



SARS-CoV-2 rychlý antigenní test Příbalový leták

REF L031-11815

Rychlý test pro kvalitativní detekci SARS-CoV-2 nukleokapsidových antigenů ve vzorcích výtěru z nosu.

Pouze pro profesionální in vitro diagnostické použití

ÚČEL POUŽITÍ

SARS-CoV-2 rychlý antigenní test chromatografická imunometoda s laterálním tokem pro kvalitativní detekci nukleokapsidového proteinového antiguenu vírusu SARS-CoV-2 ve vzorcích výtěru z nosu přímo od osob, u kterých má jejich poskytovatel zdravotní péče podezření na COVID-19, během prvních sedmi dnů od projevení se symptomů. SARS-CoV-2 rychlý antigenní test nerozlišuje mezi SARS-CoV a SARS-CoV-2.

Výsledky představují identifikaci nukleokapsidového antiguenu SARS-CoV-2. Tento antigen je obecně detekovatelný ve vzorcích z horních dýchacích cest v průběhu akutní fáze infekce. Pozitivní výsledky udávají přítomnost virových antigenů, ale pro určení infekčního stavu je potřebná korelace s historií pacienta a jinými diagnostickými údaji. Pozitivní výsledky nevylukují bakteriální infekce nebo ko-infekce jinými viry. Zjištěný agens nemusí být definitivní příčinou onemocnění.

Negativní výsledky u pacientů se symptomy po sedmi dnech by se měly brát jako předpokládané a měly by být v případě potřeby po managementu pacienta ověřeny molekulární metodou. Negativní výsledky nevylukují infekci SARS-CoV-2 a neměly by být používány jako jediný základ pro lečbu nebo rozhodnutí při managementu pacienta, včetně rozhodnutí pro kontrolu infekce. Negativní výsledky je třeba posuzovat v kontextu současných vystavěných pacienta, historie a přítomnosti klinických příznaků a symptomů odpovídajících COVID-19.

SARS-CoV-2 rychlý antigenní test je určen pro použití pouze vyškoleným personálem klinické laboratoře a osobám zaškoleným v poskytování zdravotní péče.

SHRNUTÍ

Nové koronaviry patří do druhu β^1 . COVID-19 je akutní respirační infekční nemoc. Lidi jsou k němu obecně náchylní. V současnosti jsou hlavním zdrojem infekce pacienti infikovaní novým koronavirem; asymptomatickí infikovaní lidé mohou být také zdrojem infekce. Na základě současného epidemiologického výzkumu je inkubační doba 1 až 14 dní, nejčastěji 3 až 7 dnů. Hlavní projevy zahrnují horečku, únavu a suchý kašel. U několika případů se vyskytuje upchaný nos, smrkání, bolest krku, slavolává bolest a průjem.

PRINCIP

SARS-CoV-2 rychlý antigenní test je kvalitativní membránová chromatografická imunometoda pro kvalitativní detekci nukleokapsidového proteinového antiguenu vírusu SARS-CoV-2 v lidských vzorcích výtěru z nosu.

Po zpracování vzorku a jejich nanesení do testovací kazety budou SARS-CoV-2 antigeny, pokud jsou přítomny ve vzorku, reagovat s částicemi potaženými protitělkami proti SARS-CoV-2, které byly imobilizovány v testovacím proužku. Směs poté putuje membránovou pomocí kapilárních sil. Komplexy antiguenu s konjugátem putují testovacím proužkem k reaktivní oblasti, kde jsou zachyceny čárou protitělek navázaných na membránu. Výsledky se interpretují vizuálně po 15 minutách na základě přítomnosti nebo nepřítomnosti viditelných barevných čár. Jako kontrola činnosti se v oblasti kontrolní čáry vždy objeví barevná čára, co potvrzuje příslušné správné objemu vzorku a že došlo k navlnutí membrány.

REAGENCIJE

Testovací kazeta obsahuje na membráně částice potažené protitělkami proti SARS-CoV-2. Tyčinka pozitivní kontroly obsahuje naneseny rekombinantní SARS-CoV-2 antigen.

VAROVÁNÍ

- Pouze pro profesionální *in vitro* diagnostické použití. Nepoužívejte po datu spotřeby.
- V prostoru kde se manipuluje se vzorky a kity nejezte, nepijete ani nekuňte.
- Testy nepoužívejte, pokud je obalový sáček poškozen.
- Se vsemi vzorky zacházejte tak, jako kdyby obsahovaly infekční agens. Během testování dodržujte zavedená opatření proti mikrobiologickému ohrožení a dodržujte standardní postupy pro správnou likvidaci vzorků.
- Během testování vzorků nosete ochranný oděv jako laboratorní pláště, jednorázové rukavice a ochranné brýle.
- Použité testy je potřebné likvidovat v souladu s místními nařízeními. Použité testy je potřebné pokládat za potencionálně infekční a je potřebné likvidovat v souladu s místními nařízeními.
- Vlhkost a teplota může nepříznivě ovlivnit výsledky.
- Tento příbalový leták je potřebný před vykonáváním testu celý pročist. Nedodržení pokynů v letáku může vést k nepřesnému výsledkům testu.

STABILITA A SKLADOVÁNÍ

- Kit je možné skladovat při teplotách mezi 2-30°C.
- Test je stabilní do data expirace vytištěného na uzavřeném sáčku.
- Test musí do použití zůstat v uzavřeném sáčku.
- NEZAMRAZUJTE.
- Nepoužívejte po datu expirace.

MATERIÁLY

Dodávané materiály

- Testovací kazety
- Tyčinka pozitivní kontroly
- Jednorázové výtěrové tyčinky*

Potřebné, ale nedodávané materiály

- Osobní ochranné pomůcky
- Stopky

ODBĚR A PŘÍPRAVA VZORKU

- SARS-CoV-2 rychlý antigenní test je možné vykonat s použitím vzorků výtěru z nosu.
- Testování je potřebné vykonat okamžitě po odběru vzorku, nebo nanejvýš během jedné (1) hodiny od odběru vzorku.
- Pro odběr vzorku výtěru z nosu:

- Opatrně vsuňte jednorázovou tyčinku dodávanou s vaším kitem do jedné nosové dírky. Pomocí jemné rotace zatlačte tyčinku 2,5 cm (1 palec) od okraje nosní dírky.



2. Tyčinkou 5 krát otočte proti slizinici uvnitř nosní dírky pro zajištění dostatečného odběru vzorku.



3. Pomocí té samé tyčinky zopakujte tento postup v druhé nosní dírce pro zajištění, že bylo odebráno dostatečné množství vzorku z obou nosních dírek.

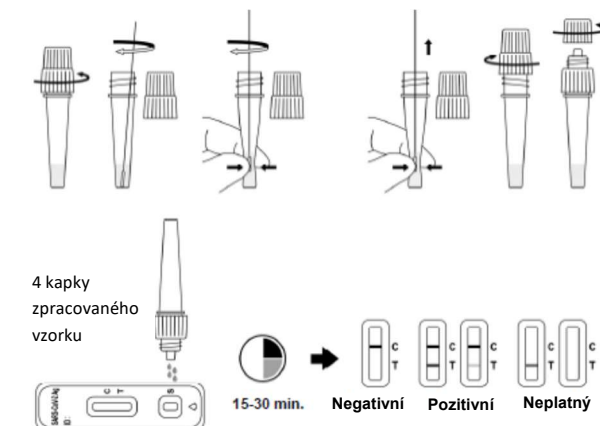


4. Vyjměte tyčinku z nosní dutiny. Vzorek je teď hotový pro přípravu pomocí zkumavek s extrakčním puarem.

POKYNY K POUŽITÍ

Test a extrakční pufr nechte ustálit před testováním na pokojovou teplotu (15-30 °C).

1. Pro každý vzorek k testování použijte vlastní extrakční zkumavku a vhodně ji označte.
2. Odkrute kapátkové víčko z extrakční zkumavky bez jejího stlačování.
3. Tyčinku vložte do zkumavky a krúte ním alespoň 30 sekund. Potom zakrute tyčinku alespoň 5 krát zátměco budete stláčet strany zkumavky. Dbejte na to, aby byly nevylíli obsah zkumavky.
4. Tyčinku vyberte a přitom stláčejte strany zkumavky pro vypužení kapaliny.
5. Nasadte kapátkové víčko pevně na extrakční zkumavku obsahující vzorek. Důkladně promíchejte kroužením nebo kmitáním spodku zkumavky.
6. Vyberte testovací kazetu z uzavřeného sáčku a použijte ji co nejdříve. Nejlepší výsledky budou dosaženy, pokud se analýza vykoná co nejbližše času odběru vzorku a **nanejvýš během jedné hodiny** od času odběru vzorku.
7. Testovací kazetu položte na rovný a čistý povrch.
8. Do jamky testovací kazety přidejte vzorek:
 - a. Odkrute malé víčko ze špičky kapátky.
 - b. Extrakční zkumavku obrátte tak aby špička kapátky směrovala dolů a držte ji svíslé (přibližně jeden palec nad vzorkovou jamkou).
 - c. Zkumavku jemně stiskněte a nadávajte 4 kapky připraveného vzorku do vzorkové jamky.
9. Vyčkejte na zobrazení se barevných čár(y). Výsledky je potřebné očekávat po 15-30 minutách. **Neodecítějte výsledky po 30 minutách.**



INTERPRETACE VÝSLEDKŮ

(Prohlédněte si prosím ilustraci nahoře)

NEGATIVNÍ: Objeví se pouze jedna barevná čára v kontrolní oblasti (C). Žádná zjevná čára se neobjeví v oblasti testovací čáry (T). Toto značí, že nebyl detekován SARS-CoV-2 antigen.

POZITIVNÍ:* Objeví se dvě různé čáry. Jedna čára v oblasti kontrolní čáry a druhá v oblasti testovací čáry. Toto značí, že byla zjištěna přítomnost SARS-CoV-2 antiguenu.

* **POZNÁMKA:** Intenzita barvy testovací čáry (T) se může měnit v závislosti od hladiny antiguenu SARS-CoV-2 přítomného ve vzorku. Proto jakýkoli odstín barvy v oblasti testovací čáry (T) je třeba považovat jako pozitivní.

NEPLATNÝ: Kontrolní čára se neobjeví. Nejpravděpodobnějšími přičinami neobjevení se kontrolní čáry jsou nedostatečný objem vzorku nebo nesprávný postup. Prohlédněte si postup a test zopakujte s použitím nové testovací kazety. Pokud problémy přetrvávají, okamžitě přešteďte testovací kit používat a kontaktujte svého lokálního distributora.

KONTROLA KVALITY

Interní kontrola postupu je obsažena v testu. Barevná čára zobrazující se v oblasti kontrolní čáry (C) je vnitřní kontrolou průběhu testu. Potvrzuje dostatečný objem vzorku a správnou techniku postupu.

Pozitivní a negativní kontrolní tyčinky jsou dodávány s každým kitem. Tyto kontrolní tyčinky je třeba používat pro ujištění, že testovací kazeta funguje a postup testu se vykonává správně.

Pro vykonání kontrolního testu postupujte podle sekce „POKYNY K POUŽITÍ“.

OMEZENÍ

1. SARS-CoV-2 rychlý antigenní test je pouze pro *in vitro* diagnostické použití. Test se má používat pouze pro detekci antigenů SARS-CoV-2 ve vzorcích výtoku z nosu. Intenzita testovací čáry nemusí nutně korelovat s virálním titrem SARS-CoV-2 ve vzorku.
2. Vzorky je třeba testovat co nejdříve jak je to možné od odběru a nanejvýš během jedné hodiny od odběru.
3. Použití virového transportního média může způsobit sníženou citlivost testu.
4. K falešně negativnímu testu může dojít, pokud je hladina antiguenu ve vzorku pod limitem detekce testu nebo pokud byl vzorek odebrán nesprávně.
5. Výsledky testu by měly být korelovány s jinými klinicky lékaři dostupnými údaji.
6. Pozitivní výsledek testu nevylučuje ko-infekce jinými patogeny.
7. Pozitivní výsledek testu nerozlišuje mezi SARS-CoV a SARS-CoV-2.
8. Negativní výsledek testu nesloží k vyloučení jiných virových nebo bakteriálních infekcí.
9. Negativní výsledek testu u pacienta s nástupem symptomů po sedmi dnech je třeba brát jako předpokládaný a měl by být v případě potřeby pro management pacienta ověřen molekulární metodou.
(Pokud je potřebné rozlišení specifického SARS viru a kmene, je nutně další testování).

PARAMETRY ČINNOSTI

Klinická citlivost, specificita a přesnost

Činnost SARS-CoV-2 rychlého antigenního testu byla zhodnocena pomocí 304 výtěrů z nosu odebraných od jednotlivých symptomatických pacientů (během 7 dnů od nástupu), u kterých bylo podezření na COVID-19. Výsledky ukazují, že relativní citlivost a relativní specificita jsou následující:

Klinická účinnost SARS-CoV-2 rychlého antigenního testu

Metoda	RT-PCR	Celkové výsledky
SARS-CoV-2 rychlý antigenní test	Výsledky	Negativní
Negativní		269
Pozitivní		1
Celkové výsledky	270	270
	1	33
	34	34
	270	304

Relativní citlivost: 97.1% (83.8%-99.9%)* Relativní specificita: 99.6 % (97.7%-99.9%)*
Přesnost: 99.3% (97.5%-99.9%) *95% konfidenční intervaly

Limit detekce (LoD)

LoD SARS-CoV-2 rychlého antigenního testu byl stanoven pomocí limitních zdeření virových vzorků inaktivovaných gama zářením. Virový vzorek byl obohacen spojeným lidským vzorkem výtěru z nosu v sérii koncentrací. Každá hladina byla testována pro 30 opakování. Výsledky ukazují, že LoD je 1.6×10^2 TCID₅₀/mL.

Koncentrace SARS-CoV-2 ve vzorku	% Pozitivních testů
1.28 × 10 ⁰ TCID ₅₀ /mL	100% (30/30)
6.4 × 10 ⁻² TCID ₅₀ /mL	100% (30/30)
3.2 × 10 ⁻² TCID ₅₀ /mL	100% (30/30)
1.6 × 10 ⁻² TCID ₅₀ /mL	96.7% (29/30)
8 × 10 ⁻³ TCID ₅₀ /mL	0% (0/30)

Křízová reaktivita a interference

Nebyla pozorována žádná křízová reaktivita se vzorky od pacientů infikovaných koronavirem-229E, koronavirem-NL63, koronavirem-OC43, koronavirem-HKU1^{1,2}, typy viru para-influenzy (Typ 1, Typ 2, Typ 3, Typ 4), chřipky A/B, lidským rinovirem, lidským bocavirem, lidským respiračním syncytálním virem, lidským metapneumovirem, lidským adenovirem, enterovirem, bakteriemi Chlamydia pneumoniae, Haemophilus influenzae, Legionella pneumophila, Mycobacterium tuberculosis, Streptococcus pneumoniae, Streptococcus pyogenes, Bordetella pertussis, Mycoplasma pneumoniae, Candida albicans, Pneumocystis jirovecii a MERS-koronavirem.

SARS-CoV-2 rychlý antigenní test nerozlišuje mezi SARS-CoV a SARS-CoV-2.

Interferující látky (plná krev, dafénlin, oxymetazolin hydrochloridový sprej, mometaszon furoát nosní sprej, flutikazon propionát, fyziologický nosní čistící mořskou vodou) o jisté koncentraci neinterferují se SARS-CoV-2 rychlým antigenním testem

PRECIZNOST

V rámci analýzy

Preciznost v rámci analýzy byla stanovena s použitím 10 replikátů vzorků: negativní kontroly a SARS-CoV-2 antigenní pozitivní kontroly. Vzorky byly správně identifikovány ve >99% případu.

Mezi analýzami

Preciznost mezi běhy byla stanovena s použitím 10 nezávislých analýz stejného vzorku: negativního vzorku a SARS-CoV-2 antigenní pozitivní kontroly. Pomocí této vzorku byly testovány tři různé šárže SARS-CoV-2 rychlého antigenního testu. Vzorky byly správně identifikovány ve >99% případu.

LITERATURA

1. Shuo Su, Gary Wong, Weifeng Shi, et al. Epidemiology, Genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses. Trends in Microbiology, June 2016, vol. 24, No. 6: 490-502.
2. Susan R. Weiss, Julian L. Leibowitz, Coronavirus Pathogenesis, Advances in Virus Research, Volume 81: 85-164

Seznam symbolů

	Výrobce		Obsahuje dostatečný počet pro <n> testů		Teplotní limit
	In vitro diagnostické zdravotnické zařízení		Použít do data		Nepoužívat opakování
	Prohlédněte pokyny k použití		Kód šárže		Katalogové číslo
	Autorizovaný zástupce v Evropském společenství		Datum výroby		

Seznam součástí

	SARS-CoV-2 antigen
	Negativní kontrolní tyčinka
	Pozitivní kontrolní tyčinka
	Zkumavky s extrakčním roztokem
	Jednorázové tyčinky
	SARS-CoV-2 rychlý antigenní test

No.210 Zhenzhong Road, West Lake District
Hangzhou, P.R.China, 310030

MedNet GmbH
Borkstrasse 10
48163 Münster, Germany

Číslo: 1151255502
Datum účinnosti: 09. 12. 2020