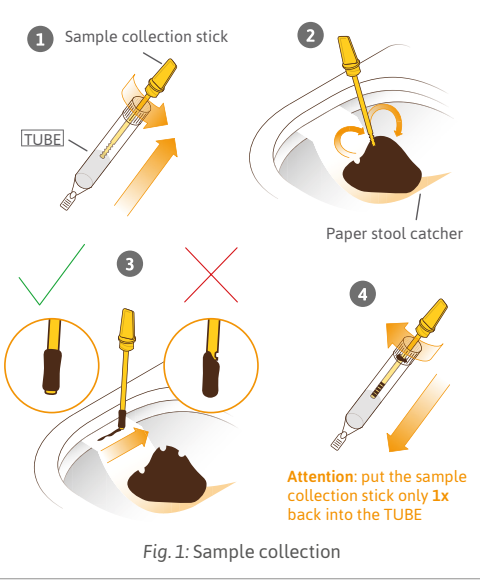
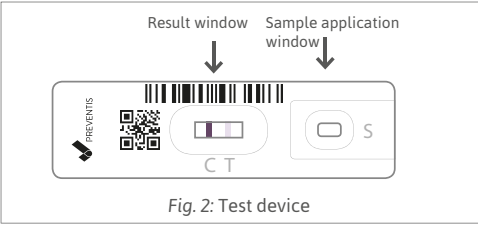
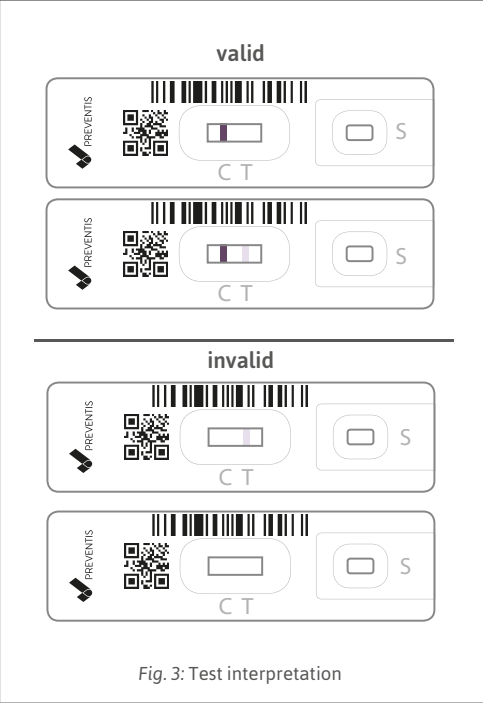


	de PREVENTIS PREVENTIS SmarTest® FIT Home Immunologischer Schnelltest für die Eigenanwendung zum quantitativen Nachweis von okkultem Blut in Stuhl als Hilfsmittel in der Darmkrebsvorsorge REF PST40111EP	Verwendungszweck SmarTest FIT® Home ist ein immunologischer Schnelltest zur Eigenanwendung zum quantitativen Nachweis von okkultem (nicht sichtbarem) Blut in Stuhl als Hilfsmittel, z.B. in der Darmkrebsvorsorge. Dieser Test ist nur zur einmaligen Anwendung geeignet. Einleitung Der Nachweis von okkultem Blut in Stuhl kann als Marker für gastrointestinale Blutungen zur Darmkrebsvorsorge verwendet werden. Blut in Stuhl kann unter anderem von Tumoren oder Polypen im Darm stammen. Wenn okkultes Blut nachgewiesen wurde, muss durch eine Darmspiegelung abgeklärt werden, ob die Blutung tatsächlich von einem Tumor oder einer Vorstufe stammt. In Kombination mit der Darmspiegelung kann der Stuhltest nachweislich das Risiko verringern, an Darmkrebs zu sterben. Testprinzip Das SmarTest FIT® Home-Testsystem besteht aus einem immunologischen Schnelltest und einer Smartphone-App. Der Schnelltest weist humanes Blut in Stuhl mithilfe von Gold-konjugierten Anti-Hämoglobin-Antikörpern spezifisch nach; die App wertet das Ergebnis des Schnelltests anhand der Farbintensität der Kontroll- und Testbanden quantitativ aus. Das Ergebnis wird automatisch auf dem	Smartphone angezeigt und gespeichert. Testcharakteristika Analytische Sensitivität: Die Nachweisgrenze des Tests liegt bei 2,1 µg Hämoglobin/g Stuhl. Der Messbereich erstreckt sich von 2,1–70 µg/g. Analytische Spezifität: Der Test weist keine Kreuzreaktivität mit Hämoglobin tierischen Ursprungs auf. Die Abweichungen bei der Messung unterschiedlicher Chargen weisen Variationskoeffizienten von ≤10 % auf. Die Präzision des Tests (Intra-Assay-Genauigkeit unter gleichbleibenden Bedingungen) zeigt einen Variationskoeffizienten von ≤22,2 %. Für die Reproduzierbarkeit (Inter-Assay-Genauigkeit mit unterschiedlichen Bedingungen für Testperson, Datum, Smartphone, Charge) beträgt der Variationskoeffizient ≤28,1 %. Kreuzreaktivität: Keine Kreuzreaktivitäten wurden mit folgenden Substanzen/Konzentrationen festgestellt. Der Test wurde so durchgeführt, dass die Substanz in 1/100 der genannten Konzentration zur extrahierten Stuhlprobe hinzugegeben wurde: Sojabohnenöl 30 %, Mucin 5 %, Diclofenac 0,1 % und ein Cyclamat-Saccharin-Gemisch 1,3 %. Die Auswertung erfolgte im Vergleich von 10 Wiederholungen für jede getestete Konzentration/Substanz im Vergleich zur Referenzgruppe.	Klinische Sensitivität und Spezifität: Bei einem Grenzwert von 9,6 µg Hämoglobin/g Stuhl hat SmarTest FIT® Home eine klinische Spezifität von 93,0 % und eine klinische Sensitivität von 31,5 % für fortgeschrittene Neoplasien (kolorektale Karzinome und große Adenome). Die mit diesem Grenzwert erwartete Positivrate für Proben im organisierten Darmkrebsscreening (= untersuchte repräsentative Auswahl gesammelter Stuhlproben) beträgt 10,4 % (Gies et al., 2018). Materialien Mitgelieferte Materialien • 1 Testkassette, einzeln verpackt TEST (mit Trockenmittel, nicht für den Test erforderlich) • 1 Probensammelröhrchen inkl. 1,5 ml Pufferlösung und Probensammelstab TUBE • 1 Papier-Stuhlfänger • 1 Kameratest-Karte CARD • Testanleitung Zusätzlich benötigte Materialien: Einmalhandschuhe Achtung: Zur Auswertung des Schnelltests wird die SmarTest FIT®-App benötigt, die Sie im Apple App Store bzw. im Google Play Store beziehen können.	Lagerung und Stabilität Das SmarTest FIT® Home-Testsystem ist bei 4–30 °C zu lagern. Benutzen Sie die Komponenten des Testsystems nicht nach Ablauf des Verfallsdatums. Bitte schützen Sie das Testsystem vor Hitze und direkter Sonneneinstrahlung. Allgemeine Hinweise Bitte nehmen Sie sich etwa 20 Minuten Zeit, um den Test ungestört durchführen zu können. Stellen Sie sicher, dass Ihr Mobiltelefon ausreichend geladen ist (Akkustand mindestens 20 %). Die SmarTest FIT®-App benötigt in regelmäßigen Abständen, spätestens jedoch alle 48 Stunden, eine aktive Internetverbindung, um die neuesten Kalibrationsdaten zu laden. Schalten Sie das Telefon und auch den Klingelton/Signaltöne während der Anwendung nicht aus, da der Timer des Tests einen Signalton verwendet. Vorsichtsmaßnahmen 1. <i>In-vitro</i>-Diagnostikum, d. h. nur zur Anwendung außerhalb des Körpers. Nur zur einmaligen Anwendung. 2. Die Probe als potentiell infektiös behandeln: während der Probenbehandlung nicht essen/rauchen. Möglichst Einmalhandschuhe tragen und nach der Testdurchführung stets Hände waschen/desinfizieren.	3. Den Test nicht nach Ablauf des Verfallsdatums verwenden. 4. Bei Beschädigung an der Verpackung oder den mitgelieferten Materialien den Test nicht verwenden. 5. Inhalt des Probenröhrchens nicht trinken, direkten Kontakt zur Flüssigkeit vermeiden. Nach Hautkontakt die betroffenen Stellen sofort gründlich waschen. 6. Der Test ist auf die Benutzung bei Raumtemperatur und gemäßigter Luftfeuchtigkeit (< 60 % relative Feuchtigkeit) ausgelegt. Wenden Sie den Test nicht bei hoher Luftfeuchtigkeit oder hohen Temperaturen an. 7. Der Schnelltest muss direkt nach dem Öffnen der Verpackung verwendet werden. Öffnen Sie die Verpackung erst kurz bevor Sie die Probe auftragen. 8. Außer Reichweite von Kindern aufbewahren. 9. Die Produktqualität wird ständig überwacht. Bei allen Fragen wenden Sie sich bitte an die Preventis GmbH (info@preventis.com). Installation der SmarTest FIT®-App Achtung: Die Installation der SmarTest FIT®-App ist für die Auswertung des Schnelltests zwingend erforderlich! Die SmarTest FIT®-App gibt es für: • iOS, erhältlich im Apple App Store • Android, erhältlich im Google Play Store
6	Die bereits unterstützten Smartphone-Modelle und -Betriebssysteme finden Sie unter fit.preventis.com. Sollte Ihr Smartphone noch nicht gelistet sein, können Sie es mithilfe der Kameratest-Karte für den Test qualifizieren. Achtung: nicht alle Smartphones entsprechen den Anforderungen der App. Einrichten der SmarTest FIT®-App Vor der ersten Anwendung muss die SmarTest FIT®-App eingerichtet werden. Gehen Sie dabei wie folgt vor: 1. Starten Sie die SmarTest® FIT®-App auf Ihrem Smartphone. 2. Lesen Sie die Nutzungsbedingungen aufmerksam durch und bestätigen Sie diese, indem Sie auf „Weiter“ drücken. 3. Führen Sie die Kameraprüfung mit Hilfe der mitgelieferten Kameratest-Karte durch. Folgen Sie dazu der Anleitung in der App. Führen Sie die Kameraprüfung am selben Ort durch, an dem Sie später den Schnelltest auswerten wollen, um die dortigen Lichtverhältnisse in die Prüfung einzubeziehen. Hinweis: Sollte die Kameraprüfung wiederholt fehlschlagen, prüfen Sie die Kameralinse auf Kratzer und Verunreinigungen und entfernen Sie diese. Überprüfen Sie ebenfalls die Kameratest-Karte auf eventuelle Beschädigungen und sorgen Sie für eine gleichmäßige Beleuchtung. Sollte die Prüfung weiterhin fehlschlagen, kontaktieren Sie	bitte den technischen Service von Preventis. 4. Legen Sie eine PIN fest. Folgen Sie dazu der Anleitung auf dem Smartphone. Geben Sie zunächst eine PIN ein, und bestätigen Sie diese im nächsten Schritt, indem Sie die vergebene PIN wiederholen. Vorsicht: Die PIN dient dem Schutz Ihrer Daten und kann nicht wiederhergestellt werden! 5. Legen Sie fest, ob Sie die Vorlesefunktion der Testanleitung nutzen möchten. Diese Einstellung können Sie jederzeit in den Einstellungen der App ändern. 6. Die SmarTest FIT®-App ist nun eingerichtet und kann ab sofort verwendet werden.	Probenvorbereitung Achtung: 1. Um falsch positive Ergebnisse zu vermeiden, sollte die Probenentnahme nicht während bzw. bis zu 3 Tagen nach der Menstruation erfolgen sowie nicht bei starkem Zahnfleischbluten, blutenden Hämorrhoiden oder bei Blut im Urin. Auch Proben mit deutlich sichtbarem Blut im Stuhl oder deutlich rötlich gefärbte Stuhlextrakte sind für die Analyse mit SmarTest FIT® Home nicht geeignet und dürfen nicht verwendet werden. 2. Die Einhaltung einer Diät vor der Testdurchführung ist nicht notwendig. 3. Alkohol, Aspirin und einige Medikamente rufen mitunter gastrointestinale Irritationen oder Blutungen hervor. Nehmen Sie vor der Testdurchführung Rücksprache mit Ihrem Arzt, um ggf. eine vorübergehende Reduzierung der Einnahme abzuklären.	gehen, damit sie nicht abbricht. Den gelben Probensammelstab oben festhalten und durch Drehen gegen den Uhrzeigersinn langsam aus dem TUBE ziehen. Mit dem unteren Ende des Probensammelstabs in einem Durchgang an mindestens 3 verschiedenen Stellen in die Stuhlprobe einstechen. Achtung: Alle Rillen des Probensammelstabs müssen mit Stuhl gefüllt sein. Überschüssigen Stuhl vorsichtig von der Spitze des Probensammelstabs am Papier-Stuhlfänger abstreifen, damit nur die Stuhlmenge, die in den Rillen haftet, in das TUBE gelangt. 3. Den Probensammelstab mit Stuhlprobe nur einmal zurück in das mit Pufferlösung gefüllte TUBE geben und nicht mehr herausziehen. Achtung: Die Pufferlösung im TUBE verfärbt sich dadurch kaum. Mehrmaliges Übertragen von Stuhl unbedingt vermeiden, weil Ihre Probe sonst nicht mehr gemessen werden kann bzw. Sie ein falsches Ergebnis erhalten werden. 4. Das TUBE durch Drehen am Probensammelstab im Uhrzeigersinn gut verschließen. Das verschlossene TUBE kräftig schütteln, bis sich die Stuhlprobe vom Probensammelstab gelöst hat. 5. Der Papier-Stuhlfänger mit dem restlichen Stuhl kann mit der Toilettenspülung entsorgt werden. 6. Nach der Stuhlprobenvorbereitung den Test mit	dem gefüllten TUBE so schnell wie möglich durchführen. Bei Bedarf kann das TUBE bis zu 3 Tage bei Raumtemperatur gelagert werden.	
				</		

en PREVENTIS PREVENTIS SmarTest[®] FIT Home Immunological rapid test for self-testing for the quantitative detection of occult blood in stool as an aid in the check-up for colon cancer Test instructions REF PST40111EP	1 Intended Use SmarTest FIT[®] Home is an immunological rapid test for self-testing for the quantitative detection of occult (hidden) blood in stool e.g. as an aid in the check-up for colon cancer. This test is for single use only. Introduction Detection of occult blood can be used as a marker of gastrointestinal bleeding for colorectal cancer screening. Blood in stool could be caused by tumours or polyps in the intestine. If occult blood was detected, colonoscopy should be used to determine whether the bleeding actually originates from a tumour or precursor. In combination with colonoscopy, the stool test has been shown to reduce the risk to die from colorectal cancer. Test Principle SmarTest FIT[®] Home test system consists of an immunological rapid test and a smartphone app. The rapid test specifically detects human blood in stool using gold-conjugated anti-haemoglobin antibodies. The app quantitatively evaluates the result of the rapid test based on the colour intensity of the control and test lines. The result is automatically displayed on the smartphone and saved.	2 Test Characteristics Analytical Sensitivity: The test has a limit of detection (LOD) of 2.1 µg haemoglobin/g stool. The measuring range is from 2.1 to 70 µg/g. Analytical Specificity: The test shows no cross-reactivity with haemoglobin of animal origin. The deviations in the measurement of different batches have coefficients of variation of ≤10%. The precision of the test (intra-assay accuracy under constant conditions) shows a coefficient of variation of ≤22.2%. For reproducibility (inter-assay accuracy with different conditions for person, date, smartphone, batch), the coefficient of variation is ≤28.1%. Cross-reactivity: No interference was found testing the following substances/concentrations. Testing was done by adding 1/100 of the depicted concentration to an extracted stool sample: soy bean oil 30%, mucin 5%, Diclofenac 0.1%, and cyclamat-saccharin-mix 1.3%. Evaluation was done using 10 replicates for each tested concentration / substance in comparison with the control group. Clinical Sensitivity and Specificity: With a cut-off at 9.6 µg haemoglobin/g stool SmarTest FIT[®] Home shows a clinical specificity of 93.0% and a clinical	3 sensitivity of 31.5% for advanced neoplasia (colorectal carcinoma and large adenomas). With this cut-off the expected positive rate in an organised colon cancer screening (= screened representative selection of collected stool samples) is 10.4% [Gies et al., 2018]. Materials Materials provided 1 test device, individually packed TEST (with desiccant, not required for testing) 1 sample collection tube, including 1.5 ml buffer solution and sample collection stick TUBE 1 paper stool catcher 1 camera test card CARD - test instructions Additional materials required: disposable gloves Note: In order to obtain the rapid test results you will need the SmarTest FIT[®] app, which can be downloaded from the Apple App Store or Google Play Store. Storage and Stability SmarTest FIT[®] Home test system should be stored between 4–30 °C. Do not use the test components beyond the expiry date. Protect the test from heat and direct sunlight.	4 General Notes Please allow around 20 minutes to run the test without interruption. Ensure that your smartphone has sufficient power (at least 20% battery level). Using SmarTest FIT[®] app requires an active Internet connection at regular intervals, at least every 48 hours, to download the latest calibration data. While running the test, do not switch off your smartphone or switch it to silent as the timer for the test will emit a beep. Precautions - For <i>in vitro</i> diagnostic use only. Only for application outside the body. For single use only. - Treat the sample as potentially infectious: do not eat or smoke while handling specimen. Wear protective gloves if available and wash hands thoroughly. - Do not use the test after the expiry date has passed. - Do not use the test if the packaging or test components are damaged. - Do not drink the content of the sample tube and avoid direct contact with the liquid. If some of the liquid comes into contact with your skin, thoroughly wash the affected area immediately. - The test is designed to be used at room temperature and moderate humidity (<60 % relative humidity). Do not use the test with high humidity or temperature.	5 - Only remove the test device from the aluminium pouch immediately before running the test. - Keep out of the reach of children. - The product quality is constantly monitored. If you have any questions please contact Preventis GmbH (info@preventis.com). Installing the SmarTest FIT[®] app Please note: The installation of the SmarTest FIT[®] app is mandatory for the evaluation of the rapid test! The SmarTest FIT[®] app is available for: - iOS, from the Apple App Store - Android, from Google Play Store The already supported smartphones (system requirements) can be found here: fit.preventis.com. If your smartphone is not yet listed, you can use the camera test card to qualify it for the test. Note: not all smartphones meet the requirements of the app. Setting up the SmarTest FIT[®] app Before initial use, the SmarTest FIT[®] app must be set up. To do this, carry out the following: - Start the SmarTest FIT[®] app on your smartphone. - Read the General Terms and Conditions carefully and confirm that you agree to them by clicking on “continue”. - Carry out the camera test by using the camera test card. To do this, follow the instructions dis-												
6 played in the app. Carry out the camera test at the same location where you want to evaluate the test later on to include the local lighting conditions into the check. Please note: If the camera test repeatedly fails, check the camera lens for scratches and contaminants and remove them. Check as well whether the camera test card is eventually damaged and take care for an even illumination. If the test continues to fail, please contact the technical service of Preventis. - Specify a PIN. Follow the instructions on your smartphone. First enter a PIN and confirm it in the next step by repeating the assigned PIN. Caution: The PIN is used to protect your data and cannot be restored. - Specify whether you want to use the reading function of the test instructions. You can change this setting at any time in the app settings. - The SmarTest FIT[®] app is now set up and ready to use right away. Functions of the SmarTest FIT[®] app In the main menu of the SmarTest FIT[®] app the following functions are available: “Prepare test” and “Results”. Via „Prepare test” you reach the menu for the guided test procedure. Images, texts and animations explain the test procedure.	7 Hence you can follow the test well, even if you are not yet familiar with the test or have not performed it for some time. “Results” gives you an overview about all results measured with your smartphone. The „gear” symbol takes you to the settings. Before performing the test, please read the following instructions. Sample Preparation Note: - To avoid false positive results, the sample should not be taken during or up to 3 days after menstruation and not with severe bleeding gums, bleeding haemorrhoids or blood in urine. Also samples with clearly visible blood in the stool or reddish coloured stool extracts are not suitable for analysis with SmarTest FIT[®] Home and must not be used. - No dietary restrictions are necessary before the test. - Alcohol, aspirin and some medications sometimes cause gastrointestinal irritation or bleeding. Ask your doctor prior to the test to prescribe a temporary dose reduction if necessary. Sample Collection (Fig. 1) - Gain the stool sample using the paper stool catcher according to the instructions. The stool sample must not come in contact with water or urine.	8 - Keep the sample collection tube – subsequently called TUBE – upright when opening it so that no buffer solution leaks out. The correct amount of buffer solution is important for the accuracy of the result. Carefully handle the tip of the TUBE so that it does not break off. Hold the yellow sample collection stick at the top and slowly pull it out of the TUBE by turning it counterclockwise. Stick the tip of the sample collection stick in at least 3 different locations in the stool sample in one go. Attention: All grooves of the sample collection stick must be filled with stool. Gently wipe off excess stool from the tip of the sample collection stick on the paper stool catcher so that only the amount of stool sticking in the grooves gets into the TUBE. - Put the sample collection stick with the stool sample only once back into the TUBE filled with buffer solution and do not pull it out. Attention: The buffer solution in the TUBE changes its colour hardly. Repeated transfer of stool has to be avoided because your sample otherwise can not be measured or false results will be obtained. - Close the TUBE by turning the sample collection stick clockwise. Shake vigorously the closed TUBE until the stool sample has detached from the sample collection stick.	9 - The paper stool catcher can be flushed down the toilet. - After sampling preparation perform the test as soon as possible. If necessary, the tube can be stored at room temperature for up to 3 days.  Fig. 1: Sample collection	10 Test Procedure and Test Interpretation Have the stool sample collection tube filled with stool extract plus the test device (packed) ready. Start the SmarTest FIT[®] app on your smartphone. Test procedure: „Prepare test” Here you get an illustrated and animated test instruction directly on your smartphone. Start the guided test procedure by pressing the „Prepare test” button in the main menu of the SmarTest FIT[®] app. Before the actual test procedure begins, you will be guided through some preparatory steps: - Please take sufficient time to perform the test. The execution time is approximately 20 minutes. - Make sure that all components of the test kit are at room temperature. Even if the SmarTest FIT[®] Home tests are stored at room temperature, it is possible that the test components have a different temperature than the surrounding room, for example due to transport. - Check your smartphone’s Internet connection. SmarTest FIT[®] requires an active Internet connection within 48 hours since the last test to download the latest calibration data. In order to inform you about the incubation time by means of an alarm, the ringtone of the smartphone must be set to loud.	11 In the app you have the possibility to call up further information from the test instructions by clicking on the i-symbol during the test execution. Remove the test device from its packaging and place it on a flat, dry surface. Take the sample collection tube into your hand. Now shake the sample collection tube vigorously, hold it with the tip upwards, wrap a soft piece of paper around the tip and carefully break off the tip. Hold the sample collection tube approx. 1 cm above the sample application window and place 3 hanging drops of the sample into the sample application window of the test device by gently pressing the sample collection tube (Fig. 2). It is important that the drops fall freely to ensure the correct drop volume.  Fig. 2: Test device												
12 After applying the sample, immediately press the „Start test” button in the SmarTest FIT[®] app. A timer checking the incubation time starts automatically. You will hear a beep after the 15-minute incubation period has elapsed. You have now 5 minutes to scan the result. If this time is exceeded, no guarantee can be given for the correctness of the result! In that case the measurement has to be repeated with a new test set. Test interpretation First check to see whether there is a red control line in the result window of the test device. The control line in the result window should be located underneath the letter “C” on the test device. If no control line is visible, the test is invalid and cannot be analysed. The position of the test line is at “T” (Fig. 3).	13  Fig. 3: Test interpretation	14 To scan the rapid test place the test device on a bright and flat surface. Make sure the light conditions are similar to those in the camera test. Avoid shadows, strong light from the side and direct sunlight. Then select in the SmarTest FIT[®] app “Scan Test”. You will see a template of the test device on your screen. Align the test device in front of you with the template on the screen. While doing this, keep your smartphone horizontally parallel to the test device and avoid tilting it. Hold this position briefly until the SmarTest FIT[®] app automatically triggers the camera and goes to the analysis screen. After the calculation the result will automatically be displayed directly on the screen of your smartphone. Press “Continue” to proceed to the subsequent screen for result explanation and recommendations on follow-up actions. Your measurement is finished now. Use the button “Continue” to return to the main menu.	15 Interpretation of the Result Positive: haemoglobin concentrations ≥9.6 µg/g stool (more or equal) are interpreted as positive, meaning human blood was detected in a pathological amount. Blood in the stool can have many causes and is only in some cases due to bleeding intestinal polyps or tumours. Other common causes include menstrual bleeding, heavy bleeding of the gums, haemorrhoids, stomach irritations or blood in the urine. The evidence of blood provided here is therefore not directly equivalent to a medical diagnosis of colon cancer. SmarTest FIT[®] Home is just one test in a necessary series of tests to enable your doctor to make a complete diagnosis. We therefore recommend that you visit your doctor as soon as possible in order to better classify the results of the rapid test. Negative: haemoglobin concentrations <9.6 µg/g stool (less than) are interpreted as negative, meaning no human blood was detected in a pathological amount. Even if your stool sample today did not show an elevated level of occult blood, bleeding cannot completely be excluded. Occult blood is not distributed in the stool evenly. Colon cancer and colon polyps, especially in the early stages, do not bleed at all times.	16 To increase your safety, repeat the measurement regularly – preferably once a year – or talk to your doctor about further preventive measures. Test Limitations The SmarTest FIT[®] Home test system detects occult blood with a high degree of reliability; however, in certain cases it may produce incorrect results. In case of questionable results, other clinical tests are indicated. As with all diagnostic tests, a definite clinical diagnosis should not be based on a single test result, but should be made by a qualified professional after evaluation of all clinical and laboratory findings. Disposal After use please dispose all parts of SmarTest FIT[®] Home test set with the residual waste. You can flush down the paper stool catcher in the toilet.	17 Literature: Gies A, Cuk K, Schrotz-King P, Brenner H (2018) Direct Comparison of Diagnostic Performance of 9 Quantitative Fecal Immunochemical Tests for Colorectal Cancer Screening. <i>Gastroenterology</i> 154(1):93-104. doi: 10.1053/j.gastro. 2017.09.018. Epub 2017 Sep 25. <table><tr><td> Temperature limitation</td><td> Manufacturer</td></tr><tr><td> In vitro diagnostic device: only to be used outside of the body</td><td> Lot number</td></tr><tr><td> Catalogue number</td><td> Expiry date</td></tr><tr><td> To be used with</td><td> Do not reuse</td></tr><tr><td> Read user instruction</td><td> Contains sufficient for <n> tests</td></tr><tr><td colspan="2"> Keep away from sunlight</td></tr></table> 2020-03-06  PREVENTIS Immundiagnostik AG Stubenwald-Allee 8a 64625 Bensheim Germany Distributed by: Preventis GmbH Stubenwald-Allee 8a 64625 Bensheim, Germany Fon: +49 6251 70711-0 Fax: +49 6251 70711-299 info@preventis.com www.preventis.com REF PST40111EP CE 0483	Temperature limitation	Manufacturer	In vitro diagnostic device: only to be used outside of the body	Lot number	Catalogue number	Expiry date	To be used with	Do not reuse	Read user instruction	Contains sufficient for <n> tests	Keep away from sunlight	
Temperature limitation	Manufacturer																
In vitro diagnostic device: only to be used outside of the body	Lot number																
Catalogue number	Expiry date																
To be used with	Do not reuse																
Read user instruction	Contains sufficient for <n> tests																
Keep away from sunlight																	