



EliGene® Babesia/Bartonella RT



REF

90094-RT (pro 50 stanovení)

Složení soupravy:

5 x 150 µl Bab/Bar Mix
2 x 50 µl PC DNA Bab/Bar
5 x 200 µl IAC DNA
Návod k použití

Skladování a doba použitelnosti:

Veškeré komponenty musejí být přepravovány a uloženy při -20 °C. Kit a zbývající MasterMixy musejí být skladovány při -20 °C v temnu.

Účel použití

Souprava EliGene® Babesia /Bartonella RT slouží k DNA diagnostice Babesia spp. a Bartonella spp. z izolované DNA. Souprava detekuje všechny známé druhy těchto mikroorganismů.

Princip metody

Diagnostická souprava je založena na principu RealTime PCR. Pro detekci DNA jsou použity specifické primery a duálně značené fluorescenční sondy.

Kanál	FAM	HEX	Cy5
DNA cíl	Babesia	IAC	Bartonella

Obecný úvod

Babesióza je infekce způsobená parazitickými prvky *Babesia spp.*, z nich nejčastější je *Babesia microti*. Tento parazit je přenášen klíšťaty a primárně infikuje erythrocyty. Pokud klíště přenáší prvoka, dostává se do krve forma sporozoitu. Sporozoity vstupují do erythrocytů, kde dozrávají a dělí se binárním štěpením za vzniku merozoitů. Tyto merozoity pak opouštějí hostitelský erythrocyt, rozrušují buňku a pokračují v infikování dalších erythrocytů, přičemž se opakuje výše uvedený cyklus. Slezina je nezbytná pro schopnost hostitele kontrolovat tuto infekci. Lidé, kteří prodělali splenektomii jsou vystaveni vysokému riziku těžké infekce. Další vysoce rizikové populace zahrnují osoby s HIV, osoby starší 50 let, novorozence a imunosuprimované pacienty. PCR diagnostika z krve je senzitivnější alternativou k mikroskopickému vyšetření.

Bartonella spp. jsou pomalu rostoucí fakultativně intracelulární bakterie, které mohou způsobovat různá onemocnění, jak u lidí, tak u zvířat. Tyto zoonotické bakterie mohou být přenášeny přímo ze zvířat na člověka (např. Bartonella henselae) nebo různými vektory sajícími krev, včetně vší a much. Je známo více než 40 druhů Bartonella spp., z nichž nejméně 14 je považováno za lidské patogeny. Většina infekcí u lidí je způsobena Bartonella quintana, B. henselae a Bartonella bacilliformis, přičemž B. bacilliformis je endemický v pohoří And v Jižní Americe.

Předpokládá se, že klíšťata mohou přenášet bartonellu protože Bartonella henselae a další druhy byly prokázány v krvi pacientů vystavených klíšťatům. Různé druhy Bartonella spp. byly prokázány u klíšťat Ixodes ricinus. Lidská bartonelóza se může projevovat širokou škálou symptomů jako jsou opakující se horečky, bolesti hlavy, lymfadenopatie, myalgie, endokarditidy atd. PCR diagnostika z krve a tkání je alternativou k dalším diagnostickým postupům.



Odběr vzorku, zpracování a uchování

Klinický materiál:

Krev, mozkomíšní mok, tkáň

Doporučená izolace nukleových kyselin:

Manuální: Quick-DNA/RNA Miniprep Plus Kit (Zymo Research)

Automatická: **ZEPHYRUS Magneto** (ELISABETH PHARMACON)

DNA izolovaná z klíšťat

Krev:

Krev je doporučeno odebírat do tekuté EDTA. Vzorek krve je nutné přepravovat a uchovávat při 4 °C, v žádném případě vzorek nemrazte!

Při zpracování výše uvedených vzorků se vždy řiďte návodem na izolaci od výrobce.

Před začátkem izolace přidejte ke každému vzorku 20 µl interní kontroly (IAC DNA).

Nezbytné vybavení pro laboratoř

- Sterilní automatická pipeta 5–20 mikrolitrů a sterilní špičky s filtrem pro DNA/RNA a DNáz a RNáz (doporučujeme plast pro diagnostické účely s certifikátem CE).
- Sterilní stojánek prostý DNA/RNA a DNáz a RNáz.
- Zařízení pro Real Time PCR – kit je optimalizován pro Quant Studio 5 (ThermoFisher Scientific), CFX96 Touch Real-Time PCR Detection System (Bio-Rad), MIC qPCR Cycler (Bio Molecular Systems).
- Sterilní plast (stripy, destičky, zkumavky) bez DNáz a RNáz vhodný pro daný RealTime PCR přístroj.
- Laboratorní ochranné rukavice.

Konfigurace RealTime PCR přístroje

Při použití soupravy se řiďte manuálem výrobce daného cycleru. Níže je uveden seznam cycleru, které byly použity při testování EliGene® Babesia/Bartonella RT kitu.

- Pro detekci DNA *Babesie* je použita sonda značená FAM (exc. 494 nm – em. 518 nm)
- Pro detekci DNA *Bartonelly* je použita sonda značená Cy5 (exc. 650 nm – em. 670 nm)
- Pro detekci interní kontroly je použita sonda značená HEX barvou (exc. 520 nm – em. 548 nm)

QuantStudio 5 (ThermoFisher Scientific):

Vyberte možnosti Experiment type, "Presence/Absence", Chemistry "TaqMan Probes" a Run Mode "Standard". Jako reportér vyberte barvy FAM (Babesie) a VIC (IAC DNA), Cy5 (Bartonella) a jako pasivní referenční barvivo zvolte NONE.

Nastavte následující teplotní profil:

Udržovací fáze (Holding stage)

55°C 15 min Ramp rate (1.6°C/s)



95°C 2 min Ramp rate (1.6°C/s)

Cyklovací fáze (Cycling stage) – 45 cyklů

95°C 10 s Ramp rate (1.6°C/s)

55°C 20 s Ramp rate (1.6°C/s) Data collection ON

67°C 30 s Ramp rate (1.6°C/s)

Post-Read Stage

40°C 1 min Ramp rate (1.6°C/s)

Sběr dat emisního signálu v druhém kroku cyklovací fáze při 55 °C.

Kompletní teplotní profil může být načten jako Run Template "EliGene_TBD_QS5_v00.edt". Run Template může být importován do softwaru z CD přiloženého v kitu.

CFX96 Touch (Bio-Rad):

V úvodní možnosti "Startup Wizard" založte "New Experiment" a vytvořte nový protokol "Create New Protocol".

Nastavte následující teplotní profil:

Step 1	55°C	15 min
Step 2	95°C	2 min
Step 3	95°C	10 s
Step 4	55°C	20 s + Plate Read
Step 5	67°C	30 s
Step 6	GOTO Step 3	44x
Step 7	40°C	60 s

Doplňte "Sample Volume" na 20µl.

Sběr dat emisního signálu je v kroku Step 3 při 55 °C.

Pro nastavení filtrů použijte v „Scan Mode“ všechny kanály, ale v „Plate Manager“ nastavení pro vzorky vyberte pouze fluorofory FAM, HEX, Cy5. Označte pozice s umístěnými vzorky jako „Unknown“ vzorky nebo „Standard“. Kompletní teplotní profil může být nahrán jako Run Template "EliGene_TBD_CFX96_v00.pcr1" anebo může být zkopírován z CD přiloženého v kitu.

MIC qPCR (Bio Molecular Systems Pty Ltd):

V Run Setup vytvořte nový Run Profile pro daný přístroj MIC. Zadejte objem vzorku 20 µl a Temperature Control "Fast TAQ (v3)".

Nastavte následující teplotní profil:

Udržovací fáze (Holding stage)

55°C 15 min

95°C 2 min

Cyklovací fáze (Cycling stage) – 45 cycles

95°C 10 s

55°C 20 s Odečet signálu v kanálech "Green", "Yellow", "Red"

67°C 30 s

Udržovací fáze (Holding stage)



40°C 60 s

Kompletní teplotní profil může být načten jako Run Template "EliGene_TBD_MIC_v00.mictemplate". Run Template může být zkopírován z CD přiloženého v kitu.

Příprava reagensí

- Pro zamezení kontaminace udržujte všechny zkumavky zavřené a postupujte dle instrukcí.
- Před použitím musí být všechny reagensie zcela rozmrazené, krátce promíchané na vortexu a stočené.
- V kroku izolačního protokolu, kdy se k izolovanému vzorku přidává Proteináza K, přidejte také 20 µl interní kontroly (IAC DNA). V žádném případě nepřidávejte interní kontrolu k vyizolované DNA těsně před analýzou.
- Pokud nespotebujete celý objem MasterMixu, skladujte zkumavku v temnu při teplotě 4°C až 14 dní. Pro dlouhodobé skladování použijte mrazák (-20 °C, tma). MasterMix by neměl projít více než pěti cykly zmrazení-rozmrazení.

Upozornění: Upozorňujeme na možnost kontaminace vzorku v laboratorním prostředí. Používejte odlišnou mikropipetu pro pipetování MasterMixu, odlišnou mikropipetu pro pipetování vzorků a odlišnou mikropipetu pro pipetování pozitivních kontrol. Dodržujte veškerá doporučení pro laboratoře provádějící DNA analýzy.

Příprava reakčního mixu pro přístroje QuantStudio 5, CFX96 a MIC qPCR

1. Detekce: Vezměte jednu zkumavku s Bab/Bar Mixem a po rozmrazení napipetujte 15 µl mixu do každé amplifikační zkumavky nebo jamky a přidejte 5 µl izolované DNA. Během pipetování vzorku buďte opatrní, abyste zabránili vzájemné kontaminaci vzorků.
2. Pozitivní kontrola: Vezměte jednu zkumavku s Bab/Bar Mixem a po úplném rozmrazení napipetujte 15 µl MasterMixu do amplifikační zkumavky nebo jamky a přidejte 5 µl PC DNA Bab/Bar. Během pipetování pozitivní kontroly buďte opatrní, abyste zabránili kontaminaci vzorků. Používejte odlišnou mikropipetu pro pipetování pozitivních kontrol!

Vložte zkumavky nebo destičky do RealTime PCR přístroje a spusťte program dle kapitoly Konfigurace RealTime PCR přístroje výše.

Odečet výsledků

QuantStudio 5 (ThermoFisher Scientific):

V nabídce "Analyse Settings" edituje původní parametry pro Ct u jednotlivých kanálů (FAM, VIC, Cy5) zadejte hladinu Threshold u jednotlivých kanálů na hodnotu rovnající se **1/3 maximální intenzity pozitivní kontroly**, zvolte možnost "Automatic Baseline" a analyzujte výsledky kliknutím na možnost "Apply".

Pozitivní výsledek pro *Babesii*: Pozitivní výsledek je charakterizován amplifikací spojenou s nárůstem signálu ve FAM kanálu. V případě negativního výsledku nedojde k amplifikaci.

Pozitivní výsledek pro *Bartonellu*: Pozitivní výsledek je charakterizován amplifikací spojenou s nárůstem signálu v Cy5 kanálu. V případě negativního výsledku k amplifikaci nedojde

Interní kontrola (IAC DNA) musí být vždy amplifikována v každém vzorku. Interní kontrola je charakterizována amplifikací spojenou s nárůstem signálu ve VIC kanálu.

CFX96 Touch Real-Time PCR Detection System (Bio-Rad):

V okně "Data Analysis" zvolte možnost "Quantification". V „Setting“ menu zvolte možnost „Baseline Setting“ a vyberte „Baseline Subtracted Curve Fit“ a možnost „Apply Fluorescence Drift Correction“.



Poté v okně "Data Analysis" vyberte jednotlivé fluorofory (FAM, HEX, Cy5) kliknutím na box s jejich označení pod amplifikačním grafem a odečtěte výsledky jednotlivých vzorků.

Pozitivní výsledek pro *Babesii*: Pozitivní výsledek je charakterizován amplifikací spojenou s nárůstem signálu ve FAM kanálu (em. 518 nm). V případě negativního výsledku k amplifikaci nedojde.

Pozitivní výsledek pro *Bartonellu*: Pozitivní výsledek je charakterizován amplifikací spojenou s nárůstem signálu ve Cy5 kanálu (em. 670 nm). V případě negativního výsledku k amplifikaci nedojde.

Interní kontrola (IAC DNA) musí být vždy amplifikována v každém vzorku. Interní kontrola je charakterizována amplifikací spojenou s nárůstem signálu v HEX kanálu (em. 548 nm).

MIC qPCR (Bio Molecular Systems):

Pro zobrazení a analýzu naměřených dat, klikněte na malý křížek vedle Cyklování v modulu Analýza a poté vyberte cíl – Non-Assay Green (FAM), Non-Assay Yellow (HEX) a Non-Assay Red (Cy5). V pravém dolním rohu zvýšte „Fluorescence Cut-off Level“ na 20 %. Pro každou pozitivní jamku se zobrazí hodnota kvantifikačního cyklu (Cq). Toto je číslo cyklu, při kterém fluorescence vzorku stoupne nad prahovou hodnotu (červená vodorovná čára v dolní části grafu amplifikační křivky). V panelu „Samples“ na pravé straně klikněte na názvy vzorků, chcete-li skrýt nebo zobrazit související amplifikační křivky a výsledky.

Pozitivní výsledek pro *Babesii*: Pozitivní výsledek je charakterizován růstem fluorescenčního signálu v „Green channel“. V případě negativních výsledků k amplifikaci nedojde.

Pozitivní výsledek pro *Bartonellu*: Pozitivní výsledek je charakterizován amplifikací spojenou s nárůstem signálu v „Red channel“. V případě negativního výsledku k amplifikaci nedojde.

Interní kontrola musí být amplifikována v každém vzorku. Amplifikace Interní kontroly je charakterizována růstem fluorescenčního signálu v „Yellow channel“.

Interpretace výsledků

Negativní výsledek

Pokud nedojde k nárůstu amplifikačního signálu v kanálu FAM a/nebo Cy5 před 40. cyklem, lze výsledek interpretovat jako pravděpodobně negativní na přítomnost DNA babesie a bartonelly, nebo je její koncentrace pod detekčním limitem soupravy (10 genomových DNA/reakci). Signál pro interní kontrolu musí být pozitivní. Výsledek nevylučuje přítomnost infekce, protože výsledky testu jsou závislé na správném odběru vzorku a jeho zpracování. Výsledky jsou též závislé na přítomnosti dostatečného množství analyzované DNA.

Pozitivní výsledek

Amplifikační signál v FAM kanálu se objeví před 40. cyklem. DNA Babesie byla detekována ve vzorku. Vzorek je pozitivní na přítomnost DNA babesie.

Amplifikační signál v Cy5 kanálu se objeví před 40. cyklem. DNA Bartonelly byla detekována ve vzorku. Vzorek je pozitivní na přítomnost DNA bartonelly.

Upozornění: Upozorňujeme na možnost kontaminace vzorku v laboratorním prostředí. Používejte odlišnou mikropipetu pro pipetování MasterMixu, odlišnou mikropipetu pro pipetování vzorků a odlišnou mikropipetu pro pipetování pozitivních kontrol. Dodržujte veškerá doporučení pro laboratoře provádějící DNA analýzy.



Inhibovaný vzorek

V případě, že nedojde k nárůstu amplifikačního signálu specifických pro DNA respektive RNA výše zmíněných patogenů a ani k nárůstu amplifikačního signálu v kanálu HEX specifického pro interní kontrolu, je nutné analýzu zopakovat nejlépe s nově izolovanými vzorky.

Kontrolní postup

Souprava EliGene® Babesia/Bartonella RT kit zahrnuje interní kontrolu (IAC DNA) a pozitivní kontrolu. Interní kontrola sleduje kvalitu izolace DNA a detekuje případné chyby v procesu izolace DNA. Detekuje také případné inhibice amplifikačního procesu. V případě, že vzorek je negativní na DNA, Ct Interní kontroly musí být Cp < 35.

Pozitivní kontrola sleduje správnou funkci MasterMixu. Minimalní Cp pro pozitivní kontrolu musí být 35 nebo méně. Cp vyšší než 35 nemůže být akceptováno a detekce DNA musí být provedena s novým vzorkem. V případě opakovaně vyššího Cp kontaktujte výrobce ELISABETH PHARMACON.

Používejte negativní kontrolu pro každý běh. Jako negativní kontrolu použijte vodu pro molekulární biologii používanou ve vaší laboratoři. Pro negativní kontrolu použijte pipetu pro vzorky DNA.

Referenční materiál

Ke sledování všech postupů zahrnující DNA izolaci a RealTime PCR detekci můžete použít vzorek pozitivní na DNA babesii a bartonellu. Komerční pozitivní materiál není k dispozici.

Řešení problémů

1. V případě, že nedojde k amplifikaci interní kontroly, může jít o závadu v postupu izolace DNA, použití kitu po době expirace nebo o závadu na přístroji pro RealTime PCR.
2. V případě, že se neamplifikuje pozitivní kontrola, může jít o použití kitu po době expirace nebo o závadu na přístroji pro RealTime PCR.

Analytické funkční charakteristiky:

Souprava EliGene® Babesia/Bartonella RT má vysokou citlivost – detekuje 10 kopií a více genomové nukleové kyseliny mikroorganismů *Babesia spp.* a *Bartonella spp.* v analyzovaném vzorku.

Analytická citlivost byla ověřena následovně. Byl připraven klonovaný inzert o specifické DNA koncentraci, který byl ředěn tak, aby byly získány požadované koncentrace cílové sekvence. Po přidání lidské DNA do vzorku v obvyklém množství nedošlo k ovlivnění citlivosti metodiky. Souběžná analýza více patogenů v jedné reakční směsi neovlivnila výsledek stanovení.

Analytická specifita soupravy byla ověřena jednak porovnáním použitých sekvencí primerů a prób s databází všech známých sekvencí DNA (GenBank, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/>), jednak přidáním lidské DNA do MasterMixu. 50 různých vzorků lidské DNA nezpůsobilo falešně pozitivní výsledek. Falešně pozitivní výsledek nezpůsobilo ani přidání DNA následujících organismů: *C. trachomatis*, *M. tuberculosis*, *M. bovis*, *M. cansasii*, *M. xenopii*, *M. avium*, *M. marinum*, *Lactobacillus*, *Enterococcus faecalis*, genus *Pseudomonas*, *E. coli*, *A. niger*, *C. albicans*, *S. aureus*, *S. agalactiae*, *N. gonorrhoeae*, *U. urealyticum*, adenovirus, *Borrelia burgdorferi sensu lato*, *Anaplasma phagocytophilum*, HBV, EBV, CMV, HSV1, HSV2, VZV.

Klinická specifita byla testována celkem 45 vzorcích DNA izolovaných z různých materiálů. Jednalo se o vzorky DNA 3x *Babesia microti* a 3x *Babesia divergens* z referenčního pracoviště AV ČR. 4 vzorky pozitivní na *Bartonella spp.* byly získány z klíšťat *Ixodes ricinus* analyzovaných na referenčním univerzitním pracovišti. Dále bylo použito 35 vzorků klíšťat *Ixodes ricinus* z různých oblastí České republiky. Ze všech uvedených vzorků bylo 10 vzorků pozitivních na *Babesia spp.* a 4 vzorky byly pozitivní na *Bartonella spp.* Ve srovnání s referenčními metodami bylo dosaženo 100% shody ve výsledcích.



Diagnostické funkční charakteristiky:

Klinická citlivost a specifita soupravy EliGene® Babesia/Bartonella RT je 100%.

Měřicí interval

Souprava umožňuje detekci 10 kopií a více genomové nukleové kyseliny mikroorganismů *Babesia spp.* a *Bartonella spp.* v analyzovaném vzorku.

Interní kontrola kvality

Jako interní kontrola kvality je použita interní kontrola (IAC DNA) pro kontrolu procesu izolace a amplifikace společně s pozitivní kontrolou sledující funkčnost MasterMixu.

Limitace testovacího postupu

Citlivost soupravy je závislá na zacházení se vzorkem (izolace DNA). Je velmi doporučeno používat izolační kity a postupy uvedené výše.

kit).

Biologické referenční intervaly

Žádné použitelné informace pro tento kit.

Upozornění

Po smíchání je MasterMix stabilní při -20 °C. Nezamrazujte zkumavky s MasterMixem více než 5x. Nemíchejte komponenty kitu z různých šarží.

Obecná varování a bezpečnostní opatření

- Pracujte se všemi biologickými vzorky jako s potenciálně infekčním materiálem. Vyhněte se přímému kontaktu s biologickými vzorky. Vyhněte se rozlití vzorků a tvorbě aerosolů. Jakýkoliv materiál, který přišel do styku s biologickými vzorky, musí být před umístěním do odpadu autoklávován při 121 °C nejméně 60 minut.
- Pracujete se všemi reagensy a používaným materiálem s vědomím, že mohou přenášet infekční agens. Vyhněte se přímému kontaktu s reagensy. Odpad musí být likvidován v souladu s adekvátními bezpečnostními předpisy. Spotřební materiál musí být spálen. Tekuté odpady obsahující kyseliny nebo zásady musejí být před likvidací zneutralizovány.
- Používejte vhodné ochranné oblečení, rukavice a ochranu očí a obličeje.
- Nikdy nepipetujte roztoky ústy.
- Nejezte, nepijte. Nekuřte a neaplikujte kosmetiku v laboratorních prostorách.
- Řádně si umyjte ruce po práci se vzorky a reagensy.
- Likvidujte zbylé reagensy a odpad v souladu s adekvátními bezpečnostními předpisy.
- Před započatím práce si řádně přečtěte veškeré instrukce uvedené v tomto návodu.
- Při práci postupujte přesně podle návodu k použití.
- Kit nepoužívejte po době expirace, která je uvedena na obalu.



- Používejte pouze reagenty poskytované v rámci kitu a reagenty doporučené výrobcem.
- Nemíchejte reagenty z různých šarží!
- Nepoužívejte reagenty ze souprav jiných výrobců!

Varování a bezpečnostní opatření pro molekulární biologii

- Molekulárně-biologické postupy jako jsou izolace nukleové kyseliny, reverzní transkripce, amplifikace a detekce vyžadují kvalifikovaný personál z důvodu zamezení chybných výsledků, speciálně vzhledem k degradaci nukleových kyselin obsažených ve vzorcích a k možné kontaminaci.
- Je nezbytné mít k dispozici samostatnou místnost pro extrakci nukleových kyselin, pro přípravu amplifikačních směsí a pro detekci. Zabezpečte, aby se produkt amplifikace nikdy nedostal do místnosti pro extrakci nukleových kyselin nebo do místnosti pro přípravu amplifikačních směsí.
- Je nezbytné používat vhodné laboratorní pláště, rukavice a pomůcky určené pro izolaci nukleových kyselin nebo pro přípravu amplifikačních směsí nebo pro detekci. Nikdy nepřenášejte laboratorní pláště, rukavice a pomůcky mezi místnostmi pro extrakci nukleových kyselin, pro přípravu amplifikačních směsí a pro detekci.
- Vzorek, ze kterého se analýza provádí, musí být hned od počátku pro DNA analýzu určen a musí s ním být podle toho nakládáno, např. vzhledem k možné kontaminaci, degradaci nukleových kyselin atd. Vzorek musí být zpracováván v laminárním boxu. Různé vzorky nesmějí být otevřeny ve stejnou dobu. Automatické pipety užívané pro práci s biologickými vzorky musejí být používány pouze pro tuto specifickou práci a musejí být používány špičky s filtrem. Používané špičky musejí být sterilní a pro DNA/RNA a DNáz a RNáz.
- S reagenty musí být pracováno v PCR boxu (nikoliv v laminárním boxu). Automatické pipety užívané pro práci se vzorky musejí být používány pouze pro tuto specifickou práci a musejí být používány špičky s filtrem. Používané špičky musejí být sterilní a pro DNA/RNA a DNáz a RNáz.
- S produkty amplifikace je třeba zacházet velmi opatrně, aby nedošlo k jejich rozptýlení do prostředí laboratoří a k případné kontaminaci nově testovaných vzorků.

Varování a bezpečnostní opatření týkající se složek této soupravy

- Mikrozkmavka obsahující Borrelia UNI mix je určena pouze pro jedno použití a musí být použita pouze pro přípravu reakční směsi.
- Mikrozkmavka obsahující IAC DNA je určena pouze pro jedno použití a musí být použita pouze pro přípravu reakční směsi.
- S tímto mixem pracujte podle bezpečnostních vět (P):

P280 Používejte ochranné rukavice/ochranný oděv/ochranné brýle/obličejový štít.

P281 Používejte požadované osobní ochranné prostředky.

V případě jakýchkoliv problémů se obraťte na zákaznické centrum společnosti ELISABETH PHARMACON, spol. s r. o.



Vysvětlivky



Katalogové číslo



Horní teplotní hranice



Číslo šarže



Spotřebujte do (poslední den v měsíci).



Diagnostický zdravotnický prostředek *in vitro*



V souladu s požadavky Evropské Direktivy 98\79\EEC pro diagnostické zdravotnické prostředky *in vitro*.



Obsah dostatečný pro "N" testů



Prosím, řiďte se instrukcemi pro použití.



Výrobce

Výrobce

ELISABETH PHARMACON, spol. s r.o.

Rokycanova 4437/5, 615 00 Brno, Česká republika Tel.: +420 542 213 851, +420 542 213 827

E-mail: info@elisabeth.cz