NOVACHECK 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 Bulyarı 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









TÜRKİYE'NİN İLK VE TEK ŞEKER ÖLÇÜM
SİSTEMLERİ ÜRETİCİSİNDEN

COVID-19 **FAST ANTIGEN TEST**









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, fatique 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

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 develop.



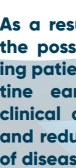


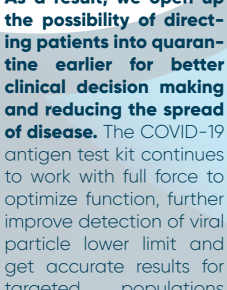
Analysis of standard swab tests is currently

* 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.

As a result, we open up populations taraeted and environments.







The SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test uses immuno-lateral chromatography technology for the qualitative detection of antigens. Colloidal gold partibinding 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.

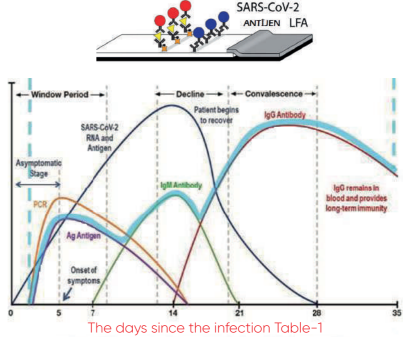


Figure 1: Variation of the Levels of SARS-CoV-2 RNA and Antigen, IgM and IgG after infection.

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

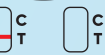
red line appears in the **NEGATIVE** "C" control line region. No lines appear in the "T" test line egions A negative result indicates that the SARS-CoV-2 antigen content in the sample is below the detection limit or there is no antigen.

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

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 iew test device





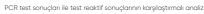


SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test Clinical report summary

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

		Clinical diagnostic results		Total
		Confirmed diagnosis	Exclusion	7
Test reagent results	Positive (+)	45	0	45
	Negative (-)	3	240	243
Total number		48	240	288
0.000	01071/01070	-0-1		

Specificity: %100;(95% CI:98.42%~100%) Total clinical coincidence rate: %98 (95% CI: 9698%~9965%)



Test reaktifi ve PCR test sonuçlarının tespit sonuçları aşağıdaki tabloda gösterilmişti

		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 reaktifi ve PCR sonuçları arasında istatiksel olarak anlamlı bir fark olmadığını gösterd



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-Antigen in oropharyngealen Tupfer und Nasen-Rachen-Tupfer-Proben in vitro.

ZUSAMMENFASSUNG

Der SARS-CoV-2 ist eine umhüllte β -coronavirus, kreisförmigen oder elliptischen Teilchen-Durchmesser von etwa 60 $^{\sim}$ 140nm, oft pleomorphic, 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 können sich rasch entwickeln sich zu einer schweren Lungenentzündung, respiratorische Insuffizienz, akute respiratorische distress-Syndrom, septischer Schock,

Multiorganversagen, schwere 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 Fett lösliche 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 Konjugation pad. Die anti-SARS-CoV-2-Antikörper 2 gebunden ist, auf die "T" test der Nitrozellulose-Membran. Der Ziege-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 Kapillarwirkung, 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 as "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 Einzahlung 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, Ziege-Anti-Maus-IgG polyklonalen 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 -

REAGENZIEN-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 neigen Ihren Kopf leicht nach oben, öffnen Sie Ihren Mund weit auf und machen einen Ton von "ah" zusetzen Rachen-Mandeln. Die Einweg-Wattestäbchen sollten genutzt werden, um cross die Zunge base. Wischen Sie sowohl die RachenMandeln zurück und her mit leichten 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. 2

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 Stunden nach der Sammlung.
- 2. Test-Gerät -, sample-und instrument müssen bei Raumtemperatur (15~30° 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 ProbeExtraktion 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 ausgewogenzu Zimmer

Temperatur (15-30 ° C).

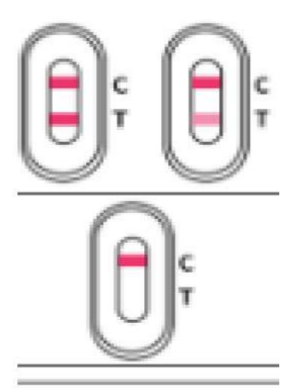
- 2. Reißen Sie die Verpackung der Aluminium-Folienbeutel, entnehmen Sie die Testkassette und legen Sie es horizontalauf die test-Tabelle.
- 3. Vertikal invertieren die Probe Röhre (die Röhre mit verarbeiteten Proben), fügen Sie 2 Tropfen vertikalin die probenöffnung des Testgeräts.
- 4. Die test-Ergebnisse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

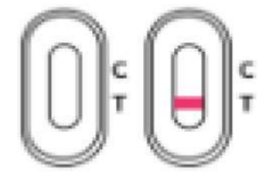
POSITIVER WERT/LIMIT OF DETECTION

Positive Wert/Nachweisgrenze: 1.7×10/mL Wählen Sie das bestätigt inaktiviertem SARS-CoV-2 medium (Konzentration 3.4×10 /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 oderandere 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 klinischeDiagnose. 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 alsder 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 Beurteilungnegative 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

1000		PCR test results		Total
		Positive(+)	Negative(-)	
Test reagent	Positive(+)	159	0	159
results	Negative(-)	4	257	261
T	otal 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	1.07×105 TCID50/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	1.87×106 TCID50/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	2.00×106 TCID50/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
Chlamydophila 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	1.00×106 CFU/mL	Negative
Neisseria meningococcus	1.00×10 ⁵ CFU/mL	Negative
Neisseria gonorrhoeae	1.00×10 ⁵ CFU/mL	Negative
Pseudomonas aeruginosa	3.70×106 CFU/mL	Negative
Staphylococcus aureus	2.20×106 CFU/mL	Negative
	l .	SE SE



pneumoniae		
Streptococcus	1.28×106 CFU/mL	Negative
pyogenes		rioganio
Streptococcus salivarius	1.00×10 ⁵ CFU/mL	Negative

Interfering Substance

			1
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		
u-interretori	IU/mL	Negative	Positive
Zanamivir	500ng/mL	Negative	Positive
Ribavirin	20μg/mL	Negative	Positive
Oseltamivir	5µg/mL	Negative	Positive
Peramivir	0.2mg/mL	Negative	Positive
Lopinavir	8 mg/mL	Negative	Positive
Ritonavir	530µg/mL	Negative	Positive
Umifenovir	4µg/mL	Negative	Positive
Levofloxacin	30µg/mL	Negative	Positive
Azithromycin	4.5µg/mL	Negative	Positive
Ceftriaxone	0.8mg/mL	Negative	Positive
Meropenem	1.1mg/ml	Negative	Positive
Tobramycin	4ng/mL	Negative	Positive
Phenylephrine	20μg/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	10.5ng/mL		
acetonide	10.5Hg/IIIL	Negative	Positive
Budesonide	2.75ng/mL	Negative	Positive
Mometasone	10ng/mL	Negative	Positive
Fluticasone	55µg/mL	Negative	Positive
Histamine	10ng/mL		
Hydrochloride	Tongine	Negative	Positive
Sodium chloride	5%	Negative	Positive

Hook effect

Within the concentration of $3.4 \times 10^5 \, \text{TCID}_{50} / \text{mL}$ 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 ErprobungVorgang 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 Tıbbi 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

	illuex of the Symbol
Do Not Reuse	In Vitro Diagnostic Medical Device
store at 2-30℃	Consult Instructions For Use
LOT 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	