

Please read this package insert carefully prior to use and strictly follow the instructions.
INTENDED USE

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test is a solid phase immunochromatographic assay intended for the *in vitro* qualitative detection of specific severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (SARS-CoV-2) antigens in human nasopharyngeal and/or oropharyngeal secretion. The test kit is applicable in healthcare system and the scientific field of research and for professional use only. Results are for the identification of SARS-CoV-2 nucleocapsid antigen. Antigen is generally detectable in nasopharyngeal or oropharyngeal secretion during the acute phase of infection. Positive results indicate the presence of viral antigens, but clinical correlation with patient history and other diagnostic information is necessary to determine infection status.

Negative results do not rule out SARS-CoV-2 infection and should not be used as the sole basis for treatment or patient management decisions, including infection control decisions. Negative results should be considered in the context of a patient's recent exposures, history and the presence of clinical signs and symptoms consistent with COVID-19 and confirmed with a molecular assay, if necessary.

INTRODUCTION

Coronaviruses are enveloped RNA viruses that are distributed broadly among humans and cause respiratory, enteric, hepatic, and neurologic diseases. Seven coronavirus species are known to cause human diseases. Four of these viruses - 229E, OC43, NL63, and HKU1 - are prevalent and typically cause common cold symptoms in immunocompetent individuals. The three other strains - severe acute respiratory syndrome coronavirus (SARS-CoV), Middle East respiratory syndrome coronavirus (MERS-CoV) and severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (SARS-CoV-2) - are zoonotic in origin and have been linked to sometimes fatal illness. Coronavirus disease 2019 (COVID-19) is a respiratory infectious disease caused by SARS-CoV-2. The most common symptoms include fever, cough, fatigue, shortness of breath, and loss of smell and taste. Nasal congestion, runny nose, sore throat, myalgia and diarrhea are found in a few cases.

Currently, persons infected by SARS-CoV-2 are the main source of transmission. Asymptomatic infected people can also spread the virus. Based on the current epidemiological investigation, the incubation period is 2 to 14 days (median incubation time around 5 days).

PRINCIPLE

The MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test is a lateral flow immunochromatographic assay. The test uses SARS-CoV-2 antibodies (test line T) and goat anti-mouse IgG (control line C) immobilized on a nitrocellulose strip. The burgundy colored conjugate pad contains colloidal gold conjugated to SARS-CoV-2 antibodies (SARS-CoV-2 conjugates) and mouse IgG-gold conjugates. When a specimen followed by assay diluent is added to the sample well, SARS-CoV-2 antigen, if present, will bind to SARS-CoV-2 conjugates forming antigen antibodies complex. This complex migrates through nitrocellulose membrane by capillary action. When the complex meets the line of the corresponding immobilized antibodies, the complex will be combined forming a burgundy colored band which confirms a reactive test result. Absence of a colored band in the test region indicates a non-reactive test result.

In addition, the test contains an internal control (C band) which should exhibit a burgundy colored band of the immunocomplex goat anti-mouse IgG/mouse IgG-gold conjugate regardless of the color development on any of the test bands. Otherwise, the test result is invalid and the specimen must be retested with another device.

MATERIALS SUPPLIED

Each sealed pouch contains a test device and a desiccant.

Buffer(s) | Sterile and single use specimen collection swab(s) | Single use extraction tube(s) with integrated dispensing tip(s) | Package insert

MATERIAL REQUIRED BUT NOT PROVIDED

Materials not supplied but recommended for the performance are personal protection, as gloves and mouth protection. Standard microbiological supplies and equipment such as timer and tongue depressor (only required for oropharyngeal specimen collection) are not provided.

External positive and negative controls can be purchased separately from MEDsan GmbH. These should be tested periodically consistent with good laboratory practice.

STORAGE AND STABILITY

The test kit should be stored in a dry place protected from direct sunlight at 2-30 °C. The test device should be used within 1 hour after opening of the sealed pouch. If in a high humidity environment, use it immediately. DO NOT FREEZE. Do not use after the expiry date.

WARNINGS AND PRECAUTIONS

- For *in vitro* diagnostic use only.
- The test is for single use only. Do not reuse.
- Do not perform the test in a room with strong air flow and in environment that is too hot, too humid, or too dry.
- The test device should be used as soon as possible after opening the pouch. Avoid keeping it in the air for a long time, which may result in failure due to damp. Do not use it if the pouch is damaged or broken.
- This test is only validated using the material provided with this kit.
- Do not mix components from different lots.
- Handle all specimens as if infectious by using safe laboratory procedures.
- When testing many samples of specimens, please mark well to avoid confusion.
- After the test is completed, used materials as test device, extraction tube and swabs should be discarded into medical waste garbage bags, which will be specially disposed by the qualified unit to handle medical waste.
- This test has been authorized only for the detection of SARS-CoV-2 proteins, not for any other viruses or pathogens.

SPECIMEN COLLECTION

Standard precautions should always be followed whenever samples are obtained from patients: use protective gown, pair of nonsterile gloves, face mask and visor for face and eye protection.

Prepare the extraction tube (refer to section 'Test Procedure') and use the supplied sterile, single use specimen collection swabs.

Nasopharyngeal specimen collection

- Ask the patient to take off the mask and to blow their nose to clear nasal passage of excessive mucus.
- Tilt the patient's head back 70 degrees.
- Insert swab into the nostril. Swab should reach the surface of posterior nasopharynx. Gently swirl the swab for 5-10 seconds to absorb secretions.
- Gently remove swab while rotating it.
- Place the swab into prepared extraction tube (refer to point 2 in section 'Test Procedure').
- Ask the patient to reapply the mask.


Oropharyngeal specimen collection

- Ask the patient to take off the mask.
- Tilt the patient's head back 70 degrees.
- Take the single use sterile specimen swab, use the tongue depressor to keep the tongue from interfering with specimen collection, insert the swab into mouth to the posterior pharyngeal and tonsillar areas using a rotatory motion. (Avoid to touch tongue and teeth.)
- Place the swab into prepared extraction tube (refer to point 2 in section 'Test Procedure').
- Ask the patient to reapply the mask.


Combination of oropharyngeal and nasopharyngeal specimen collection

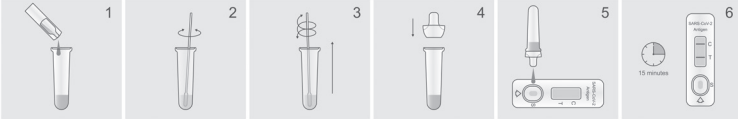
It is also possible to combine both collection methods using the same swab (first oropharyngeal, then nasopharyngeal).

TEST PROCEDURE

This test procedure has to be read completely before performing the test.

Allow test device, specimen, buffer and/or controls to equilibrate to room temperature (15-30 °C) prior to testing and use it as soon as possible.

- Add all of one single buffer (380 µL) into a single use extraction tube.
- After specimen collection (refer to section 'Specimen Collection') insert the swab into the extraction tube which contains 380 µL of the buffer and rotate the swab constantly. Repeat several times and incubate for at least 1 minute.
- Squeeze the swab on the tube wall so that the liquid is screwed out. Take out and discard the swab according to the treatment of medical waste.
- Cover the extraction tube with its dispensing tip.
- Remove the test device from the sealed foil pouch and place it on a clean and even surface. Add 2 drops of the sample solution vertically into the sample well of the test device.
- Wait 15 minutes to interpret and record the test result. The result is invalid after 20 minutes.


INTERPRETATION OF RESULTS
POSITIVE

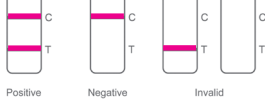
If the C band and T band are both present, then the test indicates the presence of SARS-CoV-2 antigens in the specimen. The test result is positive. The purple red test line may vary in shade and intensity depending on the detected antigen concentration. Also, a light or faint test line must be interpreted as a positive result.

NEGATIVE

If only the C band is present, the absence of any burgundy color in the T band indicates that no SARS-CoV-2 antigens are detected in the specimen. The test result is negative.

INVALID

Control line C is missing, or control line C and test line T are missing. Incorrect specimen volume or incorrect procedural techniques are the most likely reasons for control line failure. Read the instructions carefully again and repeat the test with a new test device. If the problem persists, discontinue using the test device immediately and contact your local distributor.


LIMITATIONS

- This test is suitable for testing human nasopharyngeal or/and oropharyngeal secretion. This test kit is not intended to be used for other body fluids and samples.
- The test results should be used in combination with the clinical examination, medical history, and other examination results.
- A negative result for an individual subject indicates absence of detectable SARS-CoV-2 antigens. A negative test result does not preclude the possibility of exposure to or infection with SARS-CoV-2.
- A negative result may occur if the quantity of the SARS-CoV-2 antigens present in the specimen is below the detection limits of the assay.
- Positive test results do not rule out co-infections with other pathogens.
- Positive test results do not differentiate between SARS-CoV and SARS-CoV-2.
- Negative test results are not intended to rule out other non-SARS viral or bacterial infections.
- Optimal test performance requires strict compliance with the test procedure described in this instructions for use. Deviations may lead to aberrant results. Incorrect specimen volume may lead to invalid test results.
- Do not keep your prepared sample solution longer than for 60 minutes. This may lead to false test results.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS
1. Clinical Studies

Reagents have been sent to independent laboratories for clinical evaluation. Antigen detection in the samples of COVID-19 patients has a high consistency with nucleic acid detection from swab samples. The relative sensitivity is 92.5% (96.5% for samples with Ct values ≤ 33). The relative specificity is 99.8% and the accuracy of the product is 95.4%.

2. Limit of Detection (LoD)

Limit of detection (LoD) of the MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test was determined by two different methods. During the first method different concentrations of heat inactivated SARS-CoV-2 were evaluated. The MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test is confirmed with a LoD of 14.4 TCID₅₀/mL. The second method used different concentrations of recombinant antigens demonstrating a LoD of 10 pg/mL.

Performance of the MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test vs FDA Authorized (comparator) RT PCR Test.

Patient NP Swab Specimens	RT PCR Comparator		
	Positive	Negative	Total
MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test	Positive	111	112
	Negative	9	499
	Total	120	500
	Positive Percent Agreement	92.5% [95% CI: 86.4%, 96.0%]	
	Negative Percent Agreement	99.8% [95% CI: 98.9%, 100%]	
	Overall Agreement	98.4% [95% CI: 97.1%, 99.1%]	

3. Analytical Specificity/Cross Reactivity/Microbial Interference

Analytical specificity of the MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test has been evaluated to other pathogens. No antigen false positive results or microbial interferences were observed with the following potential cross reactants: Human Coronavirus (229E, OC43, NL63, HKU1), MERS-CoV, Adenovirus, Human Metapneumovirus (hMPV), Parainfluenza virus 1-4, Influenza A, Influenza B, Influenza C, Enterovirus, Respiratory syncytial virus, Rhinovirus, *Haemophilus influenzae*, *Streptococcus pneumoniae*, *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis*, *Streptococcus pyogenes*, *Candida albicans*, *Bordetella pertussis*, *Mycoplasma pneumoniae*, *Chlamydia pneumoniae*, *Legionella pneumophila*, and a pooled human nasal wash – representative of normal respiratory microbial flora (healthy donors).

4. Interference Substances Studies

Potential interference of the MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test was evaluated using natural clinical samples. No antigen false negative or false positive results have been observed with the following potential interference substances at the stated concentrations: human blood (1% v/v), mucosal protein (1 mg/mL), menthol (50 mg/mL), dyclonine/menthol (2 mg/mL), phenylephrine (1% v/v), oxymetazoline (1% v/v), triamcinolone (50 mg/mL), fluticasone propionate (5% v/v), tobramycin (8 µg/mL), mupirocin (10 mg/mL), and biotin (0.15 mg/mL).

REFERENCES

- Weiss SR, Leibowitz JL. Coronavirus pathogenesis. *Adv Virus Res* 2011; 81: 85-164.
- Masters PS, Perlman S. Coronaviridae. In: Knipe DM, Howley PM, eds. *Fields virology*. 6th ed. Lippincott Williams & Wilkins, 2013: 825-58.
- Su S, Wong G, Shi W, et al. Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses. *Trends Microbiol* 2016; 24: 490-502.
- Cui J, Li F, Shi ZL. Origin and evolution of pathogenic coronaviruses. *Nat Rev Microbiol* 2019; 17: 181-192.
- „Naming the Coronavirus disease (COVID-19) and the virus that causes it“. World Health Organization. Archived from the original on 28 February 2020. Retrieved 28 February 2020.
- Hessen MT (27 January 2020). „Novel Coronavirus Information Center: Expert guidance and commentary“. Elsevier Connect. Archived from the original on 30 January 2020. Retrieved 31 January 2020.
- CDC Interim Guidelines for Collecting, Handling, and Testing Clinical Specimens for COVID-19. <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-nCoV/lab/guidelines-clinical-specimens.html>.

INDEX OF SYMBOLS

	See instruction for use		Expiry date
	For <i>in vitro</i> diagnostic use only		Batch number
	Store between 2-30 °C		Manufacturer
	Tests per kit		Keep dry
	Catalog number		Do not reuse
	Keep away from sunlight		

Lesen Sie vor Durchführung des Tests die Gebrauchsanweisung sorgfältig durch und befolgen Sie die Anweisungen.**VERWENDUNGSZWECK**

Der MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test ist ein immunochromatographischer Festphasentest zum qualitativen *In-vitro*-Nachweis spezifischer Antigene von SARS-CoV-2 (Severe Acute Respiratory Syndrome Coronavirus 2) in menschlichem Nasopharyngeal- und/oder Oropharyngeal-Sekret. Das Testkit ist im Gesundheitswesen und im wissenschaftlichen Forschungsbereich und nur für den professionellen Gebrauch anwendbar. Die Ergebnisse beziehen sich auf die Identifizierung des SARS-CoV-2-Nukleokapsid-Antigens. Antigen ist im Allgemeinen im nasopharyngealen oder oropharyngealen Sekret während der akuten Phase der Infektion nachweisbar. Positive Ergebnisse weisen auf das Vorhandensein viraler Antigene hin. Eine klinische Korrelation mit der Anamnese und anderen diagnostischen Informationen ist erforderlich, um den Infektionsstatus zu bestimmen.

Negative Ergebnisse schließen eine SARS-CoV-2-Infektion nicht aus und sollten nicht als alleinige Grundlage für Entscheidungen zur Behandlung oder zum Patientenmanagement, einschließlich Entscheidungen zur Infektionskontrolle, verwendet werden. Negative Ergebnisse sollten im Zusammenhang mit den jüngsten Expositionen, der Anamnese und dem Vorhandensein klinischer Anzeichen und Symptome eines Patienten im Einklang mit COVID-19 berücksichtigt und gegebenenfalls mit einem molekularen Assay bestätigt werden.

ALLGEMEINES

Coronaviren sind behüllte RNA-Viren, die unter Menschen weit verbreitet sind und Atemwegs- sowie enterische, Leber- und neurologische Erkrankungen verursachen können. Sieben Coronavirus-Arten sind dafür bekannt, menschliche Krankheiten zu verursachen. Vier dieser Viren - 229E, OC43, NL63 und HKU1 - sind weit verbreitet und verursachen typischerweise Erkältungssymptome bei immunkompetenten Personen. Die drei anderen Stämme – Severe Acute Respiratory Syndrom Coronavirus (SARS-CoV), Middle East Respiratory Syndrom Coronavirus (MERS-CoV) und das neuartige Severe Acute Respiratory Syndrom Coronavirus 2 (SARS-CoV-2) – sind zoonotisch und werden mitunter mit tödlichen Erkrankungen in Verbindung gebracht. COVID-19 (Coronavirus Disease 2019) ist eine Infektionskrankheit der Atemwege, die durch SARS-CoV-2 verursacht wird. Zu den häufigsten Symptomen gehören: Fieber, Husten, Müdigkeit, Kurzatmigkeit sowie Geruchs- und Geschmacksverlust. In einigen wenigen Fällen treten Nasenverstopfung, eine laufende Nase, Halsschmerzen, Myalgie und Durchfall auf. Derzeit sind infizierte Personen, die Hauptübertragungsquelle von SARS-CoV-2. Auch asymptomatisch infizierte Personen können das Virus verbreiten. Auf der Grundlage der aktuellen epidemiologischen Untersuchung beträgt die Inkubationszeit 2 bis 14 Tage (medianne Inkubationszeit liegt bei rund 5 Tagen).

PRINZIP

Der MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test ist ein immunochromatographischer Lateral-Flow-Assay. Der Test verwendet SARS-CoV-2-Antikörper (Testlinie T) und Ziege-anti-Maus-IgG-Antikörper (Kontrolllinie C) immobilisiert auf einem Nitrozellulosestreifen. Das burgunderfarbene Konjugatkissen enthält kolloidal Gold gebunden an SARS-CoV-2-Antikörper (SARS-CoV-2-Konjugate) und an Maus-IgG. Sobald eine in Puffer gelöste Probe in die Probenöffnung gegeben wird, binden SARS-CoV-2-Antigene, sofern diese präsent sind, an das SARS-CoV-2-Konjugat und bilden einen Antigen-Antikörper-Komplex. Durch die Kapillarwirkung wandert dieser Antigen-Antikörper-Komplex durch die Nitrozellulosemembran. Wenn der Komplex auf die Testlinie T der entsprechenden immobilisierten Antikörper trifft, kommt es zu einer weiteren Verbindung, die eine burgunderfarbene Bande bildet. Die eingefärbte Bande weist auf ein reaktives Testergebnis hin. Das Fehlen einer farbigen Bande im Testbereich deutet auf ein nicht reaktives Testergebnis hin. Zusätzlich enthält der Test eine interne Kontrolle (Kontrolllinie C), die unabhängig von der Farbentwicklung der Testlinie T eine burgunderfarbene Bande des Immunkomplexes Ziege-anti-Maus-IgG/Maus-IgG-Gold-Konjugat aufweisen sollte. Falls nicht, ist das Testergebnis ungültig und der Test sollte wiederholt werden.

MITGELIEFERTE MATERIALIEN

Jeder versiegelte Beutel enthält einen Teststreifen und ein Trockenmittel.
Pufferlösung | sterile Probenabstrichtupfer | Extraktionsröhren mit Dosierkappe | Packungsbeilage

NICHT MITGELIEFERTE, ABER BENÖTIGTE MATERIALIEN

Folgende Materialien, die nicht mitgeliefert, aber für die Anwendung empfohlen werden, sind persönliche Schutzausrüstung wie Handschuh und Mundschutz. Standardmäßige mikrobiologische Verbrauchsmaterialien und Geräte wie Timer und Zungenspatel (nur für die Entnahme von oropharyngealen Proben erforderlich) werden nicht bereitgestellt. Externe Positiv- und Negativkontrollen können separat von der MEDsan GmbH erworben werden. Diese sollten regelmäßig im Einklang mit der guten Laborpraxis getestet werden.

LAGERUNG UND STABILITÄT

Das Testkit soll trocken und außerhalb von direktem Sonnenlicht gelagert werden (2-30 °C). Der Test sollte innerhalb von 1 Stunde nach der Öffnung der Versiegelung durchgeführt werden. Bei hoher Luftfeuchtigkeit sollte der Test sofort durchgeführt werden. NICHT EINFRIEREN. Verwenden Sie das Produkt nicht nach Ablauf des Verfallsdatums.

WARNUNGEN UND SICHERHEITSHINWEISE

1. Nur für den *In-vitro*-diagnostischen Gebrauch geeignet.
2. Der Test ist nur zum einmaligen Gebrauch bestimmt. Er darf nicht wiederverwendet werden.
3. Führen Sie den Test nicht in einem Raum mit starker Luftzirkulation, zu hoher, zu feuchter oder zu trockener Luft durch.
4. Der Teststreifen sollte so schnell wie möglich nach dem Öffnen verwendet werden. Vermeiden Sie längeren Luftkontakt des Teststreifens, da dies aufgrund der Luftfeuchtigkeit zu Fehlergebnissen führen kann. Verwenden Sie den Teststreifen nicht, wenn der versiegelte Beutel bzw. der Teststreifen beschädigt ist.
5. Dieser Test wurde nur mit dem mitgelieferten Material validiert.
6. Komponenten aus verschiedenen Chargen dürfen nicht untereinander getauscht werden.
7. Behandeln Sie alle Proben, als ob sie infektiöses Material enthalten unter Einhaltung sicherer Laborpraxis.
8. Um Verwechslungen zu verhindern, sollten die Proben und die Teststreifen bei Testungen mit erhöhtem Probenaufkommen gut markiert werden.
9. Nach Abschluss des Tests sollten alle Abfälle wie Teststreifen, Extraktionsröhren und Probenabstrichtupfer in Müllsäcke für medizinischen Abfall entsorgt werden, die von der qualifizierten Einheit für den Umgang mit medizinischen Abfällen speziell entsorgt werden.
10. Dieser Test ist nur für den Nachweis von SARS-CoV-2-Proteinen autorisiert, nicht für andere Viren oder Pathogene.

PROBENENTNAHME

Bei der Entnahme von Patientenproben sollten stets die Standardvorsichtsmaßnahmen beachtet werden: verwenden Sie Schutzhut, Handschuh, Mundschutz und ein Visier zum Schutz von Gesicht und Augen.

Bereiten Sie das Extraktionsröhren entsprechend vor (siehe Abschnitt „Testverfahren“) und verwenden Sie die mitgelieferten sterilen Probenabstrichtupfer.

Nasopharyngeale Probenentnahme

1. Bitten Sie den Patienten, die Maske abzunehmen und sich die Nase zu putzen, um die Nase von übermäßigem Schleim zu befreien.
2. Neigen Sie den Kopf des Patienten um 70 Grad nach hinten.
3. Führen Sie den Tupfer in eines der Nasenlöcher ein. Der Tupfer sollte die Oberfläche des hinteren Nasenrachenraums erreichen. Bewegen Sie den Tupfer vorsichtig für 5-10 Sekunden an Ort und Stelle, um Sekrete aufzunehmen.
4. Entfernen Sie den Probenentnahmetupfer vorsichtig unter rotierenden Bewegungen.
5. Stecken Sie die Spitze des Tupfers in das vorbereitete Extraktionsröhren (siehe Punkt 2 im Abschnitt „Testverfahren“).
6. Bitten Sie den Patienten, die Maske wieder aufzusetzen.

**Oropharyngeale Probenentnahme**

1. Bitten Sie den Patienten, die Maske abzunehmen.
2. Neigen Sie den Kopf des Patienten um 70 Grad nach hinten.
3. Verwenden Sie ggf. den Zungendrucker, um zu verhindern, dass die Zunge die Probenentnahme behindert. Führen Sie den sterilen Tupfer in den Mund ein und tupfen Sie den hinteren Rachenraum und den Bereich der Mandeln mit einer Drehbewegung ab. (Vermeiden Sie dabei die Zunge und die Zähne zu berühren.)
4. Stecken Sie die Spitze des Tupfers in das vorbereitete Extraktionsröhren (siehe Punkt 2 im Abschnitt „Testverfahren“).
5. Bitten Sie den Patienten, die Maske wieder aufzusetzen.

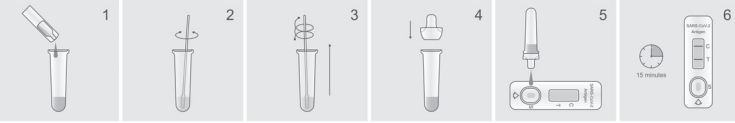
**Kombination von oropharyngealer und nasopharyngealer Probenentnahme**

Es ist auch möglich, beide Entnahmemethoden unter Verwendung desselben Abstrichtupfers zu kombinieren (zuerst oropharyngeal, dann nasopharyngeal).

TESTVERFAHREN

Diese Anleitung muss vor der Durchführung des Testes vollständig gelesen werden. Bringen Sie den Teststreifen, die Probe und den Puffer vor Beginn des Testes auf Raumtemperatur (15-30 °C).

1. Geben Sie die Pufferlösung (380 µL) in das Extraktionsröhren.
2. Führen Sie den Tupfer nach der Probenentnahme (siehe Abschnitt „Probenentnahme“) in das Extraktionsröhren mit 380 µL Pufferlösung. Drehen Sie den Tupfer in der Pufferlösung mehrmals und inkubieren Sie den Tupfer für mindestens 1 Minute in der Lösung.
3. Drücken Sie den Abstrichtupfer an der Gefäßwand aus, so dass die Flüssigkeit herausgepresst wird. Nehmen Sie den Tupfer heraus und entsorgen Sie diesen in einem Behälter für medizinische Abfälle.
4. Setzen Sie die Dosierkappe auf das Extraktionsgefäß.
5. Nehmen Sie die Teststreifen aus dem versiegelten Folienbeutel und legen Sie den Teststreifen auf eine saubere und ebene Oberfläche. Geben Sie 2 Tropfen der Probenlösung senkrecht in die Probenvertiefung des Teststreifens.
6. Nach 15 Minuten können Sie das Testergebnis ablesen und dokumentieren. Nach 20 Minuten ist das Ergebnis ungültig.

**INTERPRETATION DER TESTERGEBNISSE****POSITIV**

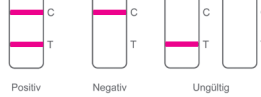
Sowohl die Kontrolllinie C als auch die Testlinie T erscheinen im Reaktionsfeld als rötliche Bänder. SARS-CoV-2 Antigene wurden in der Testprobe nachgewiesen. Das Testergebnis ist positiv. Die Testlinie kann in Abhängigkeit von der nachgewiesenen Antikonzentration in Farbton und Intensität variieren. Auch eine leichte oder schwache Testlinie muss als positives Ergebnis interpretiert werden.

NEGATIV

Ist nur die Kontrolllinie C vorhanden und die Testlinie T fehlt, wurden keine SARS-CoV-2 Antigene nachgewiesen. Das Testergebnis ist negativ.

UNGÜLTIG

Die Kontrolllinie C fehlt oder die Kontrolllinie C und die Testlinie T fehlen. Fehlerhafte Probenvolumen oder eine falsche Anwendung sind die wahrscheinlichsten Gründe für das Fehlen der Kontrolllinie. Überprüfen Sie das Verfahren und wiederholen Sie den Test mit einem neuen Testkit. Wenn das Problem weiterhin besteht, beenden Sie die Verwendung des Testkits und wenden Sie sich an den Hersteller.

**EINSCHRÄNKUNGEN**

1. Dieser Test ist nur für die Untersuchung des menschlichen Nasopharynx- und/oder Oropharynx-Sekrets geeignet. Dieses Testkit ist nicht zur Verwendung für andere Körperflüssigkeiten und Proben bestimmt.
2. Das Testergebnis sollte in Kombination mit der klinischen Untersuchung, der Anamnese und anderen Untersuchungsergebnissen verwendet werden.
3. Ein negatives Ergebnis für einen einzelnen Probanden zeigt das Fehlen nachweisbarer SARS-CoV-2-Antigene an. Ein negatives Testergebnis schließt jedoch nicht die Möglichkeit einer Exposition oder Infektion mit SARS-CoV-2 aus.
4. Ein negatives Ergebnis kann auftreten, wenn die Menge der in der Probe vorhandenen SARS-CoV-2-Antigene unter der Nachweisgrenze des Assays liegt.
5. Positive Testergebnisse schließen Co-Infectionen mit anderen Erregern nicht aus.
6. Positive Testergebnisse unterscheiden nicht zwischen SARS-CoV und SARS-CoV-2.
7. Negative Testergebnisse schließen andere (nicht SARS) Virus- oder Bakterieninfektionen nicht aus.
8. Eine optimale Testdurchführung erfordert die strikte Einhaltung des in dieser Gebrauchsanweisung beschriebenen Testverfahrens. Abweichungen können zu fehlerhaften Ergebnissen führen. Ein zu geringes Probenvolumen kann zu ungültigen Testergebnissen führen.
9. Probelösungen sollten nicht länger als 60 Minuten aufbewahrt werden. Dies könnte falsche Testergebnisse zur Folge haben.

LEISTUNGSMERKMAL**1. Klinische Studien**

Zur Beurteilung der klinischen Sensitivität wurden Schnelltests zur Ausweitung an unabhängige Labore geschickt. Der AntigenNachweis in den Proben von COVID-19-Patienten weist eine hohe Übereinstimmung mit dem Nukleinsäure-Nachweis in Abstrichproben auf. Die relative Sensitivität liegt bei 92,5% (96,5% für Proben mit Ct-Werten ≤ 33), die relative Spezifität bei 99,8% und die Genaugkeit des Tests liegt bei 98,4%.

2. Nachweisgrenze (Limit of Detection, LoD)

Die Nachweisgrenze (LoD) des MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test wurde mit zwei verschiedenen Methoden bestimmt. Bei der ersten Methode wurde diese durch Auswertung verschiedener Konzentrationen von hitzeaktivierten SARS-CoV-2-Isolaten bestimmt. Der MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test hat hierbei ein LoD von 14,4 TCID₅₀/mL. Beim zweiten Verfahren wurden verschiedene Konzentrationen von rekombinanten Antigenen verwendet, hierbei zeigte sich eine LoD von 10 pg/mL.

Leistung des MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test im Vergleich zu einem FDA autorisierten RT PCR Test.

NP Abstrichproben	RT PCR Comparator		
	Positiv	Negativ	Total
MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test	111	1	112
	9	499	508
Total	120	500	620
Relative Sensitivität	92,5% [95% CI: 86,4%, 96,0%]		
Relative Spezifität	99,8% [95% CI: 98,9%, 100,0%]		
Genaugkeit	98,4% [95% CI: 97,1%, 99,1%]		

3. Analytische Spezifität/Kreuzreakтивität/Mikrobielle Interferenz

Die analytische Spezifität des MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test wurde auf andere Pathogene evaluiert. Bei den folgenden potenziellen Kreuzreaktanten wurden keine falsch positiven Antigenergebnisse oder mikrobielle Interferenzen beobachtet: Humanes Coronavirus (229E, OC43, NL63, HKU1), MERS-CoV, Adenovirus, Humanes Metapneumovirus (hMPV), Parainfluenza virus 1-4, Influenza A, Influenza B, Influenza C, Enterovirus, Respiratory syncytial virus, Rhinovirus, Haemophilus influenzae, Streptococcus pneumoniae, Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, Streptococcus pyogenes, Candida albicans, Bordetella pertussis, Mycoplasma pneumoniae, Chlamydia pneumoniae, Legionella pneumophila und normale mikrobielle Flora der menschlichen Atemwege.

4. Interferenz

Die potenzielle Interferenz des MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test wurde anhand natürlicher klinischer Proben evaluiert. Mit den folgenden potenziellen Störsubstanzen wurden bei den angegebenen Konzentrationen keine falsch negativen oder falsch positiven Antigentergebnisse beobachtet: menschliches Blut (1% v/v), Mucusprotein (4 mg/mL), Menthol (50 mg/mL), Dyclonin/Mentholl (2 mg/mL), Phenylephrin (1% v/v), Oxymetazolin (1% v/v), Triamcinolon (50 mg/mL), Ribavirin (50 mg/mL), Alkalol (10% v/v), Benzocain und Menthol (50 mg/mL), Fluticasonepropionate (5% v/v), Tobramycin (8 µg/mL), Mupirocin (10 mg/mL) und Biotin (0,15 mg/mL).

REFERENZEN

1. Weiss SR, Leibowitz JL. Coronavirus pathogenesis. *Adv Virus Res* 2011; 81: 85-164.
2. Masters PS, Perlman S. Coronaviridae. In: Knipe DM, Howley PM, eds. *Fields virology*. 6th ed. Lippincott Williams & Wilkins; 2013: 825-58.
3. Su S, Wong G, Shi W, et al. Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses. *Trends Microbiol* 2016; 24: 490-502.
4. Cui J, Li F, Shi ZL. Origin and evolution of pathogenic coronaviruses. *Nat Rev Microbiol* 2019; 17: 181-192.
5. „Naming the Coronavirus disease (COVID-19) and the virus that causes it“. World Health Organization. Archived from the original on 28 February 2020. Retrieved 28 February 2020.
6. Hessen MT (27 January 2020). „Novel Coronavirus Information Center: Expert guidance and commentary“. Elsevier Connect. Archived from the original on 30 January 2020. Retrieved 31 January 2020.
7. CDC Interim Guidelines for Collecting, Handling, and Testing Clinical Specimens for COVID-19 <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-nCoV/lab/guidelines-clinical-specimens.html>

INDEX DER SYMbole

	Gebrauchsanweisung beachten		Verwendbar bis
	In-vitro-Diagnostikum		Chargennummer
	Temperaturbegrenzung (+2 °C - +30 °C)		Hersteller
	Anzahl der Teststreifen pro Testkit		Trocken aufbewahren
	Bestellnummer		Nicht zur Wiederverwendung
	Vor Sonnenlicht schützen		

Veuillez lire attentivement cette notice avant utilisation et suivre strictement les instructions.
UTILISATION

Le MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test est un test immunochromatographique en phase solide servant à la détection qualitative *in vitro* d'antigènes spécifiques du coronavirus 2 du syndrome respiratoire aigu sévère (SARS-CoV-2) dans la sécrétion nasopharyngée et/ou oropharyngée humaine. Le kit de test est applicable dans le système de santé et le domaine scientifique de la recherche et à usage professionnel uniquement. Les résultats sont destinés à l'identification de l'antigène de la nucléoprotéine du SARS-CoV-2. L'antigène est généralement détectable dans la sécrétion nasopharyngée ou oropharyngée pendant la phase aiguë de l'infection. Des résultats positifs indiquent la présence d'antigènes virus, mais une corrélation clinique avec les antécédents du patient et d'autres informations diagnostiques est nécessaire pour déterminer l'état de l'infection.

Les résultats négatifs n'excluent pas l'infection par le SARS-CoV-2 et ne doivent pas être utilisés comme seule base pour les décisions de traitement ou de prise en charge des patients, y compris les décisions de contrôle des infections. Les résultats négatifs doivent être considérés dans le contexte des expositions récentes d'un patient, des antécédents et de la présence de signes cliniques et de symptômes compatibles avec COVID-19 et confirmés par un test moléculaire, si nécessaire.

INTRODUCTION

Les coronavirus sont des virus à ARN enveloppés qui sont courants chez les humains et qui provoquent des maladies respiratoires, entériques, hépatiques et neurologiques. Sept espèces de coronavirus sont connues pour provoquer des maladies chez l'homme. Quatre de ces virus – 229E, OC43, NL63 et HKU1 – sont répandus et provoquent généralement des symptômes de rhume courants chez les individus immuno-comptents. Les trois autres souches – coronaviruses du syndrome respiratoire aigu sévère (SARS-CoV), coronavirus du syndrome respiratoire du Moyen-Orient (MERS-CoV) et coronavirus 2 du syndrome respiratoire aigu sévère (SARS-CoV-2) – sont d'origine zootonique et ont été liées à des maladies parfois mortelles. La maladie à coronavirus 2019 (COVID-19) est une maladie infectieuse respiratoire causée par le SARS-CoV-2. Les symptômes les plus courants sont la fièvre, la toux, la fatigue, l'essoufflement, la perte de l'odorat et du goût. La congestion nasale, l'écoulement nasal, le mal de gorge, la myalgie et la diarrhée sont présents dans quelques cas.

Actuellement, les personnes infectées par le SARS-CoV-2 sont la principale source de transmission. Les personnes infectées et asymptomatiques peuvent également propager le virus. D'après l'enquête épidémiologique actuelle, la période d'incubation est de 2 à 14 jours (la durée d'incubation médiane est d'environ 5 jours).

PRINCIPE

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test est un test immunochromatographique à flux latéral. Le test utilise des anticorps anti-SARS-CoV-2 (ligne de test T) et des IgG anti-souris de chèvre (ligne de contrôle C) immobilisés sur une bande de nitrocellulose. Le tampon de conjugué de couleur bordeaux contient de l'or colloïdal conjugué à des anticorps anti-SARS-CoV-2 (conjugués SARS-CoV-2) et des conjugués IgG-or de souris. Lorsqu'un échantillon suivi d'un diluant de test est ajouté au puits d'échantillon, les anticorps SARS-CoV-2, s'ils sont présents, se lient aux conjugués SARS-CoV-2, formant ainsi le complexe antigène-anticorps. Ce complexe migre par capillarité à travers la membrane de nitrocellulose. Lorsque le complexe rencontre la ligne d'anticorps immobilisés correspondants, le complexe est lié et forme une ligne de couleur bordeaux, ce qui confirme un résultat de test réactif. L'absence d'une ligne de couleur dans la zone de test indique un résultat de test non réactif.

En complément, le test contient une ligne de contrôle interne (ligne C), qui doit présenter une ligne de couleur bordeaux du complexe immun anti-souris de chèvre/conjugué IgG-or de souris, indépendamment de l'apparition de couleur sur l'une des lignes de test. Dans le cas contraire, le résultat du test est invalide et l'échantillon doit être testé à nouveau à l'aide d'une nouvelle bande de test.

COMPOSITION

Chaque pochette scellée contient une bande de test et un déshydratant.

Tampon(s) | Écouvillon(s) stérile(s) à usage unique | Tube(s) d'extraction à usage unique avec embout distributeur intégré | Notice

MATÉRIEL NÉCESSAIRE, NON FOURNI

Les matériaux non fournis mais recommandés pour la performance sont la protection individuelle, comme les gants et la protection buccale. Les fournitures et équipements microbiologiques standard tels que la minuterie et l'abaisse-langue (requis uniquement pour le prélèvement d'échantillons oropharyngés) ne sont pas fournis.

Les contrôles positifs et négatifs externes peuvent être achetés séparément auprès de MEDsan GmbH. Ceux-ci doivent être testés périodiquement conformément aux bonnes pratiques de laboratoire.

CONSERVATION ET MANIPULATION

Le kit doit être conservé dans un endroit sec, protégé des rayons directs du soleil, à une température entre 2 et 30 °C. La bande de test doit être utilisée dans l'heure suivant l'ouverture de la pochette scellée. Utiliser la bande de test immédiatement en cas d'environnement très humide. NE PAS CONGÉLER. Ne pas utiliser après expiration de la date de péremption.

AVERTISSEMENTS ET MESURES DE PRÉCAUTION

- Pour un usage professionnel de diagnostic *in vitro* uniquement.
- Le kit de test est à usage unique. Ne pas réutiliser.
- Ne pas effectuer le test dans une pièce à fort débit d'air et dans un environnement trop chaud, trop humide ou trop sec.
- La bande de test doit être utilisée le plus rapidement possible après ouverture de la pochette. Éviter de la garder à l'air libre pendant une longue période, ce qui pourrait entraîner un résultat erroné dû à l'humidité. Ne pas utiliser si la pochette est endommagée ou ouverte.
- Ce test est uniquement valable à l'aide du matériel fourni avec ce kit.
- Ne mélangez pas les composants de lots différents.
- Manipulez tous les échantillons comme s'ils étaient infectieux en utilisant des procédures de laboratoire sûres.
- En cas de test d'un grand nombre d'échantillons, bien les marquer pour éviter toute confusion.
- Une fois le test terminé, le matériel usagé tel que la bande de test, le tube d'extraction et les écouvillons doivent être jetés dans des sacs à ordures pour déchets médicaux, qui seront spécialement éliminés par l'unité qualifiée pour traiter les déchets médicaux.
10. Ce test n'a été autorisé que pour la détection des protéines SARS-CoV-2, pas pour d'autres virus ou pathogènes.

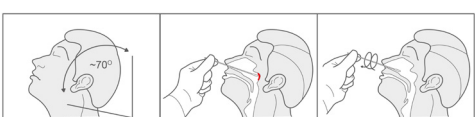
COLLECTE DES ÉCHANTILLONS

Des précautions standards doivent toujours être prises lorsque des échantillons sont prélevés sur des patients : port de blouse de protection, paire de gants non stériles, masque et visière pour la protection du visage et des yeux.

Préparer le tube d'extraction (voir la section « Procédure de test ») et utiliser les écouvillons stériles de prélèvement d'échantillons à usage unique fournis.

Collecte des échantillons nasopharyngés

- Demander au patient d'enlever son masque et de se moucher pour dégager les voies nasales de l'excès de mucus.
- Incliner la tête du patient vers l'arrière de 70 degrés.
- Introduire l'écouvillon dans la narine. L'écouvillon doit atteindre la surface du nasopharynx postérieur. Tourner doucement l'écouvillon pendant 5 à 10 secondes pour absorber les sécrétions.
- Retirer doucement l'écouvillon en le faisant tourner.
- Placer l'écouvillon dans le tube d'extraction préparé (voir le point 2 de la section « Procédure de test »).
- Demander au patient de remettre son masque.


Collecte des échantillons oropharyngés

- Demandez au patient d'enlever son masque.
- Inclinez la tête du patient vers l'arrière de 70 degrés.
- Prendre l'écouvillon stérile à usage unique, utiliser l'abaisse-langue pour éviter que la langue n'interfère avec le prélèvement de l'échantillon, insérer l'écouvillon dans la bouche vers les zones postérieures du pharynx et des amygdales en effectuant un mouvement de rotation. (Évitez la langue et les dents.)
- Placer l'écouvillon dans le tube d'extraction préparé (voir le point 2 de la section « Procédure de test »).
- Demandez au patient de remettre son masque.

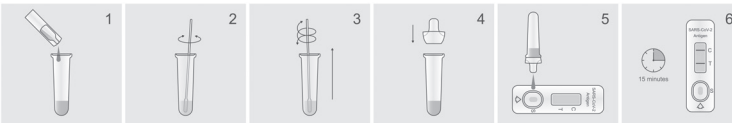

Collecte combinée d'échantillons oropharyngés et nasopharyngés

Il est également possible de combiner les deux méthodes de prélèvement en utilisant le même écouvillon (d'abord méthode oropharyngée puis nasopharyngée).

PROCÉDURE DE TEST
Lire intégralement la présente procédure avant d'effectuer le test.

Laissez la bande de test, l'échantillon, la solution tampon et/ou la solution de contrôle s'équilibrer à la température ambiante (15-30 °C) avant de procéder au test et utiliser le kit de test dès que possible.

- Ajouter la totalité d'un seul tampon (380 µL) dans un tube d'extraction à usage unique.
- Après le prélèvement de l'échantillon (voir la section « Collecte des échantillons »), insérer l'écouvillon dans le tube d'extraction qui contient 380 µL de tampon et faire tourner l'écouvillon constamment. Répétez plusieurs fois et incubez pendant au moins 1 minute.
- Presser l'écouvillon sur la paroi du tube afin de faire sortir le liquide. Retirer et jeter l'écouvillon conformément à la procédure de traitement des déchets médicaux.
- Fermer le tube d'extraction avec son embout distributeur.
- Retirer la bande de test de la pochette scellée et la placer sur une surface propre et plane. Ajouter 2 gouttes de la solution d'échantillon verticalement dans le puits d'échantillon de la bande de test.
- Attendez 15 minutes avant d'interpréter et d'enregistrer le résultat du test. Le résultat est invalide après 20 minutes.


INTERPRÉTATION DU RÉSULTAT
POSITIF

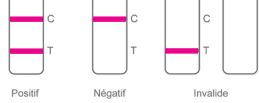
En présence de la bande C et de la bande T, le test indique la présence d'antigènes de SARS-CoV-2 dans l'échantillon. Le résultat du test est positif. La ligne de test rouge pourpre peut varier en nuances et en intensité en fonction de la concentration d'antigène détectée. En outre, une ligne de test légère ou faible doit être interprétée comme un résultat positif.

NÉGATIF

Lorsque seule la bande C est visible, l'absence de toute couleur bordeaux dans la bande T indique qu'aucun antigène SARS-CoV-2 n'est détecté dans l'échantillon. Le résultat du test est négatif.

INVALIDE

Absence de la bande C ou absence de la bande C et T. Un volume d'échantillon incorrect ou une technique procédurale incorrecte appliquée sont les raisons les plus probables de l'échec de la ligne de contrôle. Relire attentivement les instructions et répéter le test avec une nouvelle bande de test. Si le problème persiste, arrêter immédiatement d'utiliser le kit de test et contacter votre distributeur local.


LIMITATIONS

- Ce kit de test sert à tester la sécrétion nasopharyngée et/ou oropharyngée humaine. Ce kit de test n'est pas destiné à être utilisé avec d'autres fluides corporels et échantillons.
- Les résultats des tests doivent être utilisés en association avec l'examen clinique, les antécédents médicaux et d'autres résultats d'examen.
- Un résultat négatif pour un sujet individuel indique l'absence d'antigènes détectables du SARS-CoV-2. Un résultat de test négatif n'exclut pas la possibilité d'une exposition ou d'une infection au SARS-CoV-2.
- Un résultat négatif peut se produire si la quantité d'antigènes de SARS-CoV-2 présente dans l'échantillon est inférieure aux limites de détection du test.
- Des résultats du test positifs n'excluent pas la possibilité de co-infections avec d'autres agents pathogènes.
- Des résultats du test positifs ne font pas la différence entre le SARS-CoV et le SARS-CoV-2.
- Des résultats du test négatifs ne visent pas à exclure d'autres infections virales ou bactériennes non liées au SARS-CoV-2.
- Une performance optimale des tests exige le strict respect de la procédure de test décrite dans cette notice. Tout écart par rapport à cette dernière peut entraîner des résultats divergents. Un volume d'échantillon incorrect peut entraîner des résultats de test invalides.
- Ne pas conserver la solution d'échantillon préparée plus de 60 minutes. Cela pourrait entraîner des résultats de test erronés.

CARACTÉRISTIQUES DE PERFORMANCE
1. Études cliniques

Des réactifs ont été envoyés à des laboratoires indépendants pour une évaluation clinique. La détection d'antigènes dans les échantillons de patients atteints de COVID-19 présente une cohérence élevée avec la détection d'acides nucléiques à partir d'écouvillons. La sensibilité relative est de 92,5% (96,5% pour les échantillons présentant des valeurs Ct ≤ 33). Le taux de spécificité relative est de 99,8% et la précision du produit est de 98,4%.

2. Limite de détection (LoD)

La limite de détection (LoD) du MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test a été déterminée à l'aide de deux méthodes distinctes. Avec la première méthode, différentes concentrations de SARS-CoV-2 inactive par la chaleur ont été évaluées. MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test est confirmé avec une LoD de 14,4 TCID₅₀/mL. La deuxième méthode a recours à différentes concentrations d'antigènes recombinants présentant une LoD de 10 pg/mL.

Performance du MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test par rapport au test RT PCR autorisé par la FDA (comparateur).

Patient NP Swab Specimens	RT PCR Comparateur		
	Positive	Negative	Total
MEDsan® Positive	111	1	112
SARS-CoV-2 Negative	9	499	508
Antigen Rapid Test Total	120	500	620
Positive Percent Agreement	92.5% [95% CI: 86.4%, 96.0%]		
Negative Percent Agreement	99.8% [95% CI: 98.9%, 100%]		
Overall Agreement	98.4% [95% CI: 97.1%, 99.1%]		

3. Spécificité/réactivité croisée/interférence microbienne

La spécificité analytique du MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test a été évaluée par rapport à d'autres agents pathogènes. Aucun résultat faux positif ni aucune interférence microbienne n'ont été observés avec les réactifs croisés potentiels suivants : coronavirus humains (229E, OC43, NL63, HKU1), MERS-CoV, adénovirus, métapneumovirus humain (hMPV), virus de parainfluenza 1-4, virus de la grippe A, B et C, entérovirus, virus respiratoire syncytial, rhinovirus, *Haemophilus influenzae*, *Streptococcus pneumoniae*, *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis*, *Streptococcus pyogenes*, *Candida albicans*, *Bordetella pertussis*, *Mycoplasma pneumoniae*, *Chlamydia pneumoniae*, *Legionella pneumophila*, et un lavage nasal humain groupé, représentatif de la flore microbienne respiratoire normale (donneurs sains).

4. Interférence

L'interférence potentielle du MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test a été évaluée à l'aide d'échantillons cliniques naturels. Aucun résultat faux négatif ou faux positif des antigènes n'a été observé avec les substances interférentes potentielles suivantes aux concentrations indiquées : sang humain (1 % v/v), protéines des muqueuses (1 mg/mL), menthol (50 mg/mL), cycloline/menthol (2 mg/mL), phénylephrine (1 % v/v), oxymétagoline (1 % v/v), triamcinolone (50 mg/L), ribavirine (50 mg/L), alcalol (10% v/v), benzocaïne et menthol (50 mg/ml), propionate de fluticasone (5% v/v), tobramycine (8 µg/ml), mupirocine (10 mg/ml) et biotine (0.15 mg/mL).

RÉFÉRENCES

- Weiss SR, Leibowitz JL. Coronavirus pathogenesis. *Adv Virus Res* 2011; 81: 85-164.
- Masters PS, Perlman S. Coronaviridae. In: Knipe DM, Howley PM, eds. *Fields virology*. 6e éd. Lippincott Williams & Wilkins, 2013: 825-58.
- Su S, Wong G, Shi W, et al. Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses. *Trends Microbiol* 2016; 24: 490-502.
- Cui J, Li F, Shi ZL. Origin and evolution of pathogenic coronaviruses. *Nat Rev Microbiol* 2019; 17: 181-192.
- “Naming the Coronavirus disease (COVID-19) and the virus that causes it”. Organisation mondiale de la santé
- Archivé à partir de l'original le 28 février 2020. Extrait le 28 février 2020.
- Hessen MT (27 janvier 2020). „Novel Coronavirus Information Center: Expert guidance and commentary“.
- Elsevier Connect. Archivé à partir de l'original le 30 janvier 2020. Extrait le 31 janvier 2020.
- Directives provisoires du CDC pour le recueil, la manipulation et l'analyse des échantillons cliniques pour la COVID-19 <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-nCoV/lab/guidelines-clinical-specimens.html>

INDEX DES SYMBOLES

	Lire la notice		Date de péremption
	Pour un usage professionnel de diagnostic <i>in vitro</i> uniquement		Numéro de lot
	Conserver entre 2 et 30 °C		Fabricant
	Bandes de test par kit de test		Garder au sec
	Numéro de catalogue		Ne pas réutiliser
	Tenir à l'écart de la lumière du soleil		

До использования тест-пакета внимательно ознакомьтесь с настоящей инструкцией и строго выполняйте все указания.

ПРЕДУСМОТРЕННОЕ ПРИМЕНЕНИЕ

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test представляет собой твердофазный иммунохроматографический анализ, предназначенный для качественного определения *in vitro* специфических антигенов SARS-CoV-2 (коронавируса 2), вызывающего тяжелый острый респираторный синдром, которые присутствуют в выделениях из носоглотки и/или ротоглотки человека. Тест-набор предназначен только для профессионального использования в системе здравоохранения и при проведении научных исследований. Результаты предназначены для определения нуклеокапсидного антигена SARS-CoV-2. Антиген обычно обнаруживается в выделениях из носа- или ротоглотки во время острой фазы инфекционного процесса. Положительные результаты указывают на наличие вирусных антигенов, однако для определения статуса инфекции требуется проведение клинической корреляции с анамнезом заболевания и другой диагностической информацией.

Отрицательные результаты не исключают заражения SARS-CoV-2 и не должны использоваться в качестве единственной основы для принятия решений о лечении или ведении пациента, включая решения о контроле за инфекцией. Отрицательные результаты следует рассматривать в контексте недавних контактов пациента, анамнеза заболевания, а также наличия клинических признаков и симптомов, соответствующих COVID-19, при необходимости подтверждены молекулярным анализом.

ВВЕДЕНИЕ

Коронавирусы — это РНК содержащие оболочечные вирусы, которые широко распространены среди людей и вызывают заболевания органов дыхания, кишечника, печени и нервной системы. Известны семь видов коронавирусов, вызывающих заболевания. Наиболее распространены четыре вида — 229E, OC43, NL63 и HKU1, которые, как правило, вызывают симптомы простуды у людей с нормальным иммунитетом. Три других штамма — коронавирус SARS-CoV, вызывающий тяжелый острый респираторный синдром, коронавирус MERS-CoV, вызывающий ближневосточный респираторный синдром, и коронавирус SARS-CoV-2 (коронавирус 2), вызывающий тяжелый острый респираторный синдром, — являются зоонозной инфекцией и могут приводить к летальному исходу. Коронавирусная инфекция 2019 (COVID-19) — это респираторное инфекционное заболевание, вызываемое коронавирусом SARS-CoV-2. Наиболее распространенным симптомами являются повышенная температура, кашель, слабость, одышка, а также потеря вкуса и обоняния. В некоторых случаях отмечаются такие симптомы, как заложенность носа, насморк, боль в горле, мышечная боль и диарея. В настоящее время основным источником распространения инфекции являются люди, инфицированные SARS-CoV-2. Распространителями вируса также могут являться бессимптомные носители. Их исход из имеющихся в настоящее время данных эпидемиологических исследований, инкубационный период составляет от 2 до 14 дней (средний инкубационный период составляет 5 дней).

ПРИНЦИП

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test представляет собой горизонтальный проточный иммунохроматографический анализ. Для теста используются антитела к SARS-CoV 2 (тестовая полоса T) и антитела к IgG мыши (контрольная полоса C), иммобилизованные на нитроцеплюлозной полоске. Подушка конъюгата бордового цвета содержит коллоидное золото, конъюгированное с антителами к SARS-CoV-2 (коньюгатами SARS-CoV-2) и коньюгатами IgG мыши и золота. После внесения в лунку образца и растворя для разведения антигена SARS-CoV-2, в случае его наличия, связывается с коньюгатами SARS-CoV-2 с образованием комплексов антиген-антитело, которые мигрируют через нитроцеплюлозную мембрану за счет капиллярного действия. По достижении полосы, на которой иммобилизованы соответствующие антитела, комплексы объединяются с появлением окрашивания бордового цвета, что свидетельствует о положительной реакции. Отсутствие цветной полосы в тестовой области указывает на отсутствие реакции. Кроме того, в тесте имеется внутренний контроль (полоса C): независимо от изменения цвета любой из тестовых полос должна появиться полоса С бордового цвета, соответствующая иммунокомплексному конъюгату антител к IgG мыши/IgG мыши и золота. В противном случае результат теста считается недействительным, тестирование образца следует повторить с использованием другого тест-набора.

ПРЕДОСТАВЛЯЕМЫЕ МАТЕРИАЛЫ

Каждый герметичный пакет содержит тест-систему и влагоголотиль, Буферы! Стерильные одноразовые тампоны для сбора образцов | Одноразовые трубы для экстракции со встроенной насадкой-каспельником | Инструкция по применению

ТРЕБУЕМЫЕ, НО НЕ ПРЕДОСТАВЛЯЕМЫЕ МАТЕРИАЛЫ

Материалы, не входящие в комплект, но рекомендованные для работы, — это средства индивидуальной защиты, такие как перчатки и средства защиты, закрывающие рот. Стандартные принадлежности и оборудование для проведения микробиологических исследований, такие как таймер и шпателе для отдавливания языка (требуется только для взятия проб из ротоглотки), не предлагаются.

Внешний положительный и отрицательный контроли можно приобрести отдельно в MEDsan GmbH. Их следует периодически проверять в соответствии с надлежащей лабораторной практикой.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И СТАБИЛЬНОСТЬ

Тест-набор следует хранить в сухом месте, защищенном от воздействия прямых солнечных лучей, при температуре 2–30 °C. Тест-набор необходимо использовать в течение 1 часа после открытия герметичного пакета. В условиях высокой влажности тест-набор должен быть использован немедленно. НЕ ЗАМОРАЖИВАТЬ. Запрещается использование после истечения срока годности.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

1. Только для диагностики *in vitro*.
2. Тест предназначен только для одноразового применения. Не использовать повторно.
3. Запрещается выполнять тест в помещениях с сильным воздушным потоком и в условиях сильной жары, влажности или сухости.
4. После открытия пакета тест-набор следует использовать как можно скорее. Запрещается подвергать тест-набор воздействию воздуха в течение длительного времени, так как это может привести к получению недостоверных результатов из-за влажности. Запрещается использовать тест-набор при нарушении целостности или герметичности пакета.
5. Данный тест является действительным только при условии использования материала, поставляемого с этим набором.
6. Запрещается смешивать компоненты из разных партий.
7. Обращаться с любыми образцами следует так, как если бы они содержали возбудителей инфекции, при этом необходимо соблюдать меры обеспечения лабораторной безопасности.
8. При тестировании большого количества образцов следует помечать лунки во избежание путаницы.
9. По окончании тестирования использованные материалы (тест-набор, трубку для экстракции и тампоны) следует сбрасывать в пакеты для медицинских отходов, утилизация которых должна проводиться специальнойbrigadой, прошедшей подготовку по обращению с медицинскими отходами.
10. Данный тест предназначен только для обнаружения белков SARS-CoV-2, а не для каких-либо других вирусов или патогенов.

СБОР ОБРАЗЦОВ

Во время сбора образцов у пациентов необходимо всегда соблюдать стандартные меры предосторожности: использовать защитные халаты, нестерильные перчатки, защитные маски и лицевые щитки для защиты лица и глаз.

Подготовьте трубку для экстракции в соответствии с процедурой тестирования (см. раздел «Процедура тестирования») и используйте предоставленные стерильные одноразовые тампоны для сбора образцов.

Сбор образцов из носоглотки

1. Попросите пациента снять маску и высыпаться, чтобы очистить носовые ходы от излишней слизи.
2. Отклоните голову пациента назад под углом 70 градусов.
3. Вставьте одноразовый стерильный тампон для сбора образцов, прижмите язык шпателем и круговыми движениями введите тампон в рот до задней стенки глотки и миндалин. (Не касайтесь языка и зубов.)
4. Осторожно выньте тампон, одновременно проверяя его.
5. Поместите тампон в подготовленную трубку для экстракции (см. пункт 2 в разделе «Процедура тестирования»).
6. Попросите пациента надеть маску.



Сбор образцов из ротоглотки

1. Попросите пациента снять маску.
2. Отклоните голову пациента назад под углом 70 градусов.
3. Возьмите одноразовый стерильный тампон для сбора образцов, прижмите язык шпателем и круговыми движениями введите тампон в рот до задней стенки глотки и миндалин. (Не касайтесь языка и зубов.)
4. Поместите тампон в подготовленную трубку для экстракции (см. пункт 2 в разделе «Процедура тестирования»).
5. Попросите пациента надеть маску.

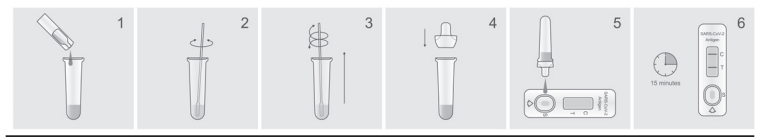
Комбинированный сбор образцов из ротоглотки и носоглотки

Можно также выполнять оба способа сбора образцов с помощью одного тампона (сначала из ротоглотки, затем из носоглотки).

ПРОЦЕДУРА ТЕСТИРОВАНИЯ

До выполнения теста необходимо внимательно ознакомиться с процедурой тестирования. Подождите, пока температура тест-набора, образцов, буфера и/или средств контроля не достигнет комнатной (15–30 °C), и используйте тест-набор как можно скорее.

1. Добавьте содержимое одного буфера (380 мкг) в одноразовую трубку для экстракции, содержащую 380 мкг буфера, и непрерывно вращайте тампон. Повторите несколько раз и оставьте как минимум на 1 минуту.
2. Примите тампон к стенке трубы, чтобы отжать жидкость. Выньте тампон и утилизируйте его в соответствии с правилами обращения с медицинскими отходами.
3. Закройте трубку для экстракции насадкой-каспельником.
4. Извлеките тест-набор из запечатанного пакета из фольги и поместите его на чистую ровную поверхность. Капните вертикально, добавьте 2 капли раствора для образцов в лунку для образцов тест-набора.
5. Подождите 15 минут, после чего выполните интерпретацию результатов и запишите их. Через 20 минут результат будет недействительным.



ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ

ПОЛОЖИТЕЛЬНЫЙ

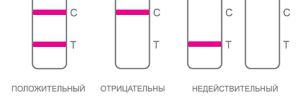
При появление полосы С и полосы Т тест указывает на присутствие в образце антигенов SARS-CoV-2. Результат теста является положительным. Пурпурно-красная тестовая полоса может различаться по оттенку и интенсивности в зависимости от обнаруженной концентрации антигена. Кроме того, светлая или тусклая тестовая полоса должна интерпретироваться как положительный результат.

ОТРИЦАТЕЛЬНЫЙ

Появление только полосы С и отсутствие бордового окрашивания полосы Т указывает на то, что антигены SARS-CoV-2 в образце не обнаружены. Результат теста является отрицательным.

НЕДЕЙСТВИТЕЛЬНЫЙ

Контрольная полоса С или контрольная полоса С и тестовая полоса Т не появились. Наиболее вероятными причинами являются недостаточный объем образца или нарушение процедуры тестирования. Необходимо еще раз внимательно ознакомиться с инструкцией и повторить тест с использованием нового тест-набора. Если проблема сохраняется, следует немедленно прекратить использование тест-набора и обратиться к местному поставщику.



ОГРАНИЧЕНИЯ

1. Этот тест-набор предназначен для тестирования выделений из носо- и/или ротоглотки человека. Он не предназначен для тестирования других биологических жидкостей и образцов.
2. Результаты теста следует использовать в сочетании с данными клинического обследования, анамнеза и результатов других исследований.
3. Отрицательный результат теста указывает на отсутствие антигенов SARS-CoV-2, поддающихся обнаружению. Отрицательный результат теста не исключает возможности воздействия или инфицирования возбудителем SARS-CoV-2.
4. Отрицательный результат теста может быть получен, если количество антигенов SARS-CoV-2, присутствующих в образце, меньше пределов обнаружения для данного метода анализа.
5. Положительные результаты анализов не исключают наличие сопутствующих инфекций с другими патогенами.
6. Положительные результаты теста не показывают различий между SARS-CoV и SARS-CoV-2.
7. Отрицательные результаты теста не исключают других вирусных или бактериальных инфекций, не связанных с SARS.
8. Для получения наиболее точных результатов необходимо строго соблюдать процедуру тестирования, изложенную в настоящей инструкции по применению. Несоблюдение процедуры тестирования может повлечь за собой неправильные результаты. Неправильный объем образца может привести к получению недействительных результатов.
9. Не храните подготовленный раствор с образцом дольше 60 минут. Это может привести к получению ложных результатов тестирования.

ЭФФЕКТИВНОСТЬ

1. Клинические исследования

Для выполнения клинической оценки реагенты направлялись в независимые лаборатории. Определение антигена в образцах пациентов с COVID-19 отличается высокой степенью стабильности распознавания нуклеиновых кислот в образцах. Относительная чувствительность составляет 92,5% (96,5% для образцов со значениями Ct ≤ 33). Относительная специфичность составляет 99,8%, а точность теста — 98,4%.

Эффективность MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test по сравнению с утвержденным Управлением по контролю качества пищевых продуктов и лекарственных средств (FDA) тестом (компаратором) с использованием ОТ-ПЦР

Patient NP Swab Specimens	RT PCR Comparator		
	Positive	Negative	Total
MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test	111	1	112
Total	9	499	508
Positive Percent Agreement	92.5%	[95% CI: 86.4%, 96.0%]	
Negative Percent Agreement	99.8%	[95% CI: 98.9%, 100%]	
Overall Agreement	98.4%	[95% CI: 97.1%, 99.1%]	

3. Аналитическая специфичность/перекрестная взаимодействие

Оценка аналитической специфичности MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test выполнялась с использованием образцов на другие возбудители. Ложных положительных результатов на наличие антигена или микробного взаимодействия не было обнаружено со следующими потенциальными перекрестными реагентами: коронавирус человека (229E, OC43, NL63, HKU1), MERS-CoV, аденонарвус, метапневмовирус человека (MHPV), вирус парагриппа 1-4, грипп А, В и C, энтеровирусы, респираторно-синцитиальный вирус, риновирус, *Haemophilus influenzae* (лемофильная палочка), *Streptococcus pneumoniae* (пневмококк), *Staphylococcus aureus* (золотистый стафилококк), *Staphylococcus epidermidis* (эпидермальный стафилококк), *Streptococcus pyogenes* (тигоузный стрептококк), *Candida albicans* (кандинда белая), *Bordetella pertussis* (парококконая палочка), *Mycoplasma pneumoniae* (нокомпазия пневмонии) и обездвиженные назальные слизи человека, препрезентативные для нормальной микрофлоры верхних дыхательных путей (здоровых доноров).

4. Интерференция

Оценка потенциальной интерференции MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test выполнялась с использованием естественных клинических образцов. Ложных положительных или ложных отрицательных результатов на наличие антигена не было обнаружено со следующими потенциальными интерферирующими веществами при указанных концентрациях: человеческая кровь (1% v/v), спизильтный белок (1 мг/мл), ментол (50 мг/мл), диклофенак (2 мг/мл), фенилэфрин (1% v/v), оксиметазолин (1% v/v), триамцилон (50 мг/мл), рибавирин (50 мг/мл), аспирин (10% v/v), бензокайн и ментол (50 мг/мл), пропионат флутиказона (5% v/v), тобрамицин (8 мг/мл), муциропин (10 мг/мл) и биотин (0,15 мг/мл).

ИСПОЛЬЗОВАННАЯ ЛИТЕРАТУРА

1. Weiss SR, Leibowitz JL. Coronavirus pathogenesis. *Adv Virus Res* 2011; 81: 85–164.
2. Masters PS, Perlman S. Coronaviridae. In: Knipe DM, Howley PM, eds. *Fields virology*. изд. 6-е, Lippincott Williams & Wilkins, 2013: 825–58.
3. Su W, Wong G, Shi W, et al. Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses. *Trends Microbiol* 2016; 24: 490–502.
4. Cui J, Li F, Shi ZL. Origin and evolution of pathogenic coronaviruses. *Nat Rev Microbiol* 2019; 17: 181–192.
5. Naming the Coronavirus disease (COVID-19) and the virus that causes it. Всемирная организация здравоохранения.
6. Архивировано из оригинала 28 февраля 2020 г. Извлечено 28 февраля 2020 г.
7. Hessen MT (27 января 2020 г.). *Novel Coronavirus Information Center: Expert guidance and commentary*.
8. Elsevier Connect. Архивировано из оригинала 30 января 2020 г. Извлечено 31 января 2020 г.
9. Временное руководство Центра контроля и профилактики заболеваемости (CDC) по сбору, обработке и тестированию клинических образцов на COVID-19 <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-nCoV/lab/guidelines-clinical-specimens.html>

СИМВОЛЫ

	См. инструкцию по применению		Дата окончания срока годности
	Только для диагностики <i>in vitro</i>		Номер партии
	Хранить при 1–30 °C		Изготовитель
	Количество тестов в наборе		Хранить в сухом месте
	Номер по каталогу		Не использовать повторно
	Не допускать воздействия солнечных лучей		

Leggere attentamente questo foglio illustrativo prima dell'uso e seguire rigorosamente le istruzioni.
DESTINAZIONE D'USO

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test è un test immunocromatografico in fase solida per la rilevazione qualitativa *in vitro* di antigeni specifici della sindrome respiratoria acuta grave da coronavirus 2 (SARS-CoV-2) nelle secrezioni rinofaringee e/o orofaringee umane. Il kit di test è utilizzabile nel sistema sanitario e nel campo della ricerca scientifica ed è solo per uso professionale. I risultati servono per l'identificazione dell'antigene del nucleocapside di SARS-CoV-2. L'antigene è generalmente rilevabile nelle secrezioni rino- e orofaringee raccolte nella fase acuta dell'infezione. I risultati positivi indicano la presenza di antigeni virali, ma la determinazione dello stato infettivo richiede la correlazione clinica con l'anamnesi del paziente e altre informazioni diagnostiche. Un risultato negativo non esclude l'esistenza di un'infezione da SARS-CoV-2 e non deve essere utilizzato come unica base per le decisioni relative al trattamento o la gestione del paziente, incluse le decisioni sul controllo dell'infezione. I risultati negativi devono essere valutati nel contesto delle esposizioni recenti del paziente, della sua anamnesi e della presenza di segni e sintomi clinici compatibili con la COVID-19 e se necessario confermati mediante test molecolare.

INTRODUZIONE

Ampiamente diffusi tra gli esseri umani, i coronavirini sono virus a RNA con involucro che causano malattie respiratorie, enteriche, epatiche e neurologiche. Sono sette i tipi di coronavirus noti per causare malattie nell'uomo. Quattro di questi (229E, OC43, NL63, HKU1) sono molto comuni e generalmente causano sintomi di raffreddore comune nelle persone immunocompetenti. Gli altri tre ceppi, SARS-CoV (sindrome respiratoria acuta grave da coronavirus), MERS-CoV (sindrome respiratoria mediorientale da coronavirus) e SARS-CoV-2 (sindrome respiratoria acuta grave da coronavirus 2), sono di origine zootonica e sono stati associati a malattie talvolta fatali. La malattia da coronavirus 2019 (COVID-19) è una malattia respiratoria infettiva causata da SARS-CoV-2. I sintomi più comuni comprendono: febbre, tosse, stanchezza, dispnea e perdita del gusto e dell'olfatto. In alcuni casi si riscontrano congestione nasale, rinorrea, mal di gola, mal di testa, mal di schiena e diarrea.

Attualmente, la principale fonte di trasmissione sono gli individui infetti da SARS-CoV-2. Il virus può essere trasmesso anche da soggetti infetti assintomatici. Stando alle attuali indagini epidemiologiche, il periodo di incubazione varia da 2 a 14 giorni (tempo medio di incubazione: circa 5 giorni).

PRINCIPIO

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test è un test immunocromatografico a flusso laterale. Il test impiega anticorpi anti-SARS-CoV 2 (linea di test T) e IgG di capra anti-topo (linea di controllo C) immobilizzati su una striscia di nitrocellulosa. Il pad del conjugato, di colore bordeaux, contiene oro colloide coniugato ad anticorpi anti-SARS-CoV-2 (coniugati SARS-CoV-2) e coniugati di IgG di topo e oro. Quando il campione viene trasferito nel pozzetto, seguito dal diluente, l'antigene di SARS-CoV-2, se presente, va a legarsi ai coniugati SARS-CoV-2 che formano il complesso antigene-anticorpo. Questo complesso migra lungo la membrana di nitrocellulosa per azione capillare. Quando il complesso incontra la linea degli anticorpi immobilizzati corrispondenti, il complesso viene catturato formando una linea di colore bordeaux che conferma la positività del risultato. La mancata comparsa di una linea colorata nell'area del test indica un risultato non reattivo.

Inoltre, il test contiene un controllo interno (linea C, contenente il coniugato immunocomplesso IgG di capra anti-topo/IgG di topo-oro), che dovrebbe colorarsi in bordeaux indipendentemente dalla comparsa delle altre linee. Se ciò non avviene, il risultato del test è nullo e il test deve essere ripetuto utilizzando un altro dispositivo.

MATERIALE IN DOTAZIONE

Ogni bustina sigillata contiene un dispositivo di test e dell'essiccatore.

Soluzioni/tampone | Tampone/sterile/i monouso per la raccolta dei campioni | Provetta/e di estrazione monouso con punta erogatrice integrata | Foglio illustrativo |

MATERIALE NECESSARIO MA NON FORNITO

I materiali non forniti ma raccomandati per l'uso comprendono i dispositivi di protezione personale, come guanti e mascherina. I materiali e i dispositivi microbiologici standard come timer e abbassalingua (necessario solo per la raccolta di campioni orofaringei) non vengono forniti.

I controlli positivi e negativi esterni possono essere acquistati separatamente da MEDsan GmbH. Questi dovrebbero essere testati periodicamente coerentemente con la buona pratica di laboratorio.

CONSERVAZIONE E STABILITÀ

Il kit deve essere conservato in un luogo asciutto e al riparo dalla luce solare diretta a 2-30 °C. Il dispositivo deve essere utilizzato entro 1 ora dall'apertura della bustina sigillata. In ambienti ad alta umidità, utilizzarlo immediatamente. NON CONGELARE. Non utilizzare oltre la data di scadenza.

AVVERTENZE E MISURE PRECAUZIONALI

1. Solo per uso diagnostico *in vitro*.
2. Il test è solo monouso. Non riutilizzare.
3. Non eseguire il test in stanze molto ventilate e in ambienti eccessivamente caldi, umidi o asciutti.
4. Il dispositivo deve essere utilizzato il prima possibile una volta aperta la bustina. Evitare l'esposizione all'aria per periodi prolungati. Ciò può causare errori dovuti all'umidità. Non utilizzare se la bustina è danneggiata o rotta.
5. Questo test è validato solo se utilizzato con i materiali forniti in dotazione.
6. Non utilizzare componenti provenienti da lotti diversi.
7. Manipolare tutti i campioni come potenzialmente infettivi utilizzando procedure di laboratorio sicure.
8. Quando si analizza un ampio numero di campioni, contrassegnarli opportunamente per evitare confusione.
9. Una volta completato il test, i materiali utilizzati, come il dispositivo, la provetta di estrazione o i tamponi devono essere eliminati in sacchi per rifiuti sanitari, che dovranno essere debitamente smaltiti dall'unità qualificata nella gestione dei rifiuti sanitari.
10. Questo test è stato autorizzato unicamente per il rilevamento delle proteine di SARS-CoV-2 e non per altri virus o patogeni.

RACCOLTA DEI CAMPIONI

Occorre attenersi sempre alle precauzioni standard quando si raccolgono campioni dai pazienti: utilizzare camice protettivo, guanti non sterili, mascherina protettiva e visiera per la protezione del viso e degli occhi.

Preparare la provetta di estrazione (vedere il paragrafo "Procedura del test") e utilizzare i tamponi sterili monouso forniti per la raccolta dei campioni.

Raccolta di campioni rinofaringei

1. Chiedere al paziente di rimuovere la mascherina e di soffiarsi il naso per pulire le narici dal muco in eccesso.
2. Inclinare la testa del paziente all'indietro di 70 gradi.
3. Inserire il tampone nella narice. Il tampone deve raggiungere la superficie del rinofaringe posteriore. Ruotare delicatamente il tampone per 5-10 secondi per assorbire le secrezioni.
4. Rimuovere lentamente il tampone roteandolo.
5. Inserire il tampone nella provetta di estrazione preparata (vedere il paragrafo "Procedura del test", punto 2).
6. Chiedere al paziente di rimettere la mascherina.


Raccolta di campioni orofaringei

1. Chiedere al paziente di togliere la mascherina.
2. Inclinare la testa del paziente all'indietro di 70 gradi.
3. Prendere il tampone sterile monouso per la raccolta dei campioni. Utilizzando l'abbassalingua per impedire alla lingua di interferire con la raccolta del campione, inserire il tampone nel cavo orale fino a raggiungere la zona della faringe posteriore e delle tonsille con un movimento rotatorio (evitare la lingua e i denti).
4. Inserire il tampone nella provetta di estrazione preparata (vedere il paragrafo "Procedura del test", punto 2).
5. Chiedere al paziente di rimettere la mascherina.

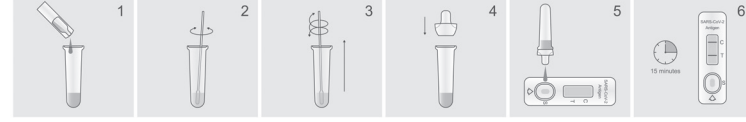

Combinazione di raccolta di campioni oro- e rinofaringei

È anche possibile combinare i due metodi di raccolta dei campioni utilizzando lo stesso tampone (prima il campione orofaringeo, poi quello rinofaringeo).

PROCEDURA DEL TEST
Leggere completamente la procedura prima di eseguire il test.

Prima di eseguire il test, portare il dispositivo, il campione, la soluzione tampone e/o la soluzione di controllo a temperatura ambiente (15-30 °C) e utilizzarli il prima possibile.

1. Trasferire l'intero quantitativo di una soluzione tampone (380 µl) in una provetta di estrazione monouso.
2. Dopo aver raccolto il campione (vedere il paragrafo "Raccolta dei campioni"), inserire il tampone nella provetta di estrazione contenente 380 µl di soluzione tampone e ruotare costantemente il tampone. Ripetere alcune volte e incubare per almeno 1 minuto.
3. Premere il tampone sulla parete della provetta in modo da far fuoriuscire il liquido. Estrarre ed eliminare il tampone conformemente alle modalità di trattamento dei rifiuti sanitari.
4. Chiudere la provetta di estrazione con la sua punta erogatrice.
5. Rimuovere il dispositivo di test dalla bustina in alluminio sigillata e riporlo su una superficie piana e pulita. Aggiungere 2 gocce di soluzione del campione verticalmente nell'apposito pozzetto del dispositivo.
6. Attendere 15 minuti prima di interpretare e registrare il risultato del test. Dopo 20 minuti, il risultato non sarà più valido.


INTERPRETAZIONE DEL RISULTATO
POSITIVO

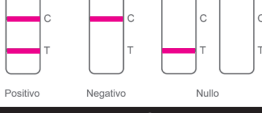
Se sono presenti sia la linea C sia la linea T, il test indica la presenza nel campione di antigeni di SARS-CoV-2. Il risultato è positivo. La linea di test di colore viola può variare per tonalità ed intensità a seconda della concentrazione di antigene rilevata. Il risultato deve essere considerato come positivo anche se la linea di test appare chiara o poco marcata.

NEGATIVO

Se è presente solo la linea C, l'assenza di qualsiasi traccia di colore bordeaux nella linea T indica che nel campione non sono stati rilevati antigeni di SARS-CoV-2. Il risultato è negativo.

NULLO

La linea di controllo C è assente oppure sono assenti la linea di controllo C e la linea di test T. I motivi più probabili per la mancata comparsa della linea di controllo sono un campione di volume inadeguato o tecniche procedurali errate. Rileggere attentamente le istruzioni e ripetere il test utilizzando un nuovo dispositivo. Se il problema persiste, interrompere immediatamente l'uso del dispositivo e contattare il proprio distributore locale.


LIMITAZIONI

1. Questo test è idoneo per l'analisi di secrezioni rinofaringee e/o orofaringee. Questo dispositivo non è destinato ad essere utilizzato con altri liquidi biologici e campioni.
2. I risultati dei test devono essere utilizzati in combinazione con l'esame clinico, l'anamnesi medica e i risultati di altre indagini.
3. Un risultato negativo in un singolo soggetto indica l'assenza di antigeni di SARS-CoV-2 rilevabili. Un risultato negativo non preclude la possibilità di un'esposizione a o infezione da SARS-CoV-2.
4. Il test può risultare negativo se la quantità di antigeni di SARS-CoV-2 presenti nel campione è inferiore al limite di rilevazione del test.
5. Un risultato positivo non esclude la possibilità di co-infezione con altri patogeni.
6. Un risultato positivo non distingue tra SARS-CoV e SARS-CoV-2.
7. I risultati negativi non servono ad escludere altre infezioni batteriche o virali diverse da SARS.
8. Per ottenere prestazioni ottimali, occorre attenersi scrupolosamente alla procedura dei test descritta in queste istruzioni per l'uso. Eventuali deviazioni possono portare a risultati aberranti. Un campione di volume inadeguato può inficiare la validità del risultato.
9. Non conservare la soluzione del campione preparata per più di 60 minuti. Ciò può portare a risultati errati.

CARATTERISTICHE PRESTAZIONALI
1. Studi clinici

I reagenti sono stati sottoposti a valutazione clinica da parte di laboratori indipendenti. La rilevazione nei campioni dei pazienti con COVID-19 è altamente coerente con la rilevazione di acidi nucleici dai campioni di tampone. La sensibilità relativa è del 92,5% (96,5% per campioni con valori Ct ≤33). La specificità relativa è del 99,8% e l'accuratezza del prodotto è del 98,4%.

2. Limite di rilevabilità (LoD)

Il limite di rilevabilità (LoD) del MEDsan®

SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test è stato determinato con due diversi metodi. Con il primo metodo sono state valutate diverse concentrazioni di SARS-CoV-2 termoinattivo. Il LoD confermato per il MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test è di 14,4 TCID₅₀/ml. Il secondo metodo ha utilizzato diverse concentrazioni di antigeni ricombinanti dimostrando un LoD di 10 pg/ml.

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test: prestazioni vs test RT-PCR autorizzato dalla FDA (comparatore)

Patient NP Swab Specimens	RT PCR Comparator		
	Positive	Negative	Total
MEDsan® Positive	111	1	112
SARS-CoV-2 Negative	9	499	508
Antigen Rapid Total	120	500	620
Positive Percent Agreement	92.5% [95% CI: 86.4%, 96.0%]		
Negative Percent Agreement	99.8% [95% CI: 98.9%, 100%]		
Overall Agreement	98.4% [95% CI: 97.1%, 99.1%]		

3. Specificità analitica/reattività crociata/interferenza microbica

È stata valutata la specificità analitica del MEDsan SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test rispetto ad altri patogeni. Non sono stati osservati risultati antigenici falso-positivi o interferenze microbiche con i seguenti potenziali cross-reagenti: coronavirus umano (229E, OC43, NL63, HKU1), MERS-CoV, adenovirus, metapneumovirus umano (hMPV), virus para-influenza 1-4, influenza A, influenza B, influenza C, enterovirus, virus respiratorio sinciziale, rinovirus, *Haemophilus influenzae*, *Streptococcus pneumoniae*, *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis*, *Streptococcus pyogenes*, *Candida albicans*, *Bordetella pertussis*, *Mycoplasma pneumoniae*, *Chlamydia pneumoniae*, *Legionella pneumophila* e una serie di lavaggi nasali umani - rappresentativi della normale flora microbica del tratto respiratorio (donatori sani).

4. Interferenza

La potenziale interferenza del MEDsan SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test è stata valutata utilizzando campioni clinici naturali. Non sono stati osservati risultati antigenici falso-negativi o falso-positivi con le seguenti potenziali sostanze interferenti alle concentrazioni riportate: sangue umano (1% v/v), proteine delle mucose (1 mg/mL), mentolo (50 mg/mL), dyclonina/mentolo (2 mg/mL), fenilefrina (1% v/v), osmitetrazolina (1% v/v), triamcinolone (50 mg/L), ribavirina (50 mg/L), alcalino (10% v/v), benzocaina e mentolo (50 mg/mL), fluticasone propionato (5% v/v), tobramicina (8 µg/mL), mupirocina (10 mg/mL) e biotina (0.15 mg/mL).

RIFERIMENTI

1. Weiss SR, Leibowitz JL. Coronavirus pathogenesis. *Adv Virus Res* 2011; 81: 85-164.
2. Masters PS, Perlman S. Coronaviridae. In: Knipe DM, Howley PM, eds. *Fields virology*. 6th ed. Lippincott Williams & Wilkins, 2013: 825-58.
3. Su S, Wong G, Shi W, et al. Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses. *Trends Microbiol* 2016; 24: 490-502.
4. Cui J, Li F, Shi ZL. Origin and evolution of pathogenic coronaviruses. *Nat Rev Microbiol* 2019; 17: 181-192.
5. „Naming the Coronavirus disease (COVID-19) and the virus that causes it“. Organizzazione mondiale della sanità.
6. Archivato dall'originale il 28 febbraio 2020. Recuperato il 28 febbraio 2020.
7. Hessen MT (27 gennaio 2020). „Novel Coronavirus Information Center: Expert guidance and commentary“.
8. Elsevier Connect. Archivato dall'originale il 30 gennaio 2020. Recuperato il 31 gennaio 2020.
9. Linee guida provvisorie del CDC per la raccolta, la manipolazione e l'analisi di campioni clinici per il COVID-19 <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-nCoV/lab/guidelines-clinical-specimens.html>

LEGENDA DEI SIMBOLI

	Consultare le istruzioni per l'uso		Data di scadenza
	Solo per uso diagnostico <i>in vitro</i> .		Numero di lotto
	Conservare a 2-30 °C		Produttore
	Dispositivi di test per kit		Tenere all'asciutto
	Numero di catalogo		Non riutilizzare
	Tenere lontano dalla luce solare		

Por favor, lea este folleto con atención antes de usarlo y siga estrictamente las instrucciones.**USO DESTINADO**

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test es un ensayo inmunoquímico en fase sólida destinado a la detección cualitativa *in vitro* de antígenos específicos del coronavirus 2 del síndrome respiratorio agudo (SARS-CoV-2) en la secreción nasofaringea y/o orofaringea humana. El kit de prueba es aplicable en el sistema de salud y en el campo científico de la investigación y sólo para uso profesional. Los resultados son para la identificación del antígeno de la nucleocápside del SARS-CoV-2. El antígeno es generalmente detectable en la secreción nasofaringea u orofaringea durante la fase aguda de la infección. Los resultados positivos indican la presencia de antígenos virales, pero la correlación clínica con el historial del paciente y otra información diagnóstica es necesaria para determinar el estado de la infección.

Los resultados negativos no descartan la infección por el SARS-CoV-2 y no deben utilizarse como única base para el tratamiento o las decisiones de gestión del paciente, incluidas las decisiones de control de la infección. Los resultados negativos deben considerarse en el contexto de las exposiciones recientes del paciente, su historial y la presencia de signos y síntomas clínicos compatibles con el COVID-19 y confirmarse con un ensayo molecular, de ser necesario.

INTRODUCCIÓN

Los coronavirus son virus de ARN envueltos que se distribuyen ampliamente entre los seres humanos y causan enfermedades respiratorias, entericas, hepáticas y neurológicas. Se sabe que siete especies de coronavirus causan enfermedades humanas. Cuatro de estos virus - 229E, OC43, NL63, y HKU1 - son prevalentes y típicamente causan síntomas de resfriado común en individuos inmunocompetentes. Las otras tres cepas - el coronavirus del síndrome respiratorio agudo severo (SARS-CoV), el coronavirus del síndrome respiratorio del Oriente Medio (MERS-CoV) y el coronavirus del síndrome respiratorio agudo severo 2 (SARS-CoV-2) - son de origen zoonótico y se han vinculado a enfermedades a veces mortales. La enfermedad del coronavirus 2019 (COVID-19) es una enfermedad respiratoria infecciosa causada por el SARS-CoV-2. Los síntomas más comunes incluyen: fiebre, tos, fatiga, falta de aliento, y pérdida del olfato y el gusto. En unos pocos casos se encuentran congestión nasal, secreción nasal, dolor de garganta, mialgia y diarrea.

Actualmente, las personas infectadas por el SARS-CoV-2 son la principal fuente de transmisión. Las personas infectadas asintomáticas también pueden propagar el virus. Según la investigación epidemiológica actual, el período de incubación es de 2 a 14 días (el tiempo medio de incubación es alrededor de 5 días).

PRINCIPIO

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test es un ensayo inmunoquímico de flujo lateral. La prueba utiliza anticuerpos del SARS-CoV-2 (línea de prueba T) e IgG anti-ratón de cabra (línea de control C) inmovilizados en una tira de nitrocelulosa. La almohadilla de conjugado de color burdeos contiene oro coloidal conjugado con anticuerpos del SARS-CoV-2 (conjugados SARS-CoV-2) y conjugados de oro IgG de ratón. Cuando se añade una muestra seguida de un diluyente de ensayo al pozo de la muestra, el antígeno del SARS-CoV-2, si está presente, se unirá a los conjugados del SARS-CoV-2 formando un complejo de anticuerpos de antígeno. Este complejo migra a través de la membrana de nitrocelulosa por acción capilar. Cuando el complejo se encuentra con la línea de los anticuerpos inmovilizados correspondientes, el complejo se combinará formando una banda de color burdeos que confirma el resultado de una prueba reactiva. La ausencia de una banda coloreada en la región de prueba indica un resultado de prueba no reactivo.

Además, la prueba contiene un control interno (banda C) que debería exhibir una banda de color burdeos del inmuno-complejo de cabra anti-ratón IgG/ratón IgG-oro conjugado independientemente del desarrollo de color en cualquier parte de la prueba. De lo contrario, el resultado de la prueba es inválido y la muestra debe ser reexaminada con otro dispositivo.

MATERIALES SUMINISTRADOS

Cada bolsa contiene un dispositivo de prueba y un desecante. Solución(es) tampón | Hisopo(s) estéril(es) desecharable(s) para la recogida de muestras | Tubo(s) de extracción desecharable(s) con punta(s) de dispensación integrada(s) | Folleto adjunto

MATERIAL REQUERIDO, PERO NO SUMINISTRADO

Los materiales no suministrados pero recomendados para el desempeño son para la protección personal, como los guantes y la protección bucal. No se suministran materiales y equipo microbiológicos estándar como el temporizador y el depresor de lengua (sólo necesarios para la recogida de muestras orofaringeas). Los controles externos positivos y negativos pueden adquirirse por separado en MEDsan GmbH. Estos deben ser probados periódicamente de acuerdo con las buenas prácticas de laboratorio.

ALMACENAMIENTO Y ESTABILIDAD

El equipo de prueba debe guardarse en un lugar seco protegido de la luz solar directa a 2-30 °C. El dispositivo de prueba debe utilizarse dentro de la hora siguiente a la apertura de la bolsa sellada. Si se encuentra en un ambiente de alta humedad, utilícelo inmediatamente. NO CONGELAR. No lo use después de la fecha de caducidad.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

- Sólo para uso de diagnóstico *in vitro*.
- La prueba es para un solo uso. No se debe reutilizar.
- No realice la prueba en una habitación con un flujo de aire fuerte y en un ambiente demasiado caliente, demasiado húmedo o demasiado seco.
- El dispositivo de prueba debe utilizarse lo antes posible después de abrir la bolsa. Evite mantenerlo en el aire durante mucho tiempo, lo que puede provocar un fallo debido a la humedad. No lo utilice si la bolsa está dañada o rota.
- Esta prueba sólo es válida utilizando el material suministrado con este equipo.
- No mezcle componentes de diferentes lotes.
- Maneje todas las pruebas como si fueran infecciosas usando procedimientos de laboratorio seguros.
- Cuando se analicen muchas muestras de especímenes, por favor márquelas bien para evitar confusiones.
- Después de completar la prueba, los materiales usados como dispositivo de prueba, tubo de extracción y bastoncillos deben ser desecharados en bolsas de basura de desechos médicos, que serán desecharados de manera adecuada por la unidad calificada para manejar desechos médicos.
- Esta prueba ha sido autorizada únicamente para la detección de las proteínas del SARS-CoV-2, no para ningún otro virus o patógeno.

RECOLECCIÓN DE MUESTRAS

Siempre se deben seguir las precauciones estándar cuando se recolecten muestras de los pacientes: bata protectora, un par de guantes no estériles, una máscara facial y una visera para la protección de la cara y los ojos.

Prepare el tubo de extracción (consulte la sección „Procedimiento de prueba“) y utilice los hisopos estériles, desecharables de recolección de muestras incluidos.

Recolección de muestras nasofaringeas:

- Pídale al paciente que se quite la máscara y que se suene la nariz para despejar el pasaje nasal de mucosidad excesiva.
- Incline la cabeza del paciente 70 grados hacia atrás.
- Inserte el hisopo en la fosa nasal. El hisopo debe llegar a la superficie de la nasofaringe posterior. Gire suavemente el hisopo durante 5-10 segundos para absorber las secreciones.
- Retire suavemente el hisopo mientras lo gira.
- Coloque la punta del hisopo en el tubo de extracción preparado (ver punto 2 de la sección „Procedimiento de prueba“).
- Pídale al paciente que vuelva a poner la mascarilla.

**Recolección de muestras orofaringeas:**

- Pídale al paciente que se quite la máscara.
- Incline la cabeza del paciente 70 grados hacia atrás.
- Tome el hisopo estéril de uso único, use el depresor de lengua para evitar que la lengua interfiera con la recolección de la muestra, inserte el hisopo en la boca y límpie las áreas posteriores de la faringe y las amígdalas usando un movimiento rotatorio. (Evite la lengua y los dientes).
- Coloque la punta del hisopo en el tubo de extracción preparado.
- Pídale al paciente que se vuelva a poner la mascarilla.

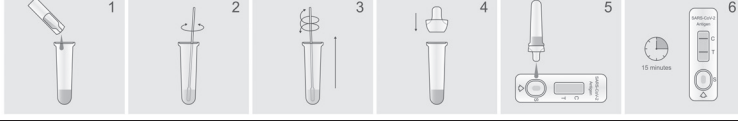
**Combinación de la colección de especímenes orofaringeos y nasofaringeos**

También es posible combinar ambos métodos de recolección utilizando el mismo hisopo (primero orofaringeo, luego nasofaringeo).

PROCEDIMIENTO DE PRUEBA**Este procedimiento de prueba tiene que ser leído completamente antes de realizar la prueba.**

Permita que el dispositivo de prueba, la muestra, el tampón y/o los controles se equilibren a la temperatura ambiente (15-30 °C) antes de realizar la prueba y utilícelo lo antes posible.

- Añada todo un tampón (380 µL) en un tubo de extracción desecharable.
- Después de la recolección de la muestra (véase la sección „Recolección de muestras“), inserte el hisopo en el tubo de extracción que contiene 380 µL de la solución reguladora y gire el hisopo constantemente. Repita varias veces e incuba durante al menos 1 minuto.
- Apriete el hisopo en la pared del tubo para que el líquido se destornille. Saque y deseche el hisopo según el tratamiento de los desechos médicos.
- Cubra el tubo de extracción con su punta dispensadora.
- Saque el dispositivo de prueba de la bolsa de papel de aluminio sellada y colóquelo sobre una superficie limpia y uniforme. Afloja 2 gotas de la solución de muestra verticalmente en el pozo de muestra del dispositivo de prueba.
- Espere 15 minutos para interpretar y registrar el resultado de la prueba. El resultado no es válido después de 20 minutos.

**INTERPRETACIÓN DE LOS RESULTADOS****POSITIVO**

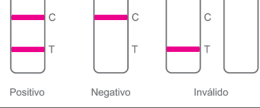
Si la banda C y la banda T están ambas presentes, entonces la prueba indica la presencia de antígenos del SARS-CoV-2 en la muestra. El resultado de la prueba es positivo. La línea de prueba rojo púrpura puede variar en tono e intensidad dependiendo de la concentración de antígeno detectada. Además, una línea de prueba ligera o débil debe ser interpretada como un resultado positivo.

NEGATIVO

Si sólo está presente la banda C, la ausencia de cualquier color bordeaux en la banda T indica que no se detectan antígenos del SARS-CoV-2 en la prueba. El resultado de la prueba es negativo.

INVÁLIDO

La línea de control C, o la línea de control C y la línea de prueba T no aparecen. El volumen incorrecto de las muestras o las técnicas de procedimiento incorrectas son las razones más probables del fallo de la línea de control. Vuelva a leer las instrucciones con atención y repita la prueba con un nuevo dispositivo de prueba. Si el problema persiste, deje de utilizar el dispositivo de prueba inmediatamente y póngase en contacto con su distribuidor local.

**LIMITACIONES**

- Esta prueba sólo es adecuada para examinar la secreción nasofaringea y/u orofaringea humana. Este kit de prueba no está destinado a ser utilizado para otros fluidos y muestras corporales.
- Los resultados de la prueba deben utilizarse en combinación con el examen clínico, el historial médico y otros resultados de exámenes.
- Un resultado negativo para una persona indica la ausencia de antígenos detectables del SARS-CoV-2. Sin embargo, un resultado negativo en la prueba no excluye la posibilidad de exposición o infección con el SARS-CoV-2.
- Puede producirse un resultado negativo si la cantidad de los antígenos del SARS-CoV-2 presentes en la muestra está por debajo de los límites de detección del ensayo.
- Los resultados positivos de la prueba no descartan las coinfecciones con otros patógenos.
- Los resultados positivos de las pruebas no diferencian entre el SARS-CoV y el SARS-CoV-2.
- Los resultados negativos de las pruebas no pretenden descartar otras infecciones virales o bacterianas que no sean del SARS.
- El rendimiento óptimo de la prueba requiere una compilación estricta con el procedimiento de prueba descrito en esta instrucción de uso. Las desviaciones pueden dar lugar a resultados erróneos. Un volumen de muestra incorrecto puede llevar a resultados de prueba inválidos.
- No deje la solución de muestra preparada por más de 60 minutos. Esto puede conducir a resultados de prueba erróneos.

CARACTERÍSTICAS DE RENDIMIENTO**1. Estudios clínicos**

Se han enviado reactivos a laboratorios independientes para su evaluación clínica. La detección de antígenos en las muestras de los pacientes de COVID-19 tiene una alta consistencia con la detección de ácido nucleico en el hisopo. La sensibilidad relativa es del 92,5% (96,5% para las muestras con valores de Ct ≤ 33). La tasa de especificidad relativa es del 99,8% y la precisión del producto es del 98,4%.

2. Límite de detección (LoD)

El límite de detección (LoD) de MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test se determinó por dos métodos diferentes. Durante el primer método se evaluaron diferentes concentraciones de SARS-CoV-2 inactivada por calor. MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test se confirma con una LoD de 14,4 TCID₅₀/mL. El segundo método utilizó diferentes concentraciones de antígenos recombinantes demostrando una LoD de 10 pg/mL.

Patient NP Swab Specimens	RT PCR Comparator			
	Positive	Negative	Total	
MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test	Positive	111	1	112
	Negative	9	499	508
	Total	120	500	620
Positive Percent Agreement	92.5% [95% CI: 86.4%, 96.0%]			
Negative Percent Agreement	99.6% [95% CI: 98.9%, 100%]			
Overall Agreement	98.4% [95% CI: 97.1%, 99.1%]			

3. Especificidad analítica/Reactividad cruzada/Interferencia microbiana

La especificidad analítica de MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test ha sido evaluada para otros patógenos. No se observaron resultados falsos positivos de antígenos ni interferencias microbianas con los siguientes posibles reactivos cruzados: Coronavirus humano (229E, OC43, NL63, HKU1), MERS-CoV, Adenovirus, Metapneumovirus humano (hMPV), virus de la parainfluenza 1-4, influenza A, influenza B, influenza C, enterovirus, virus sincítial respiratorio, rinovirus, *Haemophilus influenzae*, *Streptococcus pneumoniae*, *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis*, *Streptococcus pyogenes*, *Candida albicans*, *Bordetella pertussis*, *Mycoplasma pneumoniae*, *Chlamydia pneumoniae*, *Legionella pneumophila*, y un lavado nasal humano combinado, representativo de la flora microbiana respiratoria normal (donantes sanos).

4. Interferencia

Se evaluó la posible interferencia de MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test utilizando muestras clínicas naturales. No se observaron resultados negativos falsos o positivos falsos de antígeno con las siguientes sustancias de interferencia potencial en las concentraciones indicadas: sangre humana (1% v/v), proteína de la mucosa (1 mg/mL), mentol (50 mg/mL), diclorina/mentol (2 mg/mL), ferilefrina (1% v/v), oximetazolina (1% v/v), triamcinolona (50 mg/L), ribavirina (50 mg/L), alcalo (10% v/v), benzocaina y mentol (50 mg/mL), propionato de fluticasone (5% v/v), tobramicina (8 µg/mL), mupirocina (10 mg/mL) y biotina (0,15 mg/mL).

REFERENCIAS

- Weiss SR, Leibowitz JL. Coronavirus pathogenesis. *Adv Virus Res* 2011; 81: 85-164.
- Masters PS, Perlman S. Coronaviridae. In: Knipe DM, Howley PM, eds. *Fields virology*. 6th ed. Lippincott Williams & Wilkins, 2013: 825-58.
- Su S, Wong G, Shi W, et al. Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses. *Trends Microbiol* 2016; 24: 490-502.
- Cui J, Li F, Shi ZL. Origin and evolution of pathogenic coronaviruses. *Nat Rev Microbiol* 2019; 17: 181-192.
- “Naming the Coronavirus disease (COVID-19) and the virus that causes it”. World Health Organization. Archivado del original el 28 de febrero de 2020. Recopilado el 28 de febrero de 2020.
- Hessen MT (27 January 2020). „Novel Coronavirus Information Center: Expert guidance and commentary“.
- Elsevier Connect. Archivado del original el 30 de enero 2020. Recopilado el 31 de enero de 2020.
- CDC Interim Guidelines for Collecting, Handing, and Testing Clinical Specimens for COVID-19 <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-nCoV/lab/guidelines-clinical-specimens.html>

LEGENDA DE LOS SÍMBOLOS

	Vea las instrucciones de uso
	Solo para uso de diagnóstico <i>in vitro</i>
	Almacenar entre 2-30 °C
	Dispositivos de prueba por kit de prueba
	Número de catálogo
	Mantener alejado de la luz del sol
	Fecha de caducidad
	Número de lote
	Fabricante
	Manténgase seco
	No reutilizar

Leia atentamente este folheto informativo antes de usar e siga rigorosamente as instruções.
FINALIDADE

O MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test é um ensaio imunocromatográfico de fase sólida destinado à deteção qualitativa *in vitro* dos抗原s do coronavírus da síndrome respiratória aguda grave 2 específicos (SARS-CoV-2) em secreções nasofaringeas e/ou orofaringeas humanas. O kit de teste é aplicável no sistema de cuidados de saúde e no campo científico da investigação e destina-se exclusivamente à utilização profissional. Os resultados são para a deteção da proteína do nucleocapsídeo viral do SARS-CoV-2. O antígeno é geralmente detetável na secreção nasofaringea ou orofaringea durante a fase aguda da infecção. Os resultados positivos indicam a presença de antígenos vírais, mas é necessário estabelecer uma correlação clínica com o historial do doente e outra informação de diagnóstico para determinar o estudo da infecção.

Os resultados negativos não excluem a infecção por SARS-CoV-2 e não devem ser utilizados como a única base para as decisões de tratamento ou a gestão de doentes, incluindo decisões de controlo da infecção. Os resultados negativos devem ser considerados no contexto da exposição recente de um doente, do historial e da presença de sinais e sintomas clínicos compatíveis com a COVID-19 e confirmados por um ensaio molecular, se necessário.

INTRODUÇÃO

Os coronavírus são vírus ARN encapsulados que estão amplamente disseminados entre seres humanos e provocam doenças respiratórias, entéricas, hepáticas e neurológicas. Conhecem-se sete espécies de coronavírus que provocam doenças em seres humanos. Quatro destes vírus – 229E, OC43, NL63 e HKU1 – são prevalentes e provocam sintomas de constipação normal em indivíduos imunocompetentes. As três outras estípites – o coronavírus da síndrome respiratória aguda grave (SARS-CoV), o coronavírus da síndrome respiratória do Médio Oriente (MERS-CoV) e o coronavírus da síndrome respiratória aguda grave 2 (SARS-CoV-2) – são de origem zoonótica e têm sido associados a doenças por vezes fatais. A doença do coronavírus 2019 (COVID-19) é uma doença infeciosa respiratória causada pelo SARS-CoV-2. Os sintomas mais comuns incluem febre, tosse, fadiga, dificuldade respiratória e perda do olfato e do paladar. Em alguns casos, também se verifica congestão nasal, hidrorreia nasal, garganta inflamada, mialgia e diarreia.

Atualmente, as pessoas infetadas por SARS-CoV-2 são a principal fonte de transmissão. As pessoas infetadas assintomáticas podem também propagar o vírus. Com base na investigação epidemiológica atual, o período de incubação é de 2 a 14 dias (tempo médio de incubação de cerca de 5 dias).

PRINCÍPIO

O MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test é um ensaio imunocromatográfico de fluxo lateral. O teste utiliza anticorpos SARS-CoV 2 (linha de teste T) e IgG de cabra antirratto (linha de controlo C) immobilizado numa banda de nitrocelulose. A plataforma de conjugado de cor bordeaux contém um conjugado ouro coloidal com anticorpos SARS-CoV-2 (conjugados SARS-CoV-2) e conjugados ouro de IgG de rato. Quando uma amostra seguida por diluente de ensaio é adicionado ao poço da amostra, o antígeno SARS-CoV-2, se presente, irá ligar-se aos conjugados de SARS-CoV-2 formando um complexo de anticorpos de antígeno. Este complexo migra através da membrana de nitrocelulose por ação capilar. Quando o complexo cruza a linha dos anticorpos immobilizados correspondentes, o complexo será combinado formando uma banda de cor bordeaux, o que confirma um resultado de teste reativo. A ausência de uma banda colorida na região do teste indica um resultado não reativo.

Além disso, o teste contém um controlo interno (banda C) que deve apresentar uma banda de cor bordeaux do conjugado ouro de imunocomplexo de IgG de cabra antirratto/IgG de rato, independentemente da evolução da cor de qualquer das bandas de teste. Caso contrário, o resultado do teste é inválido e a amostra tem de ser novamente testada com outro dispositivo.

MATERIAIS FORNECIDOS

Cada bolsa selada contém um dispositivo de teste e dissecação. Tampão(s) | zaragatoa(s) estéril(es) de coleta de amostra da utilização única | tubo(s) de extração de utilização única com porta dispensadora integrada | instruções de utilização

MATERIAL NECESSÁRIO MAS NÃO FORNECIDO

Os materiais não fornecidos, mas recomendados para a execução, são de proteção pessoal, como luvas e máscara para proteção. Não são fornecidos consumíveis e equipamentos microbiológicos padrão, como temporizador e espátula para língua (apenas necessária para a coleta de amostras orofaringeas).

Os controlos externos positivos e negativos podem ser adquiridos separadamente da MEDsan GmbH. Eles devem ser testados periodicamente de acordo com as boas práticas de laboratório.

ARMAZENAMENTO E ESTABILIDADE

O kit de teste deve ser armazenado num local seco e protegido da luz solar direta a 2-30 °C. O dispositivo de teste deve ser utilizado no prazo de 1 hora após a abertura da bolsa selada. Se se encontrar num ambiente de humidade elevada, usar imediatamente. NÃO CONGELAR. Não usar após a data de validade.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

1. Somente para utilização de diagnóstico *in vitro*.
2. O teste destina-se a uma única utilização. Não reutilizar.
3. Não realizar o teste num ambiente com um fluxo de ar forte e num ambiente demasiado quente, húmido ou seco.
4. O dispositivo de teste deve ser utilizado logo que possível após a abertura da bolsa. Evitar mantê-lo ao ar durante demasiado tempo, o que pode resultar em falha devido à humidade. Não utilizar se a bolsa estiver danificada ou rasgada.
5. Este teste só está validado mediante a utilização do material fornecido com este kit.
6. Não misturar componentes de diferentes lotes.
7. Manusear todas as amostras como infecções usando procedimentos laboratoriais seguros.
8. Quando testar uma grande quantidade de amostras, queira marcar bem para evitar confusões.
9. Uma vez concluído o teste, os materiais utilizados, como o dispositivo de teste, o tubo de extração e as zaragatas devem ser descartados em bolsas de resíduos médicos, que serão especialmente eliminados pela unidade qualificada para o manuseamento de resíduos médicos.
10. Este teste foi autorizado exclusivamente para a deteção de proteínas do SARS-CoV-2, e não para quaisquer outros vírus ou agentes patogénicos.

COLHEITA DA AMOSTRA

Sempre que forem colhidas amostras de doentes devem observar-se as precauções normais: usar bata de proteção, par de luvas não estéreis, máscara e viseira facial para proteção do rosto e dos olhos.

Preparar o tubo de extração (consultar a secção "Procedimento de teste") e usar as zaragatas estéreis, de utilização única fornecidas para a coleta de amostras.

Colheita da amostra nasofaringea

1. Solicitar ao doente que retire a máscara e limpe o nariz para desobstruir a passagem nasal do excesso de muco.
2. Inclinar a cabeça do doente para trás em 70 graus.
3. Inserir a zaragata na narina. A zaragata deve alcançar a superfície da nasofaringe posterior. Rodar cuidadosamente a zaragata durante 5-10 segundos para absorver as secreções.
4. Retirar lentamente a zaragata enquanto a roda.
5. Colocar a zaragata no tubo de extração preparado (consultar o ponto 2 na secção "Procedimento de teste").
6. Solicitar ao doente que volte a colocar a máscara.


Colheita da amostra orofaringea:

1. Solicitar ao doente que retire a máscara.
2. Inclinar a cabeça do doente para trás em 70 graus.
3. Pegar na zaragata estéril, de utilização única fornecida para a coleta de amostras, usar a espátula para língua para impedir que a língua interfira com a coleta da amostra, introduzir a zaragata na boca e esfregar nas áreas da faringe posterior e da amigdala usando um movimento rotativo. (Evitar tocar na língua e nos dentes.)
4. Colocar a zaragata no tubo de extração preparado (consultar o ponto 2 na secção "Procedimento de teste").
5. Solicitar ao doente que volte a colocar a máscara.

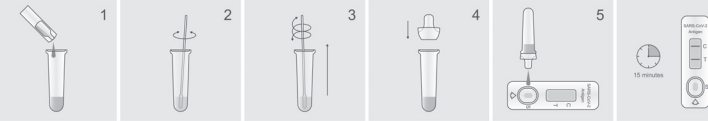

Combinação de colheita de amostra orofaringea e nasofaringea

É também possível combinar os dois métodos de colheita usando a mesma zaragata (primeiro orofaringea, depois nasofaringea).

PROCEDIMENTO DE TESTE
Este procedimento de teste tem de ser lido na íntegra antes de realizar o teste.

Deixar o dispositivo de teste, a amostra, o tampão e/ou a solução de controlo alcançarem a temperatura ambiente (15-30 °C) antes de testar e usá-los logo que possível.

1. Adicionar a totalidade de um único tampão (380 µL) num tubo de extração de utilização única.
2. Depois da colheita da amostra (consultar a secção "Colheita da amostra"), introduzir a zaragata no tubo de extração que contém 380 µL de tampão e rodar a zaragata constantemente. Repetir diversas vezes e incubar durante, pelo menos, 1 minuto.
3. Apertar a zaragata contra a parede do tubo de modo a que o líquido seja extraído. Retirar e descartar a zaragata de acordo com o tratamento de resíduos médicos.
4. Tapar o tubo de extração com a sua ponta dispensadora.
5. Retirar o dispositivo de teste da bolsa de alumínio selada e colocá-lo sobre uma superfície limpa e plana. Adicionar 2 gotas de solução de amostra verticalmente para dentro do poço de amostra do dispositivo de teste.
6. Aguardar 15 minutos para interpretar e gravar o resultado do teste. O resultado é inválido passados 20 minutos.


INTERPRETAÇÃO DOS RESULTADOS
POSITIVO

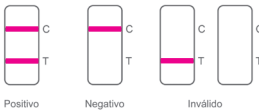
Se a banda C e a banda T estiverem presentes, então o teste indica a presença de antígenos de SARS-CoV-2 na amostra. O resultado do teste é positivo. A linha de teste vermelho-púrpura pode variar em tonalidade e intensidade, em função da concentração de antígeno detetada. De igual forma, uma linha de teste clara ou ténue deve ser interpretada como um resultado positivo.

NEGATIVO

Se apenas visualizar a banda C, a ausência de qualquer cor bordeaux na banda T indica que não foram detetados quaisquer antígenos de SARS-CoV-2 na amostra. O resultado do teste é negativo.

INVÁLIDO

A linha de controlo C está ausente ou a linha de controlo C e a linha de teste T estão ausentes. As razões mais prováveis para o não surgimento da linha de controlo são um volume de amostra incorreto ou técnicas processuais incorretas. Ler cuidadosamente as instruções de novo e repetir o teste com um novo dispositivo de teste. Se o problema persistir, interromper imediatamente a utilização do dispositivo de teste e contactar o seu distribuidor local.


LIMITAÇÕES

1. Este teste é adequado a teste das secreções nasofaringeas e/ou orofaringeas em seres humanos. Este kit de teste não se destina a ser utilizado para outros fluidos corporais e amostras.
2. Os resultados do teste devem ser utilizados em combinação com o exame clínico, histórico médico e outros resultados de exames.
3. Um resultado negativo para um pessoa individual indica a ausência de antígenos de SARS-CoV-2 detetáveis. Um resultado de teste negativo não exclui a possibilidade de exposição ou de infecção por SARS-CoV-2.
4. Um resultado negativo pode verificar-se se a quantidade de antígenos de SARS-CoV-2 presentes na amostra for inferior aos limites de deteção do ensaio.
5. Os resultados positivos do teste não excluem coinfecções com outros agentes patogénicos.
6. Os resultados positivos do teste não distinguem entre SARS-CoV e SARS-CoV-2.
7. Os resultados negativos do teste não se destinam a excluir outras infecções virais ou bacterianas não associadas ao SARS.
8. O desempenho ideal do teste requer a observância rigorosa do procedimento de teste descrito nestas instruções de utilização. Quaisquer desvios podem conduzir a resultados anormais. Um volume de amostra incorreto pode conduzir a resultados inválidos.
9. Não conserve a solução de amostra preparada durante mais de 60 minutos. Tal pode conduzir a resultados de teste falsos.

CARACTERÍSTICAS DE DESEMPEÑO
1. Estudos clínicos

Os reagentes foram enviados para laboratórios independentes para avaliação clínica. A deteção de antígenos nas amostras de doentes COVID-19 apresenta uma consistência elevada com a deteção de ácido nucleico nas amostras de zaragata. A sensibilidade relativa é de 92,5% (96,5% em amostras com valores de Ct ≤ 33). A taxa de especificidade relativa é de 99,7% e o rigor do produto é de 98,4%.

2. Limite de deteção (LoD)

O limite de deteção (LoD) do MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test foi determinado por dois métodos diferentes.

No primeiro método, diferentes concentrações de SARS-CoV-2 inativadas pelo calor foram avaliadas. O MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test é confirmado com um LoD de 14,4 TCID₅₀/mL. O segundo método usou diferentes concentrações de antígenos recombinantes que demonstram um LoD de 10 pg/mL.

Desempenho do MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test vs RT PCR Test autorizado pela FDA (comparador)

Patient NP Swab Specimens	RT PCR Comparator		
	Positive	Negative	Total
MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test	111	1	112
Total	120	500	620
Positive Percent Agreement	92.5% [95% CI: 86.4%, 96.0%]		
Negative Percent Agreement	99.8% [95% CI: 98.9%, 100%]		
Overall Agreement	98.4% [95% CI: 97.1%, 99.1%]		

3. Especificidade analítica/reatividade cruzada/interferência microbiana

A especificidade analítica do MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test foi avaliada relativamente a outros agentes patogénicos. Não se observaram resultados falsos falsos ou interferências microbianas com os potenciais reagentes cruzados seguintes: Coronavírus humano (229E, OC43, NL63, HKU1), MERS-CoV, Adenovírus, Metapneumovírus humano (hMPV), Vírus da parainfluenza 1-4, Gripe A, Gripe B, Gripe C, Enterovírus, Vírus sincrônico respiratório, Rinovírus, Haemophilus influenzae, Streptococcus pneumoniae, Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, Streptococcus pyogenes, Candida albicans, Bordetella pertussis, Mycoplasma pneumoniae, Chlamydia pneumoniae, Legionella pneumophila e depósitos nasais humanos agregados – representativos da flora microbiana respiratória normal (doadores saudáveis).

4. Interferência

A potencial interferência do MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test foi avaliada usando amostras clínicas naturais. Não foram observados resultados falsos negativos ou falsos positivos com as seguintes potenciais substâncias de interferência nas concentrações indicadas: sanguine humano (1% v/v), proteína da mucosa (1 mg/mL), mentol (50 mg/mL), diclorinal/mentol (2 mg/mL), fenilefrina (1% v/v), oximetazolina (1% v/v), triamcinolona (50 mg/mL), ribavirina (50 mg/mL), alcocal (10% v/v), benzocaina e mentol (50 mg/mL), propionato de fluticasona (5% v/v), tobramicina (8 µg/mL), mupirocina (10 mg/mL), e ibiotina (0,15 mg/mL).

REFERÊNCIAS

1. Weiss SR, Leibowitz JL. Coronavirus pathogenesis. *Adv Virus Res* 2011; 81: 85-164.
2. Masters PS, Perlman S. Coronaviridae. In: Knipe DM, Howley PM, eds. *Fields virology*. 6^a ed. Lippincott Williams & Wilkins, 2013: 825-58.
3. Su W, Wong G, Shi W, et al. Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses. *Trends Microbiol* 2016; 24: 490-502.
4. Cui J, Li F, Shi ZL. Origin and evolution of pathogenic coronaviruses. *Nat Rev Microbiol* 2019; 17: 181-192.
5. „Naming the Coronavirus disease (COVID-19) and the virus that causes it“. Organização Mundial de Saúde.
6. Arquivado do original em 28 de Fevereiro de 2020. Recuperado em 28 de fevereiro de 2020.
7. Hesson MT (27 January 2020). „Novel Coronavirus Information Center: Expert guidance and commentary“.
8. Elsevier Connect. Arquivado do original em 30 de Janeiro de 2020. Recuperado em 31 de Janeiro de 2020.
9. Orientações Provisórias relativas à Coleta, Manuseamento e Teste de Amostras Clínicas para o COVID-19 do CDC <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-nCoV/lab/guidelines-clinical-specimens.html>

ÍNDICE DE SÍMBOLOS

	Consultar as instruções de utilização		Validade
	Para uso exclusivo em diagnóstico <i>in vitro</i>		Número de lote
	Armazenar a uma temperatura entre 2 e 30 °C		Fabricante
	Dispositivos de teste em cada kit de teste		Manter seco
	Número de catálogo		Não reutilizar
	Manter afastado da luz solar		

Przed użyciem testu prosimy o uważne przeczytanie ulotki informacyjnej i ścisłe przestrzeganie zawartych w niej wskazówek
PRZEZNACZENIE

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test stanowi test immunochromatograficzny fazy stałej przeznaczony do jakościowego wykrywania specyficznych抗原ów koronawirusa zespołu ostrej niewydolności oddechowej 2 (SARS-CoV2) metodą *in vitro* w ludzkiej wydzielinie pobranej z nosogardła i/lub z ustnej części gardła. Zestaw testowy jest przeznaczony do wykorzystania w placówkach służby zdrowia i do badań naukowych - wyłącznie w celach profesjonalnych. Wyniki służą do identyfikacji antygenu nukleokapsydowego SARS-CoV-2. Generalnie, antygenu można wykryć w wydzielinach z nosogardła lub z ustnej części gardła w fazie ostrej zakażenia.

Wyniki dodatnie wskazują obecność antygenu wirusowego, jednak dla określonego stężenia zakażenia konieczne jest ustalenie korelacji z historią choroby oraz innymi informacjami diagnostycznymi.

Wyniki ujemne nie wykluczają zakażenia wirusem SARS-CoV-2 i nie powinny służyć jako wyłączna podstawa dla podejmowania decyzji o sposobie leczenia pacjenta lub postępowaniu klinicznym, w tym decyzji dotyczących zwalczania zakażenia. Wyniki ujemne należy rozpatrywać w kontekście niedawnych ekspozycji na wirusa oraz objawów klinicznych, zarówno przeszłych, jak i obecnych, a także objawów wskazujących na zakażenie COVID-19, w razie potrzeby potwierdzonych diagnostyką molekularną.

WSTĘP

Koronawirusy należące do grupy otoczkowych wirusów RNA występują często u ludzi, powodując choroby układu oddechowego, jelić, wątroby oraz choroby neurologiczne. Dotąd zidentyfikowano siedem rodzin koronawirusów powodujących choroby u ludzi. Wśród nich najbardziej rozpowszechnione są cztery wirusy - 229E, OC43, NL63 i HKU1 - wywołujące zazwyczaj objawy przeziębienia u osób z prawidłowym układem immunologicznym. Trzy dalsze szczepy - koronawirus zespołu ostrej niewydolności oddechowej (SARS-CoV), koronawirus biskłoskłodniowy zespołu niewydolności oddechowej (MERS-CoV) oraz koronawirus zespołu ostrej niewydolności oddechowej 2 (SARS-CoV-2) - są pochodzeniem zwierzęcego i wywołują choroby kończące się czasami śmiercią pacjentów. Choroba koronawirusowa 2019 (COVID-19) stanowi chorobę zakaźną układu oddechowego wywołaną przez koronawirusa SARS-CoV-2. Najczęstsze objawy choroby obejmują gorączkę, kaszel, zmęczenie, duszność, utratę węchu i smaku. W niektórych wypadkach stwierdzono występowanie niedrożności nosa (zatkany nos), kataru, ból gardła, ból mięśni i biegunki.

W chwilie obecnej choroba jest przenoszona głównie przez osoby zakażone koronawirusem SARS-CoV-2. Także osoby zakażone chorobą bezobjawową mogą przenosić wirusa na inną osobę. Obecne badania epidemiologiczne wskazują, że okres inkubacji choroby wynosi od 2 do 14 dni (średni okres inkubacji ok. 5 dni).

ZASADA TESTU

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test jest testem immunochromatograficznym z przepływem bocznym. Wykorzystuje on przeciwiałyki SARS-CoV-2 (linia testowa T) i kozice przeciwiałyki przeciw mysiel IgG (linia kontrolna C) umieszczone na pasku nitrocelulozowym. Zabawnione na bordowym pole koniugatu zawiera koloidalne złoto skoniugowane z przeciwiałykami SARS-CoV-2 (koniugaty SARS-CoV-2) i koniugaty przeciwiałyki mysiel IgG ze złotem. Z chwilą wprowadzenia próbki i roztrząsania rozwój reakcji przyczyniający do zagłębiania kasetki, antygen SARS-CoV-2, jeśli jest obecny w próbce, łączy się z koniugatami SARS-CoV-2, tworząc kompleks antygen - przeciwiałyki. Kompleks ten przechodzi przez membranę nitrocelulozową na zasadzie przepływu kapilarnego. Z chwilą, gdy kompleks napotka linię zawiązującą odpowiednio przeciwiałyki, ulega on związyaniu, tworząc pasmo o barwie bordowej, który potwierdza dodatni wynik testu. Brak żółtego pasma w obszarze testowym wskazuje brak reakcji, czyli ujemny wynik testu. Dodatkowo, test zawiara kontrolę wewnętrzną (pasmo C), która tworzy barwne bordowe pasmo kompleksu immunologicznego przeciwiałyki kozich przeciw mysiel IgG/koniugat przeciwiałyki mysiel IgG ze złotem, niezależnie od zabarwienia pojawiającego się w pozostałych pasmach testu. Przy braku takiego wybarwienia w linii C wynik testu jest nieprawidłowy i próbke należy przetestować ponownie, korzystając z nowego zestawu testowego.

DOSTARCZONE MATERIAŁY

Każdy szczelnie zamknięty woreczek foliowy zawiera kasetkę testową i pochłaniacze wilgoci. Bufor(y) i jalowa wymażówkę (wymażówki) jednorazowego użytku do pobierania próbki | próbówkę ekstrakcyjną (probówkę) jednorazowego użytku z końcówką dozującą | i ulotkę informacyjną

MATERIAŁY WYMAGANE NIE ZAWARTE W ZESTAWIE

Materiałami niezawartymi w zestawie, lecz zalecanymi do wykonania testu są środki ochrony osobistej, takie jak rękawiczki i osłony ust. Zestaw nie zawiera standardowego wyposażenia jednorazowego i wielokrotnego użytku do badań mikrobiologicznych, takiego jak minitrułki i szpatułka laryngologiczna (wymagana wyłącznie przy pobieraniu próbki z ustnej części gardła).

Zewnętrzne kontrole pozytywne i negatywne można zakupić oddzielnie od MEDsan GmbH. Powinny być one określone w testowaniu zgodnie z dobrą praktyką laboratoryjną.

PRZECHOWYwanie I STABILNOŚĆ

Zestaw testowy należy przechowywać w suchym miejscu chronionym przed bezpośrednim działaniem słońca, w temperaturze 2-30 °C. Kasetkę testową należy wykorzystać w przeciągu 1 godziny od chwil otwarcia szczelnie zamkniętego woreczka. W otoczeniu o wysokiej wilgotności powietrza zestaw należy wykorzystać do wykonania testu bezzwłocznie. NIE ZAMRAZAĆ. Nie używać po upływie terminu ważności.

OSTRZEŻENIA I ŚRODKI BEZPIECZEŃSTWA

- Wystarczająco do diagnostyki *in vitro*.
- Test jest przeznaczony wyłącznie do jednorodnego użytku. Nie używać ponownie.
- Nie wykonywać testu w ponięciu z silną cyrkulacją powietrza i w otoczeniu o nadmiernie wysokiej temperaturze, wilgotności lub wilu w otoczeniu nadmiernie suchym.
- Kasetkę testową należy wykorzystać możliwie jak najszybciej po otwarciu woreczka foliowego. Unikać przechowywania na wolnym powietrzu przez dłuższy czas, aby zapobiec wchłonięciu pary wodnej z otoczenia, co może wpływać ujemnie na wynik testu. Nie używać, jeśli woreczek jest uszkodzony lub nieszczęśliwy.
- Test został poddany walidacji wyłącznie z użyciem materiałów wchodzących w skład testu.
- Nie należy łączyć się z sobą elementów testu pochodzących z różnych serii.
- Wszystkie próbki należy traktować jako materiał zakaźny, przestrzegając bezpiecznych procedur pracy w laboratorium.
- Przy wykonywaniu testów dużej liczby próbek należy zapewnić staranne oznakowanie próbek, aby uniknąć pomyłek.
- Po zakończeniu wykonywania testu zużyte materiały, takie jak kasetka testowa, próbówka ekstrakcyjna i wymażówki, należy wyrzucać do worków na odpady medyczne przekazywanych specjalistycznym służbom zajmującym się unieszkodliwianiem odpadów medycznych.
- Test został dopuszczone wyłącznie do wykrywania białek wirusa SARS-CoV-2 z wyłączeniem wszelkich innych wirusów i patogenów.

POBIERANIE PRÓBKI

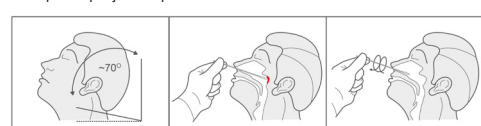
Należy zawsze stosować standardowe środki ostrożności podczas pobierania próbek u pacjentów: nosić fartuch ochronny, niejalowe rękawice ochronne, maskę ochronną oraz przyłbicę do ochrony twarzy i oczu.

Przygotować próbówkę ekstrakcyjną (patrz tekst 'Procedura wykonania testu') i wykorzystać dołączane jalowe wymażówki do próbki przeznaczone do jednorodnego użytku.

Pobieranie próbki z nosogardła

- Poprosić pacjenta o zdjęcie masek i wyczyszczanie nosa, aby oczyścić kanały nosowe z nadmierną ilością śluzu.
- Przeczylić głowę pacjenta do tyłu o kąt 70 stopni.
- Włożyć wymażówkę do otworu nosowego. Wymażówka powinna sięgać do tylnej powierzchni nosogardła. Ostrożnie obracać wymażówkę przez 5-10 sekund, aby wchłonęła wydzielinę śluzową.
- Ostrożnie wyciągnąć wymażówkę, wykonując ruchy skrętne.
- Włożyć wymażówkę do przygotowanej próbówki ekstrakcyjnej (patrz punkt 2 w tekście 'Procedura wykonania testu').

6. Poprosić pacjenta o ponowne założenie maski.

**Pobieranie próbki z ustnej części gardła:**

- Poprosić pacjenta o zdjęcie masek.
- Przeczylić głowę pacjenta do tyłu o kąt 70 stopni.
- Pobrać jalową wymażówkę jednorazowego użytku, użyć szpatułki laryngologicznej do przytrzymania języka, aby nie przeszkadzać podczas pobierania próbki i włożyć wymażówkę do ust, do zetknięcia się z tylną częścią gardła i polem migdałków, wykonując ruchy skrętne (uniakat zetknięcia wymażówki z językiem i zębami).
- Włożyć wymażówkę do przygotowanej próbówki ekstrakcyjnej (patrz punkt 2 w części tekstu 'Procedura wykonania testu').
- Poprosić pacjenta o ponowne założenie maski.

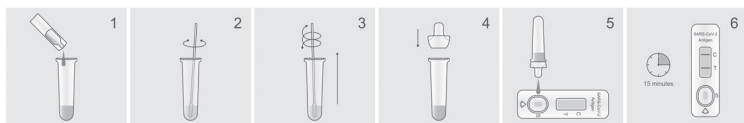
Łączne pobieranie próbki z ustnej części gardła i z nosogardła

Możliwe jest także połączenie obu metod pobierania próbki z wykorzystaniem tej samej wymażówki (najpierw z ustnej części gardła, następnie z nosogardła).

PROCEDURA WYKONANIA TESTU**Przed wykonaniem testu należy przeczytać pełny tekst niniejszej procedury testowej.**

Przed wykonaniem testu zapewnić, aby zestaw testowy, próbki, bufor i/lub roztwór kontroly osiągnęły temperaturę pokojową (15-30 °C) i możliwe jak najszybciej wykonać test.

- Wprowadzić pełną objętość pojedynczego buforu (380 µL) do próbówki ekstrakcyjnej jednorazowego użytku.
- Po pobraniu próbki (patrz tekst 'Pobieranie próbki') wprowadzić wymażówkę do próbówki ekstrakcyjnej zawierającej 380 µL buforu, stale wykonując ruchy skrętne wymażówką. Powtórzyć kilkakrotnie, po czym inkubować przez 1 minutę.
- Dociśnąć wymażówkę do ścinaki próbówki celem wycisnienia płynu. Wyjąć wymażówkę i usunąć ją jako odpad zgodnie z przepisami usuwania odpadów medycznych.
- Zamknąć próbówkę do ścinaki próbówki końówką dozującą.
- Wyjąć kasetkę testową ze szczelnego woreczka foliowego i polożyć ją na czystym i równym podłożu. Wprowadzić pionowo 2 krople roztworu próbki do zagłębiania na próbce w kasetce testowej.
- Od czekać 15 minut przed przystąpieniem do interpretacji testu i zapisaniem wyniku testu. Wynik testu jest nieważny po upływie 20 minut.

**INTERPRETACJA WYNIKÓW****WYNIK DODATNI**

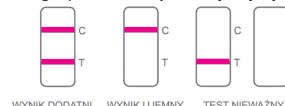
Jeśli obecne są oba pasma C i T, test wskazuje obecność antygenu SARS-CoV-2 w próbce. Wynik testu jest dodatni. Bordowa linia testowa może mieć zmienne odcięcie i intensywność, zależnie od stężenia wykrytego antygenu. Także jasno lub słabo wybarwiona linia testowa należy interpretować jako wynik dodatni.

WYNIK UJEMNY

Jeśli obecne jest tylko pasmo C, brak bordowego zabarwienia w paśmie T wskazuje, że w próbce nie została wykryta żadna antygenna SARS-CoV-2. Wynik testu jest ujemny.

TEST NIEWAŻNY

Bord linii C, lub brak linii C i linii testowej T. Najbardziej prawdopodobną przyczyną niepowiadawienia się linii kontrolnej jest niewłaściwa objętość próbki lub nieprawidłowe wykonanie testu. Należy uważnie przeczytać instrukcję wykonania testu i powtórzyć test, korzystając z nowego zestawu testowego. Jeśli problem wystąpi ponownie, należy natychmiast zaprzestać stosowania zestawu testowego i porozumieć się z lokalnym dystrybutorem.

**OGRANICZENIA**

- Test nadaje się do testowania wydzieliny z nosogardła i/lub ustnej części gardła u ludzi. Zestaw testowy nie jest przeznaczony do testowania innych płynów ustrojowych i próbek.
- Wyniki testu należy rozpatrywać w związku z badaniem lekarskim, historią choroby i wynikami innych badań.
- Ujemny wynik testu u osoby badanej wskazuje na brak wykrywalnych antygennów SARS-CoV-2. Ujemny wynik testu nie wyklucza możliwości wcześniejszej ekspozycji na wirusa SARS-CoV-2 lub zakażenia tym wirusem.
- Ujemny wynik testu może wystąpić, jeśli ilość antygennów SARS-CoV-2 obecnych w próbce jest niższa od granicy wykrywalności testu.
- Dodatni wynik testu nie wyklucza współzakazywania innymi patogenami.
- Dodatni wynik testu nie umożliwia różnicowania między wirusami SARS-CoV i SARS-CoV-2.
- Ujemny wynik testu nie mogą postyć do wykluczenia zakażeń wirusowych innych niż SARS lub zakażeń bakterierycznych.
- Zapewnienie opytmalnego wykonania testu wymaga ścisłego stosowania się do procedury testowania opisanej w niniejszej instrukcji użycia. Odstępstwa od tej procedury mogą prowadzić do uzyskania nieprawidłowych wyników testu.
- Sporządzonego roztworu z próbki nie przetrzymywać dłużej niż 60 minut. W innym wypadku wynik testu może być nieprawidłowy.

CHARAKTERYSTYKI ROBOCZE**1. Badania kliniczne**

Odczytawki przesłano do niezależnych laboratoriów celem oceny klinicznej. Wykrywalność antygenu w próbках pacjentów zakażonych wirusem COVID-19 korelowała w wysokim stopniu z wykrywalnością kwasu nukleinowego z próbki wymazowej. Względna czułość testu wynosi 92,5% (96,5% dla próbek o wartości Ct ≤ 33). Wskaźnik specyficznego względnej wynosi 99,8%, a dokładność produktu 98,4%.

2. Granica wykrywalności (LoD)

Granica wykrywalności (LoD) dla MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test oznaczona dwoma odrebnymi metodami.

Metoda pierwsza oznaczono różne stężenia wirusa SARS-CoV-2 po dezyktywacji termicznej.

Potwierdzona granica wykrywalności LoD dla MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test wynosiła 14,4 TCID₅₀/mL. W ramach drugiej metody wykorzystano różne stężenia rekombinowanych antygennów uzyskując granicę wykrywalności LoD na poziomie 10 pg/mL.

Desempenho do MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test vs RT PCR Test autorizado pela FDA (comparador)

Patient NP Swab Specimens	RT PCR Comparator		
	Positive	Negative	Total
MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test	111	1	112
Positive	9	499	508
Total	120	500	620
Positive Percent Agreement	92.5% [95% CI: 86.4%, 96.0%]		
Negative Percent Agreement	99.8% [95% CI: 98.9%, 100%]		
Overall Agreement	98.4% [95% CI: 97.1%, 99.1%]		

3. Specyficzność analityczna/reaktywność krzyżowa/interferencje mikrobiologiczne

Specyficzność analityczną MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test została oceniona względem innych patogenów. Nie stwierdzono żadnych wyników fałszywie pozytywnych ani interferencji mikrobiologicznych w odniesieniu do następujących potencjalnych reaktytów: ludzki koronawirus (229E, OC43, NL63, HKU1), MERS-CoV, adenowirus, ludzki metapneumowirus (hMPV), wirus grypy rzekomej typu 1-4, wirus grypy typu A, B i C, enterowirus, scyntalny wirus oddechowy, rinowirus, *Haemophilus influenzae*, *Streptococcus pneumoniae*, *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis*, *Streptococcus pyogenes*, *Candida albicans*, *Bordetella pertussis*, *Mycoplasma pneumoniae*, *Chlamydia pneumoniae*, *Legionella pneumophila*, pula płynu z plukania nosa reprezentująca normalną florę zasiedlającą drogi oddechowe (od zdrowych dawców).

4. Interferencje

Potencjalny wpływ na wyniki MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test został oceniony z użyciem naturalnych produktów klinicznych. Nie stwierdzono żadnych fałszywie ujemnych lub fałszywie dodatnich wyników dla następujących substancji: krew ludzka (1% v/v), białko śluzowe (1 mg/mL), mentol (50 mg/mL), dylkoniana/mentol (2 mg/mL), fenylefryna (1% v/v), oksymetazolina (1% v/v), triamcinolon (50 µg/mL), rybowiryng (50 µg/mL), alkohol (10% v/v), benzokainol i mentol (50 mg/mL), propionian flutikasonu (5% v/v), tobramycynę (8 µg/mL), mupirocynę (10 mg/mL) i biotynę (0.15 mg/mL).

LITERATURA

- Weiss SR, Leibowitz JL. Coronavirus pathogenesis. *Adv Virus Res* 2011; 81: 85-164.
- Masters PS, Perlman S. Coronaviridae. In: Knipe DM, Howley PM, eds. *Fields virology*. Wyd. Lippincott Williams & Wilkins, 2013: 825-58.
- Su S, Wong G, Shi W, et al. Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses. *Trends Microbiol* 2016; 24: 490-502.
- Cui J, Li F, Shi ZL. Origin and evolution of pathogenic coronaviruses. *Nat Rev Microbiol* 2019; 17: 181-192.
- „Naming the Coronavirus disease (COVID-19) and the virus that causes it”. Światowa Organizacja Zdrowia.
- Zarchiwizowało z oryginalu 28 lutego 2020 r. Pobrano 28 lutego 2020 r.
- Hessen MT (27 stycznia 2020). „Novel Coronavirus Information Center: Expert guidance and commentary”.
- Elsevier Connect. Zarchiwizowało z oryginalu 30 stycznia 2020 r. Pobrano 31 stycznia 2020 r.
- Timczasowe wytyczne CDC dotyczące pobierania, przygotowania próbek klinicznych pod kątem COVID-19 <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-nCoV/lab/guidelines-clinical-specimens.html>

WYKAZ SYMBOLI

	Patrz instrukcję użycia		Termin ważności
	Wystarczające do diagnostyki <i>in vitro</i> .		Numer serii
	Przechowywać w temp. 2-30 °C		Producent
	Liczba testów w zestawie testowym		Przechowywać w suchym miejscu
	Numer katalogowy		Nie używać ponownie
	Chronić przed światłem słonecznym		

Lees voorafgaand aan het gebruik van de test deze bijsluiter goed door en volg de instructies strikt op.
BEOOGD GEBRUIK

De MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test is een, vaste fase'-immunochromatografische test die is bedoeld voor kwalitatieve *in-vitrodetectie* van specifieke, sever acute respiratory syndrome'-coronavirus 2-antigenen (SARS-CoV-2-antigenen) in materiaal dat bij mensen in de nasofarynx en/of orofarynx wordt uitgescheiden. De testkit kan worden gebruikt binnen het stelsel van de gezondheidszorg en op het gebied van wetenschappelijk onderzoek en is uitsluitend bestemd voor professioneel gebruik. Het doel van de test is vaststelling van het SARS-CoV-2-nucleocapside-eiwitantigen. De antigenen kunnen gewoonlijk worden gedetecteerd in het materiaal dat tijdens de acute fase van de infectie in de nasofarynx en/of orofarynx wordt uitgescheiden. Een positieve uitslag duidt op de aanwezigheid van virale antigenen, maar voor bepaling van de infectiestatus moet deze uitslag klinisch correleren met de anamnestische gegevens en andere diagnostische gegevens van de patiënt. Een negatieve uitslag sluit een infectie met SARS-CoV-2 niet uit en dient niet te worden gebruikt als de enige basis voor behandeling of behandelingsbeslissingen betreffende de patiënt, inclusief beslissingen betreffende infectiebestrijding. Een negatieve uitslag dient te worden beoordeeld in de context van recente blootstelling, anamnestische gegevens en aanwezigheid van bij COVID-19 passende klinische klachten en symptomen van de patiënt en dient zo nodig te worden geverifieerd met een moleculaire test.

INLEIDING

Coronavirussen zijn RNA-virussen met een envelop die wijdverspreid zijn onder mensen en luchtweg-, darm-, lever- en neurologische aandoeningen veroorzaken. Het is bekend dat zeven coronavirussen aandoeningen bij mensen veroorzaken. Vier van deze virussen - 229E, OC43, NL63 en HKU1 - zijn wijdverspreid en veroorzaken gewoonlijk verkoudheidssymptomen bij immunocompetente personen. De drie andere stammen - sever acute respiratory syndrome'-coronavirus (SARS-CoV), Middle East respiratory syndrome'-coronavirus (MERS-CoV) en sever acute respiratory syndrome'-coronavirus 2 (SARS-CoV-2) - zijn van dierlijke herkomst en zijn in verband gebracht met ziektes die fatal kunnen zijn. Coronavirussenziekte 2019 (COVID-19) is een respiratoire infectieziekte die wordt veroorzaakt door SARS-CoV-2. De meest voorkomende symptomen zijn koorts, hoest, vermoeidheid, kortademigheid en verlies van reuk en smaak. In sommige gevallen kunnen er ook symptomen voorkomen als neusverstopping, loopneus, keelpijn, spierpijn en diarree. Momenteel zijn personen die zijn geïnfecteerd met SARS-CoV-2 de belangrijkste bron van virusoverdracht. Mensen met een asymptomatische infectie kunnen het virus ook verspreiden. Op grond van de gegevens van tot nu toe uitgevoerde epidemiologisch onderzoek is de incubatieperiode 2 tot 14 dagen (de mediaan incubatieperiode is ongeveer 5 dagen).

PRINCIEP VAN DE TEST

De MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test is een *lateral flow*-immunochromatografische test. Bij deze test wordt gebruikgemaakt van antilichamen tegen SARS-CoV-2 (testlijn T) en van een gelaten gevormde antilichamen tegen muizen-IgG (geiten-anti-muizen-IgG) (controlelijn C), die zijn gelmmobiliseerd op een nitrocellulosestrip. De donkerrode conjugatietrip bevat coloïdaal goud dat is geconjuageerd aan antilichamen tegen SARS-CoV-2 (SARS-CoV-2-conjugaten) en muizen-IgG-goudconjugaten. Wanneer een monster na toevoeging van een oplosmiddel voor de test in het monsterputje wordt aangebracht, gaat het SARS-CoV-2-antigen, indien aanwezig, zich aan de SARS-CoV-2-conjugaten binden, waarbij zich antigen-antilichaamcomplexen vormen. Deze complexen migreren door capillaire werking door het nitrocellulosemembrana. Wanneer de complexen aankomen bij de testlijn met de corresponderende gelmmobiliseerde antilichamen, zullen ze zich hieraan binden, waarbij een donkerrode band wordt gevormd, wat wijst op een positieve testuitslag. Als er geen donkerrode band wordt gevormd bij de testlijn, wijst dat op een negatieve testuitslag.

Er is ook een controle in de test ingebouwd (de bovengenoemde controlelijn), waarbij ongeacht de kleurontwikkeling bij de testlijn een donkerrode band dient te worden gevormd. Deze donkerrode band is het resultaat van de vorming van immuno-complexen door binding van de muizen-IgG-goudconjugaten aan het geiten-anti-muizen-IgG. Als er niet aan de bovengenoemde criteria wordt voldaan, is de testuitslag ongeldig en moet het monster opnieuw worden getest met een ander testhulpmiddel.

GELEVERD MATERIAAL

Elke afgesloten verpakking bevat een testhulpmiddel en een droogmiddeel.

Bufferoplossing(en) | Steriele, voor eenmalig gebruik bedoelde(e) wattenstaafje(s) voor monsteraframe | Voor eenmalig gebruik bedoelde extractiebuis(jes) met bijpassende aanbrengtip(s) | Bijsluiter

BENODIGD MAAR NIET BIJGELEVERD MATERIAAL

Materiaal dat niet wordt bijgeleverd, maar wordt aanbevolen voor de uitvoering van de test, zijn persoonlijke beschermingsmiddelen, zoals handschoenen en mondbescherming. Standaard artikelen en benodigdheden voor microbiologische testen, zoals een timer en tongspatel (alleen nodig bij afname van een orofaryngeal monster) worden niet bijgeleverd.

Externe positieve en negatieve controles kunnen afzonderlijk bij MEDsan GmbH worden aangeschaft. Deze controles dienen overeenkomstig goede laboratoriumpraktijken periodiek te worden getest.

BEWAERING EN STABILITEIT

De testkit dient op een droge plaats tussen 2 °C – 30 °C te worden bewaard en niet te worden blootgesteld aan direct zonlicht. Het testhulpmiddel dient binnen 1 uur na opening van de afgesloten verpakking te worden gebruikt. Gebruik het testhulpmiddel onmiddellijk in een omgeving met een hoge vochtigheidsgraad. NIET IN DE VRIEZER BEWAREN. Niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum.

WAARSCHUWINGEN EN VOORZORGEN

1. Uitsluitend te gebruiken voor *in-vitrodagnostiek*.
2. De test is uitsluitend bedoeld voor eenmalig gebruik. Niet opnieuw gebruiken.
3. Voer de test niet uit in een ruimte met een sterke luchtstroom en in een te warme, te vochtige of te droge omgeving.
4. Het testhulpmiddel dient na opening van de verpakking zo snel mogelijk te worden gebruikt. Stel het niet lang bloot aan de lucht, omdat de test dan vanwege vocht kan mislukken. Niet gebruiken als de verpakking is beschadigd of als er een gat in zit.
5. Deze test is alleen gevalideerd voor gebruik met het materiaal dat met deze kit wordt geleverd.
6. Gebruik bij de ene zending geen componenten van een andere zending.
7. Behandel alle monsters als infectieuze monsters door daarbij veilige laboratoriumprocedures te gebruiken.
8. Bij het testen van talrijke monsters dienen de monsters goed te worden gemarkeerd, zodat er geen monsters door elkaar worden gehaald.
9. Nadat de test is uitgevoerd, dient het gebruikte materiaal, zoals het testhulpmiddel, extractiebuisje en wattenstaafjes, in een afvalzak voor medisch afval te worden gedaan, die op specifieke wijze door de bevoegde afdeling voor de behandeling van medisch afval zal worden afgevoerd.
10. Deze test is uitsluitend goedgekeurd voor de detectie van SARS-CoV-2-eiwitten, niet voor andere virusen of pathogenen.

MONSTERAFRAME

Bij afname van monsters dienen altijd de standaard voorzorgsmaatregelen te worden gevolgd: gebruik beschermende kleding, een stel niet-steriele handschoenen, een mondkapje, een gelaatscherm en oogbescherming. Maak het extractiebuisje klaar (zie het onderdeel 'Testprocedure') en gebruik de geleverde steriele, voor eenmalig gebruik bedoelde wattenstaafjes voor monsteraframe.

Afneme van het nasofaryngeale monster

1. Vraag de patiënt om het masker af te nemen en de neus te snuiten, zodat overtollig slijm uit de neusholen wordt verwijderd.
2. Laat de patiënt het hoofd tot 70 graden achterover buigen.
3. Plaats het wattenstaafje in het neusgat en schuif hem door de neusholte tot op de achterwand van de nasofarynx. Draai het wattenstaafje 5-10 seconden over de achterwand van de nasofarynx voor absorptie van uitgescheiden materiaal.
4. Trek het wattenstaafje voorzichtig met een draaiende beweging terug uit de neus.
5. Plaats het wattenstaafje in het klaargemaakte extractiebuisje (raadpleeg punt 2 in het onderdeel 'Testprocedure').
6. Vraag de patiënt om het masker weer aan te brengen.


Afname van het orofaryngeale monster

1. Vraag de patiënt om het masker af te nemen.
2. Laat de patiënt het hoofd tot 70 graden achterover buigen.
3. Pak het steriele, voor eenmalig gebruik bedoelde wattenstaafje voor monsteraframe, gebruik de tongspatel om te voorkomen dat de tong de monsteraframe verstoert, plaats het wattenstaafje in de mond en haal het wattenstaafje met een draaiende beweging langs de farynxboog achter in de keel. (Raak de tong en het gebit niet aan).
4. Plaats het wattenstaafje in het klaargemaakte extractiebuisje (raadpleeg punt 2 in het onderdeel 'Testprocedure').
5. Vraag de patiënt om het masker weer aan te brengen.

Afname van zowel een orofaryngeal en nasofaryngeal monster

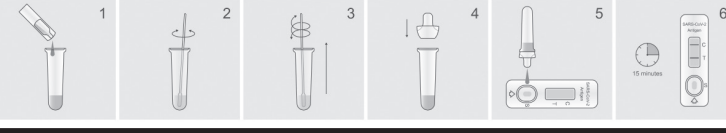
Het is mogelijk om beide afnamemethoden te combineren met gebruik van hetzelfde wattenstaafje (eerst het orofaryngeal en vervolgens het nasofaryngeal monster).

TESTPROCEDURE

Deze testprocedure moet volledig worden gelezen voordat de test wordt uitgevoerd.

Laat het testhulpmiddel, het monster, de bufferoplossing en/of de controles op kamertemperatuur (15 °C – 30 °C) komen voordat de test wordt uitgevoerd en voer de test daarna zo snel mogelijk uit.

1. Doe de hele inhoud (380 µl) van één verpakking met bufferoplossing in een extractiebuisje voor eenmalig gebruik.
2. Plaats het wattenstaafje na afname van het monster (raadpleeg het onderdeel 'Monsteraframe') in het extractiebuisje met 380 µl van de bufferoplossing en draai het wattenstaafje constant rond. Herhaal dit een aantal keer en laat de bufferoplossing en het monster minstens 1 minuut op elkaar inwerken.
3. Druk tegen de wand van het buisje het vocht uit het wattenstaafje. Haal het wattenstaafje uit het buisje en voer het af volgens de behandeling van medisch afval.
4. Plaats de aanbrengtip op het extractiebuisje.
5. Haal het testhulpmiddel uit de afgesloten folieverpakking en plaatst het op een schoon en vlak oppervlak. Breng met het buisje verticaal, 2 druppels van de monsterooplossing in het monsterputje van het testhulpmiddel aan.
6. Wacht 15 minuten met de beoordeling en het noteren van de testuitslag. De uitslag is na 20 minuten ongeldig.


BEORDELING VAN DE UITSLAG
POSITIEF

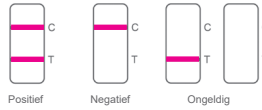
Als er zowel een C-band als een T-band is gevormd, wijst dat op aanwezigheid van SARS-CoV-2-antigenen in het monster. De testuitslag is positief. De donkerrode band bij de testlijn kan afhankelijk van de gedetecteerde antigenconcentratie variëren in tint en intensiteit. Als de band bij de testlijn licht of flats is, moet dat ook als een positieve uitslag worden beoordeeld.

NEGATIEF

Als er alleen een C-band wordt gevormd, geeft de volledige afwezigheid van de donkerrode kleur bij de testlijn aan dat er geen SARS-CoV-2-antigenen in het monster zijn gedetecteerd. De testuitslag is negatief.

ONGELDIG

Er is geen C-band gevormd of er zijn geen C-band en T-band gevormd. Een onjuist monstervolume of onjuiste proceduretechnieken zijn de meest waarschijnlijke redenen voor het ontbreken van de band bij de C-lijn. Lees de instructies nog eens goed door en herhaal de test met een nieuw testhulpmiddel. Als het probleem zich weer voordoet, stop dan onmiddellijk met het gebruik van het testhulpmiddel en neem contact op op uw lokale distributeur.


BEPERKINGEN

1. Deze test is geschikt voor onderzoek van materiaal dat bij mensen in de nasofarynx en orofarynx wordt uitgescheiden. Deze testkit is niet bedoeld voor gebruik bij ander lichaamsmateriaal en monsters daarvan.
2. De testuitslagen dienen te worden gebruikt in combinatie met anamnestische gegevens, het klinisch onderzoek en andere ondersoekuitslagen.
3. Een negatieve uitslag bij een bepaald persoon wijst op afwezigheid van detecteerbare SARS-CoV-2-antigenen. Een negatieve testuitslag sluit blootstelling aan of infectie met SARS-CoV-2 niet met zekerheid uit.
4. Er kan zich een negatieve testuitslag voordoen als de hoeveelheid van SARS-CoV-2-antigenen in het monster onder de detectielimiet van de test ligt.
5. Een positieve testuitslag sluit co-infectie met andere pathogenen niet uit.
6. Een positieve testuitslag kan zowel op infectie met SARS-CoV als infectie met SARS-CoV-2 wijzen.
7. Met een negatieve testuitslag kunnen andere, niet door SARS-virussen veroorzaakte, virale of bacteriële infecties niet worden uitgesloten.
8. Voor een optimale werking van de test dient de testprocedure die in deze gebruiksaanwijzing wordt beschreven, strikt te worden opgevolgd. Afwijken hiervan kunnen tot onjuiste uitslagen leiden. Een onjuist monstervolume kan tot een ongeldige testuitslag leiden.
9. Bewaar de bereide monsterooplossing niet langer dan 60 minuten. Dat kan leiden tot een foutieve testuitslag.

PRESTATIEKENMERKEN
1. Klinische onderzoeken

Er zijn reagentia naar onafhankelijke laboratoria verzonden voor klinische beoordeling. De antigeendetectie in de monsters van patiënten met COVID-19 correleert sterk met de nucleïnezuurdetectie in met wattenstaafjes afgenomen monsters. De relatieve sensitiviteit is 92,5% (96,5% voor monsters met een Ct-waarde ≤ 33). De relatieve specificiteit van het product is 99,8% en de nauwkeurigheid 98,4%.

2. Detectielimiet (LoD)

De detectielimiet (LoD) van de MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test is met twee verschillende methoden bepaald. Bij de eerste methode zijn verschillende concentraties van met hitte geactiveerde SARS-CoV-2 gevocaliseerd. Bij de MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test is een LoD van 14,4 TCID₅₀/ml vastgesteld. Bij de tweede methode zijn verschillende concentraties van recombinant antigenen gebruikt, waarbij een LoD van 10 pg/ml is aangegeven.

De prestaties van de MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test in vergelijking met de door de FDA goedgekeurde RT-PCR-test (comparator)

Met wattenstaafjes afgenomen nasofaryngeale monsters	RT-PCR-comparator		
	Positief	Negatief	Totaal
MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test	111	1	112
Positief	9	499	508
Totaal	120	500	620
Overeenkomst percentage positief	92,5% [95%-BI: 86,4% – 96,0%]		
Overeenkomst percentage negatief	99,8% [95%-BI: 98,9% – 100%]		
Overeenkomst totaal	98,4% [95%-BI: 97,1% – 99,1%]		

3. Analytische specificiteit / kruisreactiviteit / verstoring door micro-organismen

De analytische specificiteit van de MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test is geëvalueerd met betrekking tot andere pathogenen. Er zijn geen fout-positieve uitslagen met betrekking tot antigeendetectie en geen verstoring van uitslagen door micro-organismen waargenomen bij de volgende biologische agenten met mogelijk kruisreactiviteit: Human coronavirus (229E, OC43, NL63, HKU1), MERS-CoV, adenovirus, humaan metapneumovirus (hMPV), parainfluenza virus 1-4, influenza A, influenza B, influenza C, enterovirus, respirator syncytial virus, rhinovirus, *Haemophilus influenzae*, *Streptococcus pneumoniae*, *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis*, *Streptococcus pyogenes*, *Candida albicans*, *Bordetella pertussis*, *Mycoplasma pneumoniae*, *Chlamydia pneumoniae*, *Legionella pneumophila* en samengevoegde monsters van mensen uitgevoerde neusspoelingen (die gezamenlijk representatief zijn voor de normale microbiele flora van de luchtwegen (gezonde donor).

4. Onderzoek naar stoffen die de uitslag kunnen versturen

Mogelijke verstoring van de MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test is geëvalueerd met normale klinische monsters. Er zijn bij de volgende stoffen die de uitslag bij de vermelde concentraties zouden kunnen versturen, geen fout-negatieve of fout-positieve resultaten met betrekking tot de antigeendetectie waargenomen: menselijk bloed (1% v/v), slijmvliesewiet (1 mg/ml), menthol (50 mg/ml), dyclonine/menthol (2 mg/ml), fenylefrine (1% v/v), oxymetazoline (1% v/v), triamcinolon (50 mg/l), ribavirine (50 mg/l), Alkalol (10% v/v), benzocaine en menthol (50 mg/ml), fluticasone propionate (5% v/v), tobramycine (8 µg/ml), mupirocine (10 mg/ml) en biotine (0,15 mg/ml).

LITERATUURVERWIJZINGEN

1. Weiss SR, Leibowitz JL. Coronavirus pathogenesis. *Adv Virol Res* 2011; 81: 85-164.
2. Masters PS, Perlman S. Coronaviridae. In: Knipe DM, Howley PM, eds. *Fields virology*. 6th ed. Lippincott Williams & Wilkins, 2013: 825-58.
3. Su S, Wong G, Shi W, et al. Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses. *Trends Microbiol* 2016; 24: 490-502.
4. Cui J, Li F, Shi ZL. Origin and evolution of pathogenic coronaviruses. *Nat Rev Microbiol* 2019; 17: 181-192.
5. "Naming the Coronavirus disease (COVID-19) and the virus that causes it". Wereldgezondheidsorganisatie.
6. Gearchiveerd op basis van het origineel op 28 februari 2020. Geraadpleegd op 28 februari 2020.
7. Hessen MT (27 januari 2020). „Novel Coronavirus Information Center: Expert guidance and commentary“.
8. Elsevier Connect. Gearchiveerd op basis van het origineel op 30 januari 2020. Geraadpleegd op 30 januari 2020.
9. 7. CDC Interim Guidelines for Collecting, Handing, and Testing Clinical Specimens for COVID-19. <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-nCoV/lab/guidelines-clinical-specimens.html>

LIJST VAN SYMBOLEN

	Zie de gebruiksaanwijzing		Uiterste gebruiksdatum
	Uitsluitend te gebruiken voor <i>in-vitro</i> diagnostiek.		Batchnummer
	Aantal testen per kit		Droog houden
	Catalogusnummer		Niet opnieuw gebruiken
	Niet blootstellen aan zonlicht		

Læs denne indlægsseddel omhyggeligt igennem før anvendelse, og følg anvisningerne nøje.**PÅTÆNKET ANVENDELSE**

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test er en immunkromatografisk fastfase-analyse beregnet til kvalitativ påvisning *in vitro* af specifikke SARS-CoV-2 (svært akut luftvejsyndrom-coronavirus 2)-antigener i humant nasofaryngalt og/eller orofaryngalt sekret. Testkittet kan anvendes inden for sundhedsvesenet og det videnskabelige forskningsområde og er kun til professionel anvendelse. Resultaterne er til identificering af SARS-CoV-2-nukleocapsid-antigen. Antigen kan almindeligvis påvises i nasofaryngalt eller orofaryngalt sekret i den akutte infektionsfase. Positive resultater indikerer tilstedeværelse af virale antigener, men det er nødvendigt at sammenholde disse med patientanamnesen og anden diagnostisk information for at bestemme infektionsstatus. Negative resultater udelukker ikke SARS-CoV-2-infektion og bør ikke anvendes som det eneste grundlag for beslutninger vedrørende behandling eller patienthåndtering, herunder infektionskontrol. Negative resultater skal vurderes sammenholdt med en patients nylige eksponeringer, anamnese og tilstedeværelse af kliniske tegn og symptomer, der svarer til COVID-19, og om nødvendigt bekræftes med en molekylær analyse.

INTRODUKTION

Coronavirus er kappeklædt RNA-virus, som er vidt udbredt blandt mennesker og forårsager luftvejs-, tarm-, lever- og nervesygdomme. Der er kendskab til syv coronaviruser, som forårsager humane sygdomme. Fire af disse virus – 229E, OC43, NL63 og HKU1 – er almindeligt udbredt og forårsager typisk forkælelsesymptomer hos immunkompetente personer. De tre andre stammer – SARS-CoV (svært akut luftvejsyndrom-coronavirus), MERS-CoV (mellemstmidt luftvejsyndrom-coronavirus) og SARS-CoV-2 (svært akut luftvejsyndrom-coronavirus 2) – har zoototisk oprindelse og har været forbundet med underiden dodelig sygdom. COVID-19 (coronavirussygdom 2019) er en infektionssygdom i luftvejene forårsaget af SARS-CoV-2. De mest almindelige symptomer er feber, høste, træthed, ståkethed og mistet lugte- og smagssans. Der er observeret få tilfælde af stoppet eller løbende næse, ondt i halsen, muskelsmerter og diarré.

Aktuelt er personer inficeret med SARS-CoV-2 den primære smittekilde. Asymptomatiske inficerede personer kan også sprede virus. På baggrund af den aktuelle epidemiologiske undersøgelse er inkubationstiden 2 til 14 dage (median inkubationstid ca. 5 dage).

PRINCIP

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test er en immunkromatografisk analyse baseret på lateralt flow. Testen bruger SARS-CoV-2-antistoffer (testlinje T) og gede-antimuse-IgG (kontrolllinje C), der er immobiliseret på en nitrocellulosestrimbel. Den mørkerøde konjugatpude indeholder kolloidt guld, der er konjugeret til SARS-CoV-2-antistoffer (SARS-CoV-2-konjugater), og muse-IgG-guldkonjugater. Når en prøve efterfulgt af analysefortynder tilslættes prøvebrønnen, vil SARS-CoV-2-antigen, hvis det er til stede, binde sig til SARS-CoV-2-konjugater og danne et antigen-antistof-kompleks. Dette kompleks vander gennem nitrocellulosemembranen ved hjælp af kapillærvirking. Når komplekset når frem til linjen med de tilsvarende immobiliserede antistoffer, bindes komplekset derifl, hvorfra det dannes et mørkerødt bånd, som bekræfter et reaktivt testresultat. Fraværet af et farvet bånd i testimrådet indikerer et ikke-reaktivt testresultat. Testen indeholder endvidere en intern kontrol (et C-bånd), hvor der skal fremkomme et mørkerødt bånd af immunkomplekset gede-antimuse-IgG/muse-IgG-guldkonjugat uanset farvedviklingen på testbåndet. Ellers er testresultatet ugyldigt, og prøven skal testes igen med en anden enhed.

MATERIALER, DER MEDFØLGER

Hver forseglet pose indeholder en testhenhed og et torremiddel.

Buffer(e) | Steril(e) engangspodepind(e) til prøvetagning | Engangsekstraktionsrør med integreret/integrerende dispenseringsspids(er) | Indlægsseddel

NØDVENDIGE MATERIALER, DER IKKE MEDFØLGER

Materialer, der ikke medfølger, men anbefales til udørelsen, er personlige værnemidler som handsker og mundbeskyttelse. Mikrobiologisk standardmateriale og -udstyr, såsom timer og tungespatel (kun nødvendig til orofaryngeal prøvetagning), medfølger ikke.

Eksterne positive og negative kontroller kan indkøbes separat fra MEDsan GmbH. Disse bør i henhold til god laboratoriepraksis testes med jævne mellemrum.

OPBEVARING OG STABILITET

Testkittet skal opbevares på et tørt sted beskyttet mod direkte sollys ved 2-30 °C. Testenheden skal anvendes inden for 1 time efter åbning af den forseglede pose. I omgivelser med høj fugtighed skal den bruges straks. **MÅ IKKE NEDFRYES**. Må ikke anvendes efter udløbsdatoen.

ADVARSLER OG FORSIGTIGHEDSREGLER

- Kun til anvendelse til *in vitro*-diagnostik.
- Testen er kun bereget til engangsprøvning. Må ikke genbruges.
- Udfør ikke testen i et rum med en kraftig luftstrøm og i omgivelser, der er for varme, for fugtige eller for torre.
- Testenheden skal anvendes så hurtigt som muligt efter åbning af posen. Undgå at eksponere den for luft i lang tid, da det kan resultere i, at den ikke virker korrekt som følge af fugt. Undlad at bruge den, hvis posen er beskadiget eller brutt.
- Denne test er kun valideret ved anvendelse af de materialer, der leveres med dette kit.
- Undlad at blande komponenter fra forskellige partier.
- Håndtfør alle prøver, som om de var smittefarlige, ved anvendelse af sikre laboratorieprocedurer.
- Ved testning af mange prøver skal der foretages en omhyggelig markering for at undgå forveksling.
- Når testen er gennemført, skal brugte materialer, såsom testenhed, ekstraktionsrør og podepind, kasseres i affaldsposer til medicinsk affald, som vil blive specielt bortskaftet af den kvalificerede enhed til håndtering af medicinsk affald.
- Denne test er kun godkendt til påvisning af SARS-CoV-2-proteiner, ikke andre virus eller patogener.

PRØVETAGNING

Standardforsigtighedsregler skal altid følges ved prøvetagning fra patienter: brug beskyttelsesbeklædning, ikke-sterile handsker, mundbind og visir til ansigts- og øjenbeskyttelse.

Klargør ekstraktionsrør (se afsnittet „Testprocedure“), og anvend de medfølgende sterile engangspodepinde til prøvetagning.

Nasofaryngal prøvetagning

- Bed patienten om at tage sit mundbind af.
- Vip patientens hoved 70 grader tilbage.
- Indfør podepinden i næseboret. Podepinden skal nå overfladen af den posteriore nasopharynx. Rotér forsigtigt podepinden rundt i 5-10 sekunder for at absorbere sekrete.
- Træk forsigtigt podepinden ud, mens den roteres.
- Anbring podepinden i et klargjort ekstraktionsrør (se punkt 2 i afsnittet „Testprocedure“).
- Bed patienten om igen at tage sit mundbind på.

**Orofaryngal prøvetagning**

- Bed patienten om at tage sit mundbind af.
- Vip patientens hoved 70 grader tilbage.
- Tag den sterile engangspodepind, brug tungespatlen til at forhindre tungen i at forstyrre prøvetagningen, indfør podepinden i munden til det posteriore faryngale og tonsillare område ved hjælp af en rotationsbevægelse. (Undgå at berøre tung og tænder).
- Anbring podepinden i et klargjort ekstraktionsrør (se punkt 2 i afsnittet „Testprocedure“).
- Bed patienten om igen at tage sit mundbind på.

**Kombination af orofaryngal og nasofaryngal prøvetagning**

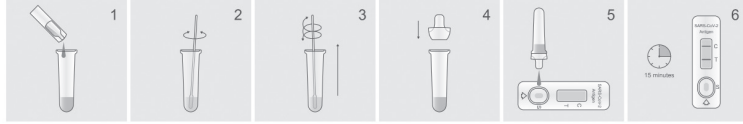
Det er også muligt at kombinere de to prøvetagningsteknikker ved anvendelse af den samme podepind (først orofaryngal, derefter nasofaryngal).

TESTPROCEDURE

Denne testprocedure skal læses helt igennem før udørelse af testen.

Lad testhenhed, prøve, buffer og/eller kontroller nå stuetemperatur (15-30 °C) før testning, og anvend det så hurtigt som muligt.

- Tilsæt det hele af én enkelt buffer (380 µl) til et engangsekstraktionsrør.
- Efter prøvetagning (se afsnittet „Prøvetagning“) sættes podepinden i ekstraktionsrøret, der indeholder 380 µl af bufferen, og podepinden roteres vedvarende. Gentag adskillede gange, og inkubér i mindst 1 minut.
- Pres podepinden mod rørvæggen, således at væsken presses ud. Tag podepinden op, og kassér den i henhold til behandling af medicinsk affald.
- Dæk ekstraktionsrøret med dets dispenseringsspids.
- Tag testenheden ud af den forseglede foliepose, og anbring den på en ren og jævn overflade. Tilsæt 2 dråber af prøveoplösningen lodret i prøvebrønen på testenheden.
- Vent 15 minutter med at tolke og registrere testresultatet. Resultatet er ugyldigt efter 20 minutter.

**TOLKNING AF RESULTAT****POZITIV**

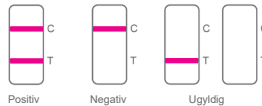
Hvis C-båndet og T-båndet begge er til stede, indikerer testen tilstedeværelse af SARS-CoV-2-antigener i prøven. Testresultatet er positiv. Den blåligrøde testlinje kan variere i nuance og styrke afhængig af den påviste antigenkoncentration. En lys eller svag testlinje skal også tolkes som et positivt resultat.

NEGATIV

Hvis kun C-båndet er til stede, indikerer fraværet af mørkerødt farve i T-båndet, at der ikke er påvist nogen SARS-CoV-2-antigener i prøven. Testresultatet er negativ.

UGYLDIG

Kontrolllinje C mangler, eller kontrolllinje C og testlinje T mangler. Unøjagtigt prøvevolumen eller forkerte procedureteknikker er de mest sandsynlige årsager til manglende kontrollinje. Læs anvisningen omhyggeligt igennem, og gentag testen med en ny testhenhed. Hvis problemet fortsætter, skal du straks aflyse brugen af testenheden og kontakte din lokale distributør.

**BEGÆRNSNINGER**

- Denne test er egnet til test af humant nasofaryngalt og/eller orofaryngalt sekret. Dette testkit er ikke beregnet til anvendelse til andre kropsvæsner og prøver.
- Testresultaterne bør bruges i kombination med den kliniske undersøgelse, anamnesen og andre undersøgelsesresultater.
- Et negativt resultat for en person indikerer fravær af påviselige SARS-CoV-2-antigener. Et negativt testresultat udelukker ikke muligheden for eksponering for eller infektion med SARS-CoV-2.
- Et negativt resultat kan forekomme, hvis mængden af SARS-CoV-2-antigenerne, der er til stede i prøven, er under påvisningsgrænsen for analysen.
- Positive testresultater udelukker ikke samtidige infektioner med andre patogener.
- Positive testresultater skelner ikke mellem SARS-CoV og SARS-CoV-2.
- Negative testresultater er ikke beregnet til udelukkelse af andre ikke-SARS-virus- eller bakterieinfektioner.
- Optimal testedynde kræver stor overhedsdel af testproceduren, der er beskrevet i denne brugsanvisning. Afvigelse kan føre til afvigende resultater. Unøjagtigt prøvevolumen kan føre til ugyldige testresultater.
- Opbevar ikke din klargjorte prøveoplösning i mere end 60 minutter. Dette kan føre til falske testresultater.

YDEEVNEKARAKTERISTIKA**1. Kliniske undersøgelser**

Reagenter er blevet sendt til uafhængige laboratorior til klinik evaluering. Antigenpåvisning i prøver fra COVID-19-patienter har en høj overensstemmelse med nukleinsrydpåvisning fra podepindsprøver. Den relative følsomhed er 92,5 % (96,5 % for prøver med Ct-værdier ≤ 33). Den relative specifitetsrate er 99,8 %, og produktets nøjagtighed er 98,4 %.

2. Påvisningsgrænse

Påvisningsgrænsen for MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test er blevet bestemt ved hjælp af to forskellige metoder.

Ved den første metode blev forskellige koncentrationer af varmekonjugeret SARS-CoV-2-evaluert.

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test er bekræftet med en påvisningsgrænse på 14,4 TCID₅₀/ml.

Ved den anden metode blev der anvendt forskellige koncentrationer af rekombinante antigener, og her var

Ydeevne for MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test vs. FDA-godkendt (komparator) RT-PCR-test

Patient-NP-podepindsprøver	RT-PCR-komparator		
	Positiv	Negativ	Total
MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test	111	1	112
Positiv	9	499	508
Total	120	500	620
Positivprocent-overensstemmelse	92,5% [95% CI: 86,4%; 96,0%]		
Negativprocent-overensstemmelse	99,8% [95% CI: 98,9%; 100%]		
Samlet overensstemmelse	98,4% [95% CI: 97,1%; 99,1%]		

3. Analytisk specifitet/krydsreaktivitet/mikrobiel interferens

Analytisk specifitet af MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test er blevet evaluert over for andre patogener. Der er ikke observeret falske positive antiguensætter eller mikrobiel interferens med følgende potentielle krydsreaktanter: Human coronavirus (229E, OC43, NL63, HKU1), MERS-CoV, adenovirus, human metapneumovirus (hMPV), parainfluenzavirus 1-4, influenza A, influenza B, influenzavirus C, enterovirus, respiratorisk syncytialvirus, rhinovirus, *Hæmophilus influenzae*, *Streptococcus pneumoniae*, *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis*, *Streptococcus pyogenes*, *Candida albicans*, *Bordetella pertussis*, *Mycoplasma pneumoniae*, *Chlamydia pneumoniae*, *Legionella pneumophila* og en puljet human næseskyllevæske – repræsentativ for normal luftvejsmikroflora (raske donorer).

4.Undersøgelse af interferensstoffer

Potentiel interferens for MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test er blevet evaluert ved anvendelse af naturlige kliniske prøver. Der er ikke observeret falske negative eller falske positive antiguensætter med følgende potentielle interferensstoffer ved de anførte koncentrationer: human blod (1 % vol./vol.), mukoprotein (1 mg/ml), menthol (50 mg/ml), dyclonin/menthol (2 mg/ml), phenylephrin (1 % vol./vol.), oxymetazolin (1 % vol./vol.), triamcinolon (50 mg/l), ribavirin (50 mg/l), alkohol (1 % vol./vol.), benzocain og menthol (50 mg/ml), fluticasonepropionate (5 % vol./vol.), tobramycin (8 µg/ml), mupirocin (10 mg/ml) og biotin (0,15 mg/ml).

REFERENZEN

- Weiss SR, Leibowitz JL. Coronavirus pathogenesis. *Adv Virus Res* 2011; 81: 85-164.
- Masters PS, Perlman S. Coronaviridae. I: Knipe DM, Howley PM, eds. *Fields virology*. 6th ed. Lippincott Williams & Wilkins, 2013: 825-58.
- Su S, Wong G, Shi W, et al. Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses. *Trends Microbiol* 2016; 24: 490-502.
- Cui J, Li F, Shi ZL. Origin and evolution of pathogenic coronaviruses. *Nat Rev Microbiol* 2019; 17: 181-192.
- “Naming the Coronavirus disease (COVID-19) and the virus that causes it”. Verdenshundhedsorganisationen WHO. Arkiveret fra originalen 28. februar 2020. Hentet 28. februar 2020.
- Hessen MT (27. januar 2020). „Novel Coronavirus Information Center: Expert guidance and commentary“. Elsevier Connect. Arkiveret fra originalen 30. januar 2020. Hentet 31. januar 2020.
- CDC Interim Guidelines for Collecting, Handling, and Testing Clinical Specimens for COVID-19. <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-nCoV/lab/guidelines-clinical-specimens.html>

INDEX DER SYMBOLE

	Se brugsanvisningen		Udløbsdato
	Kun til anvendelse til <i>in vitro</i> -diagnostik		Batchnummer
	Opbevares ved temperaturer mellem 2 og 30 °C		Producent
	Tests pr. kit		Holdes tør
	Katalognummer		Må ikke genanvendes
	Beskyttes mod sollys		

Διαβάστε προσεκτικά το παρόν ένθετο συσκευασίας πριν από τη χρήση και ακολουθήστε αυστηρά τις οδηγίες.**ΠΡΟΟΡΙΖΟΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ**

Η εξέταση ταχείας ανίχνευσης αντιγόνων MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test είναι μια ανοσοχρυματογραφική δοκιμασία απεριόδιας φάσης η οποία προορίζεται για την *in vitro* πιστοποιητική ανίχνευση ειδικών αντιγόνων του κορωνοϊού 2 σοβαρών οέδων αναπτυσσόμενου συνδρόμου (SARS-CoV-2) σε ανθρώπινο ρινοφαρινγικό ή κάτιον στοματοφαρινγικό έκκριμα. Το κτιριακό πεδίο και μόνο για επαγγελματική χρήση. Τα αποτελέσματα προορίζονται για την ταυτοποίηση του αντιγόνου νοούκεοκαρδιού που αποτελείται από το SARS-CoV-2. Το αντιγόνο είναι σε γενικές γραμμές ανιχνεύεται στο ρινοφαρινγικό ή στοματοφαρινγικό έκκριμα κατά την ορείσια φάση της λοιμώξης. Τα θετικά αποτελέσματα υποδεικνύονται πάνω στη πλασία των παρούσια ικανών αντιγόνων, αλλά για τον καθερισμό της καταστάσης λοιμώξης απαιτείται κλινική ουσίεστη με το ιστορικό του ασθενούς και άλλες διαγνωστικές πληροφορίες.

Τα αρνητικά αποτέλεσματα δεν αποκλείουν τη λοιμώξη από τον SARS-CoV-2 και δεν θα πρέπει να χρησιμοποιούνται ως το μοναδικό κριτήριο για τη λήψη αποφάσεων θεραπείας ή διαχείρισης των ασθενών, συμπειλαμβανόμενων των αποφάσεων στην επόμενη λοιμώξη. Τα αρνητικά αποτέλεσματα θα πρέπει να λαμβάνονται υπόψη στη πλασία της πρόσφατης έκθεσης και του ιστορικού ενός ασθενούς, καθώς και της παρουσίας κλινικών σημείων και συμπτυγμάτων που συνάδουν με τη νόσο COVID-19, ενώ θα πρέπει να επιβεβαιώνονται με μοριακή δοκιμασία, εάν απαιτείται.

ΕΙΣΑΓΩΓΗ

Οι κορωνοϊοί είναι ελυτροφόροι ιοί RNA που μεταδίδονται ευρέως στον άνθρωπο και προκαλούν αναπτυντικά, εντερικά, ηπατικά και νευρολογικά νοσήματα. Εφάπι έιδη κορωνοϊοί είναι γνωστά μόνιμα από προκαλούν νοσήματα στον άνθρωπο. Τέσσερις από αυτούς τους ιούς - οι 229E, OC43, NL63, και HKU1 - παρουσιάζουν επιπολασμό και προκαλούν συνήθως ασυμπτωτικά κανονικά κρύσσομα σε αναπτυσσόμενη πάσμα. Τα άλλα τρία στελέχη - ο κορωνοϊός ποσφάριος οέδων αναπτυσσόμενο συνδρόμου (SARS-CoV), ο κορωνοϊός του αναπτυσσόμενου συνδρόμου της Μέσης Ανατολής (MERS-CoV) και ο κορωνοϊός 2 σοβαρών οέδων αναπτυσσόμενου συνδρόμου (SARS-CoV-2) - είναι ζωνοσάγουνοι προδειλες και έχουν συνδεθεί με εντοίς θανατόρρημα νόσο. Η νόσος κορωνοϊού 2019 (COVID-19) αποτελεί μια λοιμώξη του αναπτυντικού που προκαλείται από τον κορωνοϊό SARS-CoV-2. Τα πλέον υσνά συμπτυγμάτα περιλαμβάνουν πυρετό, βήχα, κόπωση, διστονία και απώλεια της σφραγίδας και της γεύσης. Σε ορισμένες περιπτώσεις, εντοπίζονται ρινική συμφόρηση, ρινική καραροή, πόνος στον λαιμό, μυαλία και διάρροια.

Επί του παρόντος, τα άτομα που έχουν μολυνθεί από SARS-CoV-2 αποτελούν την κύρια πηγή μετάδοσης. Τα ασυμπτωτικά μολυσμένα άτομα μπορούν επίσης να διασπείρουν τον ιό. Με βάση την έως σήμερα επιδημιολογική έρευνα, η περίοδος επώντας είναι 2 έως 14 ημέρες (ο διάρευσης χρόνος επώντας είναι περίπου 5 ημέρες).

ΑΡΧΗ

Η εξέταση ταχείας ανίχνευσης αντιγόνου MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test είναι μια ανοσοχρυματογραφική δοκιμασία πλευρικής ροής. Η εξέταση χρησιμοποιεί αντισώματα έναντι του SARS-CoV-2 (γραμμή μάρτυρα «C») και αντισώματα IgG αίγας έναντι ποντικού (γραμμή μάρτυρα «C») ανιχνεύομενα σε τανάτην νιπτοκαπτήριν. Το θυσιωτό χρώματος υλικό απόδειξης συμπεριλαμβάνεται με αντισώματα IgG αίγας έναντι ποντικού-χρυσού. Όταν ένα δείγμα ακολουθεύεται από το αριστοκό ποντικού προκαλείται προσθέτη στο βοριό δείγματος, το αντιγόνο SARS-CoV-2, εφόσον υπάρχει, θα προσδέθη στα θυσιωτά SARS-CoV-2 σχηματίζοντας ένα σύμπλεγμα αντιγόνου-αντισώματων. Αυτό το σύμπλεγμα κινείται με τριχειδή δράση μέσω της μεμβράνης νιπτοκαπτήριν. Όταν το σύμπλεγμα φτάσει στη γραμμή μάρτυρα «C», αντιστοίχως ακινητοποιεύνεται αντιπωμάτων. Άποινα στη γραμμή μάρτυρα «T» αντιστοίχως ακινητοποιεύνεται αντιπωμάτων. Η αποτελεσματική δοκιμασία είναι η ίδια με την εξέταση από την αρνητική μοριακή δοκιμασία.

Επιπλέον, η εξέταση περιέχει έναν αισθητικό προτελέσμα εξέτασης. Σε διφορευτική περίπτωση, το αποτέλεσμα της εξέτασης δεν είναι έγκυρο και το δείγμα πρέπει να επανεξέτασται με άλλο αισθητοχολογικό προϊόν.

ΠΑΡΕΧΟΜΕΝΑ ΥΛΙΚΑ

Κάθε σφραγισμένη θήκη περιέχει έναν αισθητοχολογικό προϊόν εξέτασης και ένα αιφυγραντικό. Ρυθμιστικό (διάλυμα/ματ) | Αποστρεψόμενος (αιγάς) και μίας χρήσης στελέχος| συλλογής δείγματος | Μίας χρήσης σωληνάριο | εκκύλισης με ενωματωμένα (ρύγχος) διανομής | Ενθέτο συσκευασίας

ΥΛΙΚΑ ΠΟΥ ΑΠΑΙΤΟΥΝΤΑΙ ΛΑΛΑ ΔΕΝ ΠΑΡΕΧΟΝΤΑΙ

Υλικά που δεν παρέχονται λαλα συνιώνταν για διενέργεια της εξέτασης είναι ο προσωπικός προστατευτικός εξοπλισμός, δίπτης γάντια και προστατευτικό στόματος. Συνήθη μικροβιολογικά υλικά και εξοπλισμός, δίπτης χρονόμετρο και γλωσσοδιάστημα (πατείται μόνο για τη συλλογή στοματοφαρινγικού δείγματος) δεν παρέχονται.

ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗ ΚΑΙ ΣΤΑΘΕΡΟΤΗΤΑ

Το κτιριακό περιόδιο προστατεύεται από το άμεσο ηλιακό φως, σε θερμοκρασία 2-30 °C. Το αισθητοχολογικό προϊόν εξέτασης θα πρέπει να χρησιμοποιείται εντός 1 ώρας μετά την άνοιγμα της σφραγισμένης θήκης. Σε περιβάλλοντα με υψηλή υγρασία, χρησιμοποιήστε το αισθητοχολογικό προϊόν αμέσως. ΜΗΝ ΚΑΤΑΨΥΧΕΤΕ. Μην τη χρησιμοποιείτε μετά την παρέλευση της ημερομηνίας λήξης.

ΠΡΟΣΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΚΑΙ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

- Μόνο για *in vitro* διαγνωστική χρήση.
- Η εξέταση προορίζεται για μιαστρήση μόνο. Μην επαναχρησιμοποιείτε.
- Μη διενεργείτε την εξέταση σε χώρο με έντονα ρεύματα αέρα και σε υπερβολικά ζεστό, υπερβολικά υγρό ή υπερβολικά ξηρό περιβάλλον.
- Το αισθητοχολογικό προϊόν προετοίμασης θα πρέπει να χρησιμοποιείται το συντομότερο δυνατό μετά από την άνοιγμα της θήκης. Απορρύπανε την επαφή του με τον αέρα για μεγάλο χρονικό διάστημα, διότι αυτό μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα αστοχία λόγω υγρασίας. Μην το χρησιμοποιείται αν η θήκη έχει υποστεί ζημιά ή έχει ανοιχθεί.
- Η εξέταση αυτή είναι έγκυρη μόνο όταν έχει χρησιμοποιηθεί το υλικό που παρέχεται με την πατρίνη.
- Μην αναμνύνετε στοχείο από διαφορετικές παρτίδες.
- Να χειρίζεστε όλα τα δείγματα από διανομής.
- Όταν εξετάσετε πολλά δείγματα, επισημάνετε την καλή προσφορά σύγχυσης.
- Μετά την ολοκλήρωση της εξέτασης, τα χρησιμοποιημένα υλικά, δίπτης το αισθητοχολογικό προϊόν εξέτασης, το σωληνάριο εκκύλισης και οι στελέχοι που θα πρέπει να απορρίψουν σε σάκους απορριμμάτων για ιατρικά απόβλητα, η παρούση των οποίων θα γίνεται από την κατάλληλη μονάδα χειρισμού αιτιολογώντας απόβλητα.
- Η παρούσα εξέταση έχει εγκριθεί μόνο για την ανίχνευση πρωτεινών του SARS-CoV-2, και όχι για άλλους ιούς ή παθογόνα.

ΣΥΛΛΟΓΗ ΔΕΙΓΜΑΤΩΝ

Κατά τη λήψη δειγμάτων από ασθενείς θα πρέπει πάντα να λαμβάνονται οι καθηευμένες προφυλάξεις: χρησιμοποιήστε προστατευτική ποδιά, ζευγός μη αποστειρωμένων γαντιών, μάσκα και προσωπίδα, καθώς και προστασία για τα μάτια.

Προετοίμαστε το σωληνάριο εκκύλισης (ανατρέψτε στην ενότητα «Διαδικασία εξέτασης») και χρησιμοποιήστε τους παρεχόμενους αποστειρωμένους στελέχους συλλογής δείγματος μίας χρήσης.

Συλλογή ρινοφαρινγικού δείγματος

1. Ζητήστε από τον ασθενή να βγάλει τη μάσκα του.

2. Γερέτε προς τα πίσω το κεφάλι του ασθενούς υπό γωνία 70 μοιρών.

3. Πάρτε τον αποστειρωμένο στελέχος συλλογής δείγματος μίας χρήσης, εφαρμόστε το γλωσσοστεπέστρο στη γλώσσα ώστε να μην εμποδίζει τη συλλογή του δείγματος, εισαγάγετε τον στελέχος στο στόμα, στην περιοχή του οπίσθιου φάρουγγα και των αυμάδων της χρησιμοποιώντας την περιστροφική κίνηση. (Αποφύγετε την επαφή με τη γλώσσα και τα δόντια).

4. Τοποθετήστε τον στελέχος στο σωληνάριο εκκύλισης που ετοιμάσατε (ανατρέξτε στο σημείο 2 της ενότητας «Διαδικασία εξέτασης»).

5. Ζητήστε από τον ασθενή να φορέσει ξανά τη μάσκα του.



Συλλογή στοματοφαρινγικού δείγματος
Είναι επίσης συναδέσμος το συναδόμενος και των άλλων μεθόδων συλλογής με χρήση του ίδιου στελέχους (πρώτη φορά για την επιφάνεια του στοματοφαρινγικού δείγματος).

MEDsan® GmbH | Brandshofer Deich 10 | 20539 Hamburg | Γερμανία
Tel: +49 40 38 02 38 | Fax: +49 40 228 58 56 99 | Email: info@MEDsan.eu

ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΕΞΕΤΑΣΗΣ

Πρέπει να διαβάσετε ολόκληρη αυτήν τη διαδικασία εξέτασης πριν διενεργήσετε την εξέταση. Επιπλέον στο ιατροτεχνολογικό προϊόν εξέτασης, στο δέιγμα, στο ρυθμιστικό διάλυμα (15-30 °C) πριν από την εξέταση και χρησιμοποιήστε τα το συντομότερο δυνατό.

1. Προσθέτετε όλη την ποσότητα ενός μόνο ρυθμιστικού διάλυματος (380 μL) σε ένα σωληνάριο εκκύλισης μίας χρήσης.

2. Μετά τη συλλογή του δείγματος (ανατρέξτε στην ενότητα «Συλλογή δείγματος») εισαγάγετε τον στελέχος στο σωληνάριο εκκύλισης που περιέχει 380 μL του ρυθμιστικού διάλυματος περιστρέφοντας συνεχώς το στελέχος.

3. Πλέστε τον στελέχος στο σωληνάριο εκκύλισης για να λαμβάνεται υγρό δείγματος.

4. Καλύψτε το σωληνάριο εκκύλισης με τη σφραγίδα υγρασίας.

5. Αφαρέστε τη σφραγίδα υγρασίας από τη συλλογή δείγματος.

6. Περιμένετε 15 λεπτά για να ερμηνεύεται και καταργάψτε το αποτέλεσμα της εξέτασης.

7. Επιπλέον, η εξέταση πρέπει να επιβεβαιώνεται με άλλο αισθητοχολογικό προϊόν.

8. Η ερμηνευση της εξέτασης θα πρέπει να γίνεται με την ορείσιμη αποκλειστική μεθόδο της RT PCR.

9. Η ερμηνευση της εξέτασης θα πρέπει να γίνεται με την ορείσιμη αποκλειστική μεθόδο της RT PCR.

10. Η ερμηνευση της εξέτασης θα πρέπει να γίνεται με την ορείσιμη αποκλειστική μεθόδο της RT PCR.

11. Η ερμηνευση της εξέτασης θα πρέπει να γίνεται με την ορείσιμη αποκλειστική μεθόδο της RT PCR.

12. Η ερμηνευση της εξέτασης θα πρέπει να γίνεται με την ορείσιμη αποκλειστική μεθόδο της RT PCR.

13. Η ερμηνευση της εξέτασης θα πρέπει να γίνεται με την ορείσιμη αποκλειστική μεθόδο της RT PCR.

14. Η ερμηνευση της εξέτασης θα πρέπει να γίνεται με την ορείσιμη αποκλειστική μεθόδο της RT PCR.

15. Η ερμηνευση της εξέτασης θα πρέπει να γίνεται με την ορείσιμη αποκλειστική μεθόδο της RT PCR.

16. Η ερμηνευση της εξέτασης θα πρέπει να γίνεται με την ορείσιμη αποκλειστική μεθόδο της RT PCR.

17. Η ερμηνευση της εξέτασης θα πρέπει να γίνεται με την ορείσιμη αποκλειστική μεθόδο της RT PCR.

18. Η ερμηνευση της εξέτασης θα πρέπει να γίνεται με την ορείσιμη αποκλειστική μεθόδο της RT PCR.

19. Η ερμηνευση της εξέτασης θα πρέπει να γίνεται με την ορείσιμη αποκλειστική μεθόδο της RT PCR.

20. Η ερμηνευση της εξέτασης θα πρέπει να γίνεται με την ορείσιμη αποκλειστική μεθόδο της RT PCR.

21. Η ερμηνευση της εξέτασης θα πρέπει να γίνεται με την ορείσιμη αποκλειστική μεθόδο της RT PCR.

22. Η ερμηνευση της εξέτασης θα πρέπει να γίνεται με την ορείσιμη αποκλειστική μεθόδο της RT PCR.

23. Η ερμηνευση της εξέτασης θα πρέπει να γίνεται με την ορείσιμη αποκλειστική μεθόδο της RT PCR.

24. Η ερμηνευση της εξέτασης θα πρέπει να γίνεται με την ορείσιμη αποκλειστική μεθόδο της RT PCR.

25. Η ερμηνευση της εξέτασης θα πρέπει να γίνεται με την ορείσιμη αποκλειστική μεθόδο της RT PCR.

26. Η ερμηνευση της εξέτασης θα πρέπει να γίνεται με την ορείσιμη αποκλειστική μεθόδο της RT PCR.

27. Η ερ

Molimo Vas da prije upotrebe pažljivo pročitate priložene upute za upotrebu te ih se strogo pridržavate

NAMJENA

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test je imunokromatografski test na čvrstoj fazi namijenjen za kvalitativno *in vitro* utvrđivanje specifičnih antigena koronavirusa koji uzrokuje teški akutni respiratori sindrom 2 (engl. severe acute respiratory syndrome coronavirus 2, SARS CoV 2) i nazofaringealnom i/ili orofaringealnom sekretu u ljudi. Komplet za testiranje može se primjenjivati u sustavima zdravstvene zaštite i u znanstvena istraživanja te je namijenjen samo za profesionalnu uporabu. Rezultatima se utvrđuje prisutnost nukleokapsidnog antigena virusa SARS CoV 2. Antigen se općenito može detektirati u nazofaringealnom i orofaringealnom sekretu tijekom akutne faze infekcije. Pozitivni rezultati testa ukazuju na prisutnost virusnog antigena, ali je za potvrdu infekcije neophodno klinički povezati anamnezu bolesnika i druge dijagnostičke podatke.

Negativni rezultati ne isključuju infekciju virusom SARS-CoV 2 i ne smiju se upotrebljavati kao jedina osnova za liječenje ili donošenje odluka o postupanju s bolesnikom, uključujući i odluke o postupcima kontrole zaraze. Negativne rezultate potrebno je promatrati u svjetlu nedavne izloženosti bolesnika, anamneze i postojanja kliničkih znakova i simptoma koji upućuju na COVID-19 te ih, po potrebi, potvrditi molekularnim testovima.

UVOD

Koronavirusi su RNA virusi s ovojnicom koji su široko rasprostranjeni među ljudima i uzrokuju respiratorne, crjevine, jetrene i neurološke bolesti. Za sedam vrsta koronavirusa se zna da uzrokuju bolesti ljudi. Od tih 7 vrsta, četiri prevladavaju - 229E, OC43, NL63, i HKU1 - tipično uzrokuju simptome obične prehlade u imunokompetentnih osoba. Ostala tri soja - SARS-CoV (od engl. severe acute respiratory syndrome coronavirus), koronavirus koji uzrokuje teški akutni respiratori sindrom), MERS-CoV (od engl. Middle East respiratory syndrome coronavirus), koronavirus koji uzrokuje bliskosročni respiratori sindrom) i SARS-CoV 2 (od engl. severe acute respiratory syndrome coronavirus 2, koronavirus koji uzrokuje teški akutni respiratori sindrom 2) - su zoootonskog porijekla i povezuju se s ponekad smrtonosnom bolesti. Koronavirusna bolest 2019. - (engl. coronavirus disease 2019, COVID-19) infektivna je respiratorna bolest uzrokovana virusom SARS-CoV-2. Najčešći simptomi uključuju vrućicu, kašalj, umor, nedostatak zraka i gubitak osjeta mirisa i okusa. Začepljenje nosa, curenje nosa, grloboj, bol u mišićima i proljevjavaju se rjeđe. Trenutno su osobe inficirane virusom SARS-CoV 2 glavni izvor prijenosa virusa. Asimptomatske inficirane osobe također mogu biti prijenosni virusi. Na temelju do sada provedenih epidemioloških istraživanja, razdoblje inkubacijske traje 2 do 14 dana (medijan vremena inkubacije iznosi oko 5 dana).

PRINCIPI RADA

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test je imunokromatografski test lateralnog protoka. Test koristi antitijela na SARS CoV 2 (testna linija T) i kožu anti-mišja antitijela IgG (kontrolna linija C) immobilizirana na nitroceluloznom traci. Tamnocrveno obojeno jastučić konjugata sadrži koloidno zlato konjugirano na antitijela SARS-CoV 2 (SARS-CoV-2 konjugati) i konjugate mišjeg IgG-a i zlata. Kada se uzorak s dodatkom diluenta za test stavi u jažicu za uzorak, antigen SARS-CoV-2, ako je prisutan, vezat će se na SARS-CoV-2 konjugate formirajući kompleks antigen - antitijelo. Taj kompleks zatim putuje nitroceluloznom membranom kapilarnim djelovanjem. Kada kompleks dođe do linije odgovarajućih immobiliziranih antitijela, vezat će se i formirati tamnocrveno obojenu prugu koja potvrđuje reaktivni rezultat testa. Odsutnost obojene pruge u testnom području ukazuje na nereaktivni rezultat testa.

Osim toga, test sadrži unutarnji kontrolu (linija C) koja mora pokazivati tamnocrveno obojenu prugu imunokompleksa sa kožnjem anti-mišnjem IgG / a konjugata mišnjeg IgG i zlata, neovisno o pojavitivanju boje bilo koje testne pruge. U protivnom je rezultat testa nevažeći i uzorak se mora ponovo testirati drugim testom.

PRILOŽENI MATERIJALI

Svaka započinjanja vrećica sadrži test i desikant. Pufer(i) | Sterilni jednokratni štapići(i) za uzimanje obriska | Jednokratna(e) epruveta(e) za ekstrakciju s integriranim nastavkom za disperziju | Upute za upotrebu

POTREBNI MATERIJALI KOJI NISU ISPORUČENI

Materijali koji se ne isporučuju, ali se preporučuju prilikom provođenja testa su predmeti za osobnu zaštitu, poput rukavica i zaštitne za usta. Standardna mikrobioloska oprema, poput tajmera, špatule za jezik (potrebno samo za uzimanje orofaringealnog uzorka), se ne isporučuje.

Vanjske pozitivne i negativne kontrole mogu se nabaviti zasebno od tvrtke MEDsan GmbH. Njih je povremeno potrebno testirati u skladu s dobrim laboratorijskim praksom.

ČUVANJE I STABILNOST

Komplet za testiranje mora se čuvati na suhom mjestu, zaštićen od izravnog sunčeva svjetlosti, na temperaturi 2 - 30 °C. Test se mora iskoristiti unutar 1 sata od otvaranja započinjanja vrećice. Ako je u okolini visoka relativna vlažnost, mora se odmah iskoristiti. NE ZAMRZAVATI. Ne upotrebljavati nakon datuma isteka roka valjanosti.

UPOZORENJA I MJERE PREZA

1. Samo za *in vitro* dijagnostiku.
2. Test je namijenjen samo za jednokratnu upotrebu. Nemojte ga ponovo upotrebljavati.
3. Ne izvodite test u prostoriji s jakim strujanjem zraka niti u pretopljoj, prevlačnjoj ili presuhoj okolini.
4. Nakon otvaranja pakiranja test se mora provesti što prije. Izbjegavajte dugotrajno izlaganje zraku, jer zbog vlage rezultat može biti netočan. Ne upotrebljavati ako je vrećica otvorena ili oštećena.
5. Ovaj je test validiran samo s primjenom materijala koji se isporučuju s kompletom.
6. Nemojte miješati komponente iz različitih serija.
7. Sa svim uzorcima rukujte kao s infektivnim materijalom koristeći se sigurnim laboratorijskim postupcima.
8. Kada testirate mnogo uzoraka dobro ih označite kako bi se izbjegle zabune.
9. Nakon što je testiranje završeno, iskoristene materijale poput testa, epruve za ekstrakciju i štapiće za obriske mora se baciti u vreću za prikupljanje medicinskog otpada koje će odložiti osoblje kvalificirano za zbrinjavanje medicinskog otpada.
10. Ovaj test odobren je samo za utvrđivanje proteinova virusa SARS-CoV-2 i ne smije se upotrebljavati za druge virusne patogene.

UZIMANJE UZORKA

Prilikom svakog uzimanja uzorka od bolesnika moraju se poštivati standardne mjere opreza: upotreba zaštitnog oglača, para nesterilnih rukavica, maske i vizira za zaštitu lica i očiju.

Pripremite epruvetu za ekstrakciju (pogledati u odjeljku „Postupak izvođenja testa“) i upotrebljavajte isporučene steriline štapiće za uzimanje obriska.

Uzimanje nazofaringealnog uzorka

1. Zamolite bolesnika da skine masku i ispušte nos kako bi očistio nosnu šupljinu od prekomjerne sluzi.
2. Zabacite glavu bolesnika za 70 stupnjeva.
3. Uvedite štapić za uzimanje obriska u nosnicu. Štapić za uzimanje brisa mora doseći površinu stražnje stjenke nazofarinika. Nježno vrtite štapić 5-10 sekundi kako bi se sekret upio.
4. Nježno izvucite štapić za uzimanje obriska istovremeno ga rotirajući.
5. Stavite štapić za uzimanje obriska u epruvetu za ekstrakciju (pogledati 2. točku u odjeljku „Postupak izvođenja testa“).
6. Zamolite pacijenta da ponovno stavi masku.



Uzimanje orofaringealnog uzorka

1. Zamolite bolesnika da skine masku.
2. Zabacite glavu bolesnika za 70 stupnjeva.
3. Uzmite jednokratni štapić za uzimanje obriska, upotrijebite špatulu za potiskivanje jezika kako ne bi smetao pri uzimanju uzorka, uvedite štapić u područje stražnjeg farinksa i tonzila koristeći se kružnim pokretima. (Izbjegavajte dodirivanje jezika i zuba.)
4. Stavite štapić za uzimanje obriska u epruvetu za ekstrakciju (pogledati 2. točku u odjeljku „Postupak izvođenja testa“).
5. Zamolite bolesnika da ponovno stavi masku.



Kombinirano uzimanje orofaringealnog i nazofaringealnog uzorka

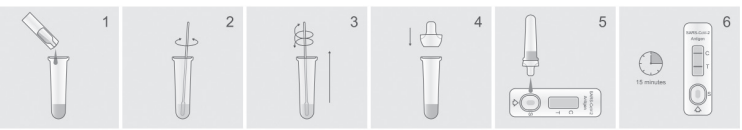
Moguće je kombinirati obje metode uzimanja uzorka koristeći se istim štapićem za uzimanje brisa (najprije orofaringealnog, a potom nazofaringealnog).

POSTUPAK IZVOĐENJA TESTA

Prije izvođenja testa neophodno je u cijelosti pročitati ovu uputu.

Prije testiranja ostavite test, uzorak, pufer i/ili kontrole da se zagriju na sobnu temperaturu (15-30 °C) i izvedite testiranje što je prije moguće.

1. Dodajte odjednom sav potreban pufer (380 µl) u jednokratnu epruvetu za ekstrakciju.
2. Nakon uzimanja uzorka (pogledati odjeljak „Uzimanje uzorka“) štapić za uzimanje obriska stavite u epruvetu za ekstrakciju koja sadrži 380 µl pufera stalno rotirajući štapić. Ponovite nekoliko puta i inkubirajte najmanje 1 minutu.
3. Iscjedite vršak štapića pritiskom o stijenku epruve tako da izade sva tekućina. Izvadite štapić i bacite ga prema uputama za zbrinjavanje medicinskog otpada.
4. Zatvorite epruvetu za ekstrakciju s nastavkom za disperziju.
5. Izvadite test iz započaćene vrećice i postavite ga na čistu i ravnu površinu. Dodajte 2 kapi otopine uzorka okomit u jažicu za uzorak na testu.
6. Pričekajte 15 minuta prije očitavanja i zabilježite rezultat testa. Nakon 20 minuta rezultat više nije valjan.



INTERPRETACIJA REZULTATA

POZITIVAN

Ako su prisutne obje pruge, i pruga C i pruga T, test ukazuje na prisutnost antigena SARS-CoV-2 u uzorku. Rezultat testa je pozitivan. Nijansa i intenzitet ljudičaste testne linija mogu varirati ovisno o koncentraciji utvrđenog antigena. I svijetla ili jedva vidljiva testna linija mora se također interpretirati kao pozitivan test.

NEGATIVAN

Ako je prisutna samo pruga C, a na mjestu pruge T nema nimalo tamnocrvene boje, to ukazuje da nije utvrđena prisutnost antigena SARS-CoV-2 u uzorku. Rezultat testa je negativan.

NEVAŽEĆI

Kontrolna linija C nedostajući ili nedostajući i kontrolna linija C i testna linija T. Najvjerojatnije uzroci nepojavljivanja kontrolne linije su netočan volumen uzorka ili nepravilna tehnicka postupka. Ponovno pažljivo pročitajte upute i ponovite postupak s novim testom. Ako je problem i dalje prisutan, odmah prestanite koristiti testove i obratite se svom lokalnom opskrbljivaču.

OGRAĐENJENJA

1. Ovaj test je prikladan za testiranje uzorka nazofaringealnog i/ili orofaringealnog sekreta u ljudi. Komplet testa nije namijenjen za primjenu s drugim tjelesnim tekućinama ili uzorcima.
2. Rezultat testa mora se koristiti u kombinaciji s kliničkim pregledom, anamnezom i rezultatima drugih pretraga.
3. Negativan rezultat za pojedinog ispitnika ukazuje na odstupnost prepoznatljivih antigena virusa SARS-CoV-2. Negativan rezultat testa ne isključuje mogućnost izlaganja virusu ili infekcije virusom SARS-CoV-2.
4. Rezultat može biti negativan ako je količina antigena virusa SARS-CoV-2 prisutna u uzorku ispod granica detekcije testa.
5. Positivan rezultat testa ne isključuje koinfekciju drugim patogenima.
6. Positivan rezultat testa ne omogućuje razlikovanje SARS-CoV i SARS-CoV-2.
7. Negativan rezultat testa nije namijenjen za isključivanje drugih virusnih ili bakterijskih infekcija osim SARS-a.
8. Za dobivanje optimalnih rezultata testa potrebno je strogo se pridržavati postupka za testiranje opisanog u ovim uputama za upotrebu. Odstupanje može dovesti do nevažećih rezultata. Netočan volumen uzorka može dovesti do nevažećih rezultata testa.
9. Prijepremljeni otopini uzorka nemojte čuvati duže od 60 minuta. To može dovesti do netočnih rezultata testa.

KARAKTERISTIKE

1. Klinička ispitivanja

Reagensi su poslati neovisnim laboratorijsima radi kliničke procjene. Utvrđivanje prisutnosti antigena u uzorcima obavjenim od bolesnika s COVID-19 vrlo je konzistentno s utvrđivanjem nuklearne kiseline u uzorcima prikupljenima obriskom. Relativna osjetljivost iznosi 92,5 % (96,5 % za uzorke s Ct vrijednosti ≤ 33). Relativna specifičnost iznosi 99,8 %, a točnost proizvoda 98,4 %.

Usporedba testa MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test s testom RT PCR koji je odobrila FDA (komparator)

Uzorak nazofaringealnog brisa bolesnika	RT PCR komparator		
	Pozitivno	Negativno	Ukupno
MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test	111	1	112
Negativno	9	499	508
Ukupno	120	500	620
Postotak pozitivnog podudaranja	92,5% [95% CI: 86,4%, 96,0%]		
Postotak negativnog podudaranja	99,8% [95% CI: 98,9%, 100%]		
Sveukupno podudaranje	98,4% [95% CI: 97,1%, 99,1%]		

2. Granica detekcije

Granica detekcije testa MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test utvrđena je dvjema različitim metodama. U prvoj metodi procjenjivanje su različite koncentracije topinski inaktiviranog SARS-CoV-2. Potvrđena je granica detekcije testa MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test od 14,4 TCID₅₀/ml. U drugoj metodi koristile su se različite koncentracije rekombinantanog antigena i njome je određena granica detekcije od 10 pg/ml.

3. Analitička specifičnost / Kržna reaktivnost / Mikrobnja interferencija

Analička specifičnost testa MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test procjenjivana je drugim patogenima. Nisu zabilježeni lažni pozitivni rezultati za antigene niti mikrobnja interferencija sa sljedećim mogućim kržnim reaktantima: humani koronavirusi (229E, OC43, NL63, HKU1), MERS-CoV, adenovirus, humani metapneumovirus (hMPV), virus parainfluenze 1, 4, virus influenze A, B i C, enterovirus, respiratori sincitski virus, rinovirus, *Haemophilus influenzae*, *Streptococcus pneumoniae*, *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis*, *Streptococcus pyogenes*, *Candida albicans*, *Bordetella pertussis*, *Mycoplasma pneumoniae*, *Chlamydia pneumoniae*, *Legionella pneumophila*, i objedinjeni uzorak ljudskog nazalnog ispirka – predstavljaju je normalnu respiratornu mikrobnu floru (zdravih donora).

4. Ispitivanje interferencije s drugim tvarima

Moguća interferencija testa MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test procjenjivana je primjenom prirodnih kliničkih uzoraka. Nisu primjećeni lažni pozitivni niti lažni negativni rezultati prisutnosti antigena sa sljedećim potencijalno interferirajućim tvarima pri navedenim koncentracijama: ljudski krv (1 % v/v), proteini sluznice (1 mg/ml), mentol (50 mg/ml), dikanolon/mentol (2 mg/ml), feoflifenil (1 % v/v), oksimetazolin (1 % v/v), triamcinolon (50 mg/ml), ribavirin (50 mg/ml), alkohol (10 % v/v), benzokain i mentol (50 mg/ml), flutikazon propionat (5 % v/v), tobramicin (8 µg/ml), mupirocin (10 mg/ml) i biotin (0,15 mg/ml).

REFERENCE

1. Weiss SR, Leibowitz JL. Coronavirus pathogenesis. *Adv Virus Res* 2011; 81: 85-164.
2. Masters PS, Perlman S. Coronaviridae. In: Knipe DM, Howley PM, eds. *Fields virology*. 6th ed. Lippincott Williams & Wilkins, 2013: 825-58.
3. Su S, Wong G, Shi W, et al. Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses. *Trends Microbiol* 2016; 24: 490-502.
4. Cui J, Li F, Shi ZL. Origin and evolution of pathogenic coronaviruses. *Nat Rev Microbiol* 2019; 17: 181-192.
5. „Naming the Coronavirus disease (COVID-19) and the virus that causes it“. Svjetska zdravstvena organizacija. Datum arhiviranja originalna 28. veljače 2020. Pristupljeno 28. veljače 2020.
6. Hessen MT (27. siječnja 2020). „Novel Coronavirus Information Center: Expert guidance and commentary“. Elsevier Connect. Datum arhiviranja originalna 30. siječnja 2020. Pristupljeno 31. siječnja 2020.
7. CDC Interim Guidelines for Collecting, Handling, and Testing Clinical Specimens for COVID-19. <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-nCoV/lab/guidelines-clinical-specimens.html>

KAZALO SIMBOLA

	Pogledati upute za uporabu		Rok valjanosti
	Samo za <i>in vitro</i> dijagnostiku		Broj šarže
	Čuvati na temperaturi 2 - 30 °C		Proizvođač
	Testova po kompletu		Čuvati na suhom mjestu
	Kataloški broj		Ne ponovno upotrijebiti
	Čuvati zaštićeno od sunčeva svjetla		

Pirms lietošanas, lūdzu, uzmanīgi izlasiet lietošanas instrukciju un stingri to ievērojet.**PAREDZĒTĀ IZMANTOŠĀNA**

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (MEDsan®) atrais SARS-CoV-2 antigenā noteikšanas tests) ir cītās fāzēs imūnhromatogrāfijas tests, kas paredzēta „in vitro” kvalitatīvi specifiskai smagā akutā respiratorā sindroma koronavīrusa 2 (severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 – SARS-CoV-2) antigenā noteikšanai cīvēkām nazofaringeālos un/vai orofaringeālos sekrētos. Tests komplektu ir paredzēts izmantot veselības aprūpes sistēmas un zinātniskās izpētes jomā, un tas ir paredzēts tikai profesionālai lietošanai. Rezultāti paredzēti SARS-CoV-2 nukleokapsida antigenā noteikšanai. Antigēns parasti ir nosakāms nazofaringeālos vai orofaringeālos sekrētos infekcijas fāzēs laikā. Pozitīvs rezultāts liecina par vīrusu antigenū klātbūtni, bet, lai noteiktu infekcijas statusu, rezultāts jāizvērtē kopā ar pacienta klinisko anamnēzi un citu diagnostisko informāciju.

Negatīvs rezultāts neizslēdz SARS-CoV-2 infekciju, un, pamatojoties tikai uz to, nevajadzētu noteikti arstēšanu vai pienīt lēmumus par pacienta aprūpes taktiku, tai skaitā lēmumus, kas saistīti ar infekciju kontoli. Negatīvs rezultāts jāizvērtē, nemot vērā pacienta saskari ar inficētām personām pēdēja laikā, anamnēzi un COVID-19 raksturgo klinisko simptomu esamību, un tas nepieciešamības gadījumā jāapstiprina ar molekulāro analīzi.

IEVADS

Koronavīrusi ir RNS vīrusi ar apvalku, kas plaši izplatīti cilvēku vidū un izraisa elpcēļu, kūnā-zarnu trakta, aknu un neurologiskas slimības. Zināms, ka cilvēkiem slimības izraisa septiņas koronavīrusu sugas. Četri no šiem vīrusiem – 229E, OC43, NL63 un HKU1 – ir bieži sastopami un cilvēkiem bez izmīstēšanas darbības traucējumiem parasti izraisa vienkrāsas saauksēšanās simptomas. Pārējie trīs celmi – smagā akutā respiratorā sindroma koronavīrus (severe acute respiratory syndrome coronavirus – SARS-CoV), Tuvo Austrumu respiratorā sindroma koronavīrus (Middle East respiratory syndrome coronavirus – MERS-CoV) un smagā akutā respiratorā sindroma koronavīrus 2 (severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 – SARS-CoV-2) – ir izcēlušies no dzīviniekam un reizēm izraisa slimības ar latēju iznākumu. Koronavīrusa slimība 2019 (COVID-19) ir elpcēļu infekcijas slimība, ko izraisa SARS-CoV-2. Visbiežāk sastopamie simptomi ir drudzis, klepus, nogurums, elpas trūkums un smaržas un garsas sajūtas zudums. Dažos gadījumos sastopams akutās deguns, iesnas, kāja sāpes, maldīgāja un caureja.

Sobi galvenais pārneses avots ir personas, kas inficējušās ar SARS-CoV-2. Vīrusu var izplatīt arī inficētās asimptomātiskas personas. Saskaņā ar pašreizējām epidemioloģiskās izmeklēšanas datiem inkubācijas periods ir no 2 līdz 14 dienām (mediānais inkubācijas perioda ilguvis ir aptuveni 5 dienas).

TESTA PRINCIPS

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test ir laterālās plūsmas imūnhromatogrāfijas analīze. Testā tiek izmantotas SARS-CoV-2 antivielas (tests līnija T) un kazas anti-peles IgG (kontroles līnija C), kas fiksētas uz nitrocelulozes strēmeles. Tumšsarkanās krāsas konjugātu plāksnītei satur koloidālu zeltu, kas konjugējas ar SARS-CoV-2 antivielām (SARS-CoV-2 konjugātu), un peles IgG-zelta konjugātu. Pēc cīkšķīdīta analīzes paraga levītošanas parauga iedobē SARS-CoV-2 antigenis, ja tas atrodas paraugā, saistās ar SARS-CoV-2 konjugātu, veidojot antigenā-antivieļu kompleksu. Šis kompleks kapilārā plūsmas veidā pārvietojas cauri nitrocelulozes membrānu. Tālāk kompleksa saskaņas ar līniju, kurā ir fiksētas atbilstošas antivielas, veidojas kompleksus un parādas tumšsarkanās krāsas josta, kas apstiprina reaktīvu testa rezultātu. Ja krāsas josta testa zonā nepārādās, tas liecina par nereaktīvu testa rezultātu.

Turklāt tests satur iekšējo kontrolli (C josta), kuraļi jāiekrašojas tumšsarkanā krāsā, veidojoties kazas anti-peles IgG/peles IgG-zelta konjugātu imūnokompleksam, neskaitoties uz jebkuras citas testa jostas iekrašošanos. Pretējā gadījumā testa rezultāts ir nederīgs un parauga analīze jāatkārto ar citu ierīci.

PIEGĀDĀTIE MATERIĀLI

Katrā noslēgtajā maisīnā ir testa ierīce un deskins.

Buferšķidums(-i) | Sterīls(-i) un vienreizējais lietošanas parauga panemšanas tampons(-i) | Vienreizējas lietošanas ekstrakcijas stobriņš(-i) ar integrētu(-iem) dispensīšanas uzglītī(-iem) | Lietošanas instrukcija

NEPIECĒSHAMĀS MATERIĀLI, KAS NETIEK PIEGĀDĀTI

Materiāli, kas netiek piegādāti, bet kurus ieteicams izmantot, ir personīgais aizsargātākums, piemēram, cimdi un mutes aizsargs. Standarta mikrobioloģisko analīzi piederumi un tāds aprīkojums kā taimērīs un mēles depresors (niecīešams tikai orofaringeāla paragu panemšanai) netiek piegādāti.

Arējās pozitīvās ir negatīvās kontroles iespējams iegādāties atveišķi no uzņēmuma MEDsan GmbH. Testēšana ar kontrolēm jāveic periodiski atbilstoši labā laboratorijas praksei.

UZGLABĀŠANA UN STABILITĀTE

Testa kompleks jāuzglabā sausā vietā, kas aizsargāta no tiešas saules gaismas 2–30 °C temperatūrā. Testa ierīce jāizlieto 1 stundas laikā pēc noslēgtā maisīna atvēršanas. Vidē ar augstu mitruma līmeni izlietot nekavējoties. NESASALDET. Neļetot pēc derīguma termiņa beigām.

BRĪDINĀJUMI UN PIESARDZĪBAS PASĀKUMI

- Tikai *in vitro* diagnostikai.
- Tests ir paredzēts tikai vienreizējai lietošanai. Neļetot atkārtoti.
- Neveikti testi telpā ar spēcigu gaisa plūsmu, kā arī pārāk karsti, pārāk mitrā vai pārāk sausā vidē.
- Testa ierīce pēc maišinas atvēršanas jāizlieto pēc iespējās atkārti. Nelaupītai ilgstoši saskarties ar gaisu, jo mitruma dēļ tests var būt neveiksmīgs. Neļetot, ja maišīns ir bojāts vai saplēsts.
- Šīs tests ir validiši tikai izmantošanai kopā ar komplektam pievienotajiem materiāliem.
- Nesajaukt sastāvdalas no dažādām sērijām.
- Ar visiem paraugiem strādājiet kā ar inficētēm paraugiem, ievērojot drošas laboratorijas procedūras.
- Jā testēt daudz uzticīgāk par augu, lūdz, precīzi tos atzīmējiet, lai izvairītos no sajaušanās.
- Pēc pabeigšanas izmantošanas materiālus, piemēram, testa ierīci, ekstrakcijas stobriņu un tamponus, izmetiet medicīniskajiem atkritumiem paredzētos maisos, kurus atbilstoši likvidēs darbam ar medicīniem atkritumiem apmācītis personāls.
- Šīs tests ir apstiprināti SARS-CoV-2 proteīnu noteikšanai, to nedrīkst izmantot citu vīrusu vai patogēnu noteikšanai.

IZTRIEPES PANEMŠANA

Panemot pacientiem paraugus, vienmēr jāievēro standarta piesardzības pasākumi: lietojiet aizsargātālā, nesterīlu cimdi/pāri, sejas masku un vīzēri sejas un acu aizsardzību.

Sagatavojiet ekstrakcijas stobriņu (skaitiet sadālu „Testa procedūra“) un izmantojiet piegādātos sterīlos, vienreizējais lietošanas tamponus iztrīpiem panemšanai.

Nazofaringeālās iztrīpes panemšana

- Palūdziet pacientam norēmti masku un izsnaukt degunu, lai iztrītu deguna ejas no liekājām glotām.
- Atlieciet pacienta galvu atpakaļ par 70 grādiem.
- Ievadiet tamponu deguna ejā. Tamponam jāsaskaras ar rīkles deguna daļas (nasopharynx) mugurējo sienu. Uzmanīgi rotējiet tamponu 5–10 sekundes, lai tas piesūktos ar sekrētiem.
- Ar rotāciju kustību uzmanīgi izņemiet tamponu.
- Ievietojiet tamponu sagatavotajā ekstrakcijas stobriņā (skaitiet sadālu „Testa procedūra“ 2. punktu).
- Palūdziet pacientam uziukt masku.

**Orofaringeālās iztrīpes panemšana**

- Palūdziet pacientam norēmti masku.
- Atlieciet pacienta galvu atpakaļ par 70 grādiem.
- Panemot vienreizējais lietošanas sterīlu iztrīpes tamponu, izmantojiet mēles depresoru, lai nospiestu mēli un tās neatrācētu paraugu panemšanai, ievietojiet tamponu mutē līdz rīkles mugurējai sienīņai un mandēju lokiem un veiciet rotācijas kustības. (Nepieskarieties mēlei un zobiem.)
- Ievietojiet tamponu sagatavotajā ekstrakcijas stobriņā (skaitiet sadālu „Testa procedūra“ 2. punktu).
- Palūdziet pacientam uziukt masku.

**Kombinēta orofaringeālās un nazofaringeālās iztrīpes panemšana**

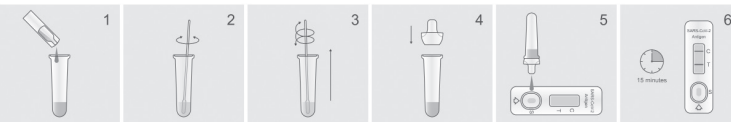
Abas paruga panemšanas metodes iespējams arī kombinēt, izmantojot vienu un to pašu tamponu (vispirms orofaringeālo, tad nazofaringeālo).

TESTA PROCEDŪRA

Pirms testa veikšanas pilnībā jāizlasa šī sadāļa, kurā aprakstīta testa procedūra.

Pirms testa veikšanas laujiet testa ierīci, paraugam, buferšķidumam un/vai kontrolēm sasniegst istabas temperatūru (15–30 °C), un pēc iespējās atrāk tos izmantojiet.

- Pievienojiet visu vienu buferšķiduma tilpumā (380 µl) vienreizējais lietošanas ekstrakcijas stobriņam.
- Pēc iztrīpes panemšanas (skaitiet sadālu „Iztrīpes panemšana“) ievietojiet tamponu ekstrakcijas stobriņā, kas satur 380 µl buferšķiduma un nepārtrauki rotējiet tamponu. Vairākas reizes atkārtojiet un vismaz 1 minūti inkubējiet.
- Nospiediet tamponu pret stobriņa sienu tā, lai no tā atdalītos šķidrums. Izņemiet tamponu un izmetiet saskājā ar medicīnisko atkritumu likvidēšanas noteikumiem.
- Uzlieciet ekstrakcijas stobriņam dispenses uzglīti.
- Izņemiet testa ierīci no noslēgtā folijas maisīnā un novietojiet to uz tīras un gludas virsmas. Vertikāli iepiliniet 2 paraugu šķidrumu pilienus testa ierīces paraugu ledobē.
- Uzgaidiet 15 minūtes pirms testa rezultāta interpretācijas un pierakstīšanas. Testa rezultāts pēc 20 minūtēm ir nederīgs.

**REZULTĀTU INTERPRETĀCIJA****POZITĪVS**

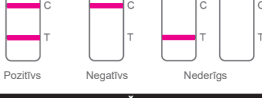
Ja ir redzama C josta un T josta, tas liecina, ka paraugā ir SARS-CoV-2 antigeni. Testa rezultāts ir pozitīvs. Tumšsarkanās testa līnijas nokrāsa un intensitāts var atšķirties atkarībā no noteiktā antigenā koncentrācijas. Par pozitīvu rezultātu liecina arī gaīša vai blāva testa līnija.

NEGATĪVS

Ja ir redzama tikai C josta un T jostas rājona nav redzamas nekādas tumšsarkanās krāsas zīmes, tas liecina, ka paraugā nav atklāti SARS-CoV-2 antigeni. Testa rezultāts ir negatīvs.

NEDERĪGS

Ja redzama C josta un T jostas rājona nav redzamas nekādas tumšsarkanās krāsas zīmes, tas liecina, ka paraugā nav atklāti SARS-CoV-2 antigeni. Testa rezultāts ir negatīvs.

**IEROBEŽOJUMI**

- Testi ir piemērots cilvēka nazofaringeālo vai/un orofaringeālo sekrētu analīzei. Šo testa komplektu nav paredzēts izmantot citu kermēnu šķidrumu un paragu analīzei.
- Testa rezultāti jāizvērtē kombinācijā ar īstnīkās izmeklēšanas datiem, anamnēzi un citu izmeklējumu rezultātiem.
- Atsevišķas personas negatīvs rezultāts liecina par nosakāmu SARS-CoV-2 antigenū neesamību. Negatīvs testa rezultāts neizslēdz iespējamu saskari ar SARS-CoV-2 vai inficēšanos ar to.
- Negatīvs rezultāts var veidoties, ja SARS-CoV-2 antigenū daudzums paraugā ir mazāks par analīzes noteikšanas robežu.
- Pozitīvs testa rezultāts neizslēdz vīnlatīgā inficēšanos ar citiem patogēniem.
- Pozitīvs testa rezultāts nenodrošina SARS-CoV un SARS-CoV-2 diferencēšanu.
- Negatīvs testa rezultāts neizslēdz citas vīrusu infekcijas (kas nepieder SARS grupai), kā arī citas bakteriālās infekcijas.
- Ja testa darbība būtu optimāla, stingri jāievēro šajā lietošanas instrukcijā aprakstītā testa procedūra. Neievērojot procedūru, var iekt iegūti kļūdaini testa rezultāti. Ja tiek izmantots nepareizs paraugu tilpums, testa rezultāti var būt nederīgi.
- Neuzglabājiet sagatavotu paragu šķidrumu līgātā 60 minūtēm. Tas var izraisīt kļūdainus testa rezultātus.

VEIKTSPĒJAS RAKSTUROJUMS**1. Klīniskie pētījumi**

Klīniskās izvērtēšanas nolūkos reaģenti tika nosūtīti uz neatkarīgām laboratorijām. Nosakot antigenū COVID-19 patientu paraugos un nosakot nukleinskābi iztrīpiem paraugos, tika iegūta augsta atbilstība. Relativā jutība ir 92,5% (96,5% paraugiem ar Ct vērtībām ≤ 33). Relativās specifitāts ir 99,8% un testa pareizība (accuracy) ir 98,4%.

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test un FDA apstiprināta (sādinājumā) RT PCR testa veikspējas salīdzinājums

Pacienta nazofaringeālo iztrīpiju paragi	Salīdzinājuma RT PCR tests		
	Pozitīvs	Negatīvs	Kopā
MEDsan®	111	1	112
SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test	9	499	508
Kopā	120	500	620
Pozitīvo rezultātu procentuāla sakritība	92,5% [95% CI: 86,4%, 96,0%]		
Negatīvo rezultātu procentuāla sakritība	99,8% [95% CI: 98,9%, 100%]		
Kopējā sakritība	98,4% [95% CI: 97,1%, 99,1%]		

3. Analītiskais specifiskums/krusteniskā reaktivitāte/mijiedarbība ar mikroorganismiem

Ir noteikts MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test analītiskais specifiskums attiecībā pret citiem patogēniem. Netika iegūti viltusi pozitīvi antigenā rezultāti par konstatētu mijiedarbību ar ūdens iedēpājumiem krusteniskiem patogēniem: cilvēka koronavīrus (229E, OC43, NL63, HKU1), MERS-CoV, adenovīrus, cilvēka metapneumovīrus (Human Metapneumovirus – hMPV), paragripas vīrus 1–4, A tipa gripa, C tipa gripa, enterovīrus, respiratori sincītālais vīrus, rinovīrus, *Haemophilus influenzae*, *Streptococcus pneumoniae*, *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis*, *Streptococcus pyogenes*, *Candida albicans*, *Bordetella pertussis*, *Mycoplasma pneumoniae*, *Chlamydia pneumoniae*, *Legionella pneumophila* un apvienoti skalojumi no cilvēka deguna – atspoguļo normālu elpu mikroflorū (veseli donori).

4. Vielu mijiedarbības pētījumi

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test iespējams mijiedarbība tika izvērtēta, izmantojot dabiskus kliniskos paraugus. Netika iegūti viltusi negatīvi vai viltusi pozitīvi antigenā rezultāti, izmantojot šādas vielas ar iespējamu mijiedarbības potenciālu norādītajās koncentrācijās: cilvēka asinus (1% tilp./tilp.), glotātē proteinā (1 mg/ml), mentols (50 mg/ml), dilikonsīns (2 mg/ml), fenilefrīns (1% tilp./tilp.), oksimetazolīns (1% tilp./tilp.), triamcinololols (50 mg/ml), ribavirīns (50 mg/ml), alkanol (10% tilp./tilp.), benzokāuts un mentols (50 mg/ml), flutikazona propionāts (5% tilp./tilp.), tobramicīns (8 µg/ml), mupirocīns (10 mg/ml) un biotīns (0,15 mg/ml).

- Weiss SR, Leibowitz JL. Coronavirus pathogenesis. *Adv Virus Res* 2011; 81: 85–164.
- Masters PS, Perlman S. Coronaviridae. In: Knipe DM, Howley PM, eds. *Fields virology*. 6th ed. Lippincott Williams & Wilkins, 2013: 825–58.
- Su S, Wong G, Shi W, et al. Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses. *Trends Microbiol* 2016; 24: 490–502.
- Cui J, Li F, Shi ZL. Origin and evolution of pathogenic coronaviruses. *Nat Rev Microbiol* 2019; 17: 181–192.
- „Naming the Coronavirus disease (COVID-19) and the virus that causes it“. Pasaulē Veselības organizācija. Arhīvs no oriģināla 2020. gada 28. februāri. Pieejums 2020. gada 28. februāri.
- Hessen MT (2020. gada 27. janvāris). „Novel Coronavirus Information Center: Expert guidance and commentary“. Elsevier Connect. Arhīvs no oriģināla 2020. gada 30. janvāri. Pieejums 2020. gada 31. janvāri.
- CDC Interim Guidelines for Collecting, Handling, and Testing Clinical Specimens for COVID-19. <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-nCoV/lab/guidelines-clinical-specimens.html>

SIMBOLU RĀDĪTĀJS

	Skaitī lietošanas instrukciju		Derīguma terminš
	Tikai <i>in vitro</i> diagnostikai		Sērijas numurs
	Uzglabāt 2–30 °C temperatūrā		Ražotājs
	Testa skaita komplektā		Uzglabāt sausā vietā
	Kataloga numurs		Nelietot atkārtoti
	Neuzglabāt tiešā saules gaismā		

Prieš pradėdami naudoti, atidžiai perskaitykite pakuotės lapelį ir griežtai laikykite instrukciją.**NUMATYTOJI PASKIRTIS**

Greitasis antigenų nustatymo testas „MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test“ – tai tvirtosios fazės imunočromatografinis tyrimas, skirtas kokybiiniams sunkaus ūminio respiracinių sindromo 2-ojo tipo koronavirusui (angl. SARS-CoV-2) sauginti antigeną *in vitro* aptinkamai žmogaus nosiaryklės ir burnaryklės išskyroje. Testavimo rinkinį galima naudoti sveikatos priežiūros įstaigose ir mokslyniams tyrimams, jis skirtas tik profesionaliams naudotojams. Rezultatai naudojami SARS-CoV-2 nukleokapsidžių antigenams identifikuoti. Ūminėje infekcijos fazėje antigenų paprastai aptinkama nosiaryklės ir burnaryklės išskyroje. Teigiama rezultatai rodin viruso antigenų buvimą, tačiau infekcijos būkai nustatyti reikia žinoti klinikinį ryšį su paciento anamnezė ir kita diagnostinė informacija.

Neigiamus rezultatus neatmeta SARS-CoV-2 infekcijos buvimu, vien tik jų negalima naudoti priimant sprendimus dėl paciento gydymo arba jo būklės valdymo, išskaitant sprendimus dėl infekcijos kontrolės. Neigiamus rezultatus reikia vertinti, atsižvelgiant į paciento pastarojo laikotarpio kontaktus, anamnezę, COVID-19 atitinkančių klinikinių požymiu ir simptomų apraiškas, ir, jeigu reikia, tai patvirtinti molekuliniu tyrimu.

ŽANGA

Koronavirusai – tai apvalkalietieji RNR virusai, labai paplitę žmonių populiacijoje ir sukeliantys kvėpavimo, žarnyno, kepenų ir neurologines ligas. Žinomas septynių koronavirusų rūšys, galinčios sukelti ligas žmonėms. Keturi šiuo virusu (229E, OC43, NL63 ir HKU1) dominuoja ir parastai sukelia persilaimino simptomų normalaus imunitetinio asmenims. Likusios trys padermės (sunkaus ūminio respiracinių sindromo koronavirusas (SARS-CoV), Artimius Rytų respiracinių sindromo koronavirusas (angl. MERS-CoV) ir sunkaus ūminio respiracinių sindromo 2-ojo tipo koronavirusas (SARS-CoV-2)) yra zoonozinių kilmės virusai, siejami su ligomis, kurios kartais būna mirtinos. 2019 metų koronavirusinė liga (COVID-19) – tai kvėpavimo takų infekcine liga, kurią sukella SARS-CoV-2. Dažniausiai ji pasireiškia tokiais simptomais kaip karščiavimas, kosulys, nuovargis, dusulys ir kvapo bei skonio požiūrių praradimas. Retais atvejais būna užsiliskimusi nosis, sloga, skauda, gerklė, vargina raumenų skausmas ir viduravimai.

Šiuo metu pagrindinis užkrato perdavimo saltinis yra SARS-CoV-2 užsiskrečiantis žmonės. Virusas gali platinti ir simptomų neujaunčiantys žmonės. Remiantis dabartiniuose epidemiologiniuose tyrimais, inkubacijos periodas trunka nuo 2 iki 14 parų (inkubacijos laikotarpio mediana – maždaug 5 paros).

PRINCIPAS

„MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test“ – tai šoninio srauto imunočromatografinis tyrimas. Testui naudojami antikūnai prieš SARS CoV-2 (testo linija T) ir ožkos antikūnai prieš pelės IgG (kontrolės linija C), immobilizuoti ant nitroceluliozinėje juosteje. Vyšniënės spalvos konjugatu tamponėlyje yra koloidinio aukso, konjuguoto su SARS-CoV-2 antikūnais (SARS-CoV-2 konjugatu) ir pelės IgG ir aukso konjugatu. Į šulinėjį laislinės mėginių, o paskui tyrimo skeidliklo, SARS-CoV-2 antigenai (jeigu jų yra žymūs) susijungia su SARS-CoV-2 konjugatais ir susidaro antigenų ir antikūnų kompleksas. Šis kompleksas migruoja nitroceluliozinės membrana kapilariskumu principu. Kompleksui patekus į atitinkamą immobilizuotą antikūnų liniją, kompleksas toliau jungiasi ir susidaro vyšniënės spalvos juosta, patvirtinanti teigiamą (reagavusį) testo rezultatą. Spalvotos juostos testo srityje nebeubimavus rodo neigiamą (nereagavusį) rezultatą.

Be to, testas turi vidinę kontrolės priemonę (C juoste), kuri dėl joje esančio ožkos antikūnų prieš pelės IgG / pelės IgG ir aukso konjugato kompleksu turi nusidažyti vyšniene spalva, nepriklausomai nuo to, ar kokia nors spalva nusidažo testo juoste. Kitais atvejais testo rezultatas laikomas negalojančiu ir įmanė reikia kartotinai ištirti naudojant kitą įtaisą.

TIKIMOS MEDŽIAGOS

Kiekviename sandariame maišelyje yra testavimo įtaisas ir džioviklis.

Buferis (-iai) | Sterilus (-us) vienkartinis (-iai) teipinėlio érimo tamponėlis (-iai) | Vienkartinis (-iai) ekstrakcijos mėgintuvėlis (-iai) su integrantu (-ais) laisliniu (-ais) | Pakuotės lapelis

REIKALINGI, BET NEPATEIKTI REIKMENYS

Reikmenys, kurie netiekiami, bet rekomenduojami naudoti, yra asmens saugos priemonės: pištinės ir burnos apsauga. Standartiniai mikrobioleginių tyrimų reikmenys ir įrenginiai, p.vz., laikmatės ir liežuvio prispaudiklis (reikalingas tik imant mėginių iš burnaryklės), įteikiomo apimtį nejineina.

Teigiamas ir neigiamas kontrolės medžiagos galima išgyti iš bendrovės „MEDsan GmbH“ atskirai. Laikantis gerosios laboratorinės praktikos taisyklės periodiškai reikia tirti kontrolės medžiagas.

LAIKYMAS IR STABILUMAS

Testavimo rinkinį reikia laikyti sausoje vietoje, apsaugotu nuo ištiesinės saulės šviesos, 2–30 °C temperatūroje. Testavimo įtaisą reikia panaudoti per 1 valandą po sandaros maželiu atidarymo. Jeigu aplinkos santykinis drėgnis didelis, naudokite nedelsdami. NEGALIMA UŽŠALYTI. Nenaudokite pasibaigus tinkamumo laikui.

SPĖJIMAI IR ATSARGUMO PRIEMONĖS

- Skirta tik *in vitro* diagnostikai.
- Testas skirtas naudoti tik vieną kartą. Negalima naudoti pakartotinai.
- Testi negalima atlikti aplinkoje, veikiamoje stipriu skersvėju, ir pernelyje karštoje, drėgoje arba sausoje aplinkoje.
- Atidarius maišelį testavimą įtaisą reikia panaudoti kuo greičiau. Stenkite ilgai nelaikyti ore, nes dėl drėgmės gali sutrikti funkcionalumas. Nenaudokite, jeigu maišelis pažeistas arba praplėstas.
- Šis testas validuotas tik naudojant šiam rinkinyje tiekiamas medžiagias.
- Nemaišykite komponentų iš skirtinų partijų rinkinių.
- Šu visais eminišiais elktės kaip su infekcinėmis medžiagomis ir laikykite saugias laboratorinės procedūras.
- Jeigu testuojate daug mėginių, linkamai juos sužymėkite, kad nesupainiotumėte.
- Baigus testą, naudotas medžiagos (testavimo įtais, ekstrakcijos mėgintuvėlis ir tamponėlius) reikia išmesti į medicininų atliekų maišus, kurie bus linkamai šalinami kvalifikuotu tarnybos, užsiimanciu medicininų atliekų utilizavimui.
- Šis testas autorizuotas tik SARS-CoV-2 balytymams aptiktį; jis neskirtas kitims virusams arba patogenams aptiktui.

MĖGINIŲ ÉIMAS

Imdami éminius pacientams, visada laikykite standartinius atsargumo priemonių: dévėkite apsauginį chalatą, mûvėkite nesterilišias pîrstines, veido kaukę ir veido bei akiius apsaugos skydą. Pasiruoškite ekstrakcijos mėgintuvėliu (žr. skyrių „Testavimo procedūra“) ir naudokite tiekiamus sterilius vienkartinius mėginius iš nosiaryklės.

- Paprasykite paciento nusiimti kaukę ir išspūsti nosį, kad iš nosies kanalų pasišalintų gleiviu perteklius.
- Afloskite paciento galvą 70 laipsnių.
- Įveskite tamponėlių į šnervę. Tamponėlis turi liesti užpakanalę nosiaryklės sienelę (pakanka įvesti mažiau kaip viena col). Atsargiai pasukinėkite tamponėlį 5–10 sekundžių, kad tamponėlis sugertų išskyras.
- Atsargiai sudikomi ištraukite tamponėlį.
- Jdékite tamponėlį į paruoštą ekstrakcijos mėgintuvėlį (žr. 2 punktą skyriuje „Testavimo procedūra“).
- Paprasykite paciento vėl užsidėti kaukę.

**Mėginio paémimas iš burnaryklės**

- Paprasykite paciento nusiimti kaukę.
- Afloskite paciento galvą 70 laipsnių.
- Paimkite vienkartinį sterilų mėginių tamponėlį, liežuvio prispaudikliu prilaikykite liežuvį, kad netrukdytu imti mėginių, sukamuoju judesiu įveskite tamponėlį į burną iki užpakanalės ryklės sienelės ir tonzilių. (Stenkite nepri-sileisti prie liežuvio ir dantų.)
- Idékite tamponėlį į paruoštą ekstrakcijos mėgintuvėlį (žr. 2 punktą skyriuje „Testavimo procedūra“).
- Paprasykite paciento vėl užsidėti kaukę.

**Sudėtinio mėginio paémimas iš burnaryklės ir nosiaryklės**

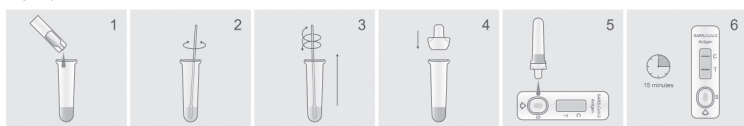
Mėginį taip pat galima imti abiem būdais vienu tamponeliu (iš pradžių iš burnaryklės, paskui iš nosiaryklės).

TESTAVIMO PROCEDŪRA

Prieš atliekant testą reikia perskaityti visą šį testavimo procedūros skyrių.

Prieš testuodami palaukitė, kol testavimo įtaisas, mėginių, buferis ir (arba) kontrolės medžiagos sušis iki kambario temperatūros (15–30 °C), tada naudokite nedelsdami.

- Vieną buferio tūri (380 µl) supilkite į vienkartinį ekstrakcijos mėgintuvėlį.
- Paémi mėginių (žr. skyrių „Mėginių éimimas“). Idékite tamponėlių į ekstrakcijos mėgintuvėlį, kuriame įplita 380 µl buferio, ir nepertraukiamai sukiite tamponėli. Pakartotinai keliais kartus ir inkubuokite bent 1 minutę.
- Nuspuskitė tamponėli į mėgintuvėlį sienele, kad išsisunktų skystis. Ištraukite ir išmeskite tamponėli pagal medicininų atliekų šalinimo taisykles.
- Uždenkite ekstrakcijos mėgintuvėlį į laislinių.
- Išsimkite testavimo įtaisą iš sandaros folijos maišelio ir padékite ant švaraus ir lygaus paviršiaus. Vertikaliai laikydamai laislinių, išlaikykite 2 lašus mėgino tirpalą į testavimo įtaiso mėginių šulinėlį.
- Prieš interpretuodami ir užrašydamis testavimo rezultatus palaukitė 15 minučių. Po 20 minučių rezultatas nebegalioja.

**REZULTATU INTERPRETAVIMAS****TEIGIAMAS REZULTATAS**

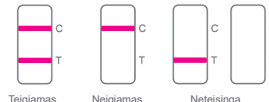
Jeigu matoma ir C juoste, ir T juoste, testas rodo, kad mėginyje buvo SARS-CoV-2 antigenų. Testo rezultatas teigiamas. Raudonai violetinės testo linijos atspalvis ir intensyvumas gali kisti, priklausomai nuo aptiktų antigenų koncentracijos. Net ir matant šeisią ar blyškią testo liniją, reikia fiksoti teigiamą rezultatą.

NEIGIAMAS REZULTATAS

Jeigu matoma tik C juoste, tačiau jokių vyšniinės spalvos atspalvių T juostelės nera, testas rodo, kad mėginyje SARS-CoV-2 antigenų neaptilta. Testo rezultatas neigiamas.

NEGALIOJANTIS REZULTATAS

Nera kontrolinės linijos C arba nera nei kontrolinės linijos C, nei testo linijos T. Kontrolinės linijos dažniausiai nebūna, kai naudojamas netinkamas mėgino tūris. Neteisingai atlikti procedūrą. Dar kartą atidžiai perskaitykite instrukciją ir pakartotinai testuoti su nauju testavimo įtaisu. Jeigu problema išlieka, nedelsdami nustokite naudoti testavimo įtaisą ir kreipkitės į vietinį platintoją.

**APRIBOJIMAI**

- Šiuo testu galima tirti žmogaus nosiaryklės ir (arba) burnaryklės išskyras. Šis testas neskirtas kitiem kūno skydžiams ir mėginiams tirti.
- Testo rezultatus reikia interpretuoti, atsižvelgiant į klinikinę apžiūrą, anamnesę ir kitų tyrimų rezultatus.
- Neigiamas konkretiniam asmenimui nustatytas rezultatas reikšia, kad SARS-CoV-2 antigenų neaptilta. Neigiamas testo rezultatas neatmeta SARS-CoV-2 ekspozicijos arba užsikrėtimo galimybės.
- Neigiamą rezultatą galima gauti, jeigu SARS-CoV-2 antigenų kiekis mėginyje yra mažesnis už testo aptikimo ribą.
- Teigiamas rezultatas neįtinka konfliktoje kitais patogenais galimybėmis.
- Teigiamas rezultatas neleidžia diferencijuoti, ar tai SARS-CoV ar SARS-CoV-2.
- Neigiamas testo rezultatas nereikšia, kad nėra kitos virusinės (ne SARS) arba bakterinės infekcijos.
- Optimaliam testo funkcionalumui užtikrinti, reikia griežtai laikytis šiose naudojimo instrukcijose aprašytoj procedūros. Nesilaikant galima gauti neteisingus rezultatus. Naudojant netinkamą mėgino kiekį galima gauti negalojančius rezultatus.
- Nelaikykitė paruošto mėgino tirpalą ilgiau kaip 60 minučių, nes galite gauti kliaudingus testo rezultatus.

FUNKCIONALUMO CHARAKTERISTIKOS**1. Klinikiniai tyrimai**

Reagentai pateikti neprieklausomos laboratorijoms, kad būtų atliktas klinikinis vertinimas. Nustatyta didelė antigenų aptikimo rezultatu COVID-19 sergantį pacientų mėginiuose sutapimas su nukleorūgštis aptikimo teipinelių mėginiuose rezultatais. Nustatyta 92,5 % santykinis jautris (96,5 % mėginiams, kurių Ct vertės ≤33). Santykinis savitumo rodiklis siekia 99,8 %, o gaminio tikslumas – 98,4 %.

„MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test“ funkcionalus, palyginti su FDA registruotu AT PGR (palygintuojamuoj) testu

	Pacientų nosiaryklės teipinelių mėginių	Palyginamasis AT PGR tyrimas		
		Tegiamas rezultatas	Neigiamas rezultatas	Iš viso
MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test	Tegiamas rezultatas	111	1	112
	Neigiamas rezultatas	9	499	508
	Iš viso	120	500	620
	Teigiamu rezultatu sutapinis procentas	92,5% [95% CI: 86,4%, 96,0%]		
	Neigiamu rezultatu sutapinis procentas	99,8% [95% CI: 98,9%, 100%]		
	Bendroji rezultatu sutapitis	98,4% [95% CI: 97,1%, 99,1%]		

2. Aptikimo riba (angl. LoD)

„MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test“ aptikimo riba (LoD) nustatyta dviomis metodais. Taikant pirmajį metodą, vertinant dvių skirtingų koncentracijų karščiu išsaktyvinti SARS-CoV-2. Taipvertinti, kad „MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test“ LoD yra 14,4 TCID₅₀/ml. Taikant antrajį metodą naudotus skirtingos rekombinacijos antigenų koncentracijos ir nustatyta 10 pg/ml LoD.

3. Analininių savitumų / kryžminis reakciumas / mikrobiinė sąveika

„MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test“ analininius savitumus vertintas tiriant kitus patogenus. Tiriant su tollais išvardytomis patogenais, kurie galėtų kryžminai reaguoti, kliaudinėti teigiamų antigeno nustatymo rezultatų ar mikrobiinės sąveikos nenustata: žmogaus koronavirusas (229E, OC43, NL63, HKU1), MERS-CoV, adenovirusas, žmogaus metapneumovirusas (MPV), 1–4 tipų paragripo virusas, A tipo gripo, B tipo gripo, C tipo gripo virusas, enterovirusas, respiracinis sincitinis virusas, rinovirusas, *Haemophilus influenzae*, *Streptococcus pneumoniae*, *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis*, *Streptococcus pyogenes*, *Candida albicans*, *Bordetella pertussis*, *Mycoplasma pneumoniae*, *Chlamydia pneumoniae*, *Legionella pneumophila* ir jungtinis žmonių nosies plovinių, kai yra normali kvėpavimo takų mikroflora (sveikų donorų).

4. Sąveikaujančių medžiagų studijos

Galiama „MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test“ sąveika vertinta naudojant natūralius klinikinius mėginius. Tiriant su tollais išvardytomis nurodytų koncentracijų medžiagomis, kurios galėtų sąveikauti, kliaudinėti neigiamų arba kliaudinti teigiamų antigeno nustatymo rezultatų negauta: žmonių kraujas (1 % v/v), gleivinės baltymas (1 mg/ml), mentolis (50 mg/ml), diloniklitas / mentolis (2 mg/ml), fenilefrinas (1 % v/v), oksimetazolinas (1 % v/v), triamcinolonas (50 mg/ml), ribavirinas (50 mg/ml), alkaliol (10 % v/v), benzokainas ir mentolis (50 mg/ml), flutikazono propionateas (5 % v/v), tobramicinas (8 µg/ml), mupirocinas (10 mg/ml) ir biotinas (0,15 mg/ml).

LITERATŪRA

- Weiss SR, Leibowitz JL. Coronavirus pathogenesis. *Adv Virus Res* 2011; 81: 85-164.
- Masters PS, Perlman S. Coronaviridae. In: Knipe DM, Howley PM, eds. *Fields virology*. 6th ed. Lippincott Williams & Wilkins, 2013: 825-58.
- Su S, Wong G, Shi W, et al. Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses. *Trends Microbiol* 2016; 24: 490-502.
- Cui J, Li F, Shi ZL. Origin and evolution of pathogenic coronaviruses. *Nat Rev Microbiol* 2019; 17: 181-192.
- „Naming the Coronavirus disease (COVID-19) and the virus that causes it“. Pasaulio sveikatos organizacija. 2020 m. vasario 28 d. originalo santrauka. Gauta 2020 m. vasario 28 d.
- Hessell MT (2020 m. sausio 27 d.). „Novel Coronavirus Information Center: Expert guidance and commentary“. Elsevier Connect. 2020 m. sausio 30 d. originalo santrauka. Gauta 2020 m. sausio 31 d.
- CDC Interim Guidelines for Collecting, Handling, and Testing Clinical Specimens for COVID-19. <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-nCoV/lab/guidelines-clinical-specimens.html>

SIMBOLIŲ RODYKLĖ

	Ž. naudojimo instrukcijas		Tinkamumo data
	Skirta tik <i>in vitro</i> diagnostikai		Partijos numeris
	Laikyti 2–30 °C temperatūroje		Gamintojas
	Testu skaičius rinkinyje		Laikyti sausai
	Katalogo numeris		Nenaudoti pakartotinai
	Saugoti nuo Saulės šviesos		

Läs denna följesedel noga före användning och följ anvisningarna ordentligt.**AVSEDD ANVÄNDNING**

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test är en immunkromatografisk fast fas-analys avsedd för kvalitativ detektion *in vitro* av antigen specifika för SARS-CoV-2 (severe acute respiratory syndrome coronavirus 2) i nasofaryngealt och/eller orofaryngealt sekret från mänskliga. Testkitet är tillämpligt inom sjukvården och i vetenskaplig forskning och är endast avsett för professionellt bruk. Resultaten är avsedda för identifiering av SARS-CoV-2-nukleokapsidantigen. Antigen kan vanligen påvisas i nasofaryngeal- eller orofaryngealsekret under den akuta infektionsfasen. Positiva resultat indikerar förekomst av virus antigen, men klinisk överensstämmelse med sjukdomshistoria och annan diagnostisk information är nödvändigt för att kunna fastställa infektionsstatus.

Negativa resultat utesluter inte SARS-CoV-2-infektion och bör inte användas som enda grund för beslut om behandling eller hantering av patienten, inklusive beslut om infektionskontroll. Negativa resultat bör beaktas mot bakgrund av patientens senaste exponering, sjukdomshistoria och förekomst av kliniska tecken och symptom som överensstämmer med covid-19. Om nödvändigt ska de bekräftas med en molekylär analys.

INLEDNING

Coronavirus är häljeförsedda RNA-virus som är vanligt förekommande bland människor och som orsakar andnings-, tarm- och leversjukdomar, liksom neurologiska sjukdomar. Det finns sju kända coronavirussarter som orsakar sjukdom hos mänskliga. Fyra av dessa virus – 229E, OC43, NL63 och HKU1 – är vanliga och orsakar i typfall vanliga förykningssymtom hos immunkompetenta individer. De övriga tre stammmarna – SARS-CoV (severe acute respiratory syndrome coronavirus), MERS-CoV (Middle East respiratory syndrome coronavirus) och SARS-CoV-2 (severe acute respiratory syndrome coronavirus 2) – är av zoonotiskt ursprung och har kopplats till sjukdom som ibland är dödlig. Covid-19 (coronavirus disease 2019) är en respiratorisk infektionssjukdom orsakad av SARS-CoV-2. De vanligaste symptomen inkluderar feber, hosta, trötsel, andfåddhet och förlust av lukt- och smaksinnes. Täppt näsa, rinande näsa, halsont, myalgi och diarré har förekommit i några få fall.

För närvärande utgör SARS-CoV-2-infekterade personer den huvudsakliga överföringskällan. Asymptomatiska infekterade personer kan också sprida viruset. Baserat på befintliga epidemiologiska studier är inkubationstiden 2 till 14 dagar (medianinkubationstid cirka 5 dagar).

PRINCIP

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test är en immunkromatografisk analys med lateralt flöde. Testet innehåller SARS-CoV-2-antikroppar (testband T) och get-anti-mus-IgG (kontrollband C) immobiliseringade på en nitrocellulosa-remsa. Den vinnröda konjugatbådden innehåller kolloidalt guld som är konjugerat till SARS-CoV-2-antikroppar (SARS-CoV-2-konjugat) och mus-IgG-guld-konjugat. När ett prov, följt av spädningsvätska, tillsätts till testbrunnen kommer eventuella SARS-CoV-2-antigen att binda till SARS-CoV-2-konjugat och bilda antigen-antikropskomplex. Komplexen vandrar genom nitrocellulosamembranet via kapillärkraft. När komplexen möter linjen med motsvarande immobiliseringade antikroppar kommer komplexen att kombineras och bilda ett vinrött band, vilket bekräftar ett reaktivt testresultat. Frånvaro av ett färgat band i testområdet indikerar ett icke-reaktivt testresultat.

Testet innehåller även en intern kontroll (C-band). Den ska visa ett vinrött band av immunkomplexet get-anti-mus-IgG/mus-IgG-guld-konjugat, oavsett om färg utvecklas på testbandet. I annat fall är testresultatet ogligt och provet måste testas om med en annan testenhet.

INGÅENDE MATERIAL

Varje förseglad påse innehåller en testenhet och ett torkmedel.

Buffert(ar) | Steril(a) provtagningspinne/-pinnar för engångsbruk | Extraktionsrör för engångsbruk med integrerad(e) doseringsspets(ar) | Bipacksedel

MATERIAL SOM KRÄVS MEN SOM INTE MEDFÖLJER

Material som inte ingår, men som rekommenderas för utförandet är personlig skyddsutrustning, som handskar och munskydd. Standard tillbehör och -utrustning för mikrobiologisk provtagning, som tidtagar och spatel (krävs endast för att ta orofaryngealt prov) ingår inte.

Externa positiva och negativa kontroller kan köpas separat från MEDsan GmbH. Dessa bör testas regelbundet i enlighet med god laboratoriesed.

LAGRING OCH STABILITET

Testkitet ska förvaras på en torr plats, skyddad från direkt solljus, vid 2-30 °C. Testenheten bör användas inom 1 timme efter att den förseglade påsen öppnats. Om luftfuktigheten är hög ska den användas omedelbart. FÄR EJ FRYSA.

Använd ej efter utgångsdatum.

VARNINGAR OCH FÖRSIKTIGHETSÄTÄGÄRDER

- Endast för diagnostisk användning *in vitro*.
- Testet är endast avsett för engångsbruk. Återanvänd ej.
- Utför inte testet i ett rum med kraftig luftflöde eller i en miljö som är alltför varm, fuktig eller torr.
- Testenheten bör användas så snart som möjligt efter det att påsen öppnats. Undvik att ha det länge ute i luften, eftersom fukt kan göra att testet slutar fungera. Använd det inte om påsen är skadad eller trasig.
- Detta test är endast validerat med det material som medföljer.
- Blanda inte delar från olika partier.
- Hantera alla pröver som om de var infektiösa genom att tillämpa säkra laboratorieförfaranden.
- Om du testar många pröver, märk dem nogrä för att undvika sammanblandning.
- Efter slutfört test ska använt material, som testenhet, extraktionsrör och provtagningspinnar kasseras i avfallspåsar för medicinskt avfall. Dessa ska kasseras enligt gällande rutiner för hantering av medicinskt avfall.
- Detta test är endast godkänt för detektion av SARS-CoV-2-proteiner, inte för några andra virus eller patogener.

PROVTAGNING

Följ alltid standardförsiktighetsåtgärder vid provtagning av patienter: använd skyddsrock, ett par icke-sterila handskar, munskydd och visir för skydd av ansikte och ögon.

Förbered extraktionsrör (se avsnittet „Testförfarande“) och använd de medföljande sterila provtagningspinorna för engångsbruk.

Så här tar du ett nasofaryngealt prov

- Be patienten att ta sig munskyddet och att snyta sig, för att rensa näsgångarna från överflödig sekret.
- Luta patientens huvud 70 grader bakåt.
- For in provtagningspinnen i näsbron. Provtagningspinnen ska nå bakre nasofarynx yta. Rotera provtagningspinnen försiktigt under 5-10 sekunder, så att den absorberar sekret.
- Ta försiktigt ut provtagningspinnen medan du roterar den.
- Placer provtagningspinnen i det förberedda extraktionsröret (se punkt 2 i avsnittet „Testförfarande“).
- Be patienten att sätta på sig munskyddet igen.

**Så här tar du ett orofaryngealt prov**

- Be patienten att ta sig munskyddet.
- Luta patientens huvud 70 grader bakåt.
- Ta den sterila provtagningspinnen för engångsbruk, använd spateln för att hindra att tungan stör provtagningen. För in provtagningspinnen i munnen till det bakre svalg- och tonsillområdet med en roterande rörelse. (Undvik att vidröra tunga och tänder.)
- Lägg provtagningspinnen i det förberedda extraktionsröret (se punkt 2 i avsnittet „Testförfarande“).
- Be patienten att sätta på sig munskyddet igen.

**Så här tar du ett kombinerat orofaryngealt och nasofaryngealt prov**

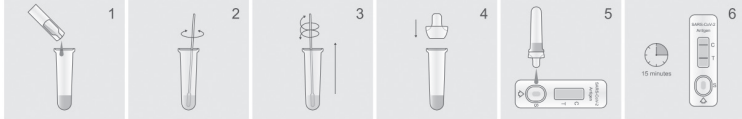
Det är också möjligt att kombinera båda provtagningsmetoderna med samma provtagningspinne (först orofaryngealt, därefter nasofaryngealt).

TESTFÖRFARANDE

Läs igenom hela avsnittet Testförfarande innan du utför testet.

Låt testenheten, provet, bufferten och/eller kontrollerna anta rumstemperatur (15–30 °C) innan testet utförs. Använd det så snart som möjligt.

- Tillsätt en hel engångsbufferlösning (380 µl) i ett enda extraktionsrör.
- Efter provtagning (se avsnittet „Provtagning“) för du i provtagningspinnen i extraktionsröret som innehåller 380 µl buffert. Rotera provtagningspinnen kontinuerligt. Upprepa flera gånger och inkubera under minst 1 minut.
- Tryck provtagningspinnen mot rörets vägg, så att vätskan pressas ut. Ta ut och kasta provtagningspinnen i enlighet med rutinerna för hantering av medicinskt avfall.
- Sätt på doseringsspetsen på extraktionsrören.
- Ta ut testenheten ur den förseglade foliepåsen och lägg det på en ren och jämn yta. Tillsätt 2 droppar av provlösningen vertikalt i testenhetens provbrunn.
- Vänta 15 minuter innan du tolkar och registrerar testresultatet. Resultatet är ogligt efter 20 minuter.

**TOLKNING AV RESULTATET****POSITIV**

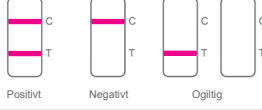
Om C-bandet och T-bandet finns indikerar testet närvaro av SARS-CoV-2-antigen i provet. Testresultatet är positivt. Det vinnröda testbands nyans och intensitet kan variera beroende på koncentrationen av det påvisade antigenet. Även ett ljus eller svag testband måste tolkas som ett positivt resultat.

NEGATIV

Om endast C-bandet finns indikerar fränvaron av vinnröd färg i T-bandet att inga SARS-CoV-2-antigen har påvisats i provet. Testresultatet är negativt.

OGLIGT

Kontrollband C saknas eller kontrollband C och testband T saknas. Felaktig provvolym eller felaktig handhavandeteknik är de mest sannolika orsakerna till att kontrollbandet inte fungerar. Läs igenom anvisningarna igen och uppvisa testet med en ny testenhet. Om problemet kvarstår ska du genast sluta använda testenheten och kontakta din lokala återförsäljare.

**BEGRÄNSNINGAR**

- Detta test är avsett för att testa nasofaryngealt och/eller orofaryngealt sekret från mänskliga. Testkitet är inte avsett att användas för andra kroppsväskor eller pröver.
- Testresultaten bör användas i kombination med klinisk undersökning, sjukhistoria och andra undersökningsresultat.
- Ett negativt resultat för en enskild patient indikerar fränvaro av detekterbart SARS-CoV-2-antigen. Ett negativt testresultat utesluter inte möjligheten att patienten exponerats för eller infekterats av SARS-CoV-2.
- Ett negativt resultat kan uppstå om mängden SARS-CoV-2-antigen som finns i provet ligger under analysens detektionsgränsen.
- Ett positivt testresultat utesluter inte samtidig infektion med andra patogener.
- Ett positivt testresultat skiljer inte mellan SARS-CoV och SARS-CoV-2.
- Negativa testresultat är inte avsedda att utesluta bakterieinfektioner eller infektioner orsakade av andra virus än SARS.
- För att testets prestanda ska vara optimal måste du noga följa testförfarandet som beskrivs i denna bruksanvisning. Avsteg kan leda till felaktiga resultat. Felaktig provvolym kan leda till ogligta testresultat.
- Spara inte din beredda provlösning längre än 60 minuter. Detta kan ge ett felaktigt testresultat.

PRESTANDAEGENSKAPER**1. Kliniska studier**

Reagenserna har skickats till oberoende laboratorier för klinisk utvärdering. Antigendetektion i pröver från covid-19-patienter har en hög överensstämmelse med detektion av nukleinsyror från provtagningspinnar. Den relativt känsligheten är 92,5 % (96,5 % för pröver med Ct-värden ≤ 33). Den relativt specificiteten är 99,8 % och produktenens noggrannhet är 98,4 %.

2. Detektionsgräns (Limit of Detection, LoD)

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test detektionsgräns (LoD) bestämdes med två olika metoder. Under den första metoden utvärderades olika koncentrationer av värmeinaktiverade SARS-CoV-2. MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test har bekräftats ha en LoD på 14,4 TCID₅₀/ml. Den andra metoden använde olika koncentrationer av rekombinanta antigen som visades en LoD på 10 pg/ml.

3. Analytisk specificitet/korsreaktivitet/mikrobiell interferens

Analytisk specificitet för MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test har utvärderats för andra patogener. Inga falska positiva antigenresultat eller mikrobiella störningar observerades med följande potentiella korsreaktorer: Human coronavirus (229E, OC43, NL63, HKU1), MERS-CoV, adenovirus, human metapneumovirus (hMPV), parainfluenzavirus 1-4, influenza A, influenza B, enterovirus, respiratorisk syncytialvirus, rhinovirus, *Haemophilus influenzae*, *Streptococcus pneumoniae*, *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis*, *Streptococcus pyogenes*, *Candida albicans*, *Bordetella pertussis*, *Mycoplasma pneumoniae*, *Chlamydia pneumoniae*, *Legionella pneumophila* och en poolad human nässkölvjätska – representativ för normal respiratorisk mikrobiell flora (friska givare).

4. Interferensstudier

Potentiell interferens med MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test utvärderades med hjälp av naturliga kliniska pröver. Inga falska negativa eller falska positiva antigenresultat har observerats med följande potentiell interfererande ämnen vid angivna koncentrationer: human blod (1 % v/v), mucosaprotein (1 mg/ml), mentol (50 mg/ml), dyklorin/mentol (2 mg/ml), fenylefrin (1 % v/v), oxymetazolin (1 % v/v), triamcinolon (50 mg/ml), ribavirin (50 mg/ml), alkaliol (10 % v/v), benzokain och mentol (50 mg/ml), flutikasonpropionate (5 % v/v), tobramycin (8 µg/ml), mupirocin (10 mg/ml) och biotin (0,15 mg/ml).

REFERENSER

- Weiss SR, Leibowitz JL. Coronavirus pathogenesis. *Adv Virus Res* 2011; 81: 85–164.
- Masters PS, Perlman S. Coronaviridae. In: Knipe DM, Howley PM, eds. *Fields virology*. 6th ed. Lippincott Williams & Wilkins, 2013: 825–58.
- Su S, Wong G, Shi W, et al. Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses. *Trends Microbiol* 2016; 24: 490–502.
- Cui J, Li F, Shi ZL. Origin and evolution of pathogenic coronaviruses. *Nat Rev Microbiol* 2019; 17: 181–192.
- „Naming the Coronavirus disease (COVID-19) and the virus that causes it“. Världshälsorganisationen. Arkiverad från originalen den 28 februari 2020. Hämtad den 28 februari 2020.
- Hessen MT (27 januari 2020). „Novel Coronavirus Information Center: Expert guidance and commentary“. Elsevier Connect. Arkiverad från originalen den 30 januari 2020. Hämtad den 31 januari 2020.
- CDC Interim Guidelines for Collecting, Handling, and Testing Clinical Specimens for COVID-19. <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-nCoV/lab/guidelines-clinical-specimens.html>

INDEX ÖVER SYMBOLER

	Se bruksanvisningen		Utgångsdatum
	Endast för diagnostisk användning <i>in vitro</i>		Batchnummer
	Förvaras vid 2–30 °C		Tillverkare
	Test per sats		Förvaras torrt
	Katalognummer		Ateranvänd ej
	Utsätt inte för direkt solljus		

Kérjük, a termék használata előtt olvassa el figyelmesen ezt a használati útmutatót, és szigorúan tartsa be az utasításokat.

A TERMÉK RENDELTELÉTÉSE

A MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test egy szírlár fázisú immunkromatográfiás teszt, amely a súlyos akut légzőszervi szindrómát okozó koronavírus 2-re (SARS-CoV-2-re) specifikus antigének *in vitro* kvalitatív kímutatására használható humán orrgaratí és/vagy szájgaratí váladékból. A tesztkészlet az egészségügyi ellátó rendszerben és a tudományos kutatásban, kizárolag szakemberek által alkalmazható. Az eredmények a SARS-CoV-2 nukleokapszid antigen azonosítására szolgálnak. Az antigen általában orragatí vagy szájgaratí váladékból mutatható ki a fertőzés akut szindrómában. A pozitív teszteredmény virális antigenek jelenlétére utal, azonban a fertőzöttsgég információkkal. A negatív teszteredmény nem zárja ki a SARS-CoV-2-fertőzés jelenlétéit, és önmagában nem alkalmazható a beteg kezelésével vagy ellátásával kapcsolatos döntések alátámasztására, ideértve a fertőzés kontrollálására vonatkozó döntések is. A negatív teszteredményt a beteg közelműbéli kitettségének és körorténetének, valamint a COVID-19-fertőzésre utaló klinikai jelek és tünetek fennállásának figyelembevételével kell értelmezni és szükség esetén molekuláris tesztel meg kell erősíteni.

BEVEZETÉS

A koronavírusok az emberek között széles körben elterjedt, burkós RNS-vírusok, amelyek légzőszervi, bél-, máj- és idegenbőr betegségeket okoznak. Helyi koronavírusról ismert, hogy emberi betegségeket idéz elő. Közülük négy – a 229E, az OC43, az NL63 és a HKU1 – prevalens, és rendszeresen a közönséges megfázás tüneteit okozza immun-kompetens egyéneknél. A másik három törzs – a súlyos akut légzőszervi szindrómát okozó koronavírus (severe acute respiratory syndrome coronavirus, SARS-CoV), a közeli-keleti légzőszervi szindrómát okozó koronavírus (Middle East respiratory syndrome coronavirus, MERS-CoV), valamint a súlyos akut légzőszervi szindrómát okozó koronavírus 2 (severe acute respiratory syndrome coronavirus 2, SARS-CoV-2) – az eredetet tekintve zoonotikus (állatról emberre terjed), és összefüggésbe hozták esetenként halász kimenetel megfejtéssel. A 2019-es koronavírus betegség (coronavirus disease 2019, COVID-19) a SARS-CoV-2 által okozott légzőszervi fertőző betegség. A leggyakoribb tünet: láz, köhögés, kimerültség, légszorongás, valamint a szag- és ízérzékelés elvesztése. Néhány esetben orrdugulás, orrfolyás, torokfájás, izomfájdalom és hasmenés jelentkezhet. A betegséget jelleginkább a SARS-CoV-2-val fertőzött egyének terjesztik. A vírus a tünetmentes fertőzöttekről is átterjedhet másokra. Az epidemiológiai vizsgálat jelenlegi állása alapján a lappangási idő 2–14 nap (a medián lappangási idő kb. 5 nap).

A TESZT ELVE

A MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test a laterális áramlási elvén alapuló immunkromatográfiás teszt, amely nitro-cellulóz membránon immobilizált, SARS-CoV-2 elleni antitesteket („C” tesztcsík) és készkezredetű, egér elleni IgG-t („C” kontrollsáv) tartalmaz. A borda színű konjugátumréteg SARS-CoV-2 antitestekhez konjugált kolloid aranyat (SARS-CoV-2 konjugátumok) és egéreredetű IgG-arany konjugátumokat tartalmaz. Mután a vizsgálandó mintában, majd a tesztigítőt a mintartárt cellába adagolják, a mintában esetlegesen jelen lévő SARS-CoV-2 antigén a SARS-CoV-2 konjugátumokhoz kötődik, aminek következtében antigén-antitest komplex jön létre. Ez a komplex kapilláris hatás révén végigvándorol a nitro-cellulóz membránon. Amikor a komplex a megfelelő immobilizált antitestek vonalához ér, azokkal egységesen borda színű sávot hoz létre, ami igazolja a pozitív teszteredményt. Ha a tesztónában nem jelenik meg színes sáv, ez azt jelenti, hogy a teszt eredménye negatív.

A teszt belső kontroll („C” sáv) is tartalmaz, amelyen készkezredetű, egér elleni IgG / egéreredetű IgG-arany konjugátumból álló immunkomplex bordó színű sávának meg kell lennie függetlenül attól, hogy bármelyik tesztcsík elszíneződik-e. Ellenkező esetben a teszt eredménye érvénytelen, és a mintát újra kell vizsgálni egy másik eszközzel.

A TESZTKÉSZLET TARTALMA

A lezárt tasak egy tesztkészlett és egy deszírkárt tartalmaz. Puffer(ek) | Steril, egyszer használható mintavételező tampon(ok) | Egyeszer használható extrakciós cső/csövek beépített adagolóhellyel/-hegyekkel | Használati útmutató

EGYÉB SZÜKSÉGES ANYAGOK (A TESZTKÉSZLET NEM TARTALMAZZA)

A teszt elvégzéséhez javasolt egyéb anyagok, amelyeket a tesztkészlet nem tartalmaz: személyi védőfelszerelés, például kesztyű és szájvédő. A készlet nem tartalmazza a szokványos mikrobiológiai anyagokat és kellékeket, például a stopperót és a nyelvlápcot (amely csak szájgarat minta vételekor szükséges). Külső pozitív és negatív kontrollök külön beszerezhetők a MEDsan GmbH vállalattól. Ezeket rendszeres időközönként, a helyes laboratóriumi gyakorlatnak megfelelően tesztelni kell.

TÁROLÁS ÉS STABILITÁS

A tesztkészlet száraz, közvetlen napfénytől védett helyen, 2–30 °C hőmérsékleten kell tárolni. A tesztkészlett a lezárt tasak felbontásától számított 10 órán belül kell használni. Magas páratartalmú környezetben a tesztkészlett azonnal fel kell használni. TILOS LEFAGYASZTANI! A lejárat idő után tilos felhasználni!

FIGYELMEZTETÉSEK ÉS ÖVINTÉZKEDÉSEK

- Kizárolág *in vitro* diagnosztikai használatra.
- A teszt kizárolág egyszer használható. Tilos újrafelhasználni!
- A tesztet nem szabad olyan helyiségen végezni, ahol erős a légáramlat, túl magas a hőmérséklet vagy a páratartalom, illetve túl száraz a levegő.
- A tasak felbontása után a tesztkészlett mielőbb fel kell használni. A tesztkészletet nem szabad túl sokáig a levegőn tartani, mivel a nedvesség miatt meghibásodhat. A tesztkészletet nem szabad felhasználni, ha a tasak megsérült vagy elszakadt.
- A tesztet kizárolág a készletről lévő minden felhasználásával validálták.
- Nem szabad összekerni a különböző tételekben lévő komponenseket.
- Minden vizsgálati mintát fertőzöként, biztonságos laboratóriumi eljárásokat betartásával kell kezelni.
- Sok vizsgálati minta tesztelése esetén megfelelően meg kell azokat jeleníti a tévedés elkerülése érdekében.
- A teszt elvégzése után a felhasználó anyagokat, így a tesztkészletet, az extrakciós csövet és a tamponokat orvosi hulladékhoz gyűjtésére használatos zsákóba kell dobni, amelyeket később az orvosi hulladék kezelésére kijelölt rögzítő speciális módon fog ártalmatlannítani.
- Ezt a tesztet kizárolág a SARS-CoV-2 fehérfék kímutatására engedélyezték, egyéb vírusok és kórokozók kímutatására nem.

MINTAVÉTELEZÉS

Minden mintavételezés során meg kell tenni a szokásos övintézkedéseket: védőkopenyt, nem steril kesztyűt, az arc és a szem védelmet biztosító arcmaskot és védőszemüveget kell viselni.

Készítse el az extrakciós csövet (lásd a „Teszteljárás” c. pontot), és használja a mellékelt steril, egyszer használható mintavételező tamponot.

Orragatí minta vétele

- Kérje meg a beteget, hogy vegye le a maszkot, és fúja ki az orrát, hogy az orrjáratából a felesleges nyák kiürüljön.
- Döntse hátra a beteg fejét 70 fokos szögben.
- Helyezze be a tampont az egyik orryukába. A tamponnak el kell érnie az orragat hátsó falát. Óvatosan forgassa a tampon 5–10 másodpercig, hogy a felszínya a nyelvezet és a fogakhoz.
- Óvatosan, forgatva húzza ki a tampont.
- A tampon helyezze az előkészített extrakciós csőbe (lásd a „Teszteljárás” c. pont 2. alpontról).
- Kérje meg a beteget, hogy vegye fel ismét a maszkot.



Szájgarati minta vétele

- Kérje meg a beteget, hogy vegye le a maszkot.
- Döntsé hátra a beteg fejét 70 fokos szögben.
- Vegye ki az egyszer használható steril mintavételező tampon, a nyelvláppal biztosítva a beteg nyelvét, hogy az ne akadályozza a mintavételest, és forgató mozdulattal a tampont helyezze be a szájüregbe, egészen a hártszárattyal és a mandula területeig. (Ne érjen hozzá a nyelvezet és a fogakhoz.)
- A tampon helyezze az előkészített extrakciós csőbe (lásd a „Teszteljárás” c. pont 2. alpontról).
- Kérje meg a beteget, hogy vegye fel ismét a maszkot.



Együttes szájgarati és orragatí mintavétele

Ugyanakkor a tamponnak a felhasználásával együtt is lehet alkalmazni a két mintavételei módszert (először a szájgaratit, majd az orragatit).

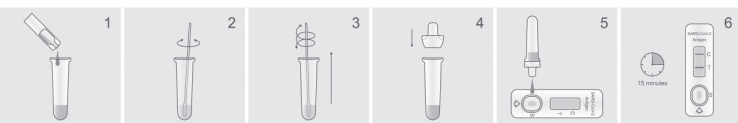
MAGYAR

TESZTELJÁRÁS

A teszt elvégzése előtt el kell olvasni a teszteljárásra kapcsolatos összes tudnivalót.

Hagyja, hogy a tesztkészlet, a vizsgálandó minta, a puffer és/vagy a kontrollok szobahőmérsékletre (15–30 °C) melegedjenek a teszt elvégzése előtt, majd melőbb végezze el a tesztet.

- Egy puffer teljes mennyiséget (380 µl) öntse bele egy egyszer használható extrakciós csőbe.
- A mintavételezés (lásd a „Mintavételezés” c. pontot) után tegye a tampont a 380 µl puffer tartalmazó extrakciós csőbe, közben a tampon folyamatosan forgassa. Ismételje meg ezt többször, majd inkubálja a csőt legalább 1 percig.
- Szűrítse a tampon a cső csalához, hogy a folyadék kicsavarja belőle. Vegye ki és dobja ki a tampont az orvosi hulladék kezelésére vonatkozó előírásoknak megfelelően.
- Tegye ki az extrakciós csőre az adagolóhelyre.
- A tesztkészlet vegye ki a lezárt fóliásztakból és helyezze tiszta, sima felületre. Adagoljon a mintaoldatból 2 cseppe függőlegesen a tesztkészlet miniatűrtartó cellájába.
- Várjon 15 percig a teszt eredményének értelmezése és rögzítése előtt. 20 perc eltelt után a teszteredmény érvénytelenné válik.



AZ EREDMÉY ÉRTELMEZÉSE

POZITÍV

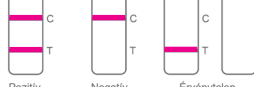
Ha a „C” sáv és a „T” sáv egyaránt megjelenik, akkor a teszt azt mutatja, hogy SARS-CoV-2 antigének vannak a mintában. A teszt eredménye pozitív. A bíboros színű tesztcsík árnyalata és intenzitása változó lehet a kímutatott antigén koncentrációjától függően. A világos vagy halvány tesztív azonban pozitív eredményeket értendő.

NEGATÍV

Ha csak a „C” sáv jelenik meg, és a „T” sávban egyáltalán nem látható bordó szín, ez arra utal, hogy a teszt nem mutatott ki SARS-CoV-2 antigéneket a mintában. A teszt eredménye negatív.

ÉRVÉNYTELEN

A „C” kontrollsáv nem jelenik meg, vagy a „C” kontrollsáv és a „T” tesztív nem jelenik meg. A kontrollsáv hiányának legvalószínűbb oka az, hogy a vizsgálandó minta mennyisége nem volt megfelelő, vagy az eljárási módszerek hibában hajtottak végre. Olvassa el újra figyelmesen az utasításokat, majd ismételje meg a teszt új teszteljárát. Ha a probléma továbbra is fennáll, azonnal hagyja abba a tesztkészletet használatait, és forduljon a teszt helyi forgalmazójához.



KORLÁTOZÁS

- Ez a teszt humán orragatí és/vagy szájgaratí váladék vizsgálatára alkalmas. A tesztkészlet nem használható egyéb testnedvek és minták tesztelésére.
- A teszt eredményekkel felhasználására követhetők a klinikai kivizsgálás leleteit, valamint a körorténetet és egyéb vizsgálatok eredményeit.
- Egy additív vizsgálat alanyának a negatív eredmény kímutatható SARS-CoV-2 antigének hiányára utal. A negatív teszteredmény nem zárja ki a SARS-CoV-2-expozíció vagy -fertőzöttsgélet lehetőségét.
- A teszt eredménye negatív lehet abban az esetben, ha a mintában lévő SARS-CoV-2 antigének mennyisége a teszt kímutatási határértékei alatt van.
- A pozitív teszteredmény nem zárja ki egyéb kórokozók okozta fertőzések egyidejű jelenlétét.
- A pozitív teszteredmény alapján nem lehet megkülönböztetni a SARS-CoV vírust a SARS-CoV-2 vírustól.
- A negatív teszteredmények alapján nem zárhatsák ki egyéb, a SARS-fertőzéstől eltérő vírus- vagy baktériumfertőzések.
- A teszt optimális teljesítménye érdekében szigorúan be kell tartani a jelen használati útmutatóban ismertetett teszteljárást. Az ettől való elérés téves eredményekhez vezethet. Nem megfelelő mintamennyiség miatt a teszt eredmények érvénytelenek lehetnek.
- Az elkészített mintaoldatot nem szabad 60 percenél hosszabb ideig tárolni. Ellenkező esetben téves teszteredményt kaphat.

TELJESÍTMÉNYJELLEMZŐK

1. Klinikai vizsgálatok

A reagenseket független laboratóriumokba küldték klinikai értékelés céljából. A COVID-19-fertőzött betegek mintáiban az antigén kímutatása nagyfokú egyezést mutat a tamponmintákból végzett nukleinsav-kímutatással. A relativ érzékenység 92,9% (96,5% olyan mintáknál, amelyekben a Ct értéke <33). A relativ specificity 99,8%, a termék pontossága pedig 98,4%.

2. Kímutatási határérték (Limit of Detection, LoD)

A MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test kímutatási határértékét (LoD) két különböző módszerrel állapították meg. Az első módszer esetében hővel inaktivált SARS-CoV-2 különböző koncentrációit mértek. A MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test igazoló LoD-értéke 14,4 TCID₅₀/ml. A második módszernél rekonbináns antigének különböző koncentrációit alkalmaztak, és az igazolt LoD-érték 10 pg/ml volt.

3. Analitikai specificitás / keresztreaktivitás / mikrobiális interferencia

A MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test analitikai specificitását egyéb kórokozókkal végzett tesztekkel értékelik. A következő potenciálisan keresztreagáló anyagokkal nem figyeltek meg antigének jelenléte szempontjából fals pozitív eredményeket vagy mikrobiális interferenciákat: Humán koronavírus (229E, OC43, NL63, HKU1), MERS-CoV, adenovírus, humán metapneumovírus (HMPV), parainfluenza vírus 1–4, influenza A, influenza B, influenzavírus C, enterovírus, respirátorikus szicindílis vírus, rinovírus, *Haemophilus influenzae*, *Streptococcus pneumoniae*, *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis*, *Streptococcus pyogenes*, *Candida albicans*, *Bordetella pertussis*, *Mycoplasma pneumoniae*, *Chlamydia pneumoniae*, *Legionella pneumophila*, valamint egyesített, az egészséges legújabb mikrobiális flórára reprezentatív humán orválakadémikákról (amelyeket egészséges donoroktól vettek).

4. Interferencia okozó anyagok vizsgálati

A MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test által okozott potenciális interferenciát természetes klinikai minták felhasználásával vizsgálták. Nem figyeltek meg antigének szempontjából fals negatív vagy fals pozitív eredményeket a következők: potenciálisan interferenciát okozó anyagokkal a megadott koncentrációkban: emberi vér (1 V/V%), nyálkahártyából származó fehérje (1 mg/ml), mentol (50 mg/ml), dikanol/mentol (2 mg/ml), fenilefrin (1 V/V%), oximetazolin (1 V/V%), triacimadol (50 mg/l), ribavirin (50 mg/l), akalol (10 V/V%), benzokain és mentol (50 mg/ml), flutikazon-propionát (5 V/V%), tobramycin (8 µg/ml), muropiracin (10 µg/ml) és biotin (0,15 mg/ml).

HIVATKOZÁSOK

- Weiss SR, Leibowitz JL. Coronavirus pathogenesis. *Adv Virus Res* 2011; 81: 85–164.
- Masters PS, Perlman S. Coronaviridae. In: Knipe DM, Howley PM, eds. *Fields virology*. 6th ed. Lippincott Williams & Wilkins, 2013: 825–58.
- Su S, Wong G, Shi W, et al. Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses. *Trends Microbiol* 2016; 24: 490–502.
- Cui J, Li F, Shi ZL. Origin and evolution of pathogenic coronaviruses. *Nat Rev Microbiol* 2019; 17: 181–192.
- „Naming the Coronavirus disease (COVID-19) and the virus that causes it”. Egészségesügyi Világszervezet. Az eredetiből 2020. február 10-án archivált változat. Visszakeresés dátuma: 2020. február 28.
- Hessen MT (2020. január 27.). Novel Coronavirus Information Center: Expert guidance and commentary”. Elsevier Connect. Az eredetiből 2020. január 30-án archivált változat. Visszakeresés dátuma: 2020. január 31.
- CDC Interim Guidelines for Collecting, Handling, and Testing Clinical Specimens for COVID-19. <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-nCoV/lab/guidelines-clinical-specimens.html>

SZIMBÓLUMOK JEGLÉKE

	Lásd a használati útmutatót		Lejáratú idő
	Kizárolág <i>in vitro</i> diagnosztikai használatra		Gyártási szám
	2–30 °C hőmérsékleten tárolandó		Gyártó
	Teszték száma készletenként		Száraz helyen tartandó
	Katalógusszám		Tilos újrafelhasználni!
	Napfénytől védett helyen tartandó		

Před použitím si prosím pozorně přečtěte tuto příbalovou informaci a pokyny přesně dodržujte.

ZAMÝŠLENÉ POUŽITÍ

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test je imunografický test prevenční fáze určený k *in vitro* kvalitatívní detekci specifických antigenů koronaviru 2 závažného akutního respiračního syndromu (SARS-CoV-2) v sekretu z nosní, případně ústní části hltanu. Souprava testu slouží pouze k použití ve zdravotnictví a pro vědecký výzkum a měl by ji používat jen odborný personál. Výsledky slouží k identifikaci antigenu nukleokapsidu SARS-CoV-2. Antigen je obecně detekovatelný v sekreci nosní nebo ústní části hltanu během akutní fáze infekce. Pozitivní výsledek indikuje přítomnost virálních antigenů, ale ke stanovení stavu infekce je třeba klinické korelace s anamnézou pacienta a dalších diagnostických informací.

Negativní výsledek nevykládá infekci SARS-CoV-2 a neměl by být používán jako jediný základ pro rozhodnutí o lečbě nebo managementu pacienta, včetně rozhotudnit týkajících se kontroly infekce. Negativní výsledek je třeba zvážit v kontextu pacientovy expozice v poslední době, anamnézy a přítomnosti klinických projevů a příznaků konzistentních s onemocněním COVID-19 a v případě potřeby potvrdit molekulárním testem.

ÚVOD

Koronaviry jsou u člověka široce rozšířené obalené RNA viry způsobující respirační, střevní, jaterní a neurologická onemocnění. Je známo sedm typů koronavirů způsobujících onemocnění u člověka. Čtyři z nich – 229E, OC43, NL63 a HKU1 – jsou prevalentní a u imunkompetentních jedinců obvykle způsobují běžné nachlazení. Tři zbyvající kmeny – koronavirus závažného akutního respiračního syndromu (SARS-CoV), koronavirus blízkovýchodního respiračního syndromu (MERS-CoV) a koronavirus 2 závažného akutního respiračního syndromu (SARS-CoV-2) – jsou zoootického původu a jsou spojeny s někdy fatálními chorobami. Koronavirové onemocnění 2019 (COVID-19) je respirační infekční onemocnění způsobené vírem SARS-CoV-2. K nejbežnějším projevům patří horečka, kašel, únavu, dušnost a ztráta cichu a chuti. U menšího počtu případů se projevují také nosní kongresy, rýma, bolest krku, myalgie a pružení.

V současné době jsou hlavním zdrojem přenosu osoby infikované SARS-CoV-2. Virus mohou šířit také asymptomatičtí infikované osoby. Na základě současných epidemiologických šetření je inkubační doba 2 až 14 dnů (mediánová inkubační doba okolo 5 dnů).

PRINCIP

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test je imunochromatografický test na bázi laterálního proudu. Tento test používá protitěl proti SARS-CoV 2 (testovací linie T) a koží prototypní IgG (kontrolní linie C) immobilizované na nitrocelulózovém testovacím prouzku. Vlnovou zbarvenou konjugáto podložka obsahuje koloidní zlato konjugované na protitěl proti SARS-CoV-2 (konjugáty SARS-CoV-2) a konjugáty myší IgG-zlato. Po přídání vzorku a následném ředitelném roztoku do jamky pro vzorek se antigen SARS-CoV-2, pokud je přítomen, naváže na konjugáty SARS-CoV-2 a vytvoří komplex antigenu a protitěl. Díky kapilaritě tento komplex migruje přes nitrocelulózovou membránu. Když se komplex setká s linií odpovídajícími immobilizovanými protitělkami, doje k jeho zkombinování a vznikne vlnově zbarvený pruh potvrzující reaktivní výsledek testu. Nepřítomnost zbarveného pruhu v testové oblasti indikuje nereaktivní výsledek testu.

Kromě toho test obsahuje interní kontrolu (pruh C), která by měla vykazovat vlnově zbarvený pruh imunokomplexu kožího prototypního IgG / konjugátu myší IgG-zlato bez ohledu na vývoj zbarvení kteréhokoli z testovacích pruhů. V opačném případě je výsledek testu neplatný a vzorek je třeba znovu otestovat s jiným testem.

DODÁVANÉ MATERIÁLY

Kontrolní línky | Sterilní jednorázová tyčinka | Sterilní jednorázové tyčinky na odběr vzorku | Jednorázová extrakční zkumavka | Jednorázová extrakční zkumavky s integrovanou dávkovači špičkou | Příbalová informace

POTŘEBNÝ MATERIAŁ, KTERÝ NENÍ SOUČÁSTÍ SOUPRavy

Osobní ochranné pomůcky, jako jsou rukavice a ochrana úst, představují materiál doporučený k provádění testu a nejsou součástí soupravy. Součástí soupravy nejsou standardní mikrobiologické pomůcky a vybavení, jako minutka a jazyková špatule (pouze pro odběr vzorku z ústní části hltanu).

Externí pozitivní a negativní kontroly lze zakoupit samostatně od společnosti MEDsan GmbH. Měly by být pravidelně testovány v souladu s dobrou laboratorní praxí.

SKLADOVÁNÍ A STABILITA

Soupravu testu je třeba skladovat na suchém místě chráněném před přímým slunečním světlem při teplotě 2–30 °C. Test je třeba použít do 1 hodiny od otevření uzavřeného sáčku. V prostředí s vysokou vlhkostí test použijte okamžitě. NEZMRZAJTE. Nepoužívejte po uplynutí data expirace.

VAROVÁNÍ A UPOMORNĚNÍ

- Pouze k *in vitro* diagnostickému použití.
- Test je určen pouze na jedno použití. Nepoužívejte opakováne.
- Test neprovádějte v místnosti se silným prouděním vzduchu a v prostředí, které je příliš teplé, příliš vlhké nebo příliš suché.
- Test je měl být použit co nejdříve po otevření sáčku. Neponechávejte jej příliš dlouho na vzduchu, protože by mohl působením vlhkosti selhat. Nepoužívejte jej, pokud je sáček poškozený nebo roztržený.
- Tento test byl validován pouze s materiálem dodávaným v této soupravě.
- Nepoužívejte s komponentami z jiných žárlí.
- Se všemi vzorky zacházejte tak, jaký by byl infekcí, a používejte bezpečné laboratorní postupy.
- Při testování mnoha vzorků dbejte na pečlivé značení, aby nedošlo k zaměnění.
- Po dokončení testu je třeba použité materiály, jako je test, extrakční zkumavka a tyčinky, uložit do odpadních pytlů na zdravotnický odpad, které specificky zlikvidujte jednotkou kvalifikovanou k likvidaci zdravotnického odpadu.
- Tento test je schválen pouze pro detekci proteinů SARS-CoV-2, nikoli pro jakékoli jiné viry či patogeny.

ODBĚR VZORKU

Při každém odběru vzorků od pacientů je třeba postupovat podle standardních pokynů: používejte ochranný oblek, nesterilní rukavice, obličejovou roušku a bryle pro ochranu obličeje a očí.

Připravte si extrakční zkumavku (viz část „Provedení testu“) a k odběru vzorku používejte dodávané sterilní jednorázové vlnové tyčinky.

Odběr vzorku z nosní části hltanu

1. Požádejte pacienta, aby si sňal roušku a vysmrkal se kvůli odstranění nadbytečného hlenu z nosní dutiny.

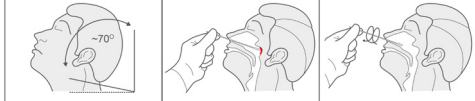
2. Zakoňte pacientovi hlavu v úhlu 70 stupňů.

3. Zavedete tyčinku do nosní dírky. Tyčinku by měla dosáhnout povrchu zadní části nosohltanu. Tyčinkou jemně otáčejte po 5–10 vteřin, aby absorbovala sekret.

4. Otáčivým pohybem tyčinky jemně výjměte.

5. Vložte tyčinku do připravené extrakční zkumavky (viz bod 2 části „Provedení testu“).

6. Požádejte pacienta, aby si nasadil roušku.



Odběr z ústní části hltanu

1. Požádejte pacienta, aby si sňal roušku.

2. Zakoňte pacientovi hlavu v úhlu 70 stupňů.

3. Uchopte jednorázovou sterilní tyčinku pro odběr vzorku, pomocí špatle podržte jazyk tak, aby nenarušoval odběr vzorku, a otáčivým pohybem zavedete tyčinku do úst do oblasti zadní části nosohltanu a mandlí. (Nedotýkejte se jazyka ani zubů.)

4. Vložte tyčinku do připravené extrakční zkumavky (viz bod 2 části „Provedení testu“).

5. Požádejte pacienta, aby si nasadil roušku.



Kombinace odběru z nosní a ústní části nosohltanu

Je také možné zkombinovat oba způsoby odběru pomocí stejných tyčinek (nejprve z ústní, poté z nosní části hltanu).

ČEŠTINA

PROVEDENÍ TESTU

Před provedením testu je nutné přečíst celou část o provádění testu.

Před provedením testu nechte testovací prostředek, vzorek, pufr a/nebo kontrolní vzorky dosáhnout pokojové teploty (15–30 °C) a použijte je co nejdříve.

1. Do jednorázové extrakční zkumavky přidejte jeden celý pufr (380 µl).

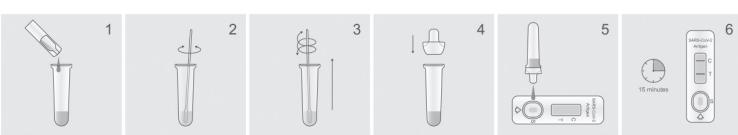
2. Po odběru vzorku (viz část „Odběr vzorku“) vložte tyčinku do extrakční zkumavky, která obsahuje 380 µl pufru, a nepřeruďte tyčinku otáčejet. Několikrát zapakujte a inkubujte alespoň po 1 minutě.

3. Vyžďmejte tyčinku přitisknutím stén zkumavky. Tyčinku vymějte a zlikvidujte způsobem určeným pro načlánkování se zdravotnickým odpadem.

4. Příkryjte extrakční zkumavku dávkovači špičkou.

5. Vyndejte testovací prostředek z uzavřené folié a položte jej na čistý a rovný povrch. Vertikálně kápňete 2 kapky roztoku se vzorkem do jamky pro vzorek na testovacím prostředku.

6. Vyčkejte 15 minut a poté výsledek vyhodnotte a zaznamenejte. Po 20 minutách je výsledek neplatný.



INTERPRETACE VÝSLEDKU

POZITIVNÍ

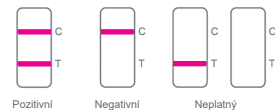
Jestliže je pruh C, tak pruh T, test indikuje přítomnost antigenu víru SARS-CoV-2 ve vzorku. Výsledek testu je pozitivní. V závislosti na detekované koncentraci antigenu se může lišit odstín fialové testovací linie. Světlou nebo nevýraznou testovací linií je také třeba využít jako negativní test.

NEGATIVNÍ

Jestliže je pruh C, ale pruh T je negativní, test indikuje, že ve vzorku nebyly detekovány žádné antény víru SARS-CoV-2. Výsledek testu je negativní.

NEPLATNÝ

Kontrolní línky C chybí, nebo chybí jak kontrolní línie C, tak testovací línie T. Nejpravdopodobnější příčinou chybějící kontrolní línie je nesprávný objem vzorku nebo nesprávná technika. Znovu si pečlivě přečtěte pokyny a testování zapakujte s novým testovacím prostředkem. Pokud problém přetrvává, přeštěte testovací prostředek okamžitě používat a obrátit se na svého lokálního distributora.



OMEZNÍ

- Tento test je vhodný k testování sekretu z nosní, případně ústní části hltanu u člověka. Tato souprava testu nemíří na červy k testování jiných tělesných tekutin a vzorků.
- Výsledek testu je vždy treba použít v kombinaci s klinickým vyšetřením, anamnézou a výsledky dalších vyšetření.
- Negativní výsledek indikuje nepřítomnost detekovatelných antigenů víru SARS-CoV-2 v daném jedinci. Negativní výsledek testu nevykládá možnost expozice nebo infekce vírem SARS-CoV-2.
- Negativní výsledek se může projevit, jestliže je množství antigenu víru SARS-CoV-2 ve vzorku pod hladinou detekce testu.
- Pozitivní výsledek nevykládá současnou infekci dalšími patogeny.
- Pozitivní výsledek nerozišlije mezi vírem SARS-CoV a SARS-CoV-2.
- Negativní výsledek nemají vyloučovat další virově nebo bakteriální infekce jiné než SARS.
- Optimální provedení testu výzduhu je využití pečlivé dodržení postupu popsaného v tomto návodu k použití. Odchyly od postupu mohou vést k chybnému výsledku. Nesprávný objem vzorku může vést k neplátenému výsledku testu.
- Přípravený roztok vzorku nepřechevávejte déle než 60 minut. Mohlo by to vést k nesprávnému výsledku testu.

CHARAKTERISTIKA FUNKCIONÁLNÍ VLASTNOSTÍ

1. Klinická hodnocení

Reagence jsou odlesnány ke klinickému zhodnocení do nezávislých laboratoří. Detekce antigenu ve vzorcích pacientů s COVID-19 má vysokou konzistence s detekcí nukleové kyseliny ve vzorcích z tyčinek. Relativní senzitivita je 92,5 % (96,5 % pro vzorky s hodnotami Ct ≤ 33). Relativní specifita je 99,8 % a přenosť produktu je 98,4 %.

Výkon testu MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test ve srovnání s RT PCR testem (komparátor) schváleným agenturou FDA

Tyčinka se vzorkem z nosohltanu pacienta	RT PCR komparátor		
	Pozitivní	Negativní	Celkem
MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test	Positivní	111	112
	Negativní	9	499
	Celkem	120	500
	Procento shody pozitivních výsledků	92,5% [95%-BI: 86,4% – 96,0%]	
	Procento shody negativních výsledků	99,8% [95%-BI: 98,9% – 100%]	
	Celková shoda	98,4% [95%-BI: 97,1% – 99,1%]	

2. Mez detekce

Mez detekce testu MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test byla stanovena dvěma různými metodami. První metoda hodnotila různé koncentrace teplem inaktivovaného víru SARS-CoV-2. MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test je potvrzen s mezi detekce 14 TCID50/ml. Druhá metoda použila různé koncentrace rekombinantních antigenů a prokázala mezi detekce 10 pg/ml.

3. Analytická specifita / křížová reaktivita / mikrobiální interference

Byla hodnocena analytická specifita testu MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test s jinými patogeny. Nebyly zjištěny žádné falešné pozitivní výsledky antiguenu ani mikrobiální interference u následujících potenciálních křížových reaktantů: lidský koronavirus (229E, OC43, NL63, HKU1), MERS-CoV, adenovirus, lidský metapneumovirus (hMPV), virus parainfluenzy 1–4, influenza A, influenza B, enterovirus, respirační sincytální virus, rhinovirus, *Haemophilus influenzae*, *Streptococcus pneumoniae*, *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis*, *Streptococcus pyogenes*, *Candida albicans*, *Bordetella pertussis*, *Mycoplasma pneumoniae*, *Chlamydia pneumoniae*, *Legionella pneumophila* a poolovaný výplach nosu u člověka – reprezentují normální respirační mikrobiotu (zdravý dárce).

4. Studie interferujících látek

Potenciální interference testu MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test byla hodnocena s použitím přirozených klinických vzorků. Zádné antigeny falešně negativní ani falešně pozitivní výsledky nebyly pozorovány u následujících potenciálně interferujících látek v uvedených koncentracích: lidská krev (1 % obj.), sliznatý protein (1 mg/ml), mentol (50 mg/ml), dykloprim/mentol (2 mg/ml), fenylefrin (1 % obj.), oxymetazolin (1 % obj.), triamcinolon (50 mg/ml), ribavirin (50 mg/ml), alkalol (10 % obj.), benzokain a mentol (50 mg/ml), flutikazon propionát (5 % obj.), tobramycin (8 µg/ml), mupirocin (10 mg/ml) a biotin (0,15 mg/ml).

POUŽITÁ LITERATURA

- Weiss SR, Leibowitz JL. Coronavirus pathogenesis. *Adv Virus Res* 2011; 81: 85-164.
- Masters PS, Perlman S. Coronaviridae. In: Knipe DM, Howley PM, eds. *Fields virology*. 6th ed. Lippincott Williams & Wilkins, 2013: 825-58.
- Su S, Wong G, Shi W, et al. Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses. *Trends Microbiol* 2016; 24: 490-502.
- Cui J, Li F, Shi ZL. Origin and evolution of pathogenic coronaviruses. *Nat Rev Microbiol* 2019; 17: 181-192.
- „Naming the Coronavirus disease (COVID-19) and the virus that causes it“. Světová zdravotnická organizace. Archivace z originálu 28. února 2020. Náčrteno 28. února 2020.
- Hessen MT (27. ledna 2020). „Novel Coronavirus Information Center: Expert guidance and commentary“. Elsevier Connect. Archivace z originálu 30. ledna 2020. Náčrteno 31. ledna 2020.
- CDC Interim Guidelines for Collecting, Handling, and Testing Clinical Specimens for COVID-19. <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-nCoV/lab/guidelines-clinical-specimens.html>.

SEZNAM SYMBOLŮ

	Viz návod k použití		Datum expirace
	Pouze k <i>in vitro</i> diagnostickému použití		Číslo šarže
	Skladujte při teplotě 2–30 °C		Výrobce
	Testu na soupravu		Uchovávajte v suchu
	Katalogové číslo		Nepoužívejte opakováně
	Uchovávajte mimo sluneční záření		

Lue tämä pakkausseleoste huolellisesti ennen käyttöä ja noudata tarkasti ohjeita.

KÄYTÖTARKOITUS

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test on immunokromatografinen kiinteäfaastesti vakavan äkillisen hengitystieön yhteyttä ihmeenäiliu- ja suunielunäytteestä. Testipakkaus on tarkoitettu vain ammatikäytöön ja soveltuu käytävän terveydenhuollossa ja tieteellisessä tutkimukseissa. Testi tunnistaa SARS-CoV-2:n nukleopapsidin antigenin. Antigeni on tavallisesti havaittavissa nenäielu- ja suunielunäytteissä infektion aikutun vaiheen aikana. Positiivinen tulos osoittaa viruksen antigenin esiintymisen näytteessä, mutta infektiostatukseen määritelmäiseksi sen on korreloitava kliinisesti potilaan sairaushistoria ja muiden diagnostisten tietojen kanssa.

Negatiivinen tulos ei sulje pois SARS-CoV-2-infektiota mahdollisuutta, eikä sitä pidä käyttää ainoana perusteena hoitoa, potilasta tai tautuntutauon hallintaan koskeville päätöksille. Negatiivisen testituloksen tulkinnassa on huomioitava potilaan viimeaikaiset altistumiset, sairaushistoria sekä mahdolliset COVID-19-tautien sopiavat kliinisetoireet ja löydökset; tulos on tarvittaessa varmistettava molekyylilogisella määryksellä.

JOHDANTO

Korona virusket ovat valpallisia RNA-viruksia, joita esiintyy laajalti ihmisiillä ja jotka aiheuttavat hengitysteiden, suoliston, maksan ja hermoston sairauskiria. Ihmisenelle tulee aiheuttaa koronavirusin tunnettaan seitsemän eri lajia. Nämä viruksista neljää – 229E, OC43, NL63 ja HKU1 – esiintyvät yleisesti, ja ne aiheuttavat typillisesti nuhakuumeoista immuunkompetenteilla henkilöillä. Kolme muuta kantaa – vakavan äkillisen hengitystieoireyhtymän aiheuttava koronavirus (SARS-CoV), Lähi-idän hengitystieoireyhtymän aiheuttava koronavirus (MERS-CoV) ja vakavan äkillisen hengitystieoireyhtymän aiheuttava koronavirus 2 (SARS-CoV-2) – on eläinperäistä alkuperää, ne voivat aiheuttaa jouskuksen hengenvaaraallisen taudin. Koronavirustusta 2019 (COVID-19) on SARS-CoV-2:n aiheuttama hengitysteiden tartuntatauti. Tavallisin määrä oireet ovat kuume, yskä, väsymys, hengenahdistus sekä maku- ja hajaustien menety. Joskus esiintyy myös nenän tukkouksuuta ja vuotamista, kurkkukupuja, hilaskupuja sekä ripulia.

Tällä hetkellä tarkennat levijävät pääasiassa SARS-CoV-2-tartunnan saaneiden henkilöiden välityksellä. Myös henkilöt, joilla on oireeton infektiot, voivat levittää virusta. Tämänhetkisen epidemiologisen tiedon mukaan taudin itämisaikeita on 2–14 päivää (ilmaisajan mediaani noin viisi päivää).

TOIMINTAPERIAATE

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test on immunokromatografinen pikatesti, joka perustuu nitroselluloosaliuskalkeille kiinnitytettiin SARS-CoV-2:vasta-aineeseen (testiviva T) ja vuohen anti-hiiri-IgG-vasta-aineeseen (kontrolliviva C). Viininpunainen konjugaatikerros sisältää koloidista kulttaa, joka on liitetty SARS-CoV-2:vasta-aineeseen (SARS-CoV-2-konjugatti), ja hiiren IgG-kulta-konjugatti. Kun näytteekuoppana lisätään näytettä ja laimennusliuosta, näytteen mahdollisesti sisältämä SARS-CoV-2-antigeeni sitoutuu SARS-CoV-2-konjugattiin muodostaen antigeeni-vasta-aine kompleksin. Tämä kompleksi kulkeutuu nitroselluloosaliuskalveen läpi kapillari-ilmiön vaikuttuksesta. Kun kompleksi saavuttaa testivivaltaan kiinnityn vasta-aineen, se sitoutuu siihen ja muuttuu viivan viininpunaiseksi, mikä tarkoittaa positiivista testitulosta. Jos värillistä viivaa ei muodostu testialueelle, testitulos on negatiivinen.

Testi sisältää myös sisäisen kontrollin (C-viva), johon pitäisi muodostua viininpunaisen väri (vuohen anti-hiiri-IgG-vasta-aineesta ja hiiren IgG-kulta-konjugatista muodostuva immunokompleksi) testivivaltaan värinmuodostuksesta riippumatta. Jos näin ei tapahdu, testitulos on mitätöin ja näyte on testattava uudelleen eri laitteella.

PAKKAUSEN MUKANA TULEVAT MATERIAALIT

Kukin sinetöity pussi sisältää testilaitteen ja kuivausaineen. Puskuriliuos (tai useita) | Sterillinen ja kertakäytöön näytteenottoputki (tai useita) | Kertakäytöön uuttoputki integroitu annostelukärjellä (tai useita) | Pakkausseleoste

TARVITTAVAT MATERIAALIT, JOTKA EIVÄT KUULU PAKKAUKSEEN

Tarvittavia materiaaleja, joita eivät kuulu testipakkaukseen mutta joita suositellaan käytettäväksi, ovat henkilön-suojavälineet, kuten käsineet ja suuunsiutot. Pakkausseen eivät kuulu myöskaan tavaramaiset mikrobiologiset tarvikkeet ja välineet, kuten ajetin ja keliapsatteli (tarvitaan vain suunielunäytteen ottamiseen).

Ulkoisia positiivisia ja negatiivisia kontolleja voi ostaa erikseen MEDsan GmbH:ltä. Hyvän laboratoriotaavan mukaisesti on ne testattava säännöllisin väliajoin.

SÄILYTSY JA SÄILYVYS

Soupravu testi je třeba skladovat na suchém místě chráněném před průmývem slunečním světlem při teplotě 2–30 °C. Test je třeba použít do 1 hodiny od otevření uzavřeného sáčku. V prostředí s vysokou vlhkostí test použijte okamžitě. NEZMRZAJTE. Nepoužívejte po uplynutí data expirace.

VAROITUKSET JA VAROTOIMET

- Vain diagnostiseen käytöön *in vitro*.
- Testi on kertakäytöinen. Älä käytä uudelleen.
- Älä suorita testiä huoneessa, jossa on voimakas ilmavirtaus, tai liian kuumassa, kosteassa tai kuivassa ympäristössä.
- Testilaitteita on käytettävä mahdollisimman pian pussin avaamisen jälkeen. Vältä sen pitkäaikaista altistamista ilman, mikä voi aiheuttaa kosteudesta johtuvan hänriön. Älä käytä testilaitetta, jos pussi on vauroitunut tai rikki.
- Tämä testi on validoitu käytettäväksi ainoastaan pakkausseen mukana tulevien materiaalien kanssa.
- Älä yhdistä eri valmistusristä tulevia komponentteja.
- Käsittele kaikkia näytteitä tarkuntavaarallisia turvallisten laboratorioikäytäiden mukaisesti.
- Useita näytteitä testataessa merkitse näytteet hyvin sekaannusten välttämiseksi.
- Testin valmistumisen jälkeen käytetä materiaalit (testilaitte, uuttoputki ja näytteenottoputki) on laittava lääketieteelliselle jätteelle tarkoittuuihin jätepusseihin, joita lääketieteellisen jätteen käsittelystä vastaava yksikkö haittavärtää.
- Tämä testi on hyväksytty ainoastaan SARS-CoV-2:n proteinien osoittamiseen eikä muiden virusten tai patogenien testaukseen.

NÄYTTEENNOTTO

Tavaramaisia varotoimia on noudatettava aina otettaessa näytteitä potilailta: käytä suojaakauppa, ei-sterilejä käsineitä sekä kasvomaskia ja visirii kasvojen ja silmien suojaamiseksi. Valmistele uuttoputki (ks. kappaleesta "Testin suorittaminen") ja käytä mukana tulevia sterilejä, kertakäytöisiä näytteenottoputikoja.

Nenäielunäytteenotto

- Pyydä potilasta poistamaan maski ja niistämään nenänsä ylimääräisen liman poistamiseksi nenäkäytävästä.
- Kallista potilaan päästä taaksepäin 70 astetta.
- Vie puikko sieraimen. Puikon ulottuvalla nenäielun takaosan pintaan saakka. Pyöritlee puikko hellävaraisesti 5–10 sekunnin ajan eritteiden imeytäväksi.
- Poista puikko hellävaraisesti samalla pyörittäen.
- Aseta puikko valmisteiltuun uuttoputkeen (ks. kohta 2 kappaleesta "Testin suorittaminen").
- Pyydä potilasta laittamaan maski takaisin.



Suunielunäytteenotto

- Pyydä potilasta poistamaan maski.
- Kallista potilaan päästä taaksepäin 70 astetta.
- Ota valmiiksi kertakäytöinen näytteenottoputki, paina kielit spaattelilla näytteenoton helpottamiseksi, vii puikko suuhun nielen takaosan ja nielurisojen alueelle samalla pyörötilen. (Vältä koskettamasta kielit ja hampaita.)
- Aseta puikko valmisteiltuun uuttoputkeen (ks. kohta 2 kappaleesta "Testin suorittaminen").
- Pyydä potilasta laittamaan maski takaisin.



Yhdistetty suunielu- ja nenäielunäytteenotto

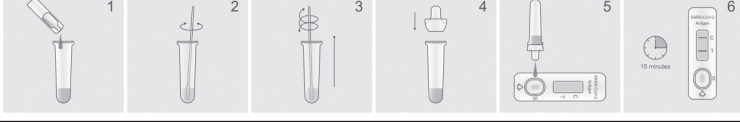
On myös mahdollista yhdistää molemmat näytteenottomenetelmät käyttäen samaa puikkoa (ensin suunielustu, sitten nenäielusta).

SUOMI

TESTIN SUORITTAMINEN

Tämä testin suorittamisohje on luettaa kokonaan läpi ennen testin suorittamista. Anna testilaitteen, näytteen, puskuriliuksen ja/tai kontrollien tasaantua huoneenlämpöisiksi (15–30 °C) ennen testin suorittamista ja käytä testi mahdollisimman pian.

- Lisää kertakäytöönne uuttoputken yksilokokoinen annos (380 µl) puskuriliuosta.
- Näytteenottoon jälkeen (ks. Kohdasta "Näytteenotto") aseta puikko uuttoputkeen, joka sisältää 380 µl puskuri-liuosta, ja pyöritä puikko jatkuvasti. Toista useita kertoja ja inkuboi vähintään minuutin ajan.
- Paina puikko putken seinämään vasten, jotta neste puristuu ulos puikosta. Poista puikko putkesta ja hävitä se lääke-tieteiliseen jäteenä.
- Sulje uuttoputki siihen kuuluvalla annostelukärjellä.
- Ota testilaitto ulos siinä uuttoputkista, joka aseta se puhtaalle, tasaiselle alustalle. Lisää kaksi pippaa näyteliusta pystysuoraan testilaitteen näyttekuoppaan.
- Odota 15 minuuttia ennen testituloksen tulkitsemista ja kirjaamista. Tulos ei ole enää luotettava 20 minuutin jälkeen.



TULOKSEN TULKINTA

POSIITIIVINEN

Testilaitos, jossa näky sekar C- että T-viiva, osoittaa SARS-CoV-2:n antigenin esiintymisen näytteessä. Tulos on positiivinen. Testivivalta viininpunaisen värin sävy ja voimakkaus voivat vaihdella riippuen havaitun antigeenin pitoisuudesta. Myös hyvin vaalea tai heikko testiviva on tulkitettava positiiviseksi.

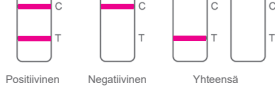
NEGATIIVINEN

Testilaitos, jossa näky vain C-viiva eikä minkäänlaista viininpunaista värää T-viivan kohdalla, tarkoittaa, ettei näytteessä ole havaittavissa SARS-CoV-2:n antigeniä. Tulos on negatiivinen.

EPÄÖÖNISTYNTUNUT TESTI

Kontrolliviva C puuttuu, tai sekar kontrolliviva C että testiviva T puuttuu.

Yleisimpänä syitä kontrollivivan puuttumiseen ovat väärä näytelivaluus tai testin suorittaminen vääriä. Lue ohjeet huolellisesti uudelleen ja toista testi uudelleen testilaitteella. Jos ongelma istuu, lopeta heti testilaitteen käytö ja ota yhteyttä paikalliseen jälleenmyyjään.



RAJOITUKSET

- Tämä testi soveltuu ihmisenen nenäielu- ja suunielueriläytteen testaamiseen. Tätä testipakkausta ei ole tarjottu käytettäväksi muille ruumiinnestille tai näytteille.
- Testitulokset on käytettävä yhdessä lääkärileikkauskastuksessa, sairaushistorian ja muiden tutkimustulosten kanssa.
- Yksittäisen potilaan negatiivisen testituloksen tarkoittaa, ettei näytteessä ole havaittavissa SARS-CoV-2:n antigeniä. Negatiivisen testituloksen ei kuitenkaan sulje pois SARS-CoV-2-altistukseen tai -tartunnan mahdollisuutta.
- Negatiivisen testituloksen voi johtua siitä, että näytteessä olleven SARS-CoV-2:n antigenien määriä jää alle määrytyksen havaitsemisrajan.
- Positiivisen testitulokset voi johtua siitä, että näytteessä olleven SARS-CoV-2:n antigenien määriä jää alle määrytyksen havaitsemisrajan.
- Positiivisen testitulokset voi johtua siitä, että näytteessä olleven SARS-CoV-2:n antigenien määriä jää alle määrytyksen havaitsemisrajan.
- Positiivisen testitulokset voi johtua siitä, että näytteessä olleven SARS-CoV-2:n antigenien määriä jää alle määrytyksen havaitsemisrajan.
- Negatiivisen testituloksen ei myöskään eroa, onko kyseessä SARS-CoV vai SARS-CoV-2.
- Negatiivisen testituloksesta ei voida sulkea pois muiden (ei-SARS-) virusten ja bakteerien aiheuttamia infekioita.
- Testin optimisaation surutuskyvyn varmistamiseksi on noudatettava tarkasti näissä käytööihin kuuvattu suorituskyhjä. Ohjeesta poikkeamisen voi aiheuttaa tulosten vääräistymisiä. Väärää näytelivaluus voi aiheuttaa väärää tuloksia.
- Älä säilytä valmistettu näytelivaluo pidempään kuin 60 minuuttia. Tämä voi vääräistää testitulokset.

SUORITUSKYVYN MITTARI

1. Kliiniset tutkimukset

Reagenssit ovat läpikäyneet riippumattomien laboratorioiden kliinisen arvioinnin. Antigenin havaitsemisella COVID-19-potilaissa näytteistä on suuri yhtäpitävys nukleininhappojen havaitsemisen kanssa. Suhteellinen herkkys on 92,5 % (96,5 % näytellä, joiden Ct-arvot ≤ 33). Suhteellinen spefisys on 99,8 %, ja tuotteen tarkkuus on 98,4 %.

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test -pikatestin vs. FDA:n hyväksymän RT-PCR-testin (vertailutesti) suorituskyky

Potilaiden nenäielunäytteet	RT-PCR-vertailutestit		
	Positiivinen	Negatiivinen	Yhteensä
MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test	111	1	112
	9	499	508
	120	500	620
Positiivinen, prosentuaalinen yhtäpitävys	92,5% [95%-BI: 86,4% - 96,0%]		
Negatiivinen, prosentuaalinen yhtäpitävys	99,8% [95%-BI: 98,9% - 100%]		
Kokonaistyypitavuus	98,4% [95%-BI: 97,1% - 99,1%]		

2. Havaitsemisraja (Limit of Detection, LoD)

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test -pikatestin havaitsemisraja (LoD) määritettiin kahdella eri menetelmällä. Ensimmäisessä menetelmässä mittattiin lämpöheimennettyä SARS-CoV-2:tä eri pitoisuksina. MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test -pikatestin havaitsemisraja 14,4 TCID₅₀/ml. Toinen menetelmä, jossa käytettiin eri pitoisuksia rekombinanttiangiineejä, antio havaitsemisrajaksi 10 pg/ml.

3. Analytyinen spefisysys / Ristireaktiivisuus / mikrobiomin aiheuttamien häiriöt

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test -pikatestin analytiikan spefisysys on testattu eri patogeenille. Seuraavien mahdollisesti ristireaktiivisten patogeenien ei havaittu aiheuttavina vääriä positivisina antigeenitestin tuloksissa tai mikrobiinien aiheuttavina häiriöitä: ihmisen koronavirukset (229E, OC43, NL63, HKU1), MERS-CoV, adenovirus, ihmisen metapneumovirus (hMPV), parainfluenzasirus 1-4, influenssa A, influenssa B, influenssa C, enterovirus, RS-virus, rinovirus, *Haemophilus influenzae*, *Streptococcus pneumoniae*, *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis*, *Streptococcus pyogenes*, *Candida albicans*, *Bordetella pertussis*, *Mycoplasma pneumoniae*, *Chlamydia pneumoniae*, *Legionella pneumophila* sekä yhteisnäyte ihmistenen nenähuuheluista (terveet vapaaehtoiset), edustaa normaalina hengitysteiden mikrobiifloraa.

4. Tutkimukset häritsevistä aineista

MEDsan® SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test -pikatestin mahdollisia häiriötekijöitä tutkittiin käytäen kliinisiä tosielämän näytteitä. Seuraavien mahdollisesti häritsevien aineiden ei havaittu aiheuttavan vääriä negatiivisia eikä vääriä positivisia antigeenitestin tuloksissa tämästä mainitutti pitoisuus: ihmisen veri (1 % v/v), limakalvonproteiini (1 mg/ml), mentoli (50 mg/ml), dyclonili/mentoli (2 mg/ml), fenylefriini (1 % v/v), oksimetatsoloni (1 % v/v), triamsinoloni (50 mg/ml), ribavirini (50 mg/ml), alkaloil (10 % v/v), bentsokaini ja mentoli (50 mg/ml), flutikasonipropionaatti (5 % v/v), tobramysiini (8 µg/ml), mupirosiini (10 mg/ml) ja biotini (0,15 mg/ml).

LÄHDELUETTELO

- Weiss SR, Leibowitz JL. Coronavirus pathogenesis. *Adv Virus Res* 2011; 81: 85-164.
- Masters PS, Perlman S. Coronaviridae. *Kirja*: Knipe DM, Howley PM, toim. *Fields virology*. 6:s painos. Lippincott Williams & Wilkins, 2013: 858-58.
- Su S, Gao W, Shi W, ym. Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses. *Trends Microbiol* 2016; 24: 490-502.
- Cui J, Li F, Shi ZL. Origin and evolution of pathogenic coronaviruses. *Nat Rev Microbiol* 2019; 17: 181-192.
- „Naming the Coronavirus disease (COVID-19) and the virus that causes it“ World Health Organization. Arkistoitu alkuperäisestä 28. helmikuuta 2020. Noudettu 28. helmikuuta 2020.
- Hessen MT (27. tammikuuta 2020). „Novel Coronavirus Information Center: Expert guidance and commentary“. Elsevier Connect. Arkistoitu alkuperäisestä 30. tammikuuta 2020. Noudettu 31. tammikuuta 2020.
- CDC Interim Guidelines for Collecting, Handling, and Testing Clinical Specimens for COVID-19. <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-nCoV/lab/guidelines-clinical-specimens.html>

LUETELLO ERIKOISMERKEISTÄ

	Katsa käytööhöje		Viimeinen käytöpäivämäärä
	Vain diagnostiseen käytöön <i>in vitro</i> .		Eränumero
	Säilytä 2–30 °C:n lämpötilassa		Valmistaja
	Testejä per pakkauks		Pidä kuivana
	Tuotenumero		Älä käytä uudelleen
	Pidä auringonvalolta suojuattuna		