

**ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ  
ДЛЯ ДИАГНОСТИКИ *in vitro***

**Материалы расходные Sciendox для анализа кала**

производства

Xiamen Sciendox Biological Technology Co., Ltd.  
(Сямэнь Сайндокс Биологикал Технолоджи Ко., Лтд.)

*Версия 1.1*

## НАИМЕНОВАНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Материалы расходные Sciendox для анализа кала

Модели:

1. Емкость одноразовая для сбора образцов кала с отдельной ложечкой для сбора образцов кала в индивидуальной упаковке, в составе:

1) Емкость одноразовая для сбора образцов кала с отдельной ложечкой для сбора образцов кала в индивидуальной упаковке – 1 шт./уп.;

2) Вкладыш – 1 шт./уп.

2. Емкость одноразовая для сбора образцов кала с отдельной ложечкой для сбора образцов кала в групповой упаковке – 50 шт./уп.;

3. Пробирка одноразовая пластиковая для фильтрата – 50 шт./уп.

4. Крышка силиконовая для пробирок одноразовых пластиковых для фильтрата – 50 шт./уп.

Эксплуатационная документация:

- инструкция по применению – 1 шт.

Далее по тексту могут использоваться следующие наименования медицинского изделия: «емкость одноразовая для сбора образцов кала с отдельной ложечкой для сбора образцов кала», «емкость одноразовая для сбора образцов кала»; «емкость для сбора образцов кала», «емкость для образцов», «емкость», «ложечка для сбора образцов кала», «ложечка», «пробирка», «пробирка для фильтрата», «крышка», «крышка силиконовая», «изделие», «изделия», «медицинское изделие».

## КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утвержденной Приказом Минздрава России от 06.06.2012 г. № 4н – 2а.

Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации – 382480.

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности: 32.50.50.189.

## НАЗНАЧЕНИЕ И ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Изделия предназначены исключительно для профессионального использования для сбора и подготовки небольшого, заранее определенного количества кала человека из первичного образца кала человека для последующего исследования в клинико-диагностических лабораторий медицинских учреждений. Изделия показаны для использования со станциями многофункциональными автоматическими для анализа кала производственной линейки Sciendox.

## ПОТЕНЦИАЛЬНЫЕ ПОТРЕБИТЕЛИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Изделия используют медицинский персонал клинико-диагностических лабораторий медицинских учреждений, прошедшие подготовку и ознакомившиеся с соответствующей инструкцией (медицинский лабораторный техник (фельдшер-лаборант) или иной специалист).

## ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

В настоящее время нет известных противопоказаний к использованию

## ПОБОЧНЫЕ ДЕЙСТВИЯ ПРИ ИСПОЛЬЗОВАНИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

В настоящее время нет известных побочных эффектов.

## ОБЛАСТЬ И УСЛОВИЯ ПРИМЕНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Изделие используется в условиях клинико-диагностических лабораторий медицинских учреждений.

## ВИД КОНТАКТА С ОРГАНИЗМОМ ЧЕЛОВЕКА

Нет контакта с организмом человека. Медицинский персонал работает в лабораторной одежде, что исключает прямой и непосредственный контакт с медицинским изделием.

## ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ О СТЕРИЛЬНОСТИ

Изделие нестерильно. Однократного применения. Перед применением стерилизация не требуется.

Версия 1.1 от 01.2026 г.

## КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Материалы расходные Sciendox для анализа кала

Модели:

1. Емкость одноразовая для сбора образцов кала с отдельной ложечкой для сбора образцов кала в индивидуальной упаковке, в составе:

1) Емкость одноразовая для сбора образцов кала с отдельной ложечкой для сбора образцов кала в индивидуальной упаковке – 1 шт./уп.;

2) Вкладыш – 1 шт./уп.

2. Емкость одноразовая для сбора образцов кала с отдельной ложечкой для сбора образцов кала в групповой упаковке – 50 шт./уп.;

3. Пробирка одноразовая пластиковая для фильтрата – 50 шт./уп.

4. Крышка силиконовая для пробирок одноразовых пластиковых для фильтрата – 50 шт./уп.

Эксплуатационная документация:

- инструкция по применению – 1 шт.

## ПРИНЦИП ДЕЙСТВИЯ

Медицинские изделия используются совместно со станциями многофункциональными автоматическими для анализа кала производственной линейки Sciendox.

Медицинский персонал в условиях клинико-диагностических лабораторий медицинских учреждений осуществляет сбор небольшого, заранее определенного количества кала человека из первичного образца. Сбор производится в емкость одноразовую для сбора образцов кала. Забор материала выполняется с помощью ложечки, передняя часть которой сбрасывается в данную емкость при нажатии на кнопку, расположенную на ее конце. Далее образец кала человека в емкости, подготавливается для последующего исследования. Подготовка осуществляется путем центрифугирования и фильтрации в станции многофункциональной автоматической для анализа кала производственной линейки Sciendox. Готовый фильтрат поступает непосредственно в предназначенную для него пробирку, которая предварительно устанавливается в станцию. Завершающим этапом является герметичное закрытие пробирки с фильтратом крышкой, гарантирующей целостность и безопасность образца в случае повторного исследования.

Совместное использование емкости одноразовой для сбора образцов кала, пробирки для фильтрата и крышки силиконовой обеспечивает беспрепятственную передачу образца между этапами без перегрузок, является ключевым для стандартизации процесса, сохранения герметичности и стабильности образца, а также минимизации ошибок и риска контаминации.

## ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДРУГИМИ МЕДИЦИНСКИМИ ИЗДЕЛИЯМИ

Изделия используются совместно со станциями многофункциональными автоматическими для анализа кала производственной линейки Sciendox, в том числе:

- Станция многофункциональная автоматическая для анализа кала Sciendox (варианты исполнения Sciendox 5A, Sciendox 6000R), в процессе регистрации;

- Автоматическая станция Sciendox для анализа кала, с принадлежностями (вариант исполнения Sciendox 50, Sciendox 2000R), регистрационное удостоверение № РЗН 2021/14364 от 01.12.2025 г.

## ТЕХНИЧЕСКОЕ ОПИСАНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Описание основных функциональных элементов медицинского изделия

*Емкость одноразовая для сбора образцов кала*

Емкость изготовлена из прозрачной пластмассы, в нижней части установлен фильтр.

Конструкция емкости одноразовой для сбора образцов кала представлена на рисунке 1.

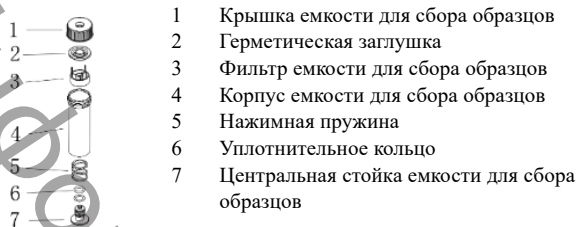


Рисунок 1 – Конструкция емкости одноразовой для сбора образцов кала

**Ложечка для сбора образцов кала**

Используется для сбора образцов кала.

При нажатии на белую кнопку на конце ложечки передняя часть автоматически сбрасывается.

Удобна для сбора определенного (фиксированного) количества образца.

Конструкция ложечки для сбора образцов кала представлена на рисунке 2.

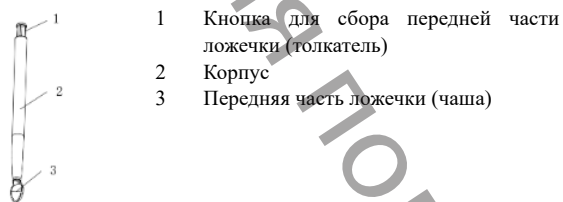


Рисунок 2 – Конструкция ложечки для сбора образцов кала

**Пробирка одноразовая пластиковая для фильтрата**

Представляет собой пластиковую пробирку для одноразового применения.

Не использовать в случае поломки или загрязнения.

Конструкция пробирки одноразовой пластиковой для фильтрата представлен на рисунке 3

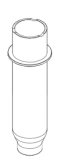


Рисунок 3 – Конструкция пробирки одноразовой пластиковой для фильтрата

**Крышка силиконовая для пробирок одноразовых пластиковых для фильтрата**

Крышка силиконовая применяется для предотвращения вытекания жидкости из пробирки, закрывает пробирку и обеспечивает ее герметичность.

Конструкция крышки силиконовой для пробирок одноразовых пластиковых для фильтрата представлена на рисунке 4.



Рисунок 4 – Конструкция крышки силиконовой для пробирок одноразовых пластиковых для фильтрата

**Технические характеристики**

Технические характеристики представлены в таблице 1.

Таблица 1

Технические характеристики емкости одноразовой для сбора образцов кала	
Габаритные размеры, мм	Диаметр: 25 ± 2 Высота: 81 ± 2
Объем (без извлечения внутренних компонентов, по линии до которой закрывается крышка), мл	18 ± 2
Толщина стенок, мм	Максимальная: 2,4

	Минимальная: 1,0
Масса, г	17,5 ± 2
Скорость перемешивания, об/мин	≥1600
Давление воздуха, необходимое для перемещения образца в пробирку, кПа	60 ± 5
Усилие прокола верхней пробки крышки пункционной иглой (при использовании иглы для протокола с внешним диаметром 2,6 ± 0,2 мм), Н	12 ± 2
Усилие перемещения образца в пробирку, Н	14 ± 2
Номинальная производительность фильтра	≥ 4 мл (≥ 1 мл/сек)
Фильтр емкости для сбора образцов	Диаметр: 22 ± 0,2 мм Высота: 9 ± 0,2 мм Высота фильтра с его ножками: 18 ± 0,2 мм Масса: 1,27 ± 0,01 г Размер пор фильтра: 0,32 ± 0,01 мм
Технические характеристики ложечки для отбора образцов	
Цветовое исполнение	Бело-зеленое
Габаритные размеры, мм	Длина: 149 ± 2 мм. Ширина: 12 ± 2 мм.
Объем чаши, мл	0,4 ± 0,05
Усилие нажатия на кнопку, необходимое для сбрасывания чашечки, Н, не более	5
Масса, г	4,5 ± 0,5
Технические характеристики пробирки одноразовой пластиковой для фильтрата	
Габаритные размеры, мм	Высота: 60 ± 1,4 Диаметр: 14 ± 1 Диаметр ободка: 19 ± 1
Номинальная вместимость (до ободка), мл	5 ± 0,2
Масса, г	2,5 ± 0,2
Технические характеристики крышки силиконовой для пробирок одноразовых пластиковых для фильтрата	
Габаритные размеры, мм	Внешний диаметр: 16 ± 1 Внутренний диаметр: 14 ± 1
Масса, г	0,45 ± 0,05

**Материалы**

Все материалы, применяемые при изготовлении, биосовместимы и безопасны. Нет контакта с организмом пациента.

Материалы изделий представлены в таблице 2.

Таблица 2

Наименование составной части изделия	Материал
Модели:	
Емкость одноразовая для сбора образцов кала	
Крышка	Сополимер полиэтилена с гексенном (Lotrene® Q 5502BN)

Герметическая заглушка	Полипропиленовый пластик Краситель (цветные пластиковые частицы): Зеленый цвет
Фильтр	Нержавеющая сталь (металлическая часть) Полипропиленовый пластик (пластиковая часть)
Корпус	Прозрачный АБС-пластик
Нажимная пружина	Проволока из углеродистой пружинной стали
Уплотнительное кольцо	Силикагель
Центральная стойка	Полипропиленовый пластик
Ложечка для сбора образцов	
Ложечка	Полипропиленовый пластик
Внутренняя часть ручки	
Толкатель	
Корпус ручки	Полистирол Краситель (цветные пластиковые частицы): Зеленый цвет
Пробирка одноразовая пластиковая для фильтрата	
Пробирка	Полипропиленовый пластик
Крышка силиконовая для пробирок одноразовых пластиковых для фильтрата	
Крышка	Силиконовая резина

Сведения о наличии в медицинском изделии лекарственного средства для медицинского применения, материалов животного и (или) человеческого происхождения

Изделия не содержит в составе материалов животного происхождения, лекарственных веществ и производных продуктов клеток и крови человека.

#### ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

- 1) Откройте упаковку
- 2) Возьмите 1 ложку оформленного или полуоформленного кала. Возьмите 2-4 ложки жидкого стула.
- 3) При наличии, возьмите часть с кровью, слизью и тд. Не смешивайте образец с водой или другими жидкостями.
- 4) Опустите ложечку с содержимым в емкость для сбора образцов кала.
- 5) Нажмите на белую кнопку на конце ложечки.
- 6) Передняя часть ложечки автоматически сбросится.
- 7) Закройте емкость для сбора образцов кала крышкой и отправьте на анализ.



Рисунок 5 – Иллюстрация нажатия белой кнопки на конце ложечки для ее сбрасывания

#### Сбор биоматериала

При сборе биоматериала используйте только новую емкость одноразовую для сбора образцов кала.

Следуйте инструкции, напечатанной на этикетке емкости одноразовой для сбора образцов кала.

Биоматериал не должен содержать посторонних частиц во избежание порчи образца.

Для достижения правильной концентрации конечной пробы необходимо взять количество образца согласно рекомендациям в Таблице 3. Описание типов формы кала по Бристольской шкале приведены в Таблице 4.

Таблица 3 – Рекомендации по сбору биоматериала

Консистенция СТУЛА	Тип по Бристольской шкале формы кала	Количество ложек
Твердый (оформленный) стул	1,2	1

Версия 1.1 от 01.2026 г.

Нормальный стул	3,4,5	1
Жидкий стул	6,7	2-4

При наличии, возьмите часть с кровью, слизью и тд. Не смешивайте образец с водой, мочой или другими жидкостями.

Таблица 4 – Бристольская шкала формы кала

Тип	Описание	Изображение
Тип 1	Отдельные твердые комки, подобны орехам (пассаж затруднен)	
Тип 2	В форме колбаски, но комковатый	
Тип 3	В форме колбаски с ребристой поверхностью	
Тип 4	В форме колбаски или змеи, гладкий и мягкий	
Тип 5	Мягкие маленькие комочки с ровными краями	
Тип 6	Мягкие комочки с рваными краями, кашицеобразный стул	
Тип 7	Водянистый, без твердых частиц	

Пробирка используется во время стадии перемешивания и фильтрации.

Сначала емкость для сбора образцов кала с биоматериалом внутри, помещают в лоток станции, затем емкость для сбора образцов кала захватывается четырехосным или двухосным механизмом, в зависимости от модели станции, и помещается в позицию перемешивания и разбавления.

Емкость для сбора образцов кала прокалывается специальной иглой, и в емкость добавляется разбавитель.

#### ПЕРЕМЕШИВАНИЕ И РАЗБАВЛЕНИЕ

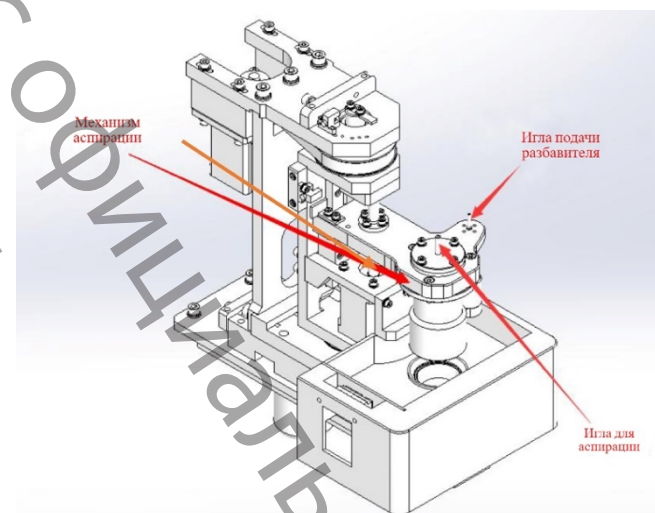


Рисунок 6 – Позиция перемешивания, добавления жидкости и фильтрации

Когда станция закончит добавление разбавителя, запускается механизм перемешивания. В зависимости от заданного количества перемешиваний, механизм начнет быстро вращаться вокруг оси, перемешивая биоматериал с разбавителем. Затем, аспирационный механизм (см. рисунок 6) перемещается к центру емкости для сбора образцов кала.

#### ФИЛЬТРАЦИЯ

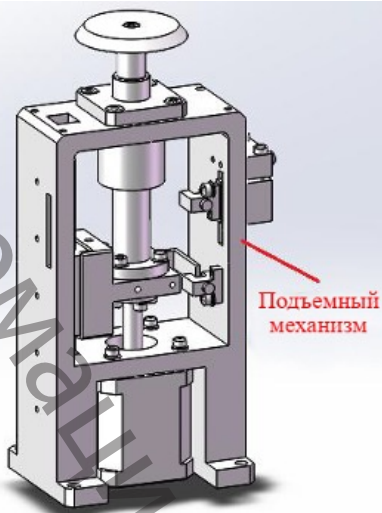


Рисунок 7 – Подъемный механизм

В модели станции 6000R, после перемешивания пробирка захватывается четырехосным механизмом и устанавливается в зажимную позицию, затем транспортный механизм перемещает пробирку в позицию фильтрации, где через иглу для аспирации в емкость для сбора образцов кала нагнетается воздух, и подъемный механизм (см. рисунок 7) поднимает пробирку для выполнения фильтрации. В модели станции 5А, стойка с пробирками с помощью одноосного механизма подается в позицию для фильтрации, где через иглу для аспирации в емкости для сбора образцов кала нагнетается воздух, и подъемный механизм поднимает пробирку для выполнения фильтрации.

#### **УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ, ТРАНСПОРТИРОВКИ И ЭКСПЛУАТАЦИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ**

##### **Транспортирование**

Изделие транспортируется всеми видами закрытых транспортных средств, в соответствии с правилами перевозок грузов, действующими на данном виде транспорта, во время транспортировки должно быть защищено от сильных ударов, дождя и прямых солнечных лучей.

Температура: 10 - 55 °С.

Атмосферное давление: 50,0 кПа - 106,0кПа.

Относительная влажность: не должна превышать 85%.

##### **Хранение**

Температура: 10 - 55 °С.

Атмосферное давление: 50,0 кПа - 106,0кПа.

Относительная влажность: не должна превышать 85%.

##### **Эксплуатация**

Температура: 15 - 30 °С.

Атмосферное давление: 86,0 кПа - 106,0 кПа.

Относительная влажность: не должна превышать 70%.

#### **МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ**

1. Только для диагностики in vitro.
2. Только для одноразового применения, не предназначено для повторного применения.
3. Не используйте поврежденное изделие.
4. Следите, чтобы внешняя поверхность емкости для сбора кала была чистой.
5. Пожалуйста, проконсультируйтесь с поставщиком медицинских услуг перед использованием.

#### **ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ И РЕМОНТ**

Не применимо. Изделие однократно применения.

#### **УХОД И ОЧИСТКА, ДЕЗИНФЕКЦИЯ**

Не применимо. Изделие однократно применения.

#### **ПОРЯДОК И УСЛОВИЯ УТИЛИЗАЦИИ ИЛИ УНИЧТОЖЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ**

Неиспользованные изделия с истекшим сроком годности могут быть утилизированы в соответствии с требованиями к утилизации медицинских отходов.

В условиях стационара, склада и т.п., при необходимости, медицинские изделия утилизируют и уничтожают в соответствии с правилами обращения с медицинскими отходами

регламентирующимися СанПиН 2.1.7.2790-10 от 12.12.2010 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами».

Медицинские отходы класса Б.

Придерживайтесь национальных стандартов при передаче и утилизации изделия, его компонентов и упаковки.

#### **ТРЕБОВАНИЯ К ОХРАНЕ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ ПРИ ПРИМЕНЕНИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ**

Медицинское изделие не оказывает негативного влияния на людей и окружающую среду при эксплуатации, хранении и транспортировке в соответствии с инструкцией по применению.

#### **БИОЛОГИЧЕСКАЯ БЕЗОПАСНОСТЬ**

Образец кала является скрытым источником загрязнения. Поэтому все узлы оборудования, расходный материал и отработанные вещества, которые входят в контакт с образцом, должны использоваться в соответствии с правилами биологической безопасности.

#### **СРОК ГОДНОСТИ**

Срок годности - 36 месяцев.

#### **ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА**

Все вопросы, связанные с функционированием и качеством изделия, могут быть адресованы Уполномоченному представителю производителя на территории РФ.

Производитель гарантирует соответствие изделия установленным требованиям стандартов и документации производителя при соблюдении условий транспортирования, хранения, эксплуатации.

Производитель не несет ответственности за какой-либо причиненный ущерб или повреждения при использовании изделия, пока не будет доказана его вина.

Производитель не несет ответственности за какой-либо причиненный ущерб или повреждения, вызванные использованием изделия после истечения срока годности, указанного на упаковке.

#### **СПИСОК СТАНДАРТОВ, ПРИМЕНЯЕМЫХ ПРОИЗВОДИТЕЛЕМ**

Медицинское изделие соответствует международным стандартам: ISO 13485:2016, ISO 14971:2019, ISO 18113-1-2015, ISO 18113-3-2015, EN 14254:2004, ISO 15223-1:2021, ISO 10993-1:2018, ISO 10993-5:2009, ISO 10993-10:2021, ISO 10993-23:2021.

Медицинское изделие соответствует национальным стандартам РФ: ГОСТ ISO 14971-2021, ГОСТ Р ИСО 18113-1-2024, ГОСТ Р ИСО 18113-3-2024, ГОСТ Р EN 14254-2010, ГОСТ Р ИСО 15223-1-2023, ГОСТ ISO 10993-1-2021, ГОСТ Р ИСО 10993-2-2009, ГОСТ ISO 10993-5-2023, ГОСТ ISO 10993-10-2023, ГОСТ ISO 10993-12-2023, ГОСТ ISO 10993-23-2023, ГОСТ 31214-2016, ГОСТ Р 52770-2023, ГОСТ 31209-2003, ГОСТ Р 55227-2012, ГОСТ 31870-2012, МУК 4.1.3166-14.

#### **СВЕДЕНИЯ О РАЗРАБОТЧИКЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ**

Наименование компании разработчика: Xiamen Sciendox Biological Technology Co., Ltd. (Сямэнь Сайндокс Биологикал Технолоджи Ко., Лтд.)

Адрес производителя: Room 402, Building 3, No. 2054 of Wengjiao West Road, Haicang District, 361006 Xiamen, Fujian, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA (КИТАЙСКАЯ НАРОДНАЯ РЕСПУБЛИКА, провинция Фуцзянь, 361006, город Сямэнь, район Хайцан ул. Западная Вэнцзяо № 2054, стр. 3, пом. 402)

Телефон: +86-592-5752336

Эл. почта: [Sciendox@163.com](mailto:Sciendox@163.com)

#### **СВЕДЕНИЯ О ПРОИЗВОДИТЕЛЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ**

Наименование компании производителя: Xiamen Sciendox Biological Technology Co., Ltd. (Сямэнь Сайндокс Биологикал Технолоджи Ко., Лтд.)

Адрес производителя: Room 402, Building 3, No. 2054 of Wengjiao West Road, Haicang District, 361006 Xiamen, Fujian, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA (КИТАЙСКАЯ НАРОДНАЯ РЕСПУБЛИКА, провинция Фуцзянь, 361006, город Сямэнь, район Хайцан ул. Западная Вэнцзяо № 2054, стр. 3, пом. 402)

Телефон: +86-592-5752336

Эл. почта: [Sciendox@163.com](mailto:Sciendox@163.com)

#### **СВЕДЕНИЯ О МЕСТЕ ПРОИЗВОДСТВА МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ**

Место производства: Xiamen Sciendox Biological Technology Co.,

Ltd. (Сямэнь Сайндокс Биологикал Технолоджи Ко., Лтд.)  
Адрес места производства: Room 402, Building 3, No. 2054 of  
Wengjiao West Road, Haicang District, 361006 Xiamen, Fujian,  
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA (КИТАЙСКАЯ НАРОДНАЯ  
РЕСПУБЛИКА, провинция Фуцзянь, 361006, город Сямэнь,  
район Хайцан ул. Западная Вэнцзяо № 2054, стр. 3, пом. 402)  
**УПОЛНОМОЧЕННЫЙ ПРЕДСТАВИТЕЛЬ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ  
НА ТЕРРИТОРИИ РФ**

Наименование компании уполномоченного представителя  
производителя на территории РФ: Общество с ограниченной  
ответственностью «РЕАЛ КЭР» (ООО «РЕАЛ КЭР»)

Адрес: 111024, Г.МОСКВА, ВН.ТЕРГ. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ  
ОКРУГ ЛЕФОРТОВО, УЛ АВИАМОТОРНАЯ, Д. 50, СТР. 2,  
ПОМЕЩ. 55/14Ч

Телефон +7 (495) 780-74-88, 234-57-31

Эл. почта: andrey@int-med.ru

#### МАРКИРОВКА

Расшифровка символов, используемых для медицинского изделия,  
представлена ниже.



Изготовитель



Использовать до...



Код партии



Номер по каталогу



Не использовать при повреждении упаковки и  
обратиться к инструкции по применению



Хрупкое, обращаться осторожно



Не допускать воздействия солнечного света



Не допускать воздействия влаги



Запрет на повторное применение



Обратитесь к инструкции по применению или  
к инструкции по применению в электронном виде



Медицинское изделие для диагностики in vitro



Содержимого достаточно для проведения <n>  
тестов