

NOVACHECK COVID-19 FAST ANTIGEN TEST

By



TÜRKİYE'NİN İLK VE TEK ŞEKER ÖLÇÜM SİSTEMLERİ ÜRETİCİSİNDEN

COVID-19 FAST ANTIGEN TEST

EASY TO USE
QUICK RESULT
HIGH ACCURACY



Novatech Tıbbi Cihaz Ürünleri San. ve Tic. A.Ş.
2. Organize Sanayi Bölgesi Hacı Sanikonukoğlu Bulvarı
83228 Nolu Cadde No:17 Şehitkamil/GAZİANTEP/TÜRKİYE
Tel: +90 342 502 27 27 Fax: +90 342 503 01 30
Posta Kodu: 27620 www.novadiag.com





SARS-CoV-2 FAST ANTIGEN TEST

SARS-CoV-2 is an enveloped β -coronavirus with a circular or elliptical particle diameter of about 60 ~ 140 nm, usually pleomorphic, clearly different in genetic characteristics from SARS-CoV and MERS-CoV. Main clinical signs include dry cough with fever, fatigue and other systemic symptoms, shortness of breath and severe life-threatening pneumonia, respiratory failure, acute respiratory distress syndrome, septic shock, multi-organ failure, severe acid-base metabolism disorder. -2 was defined as the main route of transmission through respiratory droplets (sneezing, coughing, etc.) and contact (pulling the nostril with the hand in contact with the virus, rubbing the eyes, etc.).

Special handling equipment does not require

Does not require a cold chain

No device required



As Novatech medical device products Inc., it has successfully produced the COVID-19 antigen lateral flow test that can detect the presence of COVID-19 in less than 15 minutes. This test offers faster and more effective combat opportunities with the Covid-19 pandemic than existing covid-10 tests offer. The rapid antigen test, which is low-cost and portable, is an effective method to help reduce the spread of the Covid-19 outbreak by detecting individuals with disabilities before symptoms develop.



As a result, we open up the possibility of directing patients into quarantine earlier for better clinical decision making and reducing the spread of disease. The COVID-19 antigen test kit continues to work with full force to optimize function, further improve detection of viral particle lower limit and get accurate results for targeted populations and environments.

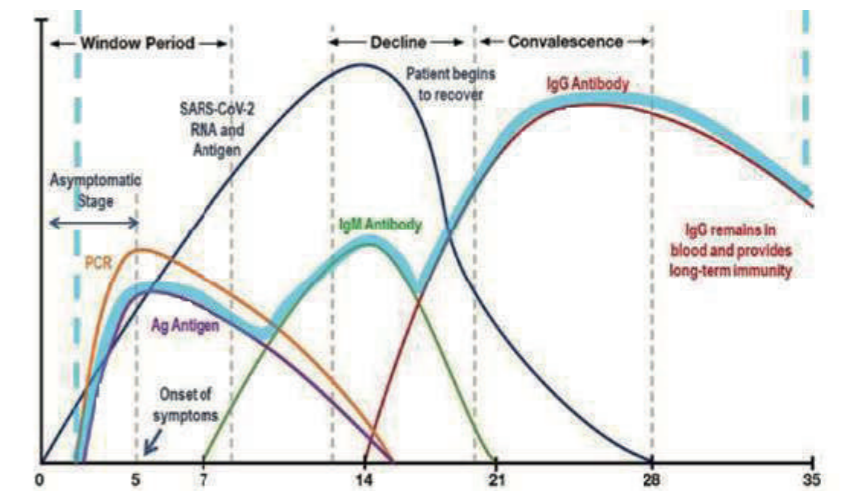


Analysis of standard swab tests is currently

* Costly equipment, *Highly trained staff requires and should usually be performed in large hospitals or well-equipped PCR laboratories. Also, tests done in this way can take a few hours or days to produce results, which weakens rapid clinical responses. To overcome this, with the use of a portable lateral flow reader, fast, repeatable and high precision results can be achieved without the need for highly trained personnel and complexity.



The SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test uses immuno-lateral chromatography technology for the qualitative detection of antigens. Colloidal gold particles binding with anti-SARS-CoV-2 antibody 1 are fixed on the conjugation pad. Anti-SARS-CoV-2 antibody 2 is attached to the "T" test line of the nitrocellulose membrane. Goat (goat) Anti-Mouse IgG is linked to the "C" control line of the nitrocellulose membrane.



The days since the infection Table-1

Figure 1: Variation of the Levels of SARS-CoV-2 RNA and Antigen, IgM and IgG after infection.

When the concentration of "SARS-CoV-2" in the sample is higher than the minimum detection limit, it forms a complex with "Anti-SARS-CoV-2 antibody 1" labeled with colloidal gold particles. This first complex will proceed to the test line by capillary action on the membrane and will be captured by the "Anti-SARS CoV-2 Antibody 2" previously attached to the test line and the "Au-Anti-SARS-CoV-2 Antibody! SARS-COV-2) -Anti-Sars-CoV-2 antibody will form the 2 " complex. These complexes accumulate in the test line, forming a color that allows antigen-positive detection. The remainder of "Anti-SARS-CoV-2 Antibody 1" labeled with colloidal gold particles reveals color conjugated with goat-Anti Mouse IgG in the C control line. If the concentration of "SARS-CoV-2" in the sample is below the minimum detection limit, the complexes produce color only in the C control line.

INTERPRETATION OF TEST RESULTS

A red line appears in the **NEGATIVE** "C" control line region. No lines appear in the "T" test line regions. A negative result indicates that the SARS-CoV-2 antigen content in the sample is below the detection limit or there is no antigen.



A red line appears in the **POSITIVE** "C" control line region and a red line in the "T" test line region. The positive result indicates that the SARS-CoV-2 antigen content in the sample is higher than the detection limit.



When the red line in the **INVALID** "C" control line region does not appear, it will be considered invalid. An invalid result indicates that the procedure is not correct or the test device is outdated or invalid. In this case, the package insert should be carefully read and the test repeated with a new test device.



SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test Clinical report summary

Comparative analysis of test clinical diagnosis results with test reagent results. The detection results of the test reagent and clinical diagnosis results are shown in the following table.

	Clinical diagnostic results		Total
	Confirmed diagnosis	Exclusion	
Test reagent results			
Positive (+)	45	0	45
Negative (-)	3	240	243
Total number	48	240	288

Sensitivity: 93.75%;(95% CI:83.16%~97.85%)
Specificity: %100;(95% CI:98.42%~100%)
Total clinical coincidence rate: %98.(95% CI: 96.98%~99.65%)

PCR test sonuçları ile test reaktif sonuçlarının karşılaştırmalı analizi
Test reaktif ve PCR test sonuçlarının tespit sonuçları aşağıdaki tabloda gösterilmiştir.

	PCR diagnostic results		Total
	Positive (+)	Negative (-)	
Test reagent results			
Positive (+)	78	0	78
Negative (-)	3	257	260
Total number	81	257	338

Sensitivity: 96.30%;(95% CI:89.67%~98.73%)
Specificity: %100;(95% CI:98.53%~100%)
Total clinical coincidence rate: %99.11 (95% CI:97.42%~99.70%)

T o yukarıdaki sonuçlar, algılama reaktif ve PCR sonuçları arasında istatistiksel olarak anlamlı bir fark olmadığını gösterdi.



NOVA CHECK SARS-COV-2 COVID-19-ANTIGEN RAPID TEST BEIPACKZETTEL (FÜR DIE MEDIZINISCHE ANWENDUNG NUR DURCH FACHPERSONAL)

BESTIMMUNGSGEMÄßE VERWENDUNG

SARS-CoV-2-Antigen Rapid Test dient zum qualitativen Nachweis von SARS-CoV-2-Antigenen in oropharyngealen Tupfer und Nasen-Rachen-Tupfer-Proben in vitro.

ZUSAMMENFASSUNG

Der SARS-CoV-2 ist ein umhülltes β -Coronavirus, kreisförmigen oder elliptischen Teilchen-Durchmesser von etwa 60 ~ 140 nm, oft pleomorph, natürlich unterschiedlich von SARS-CoV und MERS-CoV in genetischen Merkmalen. Die wichtigsten klinischen Manifestationen sind Fieber, Müdigkeit und andere systemische Symptome, begleitet von trockenem Husten, Atemnot, etc., die sich rasch entwickeln zu einer schweren Lungenentzündung, respiratorischer Insuffizienz, akuten respiratorischen Distress-Syndrom, septischem Schock, Multiorganversagen, schwerer Säure-base-Stoffwechsel-Störung, und sogar lebensbedrohlich sein. SARS-CoV-2 identifiziert wurde, als das wichtigste Mittel der Übertragung durch Tröpfcheninfektion (Niesen, Husten, etc.) und Kontakt (Kommissionierung

Nasenloch mit der Hand in Kontakt mit dem Virus, Augen reiben etc.).

SARS-CoV-2 ist empfindlich auf UV-Strahlen und Hitze, und kann inaktiviert bei 56 °C für 30 Minuten und mit dem Fettlöslichen Lösungsmittel wie Ethylether, 75% Ethanol, Chlor-Desinfektionsmittel, Peressigsäure und Chloroform.

PRINZIP

SARS-CoV-2-Antigen Rapid Test beschäftigt Immuno-lateral-Chromatographie-Technologie, die für den qualitativen Nachweis von

Antigenen. Die kolloidalen Goldpartikel mit einem mit dem anti-SARS-CoV-2-Antikörper 1 fixiert sind auf die Konjugationspad. Die anti-SARS-CoV-2-Antikörper 2 gebunden ist, auf die "T" test der Nitrozellulose-Membran. Der Ziegen-Anti-Maus-IgG gebunden an die "C" Steuerleitung der Nitrozellulose-Membran. Wenn die Konzentration der SARS-CoV-2 in der Probe ist höher als die minimale Nachweisgrenze, die konjugiert mit anti-SARS-CoV-2-Antikörper 1 mit einem mit kolloidalen Goldpartikeln um einen Komplex zu bilden. Dieser Komplex wandert auf der Membran durch Kapillarkraft, bis das Testen der Linie, wo das erfasst wird durch die anti-SARS-CoV-2-Antikörper 2 gebunden an die Test-Linie bilden

Anti-SARS-CoV-2

- Antikörper 1-(SARS-CoV-2) - Anti-SARS-CoV-2-Antikörper-2-Komplex. Diese Komplexe sind hinterlegt in Farbe angezeigt, als die Bestimmung von Antigen-positiv, der Rest von anti-SARS-CoV-2-Antikörper 1 mit einem mit kolloidalen Goldpartikeln konjugiert mit Ziegen-Anti-Maus-IgG-und-Ablagerung zur Anzeige Farbe wie die Bestimmung der Qualität der d als "C" control

line. Wenn die Konzentration der SARS-CoV-2 in der Probe niedriger ist als die minimale Nachweisgrenze oder keine SARS-CoV-2, die Komplexe nur Einzählung und Display-Farbe in der "C" Linie.

KIT-KOMPONENTEN

Kassette Typ:

1 Tests/kit 5 tests/kit 10 tests/kit 20 tests/kit, 25 tests/kit, Test-Gerät: Maus-anti - SARS-CoV-2 monoklonale Antikörper, Ziegen-Anti-Maus-IgG polyklonale Antikörper, der Nitrozellulose-Membran. •

Extraktion

Lösung: Phosphat-Puffer-Lösung (0.01 M, pH7.4±0.2)

- Röhre
- Beipackzettel
- Einweg-Putzlappen (oropharyngeale Tupfer oder Nasen-Rachen-Abstrich)

BENÖTIGTE MATERIALIEN ABER NICHT VORAUSGESETZT

- Timer -

REAGENZEN-LAGERUNG UND STABILITÄT

Lagern Sie den Kit bei 2- 30°C/ 36-86°F, keine direkte Sonneneinstrahlung, für 12 Monate gültig. Nicht einfrieren das Kit. Das test-



Gerät sollte verwendet werden, innerhalb von 60 Minuten nach dem Öffnen der Folienbeutel. Für Produktions- und Verfallsdatum entnehmen Sie bitte der Produkt-Etikett.

PROBE ANFORDERUNGEN

1. Probenentnahme

Oropharyngealen Tupfer-Probenentnahme:

Der Patient sollte seinen Kopf leicht nach oben neigen, öffnen Sie Ihren Mund weit auf und machen einen Ton von "ah" zusetzen Rachen-Mandeln. Die Einweg-Wattestäbchen sollten genutzt werden, um über die Zunge base. Wischen Sie sowohl die Rachenmandeln zurück und her mit leichter Kraft für mindestens drei mal, und dann wischen Sie die hintere Rachenwand nach oben und unten für mindestens drei mal.

Nasen-Rachen-Abstrich Kollektion:

Sanft halten Sie den Kopf des Patienten mit einer Hand, sorgfältig legen Sie die Tupfer in das Nasenloch und langsam tief gehen, entlang der Unterseite der unteren Nasengang. Wenn die Spitze des Tupfer erreicht der hinteren Wand des Nasenrachenraum, sanft drehen Sie es für eine Runde (Pause für einen Moment, wenn reflex-Husten), und dann langsam entfernen Sie den Tupfer.

2. Probenlagerung

Nach der Behandlung der Proben können bei Raumtemperatur gelagert werden (15-30 ° C) für bis zu 24 Stunden bei 2-8 ° C für bis zu 72 Stunden und bei -20 ° C für bis zu 36 Monate. Die Proben dürfen eingefroren und wieder aufgetaut werden für drei mal.

ASSAY-VERFAHREN

Vor der Verwendung des Reagens, betreiben Sie es strikt nach der Packungsbeilage, um sicherzustellen, die Genauigkeit der Ergebnisse.

Hinweis:

1. Die frischen Proben, behandelt wird mit der Extraktion-Lösung so bald wie möglich nach der Entnahme, spätestens aber 1 Stunde nach der Sammlung.
2. Test-Gerät -, sample- und instrument müssen bei Raumtemperatur (15~30°C) während der Prüfung.

Probenvorbereitung

1. Entfernen Sie eine Probe-Extraktion-tube aus dem Kit vor der Prüfung.
2. Etikett einer Probe Röhre oder schreiben Sie Probe-Nummer.
3. Legen Sie die beschriftete Probe Röhre in ein Rack in dem dafür vorgesehenen Bereich des Arbeitsbereichs.
4. Fügen Sie die ganze Flasche von Extraktions-Lösung zu der Probe zu extrahieren tube.
5. Tauchen Sie den Tupfer in den Kopf der Extraktions-Lösung in die Röhre und drehen Sie den Tupfer in der Nähe der Probe-Extraktion Rohr-Wand für etwa 10 Sekunden oder 10 mal zum Auflösen der Proben in die Lösung soweit wie möglich.
6. Drücken Sie die Spitze der Tupfer entlang der inneren Wand der Probenentnahme Rohr zum Halten der Flüssigkeit in der Röhre als viel wie möglich, entfernen und entsorgen Sie den Tupfer.

7. Ziehen Sie Rohr-Deckel und stand-by. Probe-Erkennung

1. Vor der Entdeckung, Sie die Testkassette und die Probe wird herausgenommen von den Lagerungsbedingungen und ausgewogen zu Zimmer

Temperatur (15-30 ° C).

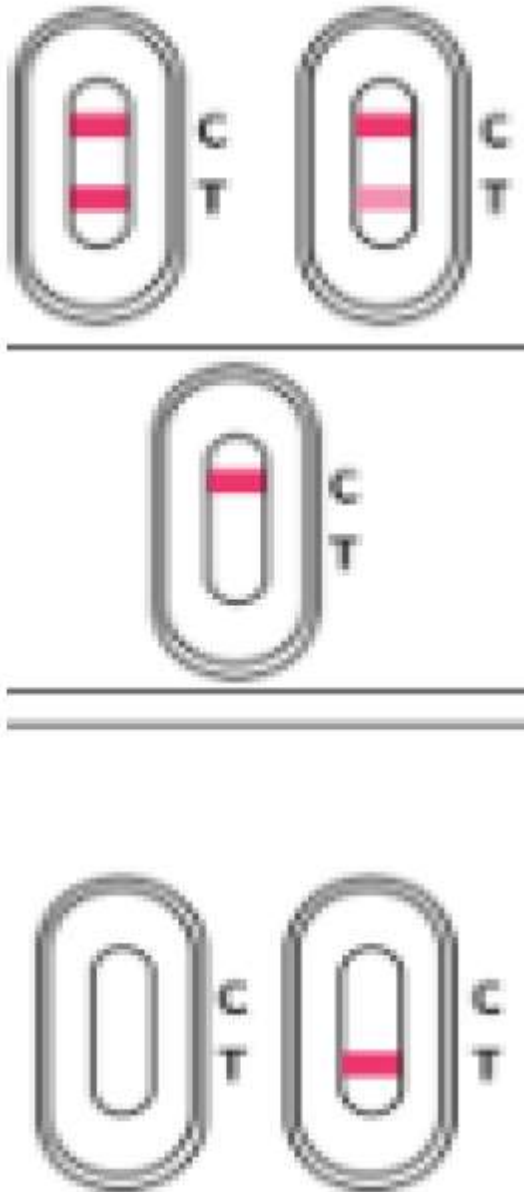
2. Reißen Sie die Verpackung der Aluminium-Folienbeutel, entnehmen Sie die Testkassette und legen Sie es horizontal auf die test-Tabelle.
3. Vertikal invertieren die Probe Röhre (die Röhre mit verarbeiteten Proben), fügen Sie 2 Tropfen vertikal in die Probenöffnung des Testgeräts.
4. Die test-Ergebnisse interpretiert werden sollten innerhalb von 15 bis 20 Minuten, ungültig, Wenn mehr als 30 Minuten.
5. Bitte interpretieren Sie das Ergebnis durch visuelle Inspektion.

POSITIVER WERT/LIMIT OF DETECTION

Positive Wert/Nachweisgrenze: 1.7×10^6 /mL Wählen Sie das bestätigte inaktiviertem SARS-CoV-2 medium (Konzentration 3.4×10^6 /mL), verwenden Steigung Verdünnungs - Methode, um herauszufinden, das Virus Mittel zum Erreichen des kritischen Wertes des Fundes. Wiederholen Sie die Aktion, für die 20 Zeit und das Testergebnis ist positiv für mindestens 19 mal.



INTERPRETATION DER TESTERGEBNISSE



Negativ

Zwei Linien erscheinen. Eine vollständig farbige Linie erscheint im Kontrollbereich (C) und eine weitere farbige Linie erscheint im Testbereich (T) unabhängig von der Stärke der test - Linie.

Positiv

Eine farbige Linie erscheint im Kontrollbereich (C) und keine Linie erscheint im Testbereich (T).

Ungültig

Die Kontrolllinie werden nicht angezeigt. Unzureichendes Probenvolumen oder eine falsche Vorgehensweise / Handhabung sind die häufigsten Gründe für die nicht-erscheinen der Kontroll-Linie. Überprüfen Sie den Vorgang und wiederholen Sie den Test mit einer neuen test-kit. Wenn das problem weiterhin besteht, beenden Sie die Verwendung der batch sofort und kontaktieren Sie Ihren lokalen Händler.

Hinweis:

Die Farbe des Teststreifens variieren mit verschiedenen Proben. Jedoch, unabhängig von der Farbe der test-Streifen, es sollte beurteilt werden, wie positive Ergebnis innerhalb der angegebenen detection-Zeit.



EINSCHRÄNKUNG

1. Die SARS-CoV-2 Antigen-Schnelltest ist für die in-vitro-diagnostische Anwendung nur. Der test soll verwendet werden für den Nachweis von SARS-CoV-2-Antigen in oropharyngealen Tupfer und Nasen-Rachen-Abstrich nur.
2. Dieses test-kit ist nur zur Verwendung für den qualitativen Nachweis von SARS-CoV-2-Antigene und können't bestimmen die Menge der SARS-CoV-2-Antigene in Proben.
3. Wenn das Testergebnis negativ ist und klinische Symptome bestehen. Es wird empfohlen, wiederholen Sie die Probenahme oder andere testen Methoden für das testen. Ein negatives Ergebnis kann nicht ausschließen, die Möglichkeit der Exposition oder der Infektion mit SARS-CoV-2 virus jederzeit.
4. Die test-Ergebnisse der test-kits sind für Kliniker nur als Referenz und sollten nicht als die einzige Grundlage für die klinische Diagnose. Das klinische management der Patienten sollte umfassend betrachtet, in Kombination mit Ihren Symptome/Anzeichen, die medizinische Geschichte, andere Labor-tests und Behandlung, Antworten, etc.
5. Aufgrund der Beschränkung von Nachweis-Reagenz-Methode, die Nachweisgrenze dieses Reagenz ist in der Regel niedriger als der Nukleinsäure-Reagenzien. Also, der test Personal sollte mehr Aufmerksamkeit auf die negativen Ergebnisse und kombinieren müssen anderen test-Ergebnisse, um ein umfassendes Urteil. Empfohlen wird die Verwendung von Nuklein-Säure Prüfung oder die isolation des virus und Kultur Identifikations-Methoden zur Beurteilung-negative Ergebnisse, die Zweifel haben.
6. Analyse der Möglichkeit von falsch-negativen Ergebnisse:
 - (1) Unangemessen Probenentnahme, - Transport und-Verarbeitung, geringen virus-titer in der Probe, keine frische Probe odereinfrieren und Auftauen Zyklen der Probe führt zu falsch-negativen Ergebnissen.
 - (2) Die mutation der viralen gene kann zu änderungen führen, die Antigen-Determinanten, die zu negativen Ergebnissen führen.
 - (3) die Forschung über Die SARS-CoV-2 wurde nicht vollständig, gründlich; das virus kann mutieren und verursachen die Unterschiede für den besten sampling-Zeit (virus-titer-peak) und Probenahme Lage. Also, für den gleichen Patienten, können wir sammeln Proben von verschiedenen Standorten oder follow-up für mehrere Male reduziert die Möglichkeit von falsch-negative Ergebnisse.

Die KLINISCHE LEISTUNGSFÄHIGKEIT des

- Die test-Ergebnisse von Nova Check SARS-CoV-2 Covid-19-Antigen-test und der PCR-test Ergebnisse sind gezeigt in der folgende Tabelle: PCR-test Ergebnisse

Insgesamt

		PCR test results		Total
		Positive(+)	Negative(-)	
Test reagent results	Positive(+)	159	0	159
	Negative(-)	4	257	261
Total number		163	257	420

Sensitivity: 97.54 %; (95%CI: 89.67%~98.73%)

Specificity: 100 %; (95%CI: 98.53%~100%)

Total clinical coincidence rate: 99.11%. (95%CI: 97.42%~99.70%)

LEISTUNGSMERKMALE

- Mit der enterprise-Referenz für die Prüfung, die Ergebnisse erfüllen die Anforderungen von enterprise Referenz. •

Cross-Reaktion

Name	Concentration	Test result
Influenza B/Y amagata	1.00×10^2 TCID ₅₀ /mL	Negative



Influenza B/Voctoria	1.07×10^5 TCID ₅₀ /mL	Negative
Influenza A H1N1	1.00×10^2 TCID ₅₀ /mL	Negative
Influenza A H3N2	1.15×10^2 TCID ₅₀ /mL	Negative
Adenovirus 3	1.24×10^5 TCID ₅₀ /mL	Negative
Adenovirus 7	1.87×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Human coronavirus 229E	1.00×10^5 TCID ₅₀ /mL	Negative
Human coronavirus OC43	2.00×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Human coronavirus NL63	2.00×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
MERS-coronavirus	2.00×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Cytomegalovirus	1.00×10^5 TCID ₅₀ /mL	Negative
Enterovirus 71	2.55×10^5 TCID ₅₀ /mL	Negative
Human parainfluenza virus 1	1.35×10^5 TCID ₅₀ /mL	Negative
Human parainfluenza virus 2	6.31×10^5 TCID ₅₀ /mL	Negative
Human parainfluenza virus 3	3.25×10^5 TCID ₅₀ /mL	Negative
Measles virus	6.31×10^5 TCID ₅₀ /mL	Negative
Mumps virus	6.31×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Respiratory syncytial virus	2.00×10^5 TCID ₅₀ /mL	Negative
Rhinovirus 1A	1.26×10^5 TCID ₅₀ /mL	Negative
Bacillus pertussis	1.30×10^6 CFU/mL	Negative
Chlamydomphila pneumoniae	1.00×10^5 CFU/mL	Negative
Escherichia coli	1.00×10^5 CFU/mL	Negative
Haemophilus influenzae	1.20×10^6 CFU/mL	Negative
Mycobacterium binding	1.00×10^5 CFU/mL	Negative
Mycoplasma Pneumoniae	1.00×10^6 CFU/mL	Negative
Neisseria meningococcus	1.00×10^5 CFU/mL	Negative
Neisseria gonorrhoeae	1.00×10^5 CFU/mL	Negative
Pseudomonas aeruginosa	3.70×10^6 CFU/mL	Negative
Staphylococcus aureus	2.20×10^6 CFU/mL	Negative
Streptococcus	1.00×10^6 CFU/mL	Negative



pneumoniae		
Streptococcus pyogenes	1.28×10^6 CFU/mL	Negative
Streptococcus salivarius	1.00×10^5 CFU/mL	Negative

- Interfering Substance

Interfering substance name	Concentration	Negative interference result	Positive interference result
Mucin	5%	Negative	Positive
Whole blood	5% (V/V)	Negative	Positive
α -interferon	500 thousand IU/mL	Negative	Positive
Zanamivir	500ng/mL	Negative	Positive
Ribavirin	20 μ g/mL	Negative	Positive
Oseltamivir	5 μ g/mL	Negative	Positive
Peramivir	0.2mg/mL	Negative	Positive
Lopinavir	8 mg/mL	Negative	Positive
Ritonavir	530 μ g/mL	Negative	Positive
Umifenovir	4 μ g/mL	Negative	Positive
Levofloxacin	30 μ g/mL	Negative	Positive
Azithromycin	4.5 μ g/mL	Negative	Positive
Ceftriaxone	0.8mg/mL	Negative	Positive
Meropenem	1.1mg/ml	Negative	Positive
Tobramycin	4ng/mL	Negative	Positive
Phenylephrine	20 μ g/mL	Negative	Positive
Oxymetazoline	0.1mg/mL	Negative	Positive
Beclomethasone	0.1mg/mL	Negative	Positive
Dexamethasone	2 mg/mL	Negative	Positive
Flunisolide	0.1mg/mL	Negative	Positive
Triamcinolone acetonide	10.5ng/mL	Negative	Positive
Budesonide	2.75ng/mL	Negative	Positive
Mometasone	10ng/mL	Negative	Positive
Fluticasone	55 μ g/mL	Negative	Positive
Histamine Hydrochloride	10ng/mL	Negative	Positive
Sodium chloride	5%	Negative	Positive

- Hook effect

Within the concentration of 3.4×10^5 TCID₅₀/mL for cell culture medium of SARS-CoV-2 antigen, the test results of this product showed no Hook effect.



WARNUNGEN UND VORSICHTSMAßNAHMEN

1. Die Probe sollte getestet werden im Labor mit bestimmten Bedingungen. Alle Proben und Materialien in der Erprobungsvorgang wird bearbeitet, in übereinstimmung mit der Labor-Praxis für Infektionskrankheiten.
2. Das kit gespeichert werden in strikter übereinstimmung mit den Bedingungen in dieser Packungsbeilage an. Bitte verwenden Siees innerhalb der Gültigkeitszeitraum.
3. Öffnen Sie nicht den versiegelten Beutel, bis Sie bereit sind, einen test durchführen. Das kit sollte versiegelt und geschützt gegenFeuchtigkeit. Wenn der Folienbeutel beschädigt ist oder feucht, stoppen Sie sofort verwenden.
4. Probenentnahme und-Erkennung durchgeführt werden sollten, entsprechend der Packungsbeilage streng.



Novatech Tibbi Cihaz Ürünleri Sanayi ve Ticaret A.Ş.

Adres: 2. Organize Sanayi Bölgesi Hacı Sani Konukoğlu Bulvarı 83228 Nolu Cadde No:17

Şehitkamil/Gaziantep/TÜRKİYE

Tlf:+90 342 502 27 27












Fax:+90 342 503 01 30

www.novadiag.com



"Novacheck" Brand Novatech Medical Device Products Industry and Trade Inc. is a registered trademark of the company.

Index of the symbol

 Do Not Reuse	 In Vitro Diagnostic Medical Device
 Store at 2-30°C	 Consult Instructions For Use
 Batch code	 Contains sufficient for < n > tests
 Use-by Date	 away from direct sunlight
 Stay dry	 Don't use if that Package is damaged
 Manufacturer	