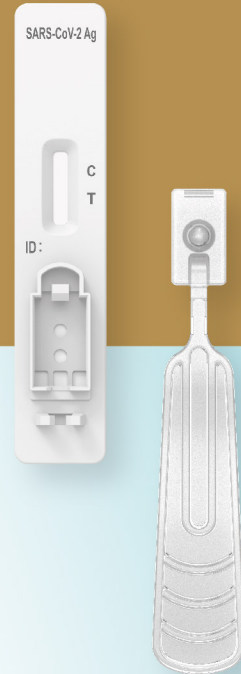




# SARS-CoV-2

## Antigen Saliva Rapid Test Lollipop (Self-Testing)

A rapid test for the detection of SARS-CoV-2 nucleocapsid antigens in saliva specimens.  
For in vitro diagnostic use only. For self-testing.



World Leader in Rapid Test Industry



Fast



Accurate



Easy to Use



Reliable



CE Marked



# Flowflex SARS-CoV-2 Antigen Saliva Rapid Test Lollipop (Self-Testing)

The SARS-CoV-2 Antigen Saliva Rapid Test Lollipop (Self-Testing) is a lateral flow test for the qualitative detection of the nucleocapsid antigen from SARS-CoV-2 in saliva specimens directly from individuals suspected of COVID-19 within the first seven days of the onset of symptoms. The kit can also test specimens from asymptomatic individuals limited to contacts of confirmed or probable cases or to other epidemiological reasons to suspect a COVID-19 infection.

- **Specimen: Saliva specimens**
- **Test Time: Results at 15 min.**
- **Shelf life: 12 months**
- **Storage temperature: 2-30°C**
- **Sensitivity: 81.82%**
- **Specificity: 100%**



1T

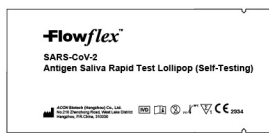
5T

25T

## Test Procedure

### 1. Test Preparation

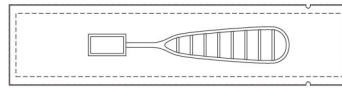
#### A. You should have:



Test cassette



Saliva Lollipop



Package Insert

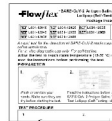


Waste Bag

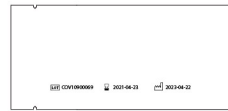
#### B. Wash or sanitize your hands.



#### C. Read the instructions.



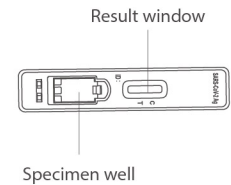
#### D. Check the expiration date.



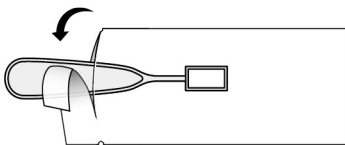
#### E. Open the pouch.



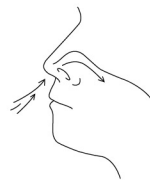
#### F. Check the cassette



### 2. Test Steps



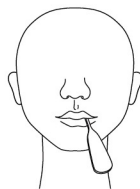
1 Open the saliva lollipop packaging at stick end.



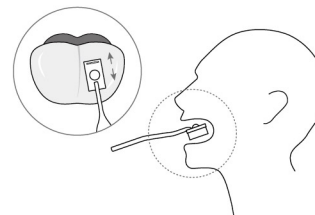
2 Drain mucus from the back of the nose and throat at least 3 times.



3 Take a deep breath in and cough hard, do not spit.

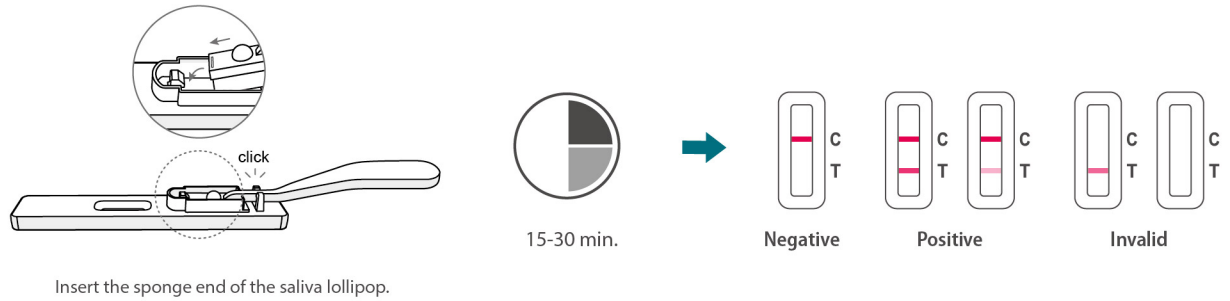


4 Insert a saliva lollipop into the mouth at least 30 seconds.



5 Wipe both **upper and down surface** of the tongue.

### 3. Running the Test



### Ordering Information

| Product Name   | Catalog No.  | Format   | Specimen         | Package      |
|--|--------------|----------|------------------|--------------|
| <b>Flowflex SARS-CoV-2 Antigen Saliva Rapid Test Lollipop (Self-Testing)</b> | L031-12915 ✓ | Cassette | saliva specimens | 1 Test/Kit   |
|  | L031-12945 ✓ | Cassette | saliva specimens | 5 Tests/Kit  |
|  | L031-12985 ✓ | Cassette | saliva specimens | 25 Tests/Kit |

✓ CE Marked



**ACON Biotech (Hangzhou) Co., Ltd.**  
 No.210 Zhenzhong Road, West Lake District, Hangzhou, P.R.China, 310030  
 Tel: +86-571-8118 9706 / Email: information@aconlab.com.cn  
[www.aconbio.com](http://www.aconbio.com)

## Pesquisa de Dispositivos Médicos

Pesquisar

Limpar

Lista Classificação NPDM para Download

Lista de Códigos para Download

Resultados:

| Referência | Fabricante                      | CDM      | Tipo                          | Marca    | Modelo     | Classe                                       | Nome   |
|------------|---------------------------------|----------|-------------------------------|----------|------------|--|--|
| L031-12915 | ACON Biotech(Hangzhou) Co., Ltd | 74688200 | DM Diagnóstico In Vitro (DIV) | Flowflex | L031-12915 | Auto diagnóstico (DIV para auto diagnóstico) | SARS-CoV-2 Antigen Saliva Rapid Test Lollipop (self Testing) |

Esta pesquisa disponibiliza toda a informação de registo de dispositivos médicos, notificados ao INFARMED, I.P. por fabricantes/mandatários e/ou distribuidores por grosso, no âmbito do cumprimento dos requisitos legais aplicáveis.

A informação disponibilizada, bem como a sua atualização, incluindo as rotulagens e instruções de utilização/folhetos informativos dos dispositivos médicos, é da exclusiva responsabilidade da respetiva entidade notificadora.

Dado o volume de informação superior a 4 milhões de registos os resultados da pesquisa foram limitados a 15 mil dispositivos.

Notas:

1. Não é necessário preencher todos os campos para que a pesquisa se possa efetuar, sendo no entanto obrigatório o preenchimento de pelo menos 2 campos de pesquisa.

2. Se detetar algum possível erro, por favor, informe-nos.

Contacte-nos

Encontrou algum problema nesta página? [Informe-nos](#)

Tem dúvidas? Consulte a nossa lista de [Perguntas frequentes](#)

[LINKS](#)

[MAPA DO SITE](#)

[AJUDA](#)

[SOBRE O SITE](#)

[CONTACTOS](#)

[ONDE ESTAMOS](#)

[ACESSIBILIDADE](#)

## Pesquisa de Dispositivos Médicos

### Detalhes

|   |                                 |   |
|---|---------------------------------|---|
| CDM   | Referência                      | Designação/Nome Comercial                 |
| 74688200                                      | L031-12915                      | SARS-CoV-2 Antigen Saliva Rapid Test Loll |
| Tipo de Dispositivo                           | Marca                           | Modelo                                    |
| DM Diagnóstico In Vitro (DIV)                 | Flowflex                        | L031-12915                                |
| Classe  | Família                         | Estado de Comercialização                 |
| Auto diagnóstico (DIV para auto diagnóstico)  | Não Aplicável                   | Comercializado                            |
| Código NPDM                                   | Fabricante                      |   |
| Testes rápidos para virologia - outros (W011) | ACON Biotech(Hangzhou) Co., Ltd |   |
| Declaração                                    | Certificado                     |   |
|   | Não disponível                  |   |

### Entidades

| Papel        | Nome Entidade                      | Estado de Comercialização | Rotulagem | Folheto Informativo |
|--------------|------------------------------------|---------------------------|-----------|---------------------|
| Distribuidor | Caves da Montanha - A henriques SA | Comercializado            |           |                     |

2. Se detetar algum possível erro, por favor, informe-nos.

W020

Contacte-nos

Encontrou algum problema nesta página? [Informe-nos](#)

Tem dúvidas? Consulte a nossa lista de [Perguntas frequentes](#)

## Declaration of Conformity

ACON Biotech (Hangzhou) Co., Ltd.  
No.210 Zhenzhong Road, West Lake District,  
Hangzhou, P.R. China, 310030

**We declare under our sole responsibility that the  
in vitro diagnostic device:**

Flowflex SARS-CoV-2 Antigen Saliva Rapid Test Lollipop (Self-Testing)

**classified as self-testing of the directive 98/79/EC,  
meets all the provisions of the directive 98/79/EC on *in vitro*  
diagnostic medical devices which apply to it.**

**This declaration is according to Annex III.6 of the Directive and thus is  
based on approval by the notified body  
CeCert Sp. z o.o., ul. Żurawia 32/34 apt 49,  
00-515 Warsaw, notified under  
No. 2934 to the EC Commission.**

Authorized Representative:  
MedNet EC-REP GmbH  
Borkstrasse 10  
48163 Muenster, Germany

This declaration is valid until expiration of EC certificate  
No. CeCert/065/W/E.1  
Expiration Date: 2025-05-26

Signed this 5 day of May, 2022  
in Hangzhou, China

  
.....  
Alyssa Lu  
International RA Director  
ACON Biotech (Hangzhou) Co., Ltd.

**ACON**<sup>®</sup>

ACON BIOTECH (HANGZHOU) CO., LTD.  
No.210 Zhenzhong Road, West Lake District, Hangzhou, P.R. China, 310030  
Tel: +86-571-87965615 Fax: +86-571-87968687 E-mail: [ACONBio\\_RA@aconlab.com.cn](mailto:ACONBio_RA@aconlab.com.cn)



# CERTIFICATE

DIRECTIVE 98/79/EC  
EC DESIGN-EXAMINATION

CeCert Sp. z o.o. hereby confirms that manufactured by

**ACON Biotech (Hangzhou) Co., Ltd.**

No. 210 Zhenzhong Road, West Lake District,  
Hangzhou, P.R. China, 310030

*in vitro* diagnostic medical device for self-testing

**SARS-CoV-2 Antigen Saliva Rapid  
Test Lollipop (Self-Testing)**

catalogue numbers: L031-12915, L031-12925, L031-12935,  
L031-12945, L031-12955, L031-12965, L031-12975, L031-12985

in term of the design conforms to the requirements of Annex III  
section 6 to Directive 98/79/EC (as amended) implemented into Polish  
Law, as evidenced by the assessment conducted  
by CeCert Sp. z o.o.

**CE**  
**2934**

Validity date: 04.05.2022 – 26.05.2025

Issue date: 04.05.2022

Check it



CeCert Sp. z o.o.  
ul. Żurawia 32/34  
00-515 Warszawa

www.cecert.pl  
e-mail: [biuro@cecet.pl](mailto:biuro@cecet.pl)

Kamil Szczurowski  
Director of *in Vitro* Diagnostic Medical Device  
Certification Department

Certificate no: CeCert/065/W/E.1

# Flowflex™

## Chupa-chupa de teste rápido de saliva para o antigénio SARS-CoV-2 (autoteste)

### Folheto informativo

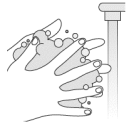

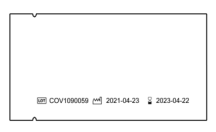
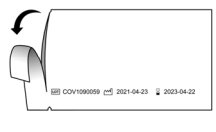
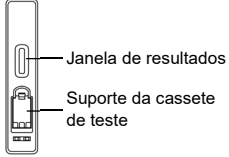
|                |                |                |           |
|----------------|----------------|----------------|-----------|
| REF L031-12915 | REF L031-12925 | REF L031-12935 | Português |
| REF L031-12945 | REF L031-12955 | REF L031-12965 |           |
| REF L031-12975 | REF L031-12985 |                |           |

Um teste rápido para a deteção de antígenos nucleocapsídeos de SARS-CoV-2 em amostras de saliva.

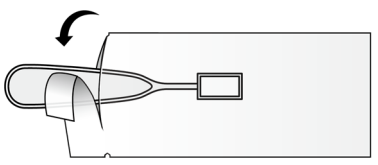

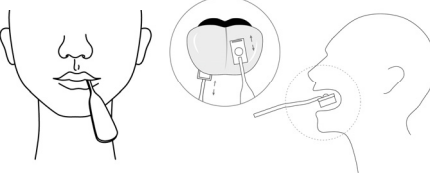
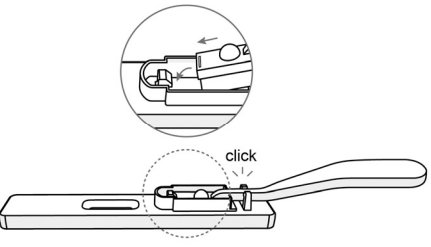


Apenas para uso diagnóstico in vitro. Para autoteste.

Deixe que o teste atinja a temperatura ambiente (15 °C - 30 °C) e leia atentamente as instruções antes de realizar o teste.

#### PREPARAÇÃO

-  Lave ou desinfete as mãos. Certifique-se de que estão secas antes de iniciar o teste.
-  Leia as instruções antes de utilizar o kit de Chupa-chupa (autoteste) de saliva de teste rápido do antigénio SARS-CoV-2.
-  Verifique a data de validade impressa na embalagem de alumínio da cassette.
-  Abra a embalagem. Verifique a janela de Resultados e o suporte da cassette de teste na cassette.   

  - Janela de resultados
  - Suporte da cassette de teste

#### PROCEDIMENTO DE TESTE

-  Abra a embalagem do chupa-chupa de saliva na extremidade da haste. **Atenção:** Não toque na ponta absorvente do chupa-chupa de saliva com as mãos.
-  Drene o muco da parte de trás do nariz e da garganta, pelo menos 3 vezes. Em seguida, respire fundo e tussa com força, não cuspa.
-  Insira um chupa-chupa de saliva na boca, pelo menos 30 segundos, até que a ponta do chupa-chupa de saliva fique saturada com saliva e amolecida, limpe tanto a superfície superior como a inferior da língua. Não morda a ponta do chupa-chupa de saliva com os dentes. Retire o chupa-chupa da boca e teste-o imediatamente.
-  Coloque a cassette de teste numa superfície plana e limpa. Insira a extremidade da esponja do chupa-chupa de saliva no suporte da cassette de teste e empurre para baixo até que o meio do chupa-chupa de saliva fique preso na cassette.   
 click
-  15-30 min.   
 Leia o resultado aos 15 minutos. Não leia o resultado após 30 minutos.

| Materiais fornecidos  | Quantidade (un.) |     |     |     |     |      |      |      |
|-----------------------|------------------|-----|-----|-----|-----|------|------|------|
|                       | 1 T              | 2 T | 3 T | 5 T | 7 T | 10 T | 20 T | 25 T |
| Cassete de teste      | 1                | 2   | 3   | 5   | 7   | 10   | 20   | 25   |
| Chupa-chupa de saliva | 1                | 2   | 3   | 5   | 7   | 10   | 20   | 25   |
| Saco para resíduos    | 1                | 2   | 3   | 5   | 7   | 10   | 20   | 25   |
| Folheto informativo   | 1                | 1   | 1   | 1   | 1   | 1    | 1    | 1    |

**Materiais necessários, mas não fornecidos**

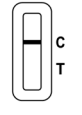
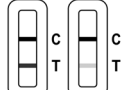
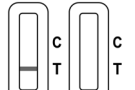
Temporizador

#### COLHEITA DE AMOSTRAS

##### COLHEITA DE SALIVA

A amostra de saliva pode ser recolhida pela própria pessoa desde que tenha mais de 18 anos. As crianças com menos de 18 anos de idade devem ser testadas sob a supervisão de um adulto. Todos os indivíduos com capacidade limitada de autoteste devem ser acompanhados na realização do teste. Siga sempre as orientações locais para realizar a colheita de amostras em crianças.

#### INTERPRETAÇÃO DOS RESULTADOS

-  **Negativo**
- Apenas aparece a linha de controlo (C) e não a linha de teste (T). Isto significa que não foi detetado antigénio do SARS-CoV-2. Um resultado negativo indica que é improvável que a pessoa tenha atualmente COVID-19. Continue a seguir todas as regras e medidas de proteção aplicáveis quando estiver em contacto com outras pessoas. A pessoa pode estar infetada mesmo que o teste seja negativo. Se houver suspeitas de infeção, repita o teste 1-2 dias depois, pois o coronavírus não é detetado com precisão em todas as fases de infeção.
-  **Positivo**
- Aparece a linha de controlo (C) e a linha de teste (T). Isto significa que foi detetado antigénio do SARS-CoV-2. **NOTA:** Qualquer linha tênue que esteja presente na região da linha de teste (T) deve ser considerada um resultado positivo. Um resultado positivo significa que é muito provável que a pessoa tenha atualmente COVID-19. Contacte imediatamente o seu médico/clínico geral ou o estabelecimento de saúde local. Siga as orientações locais de isolamento profilático. Deve ser realizado um teste de confirmação por PCR.
-  **Inválido**
- A linha de controlo (C) não aparece. Volume insuficiente de amostra ou operação incorreta são os motivos mais prováveis para um resultado inválido. Reveja as instruções e repita o teste com uma nova cassette. Se o resultado do teste permanecer inválido, contacte o seu médico ou um centro de testes COVID-19. **Nota:** Não tome qualquer decisão relevante do ponto de vista médico sem consultar primeiro o seu médico.

#### ELIMINE O KIT DE TESTE COM SEGURANÇA

Após a conclusão do teste, coloque todo o conteúdo usado do kit de teste nos sacos de resíduos fornecidos. Coloque no lixo doméstico comum e siga os regulamentos locais.

O Chupa-chupa (autoteste) de saliva de teste rápido do antigénio SARS-CoV-2 não faz distinção entre SARS-CoV e SARS-CoV-2.

#### SUBSTÂNCIAS INTERFERENTES

As substâncias listadas na tabela abaixo foram avaliadas e verificou-se que não afetam o desempenho do teste.

|  |   |  |
|--|---|--|
| Biotina  | Mucina                                    | Sangue total                                     |
| Spray nasal original Afrin                             | Spray nasal de alívio de alergias ALKALOL | Pastilhas de garganta inflamada Chloraseptic Max |
| Spray Nasal de Propionato de Fluticasona da CVS Health | Spray nasal de ação rápida Equate         | Spray de anestesia oral fenólico Equate          |
| Pastilhas de tosse de mentol extra forte originais     | Spray nasal NasalCrom                     | NasoGel NeilMed para nariz seco                  |
| Pastilhas para a garganta                              | Zicam Cold Remedy                         | Antibiótico                                      |
| Tamiflu  | Antibiótico                               | Spray nasal de furoato de mometasona             |
| Produto de limpeza nasal de água do mar fisiológica    |   |  |

#### BIBLIOGRAFIA

- Shuo Su, Gary Wong, Weifeng Shi, et al. Epidemiology, Genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses. Trends in Microbiology, June 2016, vol. 24, No. 6: 490-502
- Susan R. Weiss, Julian L. Leibowitz, Coronavirus Pathogenesis, Advances in Virus Research, Volume 81: 85-164

#### Lista de símbolos

|  |   |  |                                     |  |   |
|--|---|--|-------------------------------------|--|---|
|  | Fabricante  |  | Contém o suficiente para <n> testes |  | Limite de temperatura                           |
|  | Diagnóstico <i>in vitro</i> dispositivo médico          |  | Data limite de utilização           |  | Não reutilizar                                  |
|  | Consulte as instruções de utilização                    |  | Código do lote                      |  | Número de catálogo                              |
|  | Data de fabrico   |  | Riscos biológicos                   |  | Representante autorizado na Comunidade Europeia |
|  | Não utilize o produto se a embalagem estiver danificada |  | Atenção                             |  | Dispositivo médico                              |

#### Chupa-chupa de teste rápido de saliva para o antigénio SARS-CoV-2

**ACON Biotech (Hangzhou) Co., Ltd.**  
No.210 Zhenzhong Road, West Lake District  
Hangzhou, R. P. China, 310030

#### Chupa-chupa de

**Shangyu Dongshan Precision Plastics Co., Ltd.**  
273 Middle YueXiu Road, Shangyu, Zhejiang, China, 312300

**2934**

**MedNet EC-REP GmbH**  
Borkstrasse 10  
48163 Muenster, Alemanha

**Riomavix S.L.**  
Calle de Almansa 55, 1D  
Madrid 28039 Espanha

Número: 1151461301

Data de entrada em vigor: xxxx-xx-xx

#### ARMAZENAMENTO E ESTABILIDADE

- O kit pode ser armazenado a temperaturas entre 2 °C e 30 °C durante 12 meses.
- O teste é estável até ao prazo de validade indicado na embalagem fechada. Não utilize o produto após o prazo de validade.
- O teste deve permanecer na bolsa selada até à utilização.
- NÃO CONGELAR.**

#### CONTROLO DE QUALIDADE

Há controlos procedimentais internos incluídos no teste. Quando aparece uma linha colorida na região da linha de controlo (C), trata-se de um controlo procedimental interno. Confirma que foi adicionado volume suficiente de amostra e foi realizado o procedimento correto.

#### LIMITAÇÕES

- O Chupa-chupa (autoteste) de saliva de teste rápido do antigénio SARS-CoV-2 destina-se apenas a autoteste. O teste deve ser utilizado apenas para a deteção de antigénios de SARS-CoV-2 em amostras de saliva. A intensidade da linha de teste não está necessariamente relacionada com a carga viral SARS-CoV-2 presente na amostra.
- Pode ocorrer um resultado falso-negativo se o nível de antigénio de uma amostra estiver abaixo do limite de deteção do teste ou se a amostra tiver sido colhida incorretamente.
- Os resultados devem ser analisados em conjunto com outros dados clínicos que o médico tenha à sua disposição.
- Para indivíduos assintomáticos, a fiabilidade do resultado tem de ser verificada através de testes de confirmação adicionais com um teste molecular ou seguindo as suas diretrizes locais para confirmação.
- Um resultado positivo não exclui coinfeções com outros agentes patogénicos.
- Um resultado positivo não faz distinção entre SARS-CoV e SARS-CoV-2.
- Um resultado negativo não exclui outras infeções virais ou bacterianas.
- Os resultados negativos de pessoas sintomáticas, após os sete dias, devem ser tratados como sendo provavelmente negativos e confirmados com um ensaio molecular, se necessário.

#### CARACTERÍSTICAS DE DESEMPENHO

##### Sensibilidade, especificidade e acurácia clínicas

Com base nos resultados de um estudo clínico em que o Chupa-chupa (autoteste) de saliva de teste rápido do antigénio SARS-CoV-2 foi comparado com o RT-PCR, o Chupa-chupa (autoteste) de saliva de teste rápido do antigénio SARS-CoV-2 identificou corretamente 81,82% (sensibilidade, 90/110) de amostras positivas e 100% (especificidade, 450/450) de amostras negativas.

##### Limite de deteção (LOD)

O limite de deteção (LoD) do Chupa-chupa (autoteste) de saliva de teste rápido do antigénio SARS-CoV-2 é confirmado como 3,2\*10<sup>2</sup> TCID<sub>50</sub>/mL.

##### Efeito de GANCHO

Não foi observado qualquer efeito "gancho de dose elevada" para o Chupa-chupa (autoteste) de saliva de teste rápido do antigénio SARS-CoV-2 até 1,43 x 10<sup>6</sup> TCID<sub>50</sub>/mL de vírus do SARS-CoV-2 inativado por calor.

##### Reatividade cruzada (especificidade analítica) e interferência microbiana

Não foi observada qualquer reatividade cruzada ou interferência com os seguintes microrganismos:

|   |                              |                                      |
|---|------------------------------|--------------------------------------|
| Adenovírus                                      | Enterovírus                  | Coronavírus humano 229E              |
| Coronavírus humano OC43                         | Coronavírus humano NL63      | Metapneumovírus humano               |
| MERS-coronavírus                                | Gripe A                      | Gripe B                              |
| Vírus da parainfluenza 1                        | Vírus da parainfluenza 2     | Vírus da parainfluenza 3             |
| Vírus da parainfluenza 4                        | Vírus sincicial respiratório | Rinovírus                            |
| Coronavírus humano - HKU1                       | Bordetella pertussis         | Chlamydia trachomatis                |
| Haemophilus influenza                           | Legionella pneumophila       | Mycobacterium tuberculosis           |
| Mycoplasma pneumoniae                           | Staphylococcus aureus        | Staphylococcus epidermidis           |
| Streptococcus pneumoniae                        | Streptococcus pyogenes       | Pneumocystis jirovecii-S. cerevisiae |
| Pseudomonas aeruginosa                          | Chlamydia pneumoniae         | Candida albicans                     |
| Conjunto de dados de irrigação nasal em humanos |                              |                                      |

#### UTILIZAÇÃO PREVISTA

O Chupa-chupa (autoteste) de saliva de teste rápido do antigénio SARS-CoV-2 é um teste de fluxo lateral para a deteção qualitativa de antigénios nucleocapsídeos de SARS-CoV-2 em amostras de saliva diretamente de indivíduos com suspeita de COVID-19 nos primeiros sete dias desde o início dos sintomas. O kit também pode testar amostras de indivíduos assintomáticos limitados a contactos de casos confirmados ou prováveis ou a outras razões epidemiológicas para suspeitar de uma infeção por COVID-19. Não faz distinção entre SARS-CoV e SARS-CoV-2.

Os resultados são para a identificação do antigénio do SARS-CoV-2. Este antigénio é normalmente encontrado em amostras do trato respiratório superior durante a fase aguda da infeção. Os resultados positivos indicam a presença de antigénios virais, mas o historial individual da pessoa e outras informações de diagnóstico também são necessários para determinar o estado da infeção. Os resultados positivos não excluem infeção bacteriana ou coinfeção com outros vírus. O agente detetado pode não ser a causa exata da doença.

Os resultados negativos em pessoas sintomáticas após os sete dias devem ser tratados como sendo provavelmente negativos. Confirme o resultado com um ensaio molecular, se necessário. Os resultados negativos não excluem a infeção por SARS-CoV-2. O Chupa-chupa (autoteste) de saliva de teste rápido de antigénio do SARS-CoV-2 destina-se a ser utilizado para ajudar no diagnóstico da infeção por SARS-CoV-2.

#### RESUMO

Os novos coronavírus pertencem ao género β. A COVID-19 é uma doença respiratória infecciosa aguda. Normalmente, as pessoas são-lhe suscetíveis. Atualmente, os pacientes infetados pelo novo coronavírus são a principal fonte de infeção; pessoas assintomáticas infetadas também podem ser uma fonte infecciosa. Com base na investigação epidemiológica atual, o período de incubação é de 1 a 14 dias, principalmente de 3 a 7 dias. Os principais sintomas incluem febre, fadiga e tosse seca. Em poucos casos, também se verificam sintomas de congestão nasal, rinorreia, dor de garganta, mialgia e diarreia.

#### PRINCÍPIO

O Chupa-chupa (autoteste) de saliva de teste rápido do antigénio SARS-CoV-2 é um teste para a deteção de antigénios nucleocapsídeos de SARS-CoV-2 em amostras de saliva humana. Os antigénios do SARS-CoV-2, se presentes na amostra, irão reagir com o conjugado colorido de anticorpos anti-SARS-CoV-2 para formar uma linha colorida na região da linha de teste da membrana. A ausência desta linha colorida sugere um resultado negativo. Os resultados do teste são lidos visualmente após 15-30 minutos, com base na presença ou ausência de linhas coloridas.

Para servir como controlo de procedimento, aparecerá sempre uma linha colorida na região da linha de controlo, que indica que foi adicionado o volume apropriado de amostra e que ocorreu a absorção da membrana.

#### REAGENTES

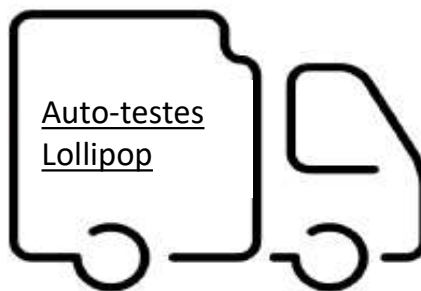
A cassete de teste contém anticorpos anti-SARS-CoV-2 e IgG antirrato de cabra.

#### PRECAUÇÕES

- Leia atentamente o folheto informativo do Chupa-chupa (autoteste) de saliva de teste rápido do antigénio SARS-CoV-2 antes de realizar o teste. O incumprimento das instruções pode levar a resultados do teste incorretos.
- Não utilize o teste após o prazo de validade indicado na embalagem.
- Não coma, beba, fume, mastigue pastilha elástica ou escove os dentes 30 minutos antes e durante o teste.
- Não tussa em direção a pessoas nas proximidades em caso de infeção.
- Não utilize o teste se a embalagem estiver danificada.
- Todos os testes usados, as amostras e materiais potencialmente contaminados devem ser eliminados de acordo com os regulamentos locais.
- A humidade e temperatura podem afetar negativamente os resultados.
- A linha de teste de uma amostra com elevada carga viral pode tornar-se visível no espaço de 15 minutos ou logo que a amostra passe a região da linha de teste.
- A linha de teste de uma amostra com baixa carga viral pode tornar-se visível no espaço de 30 minutos.
- Lave bem as mãos após o uso.
- Mantenha o kit de teste afastado de crianças e animais.
- As amostras devem ser testadas imediatamente após a colheita.



## LOGÍSTICA:



## BOX:

- >1 AUTOTESTE
- >145\*64\*22MM
- >30GR
- >EAN: 6921756494117

## MASTERBOX:



- >240 AUTOTESTES
- >570\*390\*370mm
- >7500GR

## PALETE:



- >16 MASTERBOXES
- (7680 AUTOTESTES)
- >1200\*800\*1750mm
- >140Kg
- >ITF14:16921756494114