

## НАБІР РЕАГЕНТІВ

# ПЛАЦЕНТАРНИЙ ФАКТОР РОСТУ ELISA

### PLGF

Каталог. №: **EIA-4529**

Дата випуску інструкції: **2017/07**  
Версія **13.0**



Основою при проведенні аналізу є оригінал інструкції англійською мовою, вкладеної в набір. Номер і дата версії оригіналу та перекладу інструкції повинні співпадати.

#### 1. ВСТУП

##### 1.1 Призначення

Набір **DRG PLGF ELISA** – це імуноферментний аналіз для кількісного *in vitro* діагностичного вимірювання плацентарного фактору росту людини в сироватці.

Його можна використовувати як діагностичну допомогу для оцінки ймовірності прееклампсії у вагітних.

Деталі можна знайти в розділі 7 «Очікувані значення норми».

##### 1.2 Короткий опис та пояснення

Агіогенез і судинна трансформація є важливими процесами нормального розвитку плаценти. Аномальний ангиогенез і судинна трансформація вважаються однією з основних причин преекламптичної вагітності та внутрішньоутробної затримки росту. Плацентарний фактор росту PLGF, представник сімейства VEGF, виробляється переважно плацентою і є потужним ангиогенним фактором. Відповідним рецептором є розчинна fms-подібна тирозинкіназа-1, яка має ангиогенні властивості.

#### 2. ПРИНЦИП ТЕСТУ

Набір DRG PLGF ELISA - це твердофазний імуноферментний аналіз (ІФА), заснований на принципі сендвіча.

Мікротитрові лунки покриті моноклональним антитілом, спрямованим до унікального антигенного сайту молекули PLGF. Аліквоту зразка пацієнта, що містить ендогенний PLGF, інкубують у покритій лунці.

Після етапу промивання до лунок додають поліклональні антитіла, пов'язані з біотином, специфічні до PLGF. Після промивання для видалення будь-якого незв'язаного антитіла до лунок додають ферментний комплекс стрептавідину HRP. Після інкубації незв'язаний ферментний комплекс змивається.

Кількість зв'язаної пероксидази пропорційна концентрації PLGF у зразку. Після додавання розчину субстрату інтенсивність кольору пропорційна концентрації PLGF у зразку пацієнта.

#### 3. ЗАСТЕРЕЖЕННЯ І ПОПЕРЕДЖЕННЯ

- Цей набір призначений тільки для діагностики *in vitro*. Тільки для професійного використання.
- Всі реагенти цього тест-набору, які містять людську сироватку або плазму, були протестовані і виявлені негативними до ВІЛ I/II, HbsAg та HCV за допомогою схвалених FDA процедур. Проте, всі реагенти слід розглядати як потенційно небезпечні під час використання та утилізації.
- Перед початком аналізу, повністю та уважно прочитайте інструкцію. Використовуйте тільки дійсну версію інструкції-вкладиша, яка постачається з набором. Переконайтеся, що все зрозуміло.
- Мікропланшет містить відкривні смужки. Не використані лунки потрібно зберігати при температурі від 2°C до 8°C у герметичній упаковці та використовувати з рамкою, яка постачається.
- Піпетування зразків та реагентів потрібно проводити якомога швидше в тій самій послідовності для кожного етапу.
- Використовуйте контейнери тільки для одного реагенту. Це особливо стосується контейнерів для субстрату. Використання контейнера для розчину субстрату, який до того, використовувався для розчину кон'югату може спричинити забарвлення розчину. Не виливайте реагенти назад у флакони так, як може відбутися забруднення реагенту.
- Ретельно перемішайте вміст мікропланшетних лунок, щоб забезпечити добрі результати аналізів. Не використовуйте повторно мікролунки.
- Не допускайте, щоб лунки висихали під час аналізу; додавайте реагенти негайно після завершення етапів промивання.
- Почекайте поки реагенти досягнуть кімнатної температури (21°C до 26°C) перед початком тестування. Температура може вплинути на

показники поглинання аналізу. Проте, на значення для зразків пацієнта не впливатиме.

- Ніколи не піпетуйте ротом та уникайте контакту реагентів та зразків зі шкірою та слизовими оболонками.
- Не куріть, не їжте, не пийте та не користуйтеся косметикою у місцях обробки зразків або реагентів набору.
- Одягайте одноразові латексні рукавиці під час обробки зразків та реагентів. мікробне забруднення реагентів або зразків може дати неправильні результати.
- Обробка повинна здійснюватися у відповідності з процедурами, визначеними відповідними національними правилами безпеки щодо біологічної безпеки.
- Не використовуйте реагенти після закінчення терміну придатності, який вказаний на етикетці.
- Всі вказані обсяги повинні виконуватися відповідно до протоколу. Оптимальні результати тесту можна отримати тільки після використання відкаліброваних піпеток та мікропланшетного зчитувача.
- Не змішуйте або використовуйте компоненти з наборів з різними номерами лотів. Не рекомендується міняти лунки різних пластин навіть одного лоту. Набори можуть транспортуватися або зберігатися в різних умовах, а характеристики зв'язування пластин можуть дещо відрізнятись.
- Уникайте контакту зі *Стоп Розчином*, який містить 0.5 M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Це може викликати подразнення шкіри або опіки.
- Деякі реагенти містять Proclin 300, BND, та/або MIT в якості консервантів. У випадку попадання в очі або на шкіру негайно промити водою.
- ТМБ субстрат має подразнюючу дію на шкіру та слизову. У випадку попадання в очі, промийте достатньою кількістю води, а шкіру промийте з милом та великою кількістю води. Промийте забруднені об'єкти перед повторним використанням. При вдиханні – виведіть людину на свіже повітря.
- Хімічні речовини та підготовлені або використані реагенти повинні розглядатися як небезпечні відходи відповідно до правил або вимог національної біологічної безпеки.
- Щодо інформації про небезпечні речовини, які входять до набору зверніться до Паспорта безпеки даних. Паспорт безпеки даних для цього продукту доступний за запитом безпосередньо від DRG.

#### 4. РЕАГЕНТИ

##### 4.1 Реагенти, що постачаються у наборі

- Мікротитрові лунки**, 12 x 8 (відкривні) смужки, 96 лунок; Лунки покриті антитілом (моноклональним) проти PLGF.
  - Нульовий Стандарт**, 1 флакон, 1 мл, готовий до використання; Концентрації: 0 пг/мл Містить нертутний консервант.
  - Стандарт (Стандарт 1-5)**, 5 флаконів, по 1 мл кожен, готові до використання; Концентрації: 25; 50; 125; 500; 1000 пг/мл Містить нертутний консервант.
  - Контроль низький та високий**, 2 флакони, по 1 мл кожен, готові до використання; Значення та діапазони для контролів дивитися на етикетці або Сертифікаті контролю якості. Містить нертутний консервант.
  - Буфер для аналізу**, 1 флакон, 30 мл, готовий до використання. Містить нертутний консервант.
  - Ферментний кон'югат**, 1 флакон, 14 мл; готовий до використання, біотинільоване антитіло кози до PLGF людини. Містить нертутний консервант.
  - Ферментний комплекс** 1 флакон, 14 мл, готовий до використання; містить Стрептавідин Пероксидази хрому. Містить нертутний консервант.
  - Розчин субстрату**, 1 флакон, 14 мл, готовий до використання, Тетраметилбензидин (ТМБ).
  - Стоп Розчин**, 1 флакон, 14 мл, готовий до використання, містить 0.5 M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Уникайте контакту зі стоп розчином. Це може спричинити подразнення шкіри та опіки.
  - Промивний розчин\***, 1 флакон, 30 мл (40X концентрат), див. «Підготовка реагентів».
- Примітка:** Додатковий 0 Стандарт для розведення зразків доступний за запитом.

##### 4.2 Необхідні матеріали, які не постачаються

- Мікропланшетний відкалібрований зчитувач (450 ± 10 nm)(напр. DRG Instruments Microtiter Plate Reader)
- Відкалібровані змінні прецизійні мікропіпетки
- Абсорбуючий папір
- Дистильована або деіонізована вода
- Таймер

- Напівлогарифмічний графічний папір або програмне забезпечення для обробки даних

#### 4.3 Умови зберігання

За умови зберігання при температурі 2 - 8°C закриті реагенти залишаються реактивними до закінчення терміну придатності. Не використовуйте реагенти після закінчення терміну придатності. Відкриті реагенти слід зберігати при температурі 2°C - 8°C. Мікротитрові лунки потрібно зберігати при температурі 2°C - 8°C. Якщо герметичний мішечок відкрили, то знову щільно закрийте його.

#### 4.4 Підготовка реагентів

Дозвольте всім реагентам та необхідній кількості смужок досягнути кімнатної температури перед використанням.

#### Промивний розчин

Додати деіонізовану воду до 40X концентрованого Промивного розчину. Розвести 30 мл концентрованого Промивного розчину з 1170 мл дистильованої води до кінцевого об'єму 1200 мл. Розведений Промивний розчин стабільний протягом 2 тижнів при кімнатній температурі.

#### 4.5 Утилізація набору

Утилізацію набору слід робити відповідно до національних вимог. Спеціальну інформацію про цей продукт можете знайти у Паспорті безпеки матеріалів.

#### 4.6 Пошкодження тестових наборів

У разі виникнення серйозних пошкоджень тестового набору або компонентів, компанію DRG слід проінформувати у письмовій формі не пізніше, ніж через тиждень після отримання набору. Сильно пошкоджені окремі компоненти не повинні використовуватися для тестового прогону. Їх потрібно зберігати, поки не буде знайдено остаточне рішення. Після цього їх слід утилізувати відповідно до офіційних правил.

### 5. ЗАБІР ТА ПІДГОТОВКА ЗРАЗКА

У цьому аналізі можна використовувати сироватку. Не використовувати гемолітичні, іктеричні або ліпемічні зразки. Примітка: Зразки, що містять азид натрію не можна використовувати в аналізі.

#### 5.1 Забір зразка

##### Сироватка:

Зробіть забір крові шляхом венепункції (напр. Sarstedt Monovette для сироватки), дозвольте згорнутися, та відділіть сироватку шляхом центрифугування при кімнатній температурі. Не центрифугуйте, поки кров повністю не згорнеться. Для зразків крові пацієнтів, які отримують антикоагулянтну терапію, потрібно більше часу для згортання.

#### 5.2 Зберігання та підготовка зразка

Зразки потрібно зберігати закритими до 24 годин при температурі 2°C - 8°C перед тестуванням. Для довготривалого зберігання, зразки потрібно заморозити при температурі -20°C тільки один раз. Розморожені зразки слід інвертувати кілька разів перед тестуванням.

#### 5.3 Розведення зразків

Якщо в початковому аналізі зразок містить більше ніж найвищий стандарт, зразки можна розбавити Буфером для аналізу і повторно провести аналіз, як описано в Процедурі Аналізу. Для розрахунку концентрацій цей коефіцієнт розведення слід враховувати.

##### Приклад:

- а) розведення 1:10: 10 мкл сироватки + 90 мкл Буферу для аналізу (ретельно перемішати)  
 б) розведення 1:100: 10 мкл розведення а) 1:10 + 90 мкл Буферу для аналізу (ретельно перемішати).

### 6. ПРОЦЕДУРА АНАЛІЗУ

#### 6.1 Загальні зауваження

- Дуже важливо довести всі реагенти та зразки до кімнатної температури перед використанням. Усі реагенти слід перемішати без утворення піни.
- Якщо тестування розпочато, то всі етапи слід пройти без перерви.
- Використовуйте новий одноразовий пластиковий наконечник для кожного стандарту, контролю або зразка, щоб уникнути перехресного забруднення.
- Абсорбція – це функція часу інкубації та температури. Перед початком аналізу, рекомендується, щоб усі реагенти були готові, кришечки зняті, всі необхідні лунки закріплені на тримачі і т. д. Це

забезпечить рівний час для кожного етапу піпетування без переривання.

- Як правило, ферментативна реакція лінійно-пропорційна до часу та температури.

#### 6.2 Процедура тестування

Кожен пробіг повинен включати стандартну криву. Усі стандарти, зразки та контролю слід запускати у дублікаті. Усі стандарти, зразки, та контролю слід запускати одночасно, щоб усі умови тестування були однаковими.

1. Закріпіть необхідну кількість мікротитрових лунок на тримачі.
2. Додайте **25 мкл** кожного **Стандарту, контролю** та **зразків з новими одноразовими наконечниками** у відповідні лунки.
3. Додайте **250 мкл Буферу для аналізу** у відповідні лунки.
4. Інкубувати протягом **30 хвилин** при кімнатній температурі (не накриваючи планшет).
5. Різько витрусіть вміст лунок. Промийте лунки **3 рази** з 400 мкл розведеного Промивного розчину на лунку. Різько потрусити лунки на абсорбуючий папір, щоб видалити залишки крапель.  
**Важлива примітка:** На чутливість та точність цього аналізу помітно впливає правильне виконання процедури миття!
6. Додати **100 мкл Ферментного кон'югату** у кожен лунку.
7. Інкубувати протягом **60 хвилин** при кімнатній температурі (не накриваючи планшет).
8. Різько витрусіть вміст лунок. Промийте лунки **3 рази** з 400 мкл розведеного Промивного розчину на лунку. Різько потрусити лунки на абсорбуючий папір, щоб видалити залишки крапель.
9. Додати **100 мкл Ферментного комплексу** у кожен лунку.
10. Інкубувати протягом **30 хвилин** при кімнатній температурі.
11. Різько витрусіть вміст лунок. Промийте лунки **3 рази** з 400 мкл розведеного Промивного розчину на лунку. Різько потрусити лунки на абсорбуючий папір, щоб видалити залишки крапель.
12. Додайте **100 мкл Розчину субстрату** у кожен лунку.
13. Інкубувати протягом **30 хвилин** при кімнатній температурі.
14. Зупиніть ферментативну реакцію, додавши **100 мкл Стоп-розчину** у кожен лунку.
15. Визначіть абсорбцію (ОШ) кожної лунки при **450 нм ±10нм** за допомогою зчитувача мікротитрових планшетів. Рекомендується зчитувати усі лунки **протягом 10 хвилин** після додавання **Стоп розчину**.

#### 6.3 Обчислення результатів

1. Обчисліть середні значення поглинання для кожного набору стандартів, контролів та зразків пацієнтів.
2. Використовуючи напівлогарифмічний міліметровий папір, побудуйте стандартну криву, позначивши середнє значення поглинання, отримане з кожного стандарту, проти його концентрації зі значенням поглинання на вертикальній осі (Y) та концентрацію на горизонтальній осі (X).
3. Використовуючи середнє значення поглинання для кожного зразка, визначіть відповідну концентрацію за стандартною кривою.
4. Автоматизований метод: результати в Інструкції з використання були розраховані автоматично за допомогою 4-параметричної кривої. (4 параметри Parabard Rodbard або 4 Parameter Marquardt є кращими методами.) Інші функції зменшення даних можуть дати дещо інші результати.
5. Концентрацію зразків можна зчитувати безпосередньо з цієї стандартної кривої. Зразки з концентраціями, вищими за концентрацію найвищого стандарту, слід додатково розбавляти або повідомляти як > 1000 пг/мл. Для розрахунку концентрацій цей коефіцієнт розведення слід враховувати.

#### 6.3.1 Приклад типової стандартної кривої

Наступні дані призначені лише для демонстрації та **не можуть** бути використані замість генерації даних на момент аналізу.

Стандарт	Оптичні одиниці (450 нм)
Нульовий Стандарт (0 пг/мл)	0.06
Стандарт 1 (25 пг/мл)	0.18
Стандарт 2 (50 пг/мл)	0.28
Стандарт 3 (125 пг/мл)	0.59
Стандарт 4 (500 пг/мл)	1.63
Стандарт 5 (1000 пг/мл)	2.35

#### 7. ОЧІКУВАНІ ЗНАЧЕННЯ НОРМИ

Настійно рекомендується, щоб кожна лабораторія визначала свої значення норми та патології.

У дослідженні, проведеному зі здоровими особами, за допомогою DRG PLGF ELISA спостерігалися наступні дані (5% - 95% Перцентилів):

Населення	к-сть	PLGF (пг/мл)
Дорослі жінки, невагітні	65	20.3 – 85.9
Чоловіки	99	16.7 – 63.1

Концентрації PLGF при нормальних вагітностях демонстрували постійне зростання з піком на 28-32 тижні, а потім послідовне зниження (5% - 95% перцентилів). При вагітності з гестозом медіани та нормальні значення значно знижуються:

Населення	к-сть	Медіан PLGF (пг/мл)	5 <sup>я</sup> – 95 <sup>я</sup> перцентиль PLGF (пг/мл)
Здорові вагітні жінки (7 – 39 тижнів вагітності)	59	207	33 - 918
Здорові вагітні жінки (27 – 32 тижнів вагітності) (* ці значення також включаються у розрахунок за 7 - 39 тижні)	17*	537.95	161 - 950
Вагітні жінки з гестозом (12-38 тижнів вагітності)	34	33.08	12 - 139
Вагітні жінки з гестозом (27-32 тижнів вагітності) (* ** ці значення також включаються у розрахунок за 12 - 38 тижнів)	13**	77.14	13.97 - 268

**Для того, щоб оцінити ймовірність прееклампсії, рекомендується визначити PLGF на 15-18<sup>-му</sup> або 20-22<sup>-му</sup> тижні вагітності. Якщо концентрація PLGF у сироватці на 15-18 тижнів вагітності становить <42 пг/мл 20-22 тижнів вагітності становить <100 пг/мл існує підвищена ймовірність розвитку прееклампсії під час цієї вагітності.**

Самі результати не повинні бути єдиною причиною будь-яких терапевтичних висновків. Результати слід співставляти з іншими клінічними спостереженнями та діагностичними тестами.

## 8. КОНТРОЛЬ ЯКОСТІ

Належна лабораторна практика вимагає, щоб контроль запускали з кожною калібрувальною кривою. Статистично значну кількість контролів слід перевірити, щоб встановити середні значення та допустимі діапазони для забезпечення належних показників.

Рекомендується використовувати контрольні зразки відповідно до державних та федеральних норм. Рекомендується використовувати контрольні зразки для забезпечення повсякденної достовірності результатів. Використовуйте контролі як на нормальному, так і на патологічному рівні.

Контролі та відповідні результати лабораторії контролю якості зазначені у сертифікаті контролю якості, доданому до набору. Значення та діапазони, зазначені в Сертифікаті контролю якості, завжди відносяться до поточної партії набору і повинні використовуватися для прямого порівняння результатів.

Також рекомендується використовувати національні або міжнародні програми оцінки якості для забезпечення точності результатів. Використовуйте відповідні статистичні методи для аналізу контрольних значень та тенденцій. Якщо результати аналізу не відповідають встановленим допустимим діапазонам контрольних матеріалів, результати пацієнта слід вважати недійсними.

У цьому випадку, будь ласка, перевірте наступні технічні області: Пристрої для піпетування та вимірювання часу; фотометр, термін придатності реагентів, умови зберігання та інкубації, методи аспірації та промивання. Якщо ви перевірили вищевказані пункти і не знайшли жодної помилки, зверніться безпосередньо до свого дистриб'ютора або DRG.

## 9. РОБОЧІ ХАРАКТЕРИСТИКИ

### 9.1 Динамічний діапазон аналізу

Діапазон аналізу становить від 1.06 до 1000 пг/мл.

### 9.2 Специфічність антитіл (Перехресна реактивність)

Спостерігалось менше 20% перехресної реакції з rhVEGF/PLGF та менше ніж 0.07% перехресної реакції з rhFLT, rhPLGF-2, rhPDGF та rhVEGF.

### 9.3 Чутливість

Аналітична чутливість DRG ELISA була розрахована шляхом додавання 2 стандартних відхилень до середнього значення 20 повторних аналізів Нульового стандарту і виявлено, що вона становить <1.062 пг/мл.

## 9.4 Відтворюваність

### 9.4.1 В аналізі

Змінюваність в аналізі показали нижче:

Зразок	К-сть	Середнє значення (пг/мл)	КВ %
1	10	50.5	2.8
2	10	478.6	1.7

### 9.4.2 Між аналізами

Варіації між аналізами показали нижче:

Зразок	К-сть	Середнє значення (пг/мл)	КВ %
1	6	45.8	4.10
2	10	421.4	7.0

## 9.5 Відновлення

Зразки були насичені шляхом додавання розчинів PLGF з відомими концентраціями у відношенні 1:1.

Відновлення (%) було розраховано множенням співвідношення вимірних та очікуваних значень на 100.

Зразок	Ендогенний PLGF (пг/мл)	Доданий PLGF (пг/мл)	Виміряна конц. PLGF (пг/мл)	Очікувана конц. PLGF (пг/мл)	Відновлення (%)
1	21.28	0	21.28		
		500	509.59	510.64	99.8
		250	226.72	260.64	87.0
		63	63.98	73.14	87.5
2	41.97	0	41.97		
		500	516.37	520.99	99.1
		250	283.89	270.99	104.8
		63	78.01	83.49	93.4
3	444.18	0	444.18		
		500	682.31	722.09	94.5
		250	458.57	472.09	97.1
		63	279.63	284.59	98.3
		25	260.68	247.09	105.5

## 9.6 Лінійність

Сироватку розводили Нульовим Стандартом.

Зразок	Розведення	Виміряна конц. PLGF (пг/мл)	Очікувана конц. PLGF (пг/мл)	Відновлення (%)	
P2	Нерозведений	28.47	28.47		
		1:2	15.35	14.24	107.8
		1:4	7.82	7.12	109.9
		1:8	3.90	3.56	109.7
P4	Нерозведений	2.00	1.78	112.6	
		49.73	49.73		
		1:2	21.89	24.86	88.1
		1:4	13.32	12.43	107.2
P5	Нерозведений	6.95	6.22	111.9	
		1:8	3.47	3.11	111.6
		479.10	479.10		
		1:2	259.93	239.55	108.5
		1:4	122.22	119.77	102.0
		1:8	64.49	59.89	107.7
		1:16	32.89	29.94	109.8

## 9.7 Діагностична специфічність

Діагностична специфічність визначається як ймовірність негативної оцінки аналізу за відсутності специфічного аналізу.

На 15-18 -му тижні вагітності становить 0.83.

## 9.8 Діагностична чутливість

Діагностична чутливість визначається як ймовірність позитивної оцінки аналізу в присутності конкретного аналізу.

На 15-18 -му тижні вагітності становить 0.87.

## 10 ОБМЕЖЕННЯ ВИКОРИСТАННЯ

Надійні та відтворювані результати будуть отримані, коли процедура аналізу буде виконана з повним розумінням інструкції та з дотриманням належної лабораторної практики.

Будь-яке неналежне поводження зі зразками або зміна цього випробування можуть вплинути на результати.

### 10.1 Інтерферуючі речовини

Гемоглобін (до 4 мг/мл), білірубін (до 0.5 мг/мл) не впливають на результати аналізу. Тригліцериди 1.9 мг/мл та вище можуть впливати на результати тесту.

### 10.2 Інтерференції ліків

До сьогодні нам не відомі речовини (ліки), які впливають на вимірювання PLGF у зразку.

### 10.3 Хук-ефект високої дози

У цьому тесті не було виявлено хук-ефекту до 250000 пг/мл (250 нг/мл).

## 11. ПРАВОВІ АСПЕКТИ

### 11.1 Надійність результатів

Випробування необхідно проводити точно згідно з інструкціями виробника. Крім того, користувач повинен суворо дотримуватися правил GLP (Доброї лабораторної практики) або інших застосованих національних стандартів та / або законів. Це особливо актуально для використання контрольних реагентів. Важливо завжди включати, в процедурі тестування, достатню кількість контролів для перевірки точності та достовірності тесту.

Результати випробувань є дійсними, тільки якщо всі контролі знаходяться в межах вказаних діапазонів, і якщо всі інші параметри випробувань також входять до заданих специфікацій аналізу. У разі виникнення будь-яких сумнівів або занепокоєння звертайтеся до DRG.

### 11.2 Терапевтичні висновки

Терапевтичні висновки ніколи не повинні ґрунтуватися тільки на лабораторних результатах, навіть якщо всі результати випробувань узгоджуються з пунктами 11.1. Будь-який лабораторний результат є лише частиною загальної клінічної картини пацієнта. Тільки в тих випадках, коли результати лабораторних досліджень у прийнятній формі узгоджуються з загальною клінічною картиною пацієнта, слід вивести терапевтичні наслідки.

Сам результат тесту ніколи не повинен бути єдиним визначальним чинником для отримання будь-яких терапевтичних висновків.

### 11.3 Надійність

Будь-яка модифікація тестового набору та / або обміну або змішування будь-яких компонентів різних лотів від одного тестового набору до іншого може негативно вплинути на очікувані результати і обґрунтованість загального тесту. Такі зміни та / або обміни скасовують будь-які вимоги щодо заміни.

Претензії, подані внаслідок неправильного тлумачення результатів лабораторних досліджень згідно з пунктом 11.2, також є недійсними. Незалежно від того, у випадку будь-якої претензії, відповідальність виробника не повинна перевищувати вартість тестового набору. Виробник не несе відповідальності за будь-які пошкодження набору, що сталися під час транспортування.



### ВИРОБНИК

DRG Instrumente GmbH  
вул. Фраунберг 18, 35039  
м. Марбург, Німеччина  
Тел: +49(0)64 21/170 00  
Факс: +49(0)64 21/17 00 50

[www.drg-diagnostics.de](http://www.drg-diagnostics.de)  
e-mail: [drg@drd-diagnostics.de](mailto:drg@drd-diagnostics.de)



### УПОВНОВАЖЕНИЙ ПРЕДСТАВНИК

ТОВ «ДІАМЕБ ТРЕЙД»  
вул. Симона Петлюри, 25  
м. Івано-Франківськ, 76014  
тел.: +38 (0342) 775 122  
факс: +38 (0342) 775 123  
e-mail: [info@diameb.ua](mailto:info@diameb.ua)  
[www.diameb.ua](http://www.diameb.ua)

