

VERWENDUNGSSCHWECK

Bei dem Kombinations-Antigen-Test auf Influenza NB+COVID-19/RSV handelt es sich um ein immunchromatographisches In-vitro-Assay für den qualitativen und differenzierenden Nachweis von Nukleokapsidprotein-Antigenen von Influenza A (einschließlich des Influenza H1N1), Influenza B, dem Respiratorischen Synzytial-Virus und/oder SARS-CoV-2 in Nasenabstrichen von Personen mit oder ohne Symptome oder anderen epidemiologischen Gründen (z.B. Verdacht auf die Vorliege einer Infektion, die eine Übertragung von COVID-19 durch den Test soll bei der schnellen Diagnose von Personen mit Influenza A, Influenza B, dem Respiratorischen Synzytial-Virus und/oder SARS-CoV-2 helfen. Dieser Test ist nur zum vereinfachten Screening von Heimgegnungen mit selbst ermittelten Ergebnissen für Personen ab 14 Jahren mit Symptomen von Influenza A/B RSV/COVID-19 innerhalb der ersten 7 Tage nach Auftreten der Symptome bestimmt. Dieser Test ist auch für den Gebrauch mit von Erwachsenen entnommenen Nasenabstrichen von Personen im Alter ab 2 Jahren mit Symptomen von Influenza A/B RSV/COVID-19 innerhalb der ersten 7 Tage nach Auftreten der Symptome bestimmt. Bei Personen mit COVID-19-Symptomen und/oder Personen, die in Gebieten mit einer geringen Anzahl von COVID-19-Infektionen und/oder bekannte Exposition gegenüber COVID-19 leben, können mehr falsch-positive Ergebnisse auftreten. Personen ohne Symptome sollten nur dann getestet werden, wenn es sich um kritische Personen von bestätigten oder wahrscheinlichen Fällen handelt oder wenn andere epidemiologische Gründe der den Verdacht auf eine Influenza NB oder RSV/COVID-19-Infektion vorliegen. Zudem sollte ein zusätzlicher Bestätigungstest mittels eines Molekularassays (z.B. PCR) durchgeführt werden. Dieser Test liefert nur vorläufige Testergebnisse. Daher müssen sinnvolle positive Ergebnisse dieses Kombinations-Antigen-Tests auf Influenza NB+COVID-19/RSV durch alternative Testmethoden und klinische Befunde bestätigt werden.

EINFÜHRUNG

Die Influenza Grippe ist eine hoch ansteckende, akute Virusinfektion der Atemwege mit Symptomen wie Kopfschmerzen, Schüttelfrost, trockenem Husten, Gliederschmerzen oder Fieber. Es handelt sich um eine Übertragbare Krankheit, die leicht beim Husten und Niesen durch aerosolierte Tröpfchen mit lebenden Viren übertragen wird. Die Erreger der Krankheit sind immunologisch unterschiedliche Erregergruppen: Influenza A, die Influenza B und Influenza C. Die Typen A und B kommen in der Regel häufiger vor als Influenza-Viren des Typs B und stehen im Zusammenhang mit den meisten schwerwiegenden Grippe-Epidemien, während Infektionen mit Influenza des Typs B normalerweise mild verlaufen. Die Diagnose ist schwierig, da die anfänglichen Symptome denen einer Grippe, die durch das Influenzavirus verursacht werden. Eine korrekte Diagnose und eine rechtzeitige Behandlung von Patienten wirkt sich positiv auf die öffentliche Gesundheit aus. Eine schnelle und korrekte Diagnose der Influenza-Virusinfektion kann auch dazu beitragen, den unangemessenen Einsatz von Antibiotika zu reduzieren und gibt dem Arzt die Möglichkeit, geeignete antivirale Medikamente zu verschreiben. Die Respiratorische Synzytial-Virus ist ein RNA-Virus, das zur Gattung der Paramyxoviridae gehört. Die Krankheit wird durch Luftgetragene Tröpfchen und engen Kontakt verbreitet. Sie tritt häufig bei Neugeborenen und Säuglingen im Alter von vier bis Monaten auf. Die Inkubationszeit beträgt 3-7 Tage. Bei Säuglingen und Kleinkindern (Bis zu 6 Jahren) treten schwere Symptome auf, darunter hohes Fieber, Schnupfen, Pharyngitis und Laryngitis, gefolgt von Bronchitis und Lungenentzündung. Bei einigen erkrankten Kindern kann es zu Komplikationen wie Mittelohrentzündung, Rippenfellentzündung und Lungenentzündung kommen. Infektionen der oberen Atemwege sind das Haupttypikum einer Infektion bei Erwachsenen und älteren Kindern. Der Carina-Virus wird hauptsächlich durch direkten Kontakt mit Sekreten oder durch Aerosole und Niesen übertragen. Die Symptome treten in der Regel innerhalb von 2 bis 4 Wochen auf. In den 70er Jahren des Humanen Coronavirus (HCoV) wurden Menschen verschont, was inzwischen bekannt: HCoV-229E, CoV-OC43, SARS-CoV, HCoV-NL63, HCoV-HKU-1, MERS-CoV und COVID-19, die zu den Erregern von schwerwiegenden Atemwegserkrankungen beim Menschen gehören. Zu den klinischen Symptomen gehören Fieber, Allgemeinschmerz und systemische Symptome mit trockenem Husten, Atembeschwerden usw. Die Krankheit kann sich zu einer schweren Lungenentzündung, Atemversagen, einem akuten Atemstillstand, septischem Schock, multiples Organversagen, schweren Nierenschäden und zum Säu-Basis-Syndrom usw. verschlimmern und sogar schnell lebensbedrohlich sein.

BEREITGESTELLTE MATERIALIEN

- Testkassette
- Gebrauchsanweisung
- Probensammelröhrchen mit Probenverarbeitungsflüssigkeit
- Tupfer zur Probenentnahme
- Rührschleuder
- Sammelbeutel

ENTFOLTERTE, ABER NICHT BEREITGESTELLTE MATERIALIEN

- Timer

LAGERUNG UND HALTBARKEIT

- Lagerung: Lagerung bei 2-30°C
- Haltbarkeit: 24 Monate
- Eine geöffnete Testkassette muss innerhalb von 1 Stunde verwendet werden.

TESTPRINZIP

Der Influenza NB Antigen-Teststreifen verwendet monoklonale Maus-Anti-Influenza-A-Antikörper (T1), monoklonale Maus-Anti-Influenza-B-Antikörper (T2) und polyclonale Ziegen-Anti-RSV-Antikörper (C), die jeweils auf einer Nitrocellulosemembran immobilisiert sind. Der Test verwendet koloidales Gold zur Markierung von monoklonalen Maus-Anti-Influenza-A-Antikörpern und monoklonalen Maus-Anti-Influenza-B-Antikörpern. Dabei wird die nanokolloidale Goldschicht genutzt und hochspezifische Antikörper-Antigen-Reaktionen sowie das Prinzip der immunochromatographischen Analystechnologie angewendet. Beim Testen verbindet sich die Influenza-A-Antigene in der Probe mit dem mit koloidalem Gold markierten monoklonalen Maus-Anti-Influenza-A-Antikörpern zu einem Komplex, der sich dann während der Chromatographie mit dem in der Testlinie T1 beschriebenen monoklonalen Maus-Anti-Influenza-A-Antikörpern verbindet und eine rote Linie in der Testlinie bildet. Beim Testen verbindet sich die Influenza-B-Antigene in der Probe mit dem mit koloidalem Gold markierten monoklonalen Maus-Anti-Influenza-B-Antikörpern zu einem Komplex, der sich dann während der Chromatographie mit dem in der Testlinie T2 beschriebenen monoklonalen Maus-Anti-Influenza-B-Antikörpern verbindet und eine rote Linie in der Testlinie bildet. Bei einem positiven Testergebnis verbindet sich die RSV-Antigene in der Probe mit dem mit koloidalem Gold markierten monoklonalen RSV-Antikörpern zu einem Komplex, der sich dann während der Chromatographie mit dem in der Testlinie T3 beschriebenen monoklonalen Maus-Anti-RSV-Antikörpern verbindet und eine rote Linie in der Testlinie bildet. Wenn die Probe keine Influenza Typ A- und C-Antigene enthält, erscheinen keine roten Linien in den Bereichen T1 und T2. Unabhängig vom Vorhandensein von Influenza Typ A- oder B-Antigenen in der Probe erscheint ein breiter Qualitätskontrolle (C) möglich. Eine rote Linie in der Qualitätskontrolle (C) zeigt an, dass die Probe richtig in die Testkassette gegeben wurde. Die rote Linie in der Qualitätskontrolle (C) dient zur Überprüfung ob ein ausreichendes Probenvolumen zugegeben wurde. 2. ein ordnungsgemäßes Durchfließen erzielt wurde, und 3. als Qualitätskontrolle (C) der Reagenzien. Der In-vitro-Teststreifen verwendet monoklonale Maus-Anti-OC43-Antikörper (T1), monoklonale Maus-Anti-RSV-Antikörper (T2) und polyclonale Ziegen-Anti-SARS-CoV-2-Antikörper (C), die jeweils auf einer Nitrocellulosemembran immobilisiert sind. Es verwendet koloidales Gold zur Markierung des monoklonalen Maus-Anti-OC43-Antikörpern und des monoklonalen Maus-Anti-RSV-Antikörpern. Dabei wird die nanokolloidale Goldschicht genutzt und hochspezifische Antikörper-Antigen-Reaktionen sowie das Prinzip der immunochromatographischen Analystechnologie angewendet. Bei der Testung verbindet sich das COVID-19-Antigen in der Probe mit dem mit koloidalem Gold markierten monoklonalen Maus-Anti-OC43-Antikörpern zu einem Komplex, der dann mit dem monoklonalen Maus-Anti-OC43-Antikörpern verbindet und eine rote Linie in der Testlinie T1 bildet. Wenn die Probe keine Influenza Typ A- und C-Antigene enthält, erscheinen keine roten Linien in den Bereichen T1 und T2. Unabhängig vom Vorhandensein von Influenza Typ A- oder B-Antigenen in der Probe erscheint ein breiter Qualitätskontrolle (C) möglich. Eine rote Linie in der Qualitätskontrolle (C) zeigt an, dass die Probe richtig in die Testkassette gegeben wurde. Die rote Linie in der Qualitätskontrolle (C) dient zur Überprüfung ob ein ausreichendes Probenvolumen zugegeben wurde. 2. ein ordnungsgemäßes Durchfließen erzielt wurde, und 3. als Qualitätskontrolle (C) der Reagenzien. Sollte diese nicht auftauchen - dann darf der Test nicht ausgewertet werden.

PROBENVORBEREITUNG

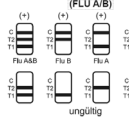
1. Waschen oder desinfizieren Sie Ihre Hände und trocknen Sie diese vollständig ab.
2. Entfernen Sie die Folie von der Oberseite des Probensammelröhrchens.
3. Setzen Sie das Röhrchen in den Röhrchenständer oder in die vorgesehene Öffnung auf der Rückseite der Verpackung.
4. Nehmen Sie ein Probensammelröhrchen aus der Verpackung.
5. Führen Sie den im Kit enthaltenen sterilen Tupfer vorsichtig in das Nasenloch ein.
6. Die Tupferstiele sollten bis zu 2-4 cm eingeführt werden. Sie sie auf Wanderschaft triffen. Drehen Sie den Tupfer 5 Mal in kreisförmigen Bewegungen an der Naseninnenwand und stellen Sie dabei sicher, dass sowohl Schlemm als auch Zellen gesammelt werden. Wiederholen Sie diesen Vorgang mit demselben Tupfer in dem anderen Nasenloch, um sicherzustellen, dass eine ausreichende Probenmaterial aus den Nasenlöchern entnommen wird.
7. Ziehen Sie den Tupfer aus der Nasenhöhle heraus.
8. Die Probe kann nun mit dem im Testkit enthaltenen Extraktionspuffer vorbereitet werden. Führen Sie den Tupfer bis zum Ende des Probensammelröhrchens ein, drehen und drücken Sie den Tupfer 10 Mal, während Sie den Kopf gegen den Boden und die Seite des Sammelröhrchens drücken.
9. Lassen Sie den Tupfer 1 Minute im Probensammelröhrchen.
10. Drehen und drücken Sie den Probensammelröhrchen den Fingern von außen, das Röhrchen, um den Tupfer in Kontakt mit der Flüssigkeit zu bringen. Entfernen Sie den Tupfer anschließend leicht.
11. Stecken Sie den Deckel fest auf das Röhrchen. Mischen Sie die Flüssigkeit gründlich, indem Sie den Boden des Röhrchens schwenken oder schütteln.

1. Nehmen Sie den Test aus dem versiegelten Beutel. Legen Sie ihn auf eine flache, saubere und trockene Oberfläche.
2. Drehen Sie den Probensammelröhrchen um und bringen Sie 3 Tropfen der Testprobe auf, indem Sie die Sammelöffnung in die Probe Probensammelröhrchen einfüllen.
3. Lesen Sie die Ergebnisse nach 15 Minuten ab.

WICHTIG:

- Die Testkassette sollte während des Tests nicht bewegt oder angehoben werden, um ungenaue Ergebnisse zu vermeiden. Der Test soll nach ca. 15 Minuten abgelesen werden. Wenn der Test vor Ablauf von 10 Minuten oder nach mehr als 30 Minuten abgelesen wird, können die Ergebnisse ungenau sein (falsch negativ oder falsch positiv) und der Test sollte wiederholt werden.
- Sammeln Sie alle verwendeten Verpackungskomponenten ein und verschließen Sie sie in einem Sammelbeutel, einschließlich Tüte, Testkassette und Testverdünnungsmittel. Entsorgen Sie den Beutel gemäß den örtlichen Vorschriften.

Für Influenza A/B



INTERPRETATION DER ERGEBNISSE

Für den Influenza A/B-Antigen-Test

- **COVID-19 A/B Positive:** Das Vorhandensein von zwei Linien als Kontrolllinie (C) und T1-Testlinie innerhalb des Ergebnissenstests zeigt ein positives Ergebnis für Influenza-A-Virusantigen an.
- **Influenza A/B Positive:** Das Vorhandensein von zwei Linien als Kontrolllinie (C) und T2-Testlinie innerhalb des Ergebnissenstests zeigt ein positives Ergebnis für Influenza-B-Virusantigen an.
- **Influenza A+B Positive:** Das Vorhandensein von drei Linien als Kontrolllinie (C), T1-Testlinie und T2-Testlinie innerhalb des Ergebnissenstests zeigt ein positives Ergebnis für Influenza A- und Influenza B-Virusantigen an.
- **NEGATIV:** Das Vorhandensein einer einzigen Kontrolllinie (C) innerhalb des Ergebnissenstests zeigt ein negatives Ergebnis an.
- **UNGÜLTIG:** Wenn die Testergebnisse positiv sind (unabhängig davon, welcher Erreger positiv getestet wurde), und Sie wahrheitsgemäß mit Influenza A/B, RSV oder COVID-19 infiziert. In fast allen positiven Ergebnissen sollte eine entsprechende Virusinfektionserkrankung eintreten und sich realitätsnah in einen Arzt wenden. Bitte wenden Sie sich an Ihren Arzt oder zuzustimmendes Gesundheitsamt wenden, da möglicherweise weitere Tests erforderlich sind.

- Ein negatives Testergebnis kann auftreten, wenn die Probe unangemessen entnommen, extrahiert oder transportiert wird.
- Ein negatives Testergebnis schließt die Möglichkeit einer Infektion nicht aus und befähigt Sie nicht den örtlichen Vorschriften zur Eindämmung der Verbreitung von COVID-19 in 2. Kontaktverbote und Schließung von Schulen.
- Ein positives Testergebnis kann eine Infektion mit anderen Erregern nicht ausschließen.

- **COVID-19-RSV Positive:** Das Vorhandensein von drei Linien als Kontrolllinie (C), T1-Testlinie und T2-Testlinie innerhalb des Ergebnissenstests zeigt ein positives Ergebnis für RSV und COVID-19-Virusantigen an.
- **NEGATIV:** Das Vorhandensein einer einzigen Kontrolllinie (C) innerhalb des Ergebnissenstests zeigt ein negatives Ergebnis an.
- **UNGÜLTIG:** Wenn die Testergebnisse positiv sind (unabhängig davon, welcher Erreger positiv getestet wurde), und Sie wahrheitsgemäß mit Influenza A/B, RSV oder COVID-19 infiziert. In fast allen positiven Ergebnissen sollte eine entsprechende Virusinfektionserkrankung eintreten und sich realitätsnah in einen Arzt wenden. Bitte wenden Sie sich an Ihren Arzt oder zuzustimmendes Gesundheitsamt wenden, da möglicherweise weitere Tests erforderlich sind.

- Ein negatives Testergebnis kann auftreten, wenn die Probe unangemessen entnommen, extrahiert oder transportiert wird.
- Ein negatives Testergebnis schließt die Möglichkeit einer Infektion nicht aus und befähigt Sie nicht den örtlichen Vorschriften zur Eindämmung der Verbreitung von COVID-19 in 2. Kontaktverbote und Schließung von Schulen.
- Ein positives Testergebnis kann eine Infektion mit anderen Erregern nicht ausschließen.

- **COVID-19-RSV Positive:** Das Vorhandensein von drei Linien als Kontrolllinie (C), T1-Testlinie und T2-Testlinie innerhalb des Ergebnissenstests zeigt ein positives Ergebnis für RSV und COVID-19-Virusantigen an.
- **NEGATIV:** Das Vorhandensein einer einzigen Kontrolllinie (C) innerhalb des Ergebnissenstests zeigt ein negatives Ergebnis an.
- **UNGÜLTIG:** Wenn die Testergebnisse positiv sind (unabhängig davon, welcher Erreger positiv getestet wurde), und Sie wahrheitsgemäß mit Influenza A/B, RSV oder COVID-19 infiziert. In fast allen positiven Ergebnissen sollte eine entsprechende Virusinfektionserkrankung eintreten und sich realitätsnah in einen Arzt wenden. Bitte wenden Sie sich an Ihren Arzt oder zuzustimmendes Gesundheitsamt wenden, da möglicherweise weitere Tests erforderlich sind.

- **COVID-19-RSV Positive:** Das Vorhandensein von drei Linien als Kontrolllinie (C), T1-Testlinie und T2-Testlinie innerhalb des Ergebnissenstests zeigt ein positives Ergebnis für RSV und COVID-19-Virusantigen an.
- **NEGATIV:** Das Vorhandensein einer einzigen Kontrolllinie (C) innerhalb des Ergebnissenstests zeigt ein negatives Ergebnis an.
- **UNGÜLTIG:** Wenn die Testergebnisse positiv sind (unabhängig davon, welcher Erreger positiv getestet wurde), und Sie wahrheitsgemäß mit Influenza A/B, RSV oder COVID-19 infiziert. In fast allen positiven Ergebnissen sollte eine entsprechende Virusinfektionserkrankung eintreten und sich realitätsnah in einen Arzt wenden. Bitte wenden Sie sich an Ihren Arzt oder zuzustimmendes Gesundheitsamt wenden, da möglicherweise weitere Tests erforderlich sind.

- **COVID-19-RSV Positive:** Das Vorhandensein von drei Linien als Kontrolllinie (C), T1-Testlinie und T2-Testlinie innerhalb des Ergebnissenstests zeigt ein positives Ergebnis für RSV und COVID-19-Virusantigen an.
- **NEGATIV:** Das Vorhandensein einer einzigen Kontrolllinie (C) innerhalb des Ergebnissenstests zeigt ein negatives Ergebnis an.
- **UNGÜLTIG:** Wenn die Testergebnisse positiv sind (unabhängig davon, welcher Erreger positiv getestet wurde), und Sie wahrheitsgemäß mit Influenza A/B, RSV oder COVID-19 infiziert. In fast allen positiven Ergebnissen sollte eine entsprechende Virusinfektionserkrankung eintreten und sich realitätsnah in einen Arzt wenden. Bitte wenden Sie sich an Ihren Arzt oder zuzustimmendes Gesundheitsamt wenden, da möglicherweise weitere Tests erforderlich sind.

- **COVID-19-RSV Positive:** Das Vorhandensein von drei Linien als Kontrolllinie (C), T1-Testlinie und T2-Testlinie innerhalb des Ergebnissenstests zeigt ein positives Ergebnis für RSV und COVID-19-Virusantigen an.
- **NEGATIV:** Das Vorhandensein einer einzigen Kontrolllinie (C) innerhalb des Ergebnissenstests zeigt ein negatives Ergebnis an.
- **UNGÜLTIG:** Wenn die Testergebnisse positiv sind (unabhängig davon, welcher Erreger positiv getestet wurde), und Sie wahrheitsgemäß mit Influenza A/B, RSV oder COVID-19 infiziert. In fast allen positiven Ergebnissen sollte eine entsprechende Virusinfektionserkrankung eintreten und sich realitätsnah in einen Arzt wenden. Bitte wenden Sie sich an Ihren Arzt oder zuzustimmendes Gesundheitsamt wenden, da möglicherweise weitere Tests erforderlich sind.

- **COVID-19-RSV Positive:** Das Vorhandensein von drei Linien als Kontrolllinie (C), T1-Testlinie und T2-Testlinie innerhalb des Ergebnissenstests zeigt ein positives Ergebnis für RSV und COVID-19-Virusantigen an.
- **NEGATIV:** Das Vorhandensein einer einzigen Kontrolllinie (C) innerhalb des Ergebnissenstests zeigt ein negatives Ergebnis an.
- **UNGÜLTIG:** Wenn die Testergebnisse positiv sind (unabhängig davon, welcher Erreger positiv getestet wurde), und Sie wahrheitsgemäß mit Influenza A/B, RSV oder COVID-19 infiziert. In fast allen positiven Ergebnissen sollte eine entsprechende Virusinfektionserkrankung eintreten und sich realitätsnah in einen Arzt wenden. Bitte wenden Sie sich an Ihren Arzt oder zuzustimmendes Gesundheitsamt wenden, da möglicherweise weitere Tests erforderlich sind.

- **COVID-19-RSV Positive:** Das Vorhandensein von drei Linien als Kontrolllinie (C), T1-Testlinie und T2-Testlinie innerhalb des Ergebnissenstests zeigt ein positives Ergebnis für RSV und COVID-19-Virusantigen an.
- **NEGATIV:** Das Vorhandensein einer einzigen Kontrolllinie (C) innerhalb des Ergebnissenstests zeigt ein negatives Ergebnis an.
- **UNGÜLTIG:** Wenn die Testergebnisse positiv sind (unabhängig davon, welcher Erreger positiv getestet wurde), und Sie wahrheitsgemäß mit Influenza A/B, RSV oder COVID-19 infiziert. In fast allen positiven Ergebnissen sollte eine entsprechende Virusinfektionserkrankung eintreten und sich realitätsnah in einen Arzt wenden. Bitte wenden Sie sich an Ihren Arzt oder zuzustimmendes Gesundheitsamt wenden, da möglicherweise weitere Tests erforderlich sind.

- **COVID-19-RSV Positive:** Das Vorhandensein von drei Linien als Kontrolllinie (C), T1-Testlinie und T2-Testlinie innerhalb des Ergebnissenstests zeigt ein positives Ergebnis für RSV und COVID-19-Virusantigen an.
- **NEGATIV:** Das Vorhandensein einer einzigen Kontrolllinie (C) innerhalb des Ergebnissenstests zeigt ein negatives Ergebnis an.
- **UNGÜLTIG:** Wenn die Testergebnisse positiv sind (unabhängig davon, welcher Erreger positiv getestet wurde), und Sie wahrheitsgemäß mit Influenza A/B, RSV oder COVID-19 infiziert. In fast allen positiven Ergebnissen sollte eine entsprechende Virusinfektionserkrankung eintreten und sich realitätsnah in einen Arzt wenden. Bitte wenden Sie sich an Ihren Arzt oder zuzustimmendes Gesundheitsamt wenden, da möglicherweise weitere Tests erforderlich sind.

UŻYCIĘ ZGODNE Z PRZECIENIEM

Test Influenza A+B/Covid-19/RSV umożliwia wykrywanie antygenu bakteryjnego nukleokapsidowego w trybie in vitro do jakościowego wykrywania antygenu bakteryjnego nukleokapsidowego w trybie in vitro (typu H1N1), grypy B, synzytialnego wirusa oddechowego (RSV) SARS-CoV-2. Test można zakupić bez recepty i używać w wyznaczonych miejscach. Wynik testu można odczytać w ciągu 15 minut. Test można wykonywać w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa w ciągu pierwszych 7 dni od początku objawów. Test oprócz tego służy do testowania probek pobranych z ciągu pierwszych 7 dni od początku objawów z błony śluzowej nosa od wieku 2 lat u dzieci i starszych wykazujących objawy grypy A/B RSV/COVID-19, osoby dorosłe. Test można zakupić bez recepty i używać do wykrywania w domu przez osoby w wieku 14 lat i starsze z objawami grypy A/B RSV/COVID-19 lub bez objawów lub podejrzanych z 11 powodów epidemiologicznych o zakażenie grypy A/B RSV lub COVID-19 w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby w wieku 2 lat i starszych do testowania probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby dorosłe. W przypadku takich osób, u których nie pojawiają się objawy COVID-19 lub RSV, test można nieść w tym celu. Test można wykonywać w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa od wieku 2 lat u dzieci i starszych wykazujących objawy grypy A/B RSV/COVID-19, osoby dorosłe. Test można zakupić bez recepty i używać do wykrywania w domu przez osoby w wieku 14 lat i starsze z objawami grypy A/B RSV/COVID-19 lub bez objawów lub podejrzanych z 11 powodów epidemiologicznych o zakażenie grypy A/B RSV lub COVID-19 w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby w wieku 2 lat i starszych do testowania probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby dorosłe. W przypadku takich osób, u których nie pojawiają się objawy COVID-19 lub RSV, test można nieść w tym celu. Test można wykonywać w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa od wieku 2 lat u dzieci i starszych wykazujących objawy grypy A/B RSV/COVID-19, osoby dorosłe. Test można zakupić bez recepty i używać do wykrywania w domu przez osoby w wieku 14 lat i starsze z objawami grypy A/B RSV/COVID-19 lub bez objawów lub podejrzanych z 11 powodów epidemiologicznych o zakażenie grypy A/B RSV lub COVID-19 w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby w wieku 2 lat i starszych do testowania probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby dorosłe. W przypadku takich osób, u których nie pojawiają się objawy COVID-19 lub RSV, test można nieść w tym celu. Test można wykonywać w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa od wieku 2 lat u dzieci i starszych wykazujących objawy grypy A/B RSV/COVID-19, osoby dorosłe. Test można zakupić bez recepty i używać do wykrywania w domu przez osoby w wieku 14 lat i starsze z objawami grypy A/B RSV/COVID-19 lub bez objawów lub podejrzanych z 11 powodów epidemiologicznych o zakażenie grypy A/B RSV lub COVID-19 w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby w wieku 2 lat i starszych do testowania probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby dorosłe. W przypadku takich osób, u których nie pojawiają się objawy COVID-19 lub RSV, test można nieść w tym celu. Test można wykonywać w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa od wieku 2 lat u dzieci i starszych wykazujących objawy grypy A/B RSV/COVID-19, osoby dorosłe. Test można zakupić bez recepty i używać do wykrywania w domu przez osoby w wieku 14 lat i starsze z objawami grypy A/B RSV/COVID-19 lub bez objawów lub podejrzanych z 11 powodów epidemiologicznych o zakażenie grypy A/B RSV lub COVID-19 w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby w wieku 2 lat i starszych do testowania probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby dorosłe. W przypadku takich osób, u których nie pojawiają się objawy COVID-19 lub RSV, test można nieść w tym celu. Test można wykonywać w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa od wieku 2 lat u dzieci i starszych wykazujących objawy grypy A/B RSV/COVID-19, osoby dorosłe. Test można zakupić bez recepty i używać do wykrywania w domu przez osoby w wieku 14 lat i starsze z objawami grypy A/B RSV/COVID-19 lub bez objawów lub podejrzanych z 11 powodów epidemiologicznych o zakażenie grypy A/B RSV lub COVID-19 w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby w wieku 2 lat i starszych do testowania probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby dorosłe. W przypadku takich osób, u których nie pojawiają się objawy COVID-19 lub RSV, test można nieść w tym celu. Test można wykonywać w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa od wieku 2 lat u dzieci i starszych wykazujących objawy grypy A/B RSV/COVID-19, osoby dorosłe. Test można zakupić bez recepty i używać do wykrywania w domu przez osoby w wieku 14 lat i starsze z objawami grypy A/B RSV/COVID-19 lub bez objawów lub podejrzanych z 11 powodów epidemiologicznych o zakażenie grypy A/B RSV lub COVID-19 w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby w wieku 2 lat i starszych do testowania probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby dorosłe. W przypadku takich osób, u których nie pojawiają się objawy COVID-19 lub RSV, test można nieść w tym celu. Test można wykonywać w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa od wieku 2 lat u dzieci i starszych wykazujących objawy grypy A/B RSV/COVID-19, osoby dorosłe. Test można zakupić bez recepty i używać do wykrywania w domu przez osoby w wieku 14 lat i starsze z objawami grypy A/B RSV/COVID-19 lub bez objawów lub podejrzanych z 11 powodów epidemiologicznych o zakażenie grypy A/B RSV lub COVID-19 w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby w wieku 2 lat i starszych do testowania probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby dorosłe. W przypadku takich osób, u których nie pojawiają się objawy COVID-19 lub RSV, test można nieść w tym celu. Test można wykonywać w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa od wieku 2 lat u dzieci i starszych wykazujących objawy grypy A/B RSV/COVID-19, osoby dorosłe. Test można zakupić bez recepty i używać do wykrywania w domu przez osoby w wieku 14 lat i starsze z objawami grypy A/B RSV/COVID-19 lub bez objawów lub podejrzanych z 11 powodów epidemiologicznych o zakażenie grypy A/B RSV lub COVID-19 w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby w wieku 2 lat i starszych do testowania probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby dorosłe. W przypadku takich osób, u których nie pojawiają się objawy COVID-19 lub RSV, test można nieść w tym celu. Test można wykonywać w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa od wieku 2 lat u dzieci i starszych wykazujących objawy grypy A/B RSV/COVID-19, osoby dorosłe. Test można zakupić bez recepty i używać do wykrywania w domu przez osoby w wieku 14 lat i starsze z objawami grypy A/B RSV/COVID-19 lub bez objawów lub podejrzanych z 11 powodów epidemiologicznych o zakażenie grypy A/B RSV lub COVID-19 w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby w wieku 2 lat i starszych do testowania probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby dorosłe. W przypadku takich osób, u których nie pojawiają się objawy COVID-19 lub RSV, test można nieść w tym celu. Test można wykonywać w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa od wieku 2 lat u dzieci i starszych wykazujących objawy grypy A/B RSV/COVID-19, osoby dorosłe. Test można zakupić bez recepty i używać do wykrywania w domu przez osoby w wieku 14 lat i starsze z objawami grypy A/B RSV/COVID-19 lub bez objawów lub podejrzanych z 11 powodów epidemiologicznych o zakażenie grypy A/B RSV lub COVID-19 w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby w wieku 2 lat i starszych do testowania probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby dorosłe. W przypadku takich osób, u których nie pojawiają się objawy COVID-19 lub RSV, test można nieść w tym celu. Test można wykonywać w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa od wieku 2 lat u dzieci i starszych wykazujących objawy grypy A/B RSV/COVID-19, osoby dorosłe. Test można zakupić bez recepty i używać do wykrywania w domu przez osoby w wieku 14 lat i starsze z objawami grypy A/B RSV/COVID-19 lub bez objawów lub podejrzanych z 11 powodów epidemiologicznych o zakażenie grypy A/B RSV lub COVID-19 w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby w wieku 2 lat i starszych do testowania probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby dorosłe. W przypadku takich osób, u których nie pojawiają się objawy COVID-19 lub RSV, test można nieść w tym celu. Test można wykonywać w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa od wieku 2 lat u dzieci i starszych wykazujących objawy grypy A/B RSV/COVID-19, osoby dorosłe. Test można zakupić bez recepty i używać do wykrywania w domu przez osoby w wieku 14 lat i starsze z objawami grypy A/B RSV/COVID-19 lub bez objawów lub podejrzanych z 11 powodów epidemiologicznych o zakażenie grypy A/B RSV lub COVID-19 w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby w wieku 2 lat i starszych do testowania probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby dorosłe. W przypadku takich osób, u których nie pojawiają się objawy COVID-19 lub RSV, test można nieść w tym celu. Test można wykonywać w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa od wieku 2 lat u dzieci i starszych wykazujących objawy grypy A/B RSV/COVID-19, osoby dorosłe. Test można zakupić bez recepty i używać do wykrywania w domu przez osoby w wieku 14 lat i starsze z objawami grypy A/B RSV/COVID-19 lub bez objawów lub podejrzanych z 11 powodów epidemiologicznych o zakażenie grypy A/B RSV lub COVID-19 w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby w wieku 2 lat i starszych do testowania probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby dorosłe. W przypadku takich osób, u których nie pojawiają się objawy COVID-19 lub RSV, test można nieść w tym celu. Test można wykonywać w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa od wieku 2 lat u dzieci i starszych wykazujących objawy grypy A/B RSV/COVID-19, osoby dorosłe. Test można zakupić bez recepty i używać do wykrywania w domu przez osoby w wieku 14 lat i starsze z objawami grypy A/B RSV/COVID-19 lub bez objawów lub podejrzanych z 11 powodów epidemiologicznych o zakażenie grypy A/B RSV lub COVID-19 w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby w wieku 2 lat i starszych do testowania probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby dorosłe. W przypadku takich osób, u których nie pojawiają się objawy COVID-19 lub RSV, test można nieść w tym celu. Test można wykonywać w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa od wieku 2 lat u dzieci i starszych wykazujących objawy grypy A/B RSV/COVID-19, osoby dorosłe. Test można zakupić bez recepty i używać do wykrywania w domu przez osoby w wieku 14 lat i starsze z objawami grypy A/B RSV/COVID-19 lub bez objawów lub podejrzanych z 11 powodów epidemiologicznych o zakażenie grypy A/B RSV lub COVID-19 w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby w wieku 2 lat i starszych do testowania probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby dorosłe. W przypadku takich osób, u których nie pojawiają się objawy COVID-19 lub RSV, test można nieść w tym celu. Test można wykonywać w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa od wieku 2 lat u dzieci i starszych wykazujących objawy grypy A/B RSV/COVID-19, osoby dorosłe. Test można zakupić bez recepty i używać do wykrywania w domu przez osoby w wieku 14 lat i starsze z objawami grypy A/B RSV/COVID-19 lub bez objawów lub podejrzanych z 11 powodów epidemiologicznych o zakażenie grypy A/B RSV lub COVID-19 w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby w wieku 2 lat i starszych do testowania probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby dorosłe. W przypadku takich osób, u których nie pojawiają się objawy COVID-19 lub RSV, test można nieść w tym celu. Test można wykonywać w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa od wieku 2 lat u dzieci i starszych wykazujących objawy grypy A/B RSV/COVID-19, osoby dorosłe. Test można zakupić bez recepty i używać do wykrywania w domu przez osoby w wieku 14 lat i starsze z objawami grypy A/B RSV/COVID-19 lub bez objawów lub podejrzanych z 11 powodów epidemiologicznych o zakażenie grypy A/B RSV lub COVID-19 w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby w wieku 2 lat i starszych do testowania probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby dorosłe. W przypadku takich osób, u których nie pojawiają się objawy COVID-19 lub RSV, test można nieść w tym celu. Test można wykonywać w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa od wieku 2 lat u dzieci i starszych wykazujących objawy grypy A/B RSV/COVID-19, osoby dorosłe. Test można zakupić bez recepty i używać do wykrywania w domu przez osoby w wieku 14 lat i starsze z objawami grypy A/B RSV/COVID-19 lub bez objawów lub podejrzanych z 11 powodów epidemiologicznych o zakażenie grypy A/B RSV lub COVID-19 w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby w wieku 2 lat i starszych do testowania probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby dorosłe. W przypadku takich osób, u których nie pojawiają się objawy COVID-19 lub RSV, test można nieść w tym celu. Test można wykonywać w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa od wieku 2 lat u dzieci i starszych wykazujących objawy grypy A/B RSV/COVID-19, osoby dorosłe. Test można zakupić bez recepty i używać do wykrywania w domu przez osoby w wieku 14 lat i starsze z objawami grypy A/B RSV/COVID-19 lub bez objawów lub podejrzanych z 11 powodów epidemiologicznych o zakażenie grypy A/B RSV lub COVID-19 w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby w wieku 2 lat i starszych do testowania probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby dorosłe. W przypadku takich osób, u których nie pojawiają się objawy COVID-19 lub RSV, test można nieść w tym celu. Test można wykonywać w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa od wieku 2 lat u dzieci i starszych wykazujących objawy grypy A/B RSV/COVID-19, osoby dorosłe. Test można zakupić bez recepty i używać do wykrywania w domu przez osoby w wieku 14 lat i starsze z objawami grypy A/B RSV/COVID-19 lub bez objawów lub podejrzanych z 11 powodów epidemiologicznych o zakażenie grypy A/B RSV lub COVID-19 w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby w wieku 2 lat i starszych do testowania probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby dorosłe. W przypadku takich osób, u których nie pojawiają się objawy COVID-19 lub RSV, test można nieść w tym celu. Test można wykonywać w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa od wieku 2 lat u dzieci i starszych wykazujących objawy grypy A/B RSV/COVID-19, osoby dorosłe. Test można zakupić bez recepty i używać do wykrywania w domu przez osoby w wieku 14 lat i starsze z objawami grypy A/B RSV/COVID-19 lub bez objawów lub podejrzanych z 11 powodów epidemiologicznych o zakażenie grypy A/B RSV lub COVID-19 w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby w wieku 2 lat i starszych do testowania probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby dorosłe. W przypadku takich osób, u których nie pojawiają się objawy COVID-19 lub RSV, test można nieść w tym celu. Test można wykonywać w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa od wieku 2 lat u dzieci i starszych wykazujących objawy grypy A/B RSV/COVID-19, osoby dorosłe. Test można zakupić bez recepty i używać do wykrywania w domu przez osoby w wieku 14 lat i starsze z objawami grypy A/B RSV/COVID-19 lub bez objawów lub podejrzanych z 11 powodów epidemiologicznych o zakażenie grypy A/B RSV lub COVID-19 w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby w wieku 2 lat i starszych do testowania probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby dorosłe. W przypadku takich osób, u których nie pojawiają się objawy COVID-19 lub RSV, test można nieść w tym celu. Test można wykonywać w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa od wieku 2 lat u dzieci i starszych wykazujących objawy grypy A/B RSV/COVID-19, osoby dorosłe. Test można zakupić bez recepty i używać do wykrywania w domu przez osoby w wieku 14 lat i starsze z objawami grypy A/B RSV/COVID-19 lub bez objawów lub podejrzanych z 11 powodów epidemiologicznych o zakażenie grypy A/B RSV lub COVID-19 w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby w wieku 2 lat i starszych do testowania probek pobranych z błony śluzowej nosa lub przez osoby dorosłe. W przypadku takich osób, u których nie pojawiają się objawy COVID-19 lub RSV, test można nieść w tym celu. Test można wykonywać w celu testowania wylanych probek pobranych z błony śluzowej nosa od wieku 2 lat u dzieci i starszych wykazujących objawy grypy A/B RSV/COVID