

Test à Domicile COVID-19/Influenza A&B

INSTRUCTIONS DE RÉFÉRENCE RAPIDE



Scannez ici pour visiter notre site produit.

Numéros de catalogue:
 CWV01P0001-1
 CWV01P0001-2
 CWV01P0001-5
 CWV01P0001-10
 CWV01P0001-25

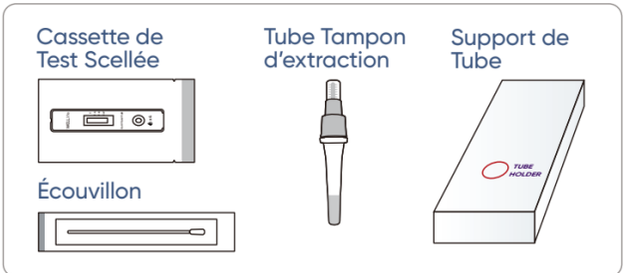
Usage diagnostique *in vitro*.
 Disponible en vente libre (OTC).
 Utilisation avec des échantillons de prélèvements nasaux antérieurs.

Pour les individus symptomatiques dans les 5 jours suivant l'apparition des symptômes.

Veillez lire attentivement toutes les instructions avant de réaliser le test. Le non-respect des instructions peut entraîner des résultats inexacts. Pour des informations plus détaillées, consultez le mode d'emploi (IFU) sur : <https://wondfousa.com/>.

Les individus de 14 ans et plus peuvent effectuer eux-mêmes le prélèvement nasal antérieur. Les enfants âgés de 2 à 13 ans doivent être testés par un adulte.
Ne pas utiliser sur des personnes de moins de 2 ans.

MATÉRIEL FOURNI



Matériel nécessaire mais non fourni: Minuteur ou montre.

PRÉPARATION DU TEST

REMARQUE: N'ouvrez pas les matériaux du test avant d'être prêt à les utiliser. Si la cassette de test reste ouverte pendant une heure ou plus, les résultats du test pourraient être invalides.

- Vérifiez la date d'expiration du test imprimée sur l'emballage extérieur.**

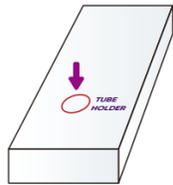


- Assurez-vous que tous les composants du test sont à température ambiante (15-30°C/59-86°F) avant utilisation.

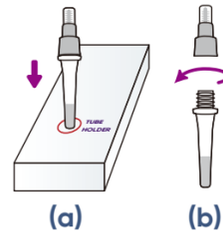
- LAVEZ**-vous les mains avec de l'eau et du savon pendant 20 secondes ou utilisez un désinfectant pour les mains et séchez-les soigneusement.



- REPÉREZ** le support pour tube sur la boîte (cherchez le cercle rouge sur la boîte du kit).



- INSÉREZ** le tube contenant la solution tampon dans le support. Assurez-vous que le tube est stable et bien droit.



- RETIREZ** le grand bouchon du tube et mettez-le de côté pour une utilisation ultérieure.

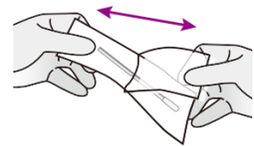
- RETIREZ** la cassette de test de la pochette scellée et placez-la sur une surface plane.



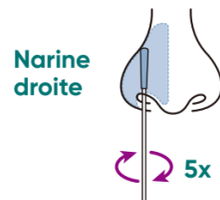
COLLECTE D'ÉCHANTILLON

- RETIREZ** l'écouvillon de la pochette.

Veillez à ne pas toucher l'extrémité de l'écouvillon (partie douce) avec vos mains.

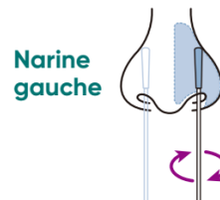


- INSÉREZ DÉLICATEMENT** l'écouvillon à une profondeur maximale de 3/4 de pouce (1,5 cm) dans la narine. Faites lentement tourner l'écouvillon au moins 5 fois contre la paroi de la cavité nasale.



N'insérez pas l'écouvillon plus profondément si vous ressentez une résistance.

- RETIREZ** l'écouvillon et répétez l'opération dans l'autre narine avec le même écouvillon.



Vérification: Avez-vous écouvillonné les DEUX narines ?

Remarque: Si vous écouvillonnez d'autres personnes, veuillez porter un masque facial. Pour les enfants, la profondeur maximale d'insertion dans la narine peut être inférieure à 1/2 à 3/4 de pouce, et il peut être nécessaire qu'un autre adulte maintienne la tête de l'enfant pendant l'écouvillonnage. **Remarque: Un écouvillonnage incorrect peut entraîner des résultats faussement négatifs.**

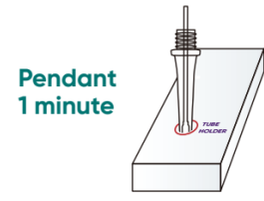
EXÉCUTION DU TEST

- PLONGEZ** l'écouvillon dans le tube contenant la solution tampon, en vous assurant qu'il touche le fond du TUBE, puis **TOURNEZ** l'écouvillon dans le tampon. Assurez-vous que l'échantillon est bien mélangé en effectuant au moins 10 cercles.

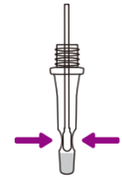


L'échantillon doit être correctement mélangé avec le tampon, sinon des résultats seront incorrects.

- LAISSEZ** l'écouvillon dans le tube tampon pendant 1 minute. L'utilisation du minuteur est recommandée.

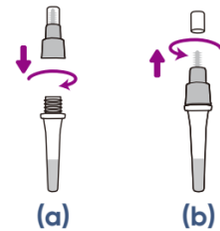


- Après 1 minute, **PINCEZ** l'extrémité de l'écouvillon de l'extérieur du tube pour enlever tout excès de liquide.

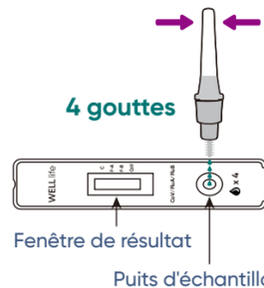


RETIREZ et **JETEZ** l'écouvillon.

- TENEZ** le tube à la verticale et **REVISSEZ** son grand bouchon. Assurez-vous que le bouchon est bien serré pour éviter toute fuite.



- INVERSEZ** le tube et **PRESSEZ 4 gouttes** de l'échantillon dans le puits de l'échantillon de la cassette de test. Ensuite, **JETEZ** le tube.



Remarque: Des résultats incorrects peuvent être observés si moins de 4 gouttes d'échantillon sont ajoutées.

L'échantillon doit être appliqué sur la cassette de test dans l'heure suivant la fin de l'étape 9.

EXÉCUTION DU TEST (SUITE)

- LANCEZ** le minuteur. Lisez les résultats à 10 minutes.



10 minutes

Ne pas interpréter les résultats avant 10 minutes ou après 20 minutes, au risque d'obtenir une interprétation incorrecte.

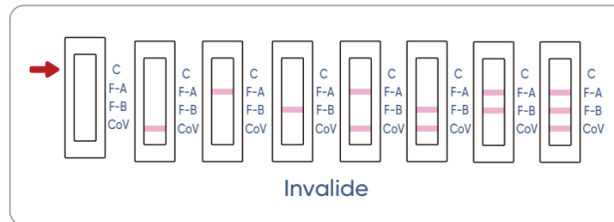
INTERPRÉTATION DES RÉSULTATS

Recherchez des lignes à côté de « C » (Contrôle), « F-A », « F-B » et « CoV »

C = Ligne de Contrôle
F-A = Ligne de Test pour la Grippe A
F-B = Ligne de Test pour la Grippe B
CoV = Ligne de Test pour la COVID-19

Une ligne rouge doit toujours apparaître à la position « C » pour indiquer que le test fonctionne correctement.

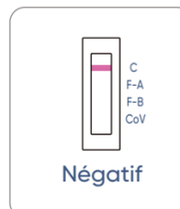
RÉSULTAT INVALIDE



Vérifiez si une ligne rose à rouge est visible à la ligne de contrôle « C » dans la fenêtre des résultats. Si aucune ligne n'est visible à « C », même si d'autres lignes sont visibles dans la fenêtre des résultats, le résultat est considéré comme **invalide**.

STOP Si ligne C n'est pas vue, **NE LISEZ PAS** les résultats. Cela signifie que votre test est invalide. Refaites le test avec un nouvel échantillon et un nouveau kit de test.

RÉSULTAT NÉGATIF

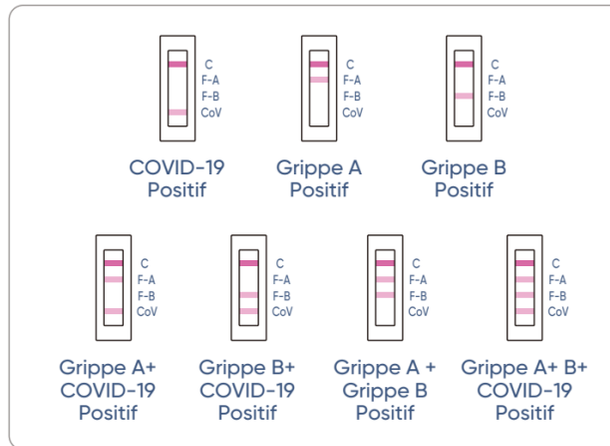


Si une ligne de contrôle « C » est visible et qu'aucune ligne n'est visible à « F-A », « F-B » ou « CoV », cela signifie que le test est négatif. Les virus de la grippe A, de la grippe B ou de la COVID-19 n'ont pas été détectés.

Pour garantir la fiabilité du résultat négatif pour la COVID-19, il est recommandé de refaire le test 48 heures après le premier.

Si les symptômes respiratoires persistent, vous devez consulter votre professionnel de santé.

RÉSULTAT POSITIF



Si la ligne de contrôle « C » est visible et qu'une ou plusieurs lignes apparaissent à « F-A », « F-B » et/ou « CoV », le test est positif pour le(s) virus concerné(s).

REMARQUE: Toute ligne de test rose ou rouge, même faible, doit être considérée comme un résultat positif si la ligne de contrôle est présente.

Consultez un professionnel de santé pour discuter de votre résultat positif. Isolez-vous chez vous, comme l'indique votre autorité sanitaire locale, pour éviter de transmettre le virus à d'autres.

TESTS EN SÉRIE

Un Test Répétitif est recommandé pour tous les échantillons qui sont négatifs pour le SRAS-CoV-2 lors du premier jour de test, même en cas de résultat positif pour la grippe A et/ou B. Cette répétition vise à améliorer la précision du test pour le SRAS-CoV-2. Veuillez vous référer au tableau ci-dessous pour interpréter les résultats des tests. Si le résultat du SRAS-CoV-2 est positif dès le premier jour de test, il n'est pas nécessaire de réaliser des tests en série.

Statut au Premier Jour de Test: Avec Symptômes			
Jour 0 (Premier Test)	Test en Série ?	Jour 2 (Deuxième Test)	Interprétation
SRAS-CoV-2 (+), Grippe A et B (-)	NON	Pas nécessaire	Positif pour COVID-19, Négatif présomptif pour la Grippe
SRAS-CoV-2 (+), Grippe A et/ou B (+)	NON	Pas nécessaire	Positif pour COVID-19, Positif pour la Grippe A et/ou B
SRAS-CoV-2 (-), Grippe A et/ou B (-)	OUI	SRAS-CoV-2 (+), Grippe A et/ou B (-)	Positif pour COVID-19, Négatif Présomptif pour la Grippe
SRAS-CoV-2 (-), Grippe A et/ou B (+)	OUI	SRAS-CoV-2 (+), Grippe A et/ou B (+)	Positif pour COVID-19, Positif pour la Grippe A et/ou B
SRAS-CoV-2 (-), Grippe A et/ou B (-)	OUI	SRAS-CoV-2 (-), Grippe A et/ou B (+)	Négatif Présomptif pour COVID-19, Positif pour la Grippe A et/ou B
SRAS-CoV-2 (-), Grippe A et/ou B (-)	OUI	SRAS-CoV-2 (-), Grippe A et/ou B (-)	Négatif Présomptif pour COVID-19, Négatif Présomptif pour la Grippe
SRAS-CoV-2 (-), Grippe A et/ou B (+)	OUI	SRAS-CoV-2 (+), Grippe A et/ou B (+)	Positif pour COVID-19, Positif pour la Grippe A et/ou B
SRAS-CoV-2 (-), Grippe A et/ou B (+)	OUI	SRAS-CoV-2 (-), Grippe A et/ou B (-)	Négatif Présomptif pour COVID-19, Positif pour la Grippe A et/ou B
SRAS-CoV-2 (-), Grippe A et/ou B (+)	OUI	SRAS-CoV-2 (-), Grippe A et/ou B (+)	Négatif Présomptif pour COVID-19, Positif pour la Grippe A et/ou B
SRAS-CoV-2 (-), Grippe A et/ou B (+)	OUI	SRAS-CoV-2 (+), Grippe A et/ou B (+)	Positif pour COVID-19, Positif pour la Grippe A et/ou B

COMPRENDRE VOS RÉSULTATS

Résultat Invalide : Le test n'a pas pu déterminer si vous avez la COVID-19, la grippe A (Flu A) ou la grippe B (Flu B). Le test doit être refait avec un nouveau kit et un nouvel échantillon. **Résultat Négatif** : Le virus de la COVID-19, de la grippe A et/ou de la grippe B n'a pas été détecté dans l'échantillon. Un résultat négatif ne signifie pas que vous n'avez pas l'infection par la COVID-19, la grippe A et/ou la grippe B. Les tests antigéniques ont un taux de faux négatifs plus élevé que les tests moléculaires en laboratoire. Si vous avez un résultat négatif mais que vous continuez à ressentir des symptômes similaires à la COVID-19, à la grippe A et/ou à la grippe B, il est recommandé de consulter un professionnel de santé pour un suivi.

Tous les résultats négatifs doivent être considérés comme présomptifs, et une confirmation par un test moléculaire peut être nécessaire. Les résultats négatifs n'écartent pas une infection par SRAS-CoV-2, l'influenza A et/ou l'influenza B et ne doivent pas être utilisés comme base unique pour les décisions de traitement ou de gestion du patient, y compris les décisions de contrôle des infections. **Résultat Positif** : Le virus de la SRAS-CoV-2, de la grippe A et/ou de la grippe B a été détecté dans votre échantillon. Il est très probable que vous soyez infecté et contagieux. Veuillez contacter votre professionnel de santé ou vous isoler à domicile, comme l'indique votre autorité sanitaire locale, afin d'éviter la propagation du virus aux autres. Il existe une faible possibilité que ce test vous donne un résultat positif incorrect (faux positif). Les résultats positifs n'excluent pas une infection bactérienne ou une co-infection avec d'autres virus. L'agent détecté ne peut pas être considéré comme la cause définitive de la maladie.

UTILISATION PREVUE

Le Test à Domicile WELLlife™ COVID-19 / Influenza A&B est un test immunochromatographique à flux latéral destiné à la détection qualitative et à la différenciation des antigènes de la nucléoprotéine de l'influenza A, de l'influenza B et de l'antigène de la nucléocapside du SRAS-CoV-2 directement dans des échantillons de prélèvements nasaux antérieurs provenant d'individus présentant des signes et symptômes d'infection des voies respiratoires dans les cinq (5) jours suivant l'apparition des symptômes. Les symptômes des infections respiratoires dues au SRAS-CoV-2 et à l'influenza peuvent être similaires.

Ce test est destiné à un usage à domicile par des individus âgés de 14 ans ou plus qui se testent eux-mêmes, ou par des adultes testant des individus âgés de 2 ans ou plus. Tous les résultats négatifs sont présomptifs et doivent être confirmés par un test moléculaire agréé lorsque cela est jugé approprié par un professionnel de santé. Les résultats négatifs n'excluent pas une infection par l'influenza, le SRAS-CoV-2 ou d'autres agents pathogènes. Les individus dont les résultats sont négatifs et continuent de présenter des symptômes respiratoires persistants ou aggravés, tels que de la fièvre, de la toux et/ou des difficultés respiratoires, doivent consulter un professionnel de santé pour un suivi.

Les résultats positifs n'excluent pas une co-infection par d'autres agents pathogènes respiratoires et ne remplacent donc pas une consultation chez un professionnel de santé ou un suivi approprié.

COMMENT UTILISER CE TEST

Tous les individus ayant un résultat négatif pour le SRAS-CoV-2 doivent réaliser des tests en série. Les

personnes présentant des symptômes de COVID-19 et un premier résultat négatif doivent être testées à nouveau 48 heures plus tard. Il est possible que vous deviez acheter des tests supplémentaires pour effectuer ces tests en série (répétitif).

Si vous avez un résultat négatif pour le SRAS-CoV-2 mais que vous continuez à présenter des symptômes de COVID-19, et que vos deux premiers tests sont négatifs, il est possible que vous n'avez pas la COVID-19. Cependant, il est recommandé de consulter votre professionnel de santé pour un suivi.

Si votre test est positif pour le SRAS-CoV-2, cela signifie que des protéines du virus causant la COVID-19 ont été détectées dans votre échantillon et que vous êtes probablement infecté par la COVID-19.

AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS

- Les tests en série doivent être réalisés chez les personnes ayant un résultat négatif pour le SRAS-CoV-2, au moins deux fois sur trois jours, (avec un intervalle de 48 heures entre les tests) pour les personnes symptomatiques. Il peut être nécessaire d'acheter des tests supplémentaires pour effectuer ces tests (répétitif).**
- Conformément aux recommandations de tests en série pour le SRAS-CoV-2, pour les tests multi-analytes, les personnes symptomatiques qui obtiennent un résultat positif pour la grippe A ou B mais négatif pour le SRAS-CoV-2 doivent refaire un test 48 heures plus tard pour évaluer une co-infection potentielle par le SRAS-CoV-2.**
- Ne pas utiliser le test si vous présentez des symptômes depuis plus de 5 jours ou si vous n'avez pas de symptômes du tout.**

- Ne pas utiliser sur des personnes de moins de 2 ans.
- Ne pas utiliser si l'un des composants ou l'emballage est endommagé ou ouvert.
- Lors de la collecte d'un échantillon, utilisez uniquement l'écouvillon fourni dans le kit.
- Tous les composants du test sont à usage unique. Ne pas réutiliser la cassette de test, la solution de traitement ou l'écouvillon.
- Effectuez le test dans un endroit bien éclairé.
- N'ouvrez pas les composants du test avant d'être prêt à les utiliser. Si la cassette du test reste ouverte plus d'une heure, les résultats peuvent d'être invalides.
- Ne pas utiliser ce test si vous avez été vacciné avec le vaccin intranasal antigrippal FluMist/FluMist quadrivalent au cours des deux dernières semaines.
- Ne pas effectuer ce test si vous êtes sujet aux saignements de nez ou si vous avez une blessure au nez.
- Ne pas utiliser ce test si vous utilisez des médicaments antiviraux ou si vous avez effectué un lavage nasal.
- Ne pas utiliser ce test si vous utilisez des corticostéroïdes nasaux.

- Ne pas utiliser ce test si vous utilisez des sprays pour la gorge à base de zinc.
- Retirez toute piercing du nez avant de commencer le test.

- Conservez le kit de test et ses composants à l'abri des enfants et des animaux avant et après utilisation.**
- Il est recommandé de porter une protection oculaire.**
- Évitez tout contact avec la peau, les yeux, le nez ou la bouche. Ne pas ingérer les composants du kit. La solution réactive contient des produits chimiques nocifs (voir tableau ci-dessous). En cas de contact avec la peau, les yeux, le nez ou la bouche, rincez abondamment à l'eau. Si l'irritation persiste, consultez un médecin: <https://infopoison.ca/for-professionals/> ou **1-844-764-7669**(appelez le **1-800-463-5060** pour les résidents du Québec uniquement).**

Nom chimique	Dommages (code SGH) pour chaque ingrédient	Concentration
ProClin 300	Une irritation de la peau (H315) Une irritation des yeux (H320)	0,05%

- Pour obtenir les informations les plus récentes sur la COVID-19, veuillez consulter le site : www.cdc.gov/COVID19.

STOCKAGE ET STABILITÉ

- Conservez le kit de test entre 2°C et 30°C (36-86°F) à l'abri de la lumière directe du soleil.
- Les réactifs et les dispositifs doivent être utilisés à température ambiante (59-86°F/15-30°C).
- Une fois la cassette ouverte, elle est valable pendant 1 heure. Il est recommandé d'utiliser le kit immédiatement après ouverture. La date d'expiration est indiquée sur l'emballage. Ne pas utiliser après la date d'expiration.

LIMITATIONS

- Les performances de ce test ont été établies sur la base de l'évaluation d'un nombre limité d'échantillons cliniques collectés entre décembre 2023 et mars 2024. La performance clinique n'a pas été établie pour tous les variants circulants, mais il est prévu qu'elle reflète les variants prévalents au moment et à l'endroit de l'évaluation clinique. La performance au moment du test peut varier en fonction des variants en circulation, y compris les nouvelles souches émergentes du SRAS-CoV-2 et leur prévalence, qui évoluent avec le temps.
- Un résultat de test négatif peut survenir si le niveau d'antigène dans l'échantillon est inférieur à la limite de détection du test ou si l'échantillon est collecté ou manipulé de manière incorrecte.
- La performance de ce test chez les personnes prenant des médicaments antiviraux, ayant effectué un lavage nasal, ou ayant subi une blessure crâniofaciale ou une chirurgie au cours des 6 derniers mois n'est pas établie.
- Les tests antigéniques ont un risque accru de faux négatifs par rapport aux tests moléculaires en laboratoire en raison de la sensibilité de la technologie utilisée. Cela signifie qu'il est plus probable qu'un résultat faux négatif survienne chez une personne atteinte de la COVID-19 et de l'influenza, en particulier dans les échantillons présentant une faible charge virale.
- Les résultats faussement positifs sont plus probables lorsque la prévalence du SRAS-CoV-2, de l'influenza A et/ou de l'influenza B est faible dans la communauté.
- Des faux négatifs peuvent être observés en cas de co-infection.
- Les personnes présentant des facteurs de risque de maladies graves dues à des pathogènes respiratoires (par exemple, les jeunes enfants, les personnes âgées, les maladies pulmonaires chroniques, les maladies cardiaques, les systèmes immunitaires affaiblis, le diabète et d'autres conditions) doivent consulter un professionnel de santé ; les utilisateurs doivent également consulter un professionnel de santé si les symptômes persistent ou s'aggravent.
- Ce test se lit visuellement car les lignes de test peuvent être très pâles, les utilisateurs ayant des problèmes de vision - tels que l'hypermétropie, le glaucome ou le daltonisme - sont encouragés à demander de l'aide pour interpréter les résultats avec précision (par exemple, des lunettes de lecture, une source de lumière supplémentaire ou une autre personne). Ce test n'a pas été validé pour une utilisation par des personnes souffrant de troubles de la vision des couleurs.

- Cet appareil est un test qualitatif et ne peut pas fournir d'informations sur la quantité de virus présente dans l'échantillon.
- Ce test détecte à la fois les virus viables (vivants) et non viables de l'influenza A, de l'influenza B et du SRAS-CoV-2. Les performances du test dépendent de la quantité de virus (antigènes) dans l'échantillon et peuvent ou non corrélater avec les résultats des cultures virales réalisées sur l'échantillon.
- Le savon pour les mains et les désinfectants pour les mains peuvent entraîner des résultats faux négatifs avec ce test.
- Le vaccin antigrippal FluMist/FluMist quadrivalent vivant administré par voie intranasale peut provoquer des résultats faussement positifs pour l'influenza A et B avec ce test.
- Les sprays pour la gorge à base de zinc peuvent entraîner des résultats faussement positifs pour l'influenza A avec ce test.
- Les corticostéroïdes nasaux peuvent entraîner des résultats faux négatifs avec ce test.
- Ce test ne fait pas la distinction entre le SRAS-CoV et le SRAS-CoV-2.

QUESTIONS FRÉQUEMMENT POSÉES

Q: QUELS SONT LES RISQUES ET AVANTAGES CONNUS ET POTENTIELS DE CE TEST ?

R: Les risques potentiels incluent :

- Un inconfort possible lors du prélèvement de l'échantillon.
- Un risque de résultat incorrect (voir les sections Avertissements et Interprétation des résultats pour plus de détails).

Les avantages potentiels incluent :

- Les résultats, associés à d'autres informations, peuvent vous aider, ainsi que votre professionnel de santé, à prendre des décisions éclairées sur vos soins.
- Les résultats de ce test peuvent contribuer à limiter la propagation de la COVID-19 et de la grippe au sein de votre famille et de votre communauté.

Q: QUELLE EST LA DIFFÉRENCE ENTRE UN TEST ANTIGÉNIQUE ET UN TEST MOLÉCULAIRE ?

R: Il existe différents types de tests pour détecter les virus responsables de la COVID-19 et de la grippe. Les tests moléculaires détectent le matériel génétique du virus, tandis que les tests antigéniques, comme Le Test à Domicile WELLlife™ COVID-19 / Influenza A&B, détectent les protéines virales. En raison de leur sensibilité moindre, les tests antigéniques sont plus susceptibles de donner un faux négatif en cas d'infection par la COVID-19, comparativement aux tests moléculaires.

Q: QUE FAIRE SI MON RÉSULTAT DE TEST EST POSITIF ?

R: Un résultat positif signifie qu'il est très probable que vous ayez la COVID-19 ou la grippe, car des protéines du virus responsable de la COVID-19, la grippe A ou de la grippe B ont été détectées dans votre échantillon. Vous devez vous isoler et contacter un professionnel de santé pour obtenir des conseils médicaux.

Q: QUE FAIRE SI MON RÉSULTAT DE TEST EST NÉGATIF ?

R: Un résultat négatif indique que les antigènes du virus de la COVID-19 ou de la grippe n'ont pas été détectés dans votre échantillon. Cependant, si vous présentez des symptômes de COVID-19 et que votre premier test est négatif, vous devriez refaire un test 48 heures plus tard, car les tests antigéniques sont moins sensibles que les tests moléculaires. Un résultat négatif n'exclut pas une infection par le SRAS-CoV-2 ou la grippe; vous pouvez

encore être infecté et transmettre le virus à d'autres. Il est essentiel de consulter votre professionnel de santé pour déterminer les étapes à suivre.

Q: QUELLE EST LA PRÉCISION DE CE TEST ?

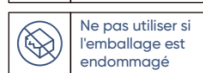
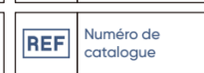
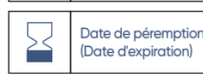
R: Des études cliniques ont montré que les tests antigéniques permettent de déterminer avec plus de précision si vous êtes infecté par le virus de la COVID-19 lorsqu'ils sont effectués à plusieurs reprises pendant plusieurs jours. Cette approche de test en série est recommandée pour minimiser le risque de résultats incorrects. Pour plus d'informations sur les performances du test et sur ses suites, veuillez vous référer aux données de performance figurant dans les instructions d'utilisation du fournisseur de soins de santé (IFU), disponibles à l'adresse suivante : <https://wondfousa.com/>.

Q: QUE SIGNIFIE UN RÉSULTAT INVALIDE ?

R: Un résultat invalide signifie que le test n'a pas fonctionné correctement. Si le test est invalide, utilisez un nouvel écouvillon pour refaire l'échantillon nasal et le test avec un nouveau kit.

IMPORTANT : Ne vous fiez pas uniquement à ce test pour gérer votre maladie. Consultez un professionnel de santé si vos symptômes persistent ou s'aggravent. Fournissez tous les résultats obtenus avec ce produit à votre professionnel de santé.

INDEX DES SYMBOLES

	Garder à l'abri de la lumière du soleil		A conserver à 36-86°F / 2-30°C		Garder au sec
	La réutilisation est interdite		Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé		Numéro de catalogue
	Code du lot		Date de péremption (Date d'expiration)		Dispositif médical de diagnostic <i>in vitro</i>
	Consulter les instructions d'utilisation		Fabricant		

SUPPORT

En cas de questions sur l'utilisation de ce produit ou de signaler un problème lié au test, veuillez contacter le support produit Wondfo au +1 (888) 444-3657(de 9h00 à 17h30, heure du Centre, du lundi au vendredi) ou visiter le site Web du support produit de Wondfo USA Co., Ltd. : <https://wondfousa.com/>.

 **Guangzhou Wondfo Biotech Co. Ltd.**
8, rue Lizhishan, Cité de la Science,
District de Huangpu, 510663
Guangzhou, Chine
Fabriqué en Chine

Rev. A1
Rel.: 2025/05/09
Document No: QRI-CWV01P0001-(01)-FR