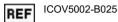


COVID-19 Antigén gyorsteszt (







Kizárólag in vitro diagnosztikai használatral

IRENDELTETÉSSZERŰ HASZNÁLATI

A COVID-19 antigén gyorsteszt kazetta laterális tesztcsík (LFD. Lateral Flow Device) immunpróba, amely alkalmas a SARS-CoV-2 vírus nukleokapszid antigén orrgaratnyálkahártya, orrnyálkahártya, vagy szái-garatnyálkahártya kenetből történő kvalitatív kimutatására olyan személyeknél akikről az orvosuk illetve egészségügyi szolgáltatójuk azt gyanítia hogy COVID-19 fertőzöttek

A teszt a SARS-CoV-2 nukleokapszid antigéniének jelenlétét mutatia ki. Ezt az antigént a fertőzés akut fázisában orr-garatnyálkahártva orrnyálkahártva vagy száigaratnyálkahártva kenetből lehet kimutatni. A pozitív eredmény a virális antigének ielenlétére utal, ugyanakkor a fertőzöttség állapotát a páciens előtörténetének tükrében és más diagnosztikai információk ismeretében lehet csak megállapítani. A pozitív eredmény nem zária ki esetleges bakteriális fertőzések, vagy más vírusfertőzések ielenlétét, ezért a kimutatott antigén nem utal egyértelműen a fennálló betegség okára.

A negatív eredmény önmagában nem zária ki a SARS-CoV-2 fertőzést, ezért az nem képezheti egyedüli alapiát az alkalmazott terápiának. illetve a páciens ellátására vonatkozó döntéseknek beleértve a fertőzés kontrollálására vonatkozó döntéseket is A negatív eredményt mindenképpen a következő tényezőkkel együttesen kell figyelembe venni: a páciens a kórokozónak való esetleges kitettsége, a páciens előtörténete, illetve a COVID-19 fertőzésre utaló klinikai jelek és tünetek megléte. Amennyiben a páciens megfelelő ellátásához szükséges, az eredményt molekuláris diagnosztikai próbával is meg kell erősíteni

A COVID-19 antigén gyorsteszt kazettát csak olyan szakképzett orvosi laboratóriumi személyek használhatják, akik megfelelő képzésben részesültek és gyakorlattal rendelkeznek in vitro diagnosztikai eljárások és LFD alkalmazása terén. A termék használható laboratóriumi és laboratóriumon kívüli környezetben is, amennyiben a körülmények megfelelnek a használati útmutatóban foglaltaknak valamint a helvi előírásoknak.

IÖSSZEFOGLALÓ1

Az új koronavírus (SARS-CoV-2) a β-koronavírus nemzetségbe tartozik. Az általa okozott COVID-19 olyan fertőző akut légúti betegség, amelyre az emberek többsége fogékony. Jelenleg a fertőzés fő forrása a más, az új koronavírussal fertőzött személyekkel való érintkezés; betegséget a tünetmentes fertőzöttektől is el lehet kapni. A lappangási idő 1-14, az esetek többségében 3-7 nap. A leggyakoribb tünetek a láz, a fáradtság és a száraz köhögés. Ritkábban orrdugulás, orrfolyás, torokfájás, izomfájás és hasmenés is előfordulhat.

IELMÉLETI HÁTTÉRI

A COVID-19 antigén gyorsteszt kazetta egy a duplaellenanyag-szendvics technika elvén működő immunpróba. A konjugációs régióra felvitt, színes mikrorészecskékkel konjugált SARS-CoV-2 nukleokapszid fehérje antigén monoklonális antitest által történik a kimutatás. A teszt során a mintában jelen lévő SARS-CoV-2 antigén lép reakcióba a színes mikrorészecskékkel konjugált SARS-CoV-2 antitestekkel, létrehozva az antigénantitest komplexet. Ez a komplex vándorol a kapilláriselv alapján a membránban a tesztcsíkig, ahol azt az ott található SARS-CoV-2 nukleokapszid fehérje monoklonális antitest köti meg. A színes tesztcsík (T-csík) akkor jelenik meg, ha a mintában jelen vannak a SARS-CoV-2 antigének. A T-csík hiánya negatív eredményre utal. A kontrollcsík (C-csík), mint beépített kontroll mindig megjelenik, ha a tesztet helyesen végezték el.

IFIGYELMEZTETÉSEK ÉS ÓVINTÉZKEDÉSEKI

- Ez a teszt csak in vitro diagnosztikai célra használható
- A tesztet csak egészségügyi dolgozók, illetve betegágy melletti (POC; Point of Care) helyszínen jelen lévő szakképzett személyek használhatják.
- Ne használia a terméket a SARS-CoV-2 fertőzöttség megállapításának vagy kizárásának egyedüli alapjaként, sem a fertőzés állapotának felmérésére.
- Ne használia a terméket annak lejárati dátumát követően.
- Olvassa el ezen útmutatót, mielőtt a terméket használatba veszi.
- A tesztet nem szabad a felhasználás megkezdése előtt a zárt csomagolásából kivenni.
- Minden vizsgált minta potenciálisan veszélves anyagnak minősül, és annak megfelelően, lehetséges fertőzésforrásként kell kezelni.
- A használt teszt kazetta hulladékkezelését illetően az adott országban életben lévő szabálvozás követendő.

ITARTOZÉKOKI

A termék a következőket tartalmazza:

- 25 teszt kazetta, mindegyik külön fóljában, szárítószerrel együtt csomagolya
- 25 extrakciós reagens cső, ampullánként 0 3ml reagenssel
- 25 steril mintavevő pálca (mintavételezéshez), egyszer használatos
- 1 munka alátét
- 1 használati útmutató

A termék nem tartalmazza a következő, a használathoz szükséges elemeket:

Időmérő

ITÁROLÁS ÉS STABILITÁSI

- A terméket annak lezárt csomagolásában szobahőmérsékleten (4–30°C között) tárolhatia, az a csomagoláson feltüntetett lejárati dátumáig használható fel.
- A csomagolás felnyítása után a tesztet 1 órán helül lehet felhasználni. Ha az hosszabb ideig van meleg, illetve nedves körnvezetnek kitéve, meghibásodhat,
- A termék I OT száma és lejárati dátuma a csomagoláson található.

IMINTAVÉTEL ÉS -KEZELÉSI

A vírustiter a tünetek megjelenését közvetlenül követő időszakban a legmagasabb A több mint 5 nappal a tünetek megjelenése után vett minták nagyobb eséllvel adnak negatív eredményt (az RT-PCR próbáéval összehasonlítva). A nem megfelelő mintavétel. mintakezelés illetve -szállítás hamis eredményhez vezethet. Mivel a helvesen kivitelezett mintavétel kiemelt fontosságú a teszt megbízható működéséhez, a termék használata csak e műveletben megfelelően képzett személyek számára javasoltt

A teszt a vett kenetmintával közvetlenül, vagy denaturáló ágens-mentes vírus transzport médiumba (VTM) helvezett mintával használható együtt. A frissen vett kenetminta adja a legnontosabb eredményt

Az extrakciós csövet a "Teszt elvégzése" szakaszban írt módon készítse elő. A mintavételhez a mellékelt steril mintavevő pálcákat használia.

Orr-garatnyálkahártya



1. Vegye ki a mintavevő pálcát a csomagolásából



2. Hajtsa hátra a páciens fejét kb. 70 °-os szögben



3. Helyezze a pálcát a szájpadlással párhuzamosan (nem felfelé!) az orrlyukba. Haladjon vele előre addig, amíg ellenállásba nem ütközik, vagy amíg a tampon egyenlő távolságra nem lesz az orrcimpáktól és a fültől – ekkor éri el ugyanis a tampon az orr-garati részt. A tamponnak akkor van megfelelő mélységben, ha az egyenlő távolságra van az orrcimpáktól és a fül külső nyílásától.

Ekkor óvatosan forgatva a tampont dörzsölje azt az orr-garathoz. Hagyja pár másodpercig a mintavevőt ebben a pozícióban, hogy az felvegye a szükséges váladékokat.



4. Lassan, forgatva húzza ki a tampont. Ugyanazt a pálcát használva mindkét oldalról lehetséges mintát venni – erre azonban akkor nincs szükség, ha a tampon már az első mintavétel után kellően átitatódott váladékkal. Ha az első kísérlet során a mintavétel akadályokba ütközik orrdugulás, vagy orrsövényferdülés miatt, ismételje azt meg ugyanazt a tampont használva a másik orrlyukon keresztül is.

Orrnyálkahártya



1. Óvatosan forgatva a pálcát vezesse be azt mintegy 2,5 cm mélységben az orrlyukba - addig a pontig, ahol az orrkagylók találkoznak



2 Forgatás közben nyomia a tampont több alkalommal az orr belső falához. Ismételie meg ezt a műveletet a másik orrlyukban is. ugyanazzal a pálcával.

Szái-garatnyálkahártva



Helvezze a tampont a torok hátsó részébe, a garatív régiójába. Dörzsölje óvatosan a tampont a garatívhez és a száigarat hátsó részéhez. Ne érien hozzá a nyelvhez, a fogakhoz, vagy az ínyhez!

A minta szállítása és tárolása

Ne tegye vissza a mintavevő pálcát az eredeti csomagolásába

A frissen gyűltött mintát a legrövidebb időn belül kell feldolgozni, semmi esetre sem szabad e művelettel 1 óránál többet várni. A levett minta legfeljebb 24 órán keresztül 2–8°C hőmérsékleten tartható el

Ennél hosszabb ideig a mintát –70°C-on lehet tárolni, ám azt nem szabad többször. felolvasztani és lefagyasztani.

IA TESZT FI VÉGZÉSFI

Megjegyzés: Várjon, amíg a teszt, a reagensek és a minta szobahőmérsékletű nem nem lesz (15–30°C között)

- Óvatosan tépie le az extrakciós reagens cső védőfóliáját. Ügyeljen rá, hogy ne folyjon ki a reagens.
- Helvezze a csövet a munkaállomásra.
- Végezze el a mintavételezést a Mintavétel és -kezelés szakaszban írt módon.



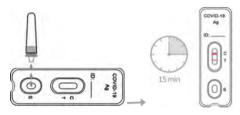
Közvetlen módszer

- 1. Helvezze a mintával átitatott tampont az extrakciós csőbe (mely már tartalmazza az extrakciós reagenst). Forgassa meg a tampont legalább ötször úgy, hogy közben annak a végét a cső aljához nyomja. Hagyja állni a tampont 1 percen keresztül az extrakciós csőben.
- 2. Vegye ki a tampont a csőből. Eközben nyomia össze a cső oldalait. hogy kipréselie a maradék folyadékot a tamponból. Az így elkészült oldat alkotia a teszthez használt mintát.
- 3. Zária rá szorosan a hozzá tartozó kupakot az extrakciós csőre.



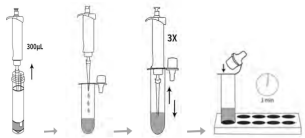
- 4. Vegye ki a teszt kazettát annak lezárt csomagolásából.
- 5. Fordítsa meg az extrakciós csövet, és azt egyenesen tartva adjon a mintából 3 cseppet (nagyjából 100µL-t) a teszt kazetta minta (S jelölésű) nyílásába. Indítsa el az időmérőt
- 6. Várjon, amíg meg nem jelenik a színes vonal vagy vonalak. A tesztet 15 perc elteltével értékelje ki. Ne várjon a kiértékeléssel 20 percnél tovább!

1/2 109194802



Vírus transzport médium (VTM) használata

- 1. Helyezze a mintával átitatott tampont a transzportcsőbe, mely maximum 3ml, denaturáló ágens mentes vírus transzport médiumot kell, hogy tartalmazzon.
- 2. Keverje össze a mintát és a transzport médiumot körkörös rázással.
- 3. Helyezzen mikropipettával 300µl minta-transzportmédium keveréket az extrakciós csőbe (amely már tartalmazza az extrakciós reagenst). Homogenizálja az elegyet a folyadék többszöri fel-le pipettázásával.
- Zárja rá szorosan a hozzá tartozó kupakot az extrakciós csőre. Hagyja állni az oldatot 1 percen keresztül.



5. Végezze el a Közvetlen módszer szakaszban írt 4-6. lépéseket.

[AZ EREDMÉNYEK ÉRTELMEZÉSE]

Pozitív	C C T	Két csík látható. Az egyik a kontroll (C), a másik a teszt (T) régióban. Az eredmény a tesztcsík intenzitásától függetlenül pozitívnak számít.
Negatív	C T	Egyetlen színes vonal jelenik meg a kontroll (C) régióban, a teszt (T) régióban nem látható színes vonal.
Érvénytelen	C C T	Nem látható a kontrollcsík. A kontrollcsík megjelenésének a hiánya a leggyakrabban elégtelen mintamennyiségre, vagy helytelen mintavételezésre, illetve kezelésre vezethető vissza. Tanulmányozza át a teszt elvégzésének folyamatát, és új kazettát használva ismételje meg a tesztet. Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, fejezze be az adott LOT számú termékek használatát és lépjen kapcsolatba a forgalmazójával.

IMINŐSÉG-ELLENŐRZÉS1

A teszt beépített negatív kontrollít tartalmaz. A kontroll (C) régióban színes csík jelenik meg, ami igazolja, hogy a teszt elvégzése során elegendő mintát alkalmaztak, a membrán megfelelően vezette a mintát, és a tesztet megfelelő módon használták.

A termék nem tartalmaz kontroll sztenderdeket. Mindazonáltal, hogy ellenőrizni lehessen a teszt megfelelő használatát és teljesítőképességét, helyes laboratóriumi gyakorlat pozitív és negatív kontrollokat is alkalmazni.

[AZ ALKALMAZHATÓSÁG KORLÁTAI]

• A COVID-19 antigén gyorsteszt kazetta kizárólag kvalitatív kimutatást tesz lehetővé. A

megjelenő tesztcsík intenzitása nem szükségszerűen függ össze azzal, hogy a mintában milven koncentrációban található meg az antigén.

- A negatív eredmény nem zárja ki a SARS-CoV-2 fertőzést, ezért nem képezheti a betegellátással kapcsolatos döntések egyedüli alapiát.
- Az orvosnak a teszt által kapott eredményt mindig a páciens előtörténetével és leleteivel, valamint más diagnosztikai módszerek eredményeivel összhangban kell értelmeznie
- A teszt akkor is adhat negatív eredményt, ha a mintában a SARS-CoV-2 vírus antigén mennyisége nem éri el a kimutatható szintet, vagy ha a vírus a tesztben alkalmazott monoklonális antitestjei által felismert epitópja kisebb, az aminosavakat érintő mutáción vagy mutációkon esett át.

ITELJESÍTŐKÉPESSÉG ADATOKI

Klinikai teliesítőképesség

Orr-garatnyálkahártya

A COVID-19 antigén gyorsteszt kazetta klinikai teljesítőképességét meghatározandó orr-garatnyálkahártya mintákat vettek 770 tüneteket mutató (a tünetek megjelenésének napjától számított 7 napon belül) és tüneteket nem mutató, de feltételezhetően COVID-19 fertőzött pácienstől.

A COVID-19 antigén gyorsteszt eredményei a következőképp összegezhetőek:

Az RT-PCR küszöbciklus (Ct) a vonatkozó jelérték. Alacsonyabb Ct érték magasabb víruskoncentrációt jelez. Az érzékenységet két különböző Ct tartományokra számítottuk ki (Ct érték ≤ 33 és Ct érték ≤ 37).

COVID-19 Antigén		RT-PCR (Ct érték ≤ 33)		Összesen	
			Pozitív	Negatív	
CLUNGE	NE®	Pozitív	145	2	147
		Negatív	3	593	596
Össze	sen		148	595	743

PPA, Ct≤33 = 98,0% (145/148), (95%CI: 94,2%~99,3%). NPA, Ct≤33 = 99,7% (593/595), (95%CI: 98.8%~99,9%)

COVID-19 Antigén		RT-PCR (Ct érték ≤ 37)		Összesen
		Pozitív	Negatív	
CLUNGENE®	Pozitív	161	2	163
	Negatív	14	593	607
Összesen		175	595	770

PPA, Ct≤37 = 92,0% (161/175), (95%CI: 87%~95,2%)

NPA, Ct≤37 = 99,7% (593/595), (95%CI: 98,8%~99,9%)

Orrnválkahártva

A CÓVID-19 antigén gyorsteszt kazetta klinikai teljesítőképességét meghatározandó ornyálkahártya mintákat vettek 617 tüneteket mutató (a tünetek megjelenésének napjától számított 7 napon belül) és tüneteket nem mutató, de feltételezhetően COVID-19 fertőzött pácienstől.

A COVID-19 antigén gyorsteszt eredményei a következőképp összegezhetőek:

Az érzékenységet két különböző Ct tartományokra számítottuk ki (Čt érték ≤ 33 és Ct érték ≤ 37).

COVID-19 Antigén		RT-PCR (Ct érték ≤ 33)		Összesen
		Pozitív	Negatív	
CLUNGENE®	Pozitív	132	3	135
	Negatív	4	462	466
Összesen		136	465	601

PPA, Ct≤33 = 97,1% (132/136), (95%CI: 92,7%~98,9%). NPA, Ct≤33 = 99,4% (462/465), (95%CI: 98,1%~99,8%).

COVID-19 Antigén		RT-PCR (Ct érték ≤ 37)		Összesen
		Pozitív	Negatív	
CLUNGENE®	Pozitív	139	3	142
	Negatív	13	462	475
Összesen		152	465	617

PPA, Ct≤37 = 91,4% (139/152), (95%CI: 85,9%~94,9%).

NPA, Ct \leq 37 = 99,4% (462/465), (95%CI: 98,1% \sim 99,8%)

PPA – Pozitív százalékos egyezés (szenzitivitás)

NPA – Negatív százalékos egyezés (specificitás)

Kimutatási határérték (Analitikai szenzitivitás)

A vizsgálathoz izolált és hővel inaktivált Hong Kong/ VM20001061/2020 NR-52282 SARS-CoV-2 víruskultúrát használtak amelyet orrgarat nyálkahártya mintavevő pálcára vittek fel. Ez alapján a kimutatási határérték (LoD) is 5,7×10² TCID₅₀/ml-nek adódott.

Keresztreaktivitás (Analitikai specificitás)

A keresztreaktivitást 32 az orrüregben előforduló kommenzalista, illetve patogén mikroorganizmusra nézve vizsgálták.

Rekombináns MERS-CoV NP fehérje 50 μg/ml koncentrációban nem okozott keresztreaktivitást.

Keresztreaktivitás nem volt megfigyelhető a következő vírusok 1,0×10⁶ PFU/ml koncentrációja mellett: influenza A (H1N1), influenza A (H1N1pdm09), influenza A (H3N2), influenza B (Yamagata), influenza B (Victoria), adenovírus (1, 2, 3, 5, 7 és 55 típusok), human metapneumovírus, parainfluenza vírus (1, 2, 3 és 4 típusok), emberi légúti óriássejtes vírus (RSV), enterovírus, rhinovírus, humán koronavírus 229E, humán koronavírus OC43, humán koronavírus NL63, humán koronavírus HKU1.

Keresztreaktivitás nem volt megfigyelhető a következő baktériumok 1,0×10⁷ CFU/ml koncentrációja mellett: Mycoplasma pneumoniae, Chlamydia pneumoniae, Legionella pneumophila, Haemophilus influenzae, Streptococcus pyogenes (A csoport), Streptococcus pneumoniae, Candida albicans, Staphylococcus aureus.

Interferencia

A következő, esetlegesen interferenciát okozó anyagokat az írt koncentrációban alkalmazva nem volt megfigyelhető, hogy azok bármelyike befolyásolná a COVID-19

antigén gyorsteszt kazetta teljesítőképességét:

unigen gyereteezt kazetta teljeertekepeeeeget.					
Anyag	Koncentráció	Anyag	Koncentráció		
Mucin	2%	Teljes vér	4%		
Benzokain	5 mg/mL	Mentol	10 mg/mL		
Sós orrspray	15%	Fenilefrin	15%		
Tobramycin	5 μg/mL	Zanamivir	5 mg/mL		
Oximetazolin	15%	Mubiprocin	10 mg/mL		
Oszeltamivir-foszfát	10 mg/mL	Ribavirin	5 mg/mL		
Arbidol	5 mg/mL	Dexametazon	5 mg/mL		
Flutikazon-propionát	5%	Hisztamin-	10 mg/mL		
Triamcinolon	10 mg/mL	dihidroklorid			

Nagy dózisú Hook-effektus

A COVID-19 antigén gyorsteszt kazettát 1,0×10^{5,67} TCID₅₀/ml koncentrációig inaktivált SARS-CoV-2 vírusra tesztelve nem volt megfigyelhető nagy dózisú Hook-effektus.

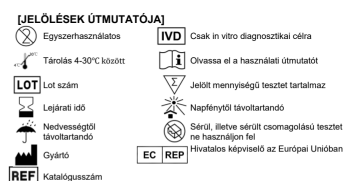


Hangzhou Clongene Biotech Co., Ltd.

No.1 Yichuang Road, Yuhang Sub-district,
Yuhang District, 311121 Hangzhou, Kína



Shanghai International Holding Corp.GmbH (Europe) Eiffestrasse 80. D-20537 Hamburg, Németország



Eredeti angol verzió: 1.1 Kelt: 2021. szeptember 23. Magyar fordítás verzió: 6.0 Kelt: 2021. november 22.

2/2 109194802