

COVID-19 TEST KIT

(Coloidal Gold Method)



PŘÍBALOVÝ LETÁK

ÚČEL POUŽITÍ

Testovací sada COVID-19 (Metoda koloidního zlata) je imunočromatografický test na povrchovou fázi pro rychlou, kvalitativní detekci antigenu na nový koronavirus z roku 2019. Tento test poskytuje pouze a praečný výsledek zkoušky. Proložit byl 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 sebe-testování.

FORMATY BALÍENÍ

1 test / krabička

20 testů / krabička

ÚVOD

Nové koronaviry patří do rodu *S. COVID-19* je akutní respirační infekční onemocnění. Lidé jsou obecně k nákaze náchylní. V současné době jsou hlavním zdrojem infekce pacienti infikovaní novým koronavirem; asymptomatičtí infikovaní lidé mohou být také zdrojem infekce. Na základě současného epidemiologického šíření 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 upořádý nos, rýma, bolest v krku, myalgie a průjem.

PRINCIP TESTU

Testovací sada COVID-19 (Metoda koloidního zlata) je imunočromatografický test na koloidní zlato. Test používá protitělkou COVID-19 (SARS-CoV-2) (testovací líně T) a protitělkou IgG (kontrolní líně C) immobilizované na nitrocelulózovém proužku. Vínově zbarvená konjugovaná podložka obsahuje koloidní zlato konjugované s jincem COVID-19 (SARS-CoV-2) protitělkou konjugovanou s koloidním zlatem a myším IgG-zlatými konjugáty. Když se do jamky na vzorek přidá zpracovaný průšvih zahrnující vzorek, spoje se COVID-19 (SARS-CoV-2) s konjugátem protitělkou COVID-19 a vznikne komplex antigenu. Ten komplex migruje nitrocelulózovou membránou kapilárním působením. Když se komplex setká s linií protitělkou COVID-19 (testovací líně T), komplex se zachytí a vytvoří vínově zbarvený proužek, který potvrzuje výsledek reaktivního testu. Absence barevného pruhu v testovací lince znaci nareaktivní výsledek testu. Test obsahuje vnitřní kontrolu (pás C), která by měla vykazovat vínově zbarvený proužek konjugátu bez ohledu na výjivu barvy na kterémkoliv z testovacích proužků. Jinak je výsledek testu neplatný a vzorek musí být znova otestován novou sadou.

DODÁVANÝ MATERIÁL

Ušlesné sáčky, každý obsahující testovací kazetu, vysoušedlo

Tyčinka s valovým lamprem

Antigenový extraktovací průšvih

Antigenová extraktovací zkumavka

Pracovní podložka (obalový box lze použít jako držák zkumavy)

Návod k použití

POTREBNÝ MATERIÁL, KTERÝ NENÍ POSKYTOVÁN

1. Slopk

SKLADOVÁNÍ A STABILITA

Soupravu lze skladovat při pokojové teplotě nebo v chladu (4–30 °C). Testovací sada je stabilní do data expirace uvedeného 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 podrobne proslušíte tufo 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 znovu 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 vzorků.
6. Při testování poste ochranný oděv, jako jsou laboratorní pláště, jednorázové rukavice a ochranná oči.
7. Vlhkosť a teplota mohou neprávně ovlivnit výsledky.
8. Zkušku neprovádějte v místnosti se silným prouďem vzduchu, například při použití elektrického ventilátoru nebo silné klimatizace.

ODBĚR VZORKŮ

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

I.) Výteru z nosu

II.) Orofaryngeálního výteru

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

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 řátek.

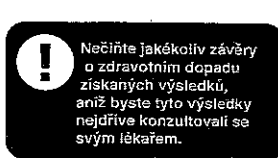
METODY ODBĚRU

I.) Odběr nosních výterů

Je důležité získat co nejvíce sekretu. Zasuňte sterilní tampon (tyčinku) do nosní dutiny. Sterilní tampon (tyčinka) by měl být zaveden do 2,5 cm od okraje nosní dutiny. Přejedte tamponem šířku podél sliznice uvnitř nosní dutiny, aby se zajistilo, že jsou hlen i buňky shromážděny. Tento postup opakujte stejným tamponem i u druhé nosní dutiny, aby bylo zajistěno odebáraný vzorek celé nosní dutiny. Při manipulaci se tamponu nedolykejte.

II.) Orofaryngeální výter

Je důležité získat co nejvíce sekretu. Zasuňte sterilní tampon (tyčinku) do krku, hlouboko do červené oblasti hrdla a krčních mandlí k odebáraní vzorku. Mírně otevřete krční mandle, aby bylo dosložitěji co nejlepší vzorek. Při manipulaci se tamponu nedolykejte, také se při vyléhování nedolykejte tamponem jazyka.



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

www.goodtest.cz

POSTUP TESTU

Před testováním nechaje testovací kazetu, vzorek a průšvih pro extrakci antigenu ekvilibrovat na pokojovou teplotu (15–30 °C) k testování.

1. Vyměňte testovací kazetu z uzavřeného filcového sáčku a použijte ji co nejdříve. Nejlepších výsledků bude dosaženo pokud je analýza provedena do jedné hodiny.

2. Umístěte testovací zařízení na čistý a rovný povrch.

Postup zkoušky:

1. Umístěte zkumavku pro extrakci antigenu na pracovní stůl. Lahvičku s průšvitem pro extrakci antigenu umístěte svisle dolů, - stiskněte lahvičku, aby průšvih kapal vodou do extraktovací zkumavky, anž byste se dotýkali okrajů zkumavky, a přidejte 6 kapek (asi 200 µl) do extraktovací zkumavky.

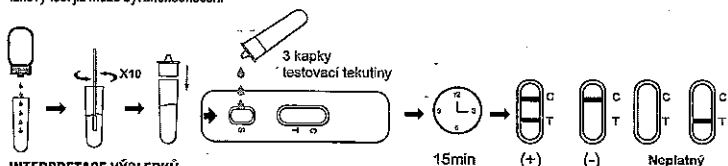
2. Vložte tamponový vzorek do extraktovací zkumavky předem přidávaný s průšvitem pro extrakci antigenu a tampon otoče až 10krát zatažte hlavu tamponu na slenu zkumavky, aby se uvolnil antigen ve tamponu, a poté ji nechte stát asi 1 minutu.

3. Odstraňte tampon a současně sňdečku špičku tamponu, aby se tampon vytéklo co možná nejvíce kapaliny. Použité tampony zlikvidujte v souladu s metodami likvidace biologického odpadu.

4. Namístajte odkapávání na extraktovací zkumavku, pevně ji uzavřete a nechaje asi 1 minutu stát.

5. Otevřete sáček s hliníkové folií a vyměňte testovací kartu, přidejte 3 kapek (přibližně 100 µl) do otvoru pro vzorek v testovací kartě (nebo pomocí pipety přidejte 100 µl) a sputte stopky.

6. Počkejte, až se objeví barevný proužek. Výsledek by měl být přečten za 15 minut. Nevhodnouje test po uplynutí 20 minut, takový test již může být znehozen.



INTERPRETACE VÝSLEDKŮ

NEGATIVNÍ

Pokud je přítomen pouze proužek C, absence jakékoli vínové barvy v pásmu T naznačuje že není ve 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) antigenu ve vzorku. Výsledek je pozitivní pro 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 přesílejte testovací soupravu používající a kontaktujte místního distributora.

OMEZENÍ:

1. Když je to možné, použijte čerstvé vzorky.
2. Optimální výkon testu výzaduje přísné dodržování postupu testu popsaného v tomto příbalovém lístku.
3. Odchyly mohou vést k neobvyklým výsledkům.
4. Negativní výsledek u jednotlivého subjektu naznačuje neprítomnost detekovatelného antigenu COVID-19 (SARS-CoV-2). Negativní výsledek testu však nevylučuje možnost expozice nebo infekce COVID-19. Pozitivní výsledek nemusí nulně znamenat infekci a je nutné jej vždy ověřit u vašeho lékaře.
5. Negativní výsledek může nastat, pokud je mimořádný antígen COVID-19 (SARS-CoV-2) přítomného ve vzorku pod detektivní limity testu nebo se nepodává shromáždění antígen COVID-19 (SARS-CoV-2).
6. Stejně jako v všechných diagnostických lesí je 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 činnida a kontrolního činnida byly 309 negativních vzorků a 209 pozitivních vzorků.

Metoda	RT-PCR		Celkem
	Pozitivní	Negativní	
COVID-19 Test Kit	206	3	209
	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, chřipky B virus, Haemophilus influenzae, rhinovirus (typ 2), rhinovirus (typ 14), rhinovirus (typ 16), respirační sincyciální virus (typ A-2), Streptococcus pneumoniae a Streptococcus thermo, u tohoto produktu nedochází k žádým křížovým reakcím.
Rušivé látky	2mg/ml hemoglobin, 2mg/ml mucus, 5mg/L lidské anti-myši protilátky (HAMA), 10mg/ml bilirubin, 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 cephalaxin 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 insulin neovlivní výsledky testu.

3. Mez detekce

Mez detekce	2ng/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.

SYMBOLY POUŽITÉ NA OBALU

	Autorizovaní zástupci		Pouze pro diagnostiku in vitro
	Nepoužívejte opakovány		Číslo sážky
	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