
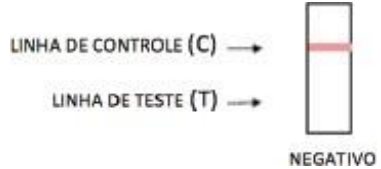

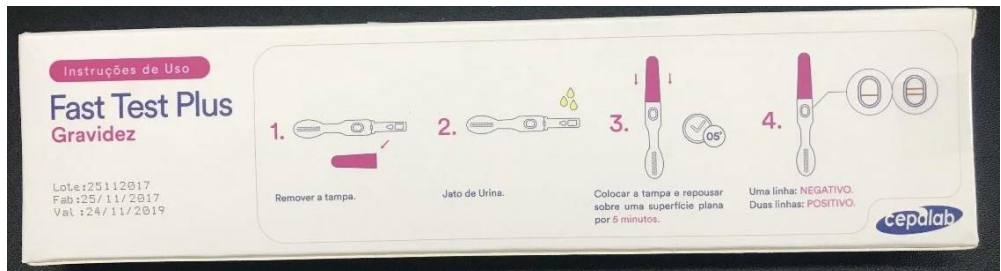
	FICHA TÉCNICA DO PRODUTO			
	FAST TEST PLUS GRAVIDEZ			
	NCM	3002.15.90	Marca	CEPALAB
Validade	2 anos	Origem	China	
Código do produto	210	Reg. MS nº	80258020044	
Código de barras	7898994475118			
Descrição	<p>Fast Test Plus Gravidez é usado para detectar os níveis elevados de hCG, hormônio indicativo da gravidez em amostras de urina humana.</p>			
	<p>Se o resultado for positivo, duas linhas vermelhas aparecerão, uma linha na área de teste (T) e outra linha na área controle (C), nessa condição o hormônio hCG realizado corretamente.</p> <p>Se o resultado for negativo, aparecerá uma linha vermelha apenas na área controle indicando que o teste foi realizado corretamente.</p>	<p>Se o resultado for negativo, aparecerá uma linha vermelha apenas na área controle indicando que o teste foi realizado corretamente.</p>	<div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div style="text-align: center;">  <p>LINHA DE CONTROLE (C) →</p> <p>LINHA DE TESTE (T) →</p> </div> <div style="text-align: center;">  <p>LINHA DE CONTROLE (C) →</p> <p>LINHA DE TESTE (T) →</p> <p>NEGATIVO</p> </div> </div>	
<p>Fast Test Plus Gravidez é um teste imunocromatográfico, que identifica seletivamente o hCG (gonadotrofina coriônica humana) na amostra com sensibilidade de 25 mUI/mL.</p>				
Imagens do produto				
				

Rua Governador Valadares, 104 – Chácaras Reunidas São Vicente
São José da Lapa – MG – CEP: 33350-000
Fones: (31) 3486 1771 / 0800 703 1771

Finalidade de uso	Fast Test Plus Gravidez é um autoteste para orientação da gravidez. Usado para determinação in vitro de hCG (gonadotrofina coriônica humana) em urina humana.		
Composição	1 unidade: teste (modelo midstream) 1 unidade: manual de instrução de uso		
Armazenagem e Transporte	Conservar na temperatura entre 4-30°C, em local seco, protegido do calor e da luz solar direta e lacrado. Não congelar. Válido por 24 meses (2 anos) após a data de fabricação, se mantidas estas condições de armazenamento.		
Embalagem	Caixa de papel cartão contendo 1 unidade de teste (modelo midstream) embalado em envelope laminado. Rotulagem em conformidade com a RDC ANVISA n° 36/2015, com identificação de procedência, validade, número do lote e registro no Ministério da Saúde do produto.		
Apresentação comercial	Caixa com 1 unidade de teste (modelo midstream)	Peso	25g
		Dimensões	18,5 x 4,5 x 1,5cm