

1001-0702  
A rapid test for the diagnosis of Human Immunodeficiency Virus to detect antibodies to HIV type 1 and type 2 qualitatively in human whole blood, serum or plasma.

For professional *In vitro* diagnostic use only.

**INTENDED USE**  
The HIV 1.2 Rapid Test Cassette (Whole Blood/Serum/Plasma) is a rapid chromatographic immunoassay for the qualitative detection of antibodies to Human immunodeficiency Virus (HIV) type 1 and type 2 in human whole blood, serum or plasma to aid in the diagnosis of HIV infection.

**SUMMARY**  
Human immunodeficiency virus (HIV) infection is one of the main causes of morbidity and mortality worldwide, with most new disease concentrated in sub-Saharan Africa. As the infection spreads, it has had a major impact on the prime of their lives. The HIV-1 infection has dramatically altered the economies of many countries; HIV induces a diverse collection of viruses, including HIV type 1 (HIV-1) and HIV-2. HIV-1 is more prevalent and more pathogenic than HIV-2 and is responsible for the vast majority of the global pandemic. The HIV virus is a retrovirus that is able to integrate a DNA copy of the viral genome into the DNA of the host cell.

The HIV 1.2 Rapid Test Cassette (Whole Blood/Serum/Plasma) is a rapid test to qualitatively detect the presence of antibody to HIV 1 and/or HIV 2 in whole blood, serum or plasma specimen. The test utilizes latex conjugate and multiple recombinant HIV proteins to selectively detect antibodies to the HIV 1.2 in whole blood, serum or plasma.

**PRINCIPLE**  
The HIV 1.2 Rapid Test Cassette (Whole Blood/Serum/Plasma) is a qualitative, membrane based immunoassay for the detection of antibodies to HIV 1.2 in whole blood, serum or plasma. The membrane is pre-coated with recombinant HIV antigens. During testing, the whole blood or serum or plasma specimen reacts with the antigen coated in the test line. The reaction migrates upward on the membrane chromatographically until it reaches the test line region. If the specimen contains antibodies to HIV 1 and/or HIV 2, a colored line will appear in the test line region, indicating a positive result. If the specimen does not contain HIV 1 and/or HIV 2 antibodies, a colored line will not appear in the test line region, indicating a negative result. To serve as a procedural control, a colored line will always appear in the control line region, indicating that proper volume of specimen has been added and membrane wicking has occurred.

**REAGENTS**  
The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

**PRECAUTIONS**  
• For professional *In vitro* diagnostic use only. Do not use after expiration date.  
• Do not eat, drink or smoke in the area where the specimens or tests are handled.  
• Handle all specimens as if they contain infectious agents. Observe established precautions against microbiological hazards throughout all procedures and follow the standard procedures for proper disposal of specimens.

• Wear protective clothing such as laboratory coats, disposable gloves and eye protection when handling and preparing.

• The test should be discarded according to local regulations.

• Humidity and temperature can adversely affect results.

**STORAGE AND STABILITY**  
Store as packaged in the sealed pouch either at room temperature or refrigerated (2–30 °C). The test is stable through the expiration date printed on the sealed pouch. The test must remain in the sealed pouch until use. DO NOT FREEZE. Do not use after the expiration date.

**SPECIMEN COLLECTION AND PREPARATION**

• The HIV 1.2 Rapid Test Cassette (Whole Blood/Serum/Plasma) can be performed using Whole Blood (from venipuncture or fingerstick), serum or plasma.

• To collect Fingerstick Whole Blood specimens:

• Wash the patient's hand with soap and warm water or clean with an alcohol swab. Allow to dry.

• Massage the hand without touching the puncture site by rubbing down the hand towards the fingertip of the middle or ring finger.

• Puncture the skin with a sterile lancet. Wipe away the first sign of blood.

• Gently rub the hand from wrist to finger to form a rounded drop of blood over the puncture site.

• Add the Fingerstick Whole Blood specimen to the test by using a capillary tube.

• Touch the end of the capillary tube to the blood until filled to approximately 50µL. Avoid air bubbles.

• Place the bulb onto the top end of the capillary tube, then squeeze the bulb to dispense the whole blood to the specimen well of the test cassette.

• Add the Fingerstick Whole Blood specimen to the test by using hanging drops.

• Position the patient's finger so that the drop of blood is just above the specimen well of the test cassette.

• The HIV 1.2 Rapid Test Cassette (Whole Blood/Serum/Plasma) is a rapid test to qualitatively detect the presence of antibody to HIV 1 and/or HIV 2 in whole blood, serum or plasma specimen. The test utilizes latex conjugate and multiple recombinant HIV proteins to selectively detect antibodies to the HIV 1.2 in whole blood, serum or plasma.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

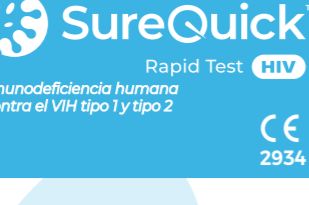
• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.

• The test contains HIV 1.2 recombinant antigens coated particles and HIV 1.2 recombinant antigens coated on the membrane.



Casette de prueba rápida del VIH 1 y 2



From the makers of OraQuick®  
Rapid Test HIV

1001-0702

Prueba rápida para el diagnóstico del virus de Inmunodeficiencia humana para detectar de forma cualitativa anticuerpos contra el VIH tipo 1 y tipo 2 en sangre completa, suero o plasma humanos.

Solo para diagnóstico in vitro profesional.

#### USO PREVISTO

El Casete de prueba rápida del VIH 1 y 2 (Sangre completa/Suero/Plasma) es un inmunoensayo cromatográfico rápido para la detección cualitativa de anticuerpos contra el virus de la inmunodeficiencia humana (VIH) tipo 1 y tipo 2 en Sangre completa, suero o plasma humanos, que facilita el diagnóstico de la infección por VIH.

**RESUMEN**  
La infección por el virus de la Inmunodeficiencia humana (VIH) es una de las principales causas de la muerte en el mundo. Tanto el suero como el plasma de los casos se conservan en África subsahariana. Contra la infección se ha llevado a cabo una estrategia que está en el punto álgido de su productividad económica, la infección por el VIH ha alterado drásticamente las economías de muchos países.

El VIH ha causado diversas vidas, como el VIH 1 y el VIH 2. El VIH 1 es más prevalente y más letal que el VIH 2, pero es posible que la gran mayoría de casos de la pandemia mundial de VIH. El virus del VIH es un retrovirus que puede integrar una copia del genoma viral en el ADN de las células huésped.

El Casete de prueba rápida del VIH 1 y 2 (Sangre completa/Suero/Plasma) es una prueba rápida para la detección cualitativa de la presencia de anticuerpos contra el VIH 1 o el VIH 2 en muestras de Sangre completa, suero o plasma. La prueba utiliza conjugado de latex y múltiples proteínas recombinantes del VIH para la detección selectiva de anticuerpos contra el VIH 1 y 2 en Sangre completa, suero o plasma.

#### PRINCIPIO

El casete de prueba rápida del VIH (Sangre completa/Suero/Plasma) es un inmunoensayo cualitativo basado en membranas para la detección de anticuerpos contra el VIH 1 y 2 en Sangre completa, suero o plasma. La membrana es precurtida con anticuerpos recombinantes específicos para el VIH 1 y 2. La muestra de suero o plasma se aplica directamente sobre las muestras claras no hemolíticas.

Las pruebas deben realizarse inmediatamente después de recoger las muestras. No deje las muestras a temperatura ambiente durante períodos prolongados. Las muestras de suero o plasma se pueden almacenar a 2-8 °C durante un máximo de 3 meses. Los anticuerpos se degradan más rápidamente a 20 °C. La Sangre completa obtenida por venopunción debe almacénase a una temperatura de 2 a 8 °C si se va a realizar la prueba en un plazo de 12 horas a partir de la obtención.

Las muestras deben estar a temperatura ambiente antes del análisis. Las muestras congeladas deben descongelarse completamente y mezclarlas bien antes del análisis. La Sangre completa obtenida por venopunción debe almacénase a una temperatura de 2 a 8 °C si se va a realizar la prueba en un plazo de 12 horas a partir de la obtención.

Pueden utilizarse como anticoagulantes para la obtención de la muestra las siguientes sustancias: EDTA K2, heparina sódica, citrato sódico y óxido de potasio.

El plasma puede obtenerse por centrifugación durante 3 minutos a 3000 rpm mediante un tubo anticoagulante estático hasta que se obtenga el sobrenadante.

**MATERIALES**

- Deje que caigan 2 gotas de Sangre completa por punzón digital en el centro del pocillo para muestras del casete de prueba, o muévalo el dedo del paciente de modo que la gota colgante toque el centro del pocillo para muestras. Evite que el dedo toque directamente el pocillo para muestras.
- Señale el punto de la placa de control que se encuentra en la parte superior del casete de prueba.
- Las pruebas deben realizarse inmediatamente después de recoger las muestras. No deje las muestras a temperatura ambiente durante períodos prolongados. Las muestras de suero o plasma se pueden almacenar a 2-8 °C durante un máximo de 3 meses. Los anticuerpos se degradan más rápidamente a 20 °C. La Sangre completa obtenida por venopunción debe almacénase a una temperatura de 2 a 8 °C si se va a realizar la prueba en un plazo de 12 horas a partir de la obtención.
- No deje que caigan 2 gotas de Sangre completa por punzón digital en el centro del pocillo para muestras del casete de prueba.
- Las muestras deben estar a temperatura ambiente antes del análisis. Las muestras congeladas deben descongelarse completamente y mezclarlas bien antes del análisis. La Sangre completa obtenida por venopunción debe almacénase a una temperatura de 2 a 8 °C si se va a realizar la prueba en un plazo de 12 horas a partir de la obtención.
- Pueden utilizarse como anticoagulantes para la obtención de la muestra las siguientes sustancias: EDTA K2, heparina sódica, citrato sódico y óxido de potasio.
- El plasma puede obtenerse por centrifugación durante 3 minutos a 3000 rpm mediante un tubo anticoagulante estático hasta que se obtenga el sobrenadante.

**VALORES ESPERADOS**

La prueba contiene partículas recubiertas de anticuerpos recombinantes del VIH 1 y 2, y cobertura de anticuerpos recombinantes VIH 1 y 2 en la membrana.

**PRECAUCIONES**

• Solo para uso clínico in vitro profesional. No se debe utilizar después de la fecha de caducidad.

• No lo utilice si no tiene en la zona donde se manipulan las muestras o las pruebas.

• Manipule todas las muestras como si tuvieran agentes infecciosos. Siga las precauciones establecidas contra peligros biológicos a lo largo de todos los procedimientos y siga las proceduras establecidas para la correcta manipulación de las muestras.

• Utilice ropa de protección como batas de laboratorio, guantes desechables y protección ocular cuando se manipulen las muestras.

• La humedad y la temperatura pueden afectar negativamente a los resultados.

**ALMACENAMIENTO Y ESTABILIDAD**

Conserve el producto dentro de la bolsa sellada del envase a temperatura ambiente o refrigerado (2-30 °C). La prueba se mantiene estable hasta la fecha de caducidad que aparece impresa en la bolsa sellada. La prueba debe permanecer en la bolsa sellada hasta su uso. **NO CONGELAR.** No usar después de la fecha de expiración.

**OBSTACULOS Y PREPARACIÓN DE LAS PRUEBAS**

• El Casete de prueba rápida del VIH 1 y 2 (Sangre completa/Suero/Plasma) se puede utilizar con Sangre completa (de venopunción o punzón digital), suero o plasma.

**Para obtener muestras de Sangre completa por punzón digital:**

• Lave la mano del paciente con jabón y agua tibia o limípela con un hisopo con alcohol. Deje que se seque.

• Mescúle la mano en el punto de punzón: frote la mano hacia la punta del dedo corazón o anular.

• Perfore la piel con una lanceta estéril. Limpie el primer brote de Sangre completa.

• Frote suavemente la mano de la mucosa a la palma a los dedos para formar una gota redondeada.

• Aplique la muestra de Sangre completa obtenida por punzón digital a la prueba mediante un tubo capilar:

• Toque el extremo del tubo capilar con la Sangre completa hasta que se llene hasta aproximadamente 50 µl. Evite las burbujas de aire.

• Coloque la punta en el extremo superior del tubo capilar y, a continuación, apriétela para dejar que la Sangre completa fluya al pocillo para muestras del casete de prueba.

• Agregue la muestra de Sangre completa total con punzón digital a la prueba usando gotas colgantes.

• Coloque el dedo del paciente de modo que la gota de Sangre completa quede justo encima del pocillo para muestras del casete de prueba.

**NOTA:** Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

Nota: Se sugiere no utilizar el resultado después de 20 minutos.

385x630mm 60g双胶纸，折好到货，折后尺寸约96x105mm

 Pantone 298C  Black