

Schwangerschaftsschnelltest im Mittelstrahl (Urin) zur Eigenanwendung.

VERWENDUNGZWECK

Der Schwangerschaftsschnelltest im Mittelstrahl (Urin) zur Eigenanwendung ist ein schneller chromatographischer Immunsayg zum qualitativen Nachweis von humanem Choriongonadotropin im Urin für die Früherkennung einer Schwangerschaft.

TESTPRINZIP

Der Schwangerschaftsschnelltest im Mittelstrahl (Urin) zur Eigenanwendung ist ein schneller, einfusiger Latera-Flow-Immunsayg in Form eines Mittelstrahlteststreifens zum qualitativen Nachweis von humanem Choriongonadotropin (hCG) im Urin für die Früherkennung einer Schwangerschaft. Der Test verwendet eine Kombination von Antikörpern, einschließlich eines monoklonalen hCG-Antikörpers, um selektiv erhöhte hCG-Konzentrationen nachzuweisen. Der Test wird durch Zugabe von Urin zu einem hydrophilen Teststreifen durchgeführt und das Ergebnis wird anhand der farbigen Linien ermittelt.

5. Dieser Test kann so falsch positiven Ergebnissen führen. Neben einer Schwangerschaft können eine Reihe von Erkrankungen, darunter trophoblastische Erkrankungen und bestimmte nicht-trophoblastische Neoplasmen, einschließlich Hodgkin-Lymphom, Prostatakrebs, Brustkrebs und Lungenkrebs, zu einem erhöhten hCG-Spiegel führen¹. Daher sollte das Vorhandensein von hCG im Urin nicht zur Diagnose einer Schwangerschaft verwendet werden, es sei denn, diese Erkrankungen wurden ausgeschlossen.

5. Dieser Test kann so falsch negative Ergebnisse führen. Falsch negative Ergebnisse können auftreten, wenn die hCG-Spiegel unter der Empfindlichkeitsschwelle des Tests liegen. Besteht der Verdacht auf Schwangerschaft weiterhin, sollte nach 48 Stunden eine Probe des ersten Morgenurins entnommen und getestet werden. Wird eine Schwangerschaft vermutet und die Ergebnisse des Tests fallen weiterhin negativ aus, suchen Sie zur weiteren Diagnose einen Arzt auf.

6. Dieser Test bietet eine vorläufige Diagnose auf Schwangerschaft. Eine beständige Diagnose auf Schwangerschaft darf nur von einem Arzt gestellt werden, nachdem alle klinischen und Laboruntersuche ausgewertet wurden.

VORSICHTSMASSNAHMEN
Lesen Sie vor Durchführung des Tests alle Informationen dieser Packungsbeilage.

- Nach Ablauf des auf der Folienverpackung aufgedruckten Verfallsdatums nicht mehr verwenden.
- An einem trockenen Ort bei 2-30 °C lagern. Nicht befeuchten.
- Nicht verwenden, wenn die Folienverpackung eingeknickt oder beschädigt ist.
- Außerhalb der Reichweite von Kindern aufbewahren.
- Nur zur in-vitro-Diagnostik. Nicht zur innerlichen Anwendung durch Einnahme.
- Die Folienverpackung des Mittelstrahltests erst öffnen, wenn Sie mit dem Test beginnen können.
- Gebrauchte Mittelstrahltests sind gemäß den lokalen Vorgaben zu entsorgen.

LAGERUNG UND STABILITÄT
Das Kit kann bei Raumtemperatur oder durch 2-30 °C) gelagert werden. Öffnen Sie die Folienverpackung erst wenn Sie den Test durchführen wollen. **NICHT ENTFERNEN**, da sonst das Verfallsdatum hinaus verwendet werden.

PROBENENTNAHME UND -VORBEREITUNG
Die Urinprobe sollte in einem sauberen und trockenen Behälter gesammelt werden. Die erste Morgenurinprobe wird bevorzugt, da sie im Allgemeinen die höchste hCG-Konzentration enthält. Es können jedoch zu jeder Tageszeit gesammelte Urinproben verwendet werden. Urinproben mit sichtbarem Partikeln sollten zentrifugiert, filtriert oder abgesetzt werden, um eine klare Probe für den Test zu erhalten. Wenn die Urinprobe nicht sofort nachgewiesen werden kann, sollte sie vor dem Test bis zu 48 Stunden lang bei 2-8 °C gelagert werden. Bei längerer Lagerung können die Proben eingetrofren und unter 20 °C gelagert werden. Eingetrofene Proben sollten vor dem Test aufgetaut und gemischt werden.

MITGELIEFTE MATERIALEN
• 1 Mittelstrahltest • 1 Packungsbeilage
NICHT MITGELIEFTE, ABER ERFORDERLICHE MATERIALIEN
• Timer • Probensammelbehälter

ANWEISUNGEN
Lassen Sie die Testurinprobe vor dem Test die Raumtemperatur (15-30°C) erreichen.

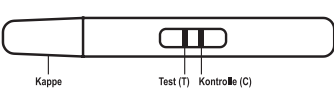
1. Nehmen Sie den Mittelstrahltest aus der Folienverpackung und führen Sie ihn sofort innerhalb einer Stunde durch.

2. Entfernen Sie die Kappe des Mittelstrahltests und halten Sie den Mittelstrahltest so, dass der Urinstrahl auf die augenfällige Spitze trifft, oder legen Sie die augenfällige Spitze (≥ 2/3) mindestens **15 Sekunden lang** in eine Urinprobe in einem sauberen Behälter.

HINWEIS: Urinieren Sie nicht auf das Ergebnisanzeiger.

3. Setzen Sie die Kappe wieder auf den Mittelstrahltest, legen Sie den Mittelstrahltest dann auf eine saubere und stabile Tischplatte, und starten Sie den Timer.

4. **Lesen Sie das Ergebnis nach 3 Minuten ab.** Nach Ablauf von 10 Minuten darf das Ergebnis nicht mehr ausgewertet werden.



INTERPRETATION DER TESTERGEBNISSE

POSITIV: Zwei verschiedene farbige Linien sind sichtbar. Eine Linie sollte im Kontrolllinienbereich (C) und eine weitere Linie im Testlinienbereich (T) zu sehen sein. Die Färbung einer Linie kann heller sein als die Färbung der anderen Linie; sie müssen nicht übereinstimmen. Dies bedeutet, dass Sie wahrscheinlich schwanger sind.

NEGATIV: Eine farbige Linie ist im Kontrolllinienbereich (C) sichtbar. Im Testlinienbereich (T) ist keine Linie sichtbar. Dies bedeutet, dass Sie wahrscheinlich nicht schwanger sind.

UNGÜLTIG: Das Ergebnis ist ungültig, wenn im Kontrolllinienbereich (C) keine farbige Linie vorhanden ist, auch wenn im Testlinienbereich (T) eine Linie vorhanden ist. Wiederholen Sie den Test mit einem neuen Mittelstrahltest.

QUALITÄTSKONTROLLE
Eine Verfahrenskontrolle ist im Test enthalten. Eine im Kontrolllinienbereich (C) erscheinende farbige Linie gilt als interne Verfahrenskontrolle. Es bestätigt ein ausreichendes Probenvolumen, eine angemessene Membranabdichtung und eine korrekte Verfahrenstechnik.

TESTBESCHRÄNKUNGEN
Es besteht die Möglichkeit, dass diese Mittelstrahltests falsche Ergebnisse liefert. Konsultieren Sie Ihren Arzt, bevor Sie medizinische Entscheidungen treffen.

1. Medikamenten, die hCG enthalten (wie Pregnyl, Profasi, Pergonal, APL), können zu einem falsch positiven Ergebnis führen. Alkohol, orale Verhütungsmittel, Schmiermittel, Antibiotika oder Hormontherapien, die kein hCG enthalten, sollten das Testergebnis nicht beeinflussen.

2. Sehr verdünnte Urinproben, die sich durch ein niedriges spezifisches Gewicht auszeichnen, weisen möglicherweise keine repräsentativen hCG-Konzentrationen auf. Wenn der Verdacht auf Schwangerschaft weiterhin besteht, sollte nach 48 Stunden eine Probe des ersten Morgenurins entnommen und getestet werden.

3. Urinproben weisen kurz auf, nach der Einnistung sehr niedrige hCG-Konzentrationen (weniger als 50 mIU/mL) auf. Da jedoch eine beträchtliche Anzahl von Schwangerschaften bereits im ersten Trimester aus natürlichen Gründen endet¹, sollte ein schwach positives Testergebnis durch einen erneuten Test nach 48 Stunden mit einer Probe des ersten Morgenurins bestätigt werden.

4. Dieser Test kann so falsch positiven Ergebnissen führen. Neben einer Schwangerschaft können eine Reihe von Erkrankungen, darunter trophoblastische Erkrankungen und bestimmte nicht-trophoblastische Neoplasmen, einschließlich Hodgkin-Lymphom, Prostatakrebs, Brustkrebs und Lungenkrebs, zu einem erhöhten hCG-Spiegel führen¹. Daher sollte das Vorhandensein von hCG im Urin nicht zur Diagnose einer Schwangerschaft verwendet werden, es sei denn, diese Erkrankungen wurden ausgeschlossen.

5. Dieser Test kann so falsch negative Ergebnisse führen. Falsch negative Ergebnisse können auftreten, wenn die hCG-Spiegel unter der Empfindlichkeitsschwelle des Tests liegen. Besteht der Verdacht auf Schwangerschaft weiterhin, sollte nach 48 Stunden eine Probe des ersten Morgenurins entnommen und getestet werden. Wird eine Schwangerschaft vermutet und die Ergebnisse des Tests fallen weiterhin negativ aus, suchen Sie zur weiteren Diagnose einen Arzt auf.

6. Dieser Test bietet eine vorläufige Diagnose auf Schwangerschaft. Eine beständige Diagnose auf Schwangerschaft darf nur von einem Arzt gestellt werden, nachdem alle klinischen und Laboruntersuche ausgewertet wurden.

ZUSÄTZLICHE INFORMATIONEN
1. Wie funktioniert der Mittelstrahltest?

Der hCG-Schwangerschaftsschnelltest im Mittelstrahl mit erhöhter Sensitivität weist ein Hormon im Urin nach, das Ihr Körper während der Schwangerschaft produziert (humanes Choriongonadotropin, hCG). Die Menge des Schwangerschaftshormons nimmt mit Fortschreiten der Schwangerschaft zu.

2. **Wie schnell kann ich den Test durchführen, wenn ich vermute, dass ich schwanger bin?**

Der Test wurde so entwickelt, dass hCG bereits 6 Tage vor dem Ausbleiben Ihrer Periode (d. h. 5 Tage vor dem erwarteten Tag des Einsetzens Ihrer Periode) nachgewiesen werden kann. Sie können den Test zu jeder Tageszeit durchführen. Sollen Sie jedoch schwanger sein, enthält der erste Morgenurin die höchste Konzentration des Schwangerschaftshormons.

3. **Muss ich den ersten Morgenurin testen?**
Obwohl Sie den Test zu jeder Tageszeit durchführen können, weist Ihr erster Morgenurin in der Regel die höchste Konzentration an hCG im Urinal des Tages auf.

4. **Wie genau ist der Test?**
Es wurde eine klinische Evaluierung durchgeführt, bei der die mit dem hCG-Schwangerschaftsschnelltest im Mittelstrahl mit erhöhter Sensitivität ermittelten Ergebnisse mit einem anderen handelsüblichen Urin-hCG-Test verglichen wurden. Die klinische Vergleichsstudie umfasste 808 Urinproben. Beide Tests identifizierten 231 positive und 377 negative Ergebnisse. Die Ergebnisse zeigten eine Gesamtgenauigkeit von > 99 % für den hCG-Schwangerschaftsschnelltest im Mittelstrahl mit erhöhter Sensitivität im Vergleich zum anderen Urin-hCG-Test.

5. **Wie empfindlich ist der Test?**
Der hCG-Schwangerschaftsschnelltest im Mittelstrahl mit erhöhter Sensitivität erkennt hCG im Urin ab einer Konzentration von 10 mIU/mL. Der Test wurde entsprechend dem internationalen Standard der W.H.O., genannt, Das Hinzufügen von LH (300 mIU/mL), FSH (1000 mIU/mL) und TSH (1000 µIU/mL) zu negativen (0 mIU/mL hCG) und positiven (10 mIU/mL hCG) Proben führte zu keiner Kreuzreaktivität.

6. **Was soll ich machen, wenn das Ergebnis zeigt, dass ich schwanger bin?**
Es bedeutet, dass Ihr Urin hCG enthält und Sie wahrscheinlich schwanger sind. Wenn Sie sich an Ihren Arzt, um Ihre Schwangerschaft zu bestätigen, und besprechen Sie die Schritte, die Sie unternehmen sollten.

7. **Woher weiß ich, dass der Test richtig ausgeführt wurde?**
Das Erscheinen einer farbigen Linie im Kontrolllinienbereich (C) zeigt an, dass Sie das Testverfahren ordnungsgemäß durchgeführt haben und die richtige Urinmenge absorbiert wurde.

8. **Was soll ich machen, wenn das Ergebnis zeigt, dass ich nicht schwanger bin?**
Es bedeutet, dass in Ihrem Urin kein hCG nachgewiesen wurde und Sie wahrscheinlich nicht schwanger sind. Wenn Ihre Periode nicht innerhalb einer Woche nach dem Fälligkeitstermin einsetzt, wiederholen Sie den Test mit einem neuen Mittelstrahltest. Wenn Sie nach der Wiederholung des Tests das gleiche Ergebnis erhalten und Ihre Periode immer noch nicht eingesetzt hat, sollten Sie Ihren Arzt aufsuchen.

BIBLIOGRAPHIE
1. Steier JA, P Bergsjö, OL Myking Human chorionic gonadotropin in maternal plasma after induced abortion, spontaneous abortion and removed ectopic pregnancy, Obstet. Gynecol.1984; 64(3): 391-394
2. Dawood MY, BB Saxena, R Landesman Human chorionic gonadotropin and its subunits in hydaitidiform mole and choriocarcinoma, Obstet. Gynecol. 1977; 50(2): 172-181
3. Braunstein GD, JL Valukakis, PP Carbone, GT Ross "Ectopic production of human chorionic gonadotropin by neoplasms", Ann. Intern Med. 1973; 78(1): 39-45

SYMBOLVERZEICHNIS

	Gebrauchsanweisung oder elektronische Gebrauchsanweisung beachten		Verfallsdatum
	In-vitro-Diagnostikum		Hersteller
	Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft		Importeur
	Bevollmächtigter in der Schweiz		Temperaturgrenzwerte: 2°C –30°C
	Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden und Gebrauchsanweisung beachten		Artikelnummer
	Tests per Kit		Nicht wiederverwenden
	Chargenbezeichnung		

Hangzhou AllTest Biotech Co., Ltd.
#550, Yinhai Street
Hangzhou Economic & Technological Development Area
Hangzhou, 310018 P.R. China
E-Mail: info@alltests.com.cn

MedNet EC-REP GmbH
Borkstrasse 10,
48163 Muenster,
Germany

Qarad Suisse S.A.
World Trade Center,
Avenue Gratta-Paille 2
1018 Lausanne
Switzerland

Geratherm Medical GERMANY GmbH
Fahrenheitsstraße 1,
99331 Geratal, Germany

REF FHC-U103H
Nummer: 14603119300
Revisionsnummer: 2025-07

Pregnancy Rapid Test Midstream (Urine) for Self-Testing.

INTENDED USE

The Pregnancy Rapid Test Midstream (Urine) for Self-Testing is a rapid chromatographic immunoassay for the qualitative detection of human chorionic gonadotropin (hCG) in urine to aid in the early detection of pregnancy.

PRINCIPLE

Pregnancy Rapid Test Midstream (Urine) for Self-Testing is a rapid, one-step lateral flow immunoassay in midstream format for the qualitative detection of human chorionic gonadotropin (hCG) in urine to aid in the early detection of pregnancy. The test utilizes a combination of antibodies including a monoclonal hCG antibody to selectively detect elevated levels of hCG. The assay is conducted by adding urine to the hydrophilic stick and obtaining the result from the colored lines.

REAGENTS

The test contains anti-hCG particles and anti-hCG coated on the membrane.

PRECAUTIONS

Please read all the information in this package insert before performing the test.

- Do not use after the expiration date printed on the foil pouch.
- Store in a dry place at 2-30°C or 35-86°F. Do not freeze.
- Do not use if pouch is torn or damaged.
- Keep out of the reach of children.
- For in vitro diagnostic use. Not to be taken internally.
- Do not open the test midstream foil pouch until you are ready to start the test.
- The used test midstream should be discarded according to local regulations.

STORAGE AND STABILITY

The kit can be stored at room temperature or refrigerated (2-30 °C). Do not open the pouch until ready for use. **DO NOT FREEZE**. Do not use beyond the expiration date.

SPECIMEN COLLECTION AND PREPARATION

The urine specimen should be collected in a clean and dry container. A first morning urine specimen is preferred since it generally contains the highest concentration of hCG; however, urine specimens collected at any time of the day may be used. Urine specimens exhibiting visible particles should be centrifuged, filtered, or allowed to settle to obtain a clear specimen for testing.
If the urine specimen cannot be detected immediately, it should be stored at 2-30°C for up to 48 hours prior to testing. For prolonged storage, specimens may be frozen and stored below -20°C. Frozen specimens should be thawed and mixed before testing.

MATERIALS PROVIDED

- 1 Test Midstream • 1 Package Insert

MATERIALS REQUIRED BUT NOT PROVIDED

- Timer • Specimen Collection Container

INSTRUCTIONS

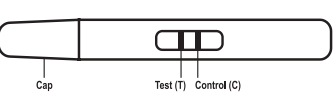
Allow the test, urine specimen to reach room temperature (15-30°C) prior to testing.

- Remove the test midstream from the foil pouch and test it immediately in one hour.
- Take down the cap of the test midstream, hold the midstream, place the absorbent tip in the urine stream or place the absorbent tip (≥ 2/3) in urine in a clean cup for at least 15 seconds.

NOTE: Do not urinate on the Result Window.

3. Cover the cap on the testing midstream, then lay down the midstream on a clean and stable desk, start the timer immediately.

4. **Read the result at 3 minutes;** don't interpret the result after 10 minutes.

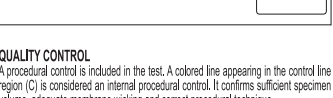


READING THE RESULTS

POSITIVE: Two colored lines appear. One line should be in the control line region (C) and another line should be in the test line region (T). One line may be lighter than the other; they do not have to match. This means that you are probably pregnant.

NEGATIVE: One colored line appears in the control line region (C). No line appears in the test line region (T). This means that you are probably not pregnant.

INVALID: The result is invalid if no colored line appears in the control line region (C), even if a line appears in the test line region (T). You should repeat the test with a new test midstream.



QUALITY CONTROL

A procedural control is included in the test. A colored line appearing in the control line region (C) is considered an internal procedural control. It confirms sufficient specimen volume, adequate membrane wicking and correct procedural technique.

LIMITATIONS

There is the possibility that this test midstream may produce false results. Consult your physician before making any medical decisions.
1. Drugs which contain hCG (such as Pregnyl, Profasi, Pergonal, APL) can give a false positive result. Alcohol, oral contraceptives, painkillers, antibiotics or hormone therapies that do not contain hCG should not affect the test result.

2. Very dilute urine specimens, as indicated by a low specific gravity, may not contain representative levels of hCG. If pregnancy is still suspected, a first morning urine specimen should be collected 48 hours later and tested.

3. Very low levels of hCG (less than 50mIU/mL) are present in urine specimens shortly after implantation. However, because a significant number of first trimester pregnancies terminate for natural reasons¹, a test result that is weakly positive should be confirmed by retesting with a first morning urine specimen collected 48 hours later.

4. This test may produce false positive results. A number of conditions other than pregnancy, including trophoblastic disease and certain non-trophoblastic neoplasms including testicular tumors, prostate cancer, breast cancer and lung cancer, cause elevated levels of hCG¹. Therefore, the presence of hCG in urine should not be used to diagnose pregnancy unless these conditions have been ruled out.

5. This test may produce false negative results. False negative results may occur when the levels of hCG are below the sensitivity level of the test. When pregnancy is still suspected, a first morning urine specimen should be collected 48 hours later and tested. In case pregnancy is suspected and the test continues to produce negative results, see a physician for further diagnosis.

6. This test provides a presumptive diagnosis for pregnancy. A confirmed pregnancy diagnosis should only be made by a physician after all clinical and laboratory findings have been evaluated.

EXTRA INFORMATION

How does the midstream test work?

hCG Pregnancy Enhanced Sensitivity Rapid Test Midstream detects a hormone in your urine that your body produces during pregnancy (hCG=human chorionic gonadotropin). The amount of pregnancy hormone increases as pregnancy progresses.

2. How soon after I suspect that I am pregnant can I take the test?

The test is designed to detect hCG as early as 6 days before your missed period (5 days before day of the expected period). You can perform the test anytime of the day; however, if you are pregnant, first morning urine contains the most pregnancy hormone.

Do I have to test my first morning urine?
Although you can test at any time of the day, your first morning urine is usually the most concentrated of the day and would have the most hCG in it.

4. How accurate is the test?

A clinical evaluation was conducted comparing the results obtained using the hCG Pregnancy Enhanced Sensitivity Rapid Test Midstream to another commercially available urine hCG test. The consumer clinical trial included 608 urine specimens: both assays identified 231 positive and 377 negative results. The results demonstrated >98% overall accuracy of the hCG Pregnancy Enhanced Sensitivity Rapid Test Midstream when compared to the other urine hCG test.

5. How sensitive is the test?

hCG Pregnancy Enhanced Sensitivity Rapid Test Midstream detects hCG in urine at a concentration of 10 mIU/mL, or greater. The test has been standardized to the W.H.O. International Standard. The addition of LH (300 mIU/mL), FSH (1,000 mIU/mL), and TSH (1,000 µIU/mL) to negative (0 mIU/mL hCG) and positive (10 mIU/mL hCG) specimens showed no cross-reactivity.

6. What should I do if the result shows that I am pregnant?
It means that your urine contains hCG and you are probably pregnant. See your doctor to confirm that you are pregnant and to discuss the steps you should take.

7. How do I know that the test was run properly?
The appearance of a colored line in the control line region (C) tells you that you followed the test procedure properly and the proper amount of urine was absorbed.

8. What should I do if the result shows that I am not pregnant?

It means that no hCG has been detected in your urine and probably you are not pregnant. If you do not start your period within a week of its due date, repeat the test with a new test midstream. If you receive the same result after repeating the test and you still do not get your period, you should see your doctor.

BIBLIOGRAPHY

1. Steier JA, P Bergsjö, OL Myking Human chorionic gonadotropin in maternal plasma after induced abortion, spontaneous abortion and removed ectopic pregnancy, Obstet. Gynecol.1984; 64(3): 391-394
2. Dawood MY, BB Saxena, R Landesman Human chorionic gonadotropin and its subunits in hydaitidiform mole and choriocarcinoma, Obstet. Gynecol. 1977; 50(2): 172-181
3. Braunstein GD, JL Valukakis, PP Carbone, GT Ross "Ectopic production of human chorionic gonadotropin by neoplasms", Ann. Intern Med. 1973; 78(1): 39-45

INDEX OF SYMBOLS

	Consult instructions for use or electronic instructions for use		Use by
	For in vitro diagnostic use only		Manufacturer
	Authorized Representative in European Union		Importer
	Authorized Representative in Switzerland		Store between 2°C – 30°C
	Do not use if package is damaged and consult instructions for use		Catalog #
	Tests per Kit		Do not reuse
	LOT	LOT number	

Hangzhou AllTest Biotech Co., Ltd.
#550, Yinhai Street
Hangzhou Economic & Technological Development Area
Hangzhou, 310018 P.R. China
E-Mail: info@alltests.com.cn

MedNet EC-REP GmbH
Borkstrasse 10,
48163 Muenster,
Germany

Qarad Suisse S.A.
World Trade Center,
Avenue Gratta-Paille 2
1018 Lausanne
Switzerland

Geratherm Medical GERMANY GmbH
Fahrenheitsstraße 1,
99331 Geratal, Germany

REF FHC-U103H
Nummer: 14603119300
Effective date: 2025-07

REACTIONS
Le test contient des particules anti-hCG et une membrane enduite d'anti-hCG.

PRECAUTIONS

Lire toutes les informations sur ce mode d'emploi avant d'effectuer le test.

- Ne pas utiliser après la date de péremption indiquée sur le sachet aluminium.
- Conservé dans un endroit sec à 2-30 °C ou 35-86 °F. Ne pas congeler.
- Ne pas utiliser si le sachet est déchiré ou endommagé.
- Garder hors de la portée des enfants.
- Pour usage diagnostique in vitro, Ne pas ingérer.
- Ouvrir le sachet aluminium seulement au moment du test.
- Le test, une fois utilisé, doit être éliminé selon les procédures locales.

CONSERVATION ET STABILITÉ

Conserver le test tel qu'il est emballé à température ambiante ou réfrigéré (2 à 30 °C). Le test reste stable jusqu'à la date de péremption imprimée sur la pochette scellée. Le test doit rester dans la pochette scellée jusqu'à son utilisation. **NE PAS CONGELER**. Ne pas utiliser après la date de péremption.

PRÉLEVEMENT ET PRÉPARATION DES ÉCHANTILLONS

L'échantillon d'urine doit être recueilli dans un récipient propre et sec. Il est préférable d'utiliser un échantillon prélevé dans les premières urines du matin, car celles-ci contiennent généralement la concentration la plus élevée de hCG; toutefois, les échantillons d'urine recueillis à tout moment de la journée peuvent être utilisés. Les échantillons d'urine présentant des particules visibles doivent être centrifugés, filtrés ou laissés au repos afin d'obtenir un échantillon clair pour les tests.
Si l'échantillon d'urine ne peut pas être testé immédiatement, il doit être conservé à une température comprise entre 2 et 8 °C pendant 48 heures maximum avant le test. Pour un stockage prolongé, les échantillons peuvent être congelés et conservés à une température inférieure à -20 °C. Les échantillons congelés doivent être décongelés et mélangés avant l'essai.

MATÉRIEL FOURNI

- 1 Bâton de test • 1 Notice

MATÉRIEL NÉCESSAIRE NON FOURNI

- Minuteur • Récipient de recueil d'échantillons

MODE D'EMPLOI

Laisser le test et l'échantillon atteindre la température ambiante (15 à 30 °C) avant le test.

1. Retirer le bâton de la pochette en aluminium et l'utiliser immédiatement dans l'heure qui suit.

2. Retirer le capuchon du bâton et tenir le bâton de manière à placer l'embout absorbant sous le jet d'urine (2/3).

3. **How do I know that the test was run properly?**
The appearance of a colored line in the control line region (C) tells you that you

معلومات إضافية

1. كيف أقوم باختبار مجرى البول؟

يكتشف التّشّ في جوي بريدجنسلي إيهانسبيد سيمبسونيتي رايڊ تست ميستريرم وجود هرمون في البول ينتجة البصم في أثناء الحمل (وهو هرمون الحمل التّش سي جي (hCG)). وتزيّد كمية هرمون الحمل بَندُمَ مَولّد الحمل.

2. ما أقرب وقت بعد الشّبهاي في الحمل يمكنني فيه الخضوع للاختبار؟

نَعمِصِمَ الاختبار للكشف المبكر عن هرمون الحمل التّشّ سي جي (hCG) بَمدَ 6 أيام قبل أن تَولِدتِ الدّورة الشهرية (6 أيام قبل موعَدِ الدّورة المَولِغِ). ويمكنك إجراء الاختبار في أي وقت من اليوم؛ ولكن إذا كنتِ حاملاً، فسَحتَوي عينة البول الأولى في الصّباح على أقل قدر من هرمون الحمل.

3. هل عليّ الاختبار باستخدام عينة البول الأولى في الصّباح؟

بالرّغم من أنّه يمكنك إجراء الاختبار في أي وقت من اليوم، فإنّ عينة البول الأولى في الصّباح تكون هي الأكثر تركيزاً خلال اليوم، وسَحتَوي على أكبر قدر من هرمون الحمل التّشّ سي جي (hCG) فيها.

4. ما مدى دقّة هذا الاختبار؟

أجرى تقييم سريري لمقارنة نتائج التّشّ سي جي بريدجنسلي إيهانسبيد سيمبسونيتي رايڊ تست ميستريرم بغيره من اختبارات هرمون الحمل التّشّ سي جي (hCG) في البول المتوفرة تجارياً، وتمتصّت التجربة السريرية على المِئتين 608 عيّنة بول؛ أظهر كلا الفصصين 231 نتيجة إيجابية 377 نتيجة سلبية. وأُظهِرَت النتائج دقّة إيجابية بنسبة أكبر من 99% لاختبار التّشّ سي جي بريدجنسلي إيهانسبيد سيمبسونيتي رايڊ تست ميستريرم عند مقارنته بالاختبار الآخر هرمون الحمل التّشّ سي جي (hCG) في البول.

5. ما مدى حساسية هذا الاختبار؟

يمكن لاختبار التّشّ سي جي بريدجنسلي إيهانسبيد سيمبسونيتي رايڊ تست ميستريرم اكتشاف هرمون الحمل التّشّ سي جي (hCG) في البول بتركيز 10 ملي وحدة دوليفال في أكبر. وحِزّت مِغْطاة الاختبار إلى المعيار العالمي لمُعْطاة المِصْعة العالمية، ولم تُظهِر مِغْطاة الهرمون التّرويني (300 ملي وحدة دوليفال) والهرمون الشّبه التّرويب (1000 ملي وحدة دوليفال) والهرمون العنينة للعدّة الدّورية (1000 ملي وحدة دوليفال) في عيّنة سائلة (0 ملي وحدة دوليفال من هرمون الحمل التّشّ سي جي (hCG)) وإيجابية (10 ملي وحدة دوليفال من هرمون الحمل التّشّ سي جي (hCG)) إيجابية ناعقة مِصْاصاً.

6. ماذا يجب أن أفعل إذا أظهرت النتيجة نتيجتي "خلع"؟

يعني هذا أن البول يحتوي على هرمون الحمل التّشّ سي جي (hCG) ولكنّه حامل على الأرجح. فومي زيارة الطّبيب لتأكيد حملك ومناقشة الخُطوات الّتي عليك اتّخاذها.

7. كيف أعلم أن الحمل قد أظهرت النتيجة جري بشكل صحيح؟

يُخبركَ خطّ مِطوّن في منطقة خطّ المعيار (C) بأنّك قد اتّبعْت إجراءات الاختبار بشكل صحيح وأنّه قد جرى انتمِصْص الكمية المُناسبة من البول.

8. ماذا يجب أن أفعل إذا أظهرت النتيجة أنني لمست حاملاً؟

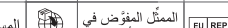
يعني ذلك أن البول لا يحتوي على هرمون الحمل التّشّ سي جي (hCG) وأنّك لمست حاملاً على الأرجح، وإنّما لم تبدأ دورتك الشهرية خلال أسبوع من تاريخها المَعتاد، فُكرَري الاختبار باستخدام اختبار مجرى بول جديد. إذا حصلت على النتيجة نفسها بعد تكرار الاختبار ولم تبدأ الدّورة الشهرية بعد، فُعلِيك زيارة الطّبيب.

قائمة المراجع

1. Steier JA, P Bergsjö, OL Myking Human chorionic gonadotropin in maternal plasma afterinduced abortion, spontaneous abortion and removed ectopic pregnancy, Obstet. Gynecol. 1984; 64(3): 391-394

2. Dawood MY, BB Saxena, R Landesman Human chorionic gonadotropin and its subunits in hydatidiform mole and choriocarcinoma, Obstet. Gynecol. 1977; 50(2): 172-181

3. Braunstein GD, JL Vaitukaitis, PP Carbone, GT Ross "Ectopicproduction of human chorionic gonadotropin by neoplasms", Ann. Intern Med. 1973; 78(1): 39-45

	الرجوع إلى تعليمات الاستخدام
	لاستخدام في التشخيص المخبري فقط
	الممثل المفوض في الاتحاد الأوروبي - المسموّرد-
	الممثل المموّض في سويسرا
	تجنيب الاستخدام في حال تلف العبوة
	لاختبارات لكل مجموعة أدوات
	رقم الكatalog
	رقم الفلّة

	Hangzhou AIIest Biotech Co., Ltd. #550, Yinhai Street Hangzhou Economic & Technological Development Area Hangzhou, 310018 P.R. China Web: www.ailests.com.cn E-Mail: info@ailests.com.cn
	MedNet EC-REP GmbH Borkstrasse 10, 48163 Muenster, Germany
	Qarad Suisse S.A. World Trade Center, Avenue Gratta-Paille 2 1018 Lausanne Switzerland

	Geratherm Medical GERMANY GmbH Fahrenheitstraße 1, 99331 Geratol, Germany
	REF: FHC-U103H Número: 14603119300 Data efectiva: 2025-07

6. يَقدَمُ هذا الاختبار تشخيصاً تَرجيحياً للحمل. ويجب الاعتماد في تشخيص الحمل المَولِكَ على الطّبيب فقط، بعد تَعييُنِ كلِ النّاتِجِ السّريّةِ والعَمليّةِ.

PUIVED0050V02_2025-07

التعليمات

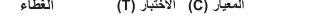
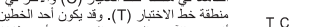
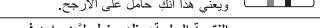
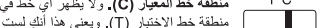
اتركي الاختبار وعينة البول حتى يصلا إلى درجة حرارة الغرفة (من 15 إلى 30 درجة مئوية) قبل الاختبار.

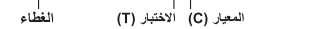
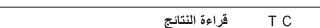
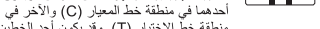
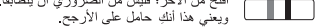
1. اِزلي غلاف اختبار مجرى البول واستخدميه في الاختبار

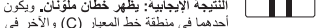
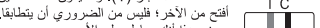
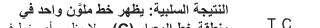
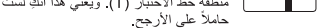
أزلي غطاء اختبار مجرى البول وأمسكي الاختبار بحيث تضمنين الطرف الماص في مجرى البول أو ضنعي الطرف الماص (بنسبة التثقيب أو أكثر) في البول في كوب

نظيف مدة لا تقل عن 15 ثانية. ملحوظة: تجنبي التبول على نافذة النتيجة.
أغلق غطاء اختبار مجرى البول ثم ضنعي اختبار مجرى البول على سطح نظيف وتثبيت وايندي تشغيل المؤقت.

4. اقربي النتيجة بعد 3 دقائق؛ ولا تعتمدى على تفسير النتيجة بعد 10 دقائق.

	Pro in vitro pouze pro diagnostické použití		Výrobce
	Autorizovaný zástupce v Evropské unii		Dovozce
	Autorizovaný zástupce ve Švýcarsku		Skládajte pri teplote 2-30°C
	Nepoužívejte, pokud je obal poškozen		Katalogové číslo
	Testy na sadu		Nepoužívejte znovu
	Číslo šarže		

	Hangzhou AIIest Biotech Co., Ltd. #550, Yinhai Street Hangzhou Economic & Technological Development Area Hangzhou, 310018 P.R. China Web: www.ailests.com.cn E-Mail: info@ailests.com.cn		0123
	MedNet EC-REP GmbH Borkstrasse 10, 48163 Muenster, Germany		Qarad Suisse S.A. World Trade Center, Avenue Gratta-Paille 2 1018 Lausanne Switzerland
	Geratherm Medical GERMANY GmbH Fahrenheitstraße 1, 99331 Geratol, Germany		REF: FHC-U103H Número: 14603119300 Data efectiva: 2025-07

	المعيار (C) الاختبار (T) الغطاء
	قراءة النتائج
	النتيجة الإيجابية: يظهر خطان ملوّنان. ويكون أحدهما في منطقة خط المعيار (C) والآخر في منطقة خط الاختبار (T). ولا يكون أحد الخطين أفتح من الآخر؛ فليس من الضروري أن يتطابقا. ويعني هذا أن الحمل على الأرجح.
	النتيجة السلبية: يظهر خط ملوّن واحد في منطقة خط المعيار (C). ولا يظهر أي خط في منطقة خط الاختبار (T). ويعني هذا أنك لمست حاملاً على الأرجح.

غير صالحة: تكون النتيجة غير صالحة إذا لم تظهر أي خط ملوّن في منطقة خط المعيار (C)، حتى إذا أظهر خط في منطقة خط الاختبار (T). ويجب عليك تكرار الاختبار باستخدام اختبار مجرى بول جديد.

مبدأ الاختبار السريع للحمل في منتصف مجرى البول (البول) للاختبار الذاتي هو اختبار مناعي سريع من خطوة واحدة في شكل مجرى البول للكشف النوعي لموجبة العدد التتاسلية في البول للمساعدة في الكشف المبكر (hCG) المشيمية البشرية عن الحمل. يستخدم الاختبار مزيجاً من الأجسام المضادة بما في ذلك الجسم المضاد أحادي النسيلة لموجبة العدد التتاسلية المشيمية البشرية للكشف الانتقائي عن مستويات المرتفعة من موجبة العدد التتاسلية المشيمية البشرية. يتم إخراج الفحص عن طريق إضافة البول إلى عصا محبة للماء والحصول على النتيجة من الخطوط الملونة.

التكليف

يتولى شريط الاختبار على حسبيات مطلية بالأجسام المضادة هو بونو الحمل التّشّ سي جي (hCG) ومُضادّة هرمون الحمل التّشّ سي جي (hCG) مطلية على الغشاء.

القيود

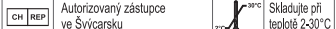
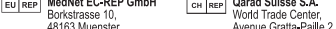
توجد احتمالية أن يُظهِر اختبار مجرى البول هذا نتائج خاطئة. استشيرى طبيبك قبل اتّخاذ أي قرارات طبية.

- الحمل اللاذويّة التي تحتوي على هرمون الحمل التّشّ سي جي (hCG) (Pregnly وProfasi وPergonal وAPL) لا تسبب نتيجة إيجابية وميّهة. ولا يؤثّر الكحول أو الإفصّ عن الحمل أو مسكّنات الألم أو المضادّات الحيوية أو العلاج الهرموني الذي لا يشتمل على هرمون الحمل التّشّ سي جي (hCG) في نتيجة الاختبار.
- قد لا تحتوي عينات البول المخففة بدرجة كبيرة، كما يتعض من التقلّ الواعي المتخضع، على مستويات معيرة من هرمون الحمل التّشّ سي جي (hCG). وفي حال استمرار الشك في الحمل، يجب جمع عينة البول الأولى في الصّباح بعد 48 ساعة واختبارها.
- تَظهِر نسب ضئيلة للغاية من هرمون الحمل التّشّ سي جي (hCG) (أقل من 50 ملي وحدة دوليفال) في عينات البول بعد التّصبّيب فُفّرَت قصيرة. إنّ ذلك بسبب انتهاء عدد كبير من حالات الحمل في الأسبوع الثّالثة الأولى لأسبَابٍ طبيّة، يجب تأكيد نتيجة الاختبار الإيجابية المصيّفة بإعادة الاختبار بعينة البول الأولى في الصّباح بعد 48 ساعة.

4. قد يُظهِر هذا الاختبار نتائج إيجابية وميّهة. يتسبب عدد من الحالات بخلاف ذلك، منها: ماء الأرومة الغذائية وأورام غير متعلّقة بالأرومة الغذائية منها أورام المصيصين وسرطان البروستاتا وسرطان الثدي وسرطان الرئة. قد تُظهر مستويات مرتفعة من هرمون الحمل التّشّ سي جي (hCG) في حالات الحمل التي لا تُفحصي الحمل، ولذلك يجب عدم الاعتماد على وجود هرمون الحمل التّشّ سي جي (hCG) في البول لتشخيص الحمل ما لم تُستَعيْمَ مثل هذه الحالات أو لا.

5. قد يُظهِر هذا الاختبار نتائج سلبية وميّهة. وقد تحدث النتائج السلبية الومية عندما تكون مستويات هرمون الحمل التّشّ سي جي (hCG) أقل من مستوى حساسية الاختبار. وعند استمرار الشك في الحمل، يجب جمع عينة البول الأولى في الصّباح بعد 48 ساعة واختبارها. وفي حالة الشك في الحمل على استمرار ظهور نتيجة سلبية للاختبار، فُعلِيك زيارة الطّبيب لمزيد من التشخيص.

6. يَقدَمُ هذا الاختبار تشخيصاً تَرجيحياً للحمل. ويجب الاعتماد في تشخيص الحمل المَولِكَ على الطّبيب فقط، بعد تَعييُنِ كلِ النّاتِجِ السّريّةِ والعَمليّةِ.

	Prečtěte si návod k použití		Spotřebujte do
	Pro in vitro pouze pro diagnostické použití		Výrobce
	Autorizovaný zástupce v Evropské unii		Dovozce
	Autorizovaný zástupce ve Švýcarsku		Skládajte pri teplote 2-30°C
	Nepoužívejte, pokud je obal poškozen		Katalogové číslo
	Testy na sadu		Nepoužívejte znovu
	Číslo šarže		

	Hangzhou AIIest Biotech Co., Ltd. #550, Yinhai Street Hangzhou Economic & Technological Development Area Hangzhou, 310018 P.R. China Web: www.ailests.com.cn E-Mail: info@ailests.com.cn		0123
	MedNet EC-REP GmbH Borkstrasse 10, 48163 Muenster, Germany		Qarad Suisse S.A. World Trade Center, Avenue Gratta-Paille 2 1018 Lausanne Switzerland
	Geratherm Medical GERMANY GmbH Fahrenheitstraße 1, 99331 Geratol, Germany		REF: FHC-U103H Número: 14603119300 Data efectiva: 2025-07

OMEZENI
Eksistuje možnost, že tento test uprosředí proudů může poskytnout falešné výsledky. Před jakýmkoli lékařským rozhodnutím se poraďte se svým lékařem.

1. Léky, které obsahují hCG (jako Pregnyl, Profasi, Pergonal, APL), mohou poskytnout falešné pozitivní výsledky. Alkohol, perorální antikoncepce, těžké bolesti, antibiotika nebo hormonální terapie, které neobsahují hCG, by neměly ovlivnit výsledky testů.

2. Velmi zředěné vzorky moči, jako naznačuje nízká specifická hmotnost, nemusí obsahovat reprezentativní hladiny hCG. Pokud je stále podezření na těhotenství, první ranní vzorek moči by měl být odebrán o 48 hodin později a testován.

3. Velmi nízké hladiny hCG (méně než 50 mIU/ml) jsou přítomny ve vzorcích moči krátce po implantaci. Protože však značný počet těhotenství v prvním trimestru končí z přírodních důvodů 1, výsledky testů, které je slabě pozitivní, by měly být potvrzen opakovanými testováním s prvním ranním vzorkem moči odebraným o 48 hodin později.

4. Tento test může poskytnout falešné pozitivní výsledky. Řada stavů jiných než těhotenství, včetně trofoblastické onemocnění a určitých neurofibrotických novotvarů včetně nádorů varlet, rakovin prostaty, rakoviny prsu a rakoviny plic, způsobuje zvýšení hladiny hCG2,3. Proto by přítomnost hCG v moči neměla být používána k diagnostice těhotenství, pokud nebyly tyto stavy vyloučeny.

5. Tento test může poskytnout falešné negativní výsledky. Falešné negativní výsledky se mohou objevit, pokud jsou hladiny hCG pod úrovní citlivosti testu. Pokud je stále podezření na těhotenství, první ranní vzorek moči by měl být odebrán o 48 hodin později a testován. V případě, že máte podezření na těhotenství a test stále vykazuje negativní výsledky, navštivte lékaře pro další diagnostiku.

6. Tento test poskytuje předpokladnou diagnózu těhotenství. Potvrzená diagnóza těhotenství by měla být stanovena lékařem až po vyhodnocení všech klinických a laboratorních nálezů.

7. Rychlý test citlivosti hCG pro těhotenství ve středním proudu detekuje hormony ve vaší moči, který vaše tělo produkuje během těhotenství (hCG – lidský choriový gonadotropin). Množství těhotenského hormonu se zvyšuje s postupem těhotenství.

8. Pokud brzy potě, co mám podezření, že jsem těhotná, si mohu udělat test? Test se navržen tak, aby detekoval hCG již 6 dní před vnecháním menstruace (5 dní před očekávaným menstruačním). Test může provést kdykoli během dne, pokud jste však těhotná, první ranní moč obsahuje nejvíce těhotenského hormonu.

9. Musím testovat první ranní moč?
Ano! Nepoužívejte pro uplynulý dobu použitelný test. Pokud jste těhotná, první ranní moč je obvykle nejkoncentrovanější z celého dne a obsahuje nejvíce hCG .

10. Jak přesný je test?
Byl provedeno klinické hodnocení srovnávací výsledky získané pomocí rychlého test citlivosti hCG pro těhotenství ve středním proudu s jiným komerčním testem hCG v moči. Společně s klinickými studiemi zahrnovala 608 vzorků moči; oba testy identifikovaly 231 pozitivních a 377 negativních výsledků. Výsledky ukázaly > 99% celkovou přesnost rychlého testu citlivosti hCG pro těhotenství ve středním proudu ve srovnání s jiným testem hCG v moči.

11. Jak citlivý je test?
Rychlý test citlivosti hCG pro těhotenství ve středním proudu detekuje hCG v moči v koncentraci 10 mIU/ml nebo více. Test byl standardizován podle mezinárodního standardu WHO. Přidání LH (300 mIU/ml), FSH (1 000 mIU/ml) a TSH (1000 mIU/ml) na negativní (0 mIU/ml) a pozitivní (10 mIU/ml) vzorky nevyskyzovaly žádnou zkříženou reaktivitu.

12. Co mám dělat, když výsledky ukazují, že jsem těhotná?
Vzorek moči by měl být odebrán do čisté a suché nádoby. Upřednostňuje se první ranní moč, protože obecně obsahuje nejvyšší koncentraci hCG. Ze však pokud vzorky moči odebrané kdykoli během dne. Vzorky moči vykazující viditelné částečky by měly být odstředěny, fil rovnaný nebo ponechány usadit, aby se získal čistý vzorek pro testování.

Pokud nelze vzorek moči detekovat okamžitě, měl by být před testováním skladován při teplotě 2-4°C po dobu až 48 hodin. Pro delší skladování mohou být vzorky zmrazeny a skladovány pod -20°C. Zmrazené vzorky je třeba před testováním rozmrazit a promíchat.

POSKYTUTÉ MATERIÁLY
• 1 test Midstream
• 1 přílohaová informace
• Casovná
• Nádobka na odber vzorku

POKYNY
Testováním nechte vzorek moči dosáhnout pokojové teploty (15-30°C).
1. Vyjměte střední proud z foliového sáčku a ihned za hodinu otestujte.
2. Sundajte uzdu středního proudu tak, podržte střední proud tak, aby se absorbovali hrot vložil do proudu moči, nebo vložte absorpci ní hrot (≥2/3) do moči v čistém kelímku po dobu alespoň 15 sekund.

POZNÁMKA: Nemůžete do okenka s výsledkem.

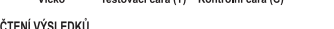
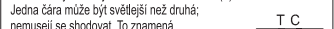
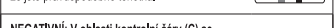
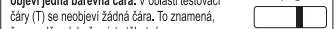
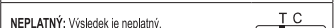
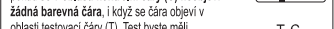
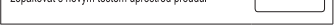
3. Zakryjte uzdu testovacího středního proudu, poté položte střední proud na čistou a stabilní stůl a okamžitě spusťte časovač.

4. Odečtěte výsledek po 3 minutách; neinterpretujte výsledek po 10 minutách.

5. Odečtěte výsledek po 3 minutách; neinterpretujte výsledek po 10 minutách.

6. Odečtěte výsledek po 3 minutách; neinterpretujte výsledek po 10 minutách.

7. Odečtěte výsledek po 3 minutách; neinterpretujte výsledek po 10 minutách.

	Vičko		Testovací čára (T)		Kontrolní čára (C)
	POZITIVNÍ: Objeví se dvě barevné čáry. Jedna linie by měla být v oblasti kontrolní čáry (C) a další linie by měla být v oblasti testovací linie (T). Jedna čára může být světlejší než druhá; nemusejí se shodovat. To znamená, že jste pravděpodobně těhotná.		T		C
	NEGATIVNÍ: V oblasti kontrolní čáry (C) se objeví jedna barevná čára. V oblasti testovací čáry (T) se neobjeví žádná čára. To znamená, že pravděpodobně nejste těhotná.		T		C

NEPLATNÝ: Výsledek je neplatný, pokud se v oblasti kontrolní čáry (C) neobjeví žádná barevná čára, i když se čára objeví v oblasti testovací čáry (T). Test bytše měl zopakovat s novým testem uprosřed proudu.

KONTROLNÍ KVALITY
Součástí testu je procedurální kontrola. Barevná linka objevilu se v oblasti kontrolní linie (C) je považována za interní procedurální kontrolu. Potvrzje dostatečný ojetm vzorku, adekvátní savost membrány a správnou techniku postupu.

OMEZENÍ

Eksistuje možnost, že tento test uprosředí proudů může poskytnout falešné výsledky. Před jakýmkoli lékařským rozhodnutím se poraďte se svým lékařem.

1. Léky, které obsahují hCG (jako Pregnyl, Profasi, Pergonal, APL), mohou poskytnout falešné pozitivní výsledky. Alkohol, perorální antikoncepce, těžké bolesti, antibiotika nebo hormonální terapie, které neobsahují hCG, by neměly ovlivnit výsledky testů.

2. Velmi zředěné vzorky moči, jako naznačuje nízká specifická hmotnost, nemusí obsahovat reprezentativní hladiny hCG. Pokud je stále podezření na těhotenství, první ranní vzorek moči by měl být odebrán o 48 hodin později a testován.

3. Velmi nízké hladiny hCG (méně než 50 mIU/ml) jsou přítomny ve vzorcích moči krátce po implantaci. Protože však značný počet těhotenství v prvním trimestru končí z přírodních důvodů 1, výsledky testů, které je slabě pozitivní, by měly být potvrzen opakovanými testováním s prvním ranním vzorkem moči odebraným o 48 hodin později.

4. Tento test může poskytnout falešné pozitivní výsledky. Řada stavů jiných než těhotenství, včetně trofoblastické onemocnění a určitých neurofibrotických novotvarů včetně nádorů varlet, rakovin prostaty, rakoviny prsu a rakoviny plic, způsobuje zvýšení hladiny hCG2,3. Proto by přítomnost hCG v moči neměla být používána k diagnostice těhotenství, pokud nebyly tyto stavy vyloučeny.

5. Tento test může poskytnout falešné negativní výsledky. Falešné negativní výsledky se mohou objevit, pokud jsou hladiny hCG pod úrovní citlivosti testu. Pokud je stále podezření na těhotenství, první ranní vzorek moči by měl být odebrán o 48 hodin později a testován. V případě, že máte podezření na těhotenství a test stále vykazuje negativní výsledky, navštivte lékaře pro další diagnostiku.

6. Tento test poskytuje předpokladnou diagnózu těhotenství. Potvrzená diagnóza těhotenství by měla být stanovena lékařem až po vyhodnocení všech klinických a laboratorních nálezů.

7. Rychlý test citlivosti hCG pro těhotenství ve středním proudu detekuje hormony ve vaší moči, který vaše tělo produkuje během těhotenství (hCG – lidský choriový gonadotropin). Množství těhotenského hormonu se zvyšuje s postupem těhotenství.

8. Pokud brzy potě, co mám podezření, že jsem těhotná, si mohu udělat test? Test se navržen tak, aby detekoval hCG již 6 dní před vnecháním menstruace (5 dní před očekávaným menstruačním). Test může provést kdykoli během dne, pokud jste však těhotná, první ranní moč obsahuje nejvíce těhotenského hormonu.

9. Musím testovat první ranní moč?
Ano! Nepoužívejte pro uplynulý dobu použitelný test. Pokud jste těhotná, první ranní moč je obvykle nejkoncentrovanější z celého dne a obsahuje nejvíce hCG .

10. Jak přesný je test?
Byl provedeno klinické hodnocení srovnávací výsledky získané pomocí rychlého test citlivosti hCG pro těhotenství ve středním proudu s jiným komerčním testem hCG v moči. Společně s klinickými studiemi zahrnovala 608 vzorků moči; oba testy identifikovaly 231 pozitivních a 377 negativních výsledků. Výsledky ukázaly > 99% celkovou přesnost rychlého testu citlivosti hCG pro těhotenství ve středním proudu ve srovnání s jiným testem hCG v moči.

11. Jak citlivý je test?
Rychlý test citlivosti hCG pro těhotenství ve středním proudu detekuje hCG v moči v koncentraci 10 mIU/ml nebo více. Test byl standardizován podle mezinárodního standardu WHO. Přidání LH (300 mIU/ml), FSH (1 000 mIU/ml) a TSH (1000 mIU/ml) na negativní (0 mIU/ml) a pozitivní (10 mIU/ml) vzorky nevyskyzovaly žádnou zkříženou reaktivitu.

12. Co mám dělat, když výsledky ukazují, že jsem těhotná?
Vzorek moči by měl být odebrán do čisté a suché nádoby. Upřednostňuje se první ranní moč, protože obecně obsahuje nejvyšší koncentraci hCG. Ze však pokud vzorky moči odebrané kdykoli během dne. Vzorky moči vykazující viditelné částečky by měly být odstředěny, fil rovnaný nebo ponechány usadit, aby