

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 předčasný výsledek zkoušky. Proto musí být jakýkoli rizikový 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 náchylni. V současné době jsou hlavním zdrojem infekce pacienti infikovaní novým koronavirem; asymptomaticky infikovaní lidé mohou být také zdrojem infekce. Na základě současného epidemiologického šelfení je inkubační doba 1 až 14 dní, většinou 3 až 7 dní. Mezi hlavní projevy patří horečka, únavu a suchý kašel. V několika případech se vyskytuje ucpávaný 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 protitáku COVID-19 (SARS-CoV-2) (testovací linie T) a protitáku IgG (kontrolní linie C) immobilizované na nitrocelulózovém proužku. Vnější zbarvený konjugovaná podložka obsahuje koloidní zlato konjugované s jinou COVID-19 (SARS-CoV-2) protitáku 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 protitáky COVID-19 a vznikne komplex antigenu. Tento komplex migruje nitrocelulózovou membránou kapilárním působením. Když se komplex setká s linii protitáku COVID-19 testovací linie T, komplex se zachytí a vytvoří vínově zbarvený proužek, který potvrzuje výsledek reaktivního testu. Absence barevného pruhu v testovací oblasti znamená nereaktivní výsledek testu. Test obsahuje vnitřní kontrolu (pás C), která by měla vykazovat vínově zbarvený proužek konjugátu bez ohledu na vývoj barvy na kterémkoli z testovacích proužků. Jinak je výsledek testu neplatný a vzorek musí být znova otestován novou sadou.

DODÁVANÝ MATERIÁL

Utěsněné sáčky, každý obsahující testovací kazetu, vysoušedlo

Tyčinka s valentým tampoňem

Antigenový extrakční puf

Antigenový 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 pouzdro. Testovací sada musí až do použití zůstat v uzavřeném pouzdře.

Chraňte před mrazem.

Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti.

VAROVÁNÍ A OPATŘENÍ

- Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti.
- Před provedením testu si podrobně prostudujte tuhle příbalovou informaci. Nedodržení pokynů vede k nepřesnému výsledku testu.
- Nepoužívejte test, pokud je tuba / sáček poškozena nebo zlomená.
- Test je určen pouze k jednorázovému použití. Za žádných okolností jej znova nepoužívejte.
- 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.
- Při testování nosete ochranný oděv, jako jsou laboratorní pláště, jednorázové rukavice a ochranu očí.
- Vzorek a leplota mohou nebezpečně ovlivnit výsledky.
- Zkoušku neprovádějte v místnosti se silným průdechem 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 výtrusu

2. Testování může 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 soudlu s místními předpisy pro přepravu etiologických látek.

METODY ODBĚRU

I.) Odběr nosních výtrérů

Je důležité získat co nejvíce sekretu. Zasuňte sterilní tampoón (tyčinku) do nosní díry. Sterilní tampoón (tyčinka) by měl být zaveden do 2,5 cm od okraje nosní díry. Přejďte tampoónem 5krát podél sliznice uvnitř nosní díry, aby se zajistilo, že jsou hlen i buňky shromážděny. Tento postup opakujte stejným tampoónem i u druhé nosní díry, abyste zajistili odebrání vzorku celé nosní dutiny. Při manipulaci se tampoónu nedotýkejte.

II.) Orofaryngeální výtrér

Je důležité získat co nejvíce sekretu. Zasuňte sterilní tampoón (tyčinku) do krku, hlouboko do červené oblasti hrudního a krčního mandlu k odebírání vzorku. Mírně otevřte krční mandlu, abyste dostali co nejlepší vzorek. Při manipulaci se tampoónu nedotýkejte, také se při vytahování nedotýkejte tampoónem jazyka.



! Nečiněte jakékoliv závěry o zdravotním dopadu získaných výsledků, aniž byste tyto výsledky nejdříve konzultovali se svým lekářem.



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 nechte testovací kazetu, vzorek a puf pro extrakci antigenu ekvilibrovat na pokojovou teplotu (15–30 °C) k testování.

1. Vyjměte testovací kazetu z uzavřeného foliového 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 pufem pro extrakci antigenu umístěte svisle dolů, - stiskněte lahvičku, aby puf volně kapal do extrakční zkumavky, aniž byste se dotýkali okraje zkumavky, a přidejte 6 kapk (asi 200 ul) do extrakční zkumavky.

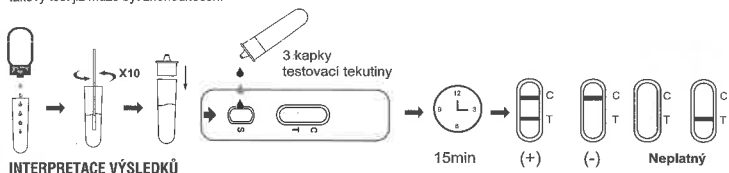
2. Vložte tampoónový vzorek do extrakční zkumavky předem přidáné s pufem pro extrakci antigenu a tampoón otočte asi 10krát zatlačte hlavu tampoónu na stěnu zkumavky, aby se uvolnil antigen ve tampoónu, a poté ji nechte stát asi 1 minutu.

3. Odstraňte tampoón a současně stačte špičku tampoónu, aby z tampoónu vytéklo co možná nejvíce kapaliny. Použité tampoóny zlikvidujte v soudlu s metodami likvidace biologického odpadu.

4. Nainstalujte odkapávač na extrakční zkumavku, pevně ji uzavřete a nechte ji 1 minutu stát.

5. Otevřete sáček z hliníkové fólie a vymítejte testovací kartu, přidejte 3 kapky (přibližně 100 ul) do otvoru pro vzorek v testovací kartě (nebo pomocí pipety přidejte 100 ul) a spusťte stopky.

6. 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 vínové barvy v pásmu T naznačuje že není ve vzorku detekován antigen COVID-19 (SARS-CoV-2). Výsledek je negativní.

Covid-19 POZITIVNÍ:

Kromě proužku C, je-li zobrazen i proužek T, test indikuje přítomnost COVID-19 (SARS-CoV-2) antiguemu 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 přetravává, okamžitě přestaňte testovací soupravu používat a kontaktujte místního distributora.

OMEZENÍ:

1. Kdykoli je to možné, použijte čerstvé vzorky.
2. Optimální výkon testu vyžaduje přísné dodržování postupu testu popsaného v tomto příbalovém listu.
3. Odchylky mohou vést k neobvyklým výsledkům.
4. Negativní výsledek u jednotlivého subjektu naznačuje nepřítomnost detekovatelného antiguenu COVID-19 (SARS-CoV-2). Negativní výsledek testu však nevylučuje možnost expozice nebo infekce COVID-19. Pozitivní výsledek nemusí nutně znamenat infekci a je nutné jej vždy ověřit u vašeho lékaře.
4. Negativní výsledek může nastat, pokud je množství antiguenu COVID-19 (SARS-CoV-2) přílišného ve vzorku pod detekční limity testu nebo se nepodafilo snížit antigen COVID-19 (SARS-CoV-2)
5. Stejně jako u všech diagnostických testů by konečná klinická diagnóza neměla být založena na výsledku jediného testu, ale měl byt proveden lekářem 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.

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 %
Specificita	99.03 %	interval spolehlivosti	97.18 % ~ 99.67 %
Přesnost	98.84 %	interval spolehlivosti	97.50 % ~ 99.47 %

2. Analytické 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 parafluenzy (typ 1), virus chřipky A, chřipka B virus, Haemophilus influenzae, rhinovirus (typ 2), rhinovirus (typ 14), rhinovirus (typ 16), N-Acetylaminophen, 3μg/ml aspirin, 3μg/ml ibuprofen, 3μg/ml morpholin hydrochloride, 3μg/ml cephalixin kanamycin, 3μg/ml tetracycline, 3μg/ml chloramphenicol, 3μg/ml erythromycin, 3μg/ml vancomycin, 3μg/ml nalidixic acid, 3μg/ml hydrocortisol borovicí a 3μg/ml lidský inzulin neovlivní výsledky testu.
Rušivé látky	2mg/ml hemoglobin, 2mg/ml mucin, 5mg/l lidský anti-myši protitěl (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 cephalixin kanamycin, 3μg/ml tetracycline, 3μg/ml chloramphenicol, 3μg/ml erythromycin, 3μg/ml vancomycin, 3μg/ml nalidixic acid, 3μg/ml hydrocortisol borovicí 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, 2013: 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

EC REP	Autorizovaný zástupce		Skladujte při teplotě 4-30°C	IVD	Pouze pro diagnostiku in vitro
	Nepoužívejte opakovatě		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
www.goodtest.cz

Revise č: 8.129.05.023-A1
Datum účinnosti: 25. 3. 2021