

SIEMENS
Healthineers

IVD

CE

EN

INTERLOC USE

Chek-Stix UA Diptube Liquid QC is a ready-to-use liquid product intended for use in Near Patient Point-of-Care and Central Laboratory settings.

It is a control for qualitative and semi-quantitative procedures used in the biochemical and chemical determinations of human urine, for use only on the CLINITEK Status+ and CLINITEK Advanta® instruments.

SUMMARY AND EXPLANATION

Chek-Stix UA Diptube Liquid QC contains measured amounts of chemicals, stabilized human red cells and organic particles to simulate reagent strips used as a control for physical and chemical tests routinely performed in urinalysis. The Level 2 Positive Liquid QC contains <0.1% sodium citrate.

Kit Contents include: Level 1 Negative Urine Control and Level 2 Positive Urine Control.

STABILITY & STORAGE

Chek-Stix UA Diptube Liquid QC should be kept at 2-8°C when not in use. When stored at 2-8°C, the Control is stable for until the expiration date on the product labeling. The control can be used for Chemical analysis when stored at room temperature (20-25°C) for up to 30 days. After opening, store the control at 2-8°C until the expiration date stated on the label when stored at room temperature (2-8°C) between uses. Label the bottle with the date it was originally brought to room temperature to ensure proper performance. **DO NOT FREEZE.**

RISK AND SAFETY

WARNING!

H317 - May cause an allergic skin reaction.

P280 - Wash hands thoroughly after handling. Wear protective clothing, protective gloves, eye protection/face protection.

P333+P313 - If on skin or eyes: Wash with water.

P333+P313+P335 - If it irritates or causes rash: Get medical advice/attention.

P362+P364 - Take off immediately and wash with water.

Contains 2-methyldisothiazolin-3(2H)-one. (Level 2 positive).

Safety Data Sheets (MSDS/SDS) are available on seimens-healthineers.com/poc.

PRECAUTIONS

Because no method can offer complete assurance that HIV, HBsAg, HCV or other infectious agents are absent, it is recommended that human serum-based products be handled with the same precautions as the patient specimens.

Always follow your facility guidelines when working with biosafety materials.

AVAILABILITY

Chek-Stix UA Diptube Liquid QC is available in two different levels, Level 1 Negative and Level 2 Positive providing the laboratory a means of controlling and verifying accuracy and range of clinically significant values.

MATERIAL PROVIDED

• Chek-Stix UA Diptube Liquid QC, Level 1 Negative, 3 x 15ml.

• Chek-Stix UA Diptube Liquid QC, Level 2 Positive, 3 x 15ml.

• Value Sheet

• Special Materials Required (Not Provided)

• Test Tube

DIRECTIONS FOR USE

Standardized Chemical Tests

1. Remove the Chek-Stix UA Diptube Liquid QC from the refrigerator. Gently swirl the control to re-suspend any sediment and dispense an aliquot of no less than 1 mL into a test tube. Promptly recap the diptube and return it to the refrigerator.

2. Allow the Chek-Stix UA Diptube Liquid QC to reach room temperature (20-25°C) prior to testing.

3. Follow the CLINITEK Status+ , CLINITEK Advanta Operator or Reagent strip instructions for steps on performing a QC test.

NOTE: Allow no more than 20 drops into a single tube for the entry of the test strip.

A/C Testing

1. Follow steps 1-2 above.

2. Refer to the CLINITEK Status+ Operators Guide steps for performing a CLINITEK® IGG Pregnancy QC Test.

REAGENTS

The reagents used for quality control testing.

Standardized Chemical Tests

1. Remove the Chek-Stix UA Diptube Liquid QC from the refrigerator. Gently swirl the control to re-suspend any sediment and dispense an aliquot of no less than 1 mL into a test tube. Promptly recap the diptube and return it to the refrigerator.

2. Allow the Chek-Stix UA Diptube Liquid QC to reach room temperature (20-25°C) prior to testing.

3. Follow the CLINITEK Status+ , CLINITEK Advanta Operator or Reagent strip instructions for steps on performing a QC test.

NOTICE: Allow no more than 20 drops into a single tube for the entry of the test strip.

PROBLEMS/DIAGNOSTIC

If discrepancies arise from the expected ranges on the test specific insert, we recommend the following:

• Refer to user guides of the CLINITEK Status+ , CLINITEK Advanta, or your professional lot test reagent strip instructions.

• Immense the reagent in Chek-Stix UA Diptube Liquid QC and test a patient sample in accordance with the manufacturer's instructions.

• If the values remain beyond acceptable, try a different test, if possible, a different lot number of strips.

• If the discrepancy is in an instrument-generated value, check the instrument and check its calibration.

SYMBOLLEGEND

Consult Instructions for Use

IVD In Vitro Diagnostic Medical Device

Temperature Limits

LOT Lot Number

Caution, Consult Accompanying Documents

EC REP European Authorized Representative

REF Catalog Number

CE European Conformity

REF Manufacturer

UDI Unique Device Identifier

Biohazard

DE

VERWENDUNGSSCHWEIZ

Chek-Stix UA Diptube Liquid QC ist ein gebrauchsfertiges, flüssiges Produkt zur Verwendung in der Nähe des Patienten/Point-of-Care und im Zentrallabor als kontinuierliche Qualitätskontrolle für die physiologischen und chemischen Bestimmungen von menschlichen Urin eingesetzt werden. Nur zur Verwendung mit den CLINITEK Status+ und CLINITEK Advanta® Instrumenten.

ZUSAMMENFASSUNG UND ERLÄUTERUNG

Chek-Stix UA Diptube Liquid QC ist ein gebrauchsfertiges Mischung aus Dispergierten, stabilisierten menschlichen Erythrozyten und organische Partikel zur Anwendung in der Nähe des Patienten/Point-of-Care und im Zentrallabor für biochemische und chemische Tests, die routinemässig in der Urinanalyse durchgeführt werden. Das Gerät ist der Stoff zu 2 positiv erhältlich in 0,1% Konservierung.

Inhalt des Kits: Negativ Urinkontrolle der Stufe 1 und positive Urinkontrolle der Stufe 2.

STABILITÄT UND LÄGERUNG

Chek-Stix UA Diptube Liquid QC sollte bei 2-8°C gelagert werden, wenn es nicht verwendet wird. Bei 2-8°C gelagert, ist die Kontrolle bis zu 30 Tagen stabil. Wenn das Gerät nach dem Kauf über einen längeren Zeitraum aufbewahrt wird, sollte es vor dem ersten Gebrauch wieder auf Raumtemperatur gebracht werden. Nach dem Öffnen und vor der Rückverpackung sollte es wieder auf Raumtemperatur gebracht werden. Bevor die Flaschen mit dem Reagenzien abgeschlossen werden, sollten sie abgewaschen und vor der Wiederverwendung wischen.

REAGENTEN

Die erhaltenen Reagenzien sind mit einer speziellen Charge von Siemens-Reagensstreifen ermittelt. Jedes Labor die Möglichkeit, die Reagensstreifen und Genauigkeit über einen Bereich von klinisch bedeutsamen Werten zu kontrollieren.

BEREITSETZUNGSSTESTES MATERIALE

• Chek-Stix UA Diptube Liquid QC, Level 1 Negative, 3 x 15 ml.

• Chek-Stix UA Diptube Liquid QC, Level 2 Positive, 3 x 15 ml.

• Kontrollstreifen

ERFORDERLICHE SPEZIELLE MATERIALEIN (nicht mitgeliefert)

• Reagensstreifen

• Reagenzgläser

• Reagenzbehälter

Die erhaltenen Reagenzien sind mit einer speziellen Charge von Siemens-Reagensstreifen ermittelt. Jedes Labor die Möglichkeit, die Reagensstreifen und Genauigkeit über einen Bereich von klinisch bedeutsamen Werten zu kontrollieren.

REAGENTS

Die erhaltenen Reagenzien sind mit einer speziellen Charge von Siemens-Reagensstreifen ermittelt. Jedes Labor die Möglichkeit, die Reagensstreifen und Genauigkeit über einen Bereich von klinisch bedeutsamen Werten zu kontrollieren.

TESTSTOFFE UND KONTROLLEN

Chek-Stix UA Diptube Liquid QC ist ein gebrauchsfertiges Produkt zur Anwendung in der Nähe des Patienten/Point-of-Care und im Zentrallabor als kontinuierliche Qualitätskontrolle für die physiologischen und chemischen Bestimmungen von menschlichen Urin eingesetzt werden. Nur zur Verwendung mit den CLINITEK Status+ und CLINITEK Advanta® Instrumenten.

INHALT

Chek-Stix UA Diptube Liquid QC ist ein gebrauchsfertiges Mischung aus Dispergierten, stabilisierten menschlichen Erythrozyten und organische Partikel zur Anwendung in der Nähe des Patienten/Point-of-Care und im Zentrallabor für biochemische und chemische Tests, die routinemässig in der Urinanalyse durchgeführt werden. Das Gerät ist der Stoff zu 2 positiv erhältlich in 0,1% Konservierung.

CONTROLLING

Die erhaltenen Reagenzien sind mit einer speziellen Charge von Siemens-Reagensstreifen ermittelt. Jedes Labor die Möglichkeit, die Reagensstreifen und Genauigkeit über einen Bereich von klinisch bedeutsamen Werten zu kontrollieren.

REAGENTS

Die erhaltenen Reagenzien sind mit einer speziellen Charge von Siemens-Reagensstreifen ermittelt. Jedes Labor die Möglichkeit, die Reagensstreifen und Genauigkeit über einen Bereich von klinisch bedeutsamen Werten zu kontrollieren.

TESTSTOFFE UND KONTROLLEN

Chek-Stix UA Diptube Liquid QC ist ein gebrauchsfertiges Produkt zur Anwendung in der Nähe des Patienten/Point-of-Care und im Zentrallabor als kontinuierliche Qualitätskontrolle für die physiologischen und chemischen Bestimmungen von menschlichen Urin eingesetzt werden. Nur zur Verwendung mit den CLINITEK Status+ und CLINITEK Advanta® Instrumenten.

INHALT

Chek-Stix UA Diptube Liquid QC ist ein gebrauchsfertiges Mischung aus Dispergierten, stabilisierten menschlichen Erythrozyten und organische Partikel zur Anwendung in der Nähe des Patienten/Point-of-Care und im Zentrallabor für biochemische und chemische Tests, die routinemässig in der Urinanalyse durchgeführt werden. Das Gerät ist der Stoff zu 2 positiv erhältlich in 0,1% Konservierung.

CONTROLLING

Die erhaltenen Reagenzien sind mit einer speziellen Charge von Siemens-Reagensstreifen ermittelt. Jedes Labor die Möglichkeit, die Reagensstreifen und Genauigkeit über einen Bereich von klinisch bedeutsamen Werten zu kontrollieren.

REAGENTS

Die erhaltenen Reagenzien sind mit einer speziellen Charge von Siemens-Reagensstreifen ermittelt. Jedes Labor die Möglichkeit, die Reagensstreifen und Genauigkeit über einen Bereich von klinisch bedeutsamen Werten zu kontrollieren.

TESTSTOFFE UND KONTROLLEN

Chek-Stix UA Diptube Liquid QC ist ein gebrauchsfertiges Produkt zur Anwendung in der Nähe des Patienten/Point-of-Care und im Zentrallabor als kontinuierliche Qualitätskontrolle für die physiologischen und chemischen Bestimmungen von menschlichen Urin eingesetzt werden. Nur zur Verwendung mit den CLINITEK Status+ und CLINITEK Advanta® Instrumenten.

INHALT

Chek-Stix UA Diptube Liquid QC ist ein gebrauchsfertiges Mischung aus Dispergierten, stabilisierten menschlichen Erythrozyten und organische Partikel zur Anwendung in der Nähe des Patienten/Point-of-Care und im Zentrallabor für biochemische und chemische Tests, die routinemässig in der Urinanalyse durchgeführt werden. Das Gerät ist der Stoff zu 2 positiv erhältlich in 0,1% Konservierung.

CONTROLLING

Die erhaltenen Reagenzien sind mit einer speziellen Charge von Siemens-Reagensstreifen ermittelt. Jedes Labor die Möglichkeit, die Reagensstreifen und Genauigkeit über einen Bereich von klinisch bedeutsamen Werten zu kontrollieren.

REAGENTS

Die erhaltenen Reagenzien sind mit einer speziellen Charge von Siemens-Reagensstreifen ermittelt. Jedes Labor die Möglichkeit, die Reagensstreifen und Genauigkeit über einen Bereich von klinisch bedeutsamen Werten zu kontrollieren.

TESTSTOFFE UND KONTROLLEN

Chek-Stix UA Diptube Liquid QC ist ein gebrauchsfertiges Produkt zur Anwendung in der Nähe des Patienten/Point-of-Care und im Zentrallabor als kontinuierliche Qualitätskontrolle für die physiologischen und chemischen Bestimmungen von menschlichen Urin eingesetzt werden. Nur zur Verwendung mit den CLINITEK Status+ und CLINITEK Advanta® Instrumenten.

INHALT

Chek-Stix UA Diptube Liquid QC ist ein gebrauchsfertiges Mischung aus Dispergierten, stabilisierten menschlichen Erythrozyten und organische Partikel zur Anwendung in der Nähe des Patienten/Point-of-Care und im Zentrallabor für biochemische und chemische Tests, die routinemässig in der Urinanalyse durchgeführt werden. Das Gerät ist der Stoff zu 2 positiv erhältlich in 0,1% Konservierung.

CONTROLLING

Die erhaltenen Reagenzien sind mit einer speziellen Charge von Siemens-Reagensstreifen ermittelt. Jedes Labor die Möglichkeit, die Reagensstreifen und Genauigkeit über einen Bereich von klinisch bedeutsamen Werten zu kontrollieren.

REAGENTS

Die erhaltenen Reagenzien sind mit einer speziellen Charge von Siemens-Reagensstreifen ermittelt. Jedes Labor die Möglichkeit, die Reagensstreifen und Genauigkeit über einen Bereich von klinisch bedeutsamen Werten zu kontrollieren.

TESTSTOFFE UND KONTROLLEN

Chek-Stix UA Diptube Liquid QC ist ein gebrauchsfertiges Produkt zur Anwendung in der Nähe des Patienten/Point-of-Care und im Zentrallabor als kontinuierliche Qualitätskontrolle für die physiologischen und chemischen Bestimmungen von menschlichen Urin eingesetzt werden. Nur zur Verwendung mit den CLINITEK Status+ und CLINITEK Advanta® Instrumenten.

INHALT

Chek-Stix UA Diptube Liquid QC ist ein gebrauchsfertiges Mischung aus Dispergierten, stabilisierten menschlichen Erythrozyten und organische Partikel zur Anwendung in der Nähe des Patienten/Point-of-Care und im Zentrallabor für biochemische und chemische Tests, die routinemässig in der Urinanalyse durchgeführt werden. Das Gerät ist der Stoff zu 2 positiv erhältlich in 0,1% Konservierung.

CONTROLLING

Die erhaltenen Reagenzien sind mit einer speziellen Charge von Siemens-Reagensstreifen ermittelt. Jedes Labor die Möglichkeit, die Reagensstreifen und Genauigkeit über einen Bereich von klinisch bedeutsamen Werten zu kontrollieren.

REAGENTS

Die erhaltenen Reagenzien sind mit einer speziellen Charge von Siemens-Reagensstreifen ermittelt. Jedes Labor die Möglichkeit, die Reagensstreifen und Genauigkeit über einen Bereich von klinisch bedeutsamen Werten zu kontrollieren.

TESTSTOFFE UND KONTROLLEN

Chek-Stix UA Diptube Liquid QC ist ein gebrauchsfertiges Produkt zur Anwendung in der Nähe des Patienten/Point-of-Care und im Zentrallabor als kontinuierliche Qualitätskontrolle für die physiologischen und chemischen Bestimmungen von menschlichen Urin eingesetzt werden. Nur zur Verwendung mit den CLINITEK Status+ und CLINITEK Advanta® Instrumenten.

INHALT

Chek-Stix UA Diptube Liquid QC ist ein gebrauchsfertiges Mischung aus Dispergierten, stabilisierten menschlichen Erythrozyten und organische Partikel zur Anwendung in der Nähe des Patienten/Point-of-Care und im Zentrallabor für biochemische und chemische Tests, die routinemässig in der Urinanalyse durchgeführt werden. Das Gerät ist der Stoff zu 2 positiv erhältlich in 0,1% Konservierung.

CONTROLLING

Die erhaltenen Reagenzien sind mit einer speziellen Charge von Siemens-Reagensstreifen ermittelt. Jedes Labor die Möglichkeit, die Reagensstreifen und Genauigkeit über einen Bereich von klinisch bedeutsamen Werten zu kontrollieren.

REAGENTS

Przed przystąpieniem do badania należy odzkać, iż podwójkotest Chek-Stix UA Diptube Liquid QC osiąga temperaturę pokojową (20–25°C).

3. Należy pamiętać, iż przechowywanie testu QC można znaleźć w przewodniku użytkownika CLINITEK Status+, CLINITEK Advantis lub w instrukcji pakietu kontrolnego.

UWAGA: przed każdym przetwarzaniem testu QC można wykonać nie więcej niż 20 wkopów do jednej próbki.

Kontrola QC

1. Wykonanie cytometryczne dla użycia można wykonać nie więcej niż 20 wkopów do jednej próbki.

2. Informacje na temat przetwarzania testu QC'ego CLINITEK™ można znaleźć w przewodniku użytkownika urządzenia CLINITEK Status+.

WNIK

W celu uzyskania integralności analizatora ważny jest program bieżący kontroli jakości. Zaleca się prowadzenie rejestrów wyników kontroli jakości.

UWAGA: poziom 1 jest wymagany dla wszystkich parametrów chemicznych i dodatku dla HbG. Poziom 2 jest dodatki dla wszystkich parametrów chemicznych i ujemny dla HbG.

WARTOSCI CZĘSTOWE

Oznaczenia kontrolne i stanowiska na podstawie danych międzylaboratoryjnych przy użyciu reprezentatywnej partii pakietów odzywianych firmi Siemens. Kontrola powinna ustawać własne parametry precyzyjności.

ROZWIĘZANIE PROBLEMÓW

Jedynym wyjątkiem w stosunku do określonych pakietów są ulewy specjalistyczne dla danego partii, zatem należy natychmiast postępować:

- Zapoznaj się z instrukcjami dla użytkowników urządzeń CLINITEK Status+, CLINITEK Advantis lub instrukcjami pakietów odzywianych.

- Skontaktuj się z dostawcą.

- Jeśli wartość poziomu 2 jest wyższa niż kontrola jakości, należy sprawdzić i naprawić problem.

- Jeśli wartość poziomu 2 jest niższa niż kontrola jakości, należy sprawdzić i naprawić problem w miarę możliwości innego numeru partii pakietu.

- Jeżeli niezadowalających dotyczy wartości wygenerowane przez przetwarzanie, należy natychmiast przesłać i sprawdzić ją konsultantowi.

LEGENDA SYMBOLIÓW

OBJAWIENIA CZŁOWIEKA	
	Obraźliwy z instrukcją po przymusie
	Idyo-terapeutyczny diagnostyk
	Wykorzystać do
	Ostrzegawczy! Obraźliwy z instrukcją po przymusie
	Upominkowy przedstawiciel z Europejskim pochodzeniem
	Numer katalogowy
	Europejskie certyfikaty
	Producent
	Unikalny identyfikator urządzenia
	Bioaktywność

(R)

UTYLIZACJA PREZESZCZYLKI

Chek-Stix UA Diptube Liquid QC jest produktem jednorazowym, destynowanym do użycia jednorazowego i jednorazowej opakowania.

• Wszystkie części, z wyjątkiem pakietów kontrolnych, mogą być użyczone ponownie.

• Przed użyciem, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.

• Dla bezpieczeństwa, po użyciu, skontaktuj się z dostawcą.