

Csak in vitro diagnosztikai használatra!

[RENDELTETÉSSZERŰ HASZNÁLAT]

A COVID-19 antigén gyorsesztesz kazetta (nyálból) egy olyan laterális tesztsík immunpróba, amely alkalmas a SARS-CoV-2 vírus nukleokapszid antigén nyálmintából történő kvalitatív kimutatására olyan személyeknél, akikről egészségügyi szolgáltatójuk azt gyanítja, hogy elkapták a COVID-19 betegséget.

A tesz a SARS-CoV-2 nukleokapszid antigén jelenlétét mutatja ki. Ez az antigén a fertőzés akut fázisában nyálmintából általában kimutatható. A pozitív eredmény a vírus antigének jelenlétére utal, ugyanakkor a fertőzöttséget a páciens előtörténetének tükrében és más diagnosztikai információk ismeretében lehet csak megállapítani. A pozitív eredmény nem zárja ki esetleges bakteriális fertőzést, vagy egyidejű fertőzést más vírusokkal. Nem biztos, hogy a kimutatott antigén okozza az adott betegséget.

A negatív eredmény önmagában nem zárja ki a SARS-CoV-2 fertőzést, ezért az nem képezheti egyedül alapját 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 körkörülnak való esetleges kitettsége, a páciens előtörténete, ill. a COVID-19 betegségre utaló klinikai jelek és tünetek megléte. Amennyiben a páciens megfelelő ellátásához szükséges, az eredményt ajánlott molekuláris diagnosztikai próbával is megerősíteni.

A COVID-19 antigén gyorsesztesz kazettát (nyálból) olyan szakképzett orvosi személyzet használhatja, aki megfelelő jártassággal rendelkezik az in vitro diagnosztikai eljárások alkalmazása terén. A termék felhasználható laboratóriumi, és nem-laboratóriumi körülmények között is, amennyiben azok eleget tesznek jelen használati utasításban foglaltaknak, és a helyi előírásoknak.

[ÖSSZEGZÉS]

Az új koronavírus (SARS-CoV-2) a β-koronavírus nemzetségbe tartozik. A COVID-19 egy olyan fertőző akut légúti betegség, amelyre az emberek többsége főlegkor, jelenleg a fertőzés fő terjesztői az új koronavírussal fertőzött személyek. A betegséget a tünetmentes fertőzöttektől is el lehet kapni. Jelenlegi ismereteink szerint a fertőzés lappangási ideje 1–14, az esetek többségében 3–7 nap. A leggyakoribb tünetek a láz, fáradtság és a száraz köhögés. Ritkábban orrdugulás, orrfolyás, torokfájás, izomfájdalom és hasmenés is előfordulhat.

[ELMÉLETI HÁTTÉR]

A COVID-19 antigén gyorsesztesz kazetta (nyálból) egy a duplaellenanyag-szendvics technika elvén működő immunpróba. A konjugációs régióra felvit, 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 mikrorészecskékel konjugált SARS-CoV-2 antitestekkel, létrehozza az antigén-antitest komplexet. Ez a komplex vándorol a kapilláriselv alapján a membránban a tesztsíkig, ahol azt az ott található SARS-CoV-2 nukleokapszid fehérje monoklonális antitest meköti. A színes tesztsík (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.

[FIGYELMEZTETÉSEK ÉS ÓVINTÉZKEDÉSEK]

- A teszt csak in vitro diagnosztikai célra használható.
- A tesztet egészségügyi szakdolgozók, ill. ellátási ponton jelen lévő szakképzett személyek használhatják.
- Ne használja a terméket a SARS-CoV-2 fertőzöttség megállapításának vagy kizárásának egyedüli alapjaként, sem a COVID-19 betegség fertőzöttségi szintjének felmérésére.
- Ne használja a terméket annak lejáratí dátumát követően.

1

Érvénytelen



Nem látható a kontrollcsík (C). A kontrollcsík hiánya a leggyakrabban elégtelen mintamennyiségre, vagy helytelen mintavételzésre, ill. kezelésre vezethető vissza. Tanulmányozza a teszt elvégzésének folyamatát, és egy új kazettával ismételje meg a tesztet.

[MINŐSÉGELENŐRZÉS]

A teszt beépített kontrollt tartalmaz. A kontroll (C) régióban színes csík jelenik meg, ami azt igazolja, hogy a teszt elvégzéséhez elegendő volt a minta, a membrán megfelelően vezette a mintát, és a tesztet megfelelő módon használták.

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

[AZ ALKALMAZHATÓSÁG KORLÁTAI]

- A termék kizárólag kvalitatív kimutatást tesz lehetővé. A megjelenő tesztsík intenzitása nem szükség-szerűen függ össze azzal, hogy a mintában milyen koncentrációban található meg az antigén.
- A negatív eredmény nem zárja ki a SARS-CoV-2 fertőzést, ezért nem képezheti a betegellátással kapcsolatos döntések egyedüli alapját.
- 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 amosavakat érintő mutáció vagy mutációkon esett át.

[TELJESÍTMÉNYADATOK]

Klinikai teljesítmény

A COVID-19 antigén gyorsesztesz kazetta (nyálból) teljesítményét meghatározandó RT-PCR tesztzel hasonlították azt össze. 645 tüneteket mutató páciénstől vettek nyálmintát (a tünetek megjelenésének napjától számított 7 napon belül), és tünetmentesektől is, akikről feltételezték, hogy COVID-19 fertőzöttek.

A COVID-19 antigén gyorsesztesz eredményei a következőképp alakultak:

Az RT-PCR ciklus küszöbértéke (Ct) a releváns indexérték. Az alacsonyabb Ct érték magasabb vírus terhelést jelez. Az érzékenységet a különböző Ct értékskálához kalkulálták (Ct értéks30 és Ct értéks37).

COVID-19 antigén		RT-PCR (Ct values≤30)		Összes
		Pozitív	Negatív	
CLUNGENE®	Pozitív	120	2	122
	Negatív	4	483	487
Összes		124	485	609
PPA (Ct≤30):96.8% (120/124), (95%CI: 92.0%~98.7%)				
NPA: 99.6% (483/485), (95%CI: 98.5%~99.9%)				

COVID-19 antigén		RT-PCR (Ct values37)		Összes
		Pozitív	Negatív	
CLUNGENE*	Pozitív	146	2	148
	Negatív	14	483	497
Összes		160	485	645
PPA (Ct≤37):91.3% (146/160), (95%CI: 85.9%~94.7%)				
NPA: 99.6% (483/485), (95%CI: 98.5%~99.9%)				

4

- Kérjük, olvassa végig ezt az útmutatót, mielőtt a tesztet használná.
- A tesztet hagyja a felhasználás kezdetéig a zárt csomagolásában.
- Az összes minta potenciálisan veszélyes anyagnak minősül, és annak megfelelően, lehetséges fertőzésforrásként kezelendő.
- A felhasznált tesztkazetta hulladékkezelését illetően az adott országban életben lévő szabályozás követendő.

[TARTOZÉKOK]

A termék a következőket tartalmazza:

- tesztkazetta, mindegyik külön fóliában, száritószerrel együtt csomagolva
- extrakciós reagens, ampullánként 0,3ml reagenssel
- nyálgyjűtő
- gyűjtőcső
- pipetta
- munkaállomás
- használati útmutató

A csomagolásban nincs benne, de a teszthez szükség lesz egy időmérő eszközre.

[TÁROLÁS ÉS STABILITÁS]

- A terméket annak lezárt csomagolásában, szobahőmérsékleten (4–30°C között) tárolja, és a csomagolásban feltüntetett lejáratí dátumig használhatja fel.
- A csomagolás felnyitása után a tesztet 1 órán belül használja fel. Ha a teszt hosszabb ideig van meleg, párás környezetnek kitéve, meghibásodhat.
- A LOT száma és lejáratí dátum a csomagoláson található.

[MINTAVÉTEL ÉS ELŐKÉSZÜLETEK]

A mintavételt megelőző legalább 30 percben már NE egyen, igyon, rágogzon vagy dohányozzon. Nyálgyjűtéshez használja a nyálgyjűtő tölcserít és a mintagyűjtő csövet. A tölcserít rögzítse a csőbe, majd illeszse azt az ajkához. Hagyja, hogy a nyál belecserogjon a mintagyűjtőbe. A nyálmennyiség érje el a jelzett szintet (mintegy 300µl). Ha túl sok lett a nyál, akkor a pipetta segítségével távolítsa el a felesleget a megadott szint eléréséig.



Mintaszállítás és tárolás

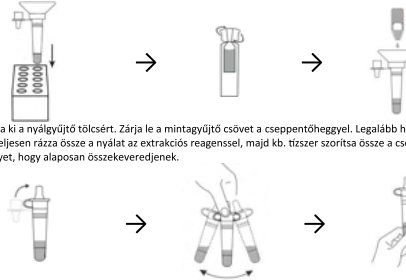
A frissen adott mintát haladéktalanul fel kell használni, de legkésőbb egy órán belül.

[A TESZTELÉS MENETE]

Megjegyzés: Várjon, amíg a reagensk és a minta hasonló hőmérsékletű nem lesz (15–30°C között).

- Tegye a mintagyűjtő csövet a munkaállomásra. Csavarja le az extrakciós reagens kupakját, majd öntse az összes reagenst a mintagyűjtő csőbe.

2



2. Dobja ki a nyálgyjűtő tölcserít. Zárja le a mintagyűjtő csövet a cseppentőheggyel. Legalább háromszor erőteljesen rázza össze a nyálát az extrakciós reagenssel, majd kb. tízszer szorítsa össze a csőben az eleget, hogy alaposan összekeveredjenek.

3. Vegye ki a tesztkazettát a lezárt csomagolásából.

4. Fordítsa fejre a csövet, majd lassan cseppentsen három cseppet (mintegy 100µl) a kazetta S-jelzésű nyílásába. Utána indítsa el a stoppert.

5. Várjon, míg a színes csíkok megjelennek. 15 perc elteltével értelmezze a tesztet. 20 perc elteltével a teszteredmény már nem vehető figyelembe.



[AZ EREDMÉNYEK ÉRTELMEZÉSE]

Pozitív



Két csík látható. Az egyik a kontroll (C), a másik a teszt (T) régióban. Az eredmény a tesztsík intenzitásától függetlenül pozitívnak számít.

Negatív



Egyetlen színes vonal jelenik meg a kontroll (C) régióban, és a teszt (T) régióban nem látható színes vonal.

3

PPA - pozitív százalékos egyezés - szenzitivitás
NPA - negatív százalékos egyezés - specificitás

Kimutathatósági korlát (analitikai szenzitivitás)

A vizsgálathoz hővel inaktivált, nyálmintába fecskendezett SARS-CoV-2 víruskultúrát használtak (Hong Kong/VM20001061/2020, NR-52282). Ez alapján a kimutatási határérték (LoD) 8.6×102 TCID50/mL-nek adódott.

Keresztreaktivitás (analitikai specificitás)

A keresztreaktivitást 32 a szájuregben előforduló kommenzalista, illetve patogén mikroorganizmusra nézve vizsgálták. Rekombinális 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 őrlásertes vírus (RSV), enterovírus, rhinovírus, human koronavírus 229E, human koronavírus OC43, human 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 gyorsesztesz nyálból kazetta teljesítményét.

Anyag	Koncentráció	Anyag	Koncentráció
Mucin	2%	Teljes vér	4%
Benzokain	5 mg/mL	Mentol	10 mg/mL
Sós orspray	15%	Fenilefrin	15%
Quimetazolin	15%	Hisztamin-dihidroklorid	10 mg/mL
Tobramycin	5 µg/mL	Mupirocin	10 mg/mL
Oszetamivir-foszfát	10 mg/mL	Zanamivir	5 mg/mL
Arbidol	5 mg/mL	Ribavirin	5 mg/mL
Flutikazon-propionát	5%	Dexametazon	5 mg/mL
Triamcinolon	10 mg/mL		

Nagy dózús Hook-effektus

A COVID-19 antigén gyorsesztesz kazettát 1,0×105.67 TCID50/ml koncentrációjú inaktivált SARS-CoV-2 vírusra tesztelve nem volt megfigyelhető nagy dózús 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) Eiffrstrasse 80, D-20537 Hamburg,
Németország

5

[JELŐLÉSEK ÚTMUTATÓJA]



Etdobható, egyszer használható



Tárólas 4-30°C között



Lot szám



Lejáratí idó



Nedvességtől távol tartandó



Gyártó



Csak in vitro diagnosztikai célra



Olvassa el a használatí útmutatót



Jelölt mennyiségű tesztet tartalmaz



Napfénytől távol tartandó



Sérült tesztet ne használjon fel



Hivatalos képviselő az Európai Unióban

Importőr:
Legal Beauty Kft.
Elérhetőség: +36-70-704-6860
Web: vedoruh.hu
Ügyiratszám: OGYEI/23688-3/2021
Nyilvántartási szám: HU/CA01/23688/21

Eredeti angol verzió kelt: 2021. január 11.
Magyar fordítás kelt: 2021. február 19.

109166701

6