



BETTER AG
Top Qualität zu Herstellerpreisen

Deepblue

Schwangerschaftstests

Nur zur Verwendung in der In-vitro-Diagnostik

HCG Schwangerschaftsteststreifen (kolloidales Gold)



FRÜHTEST

Für
Selbsttests

- 5 Tests (10mIU/ml) pro Box
2500 Tests pro Karton
- 50 Tests (10mIU/ml) pro Box
5000 Tests pro Karton

HCG-Schwangerschaftstest (kolloidales Gold) Midstream



FRÜHTEST

Für
Selbsttests

- 1 Test (10mIU/ml) pro Box
jeweils 640 Tests pro Karton

CE 0123

DE: +49 (0) 30 62 93 34 20
CH: +41 71 58 80 248



Shop: www.OdemShop.de
E-Mail: info@OdemShop.de

Diagnostische Spezifität und Sensitivität

HCG Schwangerschaftsteststreifen (kolloidales Gold)

	Referenz		GESAMT
	Positiv	Negativ	
Positiv	100	0	100
Negativ	0	100	100
Gesamt	100	100	200

LH-Ovulationstest-Streifen (kolloidales Gold)

	Referenz		GESAMT
	Positiv	Negativ	
Positiv	94	0	94
Negativ	0	106	106
Gesamt	94	106	200

HCG-Schwangerschaftstest (kolloidales Gold) Midstream

	Referenz		GESAMT
	Positiv	Negativ	
Positiv	100	0	100
Negativ	0	100	100
Gesamt	100	100	200



HCG Schwangerschaftstest (Kolloidales Gold), Streifen

Verwendungszweck

Der HCG-Schwangerschaftstest (Kolloidales Gold) wird auf allen Ebenen medizinischer Einrichtungen zur Früherkennung von Patienten mit früher Schwangerschaft und von Patienten zu Hause zum Selbsttest verwendet.

Prinzip

Der HCG-Schwangerschaftsteststreifen verwendet eine Kombination von Antikörpern, einschließlich eines monoklonalen HCG-Antikörpers, um erhöhte HCG-Spiegel selektiv nachzuweisen. Der Assay wird durchgeführt, indem der Test in eine Urinprobe eingetaucht und die Bildung von roten Linien beobachtet wird. Die Probe wandert durch Kapillarwirkung entlang der Membran, um mit dem farbigen Konjugat zu reagieren. Positive Proben reagieren mit dem spezifischen Antikörper-HCG-gefärbten Konjugat und bilden eine rot gefärbte Linie im Testlinienbereich der Membran. Das Fehlen dieser roten Linie weist auf ein negatives Ergebnis hin. Als Verfahrenskontrolle erscheint immer eine rote Linie im Bereich der Kontrolllinie, wenn der Test ordnungsgemäß durchgeführt wurde.

Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen

- Nur zur In-vitro-Diagnostik.
- Verwenden Sie das Testkit nicht über das Verfallsdatum hinaus.
- Das Testgerät darf nicht wiederverwendet werden.
- Der Teststreifen sollte bis zur Verwendung im versiegelten Beutel verbleiben. Nicht verwenden, wenn der Beutel beschädigt oder geöffnet ist.
- Urinproben können infektiös sein. Achten Sie auf eine ordnungsgemäße Handhabung und entsorgen Sie alle gebrauchten Reaktionsgeräte in einem Abfallbehälter für Biogefährdung.
- Bitte verwenden Sie es innerhalb von 1 Stunde nach dem Öffnen der Innenverpackung.

Verfahrenskontrolle: Es bestätigt ein ausreichendes Probenvolumen.

Einschränkungen des Verfahrens

- Uterustumor, Blasenmole oder klimakterische Patientinnen können aufgrund des hohen hCG-Gehalts im Urin positive Ergebnisse aufweisen.
- Nach Schwangerschaftsende aus natürlichen oder unnatürlichen Gründen, zu denen eine natürliche Geburt, ein Kaiserschnitt, ein gewöhnlicher Schwangerschaftsabbruch oder ein medikamentöser Schwangerschaftsabbruch gehören, kann die Urinprobe in aufeinanderfolgenden Wochen positiv getestet werden.

Leistungsmerkmale

Nachweisgrenze

Die Nachweisgrenze des HCG Schwangerschaftsteststreifens beträgt 10 mIU / ml.

Spezifität

Bei einem Test mit 0 mIU/ml HCG gemischter Probenlösung mit 500 mIU/ml hLH, 1000 mIU/ml hFSH und 1000 µIU/ml hTSH müssen die Ergebnisse alle negativ sein.

Wiederholbarkeit

Die Ergebnisse sollten einheitlich sein und der Färbungsgrad sollte gleichmäßig sein, wenn die 25 mIU/ml, 10 mIU/ml, 5 mIU/ml HCG-Standards mit 10 Kits derselben Charge nachgewiesen werden.

Hook-Effekt

Wenn die HCG-Konzentration 200000 m IE/ml übersteigt, nimmt die Färbung des Tests ab und das Nachweisergebnis kann falsch negativ sein und sollte verdünnt und erneut getestet werden.

HAMA (humaner Anti-Maus-Antikörper)-Interferenz

20ng/mL HAMA hat keinen Einfluss auf die Nachweisergebnisse des hCG-Reagenzes.

Analytische Sensibilität

Hämaturase (Hb - Konzentration von 1,8 g/l), Bilirubinurie (85 µmol/l) und Proteinurie (5,65 mmol/l) haben keinen Einfluss auf das Ergebnis des Nachweises.

Diagnostische Spezifität und Sensitivität

An 200 Proben (davon 100 positive Proben und 100 negative Proben) wurde

Materialien und Reagenzien

Bereitgestellte Materialien

Der HCG Schwangerschaftsteststreifen

Benötigtes, aber nicht gestelltes Material

- Timer.
- Sammelbehälter

Reagenzien

Beschichtete Antikörper: Kontrollregion, Ziegen-anti-Maus (IgG) polyklonaler Antikörper. Testregion, Maus-monoklonaler Anti-HCG-Antikörper. A markierter Antikörper: Kolloidales Goldkonjugat des monoklonalen Anti-HCG-Antikörpers B.

Lagerung und Stabilität

Das Testkit kann im verschlossenen Beutel bei Temperaturen zwischen 4 und 30 °C bis zu 36 Monate gelagert werden. Das Testkit sollte vor direkter Sonneneinstrahlung, Feuchtigkeit und Hitze geschützt werden. Das Verfallsdatum wurde unter diesen Lagerbedingungen ermittelt.

Probentnahme und -vorbereitung

Es sollte eine frische Urinprobe verwendet werden, eine besondere Vorbehandlung ist nicht erforderlich. Die Proben sollten in einem sauberen, trockenen Glas- oder Kunststoffbehälter gesammelt werden.

Testprozedur

Lassen Sie den Test und die Probe vor dem Test auf Raumtemperatur kommen.

- Um mit dem Testen zu beginnen, öffnen Sie den versiegelten Beutel, indem Sie ihn entlang der Kerbe aufreißen. Nehmen Sie das Testkit aus dem Beutel und verwenden Sie es so schnell wie möglich.
- Tauchen Sie den Streifen mindestens 10 Sekunden lang vertikal in die

1/2

eine klinische Bewertung durchgeführt, bei der die Ergebnisse des HCG-Schwangerschaftstest (Kolloidales Gold) mit denen anderer im Handel erhältlichen HCG- Tests verglichen wurde. Die Ergebnisse sind wie folgt:

	Referenz		Gesamt
	Positiv (+)	Negativ (-)	
Positiv (+)	100	0	100
Negativ (-)	0	100	100
Gesamt	100	100	200

Literaturverzeichnis

- [1] Huang Fenfen, Cai Yun, Deng Chunyan, Song Huazhi, Ding Chao, Vergleich zweier serologischer β -HCG-Nachweismethoden [J], Chinese Community Doctors, 2012, 02:280.
- [2] Lan Yan, The Significance of Progesterone and β -HCG Detection in Serum in Threatened Abortion Diagnosis [J], Journal of Cellular and Molecular Immunology, 2010,11:1132-1133.
- [3] Wang Fang, Sun Yingpu, Zhang Yih, Dong Fangli, Su Yingshun, Guo Yihong, Beziehung zwischen dem Serum- β -HCG-Spiegel und der frühen embryonalen Entwicklung [J], Progress in Obstetrics and Gynecology, 2010,02:95-98.
- [4] Li Yaohui, Li Xiaobin, Jing Min, Sensitivitätsanalyse des kolloidalen HCG-Gold-Teststreifens [J], Journal of Shanxi Medical College, 2014,05:23-24

ANHUI DEEPBLUE MEDICAL TECHNOLOGY CO.,LTD.



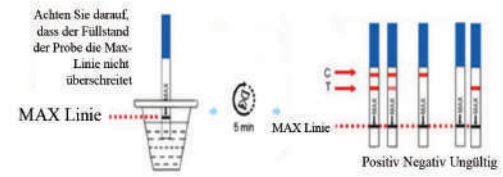
4th,Floor,D-1# Zone, Pearl Industrial Park, 106 Innovation Avenue,High-Tech Development Zone,Hefei, Anhui,China



Luxus Lebenswelt GmbH
Kochstr.1,47877,Willich,Germany

Urinprobe ein, wobei das Pfeilende zum Urin zeigt. Tauchen Sie nicht über die „Max“-Linie hinaus ein.

- Nehmen Sie den Streifen heraus und legen Sie ihn flach auf eine saubere, trockene, nicht absorbierende Oberfläche. Warten Sie, bis rote Bänder erscheinen. Der Test sollte in etwa 5 Minuten abgelesen werden. Interpretieren Sie die Ergebnisse nicht nach 5 Minuten.



Ergebnisse

Negativ: Es erscheint nur ein roter Farbstreifen in der Kontrollregion. Keine offensichtliche Linie in der Testregion.

Positiv: Zwei unterschiedliche rote Farblinien erscheinen in den Kontroll- und Testregionen. Die Farbsintensität der Teststreifen kann variieren, da verschiedene Schwangerschaftsstadien unterschiedliche Konzentrationen des HCG-Hormons aufweisen.

Ungültig: Erscheint im Kontrollbereich „C“ keine Linie, sollte der Test verworfen werden, da möglicherweise ein unsachgemäßes Testverfahren durchgeführt wurde oder die Reagenzien beschädigt wurden. Dies liegt an der eingebauten internen Kontrolle, in der immer eine deutliche Kontrollregion (C)-Linie erscheinen sollte. Wiederholen Sie den Test mit einem neuen Teststreifen. Wenn das Problem weiterhin besteht, stellen Sie die Verwendung des Testkits sofort ein und wenden Sie sich an Ihren Händler vor Ort.

Qualitätskontrolle

Eine im Kontrollbereich (C) erscheinende rote Linie ist die interne



ERKLÄRUNG DER SYMBOLE

	CE-Zeichen		Chargennummer
	Gebrauchsanweisung beachten		In-vitro-Diagnose-Medizinprodukt
	Zum einmaligen Gebrauch		Datum der Herstellung
	Temperaturbegrenzung		Enthält ausreichend für <n> Tests
	Hersteller		Ablaufdatum
	Vertreter der Europäischen Union		

2/2



LH-Eisprungtest (kolloidales Gold), Streifen

Verwendungszweck

Der LH-Ovulationstest (kolloidales Gold) ist ein qualitativer Test zur Vorhersage des LH-Anstiegs und damit des wahrscheinlichen Eisprungs.

Der LH-Ovulationstest (kolloidales Gold) wird zum Nachweis der LH-Konzentration im Urin in allen medizinischen Einrichtungen und zu Hause für Selbsttests verwendet.

Grundsatz

Der LH-Ovulationsteststreifen ist eine Art Hormon, dessen Gehalt sich periodisch mit dem weiblichen Menstruationszyklus ändert. Seine Wirkung besteht darin, die Freisetzung von reifen Eiern in den Eierstöcken zu stimulieren. Wenn es seinen Höhepunkt erreicht, ist LH im Blut und Urin der Frau reichlich vorhanden. Daher ist der Nachweis von LH im Urin ein zuverlässiges Kriterium für die Vorhersage des Eisprungs. Der Ovulationsteststreifen nutzt das Prinzip der chromatographischen Doppel-Antikörper-Sandwich-Methode zum Nachweis des LH-Spiegels und ist für den Selbsttest in der Familie geeignet. Er ist hilfreich, um die Erfolgsquote der Schwangerschaft zu verbessern oder kann als Referenz für die Empfängnisverhütung und als Hilfsdiagnose für die klinische Vorhersage des Ovulationszyklus verwendet werden.

Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen

- Nur zur Verwendung in der In-vitro-Diagnostik
- Testkit nicht nach Ablauf des Verfallsdatums verwenden.
- Die Testkassette darf nicht wiederverwendet werden.
- Der Teststreifen sollte bis zur Verwendung im versiegelten Beutel bleiben. Nicht verwenden, wenn der Beutel beschädigt oder geöffnet ist.
- Urinproben können infektiös sein; sorgen Sie für eine ordnungsgemäße Handhabung und entsorgen Sie alle gebrauchten Reaktionsmittel in einem Behälter für biologische Gefahren.
- Bitte verwenden Sie es innerhalb von 1 Stunde nach dem Öffnen der Innenverpackung.

Materialien und Reagenzien

Bereitgestellte Materialien

Der LH-Eisprungteststreifen

Erforderliche, aber nicht bereitgestellte Materialien

Zeitschaltuhr, Sammelbehälter

24, aber vor 48 Stunden.

Ungültig: Keine sichtbare Linie. Wiederholen Sie den Test mit einem neuen Testkit. Wenn der Test immer noch nicht erfolgreich ist, wenden Sie sich bitte an den Händler oder das Geschäft, in dem Sie das Produkt gekauft haben und geben Sie die Chargennummer an.

Leistungsmerkmale

Nachweisgrenze

Die Nachweisgrenze des LH Ovulationsteststreifens liegt bei 25 mIU/ml.

Spezifität

Bei einem Test mit 0 mIU/ml LH-Mischlösung, 50 mIU/ml FSH und 50 µIU/ml TSH müssen die Ergebnisse alle negativ sein.

Wiederholbarkeit

Die Ergebnisse sollten konsistent sein und der Färbungsgrad sollte beim Nachweis von 50 mIU/ml, 25 mIU/ml, 12,5 mIU/ml LH-Standards mit 10 Kits derselben Charge konsistent sein.

Hook-Effekt

Wenn die LH-Konzentration 2000 mIU/ml übersteigt, nimmt die Färbung des Tests ab und das Nachweisergebnis kann falsch-negativ sein; es sollte verdünnt und erneut getestet werden.

HAMA (humaner Anti-Maus-Antikörper) Interferenz

20 ng/ml HAMA haben keinen Einfluss auf die Nachweisergebnisse des hCG-Reagenzes.

Analytische Empfindlichkeit

Hematurie (Hb-Konzentration von 1,8g/L), Bilirubinurie (85 µmol/L) und Proteinurie (5,65 mmol/L) hat keinen Einfluss auf die Nachweisergebnisse.

Diagnostische Spezifität und Sensitivität

An 200 Proben (davon 94 positive und 106 negative) wurde eine klinische Bewertung durchgeführt, bei der die mit dem LH-Ovulationstest (kolloidales Gold) erzielten Ergebnisse mit denen anderer im Handel erhältlicher LH-Tests verglichen wurden. Die Ergebnisse sind wie folgt:

	Bezug		Total
	Positiv (+)	Negativ (-)	
Positiv (+)	94	0	94
Negativ (-)	0	106	106
Gesamt	94	106	200

Reagenzien

Monoklonaler Antikörper gegen menschliches Luteinisierungshormon (LH), beschichtet auf Nitrocellulose-Membran, Anti-Maus-IgG und kolloidales Gold-anti-LH monoklonales Antikörperkonjugat, adsorbiert auf einer Polyestermembran.

Lagerung und Stabilität

Das Testkit kann im verschlossenen Beutel bei Temperaturen zwischen 4 und 30 °C bis zu 24 Monate gelagert werden. Das Testkit sollte vor direkter Sonneneinstrahlung, Feuchtigkeit und Hitze geschützt werden. Das Verfallsdatum wurde unter diesen Lagerbedingungen ermittelt.

Probenentnahme und-aufbereitung

Für Ovulationstests sind beliebige Urinproben außer Morgenurin geeignet, eine besondere Vorbehandlung ist nicht erforderlich. Die Proben sollen in einem sauberen, trockenen Glas- oder Kunststoffbehälter gesammelt werden. Die Probe kann gekühlt (2-8 °C) und bis zu 48 Stunden aufbewahrt werden.

Zyklus-Diagramm

Die Länge des Menstruationszyklus ist die Dauer vom ersten Tag der Menstruationsblutung bis zum Tag vor Beginn der nächsten Blutung. Bestimmen Sie die Länge des Menstruationszyklus vor dem Test. Bitte entnehmen Sie der untenstehenden Tabelle, wann Sie mit dem Test beginnen sollten. Wenn Ihr Zyklus kürzer als 21 Tage oder länger als 38 Tage ist, sollten Sie einen Arzt aufsuchen. Wenn Sie Ihre Zykluslänge nicht kennen, können Sie den Test 11 Tage nach Ihrer ersten Periode beginnen, da die durchschnittliche Zykluslänge 28 Tage beträgt. Führen Sie über einen Zeitraum von 5 Tagen jeden Tag einen Test durch, oder bis der LH-Anstieg festgestellt wurde.

Tag des Zyklus			
Zykluslänge	Beginn der Prüfung		
	21 Tage	Tag	5
22 Tage	Tag	6	
23 Tage	Tag	7	
24 Tage	Tag	8	
25 Tage	Tag	9	
26 Tage	Tag	10	
Zyklus-Diagramm	27 Tage	Tag	11
	28 Tage	Tag	12
	29 Tage	Tag	13

30 Tage	Tag	14
31 Tage	Tag	15
32 Tage	Tag	16
33 Tage	Tag	17
34 Tage	Tag	18
35 Tage	Tag	19
36 Tage	Tag	20
37 Tage	Tag	21
38 Tage	Tag	22
39 Tage	Tag	23
40 Tage	Tag	24

Beispiel: Wenn Ihr Zyklus normalerweise sechszwanzig Tage dauert, zeigt die Zyklustabelle an, dass der Test an Tag 10 beginnen sollte. Der folgende Kalender zeigt, wie Sie Tag 10 bestimmen können.

Testverfahren

Lesen Sie den Test und die Probe vor der Testung auf Raumtemperatur (15-30°C) kommen.

- Um mit dem Test zu beginnen, öffnen Sie den versiegelten Beutel, indem Sie ihn entlang der Kerbe aufreißen. Nehmen Sie das Testkit aus dem Beutel und verwenden Sie es so schnell wie möglich.
- Tauchen Sie den Streifen mindestens 10 Sekunden lang senkrecht in die Urinprobe ein, wobei das Pfeilende in Richtung Urin zeigen muss. Tauchen Sie nicht über die "Markierungslinie" hinaus ein.
- Nehmen Sie den Streifen heraus und legen Sie ihn flach auf eine saubere, trockene, nicht saugfähige Oberfläche. Warten Sie, bis die roten Streifen erscheinen. Der Test sollte in etwa 3-10 Minuten abgelesen werden. Interpretieren Sie die Ergebnisse nicht nach 10 Minuten.



Ergebnisse

Negativ (kein LH-Anstieg): Im Kontrollbereich erscheint nur eine Farblinie, oder die Testlinie erscheint, ist aber heller als die Kontrolllinie. Dies bedeutet, dass es keinen LH-Anstieg gibt.

Positiv (LH-Anstieg): Wenn zwei Farblinien sichtbar sind und die Testlinie gleich oder dunkler als die Kontrolllinie ist, wird wahrscheinlich in den nächsten 24 bis 48 Stunden ein Eisprung stattfinden. Wenn Sie versuchen, schwanger zu werden, ist der beste Zeitpunkt für Geschlechtsverkehr nach

1/2

ANHUI DEEPBLUE MEDICAL TECHNOLOGY CO.,LTD.



4th,Floor,D-1# Zone, Pearl Industrial Park, 106 Innovation Avenue,High-Tech Development Zone,Hefei, Anhui,China



Luxus Lebenswelt GmbH
Kochstr.1.47877,Willich,Germany



ERKLÄRUNG DER SYMBOLE

	CE-Zeichen		Chargennummer
	Gebrauchsanweisung beachten		In-vitro-Diagnose-Medizinprodukt
	Zum einmaligen Gebrauch		Datum der Herstellung
	Temperaturbegrenzung		Enthält ausreichend für <n>- Tests
	Hersteller		Ablaufdatum
	Vertreter der Europäischen Union		



HCG Schwangerschaftstest (Kolloidales Gold), Midstream

Verwendungszweck

Der HCG-Schwangerschaftstest (Kolloidales Gold) wird auf allen Ebenen medizinischer Einrichtungen zur Früherkennung von Patienten mit früher Schwangerschaft und von Patienten zu Hause zum Selbsttest verwendet.

Prinzip

Der HCG-Schwangerschaftstest Midstream verwendet eine Kombination von Antikörpern, einschließlich eines monoklonalen HCG-Antikörpers, um erhöhte HCG-Spiegel selektiv nachzuweisen. Der Test wird durchgeführt, indem die Urinprobe in die Probenvertiefung gefüllt wird und die Bildung roter Linien beobachtet wird. Die Probe wandert durch Kapillarwirkung entlang der Membran, um mit dem farbigen Konjugat zu reagieren. Positive Proben reagieren mit dem spezifischen Antikörper-HCG-gefärbten Konjugat und bilden eine rot gefärbte Linie im Testlinienbereich der Membrane. Das Fehlen dieser roten Linie weist auf ein negatives Ergebnis hin. Als Verfahrenskontrolle erscheint immer eine rote Linie im Bereich der Kontrolllinie, wenn der Test ordnungsgemäß durchgeführt wurde.

Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen

- Nur zur In-vitro-Diagnostik.
- Verwenden Sie das Testkit nicht über das Verfallsdatum hinaus.
- Das Testgerät darf nicht wiederverwendet werden.
- Das Testkit sollte bis zur Verwendung im versiegelten Beutel bleiben. Nicht verwenden, wenn der Beutel beschädigt oder geöffnet ist.
- Urinproben können infektiös sein; Achten Sie auf eine ordnungsgemäße Handhabung und entsorgen Sie alle gebrauchten Reaktionsgeräte in einem Abfallbehälter für Biogefährdung.
- Bitte verwenden Sie es innerhalb von 1 Stunde nach dem Öffnen der Innerverpackung.

werden.

Leistungsmerkmale

Nachweisgrenze

Die Nachweisgrenze des HCG Schwangerschaftstests Midstream liegt bei 10 mIU / ml.

Spezifität

Bei einem Test mit 0 mIU/ml HCG gemischter Probenlösung mit 500 mIU/ml hLH, 1000 mIU/ml hFSH und 1000 µIU/ml hTSH müssen die Ergebnisse alle negativ sein.

Wiederholbarkeit

Die Ergebnisse sollten einheitlich sein und der Färbungsgrad sollte gleichmäßig sein, wenn die 25 mIU/ml, 10 mIU/ml, 5 mIU/ml HCG-Standards mit 10 Kits derselben Charge nachgewiesen werden.

Hook-Effekt

Wenn die HCG-Konzentration 200000 m IU/ml übersteigt, nimmt die Färbung des Tests ab und das Nachweisergebnis kann falsch negativ sein und sollte verdünnt und erneut getestet werden.

HAMA (humaner Anti-Maus-Antikörper)-Interferenz

20ng/ml HAMA hat keinen Einfluss auf die Nachweisergebnisse des HCG-Reagenzes.

Analytische Sensibilität

Hämaturie (Hb - Konzentration von 1,8 g/l), Bilirubinurie (85 µmol/l) und Proteinurie (5,65 mmol/l) haben keinen Einfluss auf das Ergebnis des Nachweises.

Diagnostische Spezifität und Sensitivität

An 200 Proben (davon 100 positive Proben und 100 negative Proben) wurde eine klinische Bewertung durchgeführt, bei der die Ergebnisse des HCG-Schwangerschaftstest (Kolloidales Gold) mit denen anderer im Handel erhältlichen HCG-Tests verglichen wurde. Die Ergebnisse sind wie folgt:

	Referenz		Gesamt
	Positiv (+)	Negativ (-)	
Positiv (+)	100	0	100
Negativ (-)	0	100	100
Gesamt	100	100	200

Materialien und Reagenzien

Bereitgestellte Materialien

Der HCG Schwangerschaftstest Midstream

Benötigtes, aber nicht gestelltes Material

Timer

Reagenzien

Beschichtete Antikörper: Kontrollregion, Ziegen-anti-Maus (IgG) polyklonaler Antikörper. Testregion, Maus-monoklonaler Anti-HCG-Antikörper. A markierter Antikörper: Kolloidales Goldkonjugat des monoklonalen Anti-HCG-Antikörpers B.

Lagerung und Stabilität

Das Testkit kann im verschlossenen Beutel bei Temperaturen zwischen 4 und 30 °C bis zu 36 Monate gelagert werden. Das Testkit sollte vor direkter Sonneneinstrahlung, Feuchtigkeit und Hitze geschützt werden. Das Verfallsdatum wurde unter diesen Lagerbedingungen ermittelt.

Probenentnahme und -vorbereitung

Es sollte eine frische Urinprobe verwendet werden, eine besondere Vorbehandlung ist nicht erforderlich. Die Proben sollten in einem sauberen, trockenen Glas- oder Kunststoffbehälter gesammelt werden.

Testprozedur

Lassen Sie den Test und die Probe vor dem Test auf Raumtemperatur (15-30 °C) kommen.

- Um mit dem Testen zu beginnen, öffnen Sie den versiegelten Beutel, indem Sie ihn entlang der Kerbe aufreißen. Nehmen Sie das Testkit aus dem Beutel und verwenden Sie es so schnell wie möglich.
- Entfernen Sie die Kappe, um die absorbierende Spitze freizulegen. Urinieren Sie direkt auf die absorbierende Spitze, bis sie gründlich nass ist (mindestens 5 Sekunden).
- Legen Sie den Midstream mit dem Fenster nach oben auf eine flache, trockene und saubere Oberfläche.

1/2

Literaturverzeichnis

- [1] Huang Fenfen, Cai Yun, Deng Chunyan, Song Huazhi, Ding Chao, Vergleich zweier serologischer β -HCG-Nachweismethoden [J], Chinese Community Doctors, 2012, 02:280.
- [2] Lan Yan, The Significance of Progesterone and β -HCG Detection in Serum in Threatened Abortion Diagnosis [J], Journal of Cellular and Molecular Immunology, 2010,11:1132-1133.
- [3] Wang Fang, Sun Yingpu, Zhang Yihui, Dong Fangli, Su Yingchun, Guo Yihong, Beziehung zwischen dem Serum- β -HCG-Spiegel und der frühen embryonalen Entwicklung [J], Progress in Obstetrics and Gynecology, 2010,02:95-98.
- [4] Li Yaohui, Li Xiaobin, Jing Min, Sensitivitätsanalyse des kolloidalen HCG-Gold-Teststreifens [J], Journal of Shanxi Medical College, 2014,05:23-24

ANHUI DEEPBLUE MEDICAL TECHNOLOGY CO.,LTD.
 4th.Floor,D-1# Zone, Pearl Industrial Park, 106 Innovation Avenue,High-Tech Development Zone,Hefei, Anhui,China
 Luxus Lebenswelt GmbH
 Kochstr.1,47877,Willich,Germany



ERKLÄRUNG DER SYMBOLE

	CE-Zeichen		Charakternummer
	Gebrauchsanweisung beachten		In-vitro-Diagnose-Medizinprodukt
	Zum einmaligen Gebrauch		Datum der Herstellung
	Temperaturbegrenzung		Enthält ausreichend für <n>- Tests
	Hersteller		Ablaufdatum
	Vertreter der Europäischen Union		

2/2

- Warten Sie, bis rote Linien erscheinen. Der Test sollte in etwa 5 Minuten abgelesen werden. Interpretieren Sie die Ergebnisse nicht nach 5 Minuten.



Ergebnisse

Negativ: Es erscheint nur eine rote Linie in der Kontrollregion. Keine offensichtliche Linie in der Testregion.

Positiv: Zwei unterschiedliche rote Linien erscheinen in den Kontroll- und Testregionen. Die Farbintensität der Teststreifen kann variieren, da verschiedene Schwangerschaftsstadien unterschiedliche Konzentrationen des HCG-Hormons aufweisen.

Ungültig: Erscheint im Kontrollbereich „C“ keine Linie, sollte der Test verworfen werden, da möglicherweise ein unsachgemäßes Testverfahren durchgeführt wurde oder die Reagenzien beschädigt wurden. Dies liegt an der eingebauten internen Kontrolle, in der immer eine deutliche Kontrollregion (C)-Linie erscheinen sollte. Wiederholen Sie den Test mit einem neuen Test. Wenn das Problem weiterhin besteht, stellen Sie die Verwendung des Testkits sofort ein und wenden Sie sich an Ihren Händler vor Ort.

Qualitätskontrolle

Eine im Kontrollbereich (C) erscheinende rote Linie ist die interne Verfahrenskontrolle. Sie bestätigt ein ausreichendes Probenvolumen.

Einschränkungen des Verfahrens

- Uterustumor, Blasenmole oder klimakterische Patientinnen können aufgrund des hohen HCG-Gehalts im Urin positive Ergebnisse aufweisen.
- Nach Schwangerschaftsende aus natürlichen oder unnatürlichen Gründen, zu denen eine natürliche Geburt, ein Kaiserschnitt, ein gewöhnlicher Schwangerschaftsabbruch oder ein medikamentöser Schwangerschaftsabbruch gehören, kann die Urinprobe in aufeinanderfolgenden Wochen positiv getestet

Weitere Referenzen und Informationen

BETTER AG

General-Guisan-Str. 8

6300 Zug, Schweiz



DE: +49 (0) 30 62 93 34 20

CH: +41 71 58 80 248

Shop: www.OdemShop.de

E-Mail: info@OdemShop.de