

COVID-19 TEST KIT

(Coloidal Gold Method)

**PŘÍBALOVÝ LETÁK****ÚČEL POUŽITÍ**

Testovací sada COVID-19 (Metoda koloidního zlata) je imunochromatografický test na pevné fázi pro rychlou, kvalitativní detekci antigenu na nový koronavirus z roku 2019. Tento test poskytuje pouze a předbežný výsledek zkoušky. Proto musí být jakýkoli reaktivní vzorek s testovací soupravou COVID-19 (metoda koloidního zlata) potvrzen alternativními testovacími metodami a klinickými nálezy. Tato souprava je diagnostickým zdravotnickým prostředkem *in vitro* určeným pro sebetestování.

FORMATY BALENÍ

1 test / krabice
20 testů / krabice

ÚVOD

Nové koronaviry patří do rodu β . COVID-19 je akutní respirační infekční onemocnění. Lidé jsou obecně k nákaze náchylní. V současné době jsou hlavním zdrojem infekce pacienti infikovaní novým koronavirem; asymptomaticky infikovaní lidé mohou být také zdrojem infekce. Na základě současného epidemiologického řešení je inkubační doba 1 až 14 dní, většinou 3 až 7 dní. Mezi hlavní projevy patří horečka, únava a suchý kašel. V několika případech se vyskytuje ucpáný nos, rýma, bolest v krku, myalgie a průjem.

PRINCIP TESTU

Testovací sada COVID-19 (Metoda koloidního zlata) je imunochromatografický test na koloidní zlato. Test používá profilátku COVID-19 (SARS-CoV-2) (testovací líně T) a profilátku IgG (kontrolní líně C) immobilizované na nitrocelulózovém proužku. Vlnově zbarvenou konjugovanou podložku obsahuje koloidní zlato konjugované s jinou COVID-19 (SARS-CoV-2) profilátkou konjugovanou s koloidním zlatem a myším IgG-zlatým konjugátem. Když se do jamky na vzorek přidá zpracovaný puf obsahující vzorek, spojí se COVID-19 (SARS-CoV-2) s konjugátem profilátky COVID-19 a vznikne komplex antigenu. Tento komplex migruje nitrocelulózovou membránou kapilárním působením. Když se komplex setká s líní profilátky COVID-19 testovací líně T, komplex se zachytí a vytvoří vlnově zbarvený proužek, který potvrzuje výsledek reaktivního testu. Absence barevného pruhu v testovací oblasti znamená negativní výsledek testu. Test obsahuje vnitřní kontrolu (pás C), která by měla výkazovat vlnově zbarvený proužek konjugátu bez ohledu na výjov barvy na kterémkoliv z testovacích proužků. Jinak je výsledek testu neplatný a vzorek musí být znova otestován novou sadou.

DODÁVANÝ MATERIÁL

Ulšené sásky, každý obsahující testovací kazetu, vysoušedlo

Tyčinka s valovým tamponem

Antigenový extrakční puf

Antigenová extrakční zkumavka

Pracovní podložka (obalový box lze použít jako držák zkumavky)

Návod k použití

POTŘEBNÝ MATERIÁL, KTERÝ NENÍ POSKYTOVÁN

1. Stopky

SKLADOVÁNÍ A STABILITA

Soupravu lze skladovat při pokojové teplotě nebo v chladu (4–30 °C). Testovací sada je stabilní do data expirace vytisklého na uzavřeném pouzdru. Testovací sada musí až do použití zůstat v uzavřeném pouzdře.

Chraňte před mrazem.

Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti.

VAROVÁNÍ A OPATŘENÍ

1. Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti.

2. Před provedením testu si podrobňe prostudujte tuto příbalovou informaci. Nedodržení pokynů vede k nepřesnému výsledku testu.

3. Nepoužívejte test, pokud je tuba / sáček poškozena nebo zlomená.

4. Test je určen pouze k jednorázovému použití. Za žádných okolností jej znova nepoužívejte.

5. Se všemi vzorky zacházejte, jako by obsahovaly infekční materiál. Dodržujte zavedená preventivní opatření proti mikrobiologickým rizikům během testování a dodržujte standardní postupy pro správnou likvidaci vzorku.

6. Při testování nosete ochranný oděv, jako jsou laboratorní pláště, jednorázové rukavice a ochranu očí.

7. Vlhkosť a teplota mohou neplněně ovlivnit výsledky.

8. Zkoušku neprovádějte v místnosti se silným prouděním vzduchu, například při použití elektrického ventilátoru nebo silné klimatizace.

ODBĚR VZORKŮ

1. Testovací soupravu COVID-19 (Metoda koloidního zlata) lze provést pomocí:

I.) Výfuru z nosu

II.) Oroatracheálního výfuru

2. Testování by mělo být provedeno ihned po odběru vzorku.

3. Před testováním přivedte vzorky na pokojovou teplotu.

4. Pokud mají být vzorky odeslány, měly by být zabaleny v souladu s místními předpisy pro přepravu etiologických látek.

METODY ODBĚRU

I.) Odběr nosních výfur

Je důležité získat co nejvíce sekretu. Zasuňte sterilní tampon (tyčinku) do nosní dírky. Sterilní tampon (tyčinka) by měl být zaveden do 2,5 cm od okraje nosní dírky. Přejedte tamponem šikrát podél sliznice uvnitř nosní dírky, aby se zajistilo, že jsou hleni a bunky shromážděny. Tento postup opakujte stejným tamponem i u druhé nosní dírky, abyste zajistili odebrání vzorku celé nosní dutiny. Při manipulaci se tamponu nedotýkejte.

II.) Oroatracheální výfér

Je důležité získat co nejvíce sekretu. Zasuňte sterilní tampon (tyčinku) do krku, hlouboko do červené oblasti hrdla a krčních mandlí k odebrání vzorku. Mírně otevřte krční mandle, abyste dostali co nejlepší vzorek. Při manipulaci se tamponu nedotýkejte, také se při vytahování nedotýkejte tamponem jazyka.



! Nechte jakékoli závěry o zdravotním dopadu získaných výsledků, anž byste tyto výsledky nejdříve konzultovali se svým lékařem.



Je-li diagnostický zdravotnický prostředek *in vitro* pro sebetestování použit pro sledování existující nemoci, neměňte způsob léčby, pokud jste nebyli v tomto smyslu náležitě proškoleni.

www.goodtest.cz

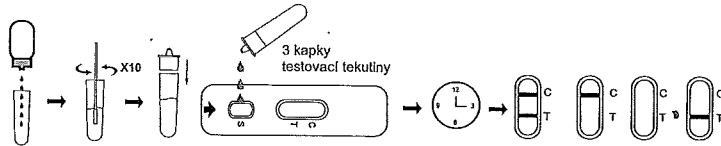
POSTUP TESTU

Před testováním nechtejte testovací kazetu, vzorek a pufr pro extrakci antiguenu ekvilibrovat na pokojovou teplotu (15-30 °C) k testování.

- Vyjměte testovací kazetu z uzavřeného fólie sáčku a použijte ji co nejdříve. Nejlepších výsledků bude dosaženo pokud je analýza provedena do jedné hodiny.
- Umsíťte testovací zařízení na čistý a rovný povrch.

Postup zkoušky:

- Umsíťte zkumavku pro extrakci antiguenu na pracovní stůl. Lahvičku s puferem pro extrakci antiguenu umístěte svisle dolů, - stiskněte lahvičku, aby pufr volně kapal do extrakční zkumavky, aniž byste se dotýkali okrajů zkumavky, a přidejte 6 kapek (asi 200 ul) do extrakční zkumavky.
- Vložte lampónový vzorek do extrakční zkumavky předem přidávané s puferem pro extrakci antiguenu a lampón oloče asi 10krát zatačte hlavu lampónu na stěnu zkumavky, aby se uvolnil antigen ve lampónu, a poté ji nechte stát asi 1 minutu.
- Odstraňte lampón a současně sllačte špíčku lampónu, aby se lampónu vytěklo co možná nejvíce kapaliny. Použitý lampón zlikvidujte v souladu s metodami likvidace biologického odpadu.
- Nainstalujte odkašávač na extrakční zkumavku, pevně ji uzavřete a nechte ji 1 minutu stát.
- Otevřete sáček z hliníkové fólie a vyměňte testovací kartu, přidejte 3 kapky (přibližně 100 ul) do otvoru pro vzorek v testovací kartě (nebo pomocí pipety přidejte 100 ul) a pusťte stopky.
- Počkejte, až se objeví barevný proužek. Výsledek by měl být přečten za 15 minut. Nevyhodnocujte test po uplynutí 20 minut, takový test již může být znehodnocen.



INTERPRETACE VÝSLEDKŮ

NEGATIVNÍ:

Pokud je přítomen pouze proužek C, absence jakékoli vinové barvy v pásmu T naznačuje že není v vzorku detekován antigen COVID-19 (SARS-CoV-2). Výsledek je negativní.

COVID-19 POZITIVNÍ:

Kromě přítomnosti proužku C, je-li zobrazen i proužek T, test indikuje přítomnost COVID-19 (SARS-CoV-2) antiguenu ve vzorku. Výsledek je pozitivní COVID-19.

NEPLATNÝ:

Kontrolní proužek se nezobrazí. Nejpravděpodobnější je nedostatečný objem vzorku nebo nesprávné postupy při provádění testu. Zkontrolujte postup a opakujte test s novou testovací kazetou. Pokud problém přetrvává, okamžitě přešteďte testovací soupravu používají a kontaktujte místního distributora.

OMEZENÍ:

- Kdykoli je to možné, použijte čerstvý vzorek.
- Oplámlivý výkon testu vyžaduje přísně dodržování postupu testu popsaného v tomto příbalovém lístku.
- Odchyly mohou vést k nepochybným výsledkům.
- Negativní výsledek u jednotlivého subjektu naznačuje nepřítomnost detekovatelného antiguenu COVID-19 (SARS-CoV-2). Negativní výsledek testu však nevyuluje možnost expozice nebo infekce COVID-19. Pozitivní výsledek nemusí nutně znamenat infekci a je nutné jej vždy ověřit u vašeho lékaře.
- Negativní výsledek může nastat, pokud je množství antiguenu COVID-19 (SARS-CoV-2) přítomného ve vzorku pod detekční limity testu nebo se nepodaří shromáždit antigen COVID-19 (SARS-CoV-2).
- Stejně jako u všech diagnostických testů by konečná klinická diagnóza neměla být založena na výsledku jediného testu, ale měl by být proveden lékařem až po vyhodnocení všech klinických a laboratorních nálezů.

CHARAKTERISTIKY VÝKONU

1. Přesnost

V této studii bylo testováno celkem 518 vzorků. Výsledky testovacího činidla a kontrolního činidla byly 309 negativních vzorků a 209 pozitivních vzorků.

! Při pozitivitě antigenického testu provedeného laickou osobou zajistěte bezprostřední informování poskytovatele zdravotních služeb za účelem provedení konfirmacního testu.

Metoda	RT-PCR		Celkem
	Pozitivní	Negativní	
COVID-19 Test Kit	206	3	209
Negativní	3	306	309
Celkem	209	309	518
Citlivost	98,56 %	Interval spolehlivosti	95,87 % ~ 99,51 %
Specifita	99,03 %	Interval spolehlivosti	97,18 % ~ 99,67 %
Přesnost	98,84 %	Interval spolehlivosti	97,50 % ~ 99,47 %

2. Analytická specifita

Křížová reaktivita	Lidský koronavirus 229E, lidský koronavirus OC43, lidský koronavirus HKU1, lidský koronavirus NL63, adenovirus (typ 5), adenovirus (typ 7), adenovirus (typ 18), lidský metapneumovirus (hMPV), virus parainfluenzy (typ 1), virus chřipky A, chřipka B virus, Haemophilus influenza, rhiňovirus (typ 2), rhiňovirus (typ 14), rhiňovirus (typ 16), respirační sincyciální virus (typ A-2), Streptococcus pneumoniae a Streptococcus termo, u tohoto produktu nedochází k žádným křížovým reakcím.
Rušivé látky	2mg/mL hemoglobin, 2mg/mL mucin, 5mg/L lidské anti-myši protištítky (HAMA), 10mg/mL biotin, 500µg/mL mucus, 3µg/mL gentamicin, 120µg/mL cromolyn sodium, 60µg/mL oxymetazoline hydrochloride, 200µg/mL phenylephrine hydrochloride, 200µg/mL N-Acetaminophen, 3µg/mL aspirin, 3µg/mL ibuprofen, 3µg/mL morpholin hydrochloride, 3µg/mL cephalexin kanamycin, 3µg/mL tetracycline, 3µg/mL chloramphenicol, 3µg/mL erythromycin, 3µg/mL vancomycin, 3µg/mL nalidixic acid, 3µg/mL hydrocortisone borovice a 3µg/mL lidský inzulin neovlivní výsledky testu.

3. Mez detekce

Mez detekce	2ng/mL
-------------	--------

REFERENCE

- 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, 2012: 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.

SYMBOLY POUŽITÉ NA OBALU

	Autorizovaný zástupce		Skladujte při teplotě 4-30°C		Pouze pro diagnostiku in vitro
	Nepoužívejte opakovat		Číslo šarže		Nepoužívejte pokud je poškozený obal
	Přečtěte si návod k použití		Použijte do		



Hangzhou Singclean Medical Products Co., Ltd.
No. 125(E), 10th street, Hangzhou Economic and Technological Development Zone, Zhejiang, China.P.C.: 310018



SUNGO Europe B.V.
Add: Olympisch Stadion 24, 1076DE Amsterdam, Netherlands