

Dansk Brugervejledning

SARS-CoV-2 antigen hurtig test (kolloid guld)

Brugsanvisning

—Til selvtesten derhjemme eller for ikke-professionelle

—Til brug med podningsprøver fra næsehulen (fornæse)

—Kun til in vitro-diagnostik

FORMÅL MED BRUG

SARS-CoV-2-antigen-hurtigtesten (kolloidalt guld) er beregnet til kvalitativ påvisning af SARS-CoV-2-antigenet (nukleocapsidprotein), som svaber prøver fra næsehulen (fornæsen) hos personer med mistanke om COVID 19-infektion. befinde sig. Testsættet er beregnet til selvtest eller hjemmetest.

RESUMÉ

COVID-19 er en akut infektionssygdom i luftvejene; Folk er generelt tilbøjelige til at blive smittet. I øjeblikket er hovedårsagen til en COVID-19-infektion kontakt med en person, der allerede er inficeret med SARS-CoV-2; asymptomatisk inficerede mennesker kan også overføre virussen. Undersøgelser har vist, at symptomer på infektion generelt viser sig inden for 14 dage, hvor de fleste optræder inden for 3 til 7 dage efter infektion. De vigtigste symptomer er feber, træthed, tab af lugt eller smag og tør hoste. I nogle tilfælde kan der også forekomme tilstoppet næse, løbende næse, muskelsmerter og diarré.

PRINCIP FOR DETEKTION

SARS-CoV-2 hurtige antigenetest (kolloidt guld) bruger immunolateral kromatografiteknologi. Hvis testprøven indeholder SARS-CoV-2, vil SARS-CoV-2-antigenet reagere med antistoffet belagt på testlinjen (T) for at få en rød linje til at vises i området af testlinjen (T) ; Hvis SARS-CoV-2-indholdet i testelementet er for lavt eller ikke til stede, vises området af testlinjen (T) ikke som et rødt bånd. Uanset om testelementet indeholder SARS-CoV-2, vises en rød stribe i området af kvalitetskontrollinjen (C), som danner grundlag for vurdering af testens effektivitet.

SÆTTETS HOVEDKOMponenter

Katalognummer	51332801	51332802	51332803	51332804
specifikation	1 test/sæt	2 test/sæt	5 tests /sæt	10 tests /sæt
Test enhed	1	2	5	10
Ekstraktionsrør	1	2	5	10
Engangsservietter	1	2	5	10
Biofarligt affaldsposer	1	2	5	10
Brugsanvisning	1	1	1	1

Nødvendige, men ikke medfølgende materialer: Tidsur

FORHOLDSREGLER

- Kun til in vitro-diagnostik.
- Til brug med podningsprøver fra næsehulen (fornæse).
- Kun til påvisning af protein fra SARS-CoV-2, ikke til påvisning af andre vira eller patogener.
- Personen under 18 år bør testes med bistand fra en juridisk værge eller en autoriseret persn.
- Før og efter brug skal testsættet eller sættets komponenter opbevares utilgængeligt for børn og kæledyr.
- Indpakningen af testkortet indeholder tørremidler, spising er forbudt.
- Prøveekstraktionsopløsningen i ekstraktionsrøret indeholder kemiske komponenter. Direkte kontakt bør undgås, og spising bør forbydes. Hvis opløsningen kommer i kontakt med hud, slimhinder eller øjne, skyl venligst med rigeligt vand. Kontakt eventuelt din praktiserende læge eller speciallæge eller søg læge.
- Det anbefales at bruge handsker og andet beskyttelsesudstyr ved udførelse af testene.
- Testsættene skal opbevares i henhold til de opbevaringsbetingelser, der er specificeret i brugsanvisningen. Det er forbudt at bruge testsættet, der ikke er opbevaret efter hensigten.
- Brug ikke testsættet efter udløbsdatoen.
- Brug ikke kitkomponenter, der er blevet åbnet eller ændret.
- Lad testkortet være forseglet i folieposen indtil lige før brug. Må ikke bruges, hvis posen er beskadiget eller åben.
- Engangsservietter er sterile produkter. Må ikke bruges, hvis podedependens emballage er beskadiget eller åben.
- Brugen af vatpinden skal nøje følge brugsanvisningen; ellers kan der opstå næseblod, brud og tilbageholdelse af podedinden og andre risici.
- Nedsæk ikke podedinden i ekstraktionsopløsningen eller nogen anden væske, før du har fjernet prøven med engangspodepinde.
- Rør ikke ved den bløde spids af podedinden, når du håndterer podedinden.
- Korrekt prøveindsamling og -håndtering er afgørende for korrekte resultater.
- Bland ikke komponenter fra forskellige sæt lots.
- Alle komponenter i sættet er til engangsbrug. Må ikke bruges med flere prøver. Genbrug ikke det brugte testsæt eller kitkomponenter.
- Før du beslutter dig for at implementere relevante behandlings- eller ledelsesbeslutninger, anbefales det, at du kommunikerer med praktiserende læger eller fagpersoner. Tag ikke medicin privat eller tag andre forholdsregler, der bringer dig selv eller andre i fare.
- De anvendte testkitkomponenter og prøver kan pakkes i plastikposer sammen med almindeligt husholdningsaffald. Hvis testresultatet er positivt, skal du omhyggeligt bortskaffe de

relevante affaldskomponenter og prøver og grundigt rengøre og desinficere arbejdsfladen for at sikre hygiejnen. Hvis der er særlige krav til affald i lokale love og regler, skal du nøje overholde dem.

22. I lyset af den globale COVID-19-epidemi bør alle foranstaltninger overholde de nuværende foranstaltninger og regler i dit land/region for at videnskabeligt implementere forebyggelses- og kontrolforanstaltninger og for effektivt at beskytte dig selv og andre.

23. Spis, drik eller ryg ikke i nærheden af håndtering af prøver eller testsæt.

OPBEVARINGSBETINGELSER OG HOLDBARHED

Testsættet skal opbevares ved 2°C til 30°C, tørt og ude af direkte sollys (frys ikke sættet eller dets komponenter).

Holdbarheden af sættet er 12 måneder.

Testkortet skal bruges inden for 60 minutter efter åbning af aluminiumsfolieposen.

Se venligst produktetiketten for sættets udløbsdato.

OFTE STILLEDE SPØRGSMÅL (FAQ)

- Hvad er de kendte eller potentielle fordele ved produkttest?
 - Testresultaterne kan hjælpe din praktiserende læge eller specialist med at komme med nøjagtige eller effektive anbefalinger.
 - Testresultater kan hjælpe med at begrænse spredningen af COVID-19 til din familie og andre i dit lokalsamfund.
- Hvad er de kendte eller potentielle risici ved produkttest?
 - Der kan opstå klager ved prøveudtagning.
 - Forkerte testresultater kan opnås.
- Hvornår skal/kan jeg teste mig selv?

Test dig selv, hvis du har mistanke om COVID-19 symptomer. Undersøgelser har vist, at en person, der er inficeret med COVID-19, har en høj viral belastning i de første fire dage af sygdom, hvilket gør opdagelse lettere.
- Hvad er forskellen mellem antigen og molekytlære tests?

Der er i øjeblikket flere SARS-CoV-2 testmetoder. Den molekytlære test (også kendt som en PCR-test) påviser virusets genetiske materiale, og antigenetesten påviser proteinerne i virussen.
- Hvilke faktorer har indflydelse på testresultaterne? Hvad skal jeg passe på?

- Kun til anterior nasale podningsprøver.

- Prøven må ikke indeholde bobler, når den drypper af.

- Tilsæt ikke for meget eller for lidt prøve.

- Test umiddelbart efter prøvetagning.

- Følg brugsanvisningen nøje.

- Ingen rød streg på testkortet eller unormal væskestrøm? Hvad er grunden? Det skal være klart, at testresultatet er ugyldigt. Årsagerne er som følger:
 - Bordet, som testkortet er placeret på, er ikke glat, hvilket påvirker væskegennemstrømningen.

- Dråbeprøvevolumenet opfylder ikke kravene specificeret i brugsanvisningen.

- Testkortet er fugtigt.

7. Jeg tog det bedste, men jeg kan ikke se kontrollinjen (C). Hvad skal jeg gøre? Dit testresultat er ugyldigt. Gentag venligst testen strengt i henhold til brugsanvisningen.

8. Usikker på testresultatet, hvad skal jeg gøre?

Hvis resultaterne er usikre, kan en ny test udføres. Hvis du stadig ikke er sikker på testresultatet, bedes du kontakte det nærmeste lægecenter som anvist af din lokale regering.

9. Hvis resultatet er positivt, hvad skal jeg gøre?

Hvis testresultatet er positivt, kan du være smittet med COVID-19. Du bør tage de nødvendige foranstaltninger (såsom karantæne, rapportering, gentest osv.) som krævet af de lokale myndigheder og kontakte den nærmeste lægefacilitet for den næste handling.

10. Hvis resultatet er negativt, hvad skal jeg gøre?

Hvis testkittet kun tydeligt viser kontrollinjebåndet, kan det betyde, at testresultatet er negativt, eller at virussen er for lav til at blive opdaget. Hvis du fortsat har COVID-19-symptomer (hovedpine, feber, lugt- eller smagstab osv.), skal du kontakte din primære læge eller en medicinsk institution anbefalet af den lokale regering.

POSITIV VÆRDI

Positiv værdi/detektionsgrænse: 1,7 × 102 TCID50/ml.

Vælg det bekræftede inaktiverede SARS-CoV-2-medium (koncentration 3,4 × 105 TCID50 / ml) og brug gradientfortyndingsmetoden til at identificere virusmediet, der vil nå det kritiske detektionsniveau. Det vil sige testen 20 gange gentag og testresultatet er positivt mindst 19 gange.

KLINISK YDELSE

De kliniske præstationskarakteristika for SARS-CoV-2 hurtige antigenetest (kolloidt guld) blev bestemt ved hjælp af 571 anterior nasale podningsprøver. Prøverne blev udtaget og testet i henhold til kravene i brugsanvisningen. Opbevaring, transport og påvisning af prøverne, efter de var taget, var i overensstemmelse med de relevante krav i brugsanvisningen. På samme tid blev de nasopharyngeale podningsprøver fra den samme donor påvist med nukleinsyredetektionsreagenset (Vitassay qPCR SARS-CoV-2). SARS-CoV-2-antigenhurtigtesten (kolloidt guld) fra WIZ blev sammenlignet med PCR-resultaterne for referencereagenset.

Klinisk ydeevne af SARS-CoV-2-antigenhurtigtesten (kolloidt guld) af WIZ sammenlignet med RT-PCR

WIZ resultater	Reference PCR-resultater		
	positiv	negativ	i alt
positiv	113	0	113
negativ	2	456	458
i alt	115	456	571

Følsomhed: 98,26 % (95 % CI 93,86 % ~ 99,79 %)
Specificitet: 100,00% (95% CI 99,19 % ~ 100,00 %)
Positiv forudsagt værdi: 100 % (95 % CI 96,79 % ~ 100,00 %)
Negativitetsforudsigelsesværdi: 99,56 % (95 % CI 98,43 % ~ 99,95 %)
Samlet procentvis overensstemmelse: 99,65 % (95 % CI 98,74 ~ 99,96 %)

YDELSESKARAKTERISTIKA

- Ved at bruge firmareferencen til test opfylder resultaterne kravene i firmareferencen.
- Krydsreaktion

Navn (mikroorganisme)	koncentration	Testresultat
Influenza B / Yamagata	1,83 × 106TCID50/ml	negativ
Influenza B / Victoria	2,07 × 106 TCID50/ml	negativ
Influenza A H1N1	1,00 × 106 TCID50/ml	negativ
I fluenza A H3N2	1,15 × 106 TCID50/ml	negativ
Influenza A H5N1	1,32 × 106 TCID50/ml	negativ
Fugleinfluenza A (H7N9)	1,60 × 106 TCID50/ml	negativ
SARS coronavirus	2,14 × 106 TCID50/ml	negativ
Adenovirus 1	1,39 × 106 TCID50/ml	negativ
Adenovirus 3	1,24 × 106 TCID50/ml	negativ
Adenovirus 7	1,87 × 106 TCID50/ml	negativ
Menneskelig coronavirus 229E	2,00 × 106 TCID50/ml	negativ
Menneskelig coronavirus OC43	2,34 × 106 TCID50/ml	negativ
Menneskelig coronavirus NL63	2,00 × 106 TCID50/ml	negativ
Menneskelig coronavirus HKU1	2,00 × 106 TCID50/ml	negativ
MERS coronavirus	1,00 × 106 TCID50/ml	negativ
Cytomegalovirus	1,00 × 106 TCID50/ml	negativ
Enterovirus 71	2,55 × 106 TCID50/ml	negativ
Humant parainfluenzavirus 1	1,35 × 106 TCID50/ml	negativ
Humant parainfluenzavirus 2	6,31 × 106 TCID50/ml	negativ
Humant parainfluenzavirus 3	3,25 × 106 TCID50/ml	negativ
Humant parainfluenzavirus 4	3,31 × 106 TCID50/ml	negativ
Mæslingevirus	6,31 × 106 TCID50/ml	negativ
Fåresyge virus	6,31 × 106 TCID50/ml	negativ
respiratorisk syncytialvirus	2,00 × 106 TCID50/ml	negativ
Rhinovirus 1A	1,26 × 106 TCID50/ml	negativ
Norovirus	1,30 × 106 TCID50/ml	negativ
Epstein Barr virus	2,18 × 106 TCID50/ml	negativ
Varicella zoster virus	1,00 × 106 TCID50/ml	negativ
Bacillus pertussis	1,30 x 106 CFU/ml	negativ
Chlamydophila pneumoniae	1,00 × 106 CFU/ml	negativ
Escherichia coli	1,00 × 106 CFU/ml	negativ
Haemophilus in fluenzae	1,20 x 106 CFU/ml	negativ
Mycobacterium binding	1,00 × 106 CFU/ml	negativ
Mycoplasma Pneumoniae	1,00 × 106 CFU/ml	negativ
Candida Albicans	1,00 × 106 CFU/ml	negativ
Neisseria meningococcus	1,00 × 106 CFU/ml	negativ
Neisseria gonorrhoeae	1,00 × 106 CFU/ml	negativ
Pseudomonas aeruginosa	3,70 x 106 CFU/ml	negativ
Staphylococcus aureus	2,20 x 106 CFU/ml	negativ
Streptococcus pneumoniae	1,00 × 106 CFU/ml	negativ
Streptococcus pyogenes	1,28 x 106 CFU/ml	negativ
Streptococcus salivarius	1,00 × 106 CFU/ml	negativ
legionella Pneumophila	1,58 x 106 CFU/ml	negativ

- Interferens

Interferens	koncentration	Negative interferensresultater	Positive interferensresultater
Mucin	5 %	negativ	positiv
Helblod	5 % (V/V)	negativ	positiv
a-interferon	500 tusind IE / ml	negativ	positiv
Zanamivir	500 ng/ml	negativ	positiv
Ribavirin	20 µg/ml	negativ	positiv
Osetamivir	5 µg/ml	negativ	positiv
Peramivir	0,2mg/ml	negativ	positiv
Lopinavir	8 mg/ml	negativ	positiv
Ritonavir	530 µg/ml	negativ	positiv
Umifenovir	4µg/ml	negativ	positiv
Levo floxacin	30 µg/ml	negativ	positiv
Azithromycin	4,5 µg/ml	negativ	positiv
Ceftriaxon	0,8 mg/ml	negativ	positiv
Meropenem	1,1mg/ml	negativ	positiv
Tobramycin	4ng/ml	negativ	positiv
Phenylefrin	20 µg/ml	negativ	positiv
Oxymetazoliner	0,1 mg/ml	negativ	positiv
Beclomethason	0,1 mg/ml	negativ	positiv
Dexamethason	2 mg/ml	negativ	positiv
Flunisolid	0,1 mg/ml	negativ	positiv
Triamcinolonacetonid	10,5 ng/ml	negativ	positiv
Budesonid	2,75 ng/ml	negativ	positiv
Mometason	10 ng/ml	negativ	positiv
Fluticason	55 µg/ml	negativ	positiv
Histaminhydrochlorid	10 ng/ml	negativ	positiv
Natriumchlorid	5 %	negativ	positiv

- Krogeffekt

Inden for koncentrationen på 3,4 × 105 TCID50/ml for cellekulturmediet af SARS-CoV-2-antigenet viste testresultaterne for dette produkt ingen krogeffekt.

- Gentagelighed

Produktet blev bestemt ved brug af interne referencer, ingen forskelle mellem kørsler og mellem kørsler blev observeret.

LITTERATUREREFERENCER

[1] NMPA. De tekniske nøglepunkter for Coronavirus (COVID-19) Antigen-antistofdetektionsreagensregistreringsgennemgang (forsøg). (2020).

[2] Xu Chao, Li Ran. Analyse af risikostyring af in vitro diagnostiske reagenser [J]. Kina Information om medicinsk udstyr. 2020, 26 (13): 8-10.

[3] Wu Jinhui, Meng Li. Immunokolloid guldteknologi: Fremskridt og anvendelse [J]. Kinesisk landbrugsvidenskabsbulletin. 2019, 35 (13): 146-151.

[4] Li Yongqin, Yang Ruifu. Hurtig test af immunokolloidt guld med membran som fastfasebærer [J]. Progress in Microbiology and Immunology, 2003, 31 (1): 74-78.

TEST PRO ZEDUR

Det er vigtigt at læse brugsanvisningen omhyggeligt og at følge trinene i den rigtige rækkefølge. Det tager omkring 15 minutter at forberede sig før hver test, og resultaterne kan være tilgængelige på 30 minutter.

Test procedure	Forarbejde	Indsamling af prøver	Prøvebehandling	Prøveprøve
kapitel	JEG.	II	III	IV

Jeg forarbejder

1. Brug venligst testsættet ved stuetemperatur (15 °C ~ 30 °C). Hvis testsættet tidligere har været opbevaret på et køligt sted (temperatur under 15 °C), skal du balancere ved 15 ~ 30 °C i 30 minutter før test.

2. Forbered en timer, væd, håndsprit/sæbe og varmt vand.



3. Læs venligst brugsanvisningen omhyggeligt.



4. Vask hænderne grundigt (mindst 20 sekunder) med sæbe og varmt vand/håndsprit. Dette trin sikrer, at sættet ikke bliver forurenet, og tør derefter dine hænder.



5. Tjek komponenterne i kassen for at sikre, at der ikke er nogen skade eller brud.

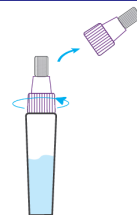
Testenhed (forseglet emballage)	Engangsservietter (forseglet emballage)	Ekstraktionsrør (fyldt med ekstraktionsopløsning)	Biofarligt affaldspose	Tidsur (Forbered dig)

⚠ Advarsel!

Hvis den forseglede pakke er brudt, må den ikke bruges. Udskift det med et nyt sæt. Hvis du har hostesympomer, så bliv testet privat.

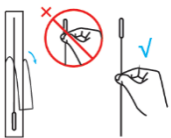
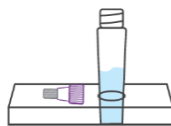
II prøveindsamling in

1. Tag prøveekstraktionsrøret ud; Skru dækslet af udsugningsrøret af.



2.

Placer ekstraktionsrøret i holderen (på boksen) for at undgå at spille væske.



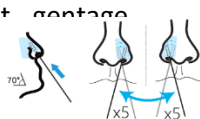
3. Riv podepindens indpakning af fra enden af stilken, og fjern podepinden.

4. Som vist på billedet, tør vatpinden af i begge næsebor.

(1) Indsæt podepindens bløde hoved i et næsebor på mindre end 1 tomme (normalt omkring 0,5-0,75 tomme).

(2) Vrid forsigtigt podepinden mod næsevæggen mindst fem gange med moderat kraft.

(3) Brug den samme vatpind til at opsamlingsprocessen i det andet næsebor.



⚠ Advarsel!

- Stik ikke for langt ind i næseboret, da dette vil forårsage næseblod eller sprængte podninger og andre Risici.
- Falsk negative resultater kan forekomme, hvis antigenprøven ikke udtages korrekt.
- Personen under 18 år bør testes med bistand fra en juridisk værge eller en autoriseret person.

III prøvebehandling

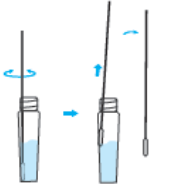
1. Fjern ekstraktionsrøret, dyp det bløde vatpindhoved i ekstraktionsopløsningen, og nedsenk det derefter i væsken.



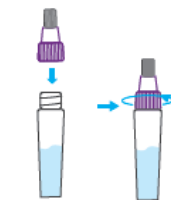
2. Tryk det bløde podchoved fast mod den indvendige væg af ekstraktionsrøret, og drej podepinden med eller mod uret ca. 10 gange.



3. Skub podepinden under væsken i røret så langt som muligt på indersiden af prøvetagningsrøret og fjern podepinden.



4. Spænd rørhætten.



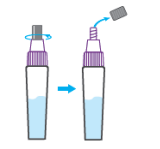
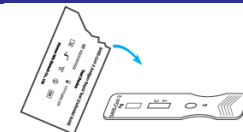
IV prøveprøve

1. Riv aluminiumsfolieposen af, tag testkortet ud og læg det vandret på testlommen.

⚠ Advarsel!

Platformen skal være i vandret og stabil tilstand, og vipning

2. Træk dækslet af påfyldningsåbningen på ekstraktionsrøret.



3. Klem forsigtigt ekstraktionsrøret og drop 2 dråber væske lodret ned i prøvebrønden på testkortet.

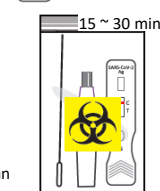
⚠ Advarsel!

Tilstedeværelsen af bobler i ekstraktionsrøret kan resultere i forkert prøvevolumen og unøjagtige testresultater. Hvis der er bobler i ekstraktionsrøret, ryst forsigtigt ekstraktionsrøret for at tvinge noget af væsken ud og fjerne boblerne.

4. Start timing og læs testresultaterne efter 15 minutter. Læs ikke resultatet før 15 minutter eller efter 30 minutter.



5. Når testen er færdig, skal du lægge alle testkitmaterialerne i posen med biologisk farligt affald og bortsikke det i henhold til lokale retningslinjer.



6. Vask hænderne grundigt (mindst 20 sekunder) med sæbe og varmt vand

FORTOLKNING AF RESULTATERNE

Negativ: Kvalitetskontrollinjen (C-linjen) vises som et rødt bånd, mens testlinjen (T-linje) vises ikke som et rødt bånd.	
Positiv: Både kvalitetskontrollinjen (C-linjen) og testlinjen (T-linjen) vises som røde striber.	
⚠ Advarsel!!!! Uanset farvenuancerne inden for den angivne detektionstid, skal resultatet vurderes som et positivt resultat.	

Ugyldig: Så snart den røde linje ikke vises i kontrollinjen (C-linjen), behandles den som ugyldig.	
⚠ Advarsel! Ugyldige resultater kan indikere, at du ikke har fulgt betjeningstrinene i brugsanvisningen nøjagtigt. Læs venligst brugsanvisningen igen omhyggeligt og vælg et nyt sæt til test.	

BEHANDLING AF TESTRESULTATERNE

- Hvis testresultatet er positivt:
 - COVID-19-infektion er i øjeblikket til stede.
 - Kontakt din læge eller den lokale sundhedsafdeling med det samme.
 - Overhold retningslinjerne for selvkarantæne og beskyttelse i dit område.
 - Udfør en PCR-test for at bekræfte.
- Hvis testresultatet er negativt:
 - Du skal fortsætte med at træffe foranstaltninger i forbindelse med interaktion med andre og beskytte dig selv.
 - En infektion kan også være til stede, hvis testresultatet er negativt.
 - Hvis du stadig har en mistanke, bedes du gentage testen efter 1-2 dage. Coronavirus kan ikke påvises præcist i alle infektionsstadier.
- Hvis testresultatet er ugyldigt:
 - Dette kan være forårsaget af forkert betjening i detektionsprocessen.
 - Gentag venligst testen.
 - Hvis testresultatet stadig er ugyldigt, skal du kontakte din læge eller COVID-19-testcentret.

KVALITETSKONTROL

Kvalitetskontrollinjen er en vigtig del af testkittet og bruges til at kontrollere processen. Kvalitetskontrollinjen vises, hvilket indikerer, at testen blev udført korrekt, og at testsættet har reageret.

SYMBOLER

symbol	Anvendes til	symbol	Anvendes til	symbol	Anvendes til
	Følg instrukserne		Test pr sæt		Fabrikant
	Medicinsk udstyr til in vitro-diagnostik		Bedst før dato		Må ikke genbruges
	Opbevaring kl 2 °C - 30 °C		Katalognummer		Partinummer
	Autoriseret repræsentant i Det Europæiske Fællesskab		Advarsel		Opbevares tørt
	Brug ikke produktet, hvis emballagen er beskadiget		Biologiske risici		n testenheder
	n udsugningsrør		n Engangspodepinde		n biofare Affaldsække

Xiamen Wiz Biotech Co., Ltd.
 Adresse: 3-4 etage, NO.16 Building, Bio-medicinsk værksted, 2030 Wengjiao Xi Road, Haicang District, Xiamen City, Fujian Province, 361026, PR Kina
 Tel: +86-592-6808278 Fax: +86-592-6808279

Qarad EC-REP BV
 Pas 257, 2440 Geel, Belgien

1434

LEVERANDØRER AF STERILE ENGANGSVATER

Zhejiang Gongdong Medical Technology Co., Ltd.

0123 (Ifølge direktiv 93/42/EEF)

Adresse: No.10 Beiyuan Ave., Huangyan, 318020 Taizhou, Zhejiang, FOLKEREPUBLIK KINA
 EC REP-navn: Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europa) EC REP-adresse: Ei ff estrasse 80, 20537 Hamburg, Tyskland