

SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test Package Insert

REF L031-11815 English

A rapid test for the qualitative detection of SARS-CoV-2 nucleocapsid antigens in nasal swab specimens. For professional in vitro diagnostic use only.

INTENDED USE

The SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test is a lateral flow chromatographic immunoassay for the qualitative detection the nucleocapsid protein antigen from SARS-CoV-2 in nasal swab specimens directly from individuals who are suspected of COVID-19 by their healthcare provider within the first seven days of the onset of symptoms. The SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test does not differentiate between SARS-CoV and

Results are for the identification of SARS-CoV-2 nucleocapsid antigen. This antigen is generally detectable in upper respiratory samples 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. Positive results do not rule out bacterial infection or co-infection with other viruses. The agent detected may not be the definite cause of disease.

Negative results, from patients with symptom beyond seven days, should be treated as presumptive and confirmed with a molecular assay, if necessary, for patient management. 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-

The SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test is intended for use by trained clinical laboratory personnel and individuals trained in point of care settings. SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test is intended to be used as an aid in the diagnosis of SARS-CoV-2 infection.

SUMMARY

The novel coronaviruses belong to the β genus. COVID-19 is an acute respiratory infectious disease. People are generally susceptible. Currently, the patients infected by the novel coronavirus are the main source of infection; asymptomatic infected people can also be an infectious source. Based on the current epidemiological investigation, the incubation period is 1 to 14 days, mostly 3 to 7 days. The main manifestations include fever, fatigue and dry cough. Nasal congestion, runny nose, sore throat, myalgia and diarrhea are found in a few cases.

PRINCIPLE

The SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test is a qualitative membrane based chromatographic immunoassay for the qualitative detection of the nucleocapsid protein antigen from SARS-CoV-2 in human nasal swab specimens.

When specimens are processed and added to the test cassette, SARS-CoV-2 antigens, if present in the specimen, will react with the anti-SARS-CoV-2 antibody-coated particles, which have been pre-coated on the test strip. The mixture then migrates upward on the membrane by capillary action. The antigen-conjugate complexes migrate across the test strip to the reaction area and are captured by a line of antibody bound on the membrane. Test results are interpreted visually at 15-30 minutes based on the presence or absence of visually colored lines.

To serve as a procedure control, a colored line will always appear in the control line region indicating that proper volume of specimen has been added and membrane wicking has occurred.

REAGENTS

The test cassette contains anti-SARS-CoV-2 antibodies. The positive control swab contains SARS-CoV-2 recombinant antigen pre-coated on the swab.

PRECAUTIONS

- For professional in vitro diagnostic use only. Do not use after the expiration date.
- Do not eat, drink, or smoke in the area where the specimens or kits are handled.
- Do not use the test if the pouch is damaged.
- · Handle all specimens as if they contain infectious agents. Observe established precautions against biological hazards throughout testing and follow the standard procedures for proper disposal of specimens.
- · Wear protective clothing such as laboratory coats, disposable gloves, mask and eye protection when specimens are being tested
- The used test should be discarded according to local regulations. The used test should be considered potentially infectious and be discarded according to local regulations.
- · Humidity and temperature can adversely affect results.
- This package insert must be read completely before performing the test. Failure to follow directions in insert may yield inaccurate test results.

- The test line for a high viral load sample may become visible within 15 minutes, or as soon as the sample passes the test line region.
- The test line for a low viral load sample may become visible within 30 minutes.

STORAGE AND STABILITY

- The kit can be stored at temperatures between 2 30 °C.
- . The test is stable until the expiration date printed on the sealed pouch.
- The test must remain in the sealed pouch until use.
- · DO NOT FREEZE.
- · Do not use after the expiration date.

วัสดุอุปกรณ์

Extraction Buffer Tubes • ตลับทดสอบ

• Positive Control Swab □ Negative Control Swab

• ก้านสำลีเก็บตัวอย่าง (Disposable Swabs) 🗌 ใบแทรก (คู่มือการใช้งาน)

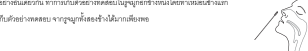
*ก้านสำลีเก็บตัวอย่าง ผลิตโดยผู้ผลิตรายอื่น

อปกรณ์ที่จำเป็นต้องมี (ไม่รวมอยู่ในชุดตรวจ

• อุปกรณ์ป้องกันตัวเองในการเก็บตัวอย่าง ่ 🗆 นาฬิกาจับเวลา

การเก็บและการเตรียมตัวอย่างทดสอบ

- การทดสอบหาแอนดิเจนอย่างง่ายและรวดเร็วสำหรับเชื้อชาร์สโคโรนาไวรัส 2 สามารถดำเนินการตรวจโดยใช้ตัวอย่างทดสอบจาก nasal swab
- ควรทำการทดสอบทันที หลังจากการเก็บตัวอย่างทดสอบ หรือ หากเก็บตัวอย่างทดสอบไว้ที่อุณหภูมิห้อง (15-30°C) อย่างช้าที่สุด ให้ทดสอบภายในหนึ่ง (1) ชั่วโมง หลังจากเก็บ ตักอย่างขององแอ้ก
- ในการเก็บตัวอย่าง nasal swab ให้ดำเนินการดังต่อไปนี้
- 1. ค่อยๆ ใส่ก้านสำลีเก็บตัวอย่างที่มาพร้อมชุดตรวจ เข้าไปในรูจมูกข้างหนึ่งอย่างระมัดระวัง จากนั้นค่อยๆ หมุนก้านสำลีเก็บตัวอย่างซ้าๆ และเบามือ ให้เข้าไปลึกประมาณ 2.5 ซ.ม. (1 นิ้ว) จากขอบของรูจมูก
- 2. หมุนวนก้านสำลีเก็บตัวอย่างให้ชิดผนังด้านในรูจมูก เพื่อเก็บตัวอย่างทดสอบ อย่างน้อย 5 รอบ เพื่อให้ แน่ใจว่าเก็บตัวอย่างทดสอบได้เพียงพอ
- 3. ใช้ก้านสำลีเก็บตัวอย่างอันเดียวกัน ทำการเก็บตัวอย่างทดสอบในรูจมูกอีกข้างหนึ่งโดยทำเหมือนข้างแรก เพื่อให้แน่ใจว่าจะเก็บตัวอย่างทดสอบ จากรจมกทั้งสองข้างได้มากเพียงพอ

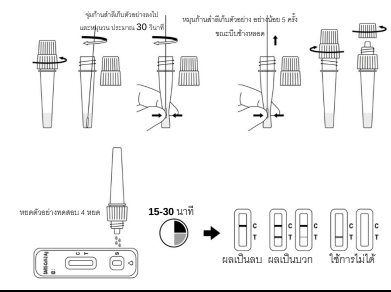


4. นำก้านสำลีเก็บตัวอย่างออกจากรูจมูก จากนั้นนำตัวอย่างทดสอบที่ได้ใส่ลงในหลอด the extraction buffer tubes เพื่อเตรียมทำการทดสอบต่อไป

คำแนะนำในการใช้

ก่อนการทดสอบ ควรปล่อยให้ชุดทดสอบ และ extraction buffer มีอุณหภูมิ เท่ากับอุณหภูมิห้อง (15-30 °C) เสียก่อน

- ใช้หลอด extraction buffer tube 1 หลอด สำหรับแต่ละตัวอย่างที่จะตรวจ และติดป้ายแต่ละหลอดให้ถูกต้องเหมาะสม
- หมุนเปิดฝาเกลี่ยว dropper cap จากหลอด extraction buffer tube โดยหลีกเลี่ยงการบีบหลอดโดยตรง
- รุ่มก้านสำลีเก็บตัวอย่างลงไปในหลอด extraction buffer tube และหมุนวนเป็นเวลา 30 วินาที หลังจากนั้นให้หมุนก้านสำลีเก็บตัวอย่าง อย่างน้อย 5 ครั้ง ในขณะที่บีบข้างหลอด ระมัดระวังอย่าให้ของเหลวกระเด็นออกจากหลอด
- ดึงก้านสำลีเก็บตัวอย่างออกจากหลอด ในขณะที่บีบข้างหลอดเพื่อวีดของเหลวออกจากก้านสำลีเก็บตัวอย่างให้ได้มากที่สุด
- หมุนปิดฝาเกลียว dropper cap ของหลอด extraction buffer tube ซึ่งมีด้วอย่างทดสอบอยู่ภายในหลอดให้แน่น ผลมให้เข้ากันโดยการหมุนวนหรือสะบัดกันหลอด
- นำตลับทดสอบออกจากถงกระดาษฟอยล์ที่ปิดผนึกไว้ และใช้ตลับทดสอบทันที
- วางตลับทดสอบลงบนพื้นผิวที่เรียบและสะอาด
- หยดตัวอย่างทดสอบที่พร้อมทดสอบแล้ว ลงในหลุม (sample well) ของตลับทดสอบ
 - a. หมุนเปิดฝาเกลียวเล็ก ๆ จากปลายของ dropper
 - b. คว่ำหลอด extraction buffer tube ลง โดยให้ปลาย dropper ชี้ลงและถือไว้ตรงๆ ในแนวตั้ง
 - C. บีบหลอดเบา ๆ เพื่อหยดตัวอย่าง จำนวน 4 หยด ลงในหลุม (sample well) ของตลับทดสอบ
- รอให้แถบสีปรากฏ ควรอ่านผลการตรวจภายใน 15-30 นาที ห้ามอ่านผลหลังจากผ่านไป 30 นาทีแล้ว



การแปลผล

(โปรดดุภาพด้านบนประกอบ)

ผลเป็นลบ (Negative): มีแกบสี เพียงแกบเดียวปรากฏในบริเวณ control line region (C) และไม่มีแถบสีปรากฏในบริเวณ test line region (T) นั่น หมายความว่า ตรวจไม่พบแอนติเจนของเชื้อซาร์สโคโรนาไวรัส 2

ผลเป็นบวก (Positive):* มีแถบสีปรากภูด่นชัด 2 แถบ คือ ในบริเวณ control line region (C) หนึ่งแถบ และในบริเวณ test line region (T) ซึกหนึ่ง แถบ นั่นหมายความว่า ตรวจพบแอนติเจนของเชื้อซาร์สโคโรนาไวรัส 2

*หมายเหตุ: ความเข้มของแถบสีบริเวณ test line (T) อาจจะมีความแตกต่างกันได้ ขึ้นอยู่กับระดับปริมาณของเชื้อชาร์ดโคโรนาไวรัส 2 ที่มีอยู่ใน ตัวอย่างทดสอบ ดังนั้น หากมีเฉดสีใด ๆ ก็ตามปรากฏ ณ บริเวณ test line region (T) ควรได้รับการพิจารณาว่า มีผลการตรวจเป็นบวก

ใช้การไม่ได้ (INVALID): ไม่ปรากฏแถบสี บริเวณ Control line โดยสาเหตุส่วนใหญ่ของความล้มเหลวในการทดสอบอาจเกิดจากปริมาตร ของตัวอย่างทดสอบไม่เพียงพอ หรือขั้นตอนวิธีการทดสอบไม่ถูกต้อง ควรมีการทบทวนขั้นตอนวิธีการทดสอบ และทดสอบซ้ำโดยใช้ชุดทดสอบชุด ใหม่ หากยังคงพบปัญหา ให้หยุดใช้ชุดทดสอบทันที และทำการติดต่อตัวแทนจำหน่ายที่อยู่ในท้องถิ่นของท่าน

QUALITY CONTROL

Internal procedural controls are included in the test. A colored line appearing in the control line region (C) is an internal procedural control. It confirms sufficient specimen volume and correct procedural technique. Positive and Negative control swabs are supplied with each kit. These control swabs should be used to ensure that the test cassette and that the test procedure is performed correctly. Follow the "DIRECTIONS FOR USE" section to perform the control test.

The control swabs can be tested under any of the following circumstances:

- When new lot of tests are used and/or when a new operator performs the test.
- At periodic intervals as dictated by local requirements, and/or by the user's Quality Control procedures.

LIMITATIONS

- 1. The SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test is for in vitro diagnostic use only. The test should be used for the detection of SARS-CoV-2 antigens in nasal swab specimens only. The intensity of the test line does not necessarily correlate to SARS-CoV-2 viral titer in the specimen.
- Specimens should be tested as quickly as possible after specimen collection and at most within the hour following collection.
- 3. Use of viral transport media may result in decreased test sensitivity.
- 4. A false-negative test may result if the level of antigen in a sample is below the detection limit of the test or if the sample was collected incorrectly.
- Test results should be correlated with other clinical data available to the physician.
- A positive test result does not rule out co-infections with other pathogens.
- 7. A positive test result does not differentiate between SARS-CoV and SARS-CoV-2.
- 8. A negative test result is not intended to rule out other viral or bacterial infections.
- 9. A negative result, from a patient with symptom onset beyond seven days, should be treated as presumptive and confirmed with a molecular assay, if necessary, for clinical management. (If the differentiation of specific SARS viruses and strains is needed, additional testing is required.)

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

Clinical Sensitivity, Specificity and Accuracy

The performance of SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test was established with 605 nasal swabs collected from individual symptomatic patients who were suspected of COVID-19. The results show that the relative sensitivity and the relative specificity are as follows:

Clinical Performance for SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test

| Method | | RT-PCR | | Total |
|----------------------------------|----------|----------|----------|---------|
| SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test | Results | Negative | Positive | Results |
| | Negative | 433 | 5 | 438 |
| | Positive | 2 | 165 | 167 |
| Total Results | | 435 | 170 | 605 |

Relative Sensitivity: 97.1% (93.1%-98.9%)*

Relative Specificity: 99.5% (98.2%-99.9%)*

*95% Confidence Intervals

Accuracy: 98.8% (97.6%-99.5%)*

Stratification of the positive samples post onset of symptoms between 0-3 days has a positive percent agreement (PPA) of 98.8% (n=81) and 4-7 days has a PPA of 96.8% (n=62).

Positive samples with Ct value ≤33 has a higher positive percent agreement (PPA) of 98.7% (n=153).

Limit of Detection (LOD)

The LOD of SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test was established using limiting dilutions of an inactivated viral sample. The viral sample was spiked with negative human nasal sample pool into a seral of concentrations. Each level was tested for 30 replicates. The results show that the LOD is 1.6*10² TCID₅₀/mL.

| Sample SARS-CoV-2 Concentration | % Positive (Tests) |
|---------------------------------------------|--------------------|
| 1.28*10 ³ 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 TCID ₅₀ /mL | 0% (0/30) |

Cross-Reactivity (Analytical Specificity) and Microbial Interference

Cross-reactivity was evaluated by testing a panel of related pathogens and microorganisms that are likely to be present in the nasal cavity. Each organism and virus were tested in the absence or presence of heat-inactivated SARS-CoV-2 virus at low positive level.

No cross-reactivity or interference was observed with the following microorganisms when tested at the concentration presented in the table below. The SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test does not differentiate between SARS-CoV and SARS-CoV-2.

| Poter | ntial Cross-Reactant | Test Concentration | Cross-Reactivity (in the absence of SARS-CoV-2 virus) | Interference (in the presence of SARS-CoV-2 virus) |
|-------------|-----------------------------|-----------------------------------------------|-------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------|
| | Adenovirus | 1.14 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| | Enterovirus | 9.50 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| | Human coronavirus 229E | 1.04 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| | Human coronavirus OC43 | 2.63 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| | Human coronavirus NL63 | 1.0 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| | Human Metapneumovirus | 1.25 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| sn | MERS-coronavirus | 7.90 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| \ \ \ | | 1.04 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| | | 1.04 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| | Parainfluenza virus 1 | 1.25 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| | Parainfluenza virus 2 | 3.78 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| | Parainfluenza virus 3 | 1.0 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| | Parainfluenza virus 4 | 2.88 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| | Respiratory syncytial virus | 3.15 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |

| | Rhinovirus | 3.15 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
|---------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------|-----------------------------------------------|--------------------|--------------------|
| | Human coronavirus- HKU1 | 1 x 10 ⁵ copies/mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| | Bordetella pertussis | 2.83 x 10 ⁹ CFU/mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| | Chlamydia trachomatis | 3.13 x 108 CFU/mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| | Haemophilus influenza | 1.36 x 108 CFU/mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| | Legionella pneumophila | 4.08 x 10 ⁹ CFU/mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| Mycobacterium tuberculosis | | 1.72 x 10 ⁷ CFU/mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| Staphylococcus Staphylococcus Streptococcus p Pneumocystis j S. cerevisi Pseudomo aeruginos | Mycoplasma pneumoniae | 7.90 x 10 ⁷ CFU/mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| | Staphylococcus aureus | 1.38 x 10 ⁷ CFU/mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| | Staphylococcus epidermidis | 2.32 x 10 ⁹ CFU/mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| | Streptococcus pneumoniae | 1.04 x 108 CFU/mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| | Streptococcus pyogenes | 4.10 x 10 ⁶ CFU/mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| | Pneumocystis jirovecii- S. cerevisiae | 8.63 x 10 ⁷ CFU/mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| | Pseudomonas aeruginosa | 1.87 x 108 CFU/mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| | Chlamydia pneumoniae | 1×10 ⁶ IFU/ml | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| Yeast | Candida albicans | 1.57 x 108 CFU/mL | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| Pooled human nasal wash | | | No 3/3 negative | No 3/3 positive |
| | | | | |

Interfering Substances

The following substances, naturally present in respiratory specimens or that may be artificially introduced into the nasal cavity or nasopharynx, were evaluated. Each substance was tested in the absence or presence of SARS-CoV-2 virus at low positive level. The final concentration of the substances tested are listed below and were found not to affect test performance.

| Interfering Substance | Active Ingredient | Concentration | Results (in the absence of SARS-CoV-2 virus) | Results (in the presence of SARS-CoV-2 virus) |
|----------------------------------------------------|----------------------------|---------------|----------------------------------------------------|-----------------------------------------------------|
| | Biotin | 2.4 mg/mL | 3/3 negative | 3/3 positive |
| Endogenous | Mucin | 0.5% w/v | 3/3 negative | 3/3 positive |
| | Whole Blood | 4% v/v | 3/3 negative | 3/3 positive |
| Afrin Original Nasal Spray | Oxymetazoline | 15% v/v | 3/3 negative | 3/3 positive |
| ALKALOL Allergy Relief Nasal Spray | Homeopathic | 1:10 Dilution | 3/3 negative | 3/3 positive |
| Chloraseptic Max Sore Throat Lozenges | Menthol, Benzocaine | 1.5 mg/mL | 3/3 negative | 3/3 positive |
| CVS Health Fluticasone Propionate Nasal Spray | Fluticasone propionate | 5% v/v | 3/3 negative | 3/3 positive |
| Equate Fast-Acting Nasal Spray | Phenylephrine | 15% v/v | 3/3 negative | 3/3 positive |
| Equate Sore Throat Phenol Oral Anesthetic Spray | Phenol | 15% v/v | 3/3 negative | 3/3 positive |
| Original Extra Strong Menthol Cough Lozenges | Menthol | 1.5 mg/mL | 3/3 negative | 3/3 positive |
| NasalCrom Nasal Spray | Cromolyn | 15% v/v | 3/3 negative | 3/3 positive |
| NeilMed NasoGel for Dry Noses | Sodium Hyaluronate | 5% v/v | 3/3 negative | 3/3 positive |
| Throat Lozenge | Dyclonine Hydrochloride | 1.5mg/mL | 3/3 negative | 3/3 positive |

| Zicam Cold Remedy | Galphimia glauca, Luffa operculata, Sabadilla | 5% v/v | 3/3 negative | 3/3 positive |
|-----------------------------------------|--------------------------------------------------------|----------|--------------|--------------|
| Antibiotic | Mupirocin | 10 mg/mL | 3/3 negative | 3/3 positive |
| Tamiflu | Oseltamivir Phosphate | 5 mg/mL | 3/3 negative | 3/3 positive |
| Antibiotic | Tobramycin | 4 μg/mL | 3/3 negative | 3/3 positive |
| Mometasone Furoate Nasal Spray | Mometasone Furoate | 5%v/v | 3/3 negative | 3/3 positive |
| Physiological Seawater Nasal Cleaner | NaCl | 15%v/v | 3/3 negative | 3/3 positive |

PRECISION

Intra-Assay

Within-run precision was determined using 60 replicates of specimens: negative control and SARS-CoV-2 antigen positive controls. The specimens were correctly identified >99% of the time.

Inter-Assay

Between-run precision was determined using 60 independent assays on the same specimen: negative specimen and SARS-CoV-2 antigen positive specimen. Three different lots of the SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test were tested using these specimens. The specimens were correctly identified >99% of the time.

BIBLIOGRAPHY

- 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
- Susan R. Weiss, Julian L. Leibowitz, Coronavirus Pathogenesis, Advances in Virus Research, Volume 81: 85-164

Index of Symbols Contains sufficient for Manufacturer Temperature limit <n> tests In vitro diagnostic \geq (2) IVD Use-by date Do not reuse medical device Consult instructions for $\mathbf{\hat{l}}$ REF LOT Batch code Catalogue number EC REP Authorized representative in the European Community Date of manufacture

Index of Contents

| SARS-CoV-2 Antigen | SARS-CoV-2 Antigen |
|-------------------------------|-------------------------------|
| Negative Control Swab | Negative Control Swab |
| Positive Control Swab | Positive Control Swab |
| Extraction Buffer Tubes | Extraction Buffer Tubes |
| Disposable Swabs | Disposable Swabs |
| SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test | SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test |





Number: 1151255504 Effective date: 2020-12-20