

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

**Экспресс-тест для качественного иммунохроматографического определения in vitro
хорионического гонадотропина человека в моче у женщин репродуктивного возраста
для ранней диагностики беременности
«β-ХГЧ-ИМБИАН-ИХА»
по ТУ 21.20.23-352-41390295-2022**

REF

WR-009



Для 1 определения



ООО «ИМБИАН ЛАБ», 630559, Новосибирская область, р.п. Кольцово, ул. Садовая, д. 2/7
+7 (383) 209-34-54
info@imbian.ru
www.imbian.ru

Назначение

Экспресс-тест предназначен для качественного определения хорионического гонадотропина человека (ХГЧ) в моче у женщин репродуктивного возраста методом иммунохроматографического анализа (ИХА).

Предназначен для диагностики in vitro при профессиональном применении с целью диагностики беременности на раннем сроке.

Сокращенное наименование

«β-ХГЧ-ИМБИАН-ИХА»

Функциональное назначение

Экспресс-тест является вспомогательным методом диагностики беременности на раннем сроке.

Область применения

Для клинической лабораторной диагностики in vitro.

Потенциальные потребители

Экспресс-тест предназначен для использования персоналом клиничко-диагностических лабораторий не моложе 18 лет с высшим и средним медицинским, биологическим образованием, имеющие соответствующие знания в области используемых методов.

Лабораторные подразделения лечебно-профилактических учреждений.

Профессиональный уровень потенциальных пользователей

Врач клинической лабораторной диагностики, лаборант, медицинский лабораторный техник.

Показания и противопоказания к применению медицинского изделия

Показания

Экспресс-тест рекомендуется применять для ранней диагностики беременности.

Комплекты №№ 1, 4, 7 рекомендуется применять начиная с 7-10 дня после предполагаемого дня зачатия

Комплекты №№ 2, 5, 8 рекомендуется применять начиная с 10-13 дня после предполагаемого дня зачатия

Комплекты №№ 3, 6, 9 рекомендуется применять начиная с 14-16 дня после предполагаемого дня зачатия

Противопоказания

Отсутствуют.

Побочные действия

Отсутствуют.

Кратность применения

Изделие однократного применения.

Популяционно-демографические особенности

Экспресс-тест предназначен для определения беременности у женщин репродуктивного возраста.

Перечень и описание материалов медицинского изделия, вступающих в непосредственный или опосредованный контакт с организмом пациента (телом человека)

Медицинское изделие не имеет контакта с организмом пациента и персонала.

Методы стерилизации и дезинфекции изделия

Изделие не стерильное, не требует стерилизации и дезинфекции.

Перечень материалов животного и (или) человеческого происхождения, лекарственные средства и фармацевтические субстанции.

В составе изделия отсутствуют материалы животного и человеческого происхождения, лекарственные средства и фармацевтические субстанции.

Программное обеспечение

Отсутствует.

Техническое обслуживание и ремонт изделия

Изделие не требует технического обслуживания и не подлежит ремонту.

Описание целевого анализа и сведения о его научной обоснованности

Хорионический гонадотропин человека – это гормон, который вырабатывается в плодной оболочке человеческого эмбриона. Он является важным показателем развития беременности и ее отклонений. Его производят клетки хориона (оболочки зародыша) сразу после его прикрепления к стенке матки (это происходит лишь через несколько дней после оплодотворения). Бета-субъединица (β -ХГЧ) является уникальной и начинает активно вырабатываться тканью хориона после имплантации эмбриона уже на 6-8 день после оплодотворения яйцеклетки и достигает максимума к 8-12-й неделе.

Во время нормальной беременности β -ХГЧ может быть обнаружен в моче уже через 6-8 дней после зачатия и его количество удваивается каждые 2 дня. После зачатия и пропуска последнего менструального цикла уровень ХГЧ в моче составляет около 100 мМЕ/мл с пиковыми уровнями 100 000-200 000 мМЕ/мл в конце первого триместра беременности. У не беременных женщин уровень ХГЧ находится в пределах до 5 мМЕ/мл.

СОСТАВ И КОМПЛЕКТАЦИЯ ЭКСПРЕСС-ТЕСТА

Набор выпускается в 9 базовых вариантах комплектации.

Комплект №1 Тест для определения беременности на ранних сроках

1. Тест-полоска, чувствительность 10 мМЕ/мл -1 шт.
2. Инструкция- 1 шт.

Комплект №2 Тест для определения беременности на ранних сроках

1. Тест-полоска, чувствительность 15 мМЕ/мл -1 шт.
2. Инструкция- 1 шт.

Комплект №3 Тест для определения беременности на ранних сроках

1. Тест-полоска, чувствительность 25 мМЕ/мл -1 шт.
2. Инструкция- 1 шт.

Комплект №4 Тест для определения беременности на ранних сроках

1. Тест-кассета, чувствительность 10 мМЕ/мл -1 шт.
2. Пипетки медицинские полимерные МиниМед по ТУ 32.50.50-028-29508133-2019: Пипетки для переноса жидкостей (Пастера): 0,25 мл (ПУ № РЗН 2019/8912)* - 1 шт.
3. Инструкция- 1 шт.

Комплект №5 Тест для определения беременности на ранних сроках

1. Тест-кассета, чувствительность 15 мМЕ/мл -1 шт.

* Далее пипетка Пастера

2. Пипетки медицинские полимерные МиниМед по ТУ 32.50.50-028-29508133-2019: Пипетки для переноса жидкостей (Пастера): 0,25 мл (РУ № РЗН 2019/8912)*- 1 шт.

3. Инструкция- 1 шт.

Комплект №6 Тест для определения беременности на ранних сроках

1. Тест-кассета, чувствительность 25 мМЕ/мл -1 шт.

2. Пипетки медицинские полимерные МиниМед по ТУ 32.50.50-028-29508133-2019: Пипетки для переноса жидкостей (Пастера): 0,25 мл (РУ № РЗН 2019/8912)*- 1 шт.

3. Инструкция- 1 шт.

Комплект №7 Тест для определения беременности на ранних сроках

1. Струйный тест, чувствительность 10 мМЕ/мл -1 шт.

2. Инструкция – 1шт.

Комплект №8 Тест для определения беременности на ранних сроках

1. Струйный тест, чувствительность 15 мМЕ/мл -1 шт.

2. Инструкция – 1шт.

Комплект №9 Тест для определения беременности на ранних сроках

1. Струйный тест, чувствительность 25 мМЕ/мл -1 шт.

2. Инструкция – 1шт.

Компоненты набора упакованы в коробку, в которую вложена инструкция по применению.

Все комплекты рассчитаны на исследование 1 образца.

Паспорт качества на комплект медицинского изделия предоставляется по желанию заказчика.

ОСНОВНЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Принцип действия

В основе работы теста лежит метод качественного иммунохроматографического анализа. Испытуемый образец всасывается поглощающим участком индикаторной тест-полоски (в комплектах 4-6 тестовая полоска встроена в пластиковую кассету, в комплектах 7-9 в пластиковый планшет с защитным колпачком). При наличии в исследуемом образце ХГЧ в концентрации выше пороговой - образец вступает в реакцию с моноклональными мышинными антителами к ХГЧ, связанными с частицами коллоидного золота, образуя комплекс антиген-антитело. Этот комплекс движется по мембране с фронтом жидкости и вступает в реакцию с другими моноклональными антителами к ХГЧ, иммобилизованными на мембране, образуя линию в тестовой зоне «Т» экспресс-теста. Конъюгаты, не связавшиеся с антигеном, движутся мимо тестовой зоны и взаимодействуют с антивидовыми антителами в контрольной зоне «С» (афинноочищенные антитела IgG мыши).

Если концентрация ХГЧ в анализируемом образце мочи ниже порогового значения, то в аналитической зоне выявляется только одна линия на уровне маркировки «С»; линия на уровне маркировки «Т» должна отсутствовать.

Аналитические и диагностические характеристики

Аналитические характеристики

Чувствительность экспресс-теста (определяется по положительным образцам Контрольной панели «СОП-ХГЧ-2», как процентное содержание образцов, определенных экспресс-тестом как положительные) - 100%.

Специфичность экспресс-теста (определяется по отрицательным образцам Контрольной панели «СОП-ХГЧ-2», как процентное содержание образцов, определенных экспресс-тестом как отрицательные) - 100%

Аналитическая чувствительность (порог обнаружения) определяется по Контрольной панели «СОП-ХГЧ-2» и составляет:

- Комплект №1, №4, №7 - 10 мМЕ/мл
- Комплект №2, №5, №8 - 15 мМЕ/мл
- Комплект №3, №6, №9 - 25 мМЕ/мл

Диагностические характеристики

Диагностическая чувствительность изделия: 100% (ДИ: 98,93% - 100%, с доверительной вероятностью 95%).

Диагностическая специфичность изделия: 100% (ДИ: 98,49% - 100%, с доверительной вероятностью 95%).

Время достижения устойчивых результатов – от 5 минут до 10 минут.

Хук-эффект отсутствует при концентрации ХГЧ в моче до 200 000 мМЕ/мл.

Интерференция

Интерференция не наблюдалась при исследовании образцов, в повышенных концентрациях содержащих *эндогенные вещества* (фолликулостимулирующий гормон - 1000 мМЕ/мл, лютеонизирующий гормон - 500 мМЕ/мл, тиреотропный гормон - 1000 мМЕ/мл, аскорбиновую кислоту - 20 мг/мл, глюкозу - 2 г/дл, альбумин - 100 мг/мл, наличие слизи и эритроцитов (крови) - 20-100 кл/мкл) и *экзогенные вещества* (витамин С - 200 мкг/мл, витамин В - 200 мкг/мл, витамин В6 - 200 мкг/мл, ибупрофен - 200 мкг/мл, омега-3 - 200 мкг/мл, бисопролола фумарат - 200 мкг/мл, энаприла малеат - 200 мкг/мл, клопидогрела гидросульфат - 200 мкг/мл, тетрациклин - 200 мкг/мл, азитромицин - 200 мкг/мл, бензилпенициллин - 200 мкг/мл, стрептомицин - 200 мкг/мл).

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

Потенциальный риск применения экспресс-теста – класс 2а (Приказ МЗ РФ №4н от 6 июня 2012 г.)

Меры предосторожности при работе с экспресс-тестом - соблюдение правил "Инструкции по мерам профилактики распространения инфекционных заболеваний при работе в клиничко-диагностических лабораториях лечебно-профилактических учреждений" (Утв. Минздравом СССР 17 января 1991 г.), ГОСТ Р 52905-2007 (ИСО 15190:2003) и СанПиН 3.3686-21.

Не допускается использование экспресс-тестов и его компонентов после истечения срока годности или при наличии видимых дефектов.

Не использовать тест-полоску, тест-кассету или струйный тест из поврежденной упаковки и не соблюдении температурного режима хранения и транспортирования.

Не использовать экспресс-тесты повторно.

При работе с набором следует надевать одноразовые резиновые или пластиковые перчатки, так как исследуемые образцы следует рассматривать как потенциально инфицированные, способные содержать любые возбудители инфекции.

Указание на необходимость специальных мер предосторожности при утилизации или уничтожении

Экспресс-тест в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21 относится к классу А - отходы, не имеющие контакта с биологическими жидкостями пациентов, инфекционными больными. Класс А - эпидемиологически безопасные отходы, приближенные по составу к твердым бытовым отходам (ТБО).

Использованные изделия относятся к отходам класса Б и утилизируются в соответствии с требованиями СанПиН 2.1.3684-21.

Неиспользованные изделия относятся к отходам класса Б и в случае невозможности применения (истечение срока годности, повреждение упаковки, нарушение условий хранения и/ или транспортирования) утилизируются в соответствии с требованиями СанПиН 2.1.3684-21

Утилизацию или уничтожение экспресс-тестов и его компонентов следует проводить в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21 и МУ 287-113

Утилизации должна подлежать вся упаковка, в том числе и транспортная. Персонал, осуществляющий уничтожение изделий, должен соблюдать правила безопасности проведения того или иного способа уничтожения.

Экологические и физические риски

При соблюдении методов утилизации отсутствуют.

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ

Материалы, требующиеся для проведения анализа, но не содержащиеся в комплекте:

- холодильник бытовой;
- таймер;
- средства индивидуальной защиты: маски, респираторы, одноразовые латексные (резиновые) перчатки, халат, защитный экран для лица или очки;
- контейнер для биологических отходов;
- дезинфицирующие средства, кроме хлорсодержащих.

При заборе диагностического материала медицинский работник должен соблюдать правила техники безопасности, включая использование средств индивидуальной защиты.

Исследуемые образцы

Данный экспресс-тест не предполагает возможность забора образцов мочи. Образцы мочи предоставляются уже в собранном виде и готовом для исследования объемом не менее 5 мл, согласно правилам сбора образцов. Рекомендуется проводить исследования утренней мочи, когда уровень гормона ХГЧ наиболее высокий.

Тест предназначен исключительно для исследования мочи. Предоставленный образец мочи следует протестировать немедленно. Если невозможно протестировать образец немедленно, допускается его хранение в течение 12-24 часов при температуре (+2-8) °С. Замораживание биоматериала не допускается.

Проведение анализа

Перед проведением анализа экспресс-тесты и исследуемые образцы мочи следует выдерживать при комнатной температуре (+18-25° С) в течение 30 мин.

**ПРОЦЕДУРА ТЕСТИРОВАНИЯ ПРИ ИСПОЛЬЗОВАНИИ ТЕСТ-ПОЛОСКИ:
(Комплект № 1, Комплект № 2, Комплект № 3)**

1. Извлечь тест-полоску из индивидуальной упаковки непосредственно перед проведением анализа, промаркировать, при необходимости, и опустить вертикально стрелками вниз «↓↓» в емкость с мочой не менее 5 мл до линии (**MAX**) на 10 секунд, как показано на рисунке 1.
2. Извлечь тест-полоску из емкости с мочой и положить на сухую горизонтальную поверхность.
3. Запустить таймер.
4. Оценить результат через 5-10 минут (но не позднее 10 минут). Не интерпретировать результаты позднее 10 минут после внесения образца мочи.

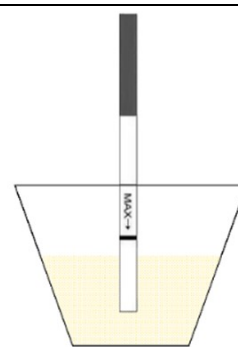


Рисунок 1.

Использование тест-полоски.

**ПРОЦЕДУРА ТЕСТИРОВАНИЯ ПРИ ИСПОЛЬЗОВАНИИ ТЕСТ-КАССЕТЫ:
(Комплект № 4, Комплект № 5, Комплект № 6)**

1. Извлечь тест-кассету из индивидуальной упаковки непосредственно перед проведением анализа и положить на чистую, сухую горизонтальную поверхность лунками вверх, промаркировать, при необходимости.
 2. С помощью пипетки внести 2 капли (~100 мкл) образца в лунку, как показано на рисунке 2.
 3. Запустить таймер.
 4. Оценить результат через 5-10 минут (но не позднее 10 минут). Не интерпретировать результаты позднее 10 минут после внесения образца мочи.
- Примечание: во время проведения исследования не следует трогать или перемещать тест-кассету.*

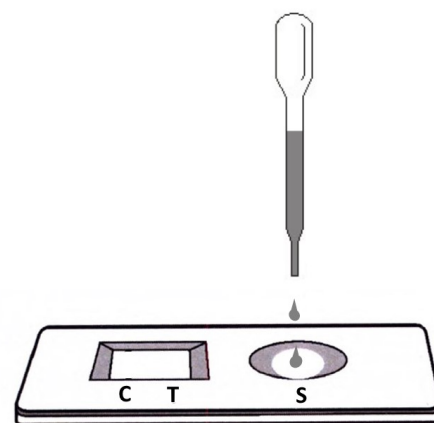


Рисунок 2.

Использование тест-кассеты.

**ПРОЦЕДУРА ТЕСТИРОВАНИЯ ПРИ ИСПОЛЬЗОВАНИИ СТРУЙНОГО ТЕСТА:
(Комплект № 4, Комплект № 5, Комплект № 6)**

1. Извлечь струйный тест из индивидуальной упаковки непосредственно перед проведением анализа и положить на чистую, сухую горизонтальную поверхность. Снять защитный колпачок, держа за рукоятку вертикально опустить приемную часть теста в ёмкость с мочой объемом не менее 5 мл (**рисунок 3**) на 5 секунд до полного увлажнения. Одеть защитный колпачок. Положить тест на сухую горизонтальную поверхность окошком вверх. Запустить таймер. Оценить результат через 5-10 минут (но не позднее 10 минут).

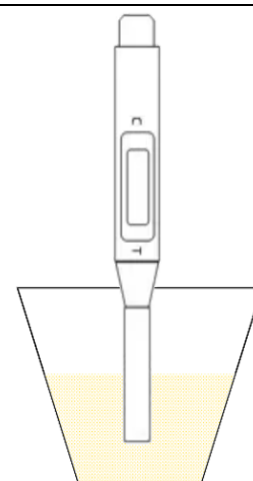
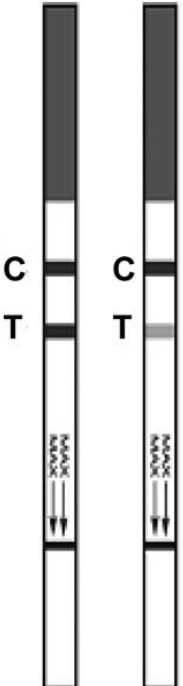
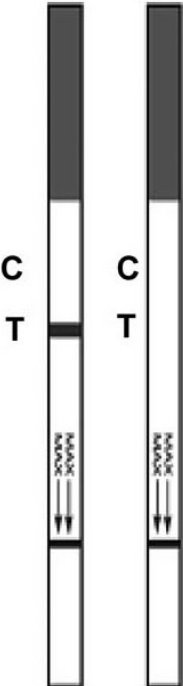


Рисунок 3.

Учет и интерпретация результатов для тест-полоски:
(Комплект № 1, Комплект № 2, Комплект № 3)

Отрицательный результат:	Положительный результат:	Недействительный результат
Появление одной полосы в контрольной зоне (C); в тестовой зоне (T) полоса отсутствует свидетельствует об отрицательном результате. Это означает, что концентрация ХГЧ в моче ниже, чем чувствительность теста*, рис. 4.	Появление двух полос в тестовой (T) и контрольной (C) зоне, появление даже очень слабой полосы в тестовой зоне свидетельствует о положительном результате, концентрация ХГЧ в моче равна или выше, чем чувствительность теста* рис. 5.	Отсутствие полосы в контрольной зоне (C) с одновременным присутствием полосы в зоне (T), а также отсутствие полос в тестовой зоне (T) и контрольной зоне (C) свидетельствуют о недействительном результате, рис. 6. <i>Рекомендации:</i> следует повторить анализ, используя новую тест-полоску.
 Рисунок 4.	 Рисунок 5.	 Рисунок 6.
чувствительность теста* в зависимости от комплекта: Комплект №1 - чувствительность 10 мМЕ/мл; Комплект № 2 - чувствительность 15 мМЕ/мл; Комплект № 3 - чувствительность 25 мМЕ/мл.		

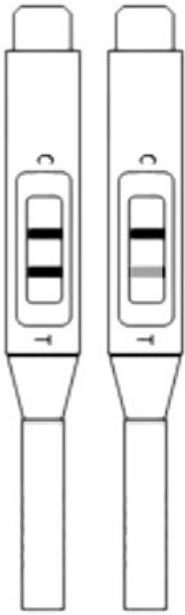
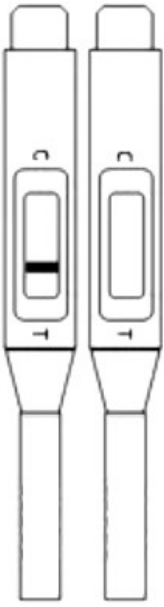
По результатам тестирования необходимо проконсультироваться с врачом.

Учет и интерпретация результатов для тест-кассеты:
(Комплект № 4, Комплект № 5, Комплект № 6)

Отрицательный результат:	Положительный результат:	Недействительный результат
Появление одной полосы в контрольной зоне (C); в тестовой зоне (T) полоса отсутствует свидетельствует об отрицательном результате. Это означает, что концентрация ХГЧ в моче ниже, чем чувствительность теста*, рис. 7.	Появление двух полос в тестовой (T) и контрольной (C) зоне, появление даже очень слабой полосы в тестовой зоне свидетельствует о положительном результате, концентрация ХГЧ в моче равна или выше, чем чувствительность теста* рис. 8.	Отсутствие полосы в контрольной зоне (C) с одновременным присутствием полосы в зоне (T), а также отсутствие полос в тестовой зоне (T) и контрольной зоне (C) свидетельствуют о недействительном результате, рис. 9. <i>Рекомендации: следует повторить анализ, используя новую тест-кассету.</i>
Рисунок 7.	Рисунок 8.	Рисунок 9.
чувствительность теста* в зависимости от комплекта: Комплект № 4- чувствительность 10 мМЕ/мл; Комплект № 5 - чувствительность 15 мМЕ/мл; Комплект № 6 - чувствительность 25 мМЕ/мл.		

По результатам тестирования необходимо проконсультироваться с врачом.

Учет и интерпретация результатов для струйного теста:
(Комплект № 7, Комплект № 8, Комплект № 9)

Отрицательный результат:	Положительный результат:	Недействительный результат
Появление одной полосы в контрольной зоне (C); в тестовой зоне (T) полоса отсутствует свидетельствует об отрицательном результате. Это означает, что концентрация ХГЧ в моче ниже, чем чувствительность теста*, рис. 10.	Появление двух полос в тестовой (T) и контрольной (C) зоне, появление даже очень слабой полосы в тестовой зоне свидетельствует о положительном результате, концентрация ХГЧ в моче равна или выше, чем чувствительность теста* рис. 11.	Отсутствие полосы в контрольной зоне (C) с одновременным присутствием полосы в зоне (T), а также отсутствие полос в тестовой зоне (T) и контрольной зоне (C) свидетельствуют о недействительном результате, рис. 12. <i>Рекомендации:</i> <i>следует повторить анализ, используя новый струйный тест.</i>
 Рисунок 10.	 Рисунок 11.	 Рисунок 12.
чувствительность теста* в зависимости от комплекта: Комплект № 7 - чувствительность 10 мМЕ/мл; Комплект № 8 - чувствительность 15 мМЕ/мл; Комплект № 9 - чувствительность 25 мМЕ/мл.		

По результатам тестирования необходимо проконсультироваться с врачом.

Ограничения и возможные риски.

Только для диагностики in vitro.

Экспресс-тест «β-ХГЧ-ИМБИАН-ИХА» предназначен только для исследования биологических образцов мочи женщин.

Экспресс-тест «β-ХГЧ-ИМБИАН-ИХА» обеспечивает только качественное выявление хорионического гормона человека в образце мочи у женщин.

Не использовать изделие с видимыми дефектами.

Результат анализа предварителен и не должен рассматриваться как единственное основание для постановки диагноза.

Результаты подлежат истолкованию только в сочетании с другими клиническими данными, имеющимися у врача.

Отрицательный результат теста не исключает вероятность беременности.

Внимание!

Данный экспресс-тест обеспечит правильный результат только для неукоснительного соблюдения инструкции по применению.

СРОК ГОДНОСТИ

Срок годности набора – 36 месяцев со дня выпуска предприятием-изготовителем. Экспресс-тест следует использовать до истечения срока годности.

ХРАНЕНИЕ И ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ

Замораживание не допускается!

Хранение

Хранение экспресс-тестов в упаковке предприятия-изготовителя при температуре от +2°C до +30°C в течение всего срока годности. Допускается хранение изделий при температуре от +2 °C до +8 °C в холодильных камерах или в холодильниках, обеспечивающих регламентированный температурный режим с ежедневной регистрацией температуры.

После вскрытия упаковок неиспользованные экспресс-тесты допускается хранить при температуре от +2 до +30°C не более 4 часов. Повышенная влажность и температура могут неблагоприятно сказаться на результате тестирования.

Транспортирование

Транспортирование экспресс-тестов - при температуре от +2°C до +30°C, транспортом всех видов в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозок, действующими на транспорте данного вида. Допускается транспортировка изделий при температуре от +2 °C до +8 °C в холодильных камерах или в холодильниках, обеспечивающих регламентированный температурный режим с ежедневной регистрацией температуры.

Экспресс-тесты хранившиеся и транспортировавшиеся с нарушением регламентированного режима, применению не подлежат

ИНФОРМАЦИЯ О ПЕРВОНАЧАЛЬНОМ ВЫПУСКЕ ЭКСПЛУАТАЦИОННОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ

Введено впервые.

ГАРАНТИИ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

Предприятие-изготовитель гарантирует соответствие экспресс-теста требованиям данной инструкции при соблюдении условий транспортирования, хранения и применения, установленных настоящей инструкцией по применению.

По вопросам, касающимся качества и обращения экспресс-теста «β-ХГЧ-ИМБИАН-ИХА», следует обратиться по адресу в Общество с ограниченной ответственностью «ИМБИАН ЛАБ» (ООО «ИМБИАН ЛАБ»), 630559, Новосибирская область, р.п. Кольцово, ул. Садовая, дом 2/7, тел. 8 (800) 600-90-77, 8 (383) 209-34-54, адрес электронной почты: info@imbian.ru.

УСЛОВИЯ ОТПУСКА

Отпуск медицинского изделия производится без рецепта.

БИБЛИОГРАФИЧЕСКИЕ ССЫЛКИ

1. Сотников Д. В. Определение специфических антител методом иммунохроматографии: количественные закономерности и практические приложения: хим. наук: 03.01.04. - М., 2016. - 150 с.
2. Клинические рекомендации. Нормальная беременность. МЗ РФ. – 2020.
3. Савельева Г. М. и др. Национальное руководство //Акушерство–М.: Гэотар-Медиа.– 2015.-370 с.

СИМВОЛЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ НА УПАКОВКЕ И ЭТИКЕТКАХ

	Медицинское изделие для диагностики in vitro
	Осторожно!
	Предел температуры
	Использовать до
	Производитель
	Дата изготовления
	Номер серии
	Номер по каталогу
	Содержимого достаточно для проведения n тестов
	Обратитесь к инструкции по применению
	Не использовать при повреждении упаковки
	Повторно использовать запрещено
	Беречь от влаги
	Вверх
	Хрупкое, обращаться осторожно

ШТРИХКОД. Экспресс-тест для качественного иммунохроматографического определения in vitro хорионического гонадотропина человека в моче у женщин репродуктивного возраста для ранней диагностики беременности «β-ХГЧ-ИМБИАН-ИХА» по ТУ 21.20.23-352-41390295-2022.

Комплект №1 Тест для определения беременности на ранних сроках 4620102804922
 Комплект №2 Тест для определения беременности на ранних сроках 4620102804939
 Комплект №3 Тест для определения беременности на ранних сроках 4620102804946
 Комплект №4 Тест для определения беременности на ранних сроках 4620102804953
 Комплект №5 Тест для определения беременности на ранних сроках 4620102804960
 Комплект №6 Тест для определения беременности на ранних сроках 4620102804977
 Комплект №7 Тест для определения беременности на ранних сроках 4620102804984
 Комплект №8 Тест для определения беременности на ранних сроках 4620102804991
 Комплект №9 Тест для определения беременности на ранних сроках 4620102805004