

# BD BACTEC™ Lytic/10 Anaerobic/F Culture Vials (Tenyésztőpalackok)

Emésztett szója-kazein tápleves műanyag palackban



8089974(08)  
2019-09  
Magyar

## HASZNÁLATI JAVASLAT

A BD BACTEC™ Lytic/10 Anaerobic/F Culture Vials (pre-redukált, dúsított szója-kazein tápleves CO<sub>2</sub>-vel) típusú Tenyésztőpalackok anaerob vörkultúrákhoz használandók. Elsősorban az anaerob mikroorganizmusok vérből való kvalitatív kitenyésztésére és kimutatására használandó a BD BACTEC fluoreszcens sorozatához tartozó készülékekkel.

## ÖSSZEGZÉS ÉS MAGYARÁZAT

A vizsgálandó mintával egy vagy több palackot inoculálni kell, majd a palackokat inkubálás és időszakos leolvasás céljából a BD BACTEC fluoreszcens sorozatú készülékbe kell helyezni. minden palack kémiai érzékelőt tartalmaz, amely kimutatja a mikroorganizmusok szaporodása következtében termelődő CO<sub>2</sub> mennyiségének növekedését. A készülék tiz percenként ellenőrzi az érzékelő fluoreszcenciájának növekedését, amely egyenes arányban van a jelenlévő CO<sub>2</sub> mennyiségével. A pozitív leolvasási eredmény azt jelenti, hogy a palackban feltételezhetően élő mikroorganizmusok vannak. Csak azok a mikroorganizmusok mutathatók ki, amelyek egy meghatározott típusú táptalajban képesek szaporodni.

## AZ ELJÁRÁS MŰKÖDÉSI ELVE

Ha a BD BACTEC palackba inoculált tesztmintában mikroorganizmusok találhatók, akkor CO<sub>2</sub> képződik, amikor a mikroorganizmusok metabolizálják a palackban található szubsztrátokat. A CO<sub>2</sub>-szint emelkedése miatt a palack érzékelőjének fluoreszcenciája is növekszik, amit a BD BACTEC fluoreszcens sorozatú készülék mérni képes. A CO<sub>2</sub> növekedés sebességének és mértékének elemzése lehetővé teszi, hogy a BD BACTEC fluoreszcens sorozatú készülék meghatározza, hogy az ampulla pozitív-e, azaz a tesztminta tartalmaz-e élő mikroorganizmusokat.

## REAGENSEK

A BD BACTEC Lytic/10 Anaerobic/F Tenyésztőpalackok az eljárás kezdete előtt a következő aktív hatóanyagokat tartalmazzák:

### Összetevők listája

Tisztított víz.....	40 mL
Emésztett szója-kazein tápleves .....	2,75% m/V
Élesztőkivonat .....	0,2% m/V
Emésztett állati szövet.....	0,05% m/V
Dextróz .....	0,2% m/V
Hemin .....	0,0005% m/V
Menadion.....	0,00005% m/V
Nátrium-citrát.....	0,02% m/V
Tiolok .....	0,1% m/V
Nátrium-piruvát.....	0,1% m/V
Szaponin.....	0,26% m/V
Habzásgátló anyag.....	0,01% m/V
Nátrium polianetol-szulfonát (SPS) .....	0,035% m/V

Valamennyi BD BACTEC tápközeg hozzáadt CO<sub>2</sub>-ot tartalmaz. Az anaerob tápközegek pre-redukáltak, valamint CO<sub>2</sub>-ot és N<sub>2</sub>-t tartalmaznak. Az összetétel változtatható a specifikus teljesítményelvárások kielégítése céljából.

### Figyelmeztetések és óvintézkedések

*In vitro* diagnosztizáláshoz.

A termék száraz természetes kaucsukot tartalmaz.

**A klinikai mintákban kórokozó mikroorganizmusok, például HIV vírus és hepatitisz vírusok lehetnek jelen. minden vérrel, illetve más testnedvvel fertőzött tételet a „Szokványos óvintézkedések”<sup>1-4</sup> előírásai szerint, illetve az intézet irányelvi szerint kell kezelni.**

Használat előtt minden palackot meg kell vizsgálni, hogy nem található-e rajta sérülésre, befertőződésre vagy károsodásra utaló nyom. A nyilvánvalóan károsodott, illetve befertőződött palackokat – melyek szívárognak, homályosak, tartalmuk elszíneződött (sötétebb), a gumikupak beszívódott vagy kidudorodik – ne használja fel.

A fertőzött palackban túlnyomás uralkodhat. Ha a befertőződött palackokat közvetlenül használja vérvételhez, a befertőződött tápközeg visszafolyhat a beteg vénájába. A palack fertőzöttsége nem minden nyilvánvaló. Közvetlen vérvétel során végig kísérje figyelemmel a folyamatot annak érdekében, hogy semmilyen anyag se folyhasson vissza a beteg szervezetébe.

Ritka esetekben előfordulhat, hogy a palack nincs megfelelően lezártva, így a tartalma szívároghat vagy kifröccsenhet. Ha a palackokat már inoculálta, a csepegő vagy szivárgó palackokkal bánjon óvatosan, mivel azok fertőző mikroorganizmusokat, anyagokat tartalmazhatnak. Kidobás előtt minden inoculált palackot autoklávozással sterilizáljon.

Továbboltáshoz, festéshez vagy más eljáráshoz való pozitív tenyészpalackok: A mintavétel előtt ki kell engedni a mikrobiális metabolizmus során gyakran képződő gázt. Amennyiben lehetséges, a mintavételt biológiai biztonsági elszívó fülke alatt, megfelelő védőöltözékben (beleértve a kesztyűt és maszkot) kell elvégezni. A továbboltásról további információk az Eljárás című szakaszban találhatók.

Hogy a tenyészpalackok inoculálása alatt minimálisra csökkentse a szivárgás lehetőségét, használjon rögzített tűjű fecskendőket, illetve biztonságosan rögzített BD Luer-Lok™ hegyeket.

A pozitív hemokultúrás mintákon végzett molekuláris vizsgálatok a táptalajokban leggyakrabban előforduló élő és nem élő mikroorganizmusokat is kímutják. Ezért a molekuláris teszteredményeket a Gram-festés eredményeivel összefüggésben kell kiértékelni, a standard terápiás gyakorlat, valamint a gyártó használati utasítása szerint.

#### Tárolási utasítások

A BD BACTEC palackok készhevételkor használatra készek, és további feloldás, illetve hígítás már nem szükséges. Tárolja 2–25 °C hőmérsékleten, száraz, **közvetlen fénytől védett helyen**.

#### A MINTÁK GYŰJTÉSE

A befertőződés elkerülése végett a mintavételhez használjon aszeptikus technikákat. A közzétett vizsgálati eredmények azt mutatják, hogy a minta ajánlott térfogata 8–10 mL.<sup>5,6</sup> A BD BACTEC palackokat tanácsos közvetlenül a betegágynál inoculálni a mintával. A mintavételhez leggyakrabban egy BD Luer-Lok hegygel ellátott 10 vagy 20 mL-es fecskendőt használunk.

A mintavételhez optimális esetben BD Vacutainer® Needle Holder-t és BD Vacutainer Blood Collection Set-et, BD Vacutainer Safety-Lok™ Blood Collection Set-et vagy más „pillangót” készletet kell használni. Ha tűt és vérvételi csőt tartalmazó készletet használ (közvetlen vérvétel), a mintavétel kezdete után fokozott figyelemmel kísérje végig a vér folyásirányát. A palackban lévő vákuum általában meghaladja a 10 mL-t, ezért a felhasználónak a palack címkéjén lévő 5 mL-es jelek segítségével ellenőriznie kell a levett minta mennyiségett. Ha a kívánt 8–10 mL-t sikertelenül levenni, a további áramlást a cső elszorításával, és a vérvételi készlet BD BACTEC palackból való kihúzásával kell megállítani. 3 mL-nél kisebb térfogatú minták esetében a felhasználhatók, illyenkor azonban a kímutatás nem olyan sikeres, mint nagyobb térfogatú minták esetében. **Az inoculált BD BACTEC palackot a lehető legrövidebb időn belül a laboratóriumba kell juttatni.**

#### ELJÁRÁS

Távolítsa el a BD BACTEC palack tetejéről a levehető kupakot, majd vizsgálja meg az üveget különös trekintettel a repedésekre, a befertőződésre, a túlzott zavarosságra, a műanyag kupak beszívódására, illetve kidudorodására. Ha bármilyen hibát észlel, **NE HASZNÁLJA FEL** a palackot. Inokulálás előtt törölje le a gumikupakot alkohollal (jódtartalmú fertőtlenítő szer használata **NEM** javallott). Aszeptikus módon fecskendezzen vagy engedjen közvetlenül a palackba 8–10 mL mintát. Amennyiben 3–4 mL-nyi mintát használ, a kímutatás nem olyan sikeres, mint nagyobb térfogatú minták esetében (lásd „Az eljárás korlátai” című részt). **Az inoculált anaerob palackokat inkubálás és monitorozás céljából a lehető legrövidebb időn belül be kell tenni a BD BACTEC fluoreszcens sorozatú készülékébe.** Ha az inoculált palackot nem helyezi időben a készülékbe, és a palackban jól láthatóan elindult a szaporodás, akkor a palackot ne tesztelje BD BACTEC fluoreszcens sorozatú készülékben, hanem oltsa tovább, készítsen Gram-festést, és tekintse a palackot feltehetően pozitívnak.

A készülékben elhelyezett palackokat a készülék automatikusan, a tesztpontok időtartama alatt tíz percenként ellenőrzi. A BD BACTEC fluoreszcens sorozatú készülék meghatározza a pozitív palackokat, és pozitívnak minősíti azokat (lásd a megfelelő BD BACTEC fluoreszcens sorozatú készülék használati útmutatóját). Az üvegen belül található érzékelő nem mutat szemmel látható különbséget a pozitív és a negatív palackokban, ennek ellenére a BD BACTEC fluoreszcens sorozatú készülék ki tudja mutatni a fluoreszcenciában bekövetkezett változásokat.

Miután a vér a BD BACTEC Lytic/10 Anaerobic/F Medium tápközegbe került, azonnal lizál. A vér kezdetben barnává, vagy nagyon sötétré válik. Amennyiben a tesztpériódus végére egy BD BACTEC Lytic/10 Aneerobic/F palack kupakja kidudorodik, tenyéssze tovább, készítsen gram-festést, és tekintse feltehetően pozitívnak.

A pozitív palackokat tovább kell oltani, és gram-festett kenetet kell készíteni. A tű beszúrását és kihúzását egyenes irányú mozdulatokkal kell elvégezni, és kerülni kell a tekerő mozdulatokat. BD BACTEC ampullában lévő folyadékból szelektív táptalajra továbboltott kultúrák hozhatók létre, illetve előzetes gyógyszer-érzékenységi teszt is végezhető.

**Továbboltás:** Továbboltás előtt helyezze a palackot álló helyzetbe, és takarja le a palack gumikupakját egy alkoholos törlővel. A palackban uralkodó túlnyomás megszüntetésére szürjön egy megfelelő szűrővel (vagy vattacsomával) ellátott tűt az alkoholos törlőn át a palack kupakjába. A tűt a nyomás csökkentése után, a továbboltáshoz szükséges minta palackból való levétele előtt kell eltárolítani. A tű beszúrását és kihúzását egyenes irányú mozdulatokkal kell elvégezni, és kerülni kell a tekerő mozdulatokat.

A maximális izolátorhoz hasonlóan, a negatív tenyészleteket ellenőrizze festéssel és/vagy továbboltással, mielőtt a mintákat negatívnak értékelné, és kidobná.

#### MINŐSÉG-ELLENŐRZÉS

A minőségellenőrzési vizsgálatokat a helyi, állami és/vagy szövetségi szabályozásoknak és akkreditációs követelményeknek megfelelően, illetve a laboratórium standard minőségellenőrzési módszereivel összhangban kell elvégezni. A megfelelő minőségellenőrzési gyakorlat kialakításánál tanácsos figyelembe venni az érvényes CLSI előírásokat és a CLIA szabályzatot.

A lejáratú idő után **NE HASZNÁLJA FEL** a tenyészpalackokat.

**NE HASZNÁLJA FEL** azokat a tenyészpalackokat, melyeken bármilyen sérülés vagy repedés látszik. Az ilyen palackokat a megfelelő módon dobja ki.

A Quality Control Certificate (Minőség-ellenőrzési tanúsítvány) minden tápközeg dobozában megtalálható. A minőség-ellenőrzési tanúsítványok felsorolják a teszt-mikroorganizmusokat, beleértve a CLSI szabvány *Quality Control for Commercially Prepared Microbiological Culture Media* által leírt ATCC® tenyészleteket.<sup>7</sup>

Az érzékelés időtartama ezen táptalaj esetén a Minőség-ellenőrzési tanúsítványban felsorolt valamennyi mikroorganizmus esetében ≤ 72 óra.

*Clostridium perfringens* ATCC 13124

*Bacteroides fragilis\** ATCC 25285

*Bacteroides vulgatus* ATCC 8482

*Streptococcus pneumoniae* ATCC 6305

*Escherichia coli* ATCC 25922

*Staphylococcus aureus* ATCC 25923

*Clostridium histolyticum* ATCC 19401

\*CLSI törzs

A BD BACTEC fluoreszcens sorozatú készülékek minőség-ellenőrzéséről a megfelelő BD BACTEC fluoreszcens sorozatú készülék használati útmutatójában olvashat további információkat.

## AZ ELJÁRÁS KORLÁTOZÁSAI

### Befertőződés

Ügyelni kell, hogy a mintavétel alatt és az inoculálás során a BD BACTEC ampullákba kerülő minták ne fertőződjenek be. A bertőződött minták ugyan pozitív eredményt adnak, mégsem számítanak releváns klinikai eredménynek. A meghatározást a felhasználónak kell elvégeznie olyan tényezők alapján, mint a kimutatott mikroorganizmus típusa, ugyanannak a mikroorganizmusnak a gyakorisága több tényezetben, a beteg kórelőlete, stb.

### SPS-érzékeny mikroorganizmusok kimutatása vérmintákból

Mivel a vér semlegesíténi képes az SPS-sel szemben érzékeny mikroorganizmusokkal (pl. *P. anaerobius*-sal) szembeni SPS-toxicitást, a maximális vérmenyiség (max. 10 mL) elősegíti e mikroorganizmusok kimutatásának optimalizálását. Ha 8 mL-nél kevesebb vérmintát inoculálunk, az SPS-érzékeny mikroorganizmusok szaporodásának elősegítése érdekében további teljes humán vér adhatunk hozzá.

Bizonyos érzékeny mikroorganizmusok, pl. egyes *Haemophilus* fajok különleges növekedési faktorokat (pl. NAD vagy V-faktor) igényelnek, amelyeket a vér minta biztosít. Amennyiben a vér minta mennyisége legfeljebb 3,0 mL, ezen mikroorganizmusok kimutatásához a megfelelő kiegészítő tápanyagot hozzá kell adni a tápközeghez. Tápanyag-kiegészítésként BD BACTEC FOS™ Fastidious Organism Supplement használható.

### Nem élő mikroorganizmusok

A tenyésző tápközegekből készített Gram-festett kerekzetek kis számú, nem élő mikroorganizmust tartalmazhatnak, amelyek a tápközeg összetevőiből, a festékből, az immerziós olajból, az üveg tárgylemezekről, illetve az inoculáláshoz használt mintából származhatnak. Ezen kívül a betegtől származó mintában lehetnek olyan mikroorganizmusok, melyek nem szaporodnak, nem szükséges ellenőrizniük a tenyészéshez vagy további tenyészéshez használt tápközegben. Az ilyen mintákat szükség esetén a megfelelő speciális tápközegben kell továbbtenyészteni.<sup>8</sup>

### Általános szempontok

Az izolátumok optimális kimutatásához 8–10 mL vér szükséges.<sup>5,6</sup> Ennél kisebb vagy nagyobb térfogat kedvezőtlenül befolyásolhatja a kimutatást és/vagy az érzékelés időtartamát. A vér tartalmazhat antimikrobiálisokat vagy egyéb olyan gátló anyagokat, amelyek lelassítják vagy megakadályozzák a mikroorganizmusok szaporodását. Amennyiben a mintában olyan mikroorganizmusok vannak jelen, amelyek nem termelnek elég CO<sub>2</sub>-ot ahhoz, hogy a rendszer kimutassa, illetve a szignifikáns szaporodás még a készülékbe helyezés előtt megtörtént, fals negatív eredmény születhet. Magas fehérvírusztárszám esetében álapozitív eredmény születhet. A készülék minden analitikai vizsgálatához az alapértelmezett 5 napos protokollt használták, és 5 napnál hosszabb protokollokat nem értékeltek.

### VÁRT EREDMÉNYEK

A BD BACTEC Lytic/10 Anaerobic/F tápközeg teljesítményjellemzőit üvegpalackokban több közzétett külső klinikai vizsgálat alapján állapították meg.<sup>9,10</sup> A BD által elvégzett oltásos vizsgálatok azt állapították meg, hogy azonos teljesítmény érhető el a BD BACTEC Lytic/10 Anaerobic/F tápközeg műanyag palackokban és a BD BACTEC Lytic/10 Anaerobic/F tápközeg üvegpalackokban történő alkalmazásakor.<sup>11</sup>

Összesen 342 pár tenyészőpalack-készletet teszteltek a kimutatás szempontjából, amelyek mindegyike palackonként 10–100 CFU-t tartalmazott. 100%-os volt a kimutatás minden a műanyag palackokba helyezett BD BACTEC Lytic/10 Anaerobic/F tápközeg, mind pedig az üvegpalackokba helyezett BD BACTEC Lytic/10 Anaerobic/F tápközeg esetében. Ebben a vizsgálatban különböző, a vérből gyakran izolált anaerob és aerob mikroorganizmusokat teszteltek. Ezeknél a készletpároknál a kimutatási idők (TTD) átlagának különbsége 10 perc volt a műanyag palackokba helyezett BD BACTEC Lytic/10 Anaerobic/F tápközégek javára. A párokban vizsgált készletek TTD különbségének 95%-a a következő értékek közé esett: -1,68 órával gyorsabb az üveg palackokban, illetve 3 órával gyorsabb a műanyag palackokban.

Az analitikai vizsgálatokban a következő anaerobokat értékeltek ki: *Bacteroides fragilis*, *B. ovatus*, *B. thetaiotaomicron*, *B. vulgatus*, *Clostridium histolyticum*, *C. novyi*, *C. perfringens*, *Fusobacterium nucleatum*, *Porphyromonas asaccharolytica* (eredetileg *Bacteroides melaninogenicus* subsp. *asaccharolyticus*) és *Veillonella parvula*. Vizsgálták az *S. pneumoniae* fakultatív anaerobot is.

Az organizmusok egy részét – ideérte a *Finegoldia magna*-t (korábban: *Peptostreptococcus magnus*) és a *Peptoniphilus asaccharolyticus*-t (korábban *Peptostreptococcus asaccharolyticus*) is – a BD BACTEC FX készüléken értékeltek ki palackonkénti 10–100 CFU esetén, és 100%-os kimutatást érték el akkor is, amikor a BD BACTEC Lytic/10 Anaerobic/F tápközeget műanyag palackokban, és akkor is, amikor BD BACTEC Lytic/10 Anaerobic/F tápközeget üveg palackokban helyezték el.

A mikrobiális kímutatásihatár-tesztekben összesen 312, palackonként 0–1 és 1–10 CFU töménységű készletpárt értékeltek ki. Ez a teszt a vizsgált BD BACTEC vértenyészet-tápközeg azon képességének vizsgálatára szolgál, hogy ki tud-e mutatni egy jelen lévő CFU-t. A vizsgált 312 készletpárból 191 szaporodott, és ezeket minden készülék kímutatta, 44-et egyik készülék sem mutatott ki. Huszonkilenc (29) olyan tenyészet volt, amely csak az üvegpalackokban tárolt BD BACTEC Lytic/10 Anaerobic/F tápközegben szaporodott, és csak ott lehetett kímutatni. Negyvennyolc (48) olyan tenyészet volt, amely csak a műanyag palackokban tárolt BD BACTEC Lytic/10 Anaerobic/F tápközegben szaporodott, és csak ott lehetett kímutatni. A *Porphyromonas asaccharolytica*-ra (ATCC 25260, palackonként 4 CFU) megismételt 12 tesztből egy nem mutatta ki a mikroorganizmust a műanyag palackokba helyezett BD BACTEC Lytic/10 Anaerobic/F tápközeg esetén. A jelelemzés nem talált szaporodásra utaló nyomokat az ismételt vizsgálatokban, a végső tenyészet pedig egyáltalán nem szaporodott, ami arra utal, hogy valószínűleg nem voltak életképes organizmusok inoculálva a palackba.

#### KISZERELÉSEK:

##### Kat. sz. Leírás

442021 BD BACTEC™ Lytic/10 Anaerobic/F Culture Vials

#### IRODALOMJEGYZÉK

1. Clinical and Laboratory Standards Institute. 2005. Approved Guideline M29-A3. Protection of laboratory workers from occupationally acquired infections, 3rd ed. CLSI, Wayne, Pa.
2. Garner, J.S. 1996. Hospital Infection Control Practices Advisory Committee, U.S. Department of Health and Human Services, Centers for Disease Control and Prevention. Guideline for isolation precautions in hospitals. Infect. Control Hospital Epidemiol. 17:53–80.
3. U.S. Department of Health and Human Services. 2007. Biosafety in microbiological and biomedical laboratories, HHS Publication (CDC), 5th ed. U.S. Government Printing Office, Washington, D.C.
4. Directive 2000/54/EC of the European Parliament and of the Council of 18 September 2000 on the protection of workers from risks related to exposure to biological agents at work (seventh individual directive within the meaning of Article 16(1) of Directive 89/391/EEC). Official Journal L262, 17/10/2000, p. 0021–0045.
5. Lin, H-H, et al. 2012. Evaluation of the blood volume effect on the diagnosis of bacteremia in automated blood culture systems. Doi:10.1016/j.jmii. 2012. 03.2012.
6. Reimer, L.G. et al. 1997. Update on detection of bacteremia and fungemia. Clin. Micro. Rev. 10:444–465.
7. Clinical and Laboratory Standards Institute. 2004. Approved Standard M22-A3. Quality control of commercially prepared microbiological culture media, 3rd ed., CLSI, Wayne, Pa.
8. Murray, P.R., E.J. Baron, J.H. Jorgensen, M.L. Landry and M.A. Pfaller (ed.). 2007. Manual of clinical microbiology, 9th ed. American Society for Microbiology, Washington, D.C.
9. Hollick, G.E., et al. 1996. Diagnostic Microbiology and Infectious Disease Journal. 24:191–196.
10. Rohner, P., et al. 1997. Advantage of combining resin with Lytic BACTEC blood culture media. J. Clin. Micro. 35:2634–2638.
11. Data available from BD Life Sciences.

Műszaki szerviz: forduljon a BD helyi képviselethez, vagy bd.com.

#### Dokumentumváltozatok

Változat	Dátum	Változások összefoglalása
(08)	2019-09	Konvertált nyomtatott utasítások elektronikus formátumban történő használatra, és hozzáadott hozzáférési információ a dokumentum a BD.com/e-labeling webhelyről történő eléréséhez. A Figyelmeztetések és óvintézkedések című fejezetben talál tudnivalókat a pozitív hemokultúrás mintákon végzett molekuláris vizsgálatok elvégzésével kapcsolatban, a standard terápiás gyakorlat és a gyártó használati utasítása szerint.

	Manufacturer / Производител / Výrobce / Fabrikant / Hersteller / Κατασκευαστής / Fabricante / Tootja / Fabricant / Proizvodač / Gyártó / Fabbricante / Атқарушы / 제조업체 / Gamintojas / Ražotājs / Tilvirker / Producent / Producător / Produçor / Производитель / Výrobca / Proizvodač / Tillverkare / Üretici / Виробник / 生产厂商
	Use by / Используйте до / Spotrebujte do / Brug før / Verwendbar bis / Хрътът ёвс / Usar antes de / Kasutada enne / Date de péremption / 사용 기한 / Upotrijebite do / Felhasználhatóság dátuma / Usare entro / Дейн пайдалануѓа / Naudokite iki / Izletot līdz / Houdbaar tot / Brukes for / Stosować do / Prazo de validade / A se utiliza pánă la / Использовать до / Použíte do / Upotrebiti do / Använd före / Son kullanma tarihi / Використати доДілне / 使用截止日期 YYYY-MM-DD / YYYY-MM (MM = end of month) ГГГГ-ММ-ДД / ГГГГ-ММ (MM = края на месеца) RRRR-MM-DD / RRRR-MM (MM = konec měsíce) AAAA-MM-DD / AAAA-MM (MM = slutning af måneden) JJJJ-MM-TT / JJJJ-MM (MM = Monatsende) EEEE-MM-HH / EEEE-MM (MM = τέλος του μήνα) AAAA-MM-DD / AAAA-MM (MM = fin del mes) AAAAA-KK-PP / AAAA-KK (KK = кuu lõpp) AAAA-MM-JJ / AAAA-MM (MM = fin du mois) GGGG-MM-DD / GGGG-MM (MM = kraj mjeseca) ÉÉÉÉ-HH-NN / ÉÉÉÉ-HH (HH = hónag utolsó napja) AAAA-MM-GG / AAAA-MM (MM = fine mese) ЖЮЖЖ-АА-КК / ЖЮЖЖ-АА (AA = айдан соңы) YYYY-MM-DD/YYYY-MM (MM = 월말) ММММ-ММ-ДД / ММММ-ММ (MM = ménésio pabaiga) GGGG-MM-DD/GGGG-MM (MM = mēneša beigas) JJJJ-MM-DD / JJJJ-MM (MM = einde maand) AAAA-MM-DD / AAAA-MM (MM = slutten av måneden) RRRR-MM-DD / RRRR-MM (MM = koniec miesiąca) AAAA-MM-DD / AAAA-MM (MM = fim do mês) AAAA-LI-ZZ / AAAA-LI (LL = sfârșitul lunii) ГГГГ-ММ-ДД / ГГГГ-ММ (MM = конец месяца) RRRR-MM-DD / RRRR-MM (MM = koniec mesiaca) GGGG-MM-DD / GGGG-MM (MM = kraj meseca) AAAA-MM-DD / AAAA-MM (MM = slutet av månaden) YYYY-AA-GG / YYYY-AA (AA = ayin sonu) PPP-P-MM-ДД / PPPP-MM (MM = кінець місяця) YYYY-MM-DD / YYYY-MM (MM =月末)
	Catalog number / Каталожен номер / Katalogové číslo / Katalognummer / Αριθμός καταλόγου / Número de catálogo / Katalooginumber / Numéro catalogue / Kataloški broj / Kataloġużsäf / Numero di catalogo / Katalog nömrə / 카탈로그 번호 / Katalog / numeris / Kataloga numurs / Catalogus nummer / Numer katalogowy / Număr de catalog / Номер на каталог / Katalógové číslo / Kataloški broj / Katalog numerasi / Номер за каталогом / 目录号
	REF Catalog number / Каталожен номер / Katalogové číslo / Katalognummer / Αριθμός καταλόγου / Número de catálogo / Katalooginumber / Numéro catalogue / Kataloški broj / Kataloġużsäf / Numero di catalogo / Katalog nömrə / 카탈로그 번호 / Katalog / numeris / Kataloga numurs / Catalogus nummer / Numer katalogowy / Număr de catalog / Номер на каталог / Katalógové číslo / Kataloški broj / Katalog numerasi / Номер за каталогом / 目录号
	EC REP Authorized Representative in the European Community / Оторизиран представител в Европейската общност / Autorizovaný zástupce pro Evropském společenství / Autoriseret repræsentant i De Europæiske Fællesskaber / Autorisierte Vertreter in der Europäischen Gemeinschaft / Εξουπούρημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα / Representante autorizado en la Comunidad Europea / Volitatud esindaja Europa Nõukogus / Reprézentant autorisé pour la Communauté européenne / Autorizuirani predstavnik u Europskoj uniji / Meghatalmazott képviselő az Európai Közösségen / Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea / Европа қауымдастырындығы үекіліттің өкілі / 유럽 공동체의 위임 대표 / Igaliotasis atstovas Europos Bendrijoje / Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Kopienā / Bevoegde vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap / Autorisert representant i EU / Autoryzowane przedstawicielstwo we Wspólnocie Europejskiej / Representante autorizado na Comunidade Europeia / Représentantul autorizat pentru Comunitatea Europeană / Уполномоченный представитель в Европейском сообществе / Autorizovaný zástupce v Evropském společenství / Autorizovano predstaviňstvo u Evropskoj uniji / Auktoriserad representant i Europeiska gemenskapen / Avrupa Topluluğu Yetkili Temsilcisisi / Упновеноженый представник в краинах ЕС / 欧洲共同体授权代表
	IVD In Vitro Diagnostic Medical Device / Медицински уред за диагностика ин vitro / Lékařské zařízení určené pro diagnostiku in vitro / In vitro diagnostisk medicinsk anordning / Medizinisches In-vitro-Diagnostikum / In vitro биохимияткі істрикі сүйкені / Dispositivo médico para diagnóstico in vitro / In vitro diagnostika meditsinskaia aparaturna / Dispositif médical de diagnostic in vitro / Medicinskaya pomagala za In Vitro Dijagnostiku / In vitro diagnostosztikai orvosi eszköz / Dispositivo medicaile per diagnostica in vitro / Жасанды жағдайда жүргізетін медициналық диагностика аспабы / In Vitro Diagnostic 의료 기기 / In vitro diagnostikos prietaisais / Medicinas ierīces, ko lieto in vitro diagnostikā / Medische hulpmiddel voor in-vitro diagnostiek / In vitro diagnostisk medisinsk utstyr / Urządzenie medyczne do diagnostyki in vitro / Dispositivo médico para diagnóstico in vitro / Dispositiv medical pentru diagnostic in vitro / Medicinskiy прибор для диагностики in vitro / Medicinská pomôcka na diagnostiku in vitro / Medicinskii uredaj za in vitro diagnostiku / Medicinteknisk produkt för in vitro-diagnostik / In Vitro Diagnostik Tibbi Cihaz / Медицинский пристрой для диагностики in vitro / Техническое оборудование для диагностики
	Temperature limitation / Температурни ограничения / Teplotní omezení / Temperaturbegrensning / Temperaturbegrenzung / Περιορισμοί θερμοκρασίας / Limitación de temperatura / Temperatuuri piirang / Limites de température / Dozvoljena temperatura / Hörmérsékti határ / Limiti di temperatura / Температурны шектеу / 온도 제한 / Laikymo temperatūra / Temperatūras ierobežojumi / Temperaturlimit / Temperaturbegrenzung / Ограничение температуры / Limites de temperatura / Limite de temperatūr / Ограничение температуры / Ohranenie teploty / Ograniczenie temperature / Temperaturgräns / Sicaklık sınırlaması / Обмеження температури / 温度限制
	LOT Batch Code (Lot) / Код на партидата / Kód (číslo) šarže / Batch-kode (lot) / Batch-Code (Charge) / Κωδικός παρτίδας (παρτίδα) / Código de lote (lote) / Partii kood / Numéro de lot / Lot (kod) / Tétel száma (Lot) / Codice batch (lotto) / Тоттама коды / 배치 코드(로트) / Partijos numeris (LOT) / Partijas kods (laidiens) / Lot nummer / Batch-kode (parti) / Kod partii (seria) / Código do lote / Cod de serie (Lot) / Код партии (лот) / Kód série (šarža) / Kod serije / Partinummer (Lot) / Parti Kodu (Lot) / Код партии / 批号 (亚批)
	Contains sufficient for <n> tests / Съдържанието е достатъчно за <n> теста / Dostatečné množství pro <n> testů / Indeholder tilstrækkeligt til <n> tests / Ausreichend für <n> Tests / Περιέχει επαρκή ποσότητα για <n> εξετάσεις / Contenido suficiente para <n> pruebas / Küllaldane <n> testimede jaoks / Contenu suffisant pour <n> tests / Sadržaj za <n> testova / <n> tesztzeh elegéndő / Contenuto sufficiente per <n> test / <n> тесттери чиин жеткелгі / <n> 테스트가 충분히 포함됨 / Pakankanak kieksitilki <n> test / Satur pietiekami <n> párbaudém / Inhou voldoende voor "n" testen / Inholder tilstrekkelig til <n> tester / Zawiera ilość wystarczającą do <n> testów / Conteúdo suficiente para <n> testes / Contingut suficient per <n> teste / Достаточно для <n> тестов(a) / Obsah vystačí na <n> testov / Sadržaj dovoljan za <n> testova / Innehåller tillräckligt för <n> analyser / <n> test için yeterli malzemeler / Вистачить для аналіза: <n> / 足够进行 <n> 次检测
	Consult Instructions for Use / Направете справка в инструкциите за употреба / Prostudujte pokyny k použití / Se brugsanvisningen / Gebrauchsanweisung beachten / Συμβουλεύτε τις οδηγίες χρήστης / Consultar las instrucciones de uso / Lugeda kasutusjuhendit / Consulter la notice d'emploi / Koristi upute za upotrebu / Olvassa el a használati utasítás / Consultare le istruzione per l'uso / Пайдалану нұсқаулығымен танысып алышыз / 사용 지침 참조 / Skaitykite naudojimo instrukcijas / Skafit lietošanas pamācību / Raadpleeg de gebruiksaanwijzing / Se i bruksanvisningen / Zobacz instrukcję użytkowania / Consultant as instruções de utilização / Consultați instrucțiunile de utilizare / См. руководство по эксплуатации / Pozri Pokyny na používanie / Pogledajte uputstvo za upotrebu / Se bruksanvisningen / Kullanımları naşıvurun / Див. інструкції з використання / 请参阅使用说明
	Do not reuse / Не използвайте отново / Nepoužívajte opakovane / Ikke til genbrug / Nicht wiederverwenden / Μην επαναχρησιμοποιείτε / No reutilizar / Mitte Kasutada korduvallt / Не pas réutiliser / Не користити поново / Egyszer használatos / Non riutilizzare / Пайдаланбаңыз / 제사용 금지 / Tik vienkartiniam naudojimui / Nelietot atkārtoti / Niet opnieuw gebruiken / Kun til engangsbruk / Nie stosować powtórnie / Não reutilize / Nu refolositi / Не использовать повторно / Nepoužívajte opakovane / Не upotrebljavajte ponovo / Får ej återanvändas / Tekrar kullanmayın / Не використовувати повторно / 请勿重复使用
	SN Serial number / Серийен номер / Sériové číslo / Serienummer / Serienummer / Σειριακός αριθμός / Nº de serie / Seerianumber / Numéro de série / Serijski broj / Sorozatszám / Numero di serie / Тоттамалық номр / 일련 번호 / Serijos numeris / Sériras numurs / Serie nummer / Numer seryjny / Número de serie / Număr de serie / Серийный номер / Seri numeralı / Homer cepit / 序列号



For IVD Performance evaluation only / Само за оценка качеството на работата на IVD / Pouze pro vyhodnocení výkonu IVD / Kun til evaluering af IVD ydelse / Nur für IVD-Leistungsbewertungszwecke / Μόνο για αξιολόγηση σπέσιος IVD / Sólo para la evaluación del rendimiento en diagnóstico in vitro / Ainult IVD seadme hindamiseks / Réservez à l'évaluation des performances IVD / Samo u znanstvene svrhe za In Vitro Dijagnostiku / Kizárólag in vitro diagnosztikához / Solo per valutazione delle prestazioni IVD / Жасанды жағдайда «пробирка шында», диагностикада тек жұмысты бағанап шын / IVD 성능 평가에 대해서만 사용 / Tik IVD prietaisys veikimo charakteristikoms tikrinti / Vientig IVD darbības novērtēšanai / Uitsluitend voor doeltreffendheidsonderzoek / Kun for evaluering av IVD-ytelse / Tylko do oceny wydajności IVD / Uso exclusivo para avaliação de IVD / Numai pentru evaluarea performanței IVD / Только для оценки качества диагностики in vitro / Určené iba na diagnostiku in vitro / Samo za procenu učinka i u in vitro dijagnostici / Endast för utvärdering av diagnostisk användning in vitro / Yalnızca IVD Performans değerlendirme için / Тільки для оцінювання якості діагностики in vitro / 仅限 IVD 性能评估

For US: "For Investigational Use Only"



Lower limit of temperature / Долен лимит на температурата / Dolni hranice teploty / Nedre temperaturgrænse / Temperaturuntergrenze / Като́теро óριο θερμοκρασίας / Límite inferior de temperatura / Alumine temperaturuipiri / Limite inférieure de température / Najnižja dovoljena temperatura / Alsó hőmérsékleti határ / Limite inferiore di temperatura / Температуралыңқы төмөнгі руқсат шеги / 하한 온도 / Žemiausiai laikymo temperatūra / Temperatūras zemākā robeža / Laagste temperatuurlimiet / Nedre temperaturgrense / Dolna granica temperatury / Limite minimo de temperatura / Limită minimă de temperatură / Нижний предел температуры / Spodná hranica teploty / Donja granica temperature / Nedre temperaturgräns / Sicaklık alt sınırı / Miňimalna temperatura / 温度下限

**CONTROL**

Control / Контролно / Kontrola / Kontroll / Kontrolle / Control / Contrôle / Controllo / Бaкылау / Контроль / Kontroll / Kontrolé / Kontrole / Controle / Controlo / Контроль / Kontroll / Kontrol / Контроль / 对照

**CONTROL+**

Positive control / Положителен контрол / Pozitív kontrola / Positiv kontrol / Positive Kontrolle / Θετικός μάρτυρας / Control positivo / Positivne kontroll / Contrôle positif / Pozitívna kontrola / Pozitív kontroll / Controllo positivo / ΟΗ бaкылау / 양성 컨트롤 / Teigama kontrolé / Pozitív kontrole / Positieve controle / Kontrola dodatnia / Controlo positivo / Control pozitív / Положительный контроль / Pozitif kontrol / Позитивный контроль / 附性对照试剂

**CONTROL-**

Negative control / Оригиналният контрол / Negativ kontrola / Negativ kontrol / Negative Kontrolle / Αρνητικός μάρτυρας / Control negativo / Negatiivne kontroll / Contrôle négatif / Negativna kontrola / Negativ kontroll / Controllo negativo / Негативен бaкылау / 음성 컨트롤 / Neigama kontrolé / Negativá kontrole / Negatiivne controle / Kontrola ujemna / Controlo negativo / Control negativ / Оригинальният контрол / Negatif kontrol / Негативният контрол / 阴性对照试剂

**STERILEEO**

Method of sterilization: ethylene oxide / Метод на стерилизация: этиленов оксид / Způsob sterilizace: etylenoxid / Sterilisierungsmetode: ethylenoxid / Méthode de stérilisation: oxyde d'éthylène / Metoda sterilizacije: etilen oksid / Sterilizálás módszere: etilén-oxid / Metodo di sterilizzazione: ossido di etilene / Стерилизация адци – этилен топты / 소독 방법: 에틸렌옥사이드 / Sterilizávimo būdas: etileno oksidas / Sterilizēšanas metode: etilēnoksīds / Gesterileerd met behulp van ethylenoxide / Sterilisieringsmetode: etylenoksid / Metoda sterilyzacji: tlenek etylu / Método de esterilización: óxido de etileno / Metodā de sterilizācijā: oxid de etilenā / Метод стерилизации: этиленоксид / Metód sterilizácie: etylénoxid / Metoda sterilizacije: etilen oksid / Sterilisierungs-metod: etenoxid / Sterilizasyon yöntemi: etilen oksit / Метод стерилизации: этиленоксидом / 灭菌方法: 环氧乙烷

**STERILE R**

Method of sterilization / irradiation / Метод на стерилизация: иридиация / Způsob sterilizace: záření / Sterilisierungs-metode: bestrählung / Sterilisationsmethode: Bestrahlung / Μέθοδος αποτέλεσμας: ακτινοβολία / Méthode de stérilisation: irradiation / Steriliseerimismeetod: kiirgus / Méthode de stérilisation: irradiation / Metoda sterilizacije: zračenje / Sterilizálás módszere: besúgázs / Metodo di sterilizzazione: irradiazione / Sterilizávimo būdas: apstarošana / Gesterileerd met behulp van bestraling / Sterilisieringsmetode: bestrählung / Metoda sterilyzacji: bestrahlung / Metodā de sterilizācijā: apstrāde / napromienianie / Método de esterilización: irradiación / Metodā de sterilizare: iradiere / Метод стерилизации: облучение / Metód sterilizácie: ozárenie / Metoda sterilizacije: ozračavanje / Sterilisierungs-metod: strálning / Sterilizasyon yöntemi: irradasyon / Метод стерилізації: опроміненням / 灭菌方法: 辐射



Biological Risks / Биологични ризкове / Biologická rizika / Biologisk fare / Biogefahren / Biolojiko kívülvöi / Riesgos biológicos / Bioloogilised riskid / Risques biologiques / Biološki rizik / Biológiaiag veszélyes / Rischio biologico / Biologiyaлық тәуекелдер / 생물학적 위험 / Biologinis pavojus / Biologiske risiki / Biologisch risico / Biologisk risiko / Zagrożenia biologiczne / Perigo biológico / Riscuri biologice / Биологическая опасность / Biologické riziko / Biološki rizici / Biologisk risik / Biyolojik Riskler / Биологична небезпека / 生物学风险



Caution, consult accompanying documents / Внимание, направете справка в приджекавщите документи / Pozor! Prostujte si přiloženou dokumentaci! / Forsiktig, se ledsgagende dokumenter / Achtung, Begleitdokumente beachten / Просохъ, сицювоятеште та синодесенкти єнурраф / Precaučón, consultar la documentación adjunta / Ettevaatust! Lugeda kaasnevad dokumentatsiooni / Attention, consulter les documents joints / Upozorenje, koristi prateću dokumentaciju / Figyelem! Olvasson el a mellékelt tájékoztatót / Attenzione, consultare la documentazione allegata / Абайлайың, тиисти күттартармен таңысыныз / 주의, 동봉된 설명서 참조 / Démesú, žürékepite pridamonus dokumentus / Pleszárda, skatit pavaddokumentus / Voorzichtig, raadpleeg bijgevoegde documenten / Forsiktig, se vedlagt dokumentasjon / Należy zapoznać się z dołączonymi dokumentami / Cuidado, consulte a documentação fornecida / Attenzione, consultati documentele însoțitoare / Внимание: см. прилагаемую документацию / Výstraha, pozri sprivedné dokumenty / Pažiņa! Pogledajte priložená dokumenta / Obs! Se medföljande dokumentation / Dikkat, birlikte verilen belgelere başvurun / Увера: див. сундуто документацију / 小心：参阅附带文档



Upper limit of temperature / Горен лимит на температурата / Horní hranice teploty / Øvre temperaturgrænse / Temperaturobergrenze / Ανώτερο όριο θερμοκρασίας / Límite superior de temperatura / Ülémirem temperaturuipiri / Limite supérieure de température / Gornja dovoljena temperatura / Felső hőmérsékleti határ / Limite superiore di temperatura / Температуралыңқы төмөнгі руқсат шеги / 상한 온도 / Aukščiausiai laikymo temperatūra / Augščiā temperatūras robeža / Hoogste temperatuurlimiet / Øvre temperaturgrense / Górnia granica temperatury / Limite máximo de temperatura / Limită maximă de temperatură / Верхний предел температуры / Horná hranica teploty / Gornja granica temperature / Øvre temperaturgräns / Sicaklık üst sınırı / Максимальна температура / 温度上限



Keep dry / Пазете сухо / Skladujte v suchém prostředí / Opbevares tørt / Trockelgen / Φύλαξτε το στεγνό / Mantener seco / Hoida kuivas / Conserver au sec / Držati na suhom / Száraz helyen tartandó / Tenere all'asciutto / Күргүйде уста / 건조 상태 유지 / Laikykite sausai / Uzglabāt sausū / Droog houden / Holdes tørt / Przechowywać w stanie suchym / Manter seco / A se feri de umezelar / Не допускать попадания влаги / Uchovávajte v suchu / Držite na suvom mestu / Förvaras tørt / Kuru bir şekilde muhafaza edin / Берегти від вологи / 请保持干燥



Collection time / Време на събиране / Čas odběru / Opsamlingstidspunkt / Entnahmehrzeit / Ήρα de recogida / Kogumisaeg / Heure de prélevement / Satí prikupljanja / Mintavétel időpontja / Ora di raccolta / Жинай ақыры / 수집 시간 / Paémimo laikas / Savākšanas laiks / Verzameltijd / Tid prøvetaking / Godzina pobrania / Hora de colheita / Ora de colectări / Время сбора / Doba odberu / Vreme prikupljanja / Uppsamlingstid / Toplama zamani / Час забора / 采集时间



Peel / Обепене / Otevřete zde / Ábn / Abziehen / Αποκόλλητε / Desprender / Koorida / Décoller / Otvoriti skinu / Húzza le / Staccare / Үстінгі қабатын алып таста / 剥하기 / Pliésti čia / Atlímét / Schillen / Trekk av / Oderwać / Destacar / Se dezlipeste / Открепить / Odtrhnite / Oluştu / Dra isăr / Ayırma / Відкніти / 撕下



Perforation / Перфорация / Perforace / Perforering / Διάτρηψη / Perforación / Perforaçao / Perforație / Perforazione / Perforálás / Perforazione / Tecik tecy / 절취선 / Perforacija / Perforācija / Perforatie / Perforacija / Perfuração / Perforare / Перфорация / Perforácia / Perforasyon / Перфорация / 穿孔



Do not use if package damaged / Не използвайте, ако опаковката е повредена / Nepoužívejte, je-li obal poškozený / Må ikke anvendes hvis emballagen er beskadiget / Inhal beschädigter Packung nicht verwenden / Μη χρησιμοποιείτε εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά / No usar si el paquete está dañado / Mitte kasutada, kui pakend on kahjustatud / Ne pas l'utiliser si l'emballage est endommagé / Ne koristiti ako je oštećeno pakiranje / Ne használja, ha a csomagolás sérült / Non usare se la confezione è danneggiata / Erep paket bûzylgan болса, пайдаланба / Пакетът е повреден / Jei pakuočė pažeista, nenaudoti / Nelietot, ja iepakojums bojāts / Niet gebruiken indien de verpakking beschadigd is / Må ikke brukes hvis pakke er skadet / Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone / Não usar se a embalagem estiver danificada / A nu se folosi dacă pachetul este deteriorat / Не использовать при повреждении упаковки / Nepoužívajte, ak je obal poškodený / Ne koristite ako je pakovanje oštećeno / Använd ej om förpackningen är skadad / Ambalaj hasar görmüse kullanmayın / Не використовувати за пошкодженої упаковки / 如果包装破损, 请勿使用



Keep away from heat / Пазете от топлина / Nevystavujte přílišnému teplu / Må ikke utsættes for varme / Vor Wärme schützen / Крайтте то макрија атп төрүүтүрт / Mantener alejada de fuentes de calor / Hoida eemal valgusest / Protéger de la chaleur / Držati dalje od izvora topline / Óvjá a melegtől / Tenerе lontano dal calore / Салыңын жерде сакта / 열을 피해야 함 / Laikykite atokiau nuo šilumos šaltiniu / Sargát no karstuma / Beschermen tegen warmte / Må ikke utsettes for varme / Przechowywać z dala od źródeł ciepła / Manter ao abrigo do calor / A se feri de căldură / Не нагревать / Uchovávajte mimo zdroja tepla / Držite dalje od toplote / Får ej utsättas för värme / Isidan uzak tutun / Берегти від дії тепла / 请远离热源



Cut / Срежете / Odstrňte / Klip / Schneiden / Кóрят / Cortar / Lõigata / Découper / Reži / Vágja ki / Tagliare / Kecisiz / 잘라내기 / Kirpti / Nogriezt / Knippen / Kutt / Odciąć / Cortar / Decupati / Отрезать / Odstrňnite / Iseči / Klipp / Kesme / Rozřízati / 剪下



Collection date / Дата на събиране / Datum odběru / Opsamlingsdato / Entnahmedatum / Ημερομηνία συλλογής / Fecha de recogida / Kogumiskuupäev / Date de prélèvement / Dani prikupljanja / Mintavétele dátuma / Data di raccolta / Жынаган тізбекүні / 수집 날짜 / Paémimo data / Savākšanas datums / Verzameldatum / Dato prøvetaking / Data pobrania / Data de colheita / Data colectării / Дата сбора / Dátum odberu / Datum prikupljanja / Uppsamlingsdatum / Toplama tarihi / Дата забору / 采集日期



µL/test / µL/тест / µL/Test / µL/εξέταση / µL/prueba / µL/teszt / µL/테스트 / мкл/тест / µL/tyrimas / µL/pärbaude / µL/teste / мкл/анализ / µL/检测



Keep away from light / Пазете от светлина / Nevystantujte světlu / Må ikke udsættes for lys / Vor Licht schützen / Кратјите то јакрија атп то фиџ / Mantener alejado de la luz / Hoida eemal valgusest / Conserver à l'abri de la lumière / Držati dalje od svjetla / Fény nem érheti / Tenere al riparo dalla luce / Қаралыланған жерде ұста / 빛을 피해야 함 / Laikyti atokiu nuo šilumos šaltinių / Sargāt no gaismas / Niet blootstellen aan zonlicht / Må ikke utsettes for lys / Przechowywać z dala od źródła światła / Manter ao abrigo da luz / Feriți de lumină / Хранить в темноте / Uchovávajte mimo dosahu svetla / Držite dalje od svjetlosti / Får ej utsättas för ljus / Ішкітан узак тутун / Берегти від ді світла / 请远离光线



Hydrogen gas generated / Образуван е водород газ / Možnost úniku plynného vodíku / Frembringer hydrogengas / Wasserstoffgas erzeugt / Δημιουργία αερίου υδρογόνου / Producción de gas de hidrógeno / Vesinikgaasi tekutatud / Produit de l'hydrogène gazeux / Sadrži hydrogen vodik / Hidrogén gáz fejeszt / Produzione di gas idrogeno / Газетек сутері пайды болды / 수소 가스 생성됨 / İşskiria vandenilio dujas / Rodas Üdenradis / Waterstofgas gegenereerd / Hydrogengass generert / Powoduje powstawanie wodoru / Produção do gás de hidrogénio / Generare gaz de hidrogen / Выделение водорода / Vyrobené použitím vodíku / Oslobera se vodoník / Genererad välgas / Açığa çıkan hidrojen gazi / Реакция з видленням водню / 会产生氢气



Patient ID number / ИД номер на пациента / ID pacienta / Patientens ID-nummer / Patienten-ID / Αριθμός αναγνώρισης ασθενούς / Número de ID del paciente / Patsiendi ID / No d'identification du patient / Identifikacijski broj pacijenta / Beteg azonosító száma / Numero ID paziente / Пациенттің идентификациялық немірі / 환자 ID 번호 / Paciento identifikavimo numeris / Pacienta ID numurs / Identificatienummer van de patiënt / Pasientens ID-nummer / Numer ID pacjenta / Número da ID do doente / Număr ID pacient / Идентификационный номер пациента / Identifikačné číslo pacienta / ID broj pacijenta / Patientnummer / Hasta kimlik numarası / Идентификатор пациента / 患者标识号



Fragile, Handle with Care / Чупливо, Работете с необходимото внимание. / Křehké. Při manipulaci postupujte opatrň. / Forsiktig, kan gå i stykker. / Zerbrechlich, vorsichtig handhaben. / Εύθραυστο. Χειρίστε το με προσοχή. / Frágil. Manipular con cuidado. / Óm, kásisegé ettévaáltékult. / Fragile. Manipuler avec précaution. / Lomljivo, rukujte pažljivo. / Törékeny! Övatosan kezelendő. / Fragile, maneggiare con cura. / Сынъыш, абылап пайдаланызыз. / 조심 깨지기 쉬운 처리 / Trapu, elkités atsargiai. / Trauslis; rikkoties uzmanīgi / Breekaar, voorzichtig behandelen. / Ømtålig, håndter forsiktig. / Krucha zawartość, przenosić ostrożnie. / Frágil, Manuseie com Cuidado. / Fragil, manipulați cu atenție. / Хрупкое! Обращаться с осторожностью. / Krehké, vyžaduje sa opatrná manipulácia. / Lomljivo - rukujte pažljivo. / Bräckligt. Hantera försiktigt. / Kolay Kırılır, Dikkatli Taşıyın. / Тендітна, зертатися з обережністю / 易碎，小心轻放

bd.com/e-labeling  
KEY-CODE: 8089974

Europe, CH, GB, NO:	+800 135 79 135
International:	+31 20 794 7071
AR +800 135 79 135	LT 8800 30728
AU +800 135 79 135	MT +31 20 796 5693
BR 0800 591 1055	NZ +800 135 79 135
CA +1 855 805 8539	RO 0800 895 084
CO +800 135 79 135	RU +800 135 79 135
EE 0800 0100567	SG 800 101 3366
GR 00800 161 22015 7799	SK 0800 606 287
HR 0800 804 804	TR 00800 142 064 866
IL +800 135 79 135	US +1 855 236 0910
IS 800 8996	UY +800 135 79 135
LI +31 20 796 5692	VN 122 80297

Becton, Dickinson and Company  
7 Loveton Circle  
Sparks, MD 21152 USA

EC REP Benex Limited  
Pottery Road, Dun Laoghaire  
Co. Dublin, Ireland

**Australian Sponsor:**  
Becton Dickinson Pty Ltd.  
4 Research Park Drive  
Macquarie University Research Park  
North Ryde, NSW 2113  
Australia

ATCC® is a trademark of American Type Culture Collection.

BD, the BD Logo, BACTEC, FOS, Luer-Lok, Safety-Lok, and Vacutainer® are trademarks of Becton, Dickinson and Company or its affiliates. © 2019 BD. All rights reserved.