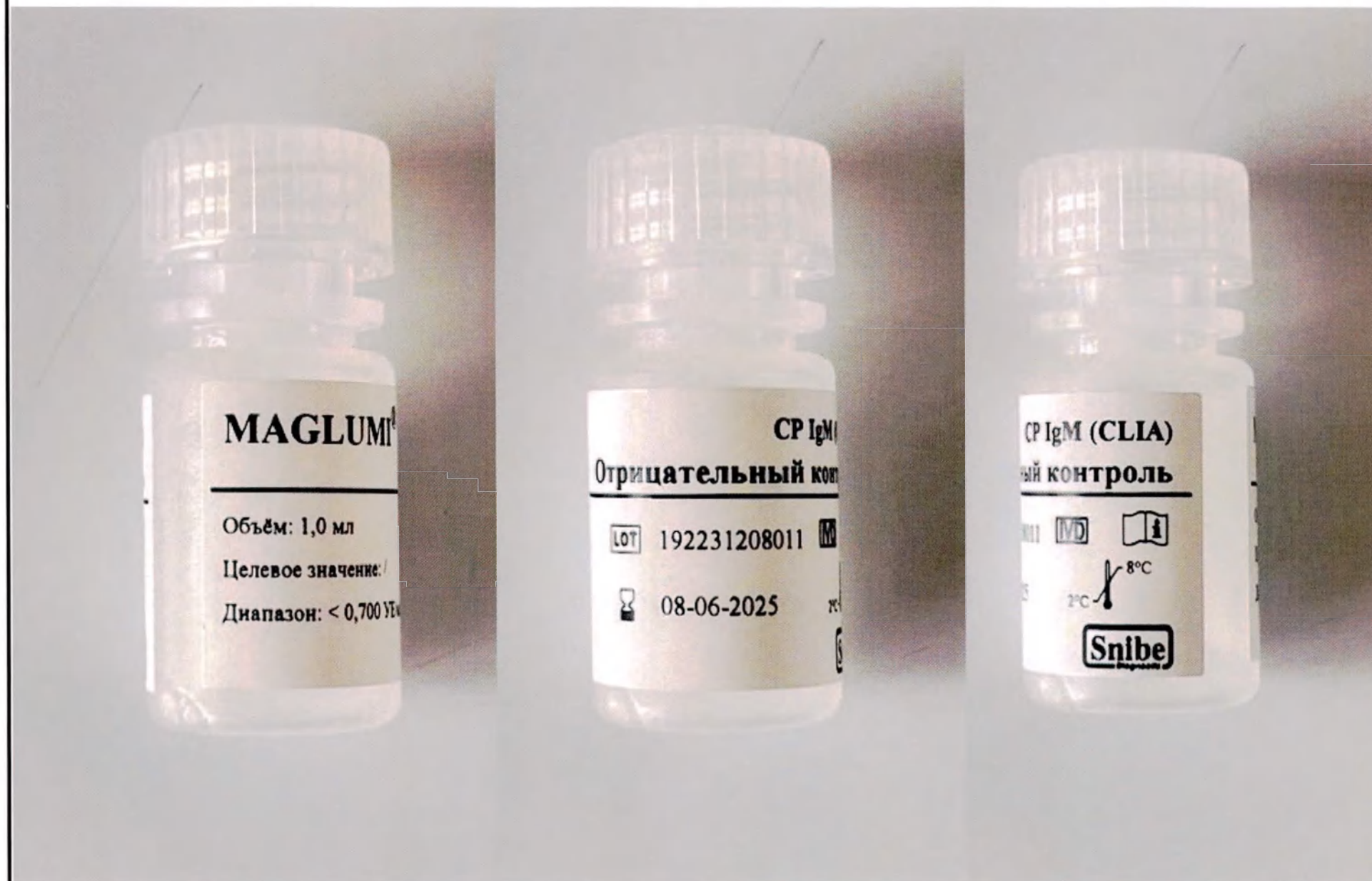
   8°C 2°C  50  0123

Для профессионального применения

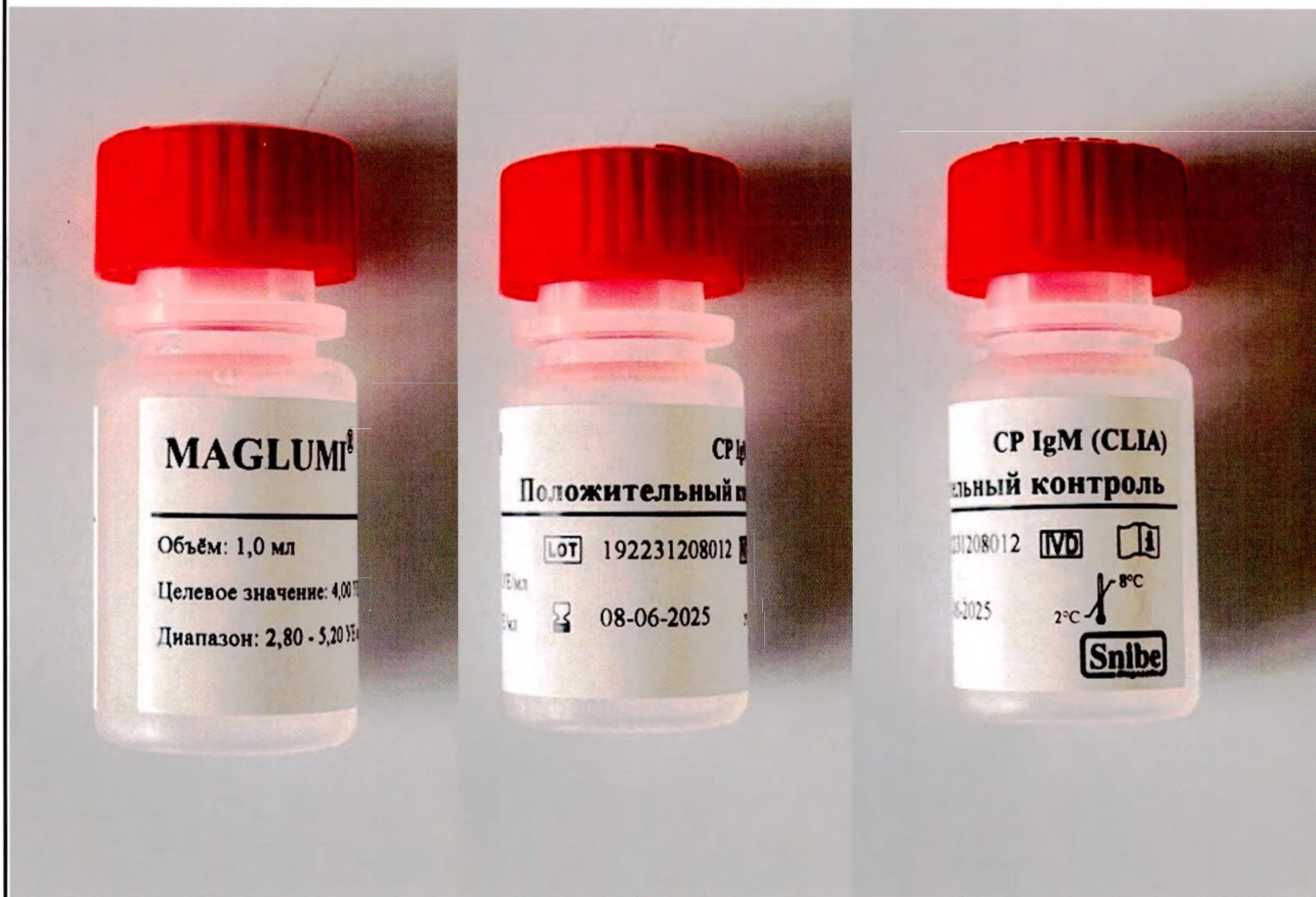
Вариант исполнения 3

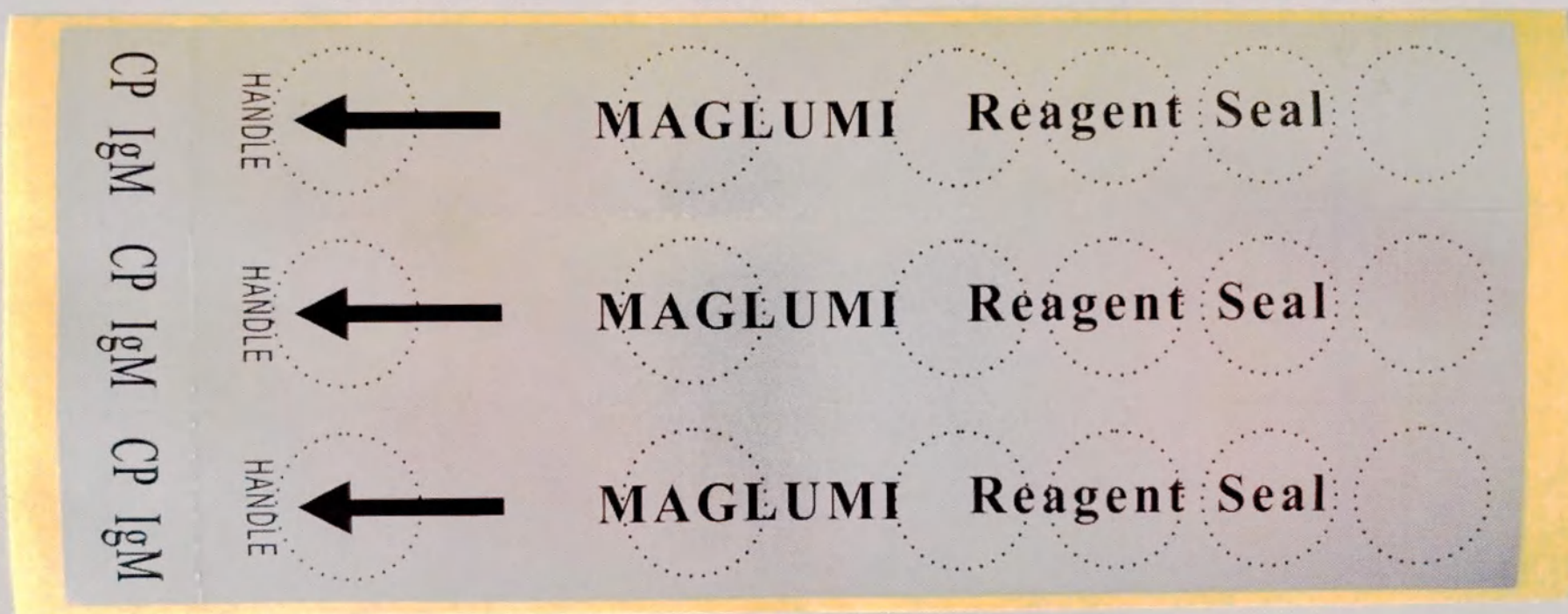
Набор реагентов in vitro для качественного определения антител класса IgM к Chlamydia pneumoniae (MAGLUMI® CP IgM (CLIA)), методом иммунохемилюминесцентного анализа на автоматических анализаторах MAGLUMI®, 100 тестов

Отрицательный контроль



Положительный контроль









#192231208012 #
Chlamydia pneumoniae IgM Positive Control



#192231208012 #
Chlamydia pneumoniae IgM Positive Control



#192231208012 #
Chlamydia pneumoniae IgM Positive Control



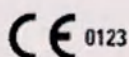
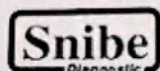
#192231208012 #
Chlamydia pneumoniae IgM Positive Control

CERTIFICATE

Quality Inspector: 01

**Inspection Qualified & Approved
For Release**

**Shenzhen New Industries Biomedical
Engineering Co., Ltd.**



130219012M: 100 тестов
130619012M: 50 тестов
130719012M: 30 тестов

Набор реагентов *in vitro* для качественного определения антител класса IgM к *Chlamydia pneumoniae* (MAGLUMI® CP IgM (CLIA)), методом иммунохемилюминесцентного анализа на автоматических анализаторах MAGLUMI®, в вариантах исполнения

НАЗНАЧЕНИЕ

Набор реагентов *in vitro* для качественного определения антител класса IgM к *Chlamydia pneumoniae* в сыворотке и плазме крови человека на анализаторах MAGLUMI®. Результаты исследования предназначены для диагностики инфекции *Chlamydia pneumoniae*, в комбинации с другими клиническими и лабораторными данными.

КРАТКОЕ ОПИСАНИЕ АНАЛИЗА

Хламидии – облигатные внутриклеточные паразиты, которые классифицируются как бактерии из-за состава их клеточной оболочки и их роста путем бинарного деления. Они обладают уникальным двухфазным жизненным циклом с меньшей внеклеточной формой, элементарным телом (ЕВ), и большей реплицирующейся внутриклеточной формой, сетчатым телом¹. *Хламидия пневмонии* (*C. pneumoniae*) – признанный третий вид рода *Chlamydia*, который был впервые выделен в 1965 году из конъюнктивы тайваньского ребенка, участвовавшего в испытании вакцины против трахомы¹. *C. pneumoniae*, облигатная внутриклеточная грамотрицательная бактерия, которая является патогеном человека и может вызывать пневмонию, бронхит, инфекцию верхних дыхательных путей, а также может вызывать острые эпизоды свистящего дыхания у детей с астмой^{2,3}. Он распространяется через дыхательную секрецию, вызывая около 10 % случаев внебольничной пневмонии и 5% случаев бронхита. У взрослых инфекции, вызываемые этим возбудителем, могут быть длительными и хроническими инфекциями^{2,3}. *C. pneumoniae* является одним из наиболее распространенных патогенов человека, его серологическая распространенность во всем мире составляет 40-60%⁴. Примерно половина инфекций *C. pneumoniae* протекает бессимптомно или сопровождается умеренной болью в горле, другие инфекции *C. pneumoniae* в основном проявляются в виде продолжительного сухого кашля, головной боли и лихорадки⁵. Хроническая инфекция *C. pneumoniae* чаще встречается у взрослых. Более 50% взрослых инфицированы *C. pneumoniae*, продуцирующим антихламидийное антитело⁶. Лабораторные методы диагностики инфекции *C. pneumoniae* включают посев, определение антигена, серологию и ПЦР⁶. Инфекция *C. pneumoniae* индуцирует реакцию IgG, IgA и IgM в сыворотке крови¹. Антитела IgM к *C. pneumoniae* появляются позже, примерно через 3 недели после начала заболевания, а затем антитела IgG могут появиться только через 6-8 недель после начала¹. Антитела могут быть обнаружены в сыворотках крови пациентов с острыми инфекциями или перенесенными инфекциями в прошлом, и требуется дополнительный тест на 2-й или 3-й неделе и на 6-й неделе от начала заболевания, чтобы отличить новую инфекцию от перенесенной инфекции или хронической инфекции⁵. Специфичные к хламидиям антитела IgG, IgM и IgA в настоящее время могут быть одним из чувствительных серологических инструментов для диагностики недавних респираторных хламидийных инфекций⁷.

ПРИНЦИП АНАЛИЗА

Сэндвич-метод иммунохемилюминесцентного анализа.

Образец, буфер тщательно перемешивают и инкубируют, затем добавляют буфер и магнитные микрочастицы, покрытые антигеном *Chlamydia pneumoniae*, инкубируют и выполняют цикл промывки после осаждения в магнитном поле. Затем добавляют метку АБЭЛ с античеловеческим IgM-антителом, инкубируют, реагируя с образованием иммунокомплексов. После осаждения в магнитном поле надосадочную жидкость сливают, а затем выполняют цикл промывки. Затем добавляют стартер 1+2, чтобы инициировать хемилюминесцентную реакцию. Световой сигнал измеряется фотоумножителем в виде относительных световых единиц (RLU), которые пропорциональны концентрации IgM к *Chlamydia pneumoniae*, присутствующей в образце.

СОСТАВ ИЗДЕЛИЯ

Набор реагентов *in vitro* для качественного определения антител класса IgM к *Chlamydia pneumoniae* (MAGLUMI® CP IgM (CLIA)), методом иммунохемилюминесцентного анализа на автоматических анализаторах MAGLUMI®, в вариантах исполнения:

Вариант исполнения 1

Набор реагентов *in vitro* для качественного определения антител класса IgM к *Chlamydia pneumoniae* (MAGLUMI® CP IgM (CLIA)), методом иммунохемилюминесцентного анализа на автоматических анализаторах MAGLUMI®, 30 тестов, в составе:

MAGLUMI®

Набор реагентов in vitro для качественного определения антител класса IgM к *Chlamydia pneumoniae* (MAGLUMI® CP IgM (CLIA)), методом иммунохемилюминесцентного анализа на автоматических анализаторах MAGLUMI®

IVD

СОСТАВ

Картридж с реагентами	1 шт.
Отрицательный контроль	1,0 мл
Положительный контроль	1,0 мл
Лента для запечатывания картриджа с реагентами	3 шт.
Наклейки со штрих-кодами для отрицательного контроля	4 шт.
Наклейки со штрих-кодами для положительного контроля	4 шт.
Сертификат отдела контроля производителя	1 шт.
Инструкция по применению	1 шт.

REF 130219012M

LOT 19223120801

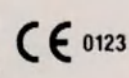
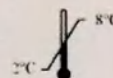
08-06-2025

P3H P3H XXXX/XXXXX



Шэньчжэнь Нью Индастриз Биомедикал Инжиниринг Ко., Лтд.
№ 23, Цзиньсю восточное шоссе, район Пиншань,
518122 Шэньчжэнь, Китайская Народная Республика
Тел: +86-755-21536601 Факс: +86-755-28292740

Уполномоченный представитель по РФ ООО «КЛС» (LLC CLS),
125363, г. Москва, ул. Новопоселковая, д. 6, корпус 216 1, комната 58
Тел.: +7-495-9469597



Для профессионального применения

Snibe
Diagnostic

MAGLUMI®

CP IgM

REF

130219012M

LOT

19223120801



08-06-2025



01

MAGLUMI®

СОСТАВ

Картридж с реагентами	1 шт.
Отрицательный контроль	1.0 мл
Положительный контроль	1.0 мл
Лента для запечатывания картриджа с реагентами	3 шт.
Наклейки со штрих-кодами для отрицательного контроля	4 шт.
Наклейки со штрих-кодами для положительного контроля	4 шт.
Сертификат отдела контроля производителя	1 шт.
Инструкция по применению	1 шт.

 Шэньчжэнь Нью Индастриз Биомедикал Инжиниринг Ко., Лтд.
 № 23, Цзиньсю восточное шоссе, район Пиншань,
 518122 Шэньчжэнь, Китайская Народная Республика
 Тел.: +86-755-21536601 Факс: +86-755-28292740

Уполномоченный ООО «КЛС» (LLC CLS),
 представитель 125363, г. Москва, ул. Новопоселковая, д. 6, корпус 216.1, комната 58
 по РФ Тел.: +7-495-9469597

Набор реагентов in vitro для качественного определения антител класса IgM к
Chlamydia pneumoniae (MAGLUMI® CP IgM (CLIA)), методом
 иммунохемилюминесцентного анализа на автоматических анализаторах MAGLUMI®

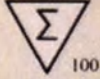
IVD

REF 130219012M

LOT 19223120801

 08-06-2025

P3H P3H XXXX/XXXXX

   8°C  100  0123

Для профессионального применения

Всего прошнуровано и
скреплено 34 лист-ов

ГЕНЕРАЛЬНЫЙ ДИРЕКТОР
СМИРНОВ Э.А.

