

dedicio®

COVID-19 Ag plus Test

#243104D-20



de	Gebrauchsanweisung	2
en	Instructions for use.....	7
fr	Instructions d'utilisation....	12
es	Instrucciones de uso	17
it	Istruzioni per l'uso	22
pl	Sposób użycia	27
pt	Instruções de Utilização	32
cs	Návod k použití	37
fi	Käyttöohje.....	42
sv	Användarinstruktioner	47
	Symbols	52

dedicio+
dedicated to life



1. Verwendungszweck und Anwendungsbereich

Der dedicio® COVID-19 Ag plus Test ist ein chromatographischer Immunoassay im Lateral-Flow Format zum qualitativen Nachweis von viralen SARS-CoV-2 Nukleoprotein-Antigenen in humanen nasalen, nasopharyngealen oder oropharyngealen Proben (siehe Punkt 12. „Grenzen des Tests“). Der Test ist als Hilfsmittel bei der Diagnose einer Infektion mit SARS-CoV-2 bestimmt. Zu beachten ist, dass die Konzentration der viralen Nukleoprotein-Antigene im Verlauf der Erkrankung schwanken und unter die Nachweisgrenze des Tests fallen kann. Eine mögliche Infektiosität der Testpersonen kann aufgrund negativer Testergebnisse nicht ausgeschlossen werden. Die Testdurchführung ist nicht automatisiert und erfordert keine spezielle Schulung oder Qualifikation. Der dedicio® COVID-19 Ag plus Test ist nur für den professionellen Gebrauch ausgelegt.

2. Einleitung und Diagnostische Bedeutung

COVID-19 (Corona Virus Disease) ist eine Infektionskrankheit, die durch das kürzlich entdeckte Coronavirus SARS-CoV-2 verursacht wird. Die häufigsten Symptome von COVID-19 sind Fieber, trockener Husten, Müdigkeit, Sputumproduktion, Kurzatmigkeit sowie Hals- und Kopfschmerzen. Bei einigen Patienten können Muskelschmerzen, Schüttelfrost, Übelkeit, Nasenverstopfung und Durchfall auftreten. Diese Symptome beginnen allmählich und sind in den meisten Fällen mild. Manche Menschen infizieren sich, entwickeln aber keine Symptome und fühlen sich nicht unwohl. Die meisten Menschen (ca. 80%) erholen sich von der Krankheit, ohne dass sie eine spezielle Behandlung benötigen. Etwa eine von sechs Personen, die sich mit COVID-19 infizieren, wird schwer krank und entwickelt Atembeschwerden. Ältere Menschen und Menschen mit Vorerkrankungen wie Bluthochdruck, Herzproblemen oder Diabetes entwickeln mit größerer Wahrscheinlichkeit einen schweren Krankheitsverlauf. Bisher sind etwa 2% der erkrankten Menschen gestorben.

COVID-19 wird durch Atemwegssekrettröpfchen übertragen, die von infizierten Menschen durch Niesen, Husten oder Sprechen ausgestoßen werden. Diese Tröpfchen können entweder direkt von anderen Menschen aufgenommen werden oder können auch Oberflächen kontaminieren, die dann für mehrere Tage infektiös sein können. Schätzungen für die Inkubationszeit von COVID-19 liegen zwischen 1 und 14 Tagen, in denen Menschen bereits infektiös sein können ohne Krankheitssymptome aufzuweisen.

3. Testprinzip

Der dedicio® COVID-19 Ag plus Test ist ein chromatographischer Immunoassay im Lateral-Flow Format zum qualitativen Nachweis von viralen SARS-CoV-2 Nukleoprotein-Antigenen in humanen nasalen, nasopharyngealen oder oropharyngealen Proben.

Anti-SARS-CoV-2-Antikörper sind im Testlinienbereich (T) der Membran immobilisiert. Eine Probe wird in ein Extraktionsröhrchen mit Puffer gegeben, um SARS-CoV-2-Antigene freizusetzen. Während der Testung binden extrahierte Antigene an anti-SARS-CoV-2-Antikörper, die mit farbigen Partikeln konjugiert und auf dem Sample Pad der Testkassette vorbeschichtet sind. Das Gemisch wandert dann chromato-

graphisch durch Kapillarkraft die Membran entlang und reagiert mit den Reagenzien auf der Membran. Die Komplexe werden dann von anti-SARS-CoV-2-Antikörpern im Testlinienbereich (T) abgefangen. Überschüssige, farbige Partikel werden im Kontrolllinienbereich (C) abgefangen. Das Vorhandensein einer farbigen Linie im Testlinienbereich (T) deutet auf ein positives Ergebnis hin. Die Abwesenheit einer farbigen Linie im Testlinienbereich (T) weist auf ein negatives Ergebnis hin.

Das Erscheinen einer farbigen Linie im Kontrolllinienbereich (C) dient als Verfahrenskontrolle und weist darauf hin, dass genügend Probenvolumen hinzugegeben wurde und dass die Membran ausreichend durchnässt ist.

4. Bestandteile der Testpackung

- 20 dedicio® COVID-19 Ag plus Testkassetten
- Gemäß 93/42/EWG mitgeliefertes zusätzliches Material: Aufgrund möglicher Lieferengpässe bei medizinischen COVID-19-Zubehörprodukten, ist es möglich, dass der Abstrichtupfer-Hersteller wechselt. Daher stammen die beigelegten Abstrichtupfer von einem der unten aufgelisteten Hersteller.

a) 20 sterile Abstrichtupfer, CE0197



Jiangsu Changfeng Medical Industry Co., Ltd
Touqiao Town, Guangling District, Yangzhou,
Jiangsu 225109 China (bevollmächtigter EU-
Repräsentant Llins Service & Consulting GmbH,
Obere Seegasse 34/2, 69124 Heidelberg,
Deutschland)

b) 20 sterile Abstrichtupfer, CE0197



Jiangsu Rongye Technology Co., LTD, Touqiao
Town, Yangzhou City, Jiangsu Province, China
(bevollmächtigter EU-Repräsentant Riomavix S.L.,
Calle de Almansa 55, 1D, Madrid 28039 Spain)

c) 20 sterile Abstrichtupfer, CE0197



CITOTEST LABWARE MANUFACTURING CO., LTD
No.48, Xinxu Road, Haimen, Jiangsu province
(bevollmächtigter EU-Repräsentant WellKang Ltd,
Enterprise Hub, NW Business Complex,
1 Beraghmore Rd., Derry, BT48 8SE, Northern
Ireland)

- 20 Extraktionsröhrchen inkl. Tropfaufsätze
- 20 Pufferampullen „Buffer“ für den einmaligen Gebrauch (je 300 µL)*
- 1 Reagenzienhalter
- 1 Gebrauchsanweisung

*Puffer enthält folgendes Konservierungsmittel: ProClin™ 300: <0,03%.

Die im Puffer enthaltenen Detergenzien lysieren und neutralisieren das Virus.

Gemäß Verordnung (EC) Nr. 1272/2008 CLP ist keine Gefahrenkennzeichnung erforderlich. Die Konzentrationen sind unterhalb der Freigrenzen.

5. Zusätzlich benötigte Materialien

- Timer

6. Haltbarkeit und Lagerung der Reagenzien

Die Test-Kits sollten bei 2-30°C bis zum angegebenen Verfallsdatum gelagert werden. Die Testkassetten sind bis zum auf dem Folienbeutel angegebenen Verfallsdatum stabil. Die Testkassette muss bis zum Gebrauch im verschlossenen Folienbeutel verbleiben. Frieren Sie die Test-Kits nicht ein. Verwenden Sie die Tests nicht nach dem auf der Verpackung angegebenen Verfallsdatum. Es ist darauf zu achten, dass die Bestandteile des Test-Kits vor Kontamination geschützt sind. Verwenden Sie die Bestandteile des Test-Kits nicht, wenn es Anzeichen einer mikrobiellen Kontamination oder einer Ausfällung gibt. Biologische Kontaminationen von Dosier- vorrichtungen, Behältern oder Reagenzien können zu falschen Ergebnissen führen.

7. Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen

- Nur für den professionellen *in-vitro*-diagnostischen Gebrauch.
- Lesen Sie die komplette Gebrauchsanweisung vor der Testdurchführung sorgfältig durch.
- Den Test nicht nach dem auf der Verpackung angegebenen Verfallsdatum verwenden.
- Keine Bestandteile des Test-Kits verwenden, wenn die Primärverpackung beschädigt ist.
- Tests sind nur zum Einmalgebrauch bestimmt.
- Proben nicht in das Reaktionsfeld (Ergebnisfeld) geben.
- Das Reaktionsfeld (Ergebnisfeld) nicht berühren, um Kontaminierung zu vermeiden.
- Zur Vermeidung von Kreuzkontaminationen sollte für jede Probe ein eigenes Extraktionsröhrchen verwendet werden.
- Keine Bestandteile aus unterschiedlichen Test-Kits austauschen oder mischen.
- Verwenden Sie den Puffer nicht, wenn er Verfärbungen oder Trübungen aufweist. Verfärbungen oder Trübungen können ein Anzeichen für eine mikrobielle Kontamination sein.
- Essen, trinken oder rauchen Sie nicht in dem Bereich, in dem mit Proben und Test-Kits umgegangen wird.
- Tragen Sie bei Probennahme, Aufbereitung und Testdurchführung entsprechende persönliche Schutzausrüstung, wie z. B. Mundschutz, Schutzkittel, Handschuhe und Schutzbrille.
- Behandeln Sie alle Proben so, als ob sie infektiöse Reagenzien enthielten. Beachten Sie bestehende Vorsichtsmaßnahmen für mikrobiologische Risiken während aller Verfahren sowie Standardrichtlinien für die korrekte Probenentsorgung.
- Die weitere Probenverarbeitung und Patientenverwaltung sollten gemäß örtlichen Richtlinien und Vorschriften zu COVID-19 erfolgen.
- Dieser Test enthält Erzeugnisse tierischen Ursprungs. Zertifizierte Kenntnisse der Herkunft und/oder des Gesundheitszustands der Tiere gewährleisten nicht völlig die Abwesenheit übertragbarer Pathogene. Es wird daher empfohlen, diese Produkte als potentiell infektiös zu betrachten und sie gemäß den üblichen Sicherheitsvorkehrungen zu behandeln (z.B. Verschlucken oder Einatmen vermeiden).
- Temperaturen können Testergebnisse beeinträchtigen.

- Benutzte Testmaterialien sollten gemäß lokalen Vorgaben entsorgt werden.

8. Probennahme, -vorbereitung und -lagerung

Nasale Proben:

- Es ist wichtig, so viel Sekret wie möglich zu entnehmen. Führen Sie einen Abstrichtupfer in das Nasenloch ein.
- Führen Sie den Abstrichtupfer vorsichtig so weit ein, bis Sie einen Widerstand im Bereich der Nasenmuschel bemerken (bis zu 2,5 cm in das Nasenloch).
- Drehen Sie den Abstrichtupfer 5 Mal sanft gegen die Nasenwand, um sicherzustellen, dass sowohl Schleim als auch Zellen entnommen werden.
- Entnehmen Sie den Abstrichtupfer langsam, während Sie ihn weiterhin drehen.
- Wiederholen Sie diesen Vorgang für das andere Nasenloch unter Verwendung desselben Abstrichtupfers, um sicherzustellen, dass ein ausreichendes Probenvolumen aus beiden Nasenhöhlen entnommen wird.

Nasopharyngeale Proben:

- Führen Sie einen Abstrichtupfer parallel zum Gaumen (nicht aufwärts) in das Nasenloch ein, bis ein Widerstand auftritt oder der Abstand dem vom Ohr zum Nasenloch des Patienten entspricht, was auf einen Kontakt mit dem Nasenrachen hinweist.
- Reiben Sie und rollen Sie vorsichtig den Abstrichtupfer. Lassen Sie den Tupfer für einige Sekunden an Ort und Stelle, um Sekret aufzunehmen.
- Entfernen Sie den Abstrichtupfer langsam, während Sie ihn drehen. Proben können von beiden Nasenlöchern mit demselben Abstrichtupfer entnommen werden. Es ist aber nicht notwendig, Proben von beiden Seiten zu entnehmen, wenn die Spitze mit Flüssigkeit aus der ersten Entnahme gesättigt ist.

Oropharyngeale Proben:

- Führen Sie vorsichtig einen sterilen Abstrichtupfer in den Pharynx (Rachen) ein und entnehmen Sie Sekret, indem Sie den Abstrichtupfer auf der geröteten hinteren Pharynxwand und den Gaumenbögen reiben. Berühren Sie nicht die Zunge, Zähne und das Zahnfleisch.

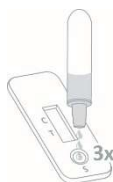
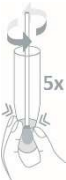
Hinweis:

- Verwenden Sie nur Tupfer aus synthetischen Fasern mit Schaft aus Kunststoff. Verwenden Sie keine Calciumalginat-Tupfer oder Tupfer mit Holzschacht, da diese Substanzen enthalten können, die einige Viren inaktivieren und eine weitere Testung verhindern.
- Abstrichproben sollten sofort nach der Entnahme getestet werden. Verwenden Sie frisch entnommene Proben für die beste Testleistung. Wenn die Testung nicht direkt nach der Probennahme durchgeführt werden kann, kann der Abstrichtupfer höchstens eine Stunde lang in einem trockenen, sauberen, verschlossenen Röhrchen aufbewahrt werden.
- Verwenden Sie keine Proben, die offensichtlich mit Blut kontaminiert sind, da dies den Probenfluss stören und zu falschen Testergebnissen führen kann.

9. Testdurchführung

Bringen Sie alle Tests, Proben, Puffer und/oder Kontrollen vor der Testdurchführung auf Raumtemperatur (15-30°C).

1. Platzieren Sie ein sauberes mit der Patienten- oder Kontrollidentifikation gekennzeichnetes Extraktionsröhrchen in den vorgesehenen Bereich des Reagenzienhalters.
2. Trennen Sie eine Pufferampulle ab.
3. Öffnen Sie die Pufferampulle durch Abdrehen der Spitze.
4. Halten Sie die Pufferampulle senkrecht über das Röhrchen, um sicherzustellen, dass die gesamte Pufferlösung in den unteren Teil fließt. Drücken Sie die Pufferampulle zusammen und geben Sie die gesamte Pufferlösung in das Extraktionsröhrchen, ohne dabei den Rand des Röhrchens zu berühren.
5. Geben Sie den Abstrichtupfer mit der entnommenen Probe in das Röhrchen. Drehen Sie den Tupfer und drücken Sie ihn mindestens 5 Mal, indem Sie die Wand des Extraktionsröhrchens gegen den Tupfer zusammenpressen, um die im Tupfer enthaltenen Antigene zu extrahieren.
6. Entnehmen Sie den Abstrichtupfer und drücken Sie ihn dabei fest gegen die Röhrchenwand, um so viel Flüssigkeit wie möglich aus dem Abstrichtupfer auszudrücken. Entsorgen Sie den Abstrichtupfer gemäß den Richtlinien zum Umgang mit infektiösen Erregern.
Hinweis: Mit aufgesetzter Tropfkappe kann die extrahierte Probe höchstens eine Stunde lang bis zur Entnahme der Testkassette aus dem Folienbeutel im Extraktionsröhrchen aufbewahrt werden.
7. Entnehmen Sie die Testkassette dem Folienbeutel und verwenden Sie sie so schnell wie möglich. Die besten Ergebnisse werden erzielt, wenn der Test unverzüglich nach der Öffnung des Folienbeutels durchgeführt wird. Kennzeichnen Sie die Testkassette mit der Patienten- oder Kontrollidentifikation.
8. Legen Sie die Testkassette auf eine saubere und ebene Oberfläche.
9. Setzen Sie einen Tropfaufsatz auf das Extraktionsröhrchen auf, drehen Sie das Röhrchen um und geben Sie 3 Tropfen (ca. 60 µL) der extrahierten Lösung in die Probenvertiefung (S) der Testkassette.
10. Starten Sie den Timer.



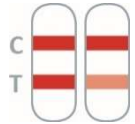
11. Warten Sie darauf, dass die farbige(n) Linie(n) erscheint/en. Werten Sie das Testergebnis nach 15 Minuten aus. Nach mehr als 20 Minuten keine Ergebnisse mehr auswerten.



10. Testauswertung

Positiv:

Zwei farbige Linien erscheinen im Ergebnisfenster. Eine Linie erscheint im Kontrolllinienbereich (C), die andere Linie erscheint im Testlinienbereich (T).



Hinweis:

Die Farbintensität im Testlinienbereich (T) kann abhängig von der in der Probe vorhandenen Konzentration der viralen SARS-CoV-2-Nukleoprotein-Antigene variieren. Jede Farbtonung im Testlinienbereich (T) sollte als positives Ergebnis betrachtet werden. Beachten Sie, dass es sich bei diesem Test nur um einen qualitativen Test handelt und dass er die Analytkonzentration in der Probe nicht bestimmen kann.

Negativ:

Es erscheint nur eine farbige Linie im Kontrolllinienbereich (C). Im Testlinienbereich (T) erscheint keine farbige Linie.



Ungültig:

Die Kontrolllinie (C) erscheint nicht. Ergebnisse von Tests, die nach der festgelegten Auswertzeit keine Kontrolllinie gebildet haben, müssen verworfen werden. Überprüfen Sie den Verfahrensablauf und wiederholen Sie die Testung mit einer neuen Testkassette. Falls das Problem weiterbesteht, verwenden Sie das Test-Kit bitte nicht weiter und setzen Sie sich mit Ihrem Distributor in Verbindung.



Ungenügendes Probenvolumen, abgelaufene Tests oder fehlerhafte Vorgehensweise sind die wahrscheinlichsten Ursachen dafür, dass die Kontrolllinie nicht erscheint.

11. Qualitätskontrolle

Die Testkassette beinhaltet eine interne Verfahrenskontrolle: Eine im Kontrolllinienbereich (C) erscheinende farbige Linie wird als interne Verfahrenskontrolle betrachtet. Sie bestätigt ausreichendes Probenvolumen, eine korrekte Verfahrenstechnik und dass die Membran ausreichend durchnässt ist. Die *Gute Laborpraxis (GLP)* empfiehlt den Einsatz von externen Kontrollmaterialien zum Nachweis der einwandfreien Leistung des Test-Kits.

12. Grenzen des Tests

- Der dedicio® COVID-19 Ag plus Test ist nur für den professionellen *in-vitro*-diagnostischen Gebrauch ausgelegt und sollte nur zum qualitativen Nachweis von viralen SARS-CoV-2 Nukleoprotein-Antigenen in humanen nasalen, nasopharyngealen oder oropharyngealen Proben verwendet

werden. Weder der quantitative Wert noch die Steigerungsrate/Senkungsrate der Konzentration der viralen SARS-CoV-2 Nukleoprotein-Antigenen kann mit diesem qualitativen Test bestimmt werden.

- Der dedicio® COVID-19 Ag plus Test zeigt nur das Vorhandensein von viralen SARS-CoV-2 Nukleoprotein-Antigenen in der Probe und sollte nicht als einziges Kriterium für eine Diagnose von COVID-19 verwendet werden.
- Es können sowohl lebensfähige als auch nicht lebensfähige SARS-CoV-2-Viren mit dem dedicio® COVID-19 Ag plus Test nachgewiesen werden.
- Die Abschnitte „Probennahme, -vorbereitung und -lagerung“ sowie „Testdurchführung“ sollten beim Testen genau befolgt werden. Das Nichtbefolgen dieser Abschnitte kann zu falschen Ergebnissen führen, weil die Antigenkonzentration im Tupfer stark von der korrekten Durchführung abhängt.
- Wie bei allen diagnostischen Tests sollten alle Ergebnisse im Zusammenhang mit weiterer klinischer Information, die dem Arzt zur Verfügung steht, ausgewertet werden.
- Im Laufe einer SARS-CoV-2-Infektion kann die Konzentration von viralen Nukleoprotein-Antigenen unter die Nachweisgrenze des Tests fallen.
- Sollte das Testergebnis negativ ausfallen, klinische Symptome aber weiter anhalten, empfiehlt es sich, zusätzliche Testungen unter Verwendung anderer klinischer Methoden durchzuführen. Ein negatives Ergebnis schließt zu keinem Zeitpunkt eine mögliche SARS-CoV-2-Infektion aus und sollte mit einem molekularen Test bestätigt werden.
- Positive und negative Vorhersagewerte sind stark von der Prävalenz abhängig. Die lokale Prävalenz sollte bei der Auswertung der diagnostischen Testergebnisse berücksichtigt werden.
- Positive Ergebnisse schließen Koinfektionen mit anderen Krankheitserregern (z. B. Influenzavirus A/B) nicht aus.
- Der Test unterscheidet nicht zwischen SARS-CoV und SARS-CoV-2.

13. Erwartete Werte

SARS-CoV-2-Viruspartikel sind normalerweise in den Atemwegen von COVID-19-Patienten vorhanden. Ein positives Testergebnis kann auf eine akute Infektion hinweisen. Die Viruskonzentrationen in nasalen, nasopharyngealen oder oropharyngealen Abstrichproben können im Laufe der Erkrankung variieren und unter die Nachweisgrenze von Schnelltests fallen, auch wenn die Patienten noch Symptome zeigen. Umgekehrt kann das Virus auch bei genesenden Patienten noch über längere Zeiträume nachweisbar sein. Eine mögliche Infektiosität der Testpersonen kann aufgrund negativer Testergebnisse nicht ausgeschlossen werden.

14. Leistungsmerkmale des Tests

Klinische Leistungsmerkmale

Diagnostische Sensitivität und Spezifität

Der dedicio® COVID-19 Ag plus Test wurde mit klinischen nasalen Abstrichproben evaluiert, deren Status mittels RT-PCR bestätigt wurde.

Die Ergebnisse sind in den folgenden Tabellen dargestellt.

		RT-PCR		
dedicio® COVID-19 Ag plus Test		Positiv	Negativ	Total
	Positiv	167	0	167
	Negativ	5	431	436
	Total	172	431	603

Diagnostische Sensitivität: 97,09% (93,38% - 98,75%)*

Diagnostische Spezifität: >99,99% (99,12% - 100%)*

Gesamtübereinstimmung: 99,17% (98,07% - 99,65%)*

*95% Konfidenzintervall

Nachweisgrenze

Die 95%-Nachweisgrenze des dedicio® COVID-19 Ag plus Tests liegt bei 75,5 TCID₅₀/mL und wurde durch Verdünnung von inaktiviertem SARS-CoV-2-Virus bestimmt.

Messbereich

Beim Testen von inaktivierten SARS-CoV-2-Viren mit Konzentrationen von bis zu $1,51 \times 10^6$ TCID₅₀/mL wurde kein Prozoneneffekt beobachtet.

Interferierende Substanzen

Die folgenden Substanzen, die in respiratorischen Proben normalerweise vorhanden sind oder künstlich in die Atemwege eingefügt werden, wurden mit den unten angegebenen Konzentrationen evaluiert. Alle Substanzen wurden mit einer 1/20000-SARS-CoV-2-Virusverdünnung ($1,51 \times 10^6$ TCID₅₀/mL) gemischt und zeigten keine Interferenz mit dem dedicio® COVID-19 Ag plus Test.

Substanz	Konzentration
Zanamivir	5 mg/mL
Osetamivir	10 mg/mL
Artemether/Lumefantrin	50 µM
Doxycyclinhydrochlorid	70 µM
Chinin	150 µM
Lamivudin	1 mg/mL
Ribavirin	1 mg/mL
Daclatasvir	1 mg/mL
Mucin aus submaxillären Rinderdrüsen, Typ I-S	100 µg/mL
EDTA-antikoagulierte humanes Blut	5% (v/v)
Biotin	100 µg/mL
Neosynephrin® (Phenylephrin)	10% (v/v)
Afrin® Nasenspray (Oxymetazolin)	10% (v/v)
Nasenspray mit Kochsalzlösung	10% (v/v)
Homöopathisches Zicam® Allergy Relief Nasal Gel	5% (v/v)
Natriumcromoglykat	20 mg/mL
Olopatadinhydrochlorid	10 mg/mL
Paracetamol	199 µM
Acetylsalicylsäure	3,62 mM
Ibuprofen	2,425 mM
Mupirocin	10 mg/mL
Tobramycin	5 µg/mL
Erythromycin	81,6 µM
Ciprofloxacin	30,2 µM

Kreuzreaktivität

Proben wurden mit den folgenden Krankheitserregern versetzt und mit dem dedicio® COVID-19 Ag plus Test getestet:

Krankheitserreger	Konzentration
Influenza A H1N1-Virus	6×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Influenza A H3N2-Virus	9×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Influenza A H5N1-Virus	8×10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Influenza A H7N9-Virus	9×10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Influenza B	3×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus Typ 1	3×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus Typ 2	2×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus Typ 3	1×10 ⁶ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus Typ 5	4×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus Typ 7	1×10 ⁶ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus Typ 55	4×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Respiratorisches Synzytial-Virus Typ A/B	3×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Humanes Coronavirus 229E	3×10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Humanes Coronavirus OC43	1×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Humanes Coronavirus NL63	1×10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Humanes Coronavirus HKU1	1×10 ³ ng/mL
MERS-Coronavirus Florida/USA-2/Saudi Arabia.2014	4×10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Parainfluenzavirus Typ 1/2/3/4	1×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Rhinovirus Typ A16	1×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
<i>Legionella pneumophila</i> Bloomington-2	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Legionella pneumophila</i> 82A3105	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> K	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> Erdman	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> HN878	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> CDC1551	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> H37Rv	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> 475298 [Maryland (D1) 6B-17]	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> 178 [Poland 23F-16]	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> 262 [CIP 104340]	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> Slovakia 14-10 [29055]	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Streptococcus pyogenes</i> T1	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycoplasma pneumoniae</i> Mutant 22	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycoplasma pneumoniae</i> FH-Stamm von Eaton Agent	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycoplasma pneumoniae</i> M129-B7	1×10 ⁵ cells/mL

Bei der Testung mit dem dedicio® COVID-19 Ag plus Test wurde keine Kreuzreaktivität mit den Proben beobachtet.

SARS-CoV-positive Proben (Urbani-Stamm, 1 × 10⁶ PFU/mL) zeigen eine Kreuzreaktivität mit dem dedicio® COVID-19 Ag plus Test.

Präzision

Wiederholbarkeit und Reproduzierbarkeit

Die Präzision wurde durch das Testen von 20 Replikaten von negativen, schwach positiven, mittel positiven und stark positiven Kontrollen bestimmt. Die Wiederholbarkeit wurde

innerhalb der Studie zur Reproduzierbarkeit ermittelt. Die Testungen wurden an 3 verschiedenen Tagen von 5 Anwendern mit 3 unabhängigen Chargen des dedicio® COVID-19 Ag plus Tests an 2 verschiedenen Standorten durchgeführt. Der dedicio® COVID-19 Ag plus Test zeigte eine akzeptable Wiederholbarkeit und Reproduzierbarkeit. Die negativen und positiven Werte wurden in >99% der Fälle richtig bestimmt.

15. Referenzen

1. Cui J, Li F, Shi ZL, Origin and evolution of pathogenic coronaviruses, Nat Rev Microbiol 2019; 17:181-192.
2. Su S, Wong G, Shi W, et al, Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses, TrendsMicrobiol 2016;24:490-502.
3. Weiss SR, Leibowitz JL, Coronavirus pathogenesis, Adv Virus Res 2011; 81:85-164.

Rev. 3, 2021-01-18 OM

1. Intended Use

The dedicio® COVID-19 Ag plus Test is a lateral flow chromatographic immunoassay for the qualitative detection of SARS-CoV-2 viral nucleoprotein antigens in human nasal, nasopharyngeal or oropharyngeal specimens (see section 12 'Limitations'). This test is intended for use as an aid in the diagnosis of infections with SARS-CoV-2. Note that the concentration of viral nucleoprotein antigens may vary in the course of the disease and might fall below the detection limit of the test. Possible infectiousness of test subjects cannot be ruled out based on negative test results. The test procedure is not automated and requires no special training or qualification. The dedicio® COVID-19 Ag plus Test is designed for professional use only.

2. Introduction and Clinical Significance

COVID-19 (Corona Virus Disease) is the infectious disease caused by the recently discovered coronavirus SARS-CoV-2. The most common symptoms of COVID-19 are fever, dry cough, fatigue, sputum production, shortness of breath, sore throat and headache. Some patients may have myalgia, chills, nausea, nasal congestion and diarrhoea. These symptoms begin gradually and are mild in most of the cases. Some people become infected but do not develop any symptoms and do not feel unwell. Most people (about 80%) recover from the disease without special treatment. Approximately one in six people who get infected with COVID-19 becomes seriously ill and develops difficulty breathing. Elderly people, and those with pre-existing conditions, such as high blood pressure, heart problems or diabetes, are more likely to develop serious illness. So far, about 2% of infected people have died.

COVID-19 is transmitted via respiratory droplets that are exhaled by infected people via coughing, sneezing or talking. These droplets can be inhaled or ingested directly by other people or can contaminate surfaces, which can then be infectious for several days. Most estimates of the incubation period for COVID-19 range from 1 to 14 days, during which people might already be infectious without showing disease symptoms.

3. Test Principle

The dedicio® COVID-19 Ag plus Test is a lateral flow chromatographic immunoassay for the qualitative detection of SARS-CoV-2 viral nucleoprotein antigens in human nasal, nasopharyngeal or oropharyngeal specimens.

Anti-SARS-CoV-2 antibodies are immobilised in the test line region (T) of the membrane. A specimen is added to an extraction tube containing buffer in order to release SARS-CoV-2 antigens. During the test, extracted antigens bind to anti-SARS-CoV-2 antibodies conjugated to coloured particles and pre-coated onto the sample pad of the test cassette. The mixture then migrates along the membrane chromatographically by capillary action and interacts with the reagents on the membrane. The complexes are then captured by anti-SARS-CoV-2 antibodies in the test line region (T). Excess coloured particles are captured in the control line region (C). The presence of a coloured line in the test line region (T) indicates a positive result. The absence of a coloured line in the test line region (T) indicates a negative result.

The formation of a coloured line in the control line region (C) serves as a procedural control, indicating that the proper volume of specimen has been added and membrane wicking has occurred.

4. Reagents and Materials Supplied

- 20 dedicio® COVID-19 Ag plus test cassettes

- Additional material provided according to 93/42/EEC:

Due to possible supply shortages of COVID-19 related accessory medical products, the swab manufacturer might change. Therefore, the supplied swabs are from one of the manufacturers listed below.

- a) 20 sterile swabs, CE0197



Jiangsu Changfeng Medical Industry Co., Ltd
Touqiao Town, Guangling District, Yangzhou,
Jiangsu 225109 China (authorised EU
representative Lins Service & Consulting GmbH,
Obere Seegasse 34/2, 69124 Heidelberg,
Germany)

- b) 20 sterile swabs, CE0197



Jiangsu Rongye Technology Co., LTD, Touqiao
Town, Yangzhou City, Jiangsu Province, China
(authorised EU representative Riomavix S.L., Calle
de Almansa 55, 1D, Madrid 28039 Spain)

- c) 20 sterile swabs, CE0197



CITOTEST LABWARE MANUFACTURING CO., LTD
No.48, Xinxu Road, Haimen, Jiangsu province
(authorised EU representative WellKang Ltd,
Enterprise Hub, NW Business Complex,
1 Beraghmore Rd., Derry, BT48 8SE, Northern
Ireland)

- 20 extraction tubes incl. dropper caps
- 20 buffer ampoules for single use (300 µL each)*
- 1 reagent holder
- 1 package insert

*Buffer containing the following preservative: ProClin™ 300:
<0.03%.

The detergents contained in the buffer lyse and neutralise the virus.

No hazard labelling is required according to Regulation (EC) N° 1272/2008 CLP. Concentrations are below the exemption threshold.

5. Additional Materials Required

- Timer

6. Storage & Stability

Test kits should be stored at 2-30°C until the indicated expiry date. Test cassettes are stable until the expiry date printed on the foil pouches. Test cassettes must remain in the sealed foil pouches until use. Do not freeze the test kit. Do not use tests beyond the expiry date indicated on the packaging. Care should be taken to protect test kit components from contamination. Do not use test kit components if there is evidence of microbial contamination or precipitation. Biological contamination of dispensing equipment, containers or reagents can lead to inaccurate results.

7. Warnings and Precautions

- For professional *in-vitro* diagnostic use only.
- Carefully read through the test procedure prior to testing.
- Do not use the test beyond the expiration date indicated on the packaging.
- Do not use test kit components if the primary packaging is damaged.
- Tests are for single use only.
- Do not add specimens to the reaction area (result area).
- In order to avoid contamination, do not touch the reaction area (result area).
- Avoid cross-contamination of specimens by using a new extraction tube for each specimen obtained.
- Do not substitute or mix components from different test kits.
- Do not use the buffer if it is discoloured or turbid. Discolouration or turbidity may be a sign of microbial contamination.
- Do not eat, drink or smoke in the area where specimens and test kits are handled.
- Wear appropriate personal protective equipment, such as face mask, isolation gown, gloves and eye protection during specimen collection, preparation and test procedure.
- Handle all specimens as if they contain infectious agents. Observe established precautions for microbiological risks throughout all procedures and standard guidelines for the appropriate disposal of specimens.
- Further specimen processing and patient management should follow local COVID-19 guidelines and regulations.
- The test kit contains products of animal origin. Certified knowledge of the origin and/or sanitary state of the animals does not completely guarantee the absence of transmissible pathogenic agents. It is therefore recommended that these products be treated as potentially infectious and handled in accordance with usual safety precautions (e.g., do not ingest or inhale).
- Temperature can adversely affect test results.
- Used testing materials should be disposed of according to local regulations.

8. Specimen Collection and Preparation

Nasal specimen:

- It is important to obtain as much secretion as possible. Insert the swab into the nostril.
- Gently push the swab until resistance is met at the level of the turbinate (up to 2.5 cm into the nostril).
- Rotate the swab 5 times against nasal wall to ensure that both mucus and cells are collected.
- Slowly withdraw the swab while continuing to rotate it.
- Repeat this process for the other nostril using the same swab in order to ensure that sufficient specimen volume is collected from both nasal cavities.

Nasopharyngeal specimen:

- Insert the swab into the nostril, parallel to the palate (not upwards) until resistance is encountered or the distance is equivalent to that from the ear to the nostril of the patient, indicating contact with the nasopharynx.

- Gently rub and roll the swab. Leave swab in place for several seconds to absorb secretions.
- Slowly remove the swab while rotating it. Specimens can be collected from both nostrils using the same swab, but it is not necessary to collect specimens from both sides if the tip is saturated with fluid from the first collection.

Oropharyngeal specimen:

- Gently insert a sterile swab into the pharynx and collect secretions by brushing the swab several times against the reddened posterior pharyngeal wall and both tonsillar pillars. Avoid touching the tongue, teeth and gums.

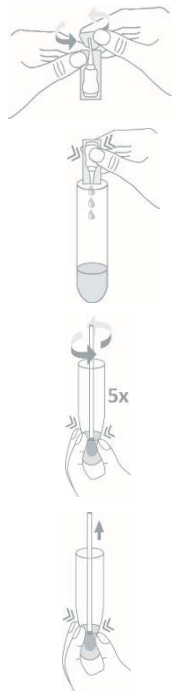
Note:

- Use only synthetic fibre swabs with plastic shafts. Do not use calcium alginate swabs or swabs with wooden shafts, as they may contain substances that inactivate some viruses and inhibit further testing.
- Swab specimens should be tested immediately after collection. Use freshly collected specimens for best test performance. If the test cannot be carried out immediately after specimen collection, the swab can be stored for up to a maximum of one hour in a clean, dry and sealed tube.
- Do not use specimens that are obviously contaminated with blood, as it may interfere with the flow of specimens and lead to inaccurate test results.

9. Test Procedure

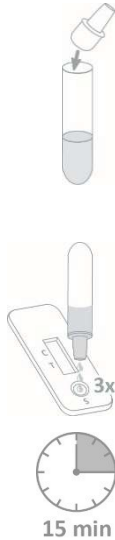
Bring tests, specimens, buffer and/or controls to room temperature (15-30°C) prior to testing.

1. Place a clean extraction tube labeled with the patient or control identification into the designated area of the reagent holder.
2. Detach one buffer ampoule.
3. Open the ampoule by twisting the tip off.
4. Hold the buffer ampoule vertically over the tube to ensure that the entire buffer solution flows into the bottom part. Squeeze the buffer ampoule and add the entire buffer solution to the extraction tube without touching the edge of the tube.
5. Insert the swab with the collected specimen into the tube. Swirl the swab and squeeze it at least 5 times by compressing the wall of the extraction tube against the swab to extract the antigens contained in the swab.
6. Remove the swab, pressing it firmly against the wall of the tube to release as much liquid as possible. Dispose of the swab in accordance with guidelines for the handling of infectious agents.



Note: If the dropper cap is attached, the extracted specimen can be stored in the extraction tube for up to a maximum of 1 hour until the removal of the test cassette from its foil pouch.

7. Remove the test cassette from the foil pouch and use it as soon as possible. The best results will be obtained if the test is performed immediately after opening the foil pouch. Label the test cassette with the patient or control identification.
8. Place the test cassette on a clean and level surface.
9. Attach a dropper cap to the extraction tube, invert the tube and transfer 3 drops (approximately 60 µL) of the extracted solution to the specimen well (S) of the test cassette.
10. Start the timer.
11. Wait for the coloured line(s) to appear. Read the test result after 15 minutes. Do not interpret the result after more than 20 minutes.



A coloured line appearing in the control line region (C) is considered an internal procedural control. It confirms sufficient specimen volume, adequate membrane wicking and correct procedural technique.

Good laboratory practice (GLP) recommends the use of external control materials to ensure proper test kit performance.

12. Limitations

- The dedicio® COVID-19 Ag plus Test is for professional *in-vitro* diagnostic use only. It should be used for the qualitative detection of SARS-CoV-2 viral nucleoprotein antigens in human nasal, nasopharyngeal or oropharyngeal specimens only. Neither the quantitative value nor the rate of increase/decrease in the concentration of SARS-CoV-2 viral nucleoprotein antigens can be determined with this qualitative test.
- The dedicio® COVID-19 Ag plus Test only detects the presence of SARS-CoV-2 viral nucleoprotein antigens in specimens and should not be used as the sole criterion for a diagnosis of COVID-19.
- Both viable and non-viable SARS-CoV-2 viruses can be detected using the dedicio® COVID-19 Ag plus Test.
- The sections 'Specimen Collection and Preparation' as well as 'Test Procedure' must be followed closely while testing. Failure to follow them may lead to inaccurate test results because the antigen concentration in the swab is highly dependent on the correct procedure.
- As with all diagnostic tests, all results should be interpreted in conjunction with other clinical information available to the physician.
- In the course of SARS-CoV-2 infection, the concentration of viral nucleoprotein antigens may fall below the detection limit of the test.
- If the test result is negative and clinical symptoms persist, additional testing using other clinical methods is recommended. A negative result does not at any time preclude the possibility of a SARS-CoV-2 infection and should be confirmed via molecular assay.
- Positive and negative predictive values are highly dependent on prevalence. The local prevalence should be taken into consideration when interpreting diagnostic test results.
- Positive results do not preclude co-infections with other pathogens (e.g. influenza virus A/B).
- The test does not differentiate between SARS-CoV and SARS-CoV-2.

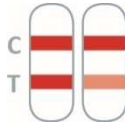
13. Expected Values

SARS-CoV-2 viral particles are normally present in the respiratory tracts of COVID-19 patients. A positive test result can indicate an acute infection. Virus concentrations in nasal, nasopharyngeal or oropharyngeal swab specimens may vary in the course of the disease and might fall below the detection limit of rapid tests, even though patients are still showing symptoms. Conversely, the virus might continue to be detectable over long periods of time even in convalescent patients. Possible infectiousness of test subjects cannot be ruled out based on negative test results.

10. Result Interpretation

Positive:

Two coloured lines appear in the result area. One line appears in the control line region (C) and the other line appears in the test line region (T).



Note: The colour intensity in the test line region (T) may vary depending on the concentration of SARS-CoV-2 viral nucleoprotein antigens in the specimen. Any shade of colour in the test line region (T) should be considered a positive result. Note that this is a qualitative test only and it cannot determine the analyte concentration in the specimen.

Negative:

Only one coloured line appears in the control line region (C). No coloured line appears in the test line region (T).



Invalid

The control line (C) fails to appear. Results from any test which has not produced a control line at the specified reading time must be discarded. Please review the procedure and repeat the test with a new test cassette. If the problem persists, discontinue using the test kit immediately and contact your distributor.

Insufficient specimen volume, incorrect operating procedure or expired tests are the most likely reasons for control line failure.



11. Quality Control

An internal procedural control is included in the test cassette:

14. Performance Characteristics

Clinical performance

Diagnostic sensitivity and specificity

The dedicio® COVID-19 Ag plus Test was evaluated with clinical nasal swab specimens whose status was confirmed using RT-PCR.

The results are presented in the following tables.

		RT-PCR		
dedicio® COVID-19 Ag plus Test		Positive	Negative	Total
	Positive	167	0	167
	Negative	5	431	436
	Total	172	431	603

Diagnostic sensitivity: 97.09% (93.38% - 98.75%)*

Diagnostic specificity: >99.99% (99.12% - 100%)*

Overall agreement: 99.17% (98.07% - 99.65%)*

*95% confidence interval

Detection limit

The 95% detection limit of the dedicio® COVID-19 Ag plus Test is 75.5 TCID₅₀/mL and was determined via dilution of inactivated SARS-CoV-2 virus.

Measuring range

No prozone effect was observed when testing inactivated SARS-CoV-2 viruses with concentrations of up to 1.51 x 10⁶ TCID₅₀/mL.

Interfering substances

The following substances, normally present in respiratory specimens or artificially introduced into the respiratory tract, were evaluated at the concentrations listed below. All substances were mixed with a 1/20000 SARS-CoV-2 virus dilution (1.51 x 10⁶ TCID₅₀/mL) and showed no interference with the dedicio® COVID-19 Ag plus Test.

Substance	Concentration
Zanamivir	5 mg/mL
Oseltamivir	10 mg/mL
Artemether/Lumefantrine	50 µM
Doxycycline hyclate	70 µM
Quinine	150 µM
Lamivudine	1 mg/mL
Ribavirin	1 mg/mL
Daclatasvir	1 mg/mL
Mucin from bovine submaxillary glands, type I-S	100 µg/mL
EDTA-anticoagulated human blood	5% (v/v)
Biotin	100 µg/mL
Neosynephrin® (phenylephrine)	10% (v/v)
Afrin® Nasal Spray (oxymetazoline)	10% (v/v)
Saline nasal spray	10% (v/v)
homeopathic Zicam® Allergy Relief Nasal Gel	5% (v/v)
Sodium cromoglycate	20 mg/mL
Olopatadine hydrochloride	10 mg/mL
Paracetamol	199 µM
Acetylsalicylic acid	3.62 mM
Ibuprofen	2.425 mM
Mupirocin	10 mg/mL

Substance	Concentration
Tobramycin	5 µg/mL
Erythromycin	81.6 µM
Ciprofloxacin	30.2 µM

Cross-reactivity

Specimens spiked with the following pathogens were tested using the dedicio® COVID-19 Ag plus Test:

Pathogen	Concentration
Influenza A H1N1 virus	6×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Influenza A H3N2 virus	9×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Influenza A H5N1 virus	8×10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Influenza A H7N9 virus	9×10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Influenza B	3×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus type 1	3×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus type 2	2×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus type 3	1×10 ⁶ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus type 5	4×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus type 7	1×10 ⁶ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus type 55	4×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Respiratory syncytial virus type A/B	3×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Human coronavirus 229E	3×10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Human coronavirus OC43	1×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Human coronavirus NL63	1×10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Human coronavirus HKU1	1×10 ³ ng/mL
MERS-Coronavirus Florida/USA-2/Saudi Arabia.2014	4×10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Parainfluenza virus type 1/2/3/4	1×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Rhinovirus type A16	1×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
<i>Legionella pneumophila</i> Bloomington-2	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Legionella pneumophila</i> 82A3105	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> K	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> Erdman	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> HN878	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> CDC1551	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> H37Rv	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> 475298 [Maryland (D1) 6B-17]	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> 178 [Poland 23F-16]	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> 262 [CIP 104340]	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> Slovakia 14-10 [29055]	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Streptococcus pyogenes</i> T1	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycoplasma pneumoniae</i> mutant 22	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycoplasma pneumoniae</i> FH strain of Eaton Agent	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycoplasma pneumoniae</i> M129-B7	1×10 ⁵ cells/mL

No cross-reactivity with the specimens was observed when tested using the dedicio® COVID-19 Ag plus Test. SARS-CoV positive specimens (Urbani strain, 1 x 10⁶ PFU/mL) show cross-reactivity with the dedicio® COVID-19 Ag plus Test.

Precision

Repeatability and reproducibility

Precision was established by testing 20 replicates of negative, low positive, medium positive and high positive controls. Repeatability was established within the reproducibility study. Testing was performed by 5 operators using 3 independent dedicio® COVID-19 Ag plus test lots at 2 different sites on 3 separate days.

The dedicio® COVID-19 Ag plus Test demonstrated acceptable repeatability and reproducibility. The negative and positive values were correctly identified >99% of the time.

15. References

1. Cui J, Li F, Shi ZL, Origin and evolution of pathogenic coronaviruses, Nat Rev Microbiol 2019; 17:181-192.
2. Su S, Wong G, Shi W, et al, Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses, Trends Microbiol 2016; 24:490-502.
3. Weiss SR, Leibowitz JL, Coronavirus pathogenesis, Adv Virus Res 2011; 81:85-164.

Rev. 3, 2021-01-18 OM

1. Domaine d'application

Le test dedicio® COVID-19 Ag plus est un immunodosage chromatographique à flux latéral pour la détection qualitative des antigènes nucléoprotéiques viraux du SARS-CoV-2 dans des échantillons humains nasaux, nasopharyngés ou oropharyngés (Cf Chapitre 12 : « Limites du test »). Ce test est une aide au diagnostic des infections au SARS-CoV-2. Il est à noter que la concentration des antigènes nucléoprotéiques viraux peut varier au cours de la maladie et peut tomber en dessous du seuil de détection du test. Une éventuelle infectiosité des sujets testés ne peut être exclue sur la base de résultats de tests négatifs. La procédure de test n'est pas automatisée et ne nécessite aucune formation ou qualification particulière. Le test dedicio® COVID-19 Ag plus est réservé à un usage professionnel.

2. Introduction et signification clinique

La COVID-19 (Corona Virus Disease) est une maladie infectieuse provoquée par le Coronavirus SARS-CoV-2 récemment découvert. Les symptômes les plus courants de la COVID-19 sont : fièvre, toux sèche, fatigue, expectoration, dyspnée, mal de gorge et migraine. Certains patients peuvent souffrir de douleurs musculaires, de frissons, de nausées, de congestion nasale et de diarrhée. Ces symptômes s'installent progressivement et sont bénins dans la plupart des cas. Certaines personnes contractent l'infection, mais ne présentent aucun symptôme et ne se sentent pas malades. La plupart des personnes contaminées (environ 80 %) se remettent de la maladie sans traitement spécifique. Environ une personne sur six infectée par la COVID-19 tombe gravement malade et développe des difficultés respiratoires. Les personnes âgées, et celles souffrant d'affections préexistantes, telles que l'hypertension artérielle, les problèmes cardiaques ou le diabète, sont plus susceptibles de développer une forme sévère de la maladie. Jusqu'à présent, environ 2 % des malades sont décédés.

La COVID-19 est transmise via des gouttelettes respiratoires expulsées par les personnes infectées lorsqu'elles toussent, éternuent ou parlent. Ces gouttelettes peuvent être inhalées ou ingérées directement par d'autres personnes, ou peuvent contaminer des surfaces qui peuvent ensuite être infectieuses pendant plusieurs jours. La période d'incubation de la COVID-19 est estimée de 1 à 14 jours, période pendant laquelle les personnes peuvent être contagieuses sans présenter de symptômes de la maladie.

3. Principe du test

Le test dedicio® COVID-19 Ag plus est un immunodosage chromatographique à flux latéral pour la détection qualitative des antigènes nucléoprotéiques viraux du SARS-CoV-2 dans des échantillons humains nasaux, nasopharyngés ou oropharyngés.

Les anticorps anti-SARS-CoV-2 sont immobilisés dans la zone de test (T) de la membrane. Un échantillon est ajouté à un tube d'extraction contenant un tampon, afin de libérer les antigènes du SARS-CoV-2. Pendant le test, les antigènes extraits se lient aux anticorps anti-SARS-CoV-2 qui sont conjugués à des particules colorées immobilisées sur la zone de dépôt de l'échantillon de la cassette. Le mélange migre par

capillarité chromatographique le long de la membrane et réagit avec les réactifs sur la membrane. Les complexes sont ensuite immobilisés par des anticorps anti-SARS-CoV-2 dans la zone de test (T). Les particules colorées excédentaires sont immobilisées dans la zone de contrôle (C). La présence d'une ligne colorée dans la zone de test (T) indique un résultat positif. L'absence d'une ligne colorée dans la zone de test (T) indique un résultat négatif.

L'apparition d'une ligne colorée dans la zone de contrôle (C) sert de procédure de contrôle et indique qu'un volume suffisant d'échantillon a été ajouté et que la membrane a été suffisamment imbibée.

4. Réactifs et matériel fournis

- 20 cassettes dedicio® COVID-19 Ag plus
- Matériel fourni selon 93/42/CEE :

En raison d'éventuelles pénuries de produits médicaux accessoires en lien avec la COVID-19, le fabricant de l'écouvillon est susceptible de changer. Par conséquent, les écouvillons fournis proviennent de l'un des fabricants énumérés ci-dessous.

a) 20 écouvillons stériles, CE0197



Jiangsu Changfeng Medical Industry Co., Ltd
Touqiao Town, Guangling District, Yangzhou,
Jiangsu 225109 China (Représentant UE autorisé
Llins Service & Consulting GmbH, Obere Seegasse
34/2, 69124 Heidelberg, Germany)

b) 20 écouvillons stériles, CE0197



Jiangsu Rongye Technology Co., LTD, Touqiao
Town, Yangzhou City, Jiangsu Province, China
(Représentant UE autorisé Riomavix S.L., Calle de
Almansa 55, 1D, Madrid 28039 Spain)

c) 20 écouvillons stériles, CE0197



CITOTEST LABWARE MANUFACTURING CO., LTD
No.48, Xinxu Road, Haimen, Jiangsu province
(Représentant UE autorisé WellKang Ltd,
Enterprise Hub, NW Business Complex,
1 Beraghmore Rd., Derry, BT48 8SE, Northern
Ireland)

- 20 tubes d'extraction avec bouchons compte-gouttes
- 20 ampoules de solution tampon à usage unique (300 µl chacune)*
- 1 support pour tube de réactif
- 1 notice d'utilisation

*La solution tampon contient le conservateur suivant :
ProClin™ 300: <0,03%.

Les détergents contenus dans le tampon lysent et neutralisent le virus.

Selon le règlement européen n° 1272/2008, le CLP, aucun étiquetage de danger n'est requis. Les concentrations sont inférieures au seuil fixé.

5. Matériel supplémentaire nécessaire

- Chronomètre

6. Conservation et stabilité

Les kits doivent être conservés entre 2°C et 30°C jusqu'à la date de péremption indiquée. Les cassettes sont stables

jusqu'à la date de péremption indiquée sur l'emballage d'origine. La cassette de test doit rester dans son emballage d'origine jusqu'à son utilisation. Ne pas congeler les kits de test. Ne pas utiliser les tests après la date de péremption figurant sur l'emballage. Protéger les composants du kit de toute contamination. Ne pas utiliser les composants du test s'ils présentent des signes de contamination microbienne ou de précipitation. La contamination biologique des doseurs, récipients ou réactifs peut entraîner des résultats erronés.

7. Avertissement et précautions

- Test réservé au diagnostic *in-vitro* professionnel.
- Lire la notice d'utilisation attentivement avant de réaliser le test.
- Ne pas utiliser le test après expiration de la date de péremption indiquée sur l'emballage.
- Ne pas utiliser les composants des kits de test si l'emballage primaire est endommagé.
- Tests à usage unique.
- Ne pas déposer d'échantillon sur la zone réactive (fenêtre de lecture des résultats).
- Ne pas toucher la zone réactive (fenêtre de lecture des résultats) afin d'éviter toute contamination.
- Pour éviter toute contamination croisée, un tube d'extraction dédié doit être utilisé pour chaque échantillon.
- Ne pas interchanger ou mélanger les composants de différents kits.
- Ne pas utiliser le tampon s'il présente une décoloration ou une turbidité. Une décoloration ou une turbidité peut être un signe de contamination microbienne.
- Ne pas manger, boire ou fumer dans la zone de manipulation des échantillons et des kits de test.
- Porter un équipement de protection individuelle approprié, tel qu'un masque facial, une blouse, des gants et des lunettes de protection pendant le prélèvement des échantillons, la préparation et la procédure de test.
- Manipuler tous les échantillons comme de potentiels composants infectieux. Respecter les précautions relatives aux risques biologiques pendant les manipulations, ainsi que les directives locales en vigueur concernant l'élimination des déchets.
- Le traitement ultérieur des échantillons et la prise en charge des patients doivent suivre les directives et réglementations COVID-19 locales.
- Le kit de test contient des produits d'origine animale. La certification concernant l'origine et/ou l'état sanitaire des animaux ne garantit pas l'absence totale d'agents pathogènes transmissibles. Tous les produits utilisés pour ce test doivent être considérés comme des matières potentiellement infectieuses et sont à manipuler en appliquant les mesures de protection nécessaires (par ex. éviter d'avaler ou d'inhaler).
- La température peut influencer les résultats du test.
- Le matériel utilisé pour la réalisation des tests doit être éliminé selon les directives locales en vigueur.

8. Recueil et préparation des échantillons

Prélèvement nasal :

- Il est important d'obtenir le plus de sécrétion possible. Insérez l'écouvillon dans la narine.
- Pousser doucement l'écouvillon jusqu'à ce qu'une résistance soit rencontrée au niveau du cornet (jusqu'à 2,5 cm dans la narine).
- Faire pivoter l'écouvillon 5 fois contre la paroi nasale pour s'assurer que le mucus et les cellules sont collectés.
- Retirer lentement l'écouvillon tout en continuant à le faire tourner.
- Répéter ce processus pour l'autre narine en utilisant le même écouvillon afin de s'assurer qu'un volume suffisant d'échantillon soit prélevé dans les deux fosses nasales.

Prélèvement nasopharyngé :

- Insérer l'écouvillon dans la narine, parallèlement au palais (pas vers le haut) jusqu'à rencontrer une résistance ou que la distance soit équivalente à celle de l'oreille à la narine du patient, ce qui indique un contact avec le nasopharynx.
- Frotter et faire tourner doucement l'écouvillon. Laisser l'écouvillon en place pendant plusieurs secondes pour absorber les sécrétions.
- Retirer lentement l'écouvillon en le faisant tourner. Les prélèvements peuvent être effectués dans les deux narines à l'aide du même écouvillon, mais il n'est pas nécessaire d'effectuer un prélèvement des deux côtés, si l'extrémité de l'écouvillon est saturée de liquide après le premier prélèvement.

Prélèvement oropharyngé :

- Insérer doucement un écouvillon stérile dans le pharynx et recueillir les sécrétions en frottant l'écouvillon plusieurs fois contre la paroi postérieure rouge du pharynx et les deux piliers des amygdales. Éviter de toucher la langue, les dents et les gencives.

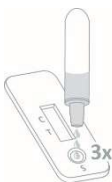
Remarque :

- Utiliser uniquement des écouvillons en fibres synthétiques avec des tiges en plastique. Ne pas utiliser d'écouvillon en alginate de calcium ou d'écouvillon avec des tiges en bois, car ils peuvent contenir des substances qui inactivent certains virus et empêchent la réalisation d'autres tests.
- Les écouvillons doivent être testés immédiatement après le prélèvement. Utiliser des échantillons fraîchement prélevés pour obtenir les meilleures performances de test. Si le test ne peut être effectué immédiatement après le prélèvement de l'échantillon, l'écouvillon peut être conservé pendant au maximum une heure dans un tube propre, sec et scellé.
- Ne pas utiliser d'échantillons qui sont manifestement contaminés par du sang, car cela peut interférer avec le flux des échantillons et conduire à des résultats de test inexacts.

9. Procédure du test

Amener tous les tests, échantillons, solutions et/ou contrôles à température ambiante (entre 15°C et 30°C) avant la réalisation du test.

1. Placer un tube d'extraction propre, étiqueté avec l'identification du patient ou du contrôle, dans la zone désignée du support pour tube de réactif.
2. Détacher une ampoule de solution tampon.
3. Ouvrir l'ampoule en tournant son bouchon.
4. Tenir l'ampoule de solution à la verticale au-dessus du tube pour s'assurer que toute la solution tampon s'écoule dans la partie inférieure. Presser l'ampoule et ajouter toute la solution tampon dans le tube d'extraction sans en toucher le bord.
5. Insérer l'écouvillon avec l'échantillon prélevé dans le tube. Faire tourner l'écouvillon et le presser au moins 5 fois en comprimant la paroi du tube d'extraction contre l'écouvillon pour extraire les antigènes contenus dans l'écouvillon.
6. Retirer l'écouvillon, en le pressant fermement contre la paroi du tube pour libérer autant de liquide que possible. Éliminer l'écouvillon conformément aux directives relatives à la manipulation des agents infectieux.
7. Retirer la cassette de son emballage et l'utiliser dès que possible. Les meilleurs résultats sont obtenus si le test est exécuté immédiatement après l'ouverture de l'emballage. Étiqueter la cassette de test avec l'identification du patient ou du contrôle.
8. Placer la cassette de test sur une surface propre et plane.
9. Fixer un bouchon compte-gouttes sur le tube d'extraction, retourner le tube et déposer 3 gouttes (environ 60 µL) de la solution extraite dans le puits de dépôt (S) de la cassette.
10. Démarrer le chronomètre.
11. Attendre que la/les ligne(s) colorée(s) apparaisse(nt). Lire le résultat du test après exactement 15 minutes. Ne plus interpréter le résultat après plus de 20 minutes.



10. Interprétation des résultats

Positif :

Deux lignes de couleur apparaissent dans la fenêtre de lecture. Une ligne apparaît dans la zone de contrôle (C) et une autre ligne apparaît dans la zone de test (T).



Remarque : L'intensité de couleur de la ligne dans la zone de test (T) peut varier en fonction de la concentration des antigènes nucléoprotéiques viraux du SARS-CoV-2 présents dans l'échantillon. Toute apparition de couleur dans la zone de test (T) doit être considérée comme un résultat positif. Notez que ce test est uniquement un test qualitatif et qu'il ne peut déterminer la concentration en analytes dans l'échantillon.

Négatif :

Une seule ligne colorée apparaît dans la zone de contrôle (C). Aucune ligne colorée n'apparaît dans la zone de test (T).



Non valide :

La ligne de contrôle (C) n'apparaît pas. Les résultats des tests qui n'ont pas formé de ligne de contrôle, après le temps d'évaluation imparti, doivent être rejetés. Contrôler la procédure d'exécution du test et renouveler le test avec une nouvelle cassette. Si le problème persiste, cesser immédiatement d'utiliser le kit de test et contacter votre distributeur.

Un volume d'échantillon insuffisant, une procédure incorrecte ou des test périmés sont les principales causes d'absence de ligne de contrôle.



11. Contrôle qualité

La cassette contient une procédure de contrôle interne :

Une ligne colorée apparaissant au niveau de la zone de contrôle (C) est considérée comme un contrôle interne. Elle confirme que le volume d'échantillon est suffisant, que la membrane a été suffisamment imbibée et que la manipulation a été effectuée correctement.

Les Bonnes Pratiques de Laboratoire (BPL) recommandent l'utilisation de matériel de contrôle externe afin de vérifier la performance du kit de test.

12. Limites du test

- Le test dedicio® COVID-19 Ag plus est réservé au diagnostic *in-vitro* professionnel. Il ne doit être utilisé que pour la détection qualitative des antigènes nucléoprotéiques viraux du SARS-CoV-2 dans des échantillons humains nasaux, nasopharyngés ou oropharyngés. Ce test qualitatif ne permet ni de déterminer la valeur quantitative, ni le taux d'augmentation/diminution de la concentration des antigènes nucléoprotéiques viraux du SARS-CoV-2.
- Le test dedicio® COVID-19 Ag plus ne détecte que la présence d'antigènes nucléoprotéiques viraux du SARS-CoV-2 dans les échantillons, et ne peut être employé comme seul critère de diagnostic de la COVID-19.

- Le test dedicio® COVID-19 Ag plus permet de détecter les virus du SARS-CoV-2, qu'ils soient viables ou non.
- Les sections "Recueil et préparation des échantillons" et "Procédure de test" doivent être suivies attentivement lors du test. Leur non-respect peut entraîner des résultats de test inexact, car la concentration d'antigène dans l'écouvillon dépend fortement du bon suivi de la procédure.
- Comme pour tous les tests de diagnostic, tous les résultats doivent être interprétés en lien avec les autres informations cliniques qui sont à la disposition du médecin.
- Au cours d'une infection au SARS-CoV-2, la concentration des antigènes nucléoprotéiques viraux peut être inférieure à la limite de détection du test.
- Si le résultat du test est négatif, mais que les symptômes cliniques persistent, il est recommandé de réitérer le test avec d'autres méthodes cliniques de diagnostic. Un résultat négatif n'exclut à aucun moment la possibilité d'une infection au SARS-CoV-2 et doit être confirmé par un test moléculaire.
- Les valeurs prédictives positives et négatives sont fortement dépendantes de la prévalence. La prévalence locale doit être prise en considération lors de l'interprétation des résultats des tests de diagnostic.
- Des résultats positifs n'excluent pas les co-infections avec d'autres agents pathogènes (par exemple, le virus Influenza A/B).
- Le test ne différencie pas le SARS-CoV et le SARS-CoV-2.

13. Valeurs attendues

Des particules virales du SARS-CoV-2 sont normalement présentes dans les voies respiratoires des patients atteints de la COVID-19. Un résultat de test positif peut indiquer une infection aiguë. Les concentrations de virus dans les prélèvements nasaux, nasopharyngés ou oropharyngés peuvent varier au cours de la maladie et tomber en-dessous du seuil de détection des tests rapides, même si les patients présentent toujours des symptômes. Inversement, le virus peut continuer à être détecté sur de longues périodes, même chez des patients convalescents. Une éventuelle infectiosité des sujets testés ne peut être exclue sur la base de résultats de tests négatifs.

14. Performances du test

Performances cliniques

Sensibilité et spécificité diagnostiques

Le test dedicio® COVID-19 Ag plus a été évalué avec des échantillons cliniques nasaux sur écouvillon dont le statut a été confirmé par RT-PCR.

Les résultats sont présentés dans les tableaux suivants.

Tests dedicio® COVID-19 Ag plus	RT-PCR			
		Positif	Négatif	Total
	Positif	167	0	167
	Négatif	5	431	436
Total		172	431	603

Sensibilité diagnostique : 97,09% (93,38% - 98,75%)*

Concordance totale : >99,99% (99,12% - 100%)*

Spécificité diagnostique : 99,17% (98,07% - 99,65%)*

*95% intervalle de confiance

Seuil de détection

Le seuil de détection 95% du test dedicio® COVID-19 Ag plus est de 75,5 TCID₅₀/mL et a été déterminé avec une dilution de virus SARS-CoV-2 inactivé.

Plage de mesure

Aucun effet prozone n'a été observé lors de tests de virus SARS-CoV-2 inactivés à des concentrations allant jusqu'à 1,51 x 10⁶ TCID₅₀/mL.

Substances interférentes

Les substances suivantes, normalement présentes dans les échantillons respiratoires ou introduites artificiellement dans les voies respiratoires, ont été testées aux concentrations indiquées ci-dessous. Toutes les substances ont été mélangées avec une dilution à 1/20000 de virus SARS-CoV-2 (1,51 x 10⁶ TCID₅₀/mL) et n'ont montré aucune interférence avec le test dedicio® COVID-19 Ag plus.

Substance	Concentration
Zanamivir	5 mg/mL
Oseltamivir	10 mg/mL
Artemether/Lumefantrine	50 µM
Hyclate de doxycycline	70 µM
Quinine	150 µM
Lamivudine	1 mg/mL
Ribavirin	1 mg/mL
Daclatasvir	1 mg/mL
Mucine des glandes sous-maxillaires bovines, type I-S	100 µg/mL
EDTA - sang humain anticoagulé	5% (v/v)
Biotin	100 µg/mL
Neosynephrin® (phenylephrine)	10% (v/v)
Afrin® Spray nasal (oxymetazoline)	10% (v/v)
Spray nasal salin	10% (v/v)
homeopathic Zicam® gel nasal antiallergie	5% (v/v)
Sodium cromoglycate	20 mg/mL
Chlorhydrate d'olopatadine	10 mg/mL
Paracetamol	199 µM
Acide acétylsalicylique	3.62 mM
Ibuprofen	2.425 mM
Mupirocin	10 mg/mL
Tobramycin	5 µg/mL
Erythromycin	81.6 µM
Ciprofloxacine	30.2 µM

Réaction croisée

Des échantillons, auxquels ont été ajoutés les pathogènes suivants, ont été testés à l'aide du test dedicio® COVID-19 Ag plus :

Pathogène	Concentration
Influenza A H1N1 virus	6x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Influenza A H3N2 virus	9x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Influenza A H5N1 virus	8x10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Influenza A H7N9 virus	9x10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Influenza B	3x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL

Pathogène	Concentration
Adenovirus type 1	3×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus type 2	2×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus type 3	1×10 ⁶ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus type 5	4×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus type 7	1×10 ⁶ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus type 55	4×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Virus Respiratoire Syncytial type A/B	3×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Coronavirus humain 229E	3×10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Coronavirus humain OC43	1×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Coronavirus humain NL63	1×10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Coronavirus humain HKU1	1×10 ³ ng/mL
MERS-Coronavirus Florida/USA-2/Saudi Arabia.2014	4×10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Parainfluenza virus type 1/2/3/4	1×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Rhinovirus type A16	1×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
<i>Legionella pneumophila</i> Bloomington-2	1×10 ⁵ cellules/mL
<i>Legionella pneumophila</i> 82A3105	1×10 ⁵ cellules /mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> K	1×10 ⁵ cellules /mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> Erdman	1×10 ⁵ cellules /mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> HN878	1×10 ⁵ cellules /mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> CDC1551	1×10 ⁵ cellules /mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> H37Rv	1×10 ⁵ cellules /mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> 475298 [Maryland (D1) 6B-17]	1×10 ⁵ cellules /mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> 178 [Poland 23F-16]	1×10 ⁵ cellules /mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> 262 [CIP 104340]	1×10 ⁵ cellules /mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> Slovakia 14-10 [29055]	1×10 ⁵ cellules /mL
<i>Streptococcus pyogenes</i> T1	1×10 ⁵ cellules /mL
<i>Mycoplasma pneumoniae</i> mutant 22	1×10 ⁵ cellules /mL
<i>Mycoplasma pneumoniae</i> FH souche Eaton Agent	1×10 ⁵ cellules /mL
<i>Mycoplasma pneumoniae</i> M129-B7	1×10 ⁵ cellules /mL

Aucune réactivité croisée avec les échantillons n'a été observée lors des tests effectués avec le test dedicio® COVID-19 plus. Les échantillons SARS-CoV positifs (souche Urbani, 1 x 10⁶ PFU/mL) montrent une réaction croisée avec le test dedicio® COVID-19 Ag plus.

Précision

Répétabilité et reproductibilité

La précision a pu être déterminée en testant 20 reproductions de contrôles négatifs, faiblement positifs, moyennement positifs et fortement positifs.

La reproductibilité a pu être déterminée dans le cadre d'une étude de reproductibilité. Les tests ont été réalisés par 5 opérateurs, à l'aide de 3 lots de tests dedicio® COVID-19 Ag plus indépendants, sur 2 sites différents, sur 3 jours distincts. Le test dedicio® COVID-19 Ag plus a indiqué une répétabilité et une reproductibilité admissibles. Les valeurs négatives et positives ont été correctement déterminées dans plus de 99% des cas.

15. Bibliographie

1. Cui J, Li F, Shi ZL, Origin and evolution of pathogenic coronaviruses, Nat Rev Microbiol 2019; 17:181-192.
2. Su S, Wong G, Shi W, et al, Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses, TrendsMicrobiol 2016;24:490-502.
3. Weiss SR, Leibowitz JL, Coronavirus pathogenesis, Adv Virus Res 2011; 81:85-164.

Rev. 3, 2021-01-18 EM

1. Uso previsto

El test dedicio® COVID-19 Ag plus es un inmunoensayo cromatográfico de flujo lateral para la detección cualitativa de antígenos de nucleoproteínas virales del SARS-CoV-2 en muestras nasales, nasofaríngeas u orofaríngeas humanas (véase la sección 12 "Limitaciones"). Este test está indicado para el uso como ayuda en el diagnóstico de infecciones por el SARS-CoV-2. Téngase en cuenta que la concentración de antígenos de nucleoproteínas virales puede variar en el curso de la enfermedad y podría ser inferior al punto de corte del test. No se puede descartar la posible infecciosidad de los sujetos de test en base a los resultados negativos del test. El procedimiento de test no está automatizado y no requiere una especial formación o cualificación. El test dedicio® COVID-19 Ag plus ha sido diseñado solo para uso profesional.

2. Introducción y significado clínico

La COVID-19 (enfermedad del coronavirus) es la enfermedad infecciosa causada por el recientemente descubierto coronavirus SARS-CoV-2. Los síntomas más comunes de la COVID-19 son fiebre, tos seca, fatiga, producción de esputo, dificultad para respirar, dolor de garganta y dolor de cabeza. Algunos pacientes pueden tener mialgia, escalofríos, náuseas, congestión nasal y diarrea. Estos síntomas comienzan gradualmente y son leves en la mayoría de los casos. Algunas personas se infectan pero no desarrollan ningún síntoma y no se sienten mal. La mayoría de las personas (alrededor del 80%) se recupera de la enfermedad sin un tratamiento especial. Aproximadamente una de cada seis personas que se infectan con la COVID-19 enferma gravemente y desarrolla dificultad para respirar. Las personas mayores y las que tienen condiciones preexistentes como hipertensión, problemas cardíacos o diabetes, son más propensas a desarrollar enfermedades graves. Hasta ahora, han fallecido alrededor del 2% de las personas infectadas.

La COVID-19 se transmite a través de las gotitas respiratorias que exhalan las personas infectadas al toser, estornudar o hablar. Estas gotitas pueden ser inhaladas o ingeridas directamente por otras personas o pueden contaminar superficies, que luego pueden ser infecciosas durante varios días. La mayoría de las estimaciones sobre el período de incubación de la COVID-19 oscilan entre 1 y 14 días, durante los cuales las personas podrían ser ya infecciosas sin mostrar síntomas de enfermedad.

3. Principio del test

El test dedicio® COVID-19 Ag plus es un inmunoensayo cromatográfico de flujo lateral para la detección cualitativa de antígenos de nucleoproteínas virales del SARS-CoV-2 en muestras nasales, nasofaríngeas u orofaríngeas humanas. Los anticuerpos anti-SARS-CoV-2, se inmovilizan en la región de la línea de test (T) de la membrana. Se añade una muestra a un tubo de extracción con búfer para liberar los antígenos del SARS-CoV-2. Durante el test, los antígenos extraídos se unen a los anticuerpos anti-SARS-CoV-2 conjugados con partículas coloreadas y que se encuentran recubriendo la almohadilla para la muestra del casete de test. A continuación, la mezcla migra a lo largo de la membrana cromatográficamente por acción capilar e interactúa con los reactivos. Los

complejos son luego capturados por anticuerpos anti-SARS-CoV-2 en la región de la línea de test (T). El exceso de partículas coloreadas es capturado en la región de la línea de control (C). La presencia de la línea coloreada en la región de test (T) indica un resultado positivo. La ausencia de la línea coloreada en la región de test (T) indica un resultado negativo. La aparición de una línea coloreada en la región de control (C) sirve como control del procedimiento, indicando que el volumen de muestra añadido ha sido adecuado y que la membrana se ha empapado suficientemente.

4. Reactivos y materiales provistos

- 20 test en casetes dedicio® COVID-19 Ag plus
- Material adicional suministrado de acuerdo con la 93/42/CEE:

Debido a la posible escasez de suministros de productos médicos accesorios relacionados con la COVID-19, el fabricante del hisopo podría cambiar. Por lo tanto, los hisopos suministrados son de uno de los fabricantes enumerados a continuación.

a) 20 hisopos estériles, CE0197



Jiangsu Changfeng Medical Industry Co., Ltd
Touqiao Town, Guangling District, Yangzhou,
Jiangsu 225109 China (representante EU
autorizado Llins Service & Consulting GmbH,
Obere Seegasse 34/2, 69124 Heidelberg,
Germany)

b) 20 hisopos estériles, CE0197



Jiangsu Rongye Technology Co., LTD, Touqiao
Town, Yangzhou City, Jiangsu Province, China
(representante EU autorizado Riomavix S.L., Calle
de Almansa 55, 1D, Madrid 28039 Spain)

c) 20 hisopos estériles, CE0197



CITOTEST LABWARE MANUFACTURING CO., LTD
No.48, Xinxu Road, Haimen, Jiangsu province
(representante EU autorizado WellKang Ltd,
Enterprise Hub, NW Business Complex,
1 Beraghmore Rd., Derry, BT48 8SE, Northern
Ireland)

- 20 tubos de extracción con tapas cuentagotas incluidas
- 20 ampollas con búfer "Buffer" para un solo uso (300 µl cada una)*
- 1 soporte para reactivos
- 1 manual de instrucciones

*Búfer que contiene los siguientes conservantes: ProClin™ 300: <0,03%.

Los detergentes contenidos en el búfer lisan y neutralizan el virus.

No se requiere un etiquetado de riesgos según el Reglamento (CE) Nº 1272/2008 CLP. Las concentraciones están por debajo del umbral de exención.

5. Materiales adicionales

- Cronómetro

6. Almacenamiento y conservación

Almacene los kits a 2-30°C hasta su fecha de caducidad. Los casetes de test se mantienen estables hasta la fecha de

caducidad impresa en el envase. Los casetes de test deben permanecer en los envases de aluminio hasta su uso. No congele el kit. No utilice los test después de la fecha de caducidad indicada en el envase. Proteja los componentes del kit de test de cualquier contaminación. No utilice los componentes del kit si hay evidencia de contaminación microbiana o precipitación. La contaminación biológica del dispositivo suministrado, recipientes o reactivos puede producir resultados incorrectos.

7. Advertencias y precauciones

- Solo apto para el uso profesional de diagnóstico *in-vitro*.
- Lea atentamente todo el procedimiento antes de comenzar el test.
- No utilice el test después de la fecha de caducidad indicada en el envase.
- No utilice los componentes del kit de test si el envase original está dañado.
- Los test son de un solo uso.
- No añada muestras en la zona de reacción (región de resultados).
- Evite tocar la zona de reacción (región de resultados) para evitar posibles contaminaciones.
- Evite la contaminación cruzada de las muestras utilizando un nuevo tubo de extracción para cada una.
- No intercambie ni mezcle componentes de diferentes kits.
- No utilice el búfer si está decolorido o turbio. La decoloración o la turbidez pueden ser un signo de contaminación microbiana.
- No coma, beba o hable en la zona donde se manipulen las muestras y los kits de test.
- Utilice un equipo de protección individual adecuado, como mascarilla, bata de aislamiento, guantes y protección para los ojos durante la recolección de la muestra, preparación y procedimiento del test.
- Manipule las muestras como si contuviesen agentes infecciosos. Siga durante todo el procedimiento las precauciones establecidas para riesgos microbiológicos y las directrices estándar para la correcta eliminación de las muestras.
- El procesamiento posterior de las muestras y el manejo de los pacientes deben seguir las directrices y regulaciones locales de la COVID-19.
- El kit de test contiene productos de origen animal. El conocimiento certificado del origen y/o estado sanitario de los animales no garantiza completamente la ausencia de agentes patógenos transmisibles. Por ello, se recomienda tratar estos productos como potencialmente infecciosos y seguir las medidas de seguridad habituales durante su manipulación (p.ej. no ingerir ni inhalar).
- La temperatura puede afectar negativamente a los resultados del test.
- La eliminación de los materiales utilizados debe realizarse de acuerdo con las regulaciones locales.

8. Recolección de muestras y preparación

Muestra nasal:

- Es importante obtener la mayor cantidad posible de secreción. Introduzca un hisopo en la fosa nasal.

- Empuje con cuidado el hisopo hasta que note resistencia en la zona del cornete (hasta 2,5 cm en la fosa nasal).
- Gire suavemente el hisopo contra la pared nasal 5 veces para asegurarse de que se recolectan tanto la mucosidad como las células.
- Retire lentamente el hisopo mientras continúa girándolo.
- Repita este proceso en la otra fosa nasal, utilizando el mismo hisopo, para asegurarse de obtener un volumen suficiente de muestra de ambas cavidades nasales.

Muestra nasofaríngea:

- Introduzca el hisopo en la fosa nasal, paralelo al paladar (no hacia arriba) hasta que encuentre resistencia o la distancia sea equivalente a la existente desde la oreja a la fosa nasal del paciente, indicando el contacto con la nasofaringe.
- Frote y ruede suavemente el hisopo. Deje el hisopo en ese lugar durante algunos segundos para absorber las secreciones.
- Retire lentamente el hisopo mientras lo gira. Se pueden recolectar muestras de ambas fosas nasales utilizando el mismo hisopo, pero no es necesario recolectar muestras de ambos lados si la punta está saturada con fluido de la primera recolección.

Muestra orofaríngea:

- Introduzca suavemente un hisopo estéril en la faringe y recolecte secreciones rozando varias veces el hisopo contra la pared posterior enrojecida de la faringe y los dos pilares amigdalinos. Evite tocar la lengua, los dientes y las encías.

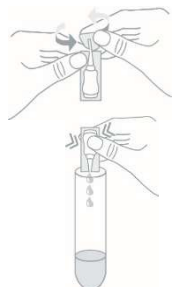
Nota:

- Use solo hisopos de fibra sintética con mangos de plástico. No utilice hisopos de alginato de calcio o con mangos de madera, ya que pueden contener sustancias que inactivan algunos virus e inhiben la realización de nuevos test.
- Las muestras de hisopos deben analizarse inmediatamente una vez recolectadas. Para un mejor funcionamiento del test, utilice muestras recolectadas recientemente. Si el test no se puede realizar inmediatamente después de la recolección de la muestra, se puede almacenar el hisopo hasta un máximo de una hora en un tubo limpio, seco y sellado.
- No utilice muestras que presenten evidencia de contaminación con sangre, ya que pueden interferir con el flujo de muestras y producir resultados incorrectos.

9. Procedimiento del test

Lleve los test, las muestras, el búfer y/o los controles a temperatura ambiente (15-30°C) antes de realizar el test.

1. Coloque un tubo de extracción limpio etiquetado con la identificación del paciente o de control en la área designada del soporte para reactivos.
2. Separe una ampolla del búfer.
3. Abra la ampolla girando la punta hacia afuera.
4. Sostenga la ampolla del búfer verticalmente sobre el tubo para asegurarse de que toda la solución búfer fluya hacia la parte inferior.

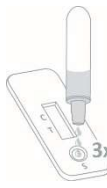


Apriete la ampolla con el búfer y agregue toda la solución búfer al tubo de extracción sin tocar el borde del tubo.

5. Inserte el hisopo con la muestra recolectada en el tubo. Gire el hisopo y apri  telo al menos 5 veces contra la pared del tubo para extraer los antígenos contenidos en el mismo.
6. Retire el hisopo apretándolo firmemente contra el tubo para liberar la mayor cantidad de líquido posible. Elimine el hisopo según las directrices para el tratamiento de agentes infecciosos.

Nota: si se coloca la tapa cuentagotas, la muestra extraída se puede almacenar en el tubo de extracción hasta un máximo de 1 hora hasta que se extraiga el casete de test de su bolsa de aluminio.

7. Retire el casete de test de su envase de aluminio y   til  celo lo antes posible. Los mejores resultados se obtendrán si el test se realiza inmediatamente después de abrir el envase. Etiquete el casete de test con la identificación del paciente o de control.
8. Coloque el casete de test sobre una superficie limpia y plana.
9. Ajuste una tapa cuentagotas al tubo de extracción, invierta el tubo y transfiera 3 gotas (approximately 60   L) de la solución extraída al pocillo de muestras (S) del casete de test.
10. Active el cronómetro.
11. Espere a que aparezca(n) la(s) línea(s) coloreada(s). Lea el resultado del test después de 20 minutos exactamente. No interprete los resultados después de más de 15 minutos.



15 min

10. Interpretación del resultado

Positivo:

Aparecen dos líneas coloreadas en la zona de resultados. Aparece una línea en la región de control (C) y la otra en la región de test (T).



Nota: la intensidad del color en la región de la línea de test (T) puede variar dependiendo de la concentración de antígenos de nucleoproteínas virales del SARS-CoV-2 en la muestra. Por eso, cualquier sombra coloreada en la región de test (T) se debe considerar resultado positivo. Recuerde que este test solo es cualitativo y no puede determinar la concentración del analito presente en las muestras.

Negativo:

Solo aparece una línea coloreada en la región de control (C). No aparece ninguna línea coloreada en la región de la línea de test (T).



No válido

No aparece la línea de control (C). Si no aparece la línea de control dentro del tiempo de lectura especificado, los resultados del test no son válidos y se deben descartar. Si esto sucede, revise el procedimiento y repita el test con un nuevo casete. Si el problema persiste, deje de usar el kit inmediatamente y contacte con su distribuidor.

Las causas más frecuentes de que no aparezca la línea de control son un volumen de muestra insuficiente, un procedimiento incorrecto o que el dispositivo est   caducado.



11. Control de calidad

El casete de test contiene un control interno del procedimiento:

La línea coloreada que aparece en la región de control (C) se considera un control interno del procedimiento. Esta línea confirma que el volumen de muestra ha sido adecuado, que la membrana se ha empapado suficientemente y que la técnica del procedimiento ha sido correcta.

Las *Buenas Prácticas de Laboratorio (BPL)* recomiendan el uso de materiales de control externo para asegurar que el funcionamiento del test es correcto.

12. Limitaciones

- El test dedicio® COVID-19 Ag plus solo es apto para el uso profesional de diagnóstico *in-vitro*. Debe utilizarse únicamente para la detección cualitativa de antígenos de nucleoproteínas virales del SARS-CoV-2 en muestras nasales, nasofaríngeas u orofaríngeas humanas. Este test cualitativo no determina ni la cantidad ni el aumento o disminución en la concentración de antígenos de nucleoproteínas virales del SARS-CoV-2.
- El test dedicio® COVID-19 Ag plus solo detecta la presencia de antígenos de nucleoproteínas virales del SARS-CoV-2 en las muestras y no se debe utilizar como único criterio para el diagnóstico de COVID-19.
- Tanto los virus viables como los no viables del SARS-CoV-2 pueden ser detectados usando el test dedicio® COVID-19 Ag plus.
- Siga detalladamente las indicaciones de los apartados "Recolección de muestras y preparación" y "Procedimiento del test" durante la prueba. En caso contrario, puede dar lugar a resultados de test inexactos porque la concentración del antígeno en el hisopo depende en gran medida de un procedimiento correcto.
- Al igual que con todos los test de diagnóstico, los resultados obtenidos se deben interpretar conjuntamente con otra información clínica de la que disponga el médico.

- A lo largo de la infección por SARS-CoV-2, la concentración de antígenos de nucleoproteínas virales puede caer por debajo del punto de corte del test.
- Si el test muestra un resultado negativo y los síntomas clínicos persisten, se recomienda realizar test adicionales utilizando otros métodos clínicos. Un resultado negativo no excluye en ningún momento la posibilidad de una infección por el SARS-CoV-2 y debe ser confirmado mediante un ensayo molecular.
- Los valores predictivos positivos y negativos son altamente dependientes de la prevalencia. Se debe tener en cuenta la prevalencia local al interpretar los resultados de los test de diagnóstico.
- Los resultados positivos no excluyen las coinfecciones con otros patógenos (p. ej. el virus de la influenza A/B).
- El test no diferencia entre SARS-CoV y SARS-CoV-2.

13. Valores esperados

Las partículas virales del SARS-CoV-2 están normalmente presentes en las vías respiratorias de los pacientes con COVID-19. Un resultado positivo del test puede indicar una infección aguda. Las concentraciones de virus en las muestras de hisopos nasales, nasofaríngeas u orofaríngeas pueden variar a lo largo de la enfermedad y podrían caer por debajo del punto de corte de los test rápidos, aunque los pacientes sigan mostrando síntomas. Por el contrario, el virus podría seguir siendo detectable durante largos periodos de tiempo incluso en pacientes convalecientes. No se puede descartar la posible infecciosidad de los sujetos de test en base a los resultados negativos de las pruebas.

14. Características del rendimiento

Rendimiento clínico

Sensibilidad y especificidad de diagnóstico

Se evaluó el test dedicio® COVID-19 Ag plus con muestras clínicas de hisopos nasales cuyo estado se confirmó mediante RT-PCR.

Los resultados se presentan en las siguientes tablas.

Test dedicio® COVID-19 Ag plus	RT-PCR		
		Positivo	Negativo
	Positivo	167	0
	Negativo	5	431
Total		172	431
		603	

Sensibilidad diagnóstica 97,09% (93,38% - 98,75%)*

Especificidad diagnóstica: >99,99% (99,12% - 100%)*

Concordancia general: 99,17% (98,07% - 99,65%)*

*95% de intervalo de confianza

Punto de corte

El punto de corte del 95% del test dedicio® COVID-19 Ag plus es 75,5 TCID₅₀/mL y se determinó mediante la dilución del virus SARS-CoV-2 inactivado.

Rango de medición

No se observó ningún efecto prozona al analizar los virus del SARS-CoV-2 inactivados con concentraciones de hasta 1,51 x 10⁶ DICT₅₀/mL.

Sustancias interferentes

Se evaluaron las siguientes sustancias, normalmente presentes en las muestras respiratorias o introducidas artificialmente en el tracto respiratorio, en las concentraciones que se indican a continuación. Todas las sustancias se mezclaron con una dilución del virus del SARS-CoV-2 1/20000 (1,51 x 10⁶ DICT₅₀/mL) y no mostraron ninguna interferencia con el test dedicio® COVID-19 Ag plus.

Sustancia	Concentration
Zanamivir	5 mg/mL
Oseltamivir	10 mg/mL
Arteméter/Lumefantrina	50 µM
Hiclid de doxiciclina	70 µM
Quinina	150 µM
Lamivudina	1 mg/mL
Ribavirina	1 mg/mL
Daclatasvir	1 mg/mL
Mucina de glándulas submaxilares bovinas, tipo I-S	100 µg/mL
Sangre humana anticoagulada con EDTA	5% (v/v)
Biotina	100 µg/mL
Neosynephrin® (fenilefrina)	10% (v/v)
Spray nasal Afrin® (oximetazolina)	10% (v/v)
Aerosol nasal salino	10% (v/v)
Gel nasal homeopático Zicam® para el alivio de la alergia	5% (v/v)
Cromoglicato de sodio	20 mg/mL
Hidrocloruro de oropadina	10 mg/mL
Paracetamol	199 µM
Ácido acetilsalicílico	3,62 mM
Ibuprofeno	2,425 mM
Mupirocina	10 mg/mL
Tobramicina	5 µg/mL
Eritromicina	81,6 µM
Ciprofloxacina	30,2 µM

Reacciones cruzadas

Se analizaron las muestras enriquecidas con los siguientes patógenos usando el test dedicio® COVID-19 Ag plus:

Patógeno	Concentration
Virus de la influenza A H1N1	6x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Virus de la influenza A H3N2	9x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Virus de la influenza A H5N1	8x10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Virus de la influenza A H7N9	9x10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Influenza B	3x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus tipo 1	3x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus tipo 2	2x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus tipo 3	1x10 ⁶ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus tipo 5	4x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus tipo 7	1x10 ⁶ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus tipo 55	4x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Virus respiratorio sincitial tipo A/B	3x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Coronavirus humano 229E	3x10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Coronavirus humano OC43	1x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Coronavirus humano NL63	1x10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Coronavirus humano HKU1	1x10 ³ ng/mL

Patógeno	Concentration
Coronavirus MERS Florida/USA-2/Arabia Saudí.2014	4×10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Virus de la parainfluenza tipo 1/2/3/4	1×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Rinovirus tipo A16	1×10 ⁵ células/mL
<i>Legionella pneumophila</i> Bloomington-2	1×10 ⁵ células/mL
<i>Legionella pneumophila</i> 82A3105	1×10 ⁵ células/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> K	1×10 ⁵ células/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> Erdman	1×10 ⁵ células/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> HN878	1×10 ⁵ células/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> CDC1551	1×10 ⁵ células/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> H37Rv	1×10 ⁵ células/mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> 475298 [Maryland (D1) 6B-17]	1×10 ⁵ células/mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> 178 [Polonia 23F-16]	1×10 ⁵ células/mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> 262 [CIP 104340]	1×10 ⁵ células/mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> Eslovaquia 14-10 [29055]	1×10 ⁵ células/mL
<i>Streptococcus pyogenes</i> T1	1×10 ⁵ células/mL
<i>Mycoplasma pneumoniae</i> Mutante 22	1×10 ⁵ células/mL
<i>Mycoplasma pneumoniae</i> cepa FH del agente Eaton	1×10 ⁵ células/mL
<i>Mycoplasma pneumoniae</i> M129-B7	1×10 ⁵ células/mL

No se observaron reacciones cruzadas con las muestras cuando se analizaron con el test dedicio® COVID-19 Ag plus. Las muestras positivas para SARS-CoV (cepa Urbani, 1 x 10⁶ PFU/mL) muestran reactividad cruzada con el test dedicio® COVID-19 Ag plus.

Precisión

Repetibilidad y reproducibilidad

Se estableció la precisión analizando 20 réplicas de controles negativos, positivos bajos, positivos medios y positivos altos. Se estableció la repetibilidad dentro del estudio de reproducibilidad. Los test fueron realizados por 5 operadores utilizando 3 lotes independientes de test de dedicio® COVID-19 Ag plus en 2 sitios diferentes en 3 días separados.

El test dedicio® COVID-19 Ag plus demostró una repetibilidad y reproducibilidad aceptables. Los valores negativos y positivos se identificaron correctamente en más del 99% de los casos.

15. Referencias

1. Cui J, Li F, Shi ZL, Origin and evolution of pathogenic coronaviruses, Nat Rev Microbiol 2019; 17:181-192.
2. Su S, Wong G, Shi W, et al, Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses, Trends Microbiol 2016;24:490-502.
3. Weiss SR, Leibowitz JL, Coronavirus pathogenesis, Adv Virus Res 2011; 81:85-164.

Rev. 3, 2021-01-18 GP

1. Uso previsto

Il test dedicio® COVID-19 Ag plus è un immunodosaggio cromatografico a flusso laterale per la rilevazione qualitativa di antigeni nucleoproteici virali SARS-CoV-2 in campioni nasali, nasofaringei o orofaringei umani (vedere paragrafo 12 "Limitazioni"). Questo test è destinato ad essere utilizzato come aiuto nella diagnosi delle infezioni da SARS-CoV-2. Si noti che la concentrazione di antigeni nucleoproteici virali può variare nel corso della malattia e può scendere al di sotto del limite di rilevazione del test. In base ai risultati negativi del test non si può escludere un'eventuale infettività dei soggetti sottoposti all'esame. La procedura di test non è automatizzata e non richiede una formazione o una qualifica speciale. Il test dedicio® COVID-19 Ag plus è stato progettato solo per uso professionale.

2. Introduzione e Significato Clinico

COVID-19 (Corona Virus Disease) è la malattia infettiva causata dal coronavirus SARS-CoV-2, recentemente scoperto. I sintomi più comuni di COVID-19 sono febbre, tosse secca, stanchezza, produzione di espettorato, respiro corto, mal di gola e mal di testa. Alcuni pazienti possono avere mialgia, brividi, nausea, congestione nasale e diarrea. Questi sintomi iniziano gradualmente e sono lievi nella maggior parte dei casi. Alcune persone si infettano ma non sviluppano alcun sintomo e non si sentono male. La maggior parte delle persone (circa l'80%) guarisce dalla malattia senza un trattamento speciale. Circa una persona su sei che si infetta con COVID-19 si ammala gravemente e sviluppa difficoltà respiratorie. Le persone anziane e quelle con condizioni preesistenti, come la pressione alta, problemi cardiaci o diabete, hanno maggiori probabilità di sviluppare una malattia grave. Finora, circa il 2% delle persone infette è morto.

COVID-19 si trasmette attraverso le goccioline respiratorie che vengono espirate dalle persone infette attraverso la tosse, gli starnuti o parlando. Queste goccioline possono essere inalate o ingerite direttamente da altre persone o possono contaminare le superfici, che possono poi essere infettive per diversi giorni. La maggior parte delle stime del periodo di incubazione di COVID-19 va da 1 a 14 giorni, durante i quali le persone potrebbero essere già infette senza mostrare sintomi di malattia.

3. Principio del Test

Il test dedicio® COVID-19 Ag plus è un immunodosaggio cromatografico a flusso laterale per la rilevazione qualitativa degli antigeni nucleoproteici virali SARS-CoV-2 in campioni nasali, nasofaringei o orofaringei umani.

Gli anticorpi anti-SARS-CoV-2 sono immobilizzati nella regione della linea di prova (T) della membrana. Un campione viene aggiunto ad una provetta di estrazione contenente tampone per rilasciare gli antigeni SARS-CoV-2. Durante il test, gli antigeni estratti si legano agli anticorpi anti-SARS-CoV-2 coniugati con particelle colorate e priverstiti sul tampone del campione della cassetta del test. La miscela migra poi lungo la membrana cromatografica per azione capillare e interagisce con i reagenti sulla membrana. I complessi vengono poi catturati dagli anticorpi anti-SARS-CoV-2 nella regione della linea del test (T). Le particelle colorate in eccesso

sono catturate nella regione della linea di controllo (C). La presenza di una linea colorata nella zona della linea di test (T) indica un risultato positivo. L'assenza della linea colorata nella regione della linea del test (T) indica un risultato negativo.

La formazione di una linea colorata nella regione della linea di controllo (C) serve come controllo procedurale, indicando che è stato aggiunto il volume adeguato di campione e che si è verificato un assorbimento della membrana.

4. Reagenti e Materiali Forniti

- 20 test a cassetta dedicio® COVID-19 Ag plus
- Ulteriori materiali forniti secondo 93/42/CEE:

A causa di possibili carenze di fornitura di prodotti medicali accessori correlati al COVID-19, il produttore del tampone potrebbe cambiare. Pertanto, i tamponi forniti sono di uno dei produttori elencati qui di seguito.

- a) 20 tamponi sterili, CE0197



Jiangsu Changfeng Medical Industry Co., Ltd
Touqiao Town, Guangling District, Yangzhou,
Jiangsu 225109 China (rappresentante autorizzato
EU Llins Service & Consulting GmbH, Obere
Seegasse 34/2, 69124 Heidelberg, Germany)

- b) 20 tamponi sterili, CE0197



Jiangsu Rongye Technology Co., LTD, Touqiao
Town, Yangzhou City, Jiangsu Province, China
(rappresentante autorizzato EU Riomavix S.L.,
Calle de Almansa 55, 1D, Madrid 28039 Spain)

- c) 20 tamponi sterili, CE0197



CITOTEST LABWARE MANUFACTURING CO., LTD
No.48, Xinxu Road, Haimen, Jiangsu province
(rappresentante autorizzato EU WellKang Ltd,
Enterprise Hub, NW Business Complex,
1 Beraghmore Rd., Derry, BT48 8SE, Northern
Ireland)

- 20 tubi di estrazione incl. contagocce
- 20 ampole di soluzione per uso singolo (300 µL ciascuna)*
- 1 supporto per reagente
- 1 istruzioni per l'uso

*Buffer contenente il seguente conservante: ProClin™ 300: <0,03%.

I detergenti contenuti nel tampone lisano e neutralizzano il virus.

Non è richiesta un'etichettatura di pericolo secondo il regolamento (CE) n. 1272/2008 CLP. Le concentrazioni sono al di sotto della soglia di esenzione.

5. Altri materiali richiesti

- Timer

6. Conservazione e Stabilità

I kit devono essere conservati a 2-30°C fino alla data di scadenza. I test a cassetta rimangono stabili fino alla data di scadenza riportata sulla confezione. I test a cassetta vanno conservati nella loro confezione fino al loro utilizzo. Non congelare i kit. Non utilizzare i test oltre la data di scadenza. Fare attenzione a proteggere i componenti del kit di prova dalla contaminazione. Non utilizzare in caso di evidente contaminazione microbica o deterioramento. Contaminazione

biologica di apparecchiature, contenitori o reagenti può portare a falsi risultati.

7. Avvertenze e Precauzioni

- Esclusivamente per uso diagnostico professionale *in-vitro*.
- Leggere attentamente la procedura del test prima di eseguirlo.
- Non utilizzare il test oltre la data di scadenza riportata sulla confezione.
- Non utilizzare componenti del kit se l'imballaggio primario è danneggiato.
- Test monouso.
- Non aggiungere i campioni all'area di risultato (result area).
- Al fine di evitare la contaminazione non toccare l'area di risultato (result area).
- Evitare il rischio di contaminazione incrociata dei campioni utilizzando sempre una nuova provetta per ogni campione.
- Non sostituire o mescolare i componenti provenienti da kit differenti.
- Non utilizzare la soluzione se questa dovesse risultare scolorita oppure torbida. Sbiadimento o torbidità possono essere indicativi di contaminazione microbica.
- Non mangiare, bere o fumare nei luoghi in cui vengono trattati i campioni ed i test.
- Indossare adeguati dispositivi di protezione personale, come maschera facciale, camice di isolamento, guanti e protezione per gli occhi durante la raccolta dei campioni, la preparazione e la procedura di prova.
- Considerare tutti i campioni come potenzialmente infettivi. Osservare le normali precauzioni contro rischi microbiologici e seguire le procedure standard per il corretto smaltimento dei campioni.
- L'ulteriore trattamento dei campioni e la gestione dei pazienti devono seguire le linee guida e i regolamenti COVID-19 locali.
- Il kit fornito contiene prodotti di origine animale. La conoscenza certificata della provenienza e/o condizione sanitaria degli animali non esclude del tutto l'assenza di agenti patogeni trasmissibili. Si raccomanda, pertanto, che questi prodotti vengano trattati come potenzialmente infettivi ed utilizzati nel rispetto delle normali pratiche di sicurezza (ad esempio, non ingerire o inalare).
- La temperatura può influire negativamente sui risultati dei test.
- I materiali utilizzati nello svolgimento del test vanno smaltiti nel rispetto delle regolamentazioni locali.

8. Preparazione e Raccolta del Campione

Campione nasale:

- È importante ottenere quanta più secrezione possibile. Inserire il tampone nella narice.
- Spingere delicatamente il tampone fino a incontrare una resistenza a livello del turbinato (fino a 2,5 cm nella narice).
- Ruotare il tampone 5 volte contro la parete nasale per garantire che sia il muco che le cellule siano raccolte.
- Ritirare lentamente il tampone continuando a ruotarlo.

- Ripetere questo processo per l'altra narice utilizzando lo stesso tampone per garantire che venga raccolto un volume sufficiente di campione da entrambe le cavità nasali.

Campione nasofaringeo:

- Inserire il tampone nella narice, parallelamente al palato (non verso l'alto) fino a quando non si incontra resistenza o la distanza è equivalente a quella tra l'orecchio e la narice del paziente, indicando il contatto con il rinofaringe.
- Strofinare e arrotondare delicatamente il tampone. Lasciare il tampone in posizione per alcuni secondi per assorbire le secrezioni.
- Rimuovere lentamente il tampone ruotandolo. I campioni possono essere raccolti da entrambe le narici usando lo stesso tampone, ma non è necessario raccogliere campioni da entrambi i lati se la punta è satura di liquido della prima raccolta.

Campione orofaringeo:

- Inserire delicatamente un tampone sterile nella faringe e raccogliere le secrezioni strofinando più volte il tampone contro la parete faringea posteriore arrossata ed entrambi i pilastri tonsillari. Evitare di toccare la lingua, i denti e le gengive.

Nota bene:

- Utilizzare solo tamponi in fibra sintetica con fusto in plastica. Non utilizzare tamponi di alginato di calcio o tamponi con manico in legno, in quanto possono contenere sostanze che inattivano alcuni virus e inibiscono ulteriori test.
- I tamponi devono essere testati immediatamente dopo il prelievo. Utilizzare i campioni appena raccolti per ottenere le migliori prestazioni del test. Se il test non può essere eseguito immediatamente dopo il prelievo del campione, il tampone può essere conservato per un massimo di un'ora in una provetta pulita, asciutta e sigillata.
- Non utilizzare campioni palesemente contaminati da sangue, poiché ciò potrebbe interferire con il flusso dei campioni e portare a risultati del test non accurati.

9. Procedura del Test

Portare i test, i campioni, soluzioni e/o controlli a temperatura ambiente (15-30°C) prima di eseguire il test.

1. Posizionare una provetta di estrazione pulita etichettata con l'identificazione del paziente o del controllo nell'area indicata del porta reagente.
2. Staccare un'ampolla di soluzione.
3. Aprire l'ampolla girando la punta.
4. Tenere l'ampolla di soluzione in posizione verticale sopra la provetta per assicurare che l'intera soluzione fluidisca nella parte inferiore. Spremere l'ampolla di soluzione e aggiungere l'intero contenuto alla provetta di estrazione senza toccare il bordo.
5. Inserire il tampone con il campione raccolto nella provetta. Far ruotare il



tampone e strizzarlo almeno 5 volte comprimendo la parete della provetta di estrazione contro il tampone per estrarre gli antigeni contenuti nel tampone.

6. Togliere il tampone, premendo con forza contro la parete della provetta per far uscire più liquido possibile. Smaltire il tampone secondo le linee guida per la manipolazione di agenti infettivi.

Nota: se il tappo contagocce è installato, il campione estratto può essere conservato nella provetta di estrazione per un massimo di 1 ora fino alla rimozione della cassetta del test dalla sua busta di alluminio.

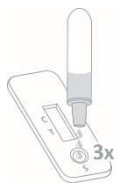
7. Rimuovere il test a cassetta dalla bustina di alluminio e usarlo il prima possibile. Si otterranno i risultati migliori se il test viene eseguito immediatamente dopo l'apertura della confezione. Etichettare il test a cassetta con l'identificativo del paziente o controllo.

8. Posizionare il test a cassetta su una superficie piana e pulita.

9. Applicare un tappo contagocce alla provetta di estrazione, capovolgere la provetta e trasferire 3 gocce (circa 60 µL) della soluzione estratta nel pozzetto del campione (S) del test a cassetta.

10. Avviare il timer.

11. Attendere la comparsa delle linee colorate. Leggere il risultato del test entro 15 minuti. Non interpretare i risultati dopo più di 20 minuti.



15 min

10. Interpretazione dei risultati

Positivo:

Compiono due linee nella finestra di risultato. Una linea colorata nella regione della linea di controllo (C) e una linea nella regione della linea del test (T).



Nota: L'intensità del colore nella linea di prova (T) può variare a seconda della concentrazione di antigeni nucleoproteici virali SARS-CoV-2 nel campione. Qualsiasi tonalità di colore nella regione della linea di prova (T) deve essere considerata un risultato positivo. Questo test qualitativo non è in grado di determinare la concentrazione dell'analita nel campione.

Negativo:

Nella regione della linea di controllo (C) appare solo una linea colorata. Nella regione della linea di controllo (T) non appare alcuna linea colorata.



Non valido

La linea di controllo (C) non appare. I risultati di qualsiasi test che non abbia prodotto alcuna linea di controllo entro i tempi di lettura indicati, non vanno presi in considerazione. In tal caso si consiglia di rivedere la procedura e ripetere il test utilizzando un nuovo test a cassetta. Se il problema persiste, si consiglia di interrompere immediatamente l'utilizzo dello stesso lotto di test e contattare il proprio distributore.



Un volume insufficiente di campione, procedure operative scorrette o test scaduti sono tra le principali cause che potrebbero impedire la comparsa della linea di controllo.

11. Controllo Qualità

Un controllo procedurale interno è inserito nel test a cassetta: La linea colorata che compare in corrispondenza della regione della linea di controllo (C) è da considerarsi un controllo procedurale interno. Ciò conferma che è stato aggiunto il giusto volume di campione, che la migrazione lungo la membrana è avvenuta correttamente e che sono state applicate le corrette tecniche procedurali.

La *Buona Pratica di Laboratorio* (GLP) raccomanda l'impiego di metodi di controllo al fine di confermare la corretta performance del kit di test.

12. Limiti del Test

- Il test dedicio® COVID-19 Ag plus è solo per uso diagnostico professionale *in-vitro*. Deve essere utilizzato per la rilevazione qualitativa degli antigeni nucleoproteici virali della SARS-CoV-2 solo in campioni nasali, nasofaringei o orofaringei umani. Né il valore quantitativo né il tasso di aumento/diminuzione della concentrazione di antigeni nucleoproteici virali della SARS-CoV-2 possono essere determinati con questo test qualitativo.
- Il test dedicio® COVID-19 Ag plus rileva solo la presenza di antigeni nucleoproteici virali della SARS-CoV-2 nei campioni e non deve essere utilizzato come unico riferimento per una diagnosi di COVID-19.
- Con il test dedicio® COVID-19 Ag plus è possibile rilevare virus SARS-CoV-2 sia vitali che non vitali.
- Le sessioni "Preparazione e Raccolta del Campione" e "Procedura del Test" devono essere seguite attentamente durante le procedure di prova. La mancata osservanza suddette può portare a risultati del test non accurati perché la concentrazione dell'antigene nel tampone dipende strettamente dalla corretta procedura.
- Come per tutti i test diagnostici, tutti i risultati ottenuti andrebbero interpretati in congiunzione con altre informazioni cliniche reperibili dal medico.
- Nel corso dell'infezione da SARS-CoV-2, la concentrazione di antigeni nucleoproteici virali può scendere al di sotto del limite di rilevazione del test.
- Se il risultato del test è negativo ma i sintomi clinici persistono, si consiglia di eseguire altri test utilizzando altri metodi clinici di analisi. Un risultato negativo non preclude

in alcun momento la possibilità di un'infezione da SARS-CoV-2 e deve essere confermato tramite un test molecolare.

- I valori predittivi positivi e negativi dipendono fortemente dalla prevalenza. La prevalenza locale dovrebbe essere presa in considerazione nell'interpretazione dei risultati dei test diagnostici.
- I risultati positivi non precludono le co-infezioni con altri agenti patogeni (ad es. virus dell'influenza A/B).
- Il test non è in grado di distinguere tra SARS-CoV e SARS-CoV-2.

13. Valori attesi

Le particelle virali SARS-CoV-2 sono normalmente presenti nelle vie respiratorie dei pazienti affetti da COVID-19. Un risultato positivo del test può indicare un'infezione acuta. Le concentrazioni virali nei campioni di tampone nasale, nasofaringeo o orofaringeo possono variare nel corso della malattia e possono scendere al di sotto del limite di rilevazione dei test rapidi, anche se i pazienti mostrano ancora i sintomi. Al contrario, il virus potrebbe continuare ad essere rilevabile per lunghi periodi di tempo anche in pazienti convalescenti. Non si può escludere una possibile infettività dei soggetti sottoposti al test in base ai risultati negativi del test.

14. Caratteristiche Tecniche

Performance clinica

Sensibilità e specificità diagnostica

Il test dedicio® COVID-19 Ag plus è stato valutato con campioni clinici di tamponi nasali il cui status è stato confermato attraverso RT-PCR. I risultati sono riportati nelle tabelle seguenti.

Test dedicio® COVID-19 Ag plus	RT-PCR		
		Positivo	Negativo
	Positivo	167	0
	Negativo	5	431
Totale		172	431
		172	603

Sensibilità diagnostica: 97,09% (93,38% - 98,75%)*

Specificità diagnostica: >99,99% (99,12% - 100%)*

Accordo complessivo: 99,17% (98,07% - 99,65%)*

*95% Accuratezza

Limite di rilevazione

Il limite di rilevazione del 95% del test dedicio® COVID-19 Ag plus è di 75,5 TCID₅₀/mL ed è stato determinato mediante diluizione del virus SARS-CoV-2 inattivato.

Campo di misura

Non è stato osservato alcun effetto prozona durante il test dei virus SARS-CoV-2 inattivati con concentrazioni fino a $1,51 \times 10^6$ TCID₅₀/mL.

Sostanze interferenti

Le seguenti sostanze, normalmente presenti nei campioni respiratori o introdotte artificialmente nel tratto respiratorio, sono state valutate secondo le concentrazioni elencate di seguito. Tutte le sostanze sono state miscelate con una diluizione di virus 1/20000 SARS-CoV-2 ($1,51 \times 10^6$ TCID₅₀/mL)

e non hanno mostrato alcuna interferenza con test il dedicio® COVID-19 Ag plus.

Sostanza	Concentrazione
Zanamivir	5 mg/mL
Oseltamivir	10 mg/mL
Artemether/Lumefantrine	50 µM
Doxycycline hyclate	70 µM
Quinine	150 µM
Lamivudine	1 mg/mL
Ribavirin	1 mg/mL
Daclatasvir	1 mg/mL
Mucina da ghiandole sottomascellari bovine, tipo I-S	100 µg/mL
EDTA-sangue umano anticoagulato	5% (v/v)
Biotin	100 µg/mL
Neosynephrin® (phenylephrine)	10% (v/v)
Afrin® Nasal Spray (oxymetazoline)	10% (v/v)
Spray salino nasale	10% (v/v)
Zicam® Gel nasale omeopatico ad azione antiallergica	5% (v/v)
Cromoglicato di sodio	20 mg/mL
Cloridrato di olopatadina	10 mg/mL
Paracetamol	199 µM
Acido acetilsalicilico	3,62 mM
Ibuprofen	2.425 mM
Mupirocin	10 mg/mL
Tobramycin	5 µg/mL
Erythromycin	81,6 µM
Ciprofloxacin	30,2 µM

Reattività crociata

Sono stati testati campioni alterati con i seguenti agenti patogeni utilizzando il test dedicio® COVID-19 Ag plus:

Pathogeno	Concentrazione
Influenza A H1N1 virus	6×10^5 TCID ₅₀ /mL
Influenza A H3N2 virus	9×10^5 TCID ₅₀ /mL
Influenza A H5N1 virus	8×10^4 TCID ₅₀ /mL
Influenza A H7N9 virus	9×10^4 TCID ₅₀ /mL
Influenza B	3×10^5 TCID ₅₀ /mL
Adenovirus tipo 1	3×10^5 TCID ₅₀ /mL
Adenovirus tipo 2	2×10^5 TCID ₅₀ /mL
Adenovirus tipo 3	1×10^6 TCID ₅₀ /mL
Adenovirus tipo 5	4×10^5 TCID ₅₀ /mL
Adenovirus tipo7	1×10^6 TCID ₅₀ /mL
Adenovirus tipo55	4×10^5 TCID ₅₀ /mL
Virus respiratorio sinciziale tipo A/B	3×10^5 TCID ₅₀ /mL
Coronavirus umano 229E	3×10^4 TCID ₅₀ /mL
Coronavirus umano OC43	1×10^5 TCID ₅₀ /mL
Coronavirus umano NL63	1×10^4 TCID ₅₀ /mL
Coronavirus umano HKU1	1×10^3 ng/mL
MERS-Coronavirus Florida/USA-2/Saudi Arabia.2014	4×10^4 TCID ₅₀ /mL
Virus Parainfluenza tipo 1/2/3/4	1×10^5 TCID ₅₀ /mL
Rhinovirus tipo A16	1×10^5 TCID ₅₀ /mL
Legionella pneumophila Bloomington-2	1×10^5 cells/mL
Legionella pneumophila 82A3105	1×10^5 cells/mL

Pathogeno	Concentrazione
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> K	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> Erdman	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> HN878	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> CDC1551	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> H37Rv	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> 475298 [Maryland (D1) 6B-17]	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> 178 [Poland 23F-16]	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> 262 [CIP 104340]	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> Slovakia 14-10 [29055]	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Streptococcus pyogenes</i> T1	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycoplasma pneumoniae</i> mutant 22	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycoplasma pneumoniae</i> ceppo FH Agente di Eaton	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycoplasma pneumoniae</i> M129-B7	1×10 ⁵ cells/mL

Non è stata osservata alcuna reattività crociata con i campioni quando sono stati testati con il test dedicio® COVID-19 Ag plus. I campioni positivi alla SARS-CoV (ceppo Urbani, 1x 10⁶ PFU/mL) mostrano reattività crociata con il test dedicio® COVID-19 Ag plus.

Precisione

Ripetibilità e riproducibilità

La precisione è stata stabilita testando 20 repliche di controlli negativi, basso positivo, medio positivo e alto positivo. La ripetibilità è stata stabilita all'interno dello studio di riproducibilità. I test sono stati eseguiti da 5 operatori utilizzando 3 lotti di test indipendenti dedicio® COVID-19 Ag più lotti di test in 2 siti diversi in 3 giorni separati.

Il test dedicio® COVID-19 Ag plus ha dimostrato una ripetibilità e riproducibilità accettabile. I valori negativi e positivi sono stati identificati correttamente in più del 99% dei casi (>99%).

15. Bibliografia

1. Cui J, Li F, Shi ZL, Origin and evolution of pathogenic coronaviruses, Nat Rev Microbiol 2019; 17:181-192.
2. Su S, Wong G, Shi W, et al, Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses, Trends Microbiol 2016;24:490-502.
3. Weiss SR, Leibowitz JL, Coronavirus pathogenesis, Adv Virus Res 2011; 81:85-164.

Rev. 3, 2021-01-18 FV

1. Przeznaczenie

dedicio® COVID-19 Ag plus to chromatograficzny test immunologiczny z bocznym przepływem służący do jakościowego wykrywania antygenów nukleoproteinowych wirusa SARS-CoV-2 w próbkach z ludzkiego nosa, nosogardła lub gardła (patrz punkt 12. "Ograniczenia testu"). Test ten przeznaczony jest jako środek pomocniczy przy diagnostyce zakażeń SARS-CoV-2. Należy zwrócić uwagę, że stężenie wirusowych antygenów nukleoproteinowych może zmieniać się w przebiegu choroby i może spaść poniżej granicy wykrywalności testu. Na podstawie negatywnych wyników testu nie można wykluczyć możliwej zakaźności badanych osób. Procedura testowa nie jest zautomatyzowana i nie wymaga specjalnego szkolenia ani kwalifikacji. Test dedicio® COVID-19 Ag plus jest przeznaczony wyłącznie do użytku profesjonalnego.

2. Wprowadzenie i znaczenie kliniczne

COVID-19 (choroba koronawirusa) to choroba zakaźna wywołana przez niedawno odkrytego koronawirusa SARS-CoV-2. Najczęstsze objawy COVID-19 to gorączka, suchy kaszel, zmęczenie, wydzielanie płwociny, duszność, ból gardła i głowy. Niektórzy pacjenci mogą mieć bóle mięśni, dreszcze, nudności, przekrwienie błony śluzowej nosa i biegunkę. Objawy te pojawiają się stopniowo i w większości przypadków są łagodne. Niektórzy ludzie zarażają się, ale nie mają żadnych objawów i nie czują się źle. Większość ludzi (około 80%) wychodzi z choroby bez specjalnego leczenia. Około jedna na sześć osób zarażonych COVID-19 poważnie zachoruje i ma trudności z oddychaniem. Osoby starsze i osoby z wcześniejszymi schorzeniami, takimi jak wysokie ciśnienie krwi, problemy z sercem lub cukrzycą, są bardziej narażone na wystąpienie poważnych chorób. Jak dotąd zmarło około 2% zarażonych osób.

COVID-19 jest przenoszony drogą kropelkową, które są wydychane przez osoby zakażone, przez kaszel, kichanie lub rozmowę. Kropelki te mogą być wydychane lub połknięte bezpośrednio przez inne osoby lub mogą zanieczyścić powierzchnie, które mogą być zakażone przez kilka dni. Szacunkowo przyjmuje się, że okres inkubacji COVID-19 wynosi od 1 do 14 dni, podczas których ludzie mogą być już zakażeni bez objawów choroby.

3. Zasada działania testu

Test dedicio® COVID-19 Ag plus to chromatograficzny test immunologiczny z bocznym przepływem służący do jakościowego wykrywania antygenów nukleoproteinowych wirusa SARS-CoV-2 w próbkach z ludzkiego nosa, nosogardła lub gardła.

Przeciwciała przeciw-SARS-CoV-2 są immobilizowane w obszarze linii testowej (T) na membranie. Próbkę dodaje się do próbki ekstrakcyjnej zawierającej bufor w celu uwolnienia antygenów SARS-CoV-2. Podczas testu wyekstrahowane antygeny wiążą się z przeciwciałami przeciw-SARS-CoV-2 skoniugowanymi z kolorowymi cząsteczkami i nałożonymi na płytkę próbną kasyety testowej. Mieszanie następuje migruje wzdłuż membrany chromatograficznej na zasadzie działania kapilarnego i oddziałuje z odczynnikami na membranie. Kompleksy są następnie wychwytywane przez

przeciwciała przeciw-SARS-CoV-2 w obszarze linii testowej (T). Nadmiar kolorowych cząstek jest wychwytywany w obszarze linii kontrolnej (C). Obecność kolorowej linii w obszarze testowym (T) wskazuje na wynik pozytywny. Brak kolorowej linii w obszarze testowym (T) wskazuje na wynik ujemny. Utworzenie kolorowej linii w obszarze linii kontrolnej (C) służy jako kontrola proceduralna, wskazująca, że dodano odpowiednią objętość próbki i nastąpiło wystarczające nasączenie membrany.

4. Dostarczone odczynniki i materiały

- 20 testów kasetowych dedicio® COVID-19 Ag plus
- Materiał dodatkowy, dostarczony zgodnie z dyrektywą 93/42/EWG:

Ze względu na możliwe braki w dostawach akcesoriów medycznych związanych z COVID-19 producent wymazówek może ulec zmianie. Dlatego też załączone wymazówki pochodzą od jednego z niżej wymienionych producentów.

- a) 20 sterylnych wymazówek, CE0197



Jiangsu Changfeng Medical Industry Co., Ltd
Touqiao Town, Guangling District, Yangzhou,
Jiangsu 225109 China (upoważniony reprezentant
w UE Lins Service & Consulting GmbH, Obere
Seegasse 34/2, 69124 Heidelberg, Germany)

- b) 20 sterylnych wymazówek, CE0197



Jiangsu Rongye Technology Co., LTD, Touqiao
Town, Yangzhou City, Jiangsu Province, China
(upoważniony reprezentant w UE Riomavix S.L.,
Calle de Almansa 55, 1D, Madrid 28039 Spain)

- c) 20 sterylnych wymazówek, CE0197



CITOTEST LABWARE MANUFACTURING CO., LTD
No.48, Xinxu Road, Haimen, Jiangsu province
(upoważniony reprezentant w UE WellKang Ltd,
Enterprise Hub, NW Business Complex,
1 Beraghmore Rd., Derry, BT48 8SE, Northern
Ireland)

- 20 próbek ekstrakcyjnych, w tym zakraplacze
- 20 ampulek z buforem "Buffer" do jednorazowego użytku (300 µL każda)*
- 1 stojak na próbki
- 1 instrukcja obsługi
- *Buffer zawiera następujący środek konserwujący: ProClin™ 300: <0,03%.

Detergenty zawarte w buforze liżują i neutralizują wirusa.

Zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1272/2008 CLP nie jest wymagane oznaczenie zagrożeń. Stężenia są poniżej progu wykrywalności.

5. Wymagane dodatkowe materiały

- Stoper

6. Przechowywanie i stabilność

Zestawy testowe należy przechowywać w temperaturze 2-30°C do wskazanej daty ważności. Kasyety testowe zachowują stabilność do daty ważności wydrukowanej na opakowaniach foliowych. Kasyety testowe muszą pozostać w zamkniętych opakowaniach foliowych do momentu ich użycia. Nie zamrażać zestawów testowych. Nie używać testów

po upływie terminu ważności podanego na opakowaniu. Należy zachować ostrożność, aby chronić elementy zestawu testowego przed zanieczyszczeniem. Nie używać składników zestawu testowego, jeśli istnieją dowody na zanieczyszczenie mikrobiologiczne lub wytrącenie. Biologiczne zanieczyszczenie sprzętu dozującego, pojemników lub odczynników może prowadzić do niedokładnych wyników.

7. Ostrzeżenia i środki ostrożności

- Wyłącznie do profesjonalnej diagnostyki *in-vitro*.
- Przed przystąpieniem do przeprowadzania testu należy uważnie przeczytać procedurę testową.
- Nie używać testu po upływie daty ważności podanej na opakowaniu.
- Nie używać składników zestawu testowego, jeśli opakowanie jest uszkodzone.
- Testy są przeznaczone wyłącznie do jednorazowego użytku.
- Nie dodawać próbek do pola reakcji (pola wyniku).
- Aby uniknąć zanieczyszczenia, nie dotykać pola reakcji (pola wyniku).
- Unikać zanieczyszczenia krzyżowego próbek, stosując nową probówkę do ekstrakcji dla każdej uzyskanej próbki.
- Nie zastępować ani nie mieszać składników z różnych zestawów testowych.
- Nie używać buforu, jeśli jest odbarwiony lub mętny. Odbarwienie lub zmętnienie mogą być oznaką zanieczyszczenia mikrobiologicznego.
- Nie jeść, nie pić ani nie palić w obszarze, w którym pracuje się z próbkami i zestawami testowymi.
- Nosić odpowiednie środki ochrony osobistej, takie jak maska na twarz, fartuch izolacyjny, rękawiczki i ochrona oczu podczas pobierania próbki, przygotowania i procedury badania.
- Ze wszystkimi próbkami należy obchodzić się tak, jakby zawierały czynniki zakaźne. Przestrzegać ustalonych środków ostrożności dotyczących zagrożeń mikrobiologicznych we wszystkich procedurach i standardowych wytycznych dotyczących prawidłowego usuwania próbek.
- Dalsza obróbka próbek i postępowanie z pacjentem powinny być zgodne z lokalnymi wytycznymi i przepisami dotyczącymi COVID-19.
- Zestaw testowy zawiera produkty pochodzenia zwierzęcego. Poświadczona wiedza o pochodzeniu i/lub stanie sanitarnym zwierząt nie gwarantuje braku przenoszonych czynników chorobotwórczych. Dlatego zaleca się traktowanie tych produktów jako potencjalnie zakaźnych i obchodzenie się z nimi zgodnie ze zwykłymi środkami ostrożności (np. nie połykać ani nie wdychać).
- Temperatura może niekorzystnie wpłynąć na wyniki testu.
- Zużyte materiały testowe należy utylizować zgodnie z lokalnymi przepisami.

8. Pobieranie i przygotowywanie próbek

Próbka z nosa:

- Należy pobrać jak najwięcej wydzieliny z nosa. Włożyć wymazówkę do nozdrza.

- Wymazówkę wprowadzać ostrożnie, aż do momentu poczucia oporu w okolicy małżowiny nosowej (do około 2,5 cm w głąb nozdrza).
- Delikatnie obracać wymazówkę 5 razy, dociskając do ścianki nosa, aby upewnić się, że został pobrany zarówno śluz jak i komórki.
- Powoli wyjąć wymazówkę, kontynuując jej obracanie.
- Powtórzyć tę procedurę dla drugiego nozdrza za pomocą tej samej wymazówki, aby upewnić się, że z obu nozdrzy pobrano wystarczającą objętość próbki.

Próbka z nosogardła:

- Wprowadzić wymazówkę do nozdrza równolegle do podniebienia (nie do góry) do momentu napotkania oporu lub odległości równej odległości od ucha do nozdrza pacjenta, co wskazuje na kontakt z nosogardłem.
- Delikatnie pocierać i obracać wacikiem. Pozostawić wymazówkę na kilka sekund w miejscu, aby wchłonęła wydzielinę.
- Powoli wyciągnąć wacik, obracając go. Próbkę można pobierać z obu nozdrzy przy użyciu tego samego wacika, ale nie jest konieczne pobieranie próbek z obu stron, jeśli końcówka jest nasycona płynem z pierwszego pobrania.

Próbka z gardła:

- Delikatnie włożyć jałowy wacik do gardła i zebrać wydzielinę, kilkakrotnie dotykając wymazówką zaczerwioną tylną ścianę gardła i oba filary migdałków. Unikać dotykania języka, zębów i dziąseł.

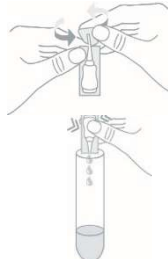
Uwaga:

- Używać wyłącznie wacików z włókien syntetycznych z trzonkami z tworzywa sztucznego. Nie należy używać wacików z alginianu wapnia ani wacików z drewnianymi trzonkami, ponieważ mogą one zawierać substancje, które inaktywują niektóre wirusy i utrudniają dalsze badania.
- Próbkę wymazów należy badać natychmiast po pobraniu. Używać świeżo zebranych próbek, aby uzyskać najlepszą wydajność testu. Jeśli testu nie można przeprowadzić bezpośrednio po pobraniu próbki, wymazówkę można przechowywać maksymalnie przez jedną godzinę w czystej, suchej i szczelnie zamkniętej probówce.
- Nie należy używać próbek, które są ewidentnie zanieczyszczone krwią, ponieważ może to zakłócać przepływ próbek i prowadzić do niedokładnych wyników testu.

9. Zasada działania testu

Doprowadzić testy, próbki, bufor i/lub kontrole do temperatury pokojowej (15-30°C) przed wykonaniem testu.

1. Umieścić czystą probówkę do ekstrakcji oznaczoną identyfikatorem pacjenta lub kontroli w wyznaczonym obszarze stojaka na odczynniki.
2. Wyciągnąć/oddzielić ampulkę z buforem.
3. Otworzyć ampulkę z buforem poprzez odkręcenie końcówki.
4. Ampulkę z buforem trzymać pionowo nad probówką, aby upewnić się, że cały

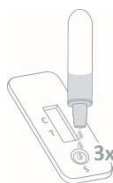


roztwór buforowy zostanie się do dolnej części. Ścisnąć ampułkę z buforem i włożyć cały roztwór buforowy do próbówki ekstrakcyjnej, nie dotykając krawędzi próbówki.

- Włożyć wymazówkę z pobraną próbką do próbówki. Zakręcić wacikiem i ścisnąć go przynajmniej 5 razy, przyskakiwając wacik o ściankę próbówki, aby wyodrębnić antygeny zawarte w waciku.
- Wyciągnąć wacik, przyskakiwając go mocno do ścianki próbówki, aby uwolnić jak najwięcej płynu. Wymazówkę należy usunąć zgodnie z wytycznymi dotyczącymi obchodzenia się z czynnikami zakaźnymi.

Uwaga: Jeśli założony jest zakraplacz, wyekstrahowaną próbkę można przechowywać w próbówce ekstrakcyjnej maksymalnie przez 1 godzinę do momentu wyjęcia kasety testowej z torebki foliowej.

- Wyciągnąć kasety testową z opakowania foliowego i użyć ją jak najszybciej. Najlepsze wyniki zostaną uzyskane, jeśli test zostanie wykonany bezpośrednio po otwarciu foliowego opakowania. Oznaczyć kasety testową identyfikacją pacjenta lub kontroli.
- Umieścić kasety testową na czystej i równej powierzchni.
- Założyć zakraplacz na próbówkę ekstrakcyjną, odwrócić próbówkę i nanieść 3 krople (około 60 µL) ekstrahowanego roztworu do zagłębienia na próbkę (S) na kasce testowej.
- Włączyć stoper.
- Począć, aż pojawią się kolorowe linie. Odczytać wynik testu dokładnie po 15 minutach. Nie interpretować wyniku po upływie więcej niż 20 minut.



10. Interpretacja wyników

Pozytywny:

W obszarze wyników pojawiają się dwie kolorowe linie. Jedna linia pojawia się w obszarze linii kontrolnej (C), a druga w obszarze linii testowej (T).



Uwaga: Intensywność koloru w testowanym regionie linii (T) może się różnić w zależności od stężenia antygenów nukleoproteinowych wirusa SARS-CoV-2 w próbce. Każdy odcień koloru w regionie testowym (T) należy uznać za wynik pozytywny. Należy zwrócić uwagę, że jest to test wyłącznie jakościowy i nie można nim określić stężenia analitu w próbce.

Negatywny:

W obszarze linii kontrolnej (C) pojawia się tylko jedna kolorowa linia. W obszarze testowym (T) nie pojawia się żadna kolorowa linia.



Nieważny:

Kontrolna linia (C) nie pojawia się. Wyniki z każdego testu, który nie wygenerował kontrolnej linii w określonym czasie odczytu, należy odrzucić. Zapoznać się z procedurą i powtórzyć test z nową kasety testową. Jeśli problem nie ustąpi, natychmiast zaprzestać używania zestawu testowego i skontaktować się z dystrybutorem.



Niewystarczająca objętość próbki, nieprawidłowa procedura obsługi lub przeterminowane testy są najbardziej prawdopodobnymi przyczynami niepojawienia się linii kontrolnej.

11. Kontrola jakości

Kaseta testowa zawiera wewnętrzną kontrolę proceduralną: kolorowa linia pojawiająca się w obszarze linii kontrolnej (C) jest uważana za wewnętrzną kontrolę proceduralną. Potwierdza ona wystarczającą objętość próbki, odpowiednie odprowadzanie wilgoci przez membranę i prawidłową technikę przeprowadzenia testu.

Dobra praktyka laboratoryjna (GLP) zaleca stosowanie zewnętrznych materiałów kontrolnych w celu zapewnienia prawidłowego działania zestawu testowego.

12. Ograniczenia

- Test dedicio® COVID-19 Ag plus jest przeznaczony wyłącznie do profesjonalnej diagnostyki *in-vitro*. Powinien być stosowany wyłącznie do jakościowego wykrywania antygenów nukleoproteinowych wirusa SARS-CoV-2 w ludzkich próbkach z nosa, nosogardła lub gardła. Za pomocą tego testu jakościowego nie można określić wartości ilościowej ani szybkości wzrostu/spadku stężenia antygenów nukleoproteinowych wirusa SARS-CoV-2.
- Test dedicio® COVID-19 Ag plus wykrywa jedynie obecność antygenów nukleoproteinowych wirusa SARS-CoV-2 w próbkach i nie powinien być stosowany jako jedyne kryterium rozpoznania COVID-19.
- Zarówno żywotne, jak i nieżywotne wirusy SARS-CoV-2 można wykryć za pomocą testu dedicio® COVID-19 Ag plus.
- Punkty "Pobieranie i przygotowywanie próbek" oraz "Zasada działania testu" powinny być dokładnie przestrzegane podczas badania. Nieprzestrzeganie tych punktów może spowodować błędne wyniki, ponieważ stężenie antygenu w wymazówce jest w dużym stopniu zależne od prawidłowego przeprowadzenia tych czynności.
- Podobnie jak w przypadku wszystkich testów diagnostycznych, wszystkie wyniki należy interpretować w połączeniu z innymi informacjami klinicznymi dostępnymi dla lekarza.

- Podczas przebiegu zakażenia SARS-CoV-2 stężenie wirusowych antygenów nukleoproteinowych może spaść poniżej granicy wykrywalności testu.
- Jeśli wynik testu jest negatywny, a objawy kliniczne utrzymują się, zaleca się dodatkowe badanie z wykorzystaniem innych metod klinicznych. Ujemny wynik w żadnym momencie nie wyklucza możliwości zakażenia SARS-CoV-2 i należy go potwierdzić za pomocą testu molekularnego.
- Pozytywne i negatywne wartości predykcyjne w dużym stopniu zależą od występowania choroby. Przy interpretacji wyników testów diagnostycznych należy wziąć pod uwagę lokalną częstość występowania choroby.
- Pozytywne wyniki nie wykluczają współzakażeń innymi patogenami (np. wirusem grypy A/B).
- Test nie rozróżnia między SARS-CoV i SARS-CoV-2.

13. Oczekiwane wartości

Cząsteczki wirusa SARS-CoV-2 obecne są w drogach oddechowych pacjentów z COVID-19. Pozytywny wynik testu może wskazywać na ostrą infekcję. Stężenia wirusa w wymazach z nosa, nosogardła lub gardła mogą się zmieniać w przebiegu choroby i mogą spaść poniżej granicy wykrywalności szybkich testów, mimo że u pacjentów nadal występują objawy. I odwrotnie, wirus może być wykrywalny przez długi czas, nawet u pacjentów rekonwalescentów. Na podstawie negatywnych wyników testu nie można wykluczyć możliwej zakaźności badanych.

14. Charakterystyka testu

Charakterystyka wydajności klinicznej

Czułość i swoistość diagnostyczna

Test dedicio® COVID-19 Ag plus został oceniony na podstawie klinicznych próbek pobranych z nosa, których status został potwierdzony przez metodę RT-PCR.

Wyniki przedstawione są w poniższych tabelach.

dedicio® COVID-19 Ag plus Test	RT-PCR		
		Pozytywny	Negatywny
	Pozytywny	167	0
	Negatywny	5	431
	Razem	172	431
		167	436
		172	603

Czułość diagnostyczna: 97,09% (93,38% - 98,75%)*

Ogólna zgodność: >99,99% (99,12% - 100%)*

Swoistość diagnostyczna: 99,17% (98,07% - 99,65%)*

*95% przedział ufności

Granica wykrywalności

Granica wykrywalności testu dedicio® COVID-19 Ag plus wynosząca 95% wynosi 75,5 TCID₅₀/mL i została określona poprzez rozcieńczenie inaktywowanego wirusa SARS-CoV-2.

Zakres pomiaru

Podczas badania inaktywowanych wirusów SARS-CoV-2 w stężeniach do 1,51 × 10⁶ TCID₅₀/mL nie zaobserwowano efektu prozyny.

Substancje interferujące

Następujące substancje, zwykle obecne w próbkach z dróg oddechowych lub sztucznie wprowadzone do dróg oddechowych, zostały ocenione przy stężeniach podanych poniżej. Wszystkie substancje zostały zmieszane z 1/20000 rozcieńczeniem wirusa SARS-CoV-2 (1,51 × 10⁶ TCID₅₀/mL) i nie wykazały żadnych zakłóceń z testem dedicio® COVID-19 Ag plus.

Substancja	Koncentracja
Zanamivir	5 mg/mL
Oseltamivir	10 mg/mL
Artemether/Lumefantrina	50 µM
Doxycyclinhydrazyna	70 µM
Chinina	150 µM
Lamivudin	1 mg/mL
Ribawirin	1 mg/mL
Daclatasvir	1 mg/mL
Mucyna z gruczołów podszczękowych bydłych, Typ I-S	100 µg/mL
Ludzka krew antykoagulowana EDTA	5% (v/v)
Biotyna	100 µg/mL
Neosynephrin® (Phenylephrin)	10% (v/v)
Afrin® spray do nosa (Oxymetazolina)	10% (v/v)
Spray do nosa z roztworem soli fizjologicznej	10% (v/v)
Homeopatyczny Zicam® Allergy Relief żel do nosa	5% (v/v)
Natriumcromoglykat	20 mg/mL
Olopatadin hydrochlorid	10 mg/mL
Paracetamol	199 µM
Kwas acetylosalicylowy	3,62 mM
Ibuprofen	2,425 mM
Mupirocin	10 mg/mL
Tobramycyna	5 µg/mL
Erytromycyna	81,6 µM
Ciprofloksacyna	30,2 µM

Reakcje krzyżowe

Próbki z dodatkiem następujących patogenów przebadano za pomocą testu dedicio® COVID-19 Ag plus:

Patogeny	Koncentracja
Influenza A H1N1-Wirus	6×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Influenza A H3N2-Wirus	9×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Influenza A H5N1-Wirus	8×10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Influenza A H7N9-Wirus	9×10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Influenza B	3×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus typ 1	3×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus typ 2	2×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus typ 3	1×10 ⁶ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus typ 5	4×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus typ 7	1×10 ⁶ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus typ 55	4×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Wirus RSV typ A/B	3×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Human Coronavirus 229E	3×10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Human Coronavirus OC43	1×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Human Coronavirus NL63	1×10 ⁴ TCID ₅₀ /mL

Patogeny	Koncentracja
Human Coronavirus HKU1	1×10 ³ ng/mL
MERS-Coronavirus Florida/USA-2/Saudi Arabia.2014	4×10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Parainfluenzavirus typ 1/2/3/4	1×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Rhinovirus typ A16	1×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
<i>Legionella pneumophila</i> Bloomington-2	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Legionella pneumophila</i> 82A3105	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> K	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> Erdman	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> HN878	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> CDC1551	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> H37Rv	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> 475298 [Maryland (D1) 6B-17]	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> 178 [Poland 23F-16]	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> 262 [CIP 104340]	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> Slovakia 14-10 [29055]	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Streptococcus pyogenes</i> T1	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycoplasma pneumoniae</i> Mutant 22	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycoplasma pneumoniae</i> FH-szczep Eaton Agent	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycoplasma pneumoniae</i> M129-B7	1×10 ⁵ cells/mL

Nie zaobserwowano reaktywności krzyżowej z próbkami podczas testowania za pomocą testu dedicio® COVID-19 Ag plus.

Próbki SARS-CoV dodatnie (szczep Urbani, 1 x 10⁶ PFU/mL) wykazują reaktywność krzyżową z testem dedicio® COVID-19 Ag plus.

Precyzyjność

Powtarzalność i odtwarzalność

Dokładność określano poprzez badanie 20 powtórzeń kontroli negatywnych, słabo dodatnich, średnio dodatnich i silnie dodatnich. Powtarzalność została określona w ramach badania powtarzalności. Testy zostały przeprowadzone w 3 różnych dniach przez 5 użytkowników z 3 niezależnymi partiami testowymi dedicio® COVID-19 Ag plus w 2 różnych miejscach. Test dedicio® COVID-19 Ag plus wykazał akceptowalną powtarzalność i odtwarzalność. Wartości ujemne i dodatnie zostały poprawnie zidentyfikowane w > 99% przypadków.

15. Bibliografia

1. Cui J, Li F, Shi ZL, Origin and evolution of pathogenic coronaviruses, Nat Rev Microbiol 2019; 17:181-192.
2. Su S, Wong G, Shi W, et al, Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses, Trends Microbiol 2016;24:490-502.
3. Weiss SR, Leibowitz JL, Coronavirus pathogenesis, Adv Virus Res 2011; 81:85-164.

Rev. 3, 2021-01-18 AM

1. Uso Previsto

O teste dedicio® COVID-19 Ag plus é um imunoensaio cromatográfico de fluxo lateral para a detecção qualitativa de antígenos da nucleoproteína viral de SARS-CoV-2 em amostras humanas nasais, da nasofaringe ou da orofaringe (consulte a secção 12 'Limitações'). Este teste deve ser usado como um auxílio no diagnóstico de infecções por SARS-CoV-2. Observe que a concentração de antígenos da nucleoproteína viral pode variar no curso da doença e pode cair abaixo do limite de detecção do teste. A possível infecciosidade dos pacientes a serem testados não pode ser descartada com base em resultados de teste negativos. O procedimento de teste não é automatizado e não requer treino ou qualificação especial. O teste dedicio® COVID-19 Ag plus foi desenvolvido apenas para uso profissional.

2. Introdução e Significado Clínico

COVID-19 (doença do coronavírus) é a doença infecciosa causada pelo coronavírus SARS-CoV-2 recentemente descoberto. Os sintomas mais comuns da COVID-19 são febre, tosse seca, fadiga, produção de expectoração, falta de ar, dor de garganta e dor de cabeça. Alguns pacientes podem ter mialgia, calafrios, náuseas, congestão nasal e diarreia. Estes sintomas começam gradualmente e são leves na maioria dos casos. Algumas pessoas ficam infectadas, mas não desenvolvem quaisquer sintomas e não se sentem mal. A maioria das pessoas (cerca de 80%) recupera da doença sem tratamento especial. Aproximadamente uma em cada seis pessoas infectadas com COVID-19 fica gravemente doente e desenvolve dificuldade em respirar. Idosos e aqueles com condições pré-existent, como hipertensão, problemas cardíacos ou diabetes, têm maior probabilidade de desenvolver doenças graves. Até agora, cerca de 2% das pessoas infectadas morreram.

A COVID-19 é transmitida por gotículas respiratórias que são exaladas por pessoas infectadas por meio de tosse, espirros ou fala. Estas gotículas podem ser inaladas ou ingeridas directamente por outras pessoas ou podem contaminar superfícies, que podem então ser infecciosas por vários dias. A maioria das estimativas do período de incubação da COVID-19 varia de 1 a 14 dias, durante os quais as pessoas já podem estar infectadas sem apresentar sintomas da doença.

3. Princípio de Teste

O teste dedicio® COVID-19 Ag plus é um imunoensaio cromatográfico de fluxo lateral para a detecção qualitativa de antígenos da nucleoproteína viral de SARS-CoV-2 em amostras humanas nasais, da nasofaringe ou da orofaringe. Os anticorpos anti-SARS-CoV-2 são imobilizados na região da linha de teste (T) da membrana. Uma amostra é adicionada a um tubo de extracção que contém tampão para libertar os antígenos SARS-CoV-2. Durante o teste, os antígenos extraídos ligam-se aos anticorpos anti-SARS-CoV-2 conjugados com os reagentes na membrana. Os complexos são então capturados por anticorpos anti-SARS-CoV-2 na região da linha de teste (T). O excesso de partículas coloridas é capturado na

região da linha de controlo (C). A presença de uma linha colorida na região da linha de teste (T) indica um resultado positivo. A ausência de uma linha colorida na região da linha de teste (T) indica um resultado negativo.

A formação de uma linha colorida na região da linha de controlo (C) serve como um controlo do procedimento, indicando que o volume adequado de amostra foi adicionado e que ocorreu a absorção da membrana.

4. Reagentes e Materiais Fornecidos

- 20 testes cassete dedicio® COVID-19 Ag plus
- Material adicional fornecido de acordo com 93/42/EEC:
Devido à possível escassez de fornecimento de produtos médicos acessórios relacionados com a COVID-19, o fabricante das zaragoas pode mudar. Por conseguinte, os esfregaços fornecidos são de um dos fabricantes abaixo listados.

a) 20 zaragoas estéreis, CE0197



Jiangsu Changfeng Medical Industry Co., Ltd
Touqiao Town, Guangling District, Yangzhou,
Jiangsu 225109 China (representante EU
autorizado Llns Service & Consulting GmbH,
Obere Seegasse 34/2, 69124 Heidelberg,
Germany)

b) 20 zaragoas estéreis, CE0197



Jiangsu Rongye Technology Co., LTD, Touqiao
Town, Yangzhou City, Jiangsu Province, China
(representante EU autorizado Riomavix S.L., Calle
de Almansa 55, 1D, Madrid 28039 Spain)

c) 20 zaragoas estéreis, CE0197



CITOTEST LABWARE MANUFACTURING CO., LTD
No.48, Xinxu Road, Haimen, Jiangsu province
(representante EU autorizado WellKang Ltd,
Enterprise Hub, NW Business Complex,
1 Beraghmore Rd., Derry, BT48 8SE, Northern
Ireland)

- 20 tubos de extracção incluindo tampas conta-gotas
 - 20 ampolas de tampão 'Buffer' para uso único (300 µl cada)*
 - 1 suporte de reagente
 - 1 folheto informativo
 - *Tampão contendo o seguinte conservante: ProClin™ 300: <0,03%.
- Os detergentes contidos no tampão lisam e neutralizam o vírus.

Nenhuma rotulagem de perigo é necessária de acordo com o Regulamento (CE) Nº 1272/2008 CLP. As concentrações estão abaixo do limite de isenção.

5. Materiais Adicionais Requeridos

- Temporizador

6. Armazenamento & Estabilidade

Os kits de teste devem ser armazenados de 2-30°C até à data de validade indicada. Os testes cassete são estáveis até à data de validade impressa nas embalagens. Os testes cassete devem permanecer nas embalagens de alumínio fechadas até ao seu uso. Não congele o kit de teste. Não use testes depois

do prazo de validade indicado na embalagem. Deve-se ter cuidado para proteger os componentes do kit de teste de contaminação. Não use os componentes do kit de teste se houver evidência de contaminação microbiana ou precipitação. A contaminação biológica do equipamento de distribuição, recipientes ou reagentes pode levar a resultados imprecisos.

7. Avisos e Precauções

- Apenas para diagnóstico *in-vitro* profissional.
- Leia cuidadosamente o procedimento de teste antes de iniciar o teste.
- Não use o teste após a data de validade indicada na embalagem.
- Não use os componentes do kit de teste se a embalagem primária estiver danificada.
- Os testes são para uso único.
- Não adicione amostras à área de reacção (área de resultados).
- Para evitar contaminação, não toque na área de reacção (área de resultados).
- Evite a contaminação cruzada de amostras usando um novo tubo de extracção para cada amostra obtida.
- Não substitua ou misture componentes de kits de teste diferentes.
- Não use o tampão se estiver descolado ou turvo. A descoloração ou turbidez podem ser um sinal de contaminação microbiana.
- Não coma, beba ou fume na área onde as amostras e os kits de teste são manuseados.
- Usar equipamento de protecção pessoal apropriado, tal como máscara facial, bata de isolamento, luvas e protecção dos olhos durante a colheita de espécimes, preparação e procedimento de teste.
- Manuseie todas as amostras como se contivessem agentes infecciosos. Observe as precauções estabelecidas para riscos microbiológicos em todos os procedimentos e as directrizes padrão para o descarte adequado de amostras.
- O processamento adicional da amostra e o tratamento do paciente devem seguir as directrizes e as regulamentações locais para a COVID-19.
- O kit de teste contém produtos de origem animal. O conhecimento certificado da origem e/ou estado sanitário dos animais não garante totalmente a ausência de agentes patogénicos transmissíveis. Portanto, é recomendado que estes produtos sejam tratados como potencialmente infecciosos e manuseados de acordo com as precauções de segurança usuais (por exemplo, não ingerir ou inalar).
- A temperatura pode afectar adversamente os resultados do teste.
- Os materiais de teste usados devem ser descartados de acordo com os regulamentos locais.

8. Recolha e Preparação de Amostras

Amostra nasal:

- É importante obter o máximo de secreção possível. Insira a zaragatoa na narina.

- Empurre suavemente a zaragatoa até encontrar resistência ao nível da concha nasal (até 2,5 cm na narina).
- Rode a zaragatoa 5 vezes contra a parede nasal para garantir que o muco e as células sejam recolhidos.
- Retire lentamente a zaragatoa enquanto continua a rodar a mesma.
- Repita este processo para a outra narina usando a mesma zaragatoa a fim de garantir que um volume de amostra suficiente seja recolhido de ambas as cavidades nasais.

Amostra nasofaríngea:

- Insira a zaragatoa na narina, paralelamente ao palato (não para cima) até encontrar resistência ou a distância ser equivalente à da orelha até à narina do paciente, indicando contacto com a nasofaringe.
- Esfregue suavemente e rode a zaragatoa. Deixe a zaragatoa no local por alguns segundos para absorver as secreções.
- Remova lentamente a zaragatoa enquanto a vai rodando. As amostras podem ser recolhidas de ambas as narinas usando a mesma zaragatoa, mas não é necessário recolher amostras de ambos os lados se a ponta estiver saturada com o fluido da primeira recolha.

Amostra orofaríngea:

- Insira delicadamente uma zaragatoa estéril na faringe e recolha secreções esfregando a zaragatoa várias vezes contra a parede posterior da faringe avermelhada e ambos os pilares tonsilares. Evite tocar na língua, dentes e gengivas.

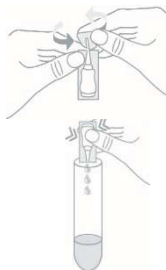
Nota:

- Use apenas zaragatoas de fibra sintética com hastes de plástico. Não use zaragatoas de alginato de cálcio ou zaragatoas com hastes de madeira, pois podem conter substâncias que inactivam alguns vírus e inibem testes posteriores.
- Os espécimes de zaragatoa devem ser testados imediatamente após a colheita. Utilizar espécimes recém-colhidos para um melhor desempenho do teste. Se o teste não puder ser realizado imediatamente após a colheita da amostra, o esfregaço pode ser armazenado até um máximo de uma hora num tubo limpo, seco e selado.
- Não use amostras que estejam obviamente contaminadas com sangue, pois isso pode interferir com o fluxo das amostras e levar a resultados de teste imprecisos.

9. Procedimento de Teste

Deixe que os testes, amostras, tampão e/ou controlos atinjam a temperatura ambiente (15-30°C) antes do teste.

1. Coloque um tubo de extracção limpo etiquetado com a identificação do paciente ou controlo na área designada do suporte do reagente.
2. Destaque uma ampola de tampão.
3. Abra a ampola ao torcer a ponta da mesma.
4. Segure a ampola de tampão verticalmente acima do tubo para se assegurar que toda a solução de

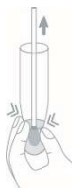


tampão cai para a parte inferior. Esprema a ampola de tampão e adicione toda a solução de tampão ao tubo de extracção sem tocar nas bordas do tubo.

- Insira a zaragatoa com a amostra recolhida no tubo. Rode a zaragatoa e aperte-a pelo menos 5 vezes, comprimindo a parede do tubo de extracção contra a zaragatoa para extrair os antígenos contidos na zaragatoa.



- Remova a zaragatoa, pressionando-a firmemente contra a parede do tubo para libertar o máximo de líquido possível. Descarte a zaragatoa de acordo com as directrizes para o manuseamento de agentes infecciosos.



Nota: Se a tampa conta-gotas for fixada, a amostra extraída pode ser armazenada no tubo de extracção até um máximo de 1 hora até à remoção da cassette de teste da sua bolsa de papel de alumínio.



- Remova o teste cassette da embalagem e use-o o mais rapidamente possível. Os melhores resultados serão obtidos se o teste for realizado imediatamente após a abertura da embalagem. Etiquete o teste cassette com a identificação do paciente ou controlo.



- Coloque o teste cassette numa superfície limpa e nivelada.
- Coloque uma tampa conta-gotas no tubo de extracção, inverta o tubo e transfira 3 gotas (aproximadamente 60 µL) da solução extraída para o poço da amostra (S) do teste cassette.



15 min

- Inicie o temporizador.

- Espre pelo aparecimento da(s) linha(s) colorida(s). Leia o resultado do teste após exactamente 15 minutos. Não interprete o resultado após mais de 20 minutos.

10. Interpretação de resultados

Positivo:

Duas linhas coloridas aparecem na área de resultados. Uma linha aparece na região da linha de controlo (C) e outra linha aparece na região da linha de teste (T).



Nota: A intensidade da cor na região da linha de teste (T) pode variar dependendo da concentração de antígenos da nucleoproteína viral SARS-CoV-2 na amostra. Qualquer tom de cor na região da linha de teste (T) deve ser considerado um

resultado positivo. Observe que este é apenas um teste qualitativo e não pode determinar a concentração de analito na amostra.

Negativo:

Apenas uma linha colorida aparece na região da linha de controlo (C). Nenhuma linha colorida aparece na região da linha de teste (T).



Inválido:

A linha de controlo (C) não aparece. Os resultados de qualquer teste que não produziu uma linha de controlo no tempo de leitura especificado devem ser descartados. Reveja o procedimento e repita o teste com um novo teste cassette. Se o problema persistir, interrompa imediatamente o uso do kit de teste e entre em contacto com o seu distribuidor. Os motivos mais prováveis para falha da linha de controlo são um volume de amostra insuficiente, um procedimento operacional incorrecto ou testes expirados.



11. Controlo de Qualidade

Um controlo de procedimento interno está incluído no teste cassette:

A linha colorida que aparece na região da linha de controlo (C) é considerada um controlo de procedimento interno. Esta confirma um volume de amostra suficiente, uma absorção adequada da membrana e uma técnica de procedimento correcta.

As boas práticas de laboratório (BPL) recomendam o uso de materiais de controlo externo para garantir o desempenho adequado do kit de teste.

12. Limitações

- O teste dedicio® COVID-19 Ag plus é apenas para diagnóstico *in-vitro* profissional. Deve ser usado para a detecção qualitativa de antígenos da nucleoproteína viral SARS-CoV-2 apenas em amostras humanas nasais, da nasofaringe ou da orofaringe. Com este teste qualitativo não podem ser determinados nem o valor quantitativo nem a taxa de aumento/diminuição da concentração de antígenos da nucleoproteína viral SARS-CoV-2.
- O teste dedicio® COVID-19 Ag plus detecta apenas a presença de antígenos da nucleoproteína viral SARS-CoV-2 em amostras e não deve ser usado como o único critério para um diagnóstico de COVID-19.
- Ambos os vírus SARS-CoV-2 viáveis e não viáveis podem ser detectados usando o teste dedicio® COVID-19 Ag plus.
- As secções "Recolha e Preparação de Amostras" bem como "Procedimento de Teste" devem ser seguidas de perto durante os testes. O seu não seguimento pode levar a resultados de teste incorrectos, porque a concentração de antígeno no esfregaço está altamente dependente do procedimento correcto.
- Como acontece com todos os testes de diagnóstico, todos os resultados devem ser interpretados em conjunto com outras informações clínicas disponíveis para o médico.

- No decorrer da infecção por SARS-CoV-2, a concentração de antígenos da nucleoproteína viral pode cair abaixo do limite de detecção do teste.
- Se o resultado do teste for negativo e os sintomas clínicos persistirem, são recomendados testes adicionais usando outros métodos clínicos. Um resultado negativo não exclui em nenhum momento a possibilidade de infecção por SARS-CoV-2 e deve ser confirmado por ensaio molecular.
- Os valores preditivos positivos e negativos são altamente dependentes da prevalência. A prevalência local deve ser tida em consideração na interpretação dos resultados dos testes de diagnóstico.
- Resultados positivos não impedem a co-infecção com outros agentes patogénicos (por exemplo, vírus da gripe A/B).
- O teste não diferencia entre SARS-CoV e SARS-CoV-2.

13. Valores esperados

As partículas virais SARS-CoV-2 estão normalmente presentes nas vias respiratórias de pacientes com COVID-19. Um resultado de teste positivo pode indicar uma infecção aguda. As concentrações do vírus em amostras do esfregaço nasal, nasofaríngeo ou orofaríngeo podem variar no curso da doença e cair abaixo do limite de detecção dos testes rápidos, embora os pacientes ainda apresentem sintomas. Por outro lado, o vírus pode continuar a ser detectável por longos períodos de tempo, mesmo em pacientes convalescentes. A possível infecciosidade dos pacientes a serem testados não pode ser descartada com base em resultados de teste negativos.

14. Características de Desempenho

Desempenho clínico

Sensibilidade e especificidade diagnóstica

O teste dedicio® COVID-19 Ag plus foi avaliado com amostras clínicas de esfregaço nasal cujo estado foi confirmado por RT-PCR.

Os resultados são apresentados nas seguintes tabelas:

Teste		RT-PCR		
		Positivo	Negativo	Total
dedicio®	Positivo	167	0	167
COVID-19	Negativo	5	431	436
Ag plus	Total	172	431	603

Sensibilidade diagnóstica: 97,09% (93,38% - 98,75%)*

Especificidade diagnóstica: >99,99% (99,12% - 100%)*

Concordância geral: 99,17% (98,07% - 99,65%)*

*Intervalo de confiança de 95%

Limite de detecção

O limite de detecção de 95% do Teste dedicio® COVID-19 Ag plus é de 75,5 TCID₅₀/mL e foi determinado por diluição do vírus SARS-CoV-2 inativado.

Intervalo de medição

Não foi observado efeito prozona ao testar vírus SARS-CoV-2 inativados com concentrações até 1,51x10⁶ TCID₅₀/mL.

Substâncias de interferência

As seguintes substâncias, normalmente presentes em amostras respiratórias ou introduzidas artificialmente no

tracto respiratório, foram avaliadas nas concentrações listadas abaixo. Todas as substâncias foram misturadas com uma diluição de 1/20000 do vírus SARS-CoV-2 (1,51x10⁶ TCID₅₀/mL) e não apresentaram interferência com o Teste dedicio® COVID-19 Ag plus.

Substância	Concentração
Zanamivir	5 mg/mL
Oseltamivir	10 mg/mL
Arteméter/Lumefantrina	50 µM
Hiclate de doxiciclina	70 µM
Quinina	150 µM
Lamivudina	1 mg/mL
Ribavirina	1 mg/mL
Daclatasvir	1 mg/mL
Mucina de glândulas submaxilares bovinas, tipo I-S	100 µg/mL
Sangue humano anticoagulado com EDTA	5% (v/v)
Biotina	100 µg/mL
Neo-Sinefrina® (fenilefrina)	10% (v/v)
Spray Nasal Afrin® (oximetazolina)	10% (v/v)
Spray nasal salino	10% (v/v)
Gel Nasal de Alívio de Alergias homeopático Zicam®	5% (v/v)
Cromoglicato de sódio	20 mg/mL
Cloridrato de olopatadina	10 mg/mL
Paracetamol	199 µM
Ácido acetilsalicílico	3,62 mM
Ibuprofeno	2,425 mM
Mupirocina	10 mg/mL
Tobramicina	5 µg/mL
Eritromicina	81,6 µM
Ciprofloxacina	30,2 µM

Reactividade cruzada

Amostras contaminadas com os seguintes patogénicos foram testadas usando o teste dedicio® COVID-19 Ag plus:

Patogénico	Concentração
Vírus Influenza A H1N1	6x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Vírus Influenza A H3N2	9x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Vírus Influenza A H5N1	8x10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Vírus Influenza A H7N9	9x10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Influenza B	3x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovírus tipo 1	3x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovírus tipo 2	2x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovírus tipo 3	1x10 ⁶ TCID ₅₀ /mL
Adenovírus tipo 5	4x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovírus tipo 7	1x10 ⁶ TCID ₅₀ /mL
Adenovírus tipo 55	4x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Vírus sincial Respiratório tipo A/B	3x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Coronavírus Humano 229E	3x10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Coronavírus Humano OC43	1x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Coronavírus Humano NL63	1x10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Coronavírus Humano HKU1	1x10 ³ ng/mL
MERS-Coronavírus Flórida/EUA-2/Árabiá Saudita.2014	4x10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Vírus Parainfluenza tipo 1/2/3/4	1x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL

Patogénico	Concentração
Rinovirus tipo A16	1×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
<i>Legionella pneumophila</i> Bloomington-2	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Legionella pneumophila</i> 82A3105	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> K	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> Erdman	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> HN878	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> CDC1551	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> H37Rv	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> 475298 [Maryland (D1) 6B-17]	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> 178 [Polónia 23F-16]	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> 262 [CIP 104340]	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> Eslováquia 14-10 [29055]	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Streptococcus pyogenes</i> T1	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycoplasma pneumoniae</i> mutante 22	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycoplasma pneumoniae</i> FH estirpe do agente Eaton	1×10 ⁵ cells/mL
<i>Mycoplasma pneumoniae</i> M129-B7	1×10 ⁵ cells/mL

Nenhuma reactividade cruzada com as amostras foi observada quando testadas usando o Teste dedicio® COVID-19 Ag plus. Amostras positivas para SARS-CoV (estirpe Urbani, 1 x 10⁶ PFU/mL) mostram reactividade cruzada com o Teste dedicio® COVID-19 Ag plus.

Precisão

Repetibilidade e Reprodutibilidade

A precisão foi estabelecida testando 20 replicados de controlos negativos, positivos baixos, positivos médios e positivos altos. A repetibilidade foi estabelecida dentro do estudo de reprodutibilidade. O teste foi realizado por 5 operadores usando 3 lotes do Teste dedicio® COVID-19 Ag plus independentes em 2 locais diferentes em 3 dias separados.

O teste dedicio® COVID-19 Ag plus demonstrou repetibilidade e reprodutibilidade aceitáveis. Os valores negativos e positivos foram identificados correctamente > 99% das vezes.

15. Referências

1. Cui J, Li F, Shi ZL, Origin and evolution of pathogenic coronaviruses, Nat Rev Microbiol 2019; 17:181-192.
2. Su S, Wong G, Shi W, et al, Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses, Trends Microbiol 2016; 24:490-502.
3. Weiss SR, Leibowitz JL, Coronavirus pathogenesis, Adv Virus Res 2011; 81:85-164.

Rev. 3, 2021-01-18 JC

1. Účel použití

Test dedicio® COVID-19 Ag plus je imunochromatografický test s laterálním tokem pro kvalitativní detekci virových nukleoproteinových antigenů SARS-CoV-2 v lidských nazálních, nazofaryngeálních nebo orofaryngeálních vzorcích (viz kapitola 12 „Omezení“). Test slouží jako pomůcka ke stanovení diagnózy infekce virem SARS-CoV-2. Mějte na vědomí, že se koncentrace virových nukleoproteinových antigenů může v průběhu onemocnění lišit a může klesnout pod hranici detekce testu. Možnou nakažlivost testovaných osob nelze vyloučit na základě negativního výsledku testu. Provedení testu není automatizované a pro jeho provedení není nutné žádné speciální školení nebo kvalifikace. Test dedicio® COVID-19 Ag plus je určen pouze k profesionálnímu použití.

2. Úvod a klinický význam

COVID-19 (Coronavirus Disease) je infekční onemocnění způsobené nedávno objeveným koronavirem SARS-CoV-2. Nejčastějšími příznaky onemocnění COVID-19 jsou horečka, suchý kašel, únava, tvorba hlenů, dušnost, bolest v krku a bolesti hlavy. U některých pacientů se mohou objevit bolesti svalů, zimnice, nevolnost, ucpaný nos a průjem. Tyto příznaky začínají postupně a ve většině případů jsou mírné. Někteří lidé se nakazí, ale neprojevují se u nich žádné příznaky a necítí se nepříjemně. Většina lidí (cca 80 %) se z nemoci zotavuje bez nutnosti zvláštního ošetření. Přibližně jeden ze šesti lidí nakažených onemocněním COVID-19 je vážně nemocný a má problémy s dýcháním. U starších lidí a lidí s již existujícími zdravotními problémy, jako např. vysoký krevní tlak, srdeční problémy nebo diabetes, je větší pravděpodobnost, že onemocnění bude mít závažný průběh. Doposud zemřela asi 2 % infikovaných lidí.

COVID-19 se přenáší prostřednictvím respiračních kapek, které vydechují infikovaní lidé kašlem, kýcháním nebo při mluvení. Tyto kapénky mohou být přenášeny přímo na jiné lidi nebo mohou kontaminovat také povrchy, které pak mohou být infekční po dobu několika dnů. Odhadovaná inkubační doba nemoci COVID-19 se pohybuje mezi 1 až 14 dny, během níž mohou být lidé infekční, aniž by vykazovali příznaky.

3. Princip testu

Test dedicio® COVID-19 Ag plus je imunochromatografický test s laterálním tokem pro kvalitativní detekci virových nukleoproteinových antigenů SARS-CoV-2 v lidských nazálních, nazofaryngeálních nebo orofaryngeálních vzorcích. Protilátky proti SARS-CoV-2 jsou imobilizovány v oblasti testovací linie (T) na membráně. Vzorek je přidán do extrakční zkumavky obsahující pufr, aby se uvolnily antigeny SARS-CoV-2. Během testování se extrahované antigeny naváží na protilátky proti SARS-CoV-2, které jsou konjugovány s barevnými částicemi a předem naneseny na oblast pro nanesení vzorku na testovací kazetu. Směs dále putuje membránou působením kapilárních sil a reaguje s činidly na membráně. Komplexy jsou pak zachyceny protilátkami proti SARS-CoV-2 v oblasti testovací linie (T). Přebytké barevné částice jsou zachyceny v oblasti kontrolní linie (C). Přítomnost barevné linie v oblasti testovací linie (T) poukazuje na pozitivní výsledek. Absence barevné linie v oblasti testovací linie (T) poukazuje na negativní výsledek.

Zobrazení barevné linie v oblasti kontrolní linie (C) slouží jako procedurální kontrola a indikuje, že bylo přidáno dostatečné množství vzorku a že došlo k promočení membrány.

4. Činidla a dodávané materiály

- 20 dedicio® COVID-19 Ag plus testovacích kazet
- Další poskytnutý materiál podle 93/42/EEC: Vzhledem k možnému nedostatku dodávek zdravotnických produktů souvisejících s COVID-19 se může výrobce tampónů změnit. Dodávané tampóny proto pocházejí od jednoho z níže uvedených výrobců.

a) 20 sterilních tampónů, CE0197



Jiangsu Changfeng Medical Industry Co., Ltd
Touqiao Town, Guangling District, Yangzhou,
Jiangsu 225109 China (zplnomocněný zástupce
pro EU Lllins Service & Consulting GmbH, Obere
Seegasse 34/2, 69124 Heidelberg, Germany)

b) 20 sterilních tampónů, CE0197



Jiangsu Rongye Technology Co., LTD, Touqiao
Town, Yangzhou City, Jiangsu Province, China
(zplnomocněný zástupce pro EU Riomavix S.L.,
Calle de Almansa 51, 1D, Madrid 28039 Spain)

c) 20 sterilních tampónů, CE0197



CITOTEST LABWARE MANUFACTURING CO., LTD
No.48, Xinxiu Road, Haimen, Jiangsu province
(zplnomocněný zástupce pro EU WellKang Ltd,
Enterprise Hub, NW Business Complex,
1 Beraghmore Rd., Derry, BT48 8SE, Northern
Ireland)

- 20 extrakčních zkumavek vč. špiček
- 20 ampulek s pufrům k jednorázovému použití (každá 300 µL)*
- 1 držák na činidla
- 1 návod k použití

*Pufr obsahuje následující konzervanty: ProClin™ 300: <0,03%.

Detergenty obsažené v pufru rozkládají a neutralizují virus.

V souladu s nařízením (ES) č. 1272/2008 CLP není povinné označování nebezpečnosti. Koncentrace jsou nižší než mezní limit.

5. Další potřebné materiály

- Stopky

6. Skladování a trvanlivost

Testovací sady by měly být skladovány při 2-30°C do data expirace. Testovací kazety jsou trvanlivé až do data expirace vytištěného na ochranné fólii. Testovací kazety by do doby použití měly zůstat v zapečetěné ochranné fólii. Testovací sadu nezmrazujte. Testy nepoužívejte po uplynutí data expirace uvedeného na obalu. Dbejte na to, aby nedošlo ke kontaminaci komponentů sady. Komponenty testovací sady nepoužívejte, pokud existuje podezření, že došlo k mikrobiální kontaminaci nebo sražení. Biologická kontaminace pipet, nádob nebo činidel může vést k nesprávným výsledkům.

7. Varování a bezpečnostní opatření

- Pouze pro profesionální *in-vitro* diagnostiku.

- Před testováním si pečlivě přečtěte návod k použití.
- Testy nepoužívejte po uplynutí data expirace uvedeného na obalu.
- Nepoužívejte komponenty testovací sady, je-li primární obal poškozen.
- Testy jsou určeny pouze k jednorázovému použití.
- Nenanašujte vzorek do reakční oblasti (výsledková oblast).
- Nedotýkejte se reakční oblasti (výsledková oblast), aby nedošlo ke kontaminaci.
- Zabraňte křížové kontaminaci vzorků tím, že pro každý nový vzorek použijete novou extrakční zkumavku.
- Nezaměňujte a nemíchejte komponenty z různých testovacích sad.
- Nepoužívejte pufr, pokud je zbarvený nebo zakalený. Zbarvení nebo zakalení může být známkou mikrobiální kontaminace.
- Nejezte, nepijte ani nekuřte v místě, kde se zachází se vzorky a testovacími sadami.
- Během odběru, přípravy a testování vzorku používejte vhodné osobní ochranné prostředky, jako je např. obličejová maska, ochranný plášť, rukavice a ochranné brýle.
- Se všemi vzorky zacházejte jako s potencionálně infekčními. V průběhu všech testovacích kroků dodržujte zavedené opatření pro prevenci mikrobiologických rizik a řiďte se standardními předpisy pro správnou likvidaci vzorků.
- Další zpracování vzorků a léčba pacienta by měla probíhat podle místních směrnic a předpisů týkajících se COVID-19.
- Testovací sada obsahuje produkty živočišného původu. Znalost původu a/nebo zdravotního stavu zvířat doložená certifikátem zcela nezaručuje absenci přenosných patogenů. Je tudíž doporučeno s těmito produkty zacházet jako s potencionálně infekčními a dle běžných bezpečnostních opatření (např. nepolykejte nebo nevdechujte).
- Teplota může nepříznivě ovlivnit výsledky testu.
- Použité testovací materiály by měly být zlikvidovány v souladu s místními předpisy.

8. Odběr a příprava vzorku

Nazální vzorky:

- Je důležité získat co nejvíce sekretu. Zaveďte tampón do nosní dírký.
- Opatrně zaveďte tampón tak daleko, dokud neucítíte odpor na úrovni nosní skořepky (méně než 2,5 cm do nosní dírký).
- Otočte 5krát tampónem proti nosní stěně, abyste zajistili, že byly odebrány jak hlen, tak buňky.
- Pomalu vytáhněte tampón a přitom jím otáčejte.
- Opakujte postup pro druhou nosní dírký za použití stejného tampónu, abyste zajistili, že bylo odebráno dostatečné množství vzorku z obou nosních dírek.

Nazofaryngeální vzorky:

- Zaveďte tampón do nosní dírký paralelně s patrem (ne směrem nahoru), dokud nenarazíte na odpor nebo dokud není vzdálenost stejná jako vzdálenost od ucha k nosní dírci pacienta, což indikuje kontakt s nosohltanem.
- Opatrně třete a otáčejte tampónem. Ponechte tampón několik vteřin na místě, aby absorboval sekret.

- Pomalu vytáhněte tampón a přitom jím otáčejte. Vzorky lze odebírat z obou nosních dírek pomocí stejného tampónu, ale není nutné odebírat vzorky z obou stran, pokud je špička tampónu dostatečně nasycena tekutinou z prvního odběru.

Orofaryngeální vzorky:

- Opatrně vsuňte sterilní tampón do hltanu a odeberte sekret tak, že několikrát tampónem otřete zarudlou zadní stěnu hltanu a obě krční mandle. Zabraňte kontaktu tampónu s jazykem, zuby a dásněmi.

Poznámka:

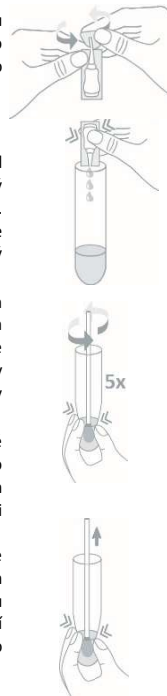
- Používejte pouze tampóny ze syntetických vláken s plastovými tyčinkami. Nepoužívejte tampóny s alginátem vápenatým nebo tampóny s dřevěnými tyčinkami, protože mohou obsahovat látky, které inaktivují některé viry a brání dalšímu testování.
- Výtěry by měly být testovány ihned po odběru. Pro nejlepší výsledky testu použijte čerstvě odebrané vzorky. Pokud nelze test provést ihned po odběru vzorku, lze tampón skladovat po dobu maximálně jedné hodiny v čisté, suché a uzavřené zkumavce.
- Nepoužívejte vzorky, které jsou očividně kontaminované krví, protože by to mohlo ovlivnit průtok vzorku a vést k nepřesným výsledkům testu.

9. Provedení testu

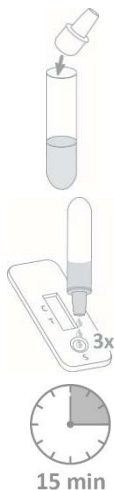
Testy, vzorky, pufr a/nebo kontroly nechte před testováním dosáhnout pokojové teploty (15-30°C).

1. Umístěte čistou extrakční zkumavku označenou identifikací pacienta nebo kontroly na určené místo v držáku na činidla.
2. Oddělte jednu ampulku s puftrem.
3. Otevřete ampulku otočením špičky.
4. Držte ampulku s puftrem visle nad zkumavkou, abyste zajistili, že celý pufrový roztok nateče do spodní části. Stlačte ampulku s puftrem a aniž byste se dotkli okraje zkumavky, přidejte celý roztok do extrakční zkumavky.
5. Vložte tampón s odebraným vzorkem do zkumavky. Otáčejte tampónem a vymáčkněte jej alespoň 5krát tak, že přitlačíte stěny extrakční zkumavky proti tampónu, aby se extrahovaly antigeny obsažené v tampónu.
6. Vyjměte tampón a stlačte ho proti stěně zkumavky tak, abyste z něj vytlačili co nejvíce tekutiny. Zlikvidujte tampón dle předpisů o nakládání s infekčními prostředky.

Poznámka: Je-li nasazena špička, může být extrahovaný vzorek skladován v extrakční zkumavce po dobu maximálně jedné hodiny, dokud není vyjmuta testovací kazeta z fóliového sáčku.



7. Testovací kazetu vyjměte ze zapečetěné fólie a použijte ji co nejdříve. Nejlepších výsledků dosáhnete, pokud test provedete okamžitě po otevření zapečetěné fólie. Vyznačte na testovací kazetu identifikaci pacienta nebo kontroly.
8. Položte testovací kazetu na čistou a rovnou plochu.
9. Nasadte na zkumavku špičku, obraťte ji a přeneste 3 kapky (přibližně 60 µL) extrahovaného roztoku do otvoru pro vzorek (S) na testovací kazetě.
10. Spusťte stopky.
11. Vyčkejte, dokud se nezobrazí barevná/ barevné linie. Výsledek odečtěte po 15 minutách. Po více než 20 minutách již výsledek neodečítejte.



10. Vyhodnocení výsledků

Pozitivní:

Ve výsledkové oblasti se zobrazí dvě barevné linie. Jedna linie se zobrazí v oblasti kontrolní linie (C) a druhá linie se zobrazí v oblasti testovací linie (T).



Poznámka: Intenzita barvy v oblasti testovací linie (T) se může lišit v závislosti na koncentraci virových nukleoproteinových antigenů SARS-CoV-2 přítomných ve vzorku. Každý barevný odstín v oblasti testovací linie (T) by proto měl být vyhodnocen jako pozitivní. Mějte na vědomí, že se jedná pouze o kvalitativní test, který neurčuje koncentraci analytu ve vzorku.

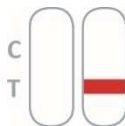
Negativní:

Pouze jedna barevná linie se zobrazí v oblasti kontrolní linie (C). V oblasti testovací linie (T) se nezobrazí žádná barevná linie.



Neplatný

Nezobrazí se kontrolní linie (C). Výsledky jakéhokoliv testu, na kterém se ve stanoveném čase pro odečítání výsledků nezobrazila kontrolní linie, musí být znehodnoceny. Revidujte prosím postup a zopakujte test s novou testovací kazetou. Pokud problém přetrvává, přestaňte ihned používat testovací sadu a kontaktujte Vašeho distributora. Nedostatečné množství vzorku, nesprávné provedení testu nebo prošlý test jsou nejpravděpodobnější důvody k nezobrazení kontrolní linie.



11. Kontrola kvality

Součástí testovací kazety je interní procedurální kontrola:

Barevná linie, která se objeví v oblasti kontrolní linie (C), je považována za interní procedurální kontrolu. Potvrzuje přidání dostatečného množství vzorku, dostatečné promočení membrány a správný testovací postup.

Správná laboratorní praxe (SLP) doporučuje používání externích kontrol k ověření správné výkonnosti testovací kazety.

12. Omezení

- Test dedicio® COVID-19 Ag plus je určen pouze pro profesionální *in-vitro* diagnostiku. Měl by být použit pouze ke kvalitativní detekci virových nukleoproteinových antigenů SARS-CoV-2 v lidských nazálních, nazofaryngeálních nebo orofaryngeálních vzorcích. Tímto kvalitativním testem nemohou být zjištěny ani kvantitativní hodnota ani míra zvýšení/snížení koncentrace virových nukleoproteinových antigenů SARS-CoV-2.
- Test dedicio® COVID-19 Ag plus detekuje pouze přítomnost virových nukleoproteinových antigenů SARS-CoV-2 ve vzorcích a neměl by být použit jako jediné kritérium ke stanovení diagnózy onemocnění COVID-19.
- Životaschopné a i životaneschopné viry SARS-CoV-2 mohou být detekovány pomocí testu dedicio® COVID-19 Ag plus.
- Při testování je třeba pečlivě dodržovat oddíly „Odběr a příprava vzorku“ a „Provedení testu“. Jejich nedodržení může vést k nepřesným výsledkům testu, protože koncentrace antigenu ve výtěru velmi závisí na správném postupu.
- Stejně jako u všech diagnostických testů by měly být veškeré výsledky vyhodnoceny v souvislosti s dalšími klinickými informacemi, které má lékař k dispozici.
- V průběhu infekce virem SARS-CoV-2 může koncentrace virových nukleoproteinových antigenů klesnout pod hranici detekce testu.
- Je-li výsledek testu negativní a klinické symptomy přetrvávají, je doporučeno provést další testy za použití jiné metody. Negativní výsledek za žádných okolností nevylučuje možnost infekce SARS-CoV-2 a měl by být potvrzen pomocí molekulárního testu.
- Pozitivní a negativní prediktivní hodnoty jsou velmi závislé na prevalenci. Při vyhodnocení výsledků diagnostických testů je třeba vzít v úvahu místní prevalenci.
- Pozitivní výsledky nevylučují koinfekci jinými patogeny (např. virus influenza A/B).
- Test nerozlišuje mezi SARS-CoV a SARS-CoV-2.

13. Očekávané hodnoty

Virové částice SARS-CoV-2 jsou obvykle přítomny v dýchacích cestách pacientů s COVID-19. Pozitivní výsledek testu může indikovat akutní infekci. Koncentrace virů ve vzorcích nazálních, nazofaryngeálních nebo orofaryngeálních výtěrů se mohou v průběhu onemocnění lišit a mohou klesnout pod hranici detekce rychlých testů, i když pacienti stále vykazují příznaky. Naopak může být virus detekovatelný po dlouhou dobu i u zotavujících se pacientů. Možnou nakažlivost testovaných osob nelze vyloučit na základě negativního výsledku testu.

14. Výkonnostní charakteristiky

Klinická výkonnost

Diagnostická senzitivita a specifita

Test dedicio® COVID-19 Ag plus byl vyhodnocen za použití klinických vzorků nazálních výtěrů, jejichž stav byl potvrzen za použití metody RT-PCR.

Výsledky jsou shrnuty v následující tabulce:

Test dedicio® COVID-19 Ag plus	RT-PCR		
		Positivní	Negativní
	Positivní	167	0
	Negativní	5	431
Celkem		172	431
		603	

Diagnostická senzitivita: 97,09% (93,38% - 98,75%)*

Diagnostická specifita: >99,99% (99,12% - 100%)*

Celková shoda: 99,17% (98,07% - 99,65%)*

*95% interval spolehlivosti

Hranice detekce

95% hranice detekce testu dedicio® COVID-19 Ag plus je 75,5 TCID₅₀/mL a byla stanovena pomocí ředění inaktivovaného viru SARS-CoV-2.

Rozsah měření

Při testování inaktivovaných virů SARS-CoV-2 s koncentracemi až do 1,51 x 10⁶ TCID₅₀/mL nebyl pozorován žádný prozónový efekt.

Interferující látky

Následující látky, které jsou běžně přítomné v respiračních vzorcích nebo jsou uměle zaneseny do dýchacích cest, byly vyhodnoceny v níže uvedených koncentracích. Všechny látky byly smíchány s ředěním viru 1/20000 SARS-CoV-2 (1,51 x 10⁶ TCID₅₀/mL) a nevykázaly žádnou interferenci s testem dedicio® COVID-19 Ag plus.

Látka	Koncentrace
Zanamivir	5 mg/mL
Oseltamivir	10 mg/mL
Artemether/Lumefantrín	50 µM
Doxycyklin-hyklát	70 µM
Chinin	150 µM
Lamivudin	1 mg/mL
Ribavirin	1 mg/mL
Daclatasvir	1 mg/mL
Mucin z hovězích submaxilárních žláz, typ I-S	100 µg/mL
Lidská antikoagulovaná krev EDTA	5% (v/v)
Biotin	100 µg/mL
Neosynephrin® (fenylefrin)	10% (v/v)
Afrin® nosní sprej (oxymetazolin)	10% (v/v)
Nosní sprej se solným roztokem	10% (v/v)
Homeopatický nosní gel Zicam® Allergy Relief	5% (v/v)
Kromoglykát sodný	20 mg/mL
Olopatadin-hydrochlorid	10 mg/mL
Paracetamol	199 µM
Kyselina acetylsalicylová	3,62 mM
Ibuprofen	2,425 mM

Látka	Koncentrace
Mupirocin	10 mg/mL
Tobramycin	5 µg/mL
Erythromycin	81,6 µM
Ciprofloxacín	30,2 µM

Křížová reaktivita

Vzorky obohacené následujícími patogeny byly testovány pomocí testu dedicio® COVID-19 Ag plus:

Patogen	Koncentrace
Virus influenza A H1N1	6×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Virus influenza A H3N2	9×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Virus influenza A H5N1	8×10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Virus influenza A H7N9	9×10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Influenza B	3×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus typ 1	3×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus typ 2	2×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus typ 3	1×10 ⁶ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus typ 5	4×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus typ 7	1×10 ⁶ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus typ 55	4×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Respirační syncytiální virus typ A/B	3×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Lidský koronavirus 229E	3×10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Lidský koronavirus OC43	1×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Lidský koronavirus NL63	1×10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Lidský koronavirus HKU1	1×10 ³ ng/mL
Koronavirus MERS Florida/USA-2/Saudi Arabia.2014	4×10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Virus parainfluenza typ 1/2/3/4	1×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Rhinovirus typ A16	1×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
<i>Legionella pneumophila</i> Bloomington-2	1×10 ⁵ buněk/mL
<i>Legionella pneumophila</i> 82A3105	1×10 ⁵ buněk/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> K	1×10 ⁵ buněk/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> Erdman	1×10 ⁵ buněk/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> HN878	1×10 ⁵ buněk/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> CDC1551	1×10 ⁵ buněk/mL
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> H37Rv	1×10 ⁵ buněk/mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> 475298 [Maryland (D1) 6B-17]	1×10 ⁵ buněk/mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> 178 [Poland 23F-16]	1×10 ⁵ buněk/mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> 262 [CIP 104340]	1×10 ⁵ buněk/mL
<i>Streptococcus pneumoniae</i> Slovákia 14-10 [29055]	1×10 ⁵ buněk/mL
<i>Streptococcus pyogenes</i> T1	1×10 ⁵ buněk/mL
<i>Mycoplasma pneumoniae</i> mutant 22	1×10 ⁵ buněk/mL
<i>Mycoplasma pneumoniae</i> FH kmen Eaton Agent	1×10 ⁵ buněk/mL
<i>Mycoplasma pneumoniae</i> M129-B7	1×10 ⁵ buněk/mL

Při testování pomocí testu dedicio® COVID-19 Ag plus nebyla zjištěna žádná křížová reaktivita se vzorky. Pozitivní vzorky SARS-CoV (kmen Urbani, 1 x 10⁶ PFU/mL) vykazují křížovou reaktivitu s testem dedicio® COVID-19 Ag plus.

Přesnost**Opakovatelnost a reprodukovatelnost**

Přesnost byla stanovena testováním 20 replikátů negativních, slabě pozitivních, středně pozitivních a silně pozitivních kontrol. Opakovatelnost byla zjištěna v rámci studie reprodukovatelnosti. Testování bylo provedeno 5 uživateli za použití 3 nezávislých šarží testu dedicio® COVID-19 Ag plus na 2 různých místech po dobu 3 samostatných dnů.

Test dedicio® COVID-19 Ag plus prokázal přijatelnou opakovatelnost a reprodukovatelnost. Negativní a pozitivní hodnoty byly správně identifikovány v >99 % případů.

15. Reference

1. Cui J, Li F, Shi ZL, Origin and evolution of pathogenic coronaviruses, Nat Rev Microbiol 2019; 17:181-192.
2. Su S, Wong G, Shi W, et al, Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses, TrendsMicrobiol 2016;24:490-502.
3. Weiss SR, Leibowitz JL, Coronavirus pathogenesis, Adv Virus Res 2011; 81:85-164.

Rev. 3, 2021-01-18 MP

1. Käyttötarkoitus

dedicio® COVID-19 Ag plus Test on lateraalivirtaukseen perustuva kromatografinen immunomääritys SARS-CoV-2 nukleoproteiiniantigeenien kvalitatiiviseen havaitsemiseen ihmisen nenä-, nenänielu- tai nielunäytteistä (katso osio 12 "Rajoitukset"). Testi on tarkoitettu SARS-CoV-2-infektioiden diagnosoinnin apuvälineeksi. Huomaa, että viruksen nukleoproteiiniantigeenien pitoisuus voi vaihdella taudin aikana ja alittaa testin havaitsemisrajan. Testattavien henkilöiden mahdollista tartuttavuutta ei voida poissulkea negatiivisen testituloksen perusteella. Testausmenettely ei ole automatisoitu, eikä se vaadi erityistä koulutusta tai pätevyyttä. dedicio® COVID-19 Ag plus Test on tarkoitettu vain ammattikäyttöön.

2. Johdanto ja kliininen merkitys

COVID-19 (koronavirustauti) on hiljattain löydetyn SARS-CoV-2 koronaviruksen aiheuttama infektio tauti. COVID-19:n yleisimmät oireet ovat kuume, kuiva yskä, väsymys, yskösten muodostuminen, hengenahdistus, kurkkukipu ja päänsärky. Joillakin potilailla voi esiintyä lihaskipua, vilunväristyksiä, pahoinvointia, nenän tukkoisuutta tai ripulia. Nämä oireet alkavat vähitellen ja ovat useimmissa tapauksissa lieviä. Jotkut tartunnan saaneet henkilöt ovat täysin oireettomia eikä heillä ole huonovointisuutta. Useimmat henkilöt (noin 80%) paranevat taudista ilman erityistä hoitoa. Arviolta joka kuudes COVID-19-tartunnan saanut henkilö sairastuu vakavasti ja heille kehittyvät hengitysvaikeuksia. Iäkkäät henkilöt ja henkilöt, joilla on jo olemassa olevia sairauksia, kuten korkea verenpaine, sydänsairaus tai diabetes, sairastuvat todennäköisemmin vakavasti. Toistaiseksi noin 2% tartunnan saaneista henkilöistä on kuollut.

COVID-19 tarttuu ilmatietse pisaratartuntana sairastuneen henkilön yskissä, aivastaessa tai puhuessa. Pisarat voivat tarttua suoraan hengittämisen tai nielemisen välityksellä, tai ne voivat kontaminoida kosketuspintoja, joissa ne säilyvät tartuttavana usean päivän ajan. Useimmat arviot COVID-19:n itämisajasta ovat välillä 1-14 päivää, jonka aikana oireettomat henkilöt voivat olla jo tartuttavia.

3. Testiperiaate

dedicio® COVID-19 Ag plus Test on lateraalivirtaukseen perustuva kromatografinen immunomääritys SARS-CoV-2 nukleoproteiiniantigeenien kvalitatiiviseen havaitsemiseen ihmisen nenä-, nenänielu- tai nielunäytteistä.

Anti-SARS-CoV-2 vasta-aineet ovat immobilisoituina membraanin testiliinan alueella (T). Näyte viedään puskuriliuosta sisältävään uuttoputkeen SARS-CoV-2 antigeenien vapauttamiseksi. Testaamisen aikana, ututetut antigeenit sitoutuvat testikasetin näytetyynille esipäällystettyjen, väripartikkeleilla konjugoitujen anti-SARS-CoV2-vasta-aineiden kanssa. Seos kulkeutuu membraanilla kromatografisesti kapillaarireaktion ansioista ja reagoi membraanin reagenssien kanssa. Anti-SARS-CoV-2 vasta-aineet kaappaavat kompleksit testiliinan alueella (T). Ylimääräiset väripartikkelit kiinnittyvät kontrolliliinan alueelle (C). Väriiviän läsnäolo testiliinan alueella (T) osoittaa positiivisen tuloksen. Väriiviän puuttuminen testiliinan alueella (T) osoittaa negatiivisen tuloksen.

Väriiviän muodostuminen kontrolliliinan alueelle (C) toimii testin sisäänrakennettuna kontrollina, osoittaen että riittävä näytemäärä on lisätty ja riittävä membraanille imeytyminen on tapahtunut.

4. Reagenssit ja mukana toimitetut materiaalit

- 20 dedicio® COVID-19 Ag plus testikasettia
- Toimitetut lisämateriaalit 93/42/ETY-direktiivin mukaisesti: Mahdollisesta COVID-19:ään liittyvästä lääkintätarvikkepulasta johtuen näytetikkujen valmistaja voi muuttua. Näin ollen toimitetut näytetikut tulevat yhdeltä alla mainitulta valmistajalta.

a) 20 steriiliä näytetikkuja, CE0197



Jiangsu Changfeng Medical Industry Co., Ltd
Touqiao Town, Guangling District, Yangzhou,
Jiangsu 225109 China (Valtuutettu EU-edustaja
Llins Service & Consulting GmbH, Obere Seegasse
34/2, 69124 Heidelberg, Germany)

b) 20 steriiliä näytetikkuja, CE0197



Jiangsu Rongye Technology Co., LTD, Touqiao
Town, Yangzhou City, Jiangsu Province, China
(Valtuutettu EU-edustaja Riomavix S.L., Calle de
Almansa 55, 1D, Madrid 28039 Spain)

c) 20 steriiliä näytetikkuja, CE0197



CITOTEST LABWARE MANUFACTURING CO., LTD
No.48, Xinxu Road, Haimen, Jiangsu province
(Valtuutettu EU-edustaja WellKang Ltd,
Enterprise Hub, NW Business Complex,
1 Beraghmore Rd., Derry, BT48 8SE, Northern
Ireland)

- 20 uuttoputkea sis. tippakorkit
 - 20 kertakäyttöistä puskuriliuosampullia (300 µL kussakin)*
 - 1 reagenssipidike
 - 1 pakkausselosto
- *Puskuriliuos sisältää seuraavan säilöntäaineen: ProClin™ 300: <0,03%.
- Puskuriliuoksen sisältämät detergentit hajottavat ja neutraloivat virusta.

Varoitusmerkitöitä ei vaadita CLP-asetuksen mukaisesti: (EY) N:o 1272/2008. Pitoisuudet alittavat vapautustason.

5. Tarvittavat lisämateriaalit

- Ajastin

6. Säilytys ja stabiilius

Testipakkaukset tulee säilyttää 2-30°C lämpötilassa ilmoitetuun viimeiseen käyttöpäivään saakka. Testikasetit säilyvät stabiileina foliopakkauksiin painettuun viimeiseen käyttöpäivään saakka. Testikasetit tulee säilyttää sinetöidyllä foliopakkauksissaan käyttöön saakka. Älä pakasta testipakkausta. Älä käytä pakkauksessa ilmoitetun viimeisen käyttöpäivän jälkeen. Testipakkauksen komponentit tulee suojata kontaminaatiolta. Älä käytä testipakkauksen komponentteja, mikäli huomaat merkkejä mikrobikontaminaatiosta tai saostumisesta. Annostelutarvikkeiden, säilytysastoiden tai reagenssien biologinen kontaminointi voi johtaa epätarkkoihin tuloksiin.

7. Varoitukset ja varotoimet

- Vain ammattimaiseen *in-vitro* -diagnostiseen käyttöön.
- Lue käyttöohjeet huolellisesti ennen testin suorittamista.
- Älä käytä viimeisen käyttöpäivän jälkeen.
- Älä käytä testipakkauksen komponentteja, jos testipakkaus on vaurioitunut.
- Testit ovat vain kertakäyttöön.
- Älä lisää näytettä reaktioalueelle (tulosalue).
- Kontaminaation välttämiseksi, älä koske reaktioalueeseen (tulosalue).
- Vältä näytteiden ristikontaminaatio käyttämällä aina uutta näytteenottoastiaa jokaiselle näytteelle.
- Älä vaihda tai sekoita eri testipakkausten komponentteja.
- Älä käytä puskuriliuosta, mikäli sen väri on muuttunut tai sameutunut. Muuttunut väri tai sameutuminen voivat olla merkkejä mikrobikontaminaatiosta.
- Älä syö, juo tai tupakoi alueella, jossa näytteitä ja testipakkausia käsitellään.
- Käytä asianmukaisia suojavarusteita, kuten kasvosuojaa, suoja-asua, kertakäyttökäsineitä ja suojalaseja näytteiden keräämisen, valmistelun ja testauksen aikana.
- Käsittele kaikkia näytteitä mahdollisina tartuntalähteinä. Noudata mikrobiologisia vaaroja koskevia varotoimia testaamisen aikana ja noudata asianmukaisia määryksiä koskien näytteiden hävittämistä.
- Näytteiden jatkokäsittelyn ja potilaan hoidollisten toimenpiteiden tulee noudattaa paikallisia COVID-19-säädöksiä ja -ohjeistuksia.
- Testipakkaus sisältää eläinperäisiä tuotteita. Sertifioitu tieto alkuperästä ja/tai eläinten terveydentilasta ei täysin takaa tarttuvien taudinaiheuttajien poissaoloa. Näin ollen on suositeltavaa, että näitä tuotteita käsitellään mahdollisesti tartuttavina sekä noudattaen asianmukaisia turvatoimia (esim. älä niele tai hengitä).
- Lämpötilavaihtelut voivat vaikuttaa haitallisesti testituloksiin.
- Käytetyt testausmateriaalit tulee hävittää paikallisten säännösten mukaisesti.

8. Näytteenotto ja valmistelu

Nenänäyte:

- On tärkeää kerätä niin paljon eritettä kuin mahdollista. Laita näytetikkua sieraimen.
- Työnnä näytetikkua varovaisesti, kunnes nenäkuorikon tasolla tuntuu vastustusta (alle 2,5 cm verran sieraimen sisään).
- Pyöritä näytetikkua 5 kertaa nenän seinämää vasten varmistaaksesi, että sekä limaa että soluja on kerätty.
- Vedä näytetikkua hitaasti pois pyörittelyä jatkaen.
- Toista tämä prosessi toisen sieraimen kanssa samaa näytetikkua käyttäen varmistaaksesi, että riittävä määrä näytettä on kerätty molemmista nenäonteloista.

Nenänielunäyte:

- Työnnä näyetikkua sieraimen kitlaen kanssa yhden-suuntaisesti (ei ylöspäin), kunnes tunnet vastuksen tai kunnes syvyys vastaa etäisyyttä potilaan korvasta sieraimen, osoittaen kontaktin nenänielun kanssa.

- Hankaa ja pyöritä tikkuja varovaisesti. Anna tikun olla paikallaan muutaman sekunnin ajan eritteiden imeytämiseksi.
- Poista näytetikkua hitaasti samalla pyörittäen. Näytteet voidaan kerätä molemmista sieraimista samalla näytetikulla, mutta tämä ei ole välttämätöntä, mikäli tikun pää on kyllästynyt nesteellä ensimmäisen näytteenkeräyksen jälkeen.

Nielunäyte:

- Laita steriili näytetikkua varovaisesti nieluun ja kerää eritettä kierittämällä näytetikkuu punoittavaa takanielua ja molempia nielurisoija vasten. Vältä kielen, hampaiden tai ikenien koskemista.

Huomautus:

- Käytä ainoastaan näytetikkuja, joissa on synteettinen kuitukärki ja muovinen varsi. Älä käytä kalsiumalgi-naattitikkuja tai tikkuja, joissa on puinen varsi, sillä ne saattavat sisältää aineita, jotka inaktivoivat joitain viruksia ja estävät jatkotestauksen.
- Tikkunäytteet tulee testata välittömästi näytteen keräämisen jälkeen. Käytä tuoreita näytteitä testin parhaan suorituskyvyn varmistamiseksi. Mikäli testiä ei voida suorittaa heti näytteen keräämisen jälkeen, näytetikkua voidaan säilyttää maksimissaan yhden tunnin ajan puhtaassa, kuivassa ja suljetussa putkessa.
- Älä käytä näytteitä, jotka ovat selvästi kontaminoituneet verellä, sillä tämä voi häiritä näytteen imeytymistä ja johtaa epätarkkoihin tuloksiin.

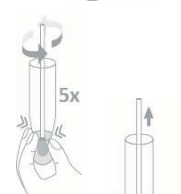
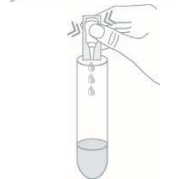
9. Testin suorittaminen

Tuo testit, näytteet, puskuriliuosket ja/tai kontrollit huoneenlämpöiseksi (15-30°C) ennen testaamista.

- Aseta puhdas uuttoputki, johon merkitty potilaan tai kontrollin tiedot, reagenssidikkeen osoitetulle paikalle.
- Irrota yksi puskuriliuosampulli.
- Avaa ampulli vääntämällä sen kärki irti.

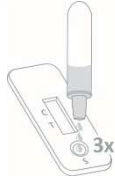


- Pidä ampullia kohtisuorassa putken päällä varmistaaksesi, että kaikki liuos valuu alaosaan. Purista puskuriliuosampullia siirtääksesi kaiken liuoksen uuttoputkeen koskematta putken reunoihin.
- Laita näytettä sisältävä näytetikkua uuttoputkeen. Pyörittele näytetikkuu ja painele putken seinämiä vähintään 5 kertaa sitä vasten, jotta antigeenit vapautuvat näytetikusta.
- Poista näytetikkua painaen putken seinämiä napakasti sitä vasten, jotta mahdollisimman paljon nestettä vapautuu. Hävitä näytetikkua paikallisia tartuttavia aineita koskevia säädöksiä noudattaen.



Huomautus: Jos tippakorkki on kiinnitetty, uutettu näyte voidaan säilyttää uuttoputkessa maksimissaan yhden tunnin ajan, kunnes testikasetti poistetaan foliopakkauksestaan.

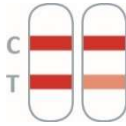
7. Poista testikasetti foliopakkauksesta ja suorita testi mahdollisimman pian. Parhaat tulokset saadaan, jos testi suoritetaan välittömästi pakkauksen avaamisen jälkeen. Merkitse testikasettiin potilaan tai kontrollin tiedot.
8. Aseta testikasetti puhtaalle ja tasaiselle alustalle.
9. Kiinnitä tippakorkki uuttoputkeen, käännä putki ympäri ja annostelee 3 pisaraa (noin 60 µL) liuosta testikasetin näyteaukkoon (S).
10. Käynnistä ajastin.
11. Odota väriiviivojen muodostumista. Lue testitulokset tasan 15 minuutin kuluttua. Älä tulkitse tuloksia enää 20 minuutin jälkeen.



10. Tulosten tulkinta

Positiivinen:

Kaksi väriiviivaa muodostuu tulosalueelle. Yksi viiva muodostuu kontrolliliinjan alueelle (C) ja toinen viiva muodostuu testiliinjan alueelle (T).



Huomautus: Värien voimakkuus testiliinjan alueella (T) voi vaihdella riippuen näytteessä olevien SARS-CoV-2 nukleoproteiinantigeenien pitoisuudesta. Kaikki värisävyt testiliinjan alueella (T) tulee tulkita positiiviseksi tulokseksi. Huomaa, että tämä on kvalitatiivinen testi, eikä sillä voida määrittää analyysin pitoisuutta näytteessä.

Negatiivinen:

Vain yksi väriiviiva muodostuu kontrolliliinjan alueelle (C). Väriiviivaa ei muodostu testiliinjan alueelle (T).



Mitätön

Kontrolliviiva (C) ei ilmesty. Kaikki testitulokset, joiden yhteydessä kontrolliviiva ei ole muodostunut ilmoitetun lukuajan puitteissa, tulee hylätä. Lue käyttöohjeet huolellisesti uudelleen ja toista testi uudella testikasetilla. Mikäli ongelma jatkuu, lopeta testien käyttö välittömästi ja ota yhteys myyjään.

Riittämätön näytemäärä, väärä testin suoritustapa tai erääntyneet testit ovat yleisimpiä syitä kontrolliviivan epäonnistumiselle.



11. Laaduntarkkailu

Testikasetti sisältää sisäisenäkrakennetun laatukontrollin:

Väriivien muodostuminen kontrollialueelle (C) vahvistaa testin oikeanlaisen toiminnan. Sillä varmistetaan riittävä näytemäärä, oikea suoritustekniikka ja näytteen riittävä imeytyminen membraanille.

Hyvä laboratoriokäytäntö (GLP) suosittelee käyttämään ulkoisia kontrollimateriaaleja testipakkauksen oikeanlaisen toiminnan varmistamiseksi.

12. Rajoitukset

- dedicio® COVID-19 Ag plus Test on tarkoitettu ainoastaan ammatilliseen *in-vitro* -diagnostiseen käyttöön. Sitä tulee käyttää ainoastaan SARS-CoV-2 nukleoproteiinantigeenien kvalitatiiviseen havaitsemiseen ihmisen nenä-, nenänielu- tai nielunäytteistä. SARS-CoV-2 nukleoproteiinantigeenien kvantitatiivista määrää tai pitoisuuden nousua/laskua ei voida määrittää tällä kvalitatiivisella testillä.
- dedicio® COVID-19 Ag plus Test osoittaa ainoastaan SARS-CoV-2 nukleoproteiinantigeenien läsnäolon näytteessä, eikä sitä tule käyttää ainoana perusteena COVID-19:n diagnosoimiseen.
- Sekä elinkykyiset että elinkyvyttömät virukset voidaan havaita käyttämällä dedicio® COVID-19 Ag plus Testiä.
- Osoita "Näytteenotto ja valmistelu" sekä "Testin suorittaminen" tulee seurata tarkasti testaamisen aikana. Ohjeiden noudattamatta jättäminen voi johtaa epätarkkoihin tuloksiin, sillä antigeenipitoisuus näytetikassa riippuu suuresti oikeasta testausmenettelystä.
- Kuten kaikkien diagnostisten testien kanssa, kaikki tulokset tulee tulkita ottaen huomioon muut lääkärin saatavilla olevat kliiniset tiedot.
- Viruksen nukleoproteiinantigeenien pitoisuus voi pudota testin havaitsemisrajan alle SARS-CoV-2-infektion aikana.
- Mikäli oireet jatkuvat negatiivisesta tuloksesta huolimatta, lisätästä muilla kliinisillä menetelmillä suositellaan. Negatiivinen tulos ei milloinkaan poissulje SARS-CoV-2-infektion mahdollisuutta ja se tulisi varmistaa molekyylimäärityksellä.
- Positiiviset ja negatiiviset ennustearvot riippuvat suuresti esiintyvyydestä. Paikallinen esiintyvyys tulisi ottaa huomioon tulkittaessa diagnostisia testituloksia.
- Positiivinen testitulos ei poissulje muiden patogeien koinfektioita (esim. influenssa A/B-virus).
- Testi havaitsee SARS-CoV:n ja SARS-CoV-2:n, mutta ei erottele niitä.

13. Odotusarvot

SARS-CoV-2 viruspartikkeleja esiintyy normaalisti COVID-19-potilaiden hengitysteissä. Positiivinen testitulos voi tarkoittaa akuuttia infektiota. Viruspitoisuudet nenän, nenänielun tai nielun tikunäytteissä voivat vaihdella taudin edetessä ja ne voivat pudota testin havaitsemisrajan alapuolelle, vaikka potilaalla olisikin edelleen oireita. Kääntäen, virus voi olla yhä havaittavissa pitkäänkin jopa toipuneilla potilailla. Potilaan mahdollista tartuttavuutta ei voida poissulkea negatiivisen testituloksen perusteella.

14. Suoritusominaisuudet

Kliininen suorituskyky

Diagnostinen herkkyys ja tarkkuus

dedicio® COVID-19 Ag plus Test arvioitiin käyttäen kliinisiä nenätikkunäytteitä, joiden status oli varmistettu RT-PCR:llä. Tulokset on esitetty alla olevassa taulukossa.

dedicio® COVID-19 Ag plus Test	RT-PCR			
		Positiivinen	Negatiivinen	Yhteensä
	Positiivinen	167	0	167
	Negatiivinen	5	431	436
	Yhteensä	172	431	603

Diagnostinen sensitiivisyys: 97,09% (93,38% - 98,75%)*

Diagnostinen spesifisyys: >99,99% (99,12% - 100%)*

Kokonaisytäpitävyys: 99,17% (98,07% - 99,65%)*

*95% luottamusväli

Havaitsemisraja

dedicio® COVID-19 Ag plus Testin 95% havaitsemisraja on 75,5 TCID₅₀/mL ja se määritettiin inaktivoituneen SARS-CoV-2-viruksen laimennoksilla.

Mittausalue

Prozone-vaiikutusta ei havaittu testattaessa inaktivoituja SARS-CoV-2-viruksia, joiden pitoisuudet olivat enintään 1,51 x 10⁶ TCID₅₀/mL.

Häiritsevät yhdisteet

Seuraavien yhdisteiden, joita on normaalisti läsnä tai keinotekoisesti vietyä hengitysteissä, ei havaittu häiritsevän dedicio® COVID-19 Ag plus Testiä alla listatuilla pitoisuuksilla. Kaikki yhdisteet sekoitettiin 1/20000 SARS-CoV-2-viruslaimennoksen (1,51 x 10⁵ TCID₅₀/mL) kanssa, eivätkä ne osoittaneet häiriötä dedicio® COVID-19 Ag plus Testin kanssa.

Yhdiste	Pitoisuus
Tsanamiviiri	5 mg/mL
Oseltamiviiri	10 mg/mL
Artemeetteri/Lumefantriini	50 µM
Doksisykliinihyklaatti	70 µM
Kiniini	150 µM
Lamivudiini	1 mg/mL
Ribaviriini	1 mg/mL
Daklatasviiri	1 mg/mL
Musiini nautan leuanalussylikirauhasista, tyyppi I-S	100 µg/mL
EDTA-antikoaguloitu ihmisen veri	5% (v/v)
Biotiini	100 µg/mL
Neosynephrin® (fenyylifriini)	10% (v/v)
Afrin® nenäsumute (oksimetatsoliini)	10% (v/v)
Suolaliuos-nenäsumute	10% (v/v)
homeopaattinen Zicam® allergiaa helpottava nenägeeli	5% (v/v)
Natriumkromoglykaatti	20 mg/mL
Olopatadiinihydrokloridi	10 mg/mL

Yhdiste	Pitoisuus
Parasetamoli	199 µM
Asetyylisalisyylihappo	3,62 mM
Ibuprofeeni	2,425 mM
Mupirosiini	10 mg/mL
Tobramysiini	5 µg/mL
Erytromysiini	81,6 µM
Siprofloksasiini	30,2 µM

Ristireaktiivisuus

Seuraavilla patogeeneillä spiikatut näytteet testattiin käyttäen dedicio® COVID-19 Ag plus Testiä:

Patogeeni	Pitoisuus
Influenssa A H1N1 -virus	6x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Influenssa A H3N2 -virus	9x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Influenssa A H5N1 -virus	8x10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Influenssa A H7N9 -virus	9x10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Influenssa B	3x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus tyyppi 1	3x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus tyyppi 2	2x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus tyyppi 3	1x10 ⁶ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus tyyppi 5	4x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus tyyppi 7	1x10 ⁶ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus tyyppi 55	4x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
RS-virus tyyppi A/B	3x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Ihmisen koronavirus 229E	3x10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Ihmisen koronavirus OC43	1x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Ihmisen koronavirus NL63	1x10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Ihmisen koronavirus HKU1	1x10 ³ ng/mL
MERS-koronavirus Florida/USA-2/Saudi Arabia.2014	4x10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Parainfluenssavirus tyyppi 1/2/3/4	1x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Rinovirus tyyppi A16	1x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Legionella pneumophila Bloomington-2	1x10 ⁵ solua/mL
Legionella pneumophila 82A3105	1x10 ⁵ solua/mL
Mycobacterium tuberculosis K	1x10 ⁵ solua/mL
Mycobacterium tuberculosis Erdman	1x10 ⁵ solua/mL
Mycobacterium tuberculosis HN878	1x10 ⁵ solua/mL
Mycobacterium tuberculosis CDC1551	1x10 ⁵ solua/mL
Mycobacterium tuberculosis H37Rv	1x10 ⁵ solua/mL
Streptococcus pneumoniae 475298 [Maryland (D1) 6B-17]	1x10 ⁵ solua/mL
Streptococcus pneumoniae 178 [Poland 23F-16]	1x10 ⁵ solua/mL
Streptococcus pneumoniae 262 [CIP 104340]	1x10 ⁵ solua/mL
Streptococcus pneumoniae Slovakia 14-10 [29055]	1x10 ⁵ solua/mL
Streptococcus pyogenes T1	1x10 ⁵ solua/mL
Mycoplasma pneumoniae mutantti 22	1x10 ⁵ solua/mL
Eaton-agenssin Mycoplasma pneumoniae FH-kanta	1x10 ⁵ solua/mL
Mycoplasma pneumoniae M129-B7	1x10 ⁵ solua/mL

Näytteiden kanssa ei havaittu ristireaktiiviteettia testattuna dedicio® COVID-19 Ag plus Testillä. SARS-CoV-positiiviset näytteet (Urbani-kanta, 1 x 10⁶ PFU/mL) osoittivat ristireaktiiviteettia dedicio® COVID-19 Ag plus Testin kanssa.

Tarkkuus**Toistettavuus ja uusittavuus**

Tarkkuus määritettiin testaamalla 20 replikaattia negatiivista, matalaa positiivista ja korkeaa positiivista kontrollia.

Uusittavuus määritettiin toistettavuustutkimuksen yhteydessä. Testaus suoritettiin 5 käyttäjän toimesta käyttäen 3:a eri dedicio® COVID-19 Ag plus testierää 2:ssa eri sijainnissa 3:nä eri päivänä.

dedicio® COVID-19 Ag plus Test osoitti hyväksyttävän toistettavuuden ja uusittavuuden. Negatiiviset ja positiiviset arvot tunnistettiin oikein >99% kerroista.

15. Lähteet

1. Cui J, Li F, Shi ZL, Origin and evolution of pathogenic coronaviruses, Nat Rev Microbiol 2019; 17:181-192.
2. Su S, Wong G, Shi W, et al, Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses, Trends Microbiol 2016;24:490-502.
3. Weiss SR, Leibowitz JL, Coronavirus pathogenesis, Adv Virus Res 2011; 81:85-164.

Rev. 3, 2021-01-18 OL

1. Avsedd användning

dedicio® COVID-19 Ag plus-testet är en lateral flödeskromatografisk immunoanalys för kvalitativ detektion av SARS-CoV-2-virala nukleoproteinantigener i humana nasala, nasofaryngeala eller orofaryngeala prover (se avsnitt 12 'Begränsningar'). Detta test är avsett att användas som hjälpmedel vid diagnos av SARS-CoV-2-infektion. Observera att koncentrationen av virala nukleoproteinantigener kan variera under sjukdomsförloppet och kan ligga under testets gränsvärde. Eventuell smitta hos testpersoner kan inte uteslutas baserat på negativa testresultat. Testproceduren är inte automatiserad och kräver ingen särskild utbildning eller kvalificering. dedicio® COVID-19 Ag plus Test är endast avsedda för professionellt bruk.

2. Introduktion och klinisk betydelse

COVID-19 (Corona Virus Disease) är en infektionssjukdom orsakad av det nyligen upptäckta coronaviruset SARS-CoV-2. De vanligaste symptomen på COVID-19 är feber, torr hosta, trötthet, sputumproduktion, andnöd, halsont och huvudvärk. Vissa patienter kan uppleva muskelvärk, frossa, illamående, nästäppa och diarré. Dessa symptom uppträder gradvis och är i de flesta fall milda. En del människor blir smittade men utvecklar inga symptom och känner sig inte dåliga. De flesta människor (cirka 80%) återhämtar sig från sjukdomen utan särskild behandling. Cirka en av sex personer som smittas av COVID-19 blir allvarligt sjuka och utvecklar andningssvårigheter. Äldre människor och de med tidigare kända diagnoser såsom högt blodtryck, hjärtproblem eller diabetes är mer benägna att utveckla en allvarlig sjukdom. Hittills har cirka 2 % av de smittade avlidit.

COVID-19 överförs som droppsmitta vid närbkontakt, till exempel då man hostar, nyser eller pratar med smittad person. Dessa droppar kan inandas direkt av andra människor eller kontaminera ytor och föremål som kan vara smittsamma i flera dagar. De flesta uppskattningar av inkubationsperioden för COVID-19 sträcker sig från 1 till 14 dagar, varav människor redan kan vara smittbärare utan att uppvisa sjukdomssymptom.

3. Testprincip

dedicio® COVID-19 Ag plus-testet är en lateral flödeskromatografisk immunoanalys för kvalitativ detektion av SARS-CoV-2 virala nukleoproteinantigener i humana nasala, nasofaryngeala eller orofaryngeala prover. Anti-SARS-CoV-2-antikroppar immobiliseras i membranets testlinjeområde (T). Ett prov sätts till ett extraktionsrör innehållande buffert för att frisätta SARS-CoV-2-antigener. Under testningen binder extraherade antigener till anti-SARS-CoV-2-antikroppar konjugerade till färgade partiklar och är förbelagda på provdynan på testkassetten. Blandningen migrerar långsamt med membranet genom kapillärverkan och interagerar med reagensen på membranet. Komplexen fångas sedan upp med anti-SARS-CoV-2-antikroppar i testlinjeområdet (T). Överflödiga färgade partiklar fångas sedan i kontrollinjeområdet (C). Närvaron av en färgad linje i testlinjeområdet (T) indikerar ett positivt resultat. Frånvaron av en färgad linje i testlinjeområdet (T) indikerar ett negativt resultat.

Bildandet av en färgad linje i kontrollinjeområdet (C) fungerar som en procedurkontroll, vilket indikerar att korrekt volym av provet har lagts till och membranvättning har uppstått.

4. Reagenser och tillhandahållat material

- 20 dedicio® COVID-19 Ag plus testkassetter
- Ytterligare tillhandahållat material enligt 93/42/EEC:
På grund av eventuella leveransbegränsningar för COVID-19-relaterade medicinska tillbehörspå produkter kan tillverkaren av provtagningspinnarna ändras. Därför kommer de medföljande provtagningspinnarna från en av de tillverkare som anges nedan.

a) 20 sterila provtagningspinnar, CE0197



Jiangsu Changfeng Medical Industry Co., Ltd
Touqiao Town, Guangling District, Yangzhou,
Jiangsu 225109 China (auktoriserad EU-representant Lins Service & Consulting GmbH, Obere Seegasse 34/2, 69124 Heidelberg, Germany)

b) 20 sterila provtagningspinnar, CE0197



Jiangsu Rongye Technology Co., LTD, Touqiao Town, Yangzhou City, Jiangsu Province, China (auktoriserad EU-representant Riomavix S.L., Calle de Almansa 55, 1D, Madrid 28039 Spain)

c) 20 sterila provtagningspinnar, CE0197



CITOTEST LABWARE MANUFACTURING CO., LTD
No.48, Xinxu Road, Haimen, Jiangsu province (auktoriserad EU-representant WellKang Ltd, Enterprise Hub, NW Business Complex, 1 Beraghmore Rd., Derry, BT48 8SE, Northern Ireland)

- 20 extraktionstuber inkl. dropplock
- 20 Buffertampuller 'Buffer' för engångsbruk (300 µL i vardera)*
- 1 reagenshållare
- 1 bipacksedel
- *Buffert innehållande följande konserveringsmedel: ProClin™ 300: <0,03%.
- Rengöringsmedel som finns i bufferten lyserar och neutraliserar viruset.

Ingen faromärkning krävs enligt CLP förordningen (EG) N° 1272/2008. Koncentrationerna ligger under tröskelvärdet.

5. Övrigt nödvändigt material

- Tidtagarur

6. Förvaring och Hållbarhet

Testkitten bör förvaras vid 2-30°C fram till det angivna utgångsdatumet. Testkassetterna är stabila fram till utgångsdatumet som finns tryckt på folieförpackningen. Testkassetterna bör förvaras i den förseglade folieförpackningen fram till användning. Frys inte testet. Använd inte testet efter det angivna utgångsdatumet som anges på förpackningen. Försiktighet bör vidtas för att skydda test och kitkomponenterna från kontaminering. Använd inte testet om det finns bevis på mikrobiell kontaminering eller utfällning. Biologisk kontaminering av doseringsutrustning, behållare eller reagens kan leda till falska resultat.

7. Varningar och Försiktighetsåtgärder

- Endast för professionell *in-vitro*-diagnostiskt bruk.
- Läs igenom testproceduren noggrant innan testet utförs.
- Använd inte testet efter att utgångsdatumet på förpackningen har passerat.
- Använd inte testet om folieförpackningen är skadad.
- Testerna är endast för engångsbruk.
- Tillsätt inte provmaterial i reaktionsområdet (resultatområde).
- För att undvika kontaminering bör inte reaktionsområdet (resultatområdet) vidröras.
- Undvik korskontaminering av prover genom att använda en ny extraktionstüb för varje prov som erhållits.
- Ersätt eller blanda inte komponenter från olika testkit.
- Använd inte bufferten om den är missfärgad eller grumlig. Missfärgning eller grumlighet kan vara ett tecken på mikrobiell kontaminering.
- Ät, drick eller rök ej i området där provmaterial och testkit hanteras.
- Använd lämplig personlig skyddsutrustning, såsom ansiktsmask, isoleringskläder, handskar och ögonskydd vid provtagningen, förberedelserna och testförloppet.
- Hantera samtliga prov som om de skulle innehålla smittsamma ämnen. Observera fastställda försiktighetsåtgärder mot mikrobiologiska risker genom hela proceduren och standardriktlinjerna för en korrekt avfallshantering av prov.
- Ytterligare provbehandling och patienthantering bör följa lokala COVID-19-riktlinjer och förordningar.
- Testkittet innehåller produkter av animaliskt ursprung. Certifierad kunskap om djurs ursprung och/eller sanitära tillstånd garanterar inte fullständigt frånvaron av överförbara patogena ämnen. Det rekommenderas därför att dessa produkter behandlas som potentiellt infektiösa och hanteras i enlighet med vanliga säkerhetsåtgärder (t.ex., skall inte intas eller inandas).
- Temperatur kan påverka testresultaten negativt.
- Använt testmaterial ska kasseras enligt lokala regleringar.

8. Provtagning och Förberedelser

Nasalt prov:

- Det är viktigt att erhålla så mycket utsöndring som möjligt. För in provtagningspinnen i näsborren.
- Skjut försiktigt in provtagningspinnen tills motstånd uppstår i näsmusslorna (upp till 2,5 cm in i näsborren).
- Roter svabben 5 gånger mot näsväggen för att säkerställa att både slem och celler samlas upp.
- Dra långsamt ut provtagningspinnen medan du fortsätter att rotera den.
- Upprepa denna process i den andra näsborren med samma provtagningspinne för att säkerställa att tillräcklig provvolym samlas från båda näshålorna.

Nasofaryngealt prov:

- För in provtagningspinnen i näsborren parallellt med gommen (inte uppåt) tills motstånd uppstår eller avståndet är lika med det från örat till näsborren hos patienten, vilket indikerar kontakt med nasopharynx.

- Gnid försiktigt och rulla provtagningspinnen. Låt provtagningspinnen vara på plats i flera sekunder för att absorbera utsöndringar.
- Ta långsamt bort pinnen medan du roterar den. Prover kan samlas in från båda näsborrarna med samma provtagningspinne, men det är inte nödvändigt att samla prov från båda sidorna om spetsen är mättad med vätska från den första provtagningen.

Orofaryngealt prov:

- För försiktigt in en steril provtagningspinne i svalget och samla utsöndringar genom att skrapa provpinnen flera gånger mot den rodande bakre svalgväggen och båda tonsillerna. Undvik att vidröra tungan, tänderna och tandköttet.

Notera:

- Använd endast provtagningspinnar av syntetfiber med plastskaft. Använd inte kalciumalginatpinnar eller provtagningspinnar med träskaft eftersom de kan innehålla ämnen som inaktiverar vissa virus och hämmar vidare testning.
- Svabbprover bör testas omedelbart efter insamling. Använd färska samlade prover för bästa testprestanda. Om testet inte kan utföras omedelbart efter provtagningen, kan pinnen förvaras i högst en timme i ett rent, torrt och förseglat rör.
- Använd inte prover som uppenbarligen är kontaminerade med blod, eftersom det kan påverka flödet av prover och kan leda till felaktiga testresultat.

9. Testproceduren

Låt test, provmaterial, buffert och/eller kontroller nå rumstemperatur (15-30°C) före testutförandet.

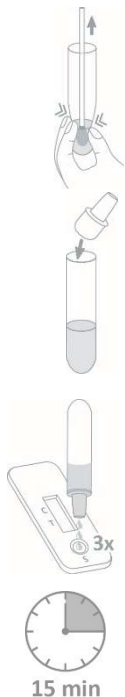
1. Placera ett rent extraktionsrör märkt med patient- eller kontrollidentifikation i det angivna området för reagenshållaren.
2. Ta loss en buffertampull.
3. Öppna ampullen genom att vrida av spetsen.
4. Håll buffertflaskan vertikalt över röret för att säkerställa att hela buffertlösningen rinner in i den nedre delen. Pressa buffertampullen och tillsätt hela buffertlösningen till extraktionsröret utan att vidröra kanten på röret.
5. För ned provtagningspinnen med provet i tuben. Virvla provtagningspinnen och pressa den minst 5 gånger genom att komprimera extraktionsrörets vägg mot provtagningspinnen för att extrahera antigenerna från provtagningspinnen.
6. Ta bort provtagningspinnen och tryck den ordentligt mot rörets vägg för att



släppa så mycket vätska som möjligt. Kassera provtagningspinnen i enlighet med riktlinjerna för hantering av smittämnen.

Obs: Om dropplocket är fäst kan det extraherade provet förvaras i extraktionsröret i högst 1 timme tills testkassetten tas ur dess folieförpackning.

7. Ta bort testkassetten från folieförpackningen och använd den så fort som möjligt. De bästa resultaten kommer att erhållas om testet utförs omedelbart efter öppnandet av foliepåsen. Märk testkassetten med patient- eller kontrollidentifikation.
8. Placera testkassetten på en ren och jämn yta.
9. Fäst ett dropplock på extraktionsröret, invertera röret och överför 3 droppar (cirka 60 µL) av den extraherade lösningen till provbrunnen (S) på testkassetten.
10. Starta tidtagaruret.
11. Vänta på att de färgade linjerna framträder. Läs testresultatet efter exakt 15 minuter. Tolk inte resultatet efter mer än 20 minuter.



10. Tolkning av resultat

Positivt:

Två färgade linjer framträder i resultatområdet. En linje framträder i kontrollinjeområdet (C) och den andra linjen framträder i testlinjeområdet (T).



Obs: Färgintensiteten i testlinjeområdet (T) kan variera beroende på koncentrationen av SARS-CoV-2 virala nukleoproteinantigener i provet. Varje färgnyans i testlinjeområdet (T) bör betraktas som ett positivt resultat. Observera att detta endast är ett kvalitativt test och testet kan inte bestämma analytkoncentrationen i provet.

Negativt:

Endast en färgad linje visas i kontrollinjeområdet (C). Ingen färgad linje visas i testlinjeområdet (T).



Ogiltigt

Kontrolllinjen (C) framträder inte. Resultat från test som inte genererar en kontrollinje vid den angivna avläsnings tiden måste kasseras. Vänligen läs igenom proceduren och upprepa testet med en ny testkassett. Om problemet kvarstår, sluta omedelbart att använda testkittet och kontakta din lokala distributör.



Otillräcklig provvolym, felaktig procedurteknik eller utgångna test är de troligaste orsakerna till fel på kontrollinjen.

11. Kvalitetskontroll

En intern procedurkontroll ingår i testkassetten:

En färgad linje i kontrollinjeområdet (C) anses vara en intern procedurkontroll. Den bekräftar tillräcklig volym av prov, adekvat fuktning av membranet och korrekt testutförande.

God laboratoriepraxis (GLP) rekommenderar att använda externa kontrollmaterial för att säkerställa att testkittet fungerar korrekt.

12. Begränsningar

- dedicio® COVID-19 Ag plus-testet är endast för professionellt *in-vitro* diagnostiskt bruk. Testet ska endast användas för kvalitativ detektion av virala nukleoproteinantigener från SARS-CoV-2 i humana nasala, nasofaryngeala eller orofaryngeala prov. Varken det kvantitativa värdet eller hastigheten för ökning/minskning i koncentrationen av SARS-CoV-2-virala nukleoproteinantigener kan bestämmas med detta kvalitativa test.
- dedicio® COVID-19 Ag plus-testet detekterar endast närvaron av SARS-CoV-2-virala nukleoproteinantigener i prover och bör inte användas som det enda kriteriet för COVID-19-diagnos.
- Både livskraftiga och icke-livskraftiga SARS-CoV-2-virus kan detekteras med dedicio® COVID-19 Ag plus-test.
- Avsnitten "Provtagning och Förberedelser" samt "Test-procedur" måste följas noggrant under testningen. Underlåtenhet att följa dem kan leda till felaktiga testresultat eftersom antigenkoncentrationen i svabben är mycket beroende av rätt testprocedur.
- Som vid alla diagnostiska test ska samtliga resultat tolkas i kombination med annan klinisk information som finns tillgänglig för läkaren.
- Under en SARS-CoV-2-infektion kan koncentrationen av virala nukleoproteinantigener ligga under detektionsgränsen för testet.
- Om testresultatet är negativt och kliniska symptom kvarstår, rekommenderas ytterligare tester med andra kliniska metoder. Ett negativt resultat utesluter inte vid något tillfälle möjligheten till en SARS-CoV-2-infektion och bör bekräftas via molekylär analys.
- Positiva och negativa prediktiva värden är mycket beroende av prevalensen. Den lokala prevalensen bör beaktas vid tolkning av diagnostiska testresultat.
- Positiva resultat utesluter inte samtidiga infektioner med andra patogener (t.ex. influensavirus A/B).
- Testet skiljer inte på SARS-CoV och SARS-CoV-2.

13. Förväntade värden

SARS-CoV-2-virala partiklar finns normalt i andningsorgan hos COVID-19-patienter. Ett positivt testresultat kan indikera en akut infektion. Viruskoncentrationer i nasala, nasofaryngeala eller orofaryngeala prover kan variera under sjukdomsförloppet och kan ligga under detektionsgränsen för snabbtester, även om patienter fortfarande uppvisar symtom. Viruset kan fortsätta vara detekterbart under långa tidsperioder, även hos konvalescentpatienter. Eventuell

infektion hos testpersoner kan inte uteslutas baserat på negativt testresultat.

14. Prestandaegenskaper

Klinisk prestanda

Diagnostisk sensitivitet och specificitet

dedicio® COVID-19 Ag plus-testet utvärderades med kliniska nasala svabbprover vars status bekräftades med RT-PCR.

Resultaten presenteras i följande tabeller.

		RT-PCR		
dedicio® COVID-19 Ag plus Test		Positiv	Negativ	Totalt
	Positiv	167	0	167
	Negativ	5	431	436
	Totalt	172	431	603

Diagnostisk sensitivitet: 97,09% (93,38% - 98,75%)*

Diagnostisk specificitet: >99,99%(99,12%-100%)*

Översiktligt överenskommelse: 99,17% (98,07% - 99,65%)*

*95% konfidensintervall

Detektionsgräns

95% detektionsgränsen för dedicio® COVID-19 Ag plus-testet är 75,5 TCID₅₀/mL och bestämdes via utspädning av inaktiverat SARS-CoV-2-virus.

Mätområde

Ingen prozoneeffekt observerades vid testning av inaktiverade SARS-CoV-2-virus med koncentrationer upp till 1,51 x 10⁶ TCID₅₀/mL.

Interfererande ämnen

Följande ämnen, normalt förekommande i andningsprover eller artificiellt införda i luftvägarna, utvärderades vid de koncentrationer som anges nedan. Alla substanser blandades med en 1/20000 SARS-CoV-2-virusutspädning (1,51 x 10⁶ TCID₅₀/mL och visade ingen interferens med dedicio® COVID-19 Ag plus-testet.

Substans	Koncentration
Zanamivir	5 mg/mL
Oseltamivir	10 mg/mL
Artemeter/Lumefantrin	50 µM
Doxycyclin hyklat	70 µM
Kinin	150 µM
Lamivudin	1 mg/mL
Ribavirin	1 mg/mL
Daclatasvir	1 mg/mL
Slem från bovina submaxillära körtlar, typ I-S	100 µg/mL
EDTA-antikoagulerat humant blod	5% (v/v)
Biotin	100 µg/mL
Neosynephrin® (fenylefrin)	10% (v/v)
Afrin® Nässpray (oximetazolin)	10% (v/v)
Saltlösning nässpray	10% (v/v)
homeopatisk Zicam® Nasal gel för lindring av allergi	5% (v/v)
Natriumkromoglikat	20 mg/mL
Olopatadinhydroklorid	10 mg/mL
Paracetamol	199 µM

Substans	Koncentration
Acetylsalicylsyra	3,62 mM
Ibuprofen	2,425 mM
Mupirocin	10 mg/mL
Tobramycin	5 µg/mL
Erytromycin	81,6 µM
Ciprofloxacin	30,2 µM

Korsreaktivitet

Prover spetsade med följande patogener testades med dedicio® COVID-19 Ag plus Test:

Patogen	Koncentration
Influenta A H1N1 virus	6x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Influenta A H3N2 virus	9x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Influenta A H5N1 virus	8x10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Influenta A H7N9 virus	9x10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Influenta B	3x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus typ 1	3x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus typ 2	2x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus typ 3	1x10 ⁶ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus typ 5	4x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus typ 7	1x10 ⁶ TCID ₅₀ /mL
Adenovirus typ 55	4x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Respiratoriskt syncytialvirus typ A/B	3x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Humant coronavirus 229E	3x10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Humant coronavirus OC43	1x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Humant coronavirus NL63	1x10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Humant coronavirus HKU1	1x10 ³ ng/mL
MERS-Coronavirus Florida/USA-2/Saudi Arabia.2014	4x10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Parainfluenzavirus typ 1/2/3/4	1x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Rhinovirus typ A16	1x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Legionella pneumophila Bloomington-2	1x10 ⁵ cells/mL
Legionella pneumophila 82A3105	1x10 ⁵ cells/mL
Mycobacterium tuberculosis K	1x10 ⁵ cells/mL
Mycobacterium tuberculosis Erdman	1x10 ⁵ cells/mL
Mycobacterium tuberculosis HN878	1x10 ⁵ cells/mL
Mycobacterium tuberculosis CDC1551	1x10 ⁵ cells/mL
Mycobacterium tuberculosis H37Rv	1x10 ⁵ cells/mL
Streptococcus pneumoniae 475298 [Maryland (D1) 6B-17]	1x10 ⁵ cells/mL
Streptococcus pneumoniae 178 [Poland 23F-16]	1x10 ⁵ cells/mL
Streptococcus pneumoniae 262 [CIP 104340]	1x10 ⁵ cells/mL
Streptococcus pneumoniae Slovakia 14-10 [29055]	1x10 ⁵ cells/mL
Streptococcus pyogenes T1	1x10 ⁵ cells/mL
Mycoplasma pneumoniae mutant 22	1x10 ⁵ cells/mL
Mycoplasma pneumoniae FH strain of Eaton Agent	1x10 ⁵ cells/mL
Mycoplasma pneumoniae M129-B7	1x10 ⁵ cells/mL

Ingen korsreaktivitet med proverna observerades vid testning med dedicio® COVID-19 Ag plus Test.

SARS-CoV-positiva prover (Urbani-stam, 1 x 10⁶ PFU/mL) visar korsreaktivitet med dedicio® COVID-19 Ag plus-testet.

Noggrannhet**Repeterbarhet och reproducerbarhet**

Precision fastställdes genom att testa 20 replikat av negativa, lågt positiva, medel positiva och högt positiva kontroller. Repeterbarhet fastställdes med reproducerbarhetsstudien. Testning utfördes av 5 aktörer med 3 oberoende dedicio® COVID-19 Ag plus testpartier på 2 olika platser under 3 separata dagar.

dedicio® COVID-19 Ag plus-testet visade acceptabel repeterbarhet och reproducerbarhet. De negativa och positiva värdena identifierades korrekt >99% av tiden.

15. Referenser

1. Cui J, Li F, Shi ZL, Origin and evolution of pathogenic coronaviruses, Nat Rev Microbiol 2019; 17:181-192.
2. Su S, Wong G, Shi W, et al, Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses, TrendsMicrobiol 2016;24:490-502.
3. Weiss SR, Leibowitz JL, Coronavirus pathogenesis, Adv Virus Res 2011; 81:85-164.

Rev. 3, 2021-01-18 KS

Symbol	Deutsch	English	Français	Español	Italiano	Polski
	CE Konformitätszeichen	CE marking of conformity	Conformité aux normes européennes	Conformidad europea	Conformità europea	Znak zgodności CE
	Gebrauchsanweisung beachten	Consult instructions for use	Consulter la notice d'utilisation	Consultense las instrucciones de uso	Consultare le istruzioni per l'uso	Przestrzegać instrukcji obsługi
	In-vitro-Diagnostika	In-vitro diagnostic medical device	Dispositif médical de diagnostic <i>in-vitro</i>	Producto sanitario para diagnóstico <i>in-vitro</i>	Dispositivo medico-diagnostico <i>in-vitro</i>	Tylko do diagnostyki <i>in-vitro</i>
	Temperaturbegrenzung	Temperature limitation	Limites de température	Limite de temperatura	Limiti di temperatura	Temperatura przechowywania
	Chargenbezeichnung	Batch code	Code du lot	Código de lote	Codice lotto	Numer serii
	Nicht zur Wiederverwendung	Do not reuse	Ne pas réutiliser	No reutilizar	Non riutilizzare	Tylko do jednorazowego użytku
	Verwendbar bis	Use by	Utiliser jusqu'au	Fecha de caducidad	Utilizzare entro	Data ważności
	Bestellnummer	Catalogue Number	Référence du catalogue	Número de catálogo	Riferimento di Catalogo	Numer katalogowy
	Hersteller	Manufacturer	Fabricant	Fabricante	Fabbricante	Producent
	Ausreichend für <n> Ansätze	Sufficient for <n> tests	Suffisant pour "n" tests	Suficiente para <n> utilizaciones	Sufficiente per "n" saggi	Wystarczający na <n> powtórzeń

Symbol	Português	Český	Suomi	Svenskt	Nederlands	Dansk	Norsk
	Conformidade com as normas europeias	CE certifikát	CE-merkitty	CE-märkning	CE-markering	CE-mærkning	CE standardisert
	Consultar as instruções de utilização	Viz návod k použití	Katso käyttöohjetta	Läs bruksanvisningen	Raadpleeg de gebruiksaanwijzing	Se brugsanvisningen	Les bruksanvisning nøye
	Dispositivo médico para diagnóstico <i>in-vitro</i>	Diagnostický zdravotnický prostředek <i>in-vitro</i>	<i>In-vitro</i> - diagnostiikkaan tarkoitettu lääkinällinen laite	Medicinteknisk produkt avsedd för <i>in-vitro</i> -diagnostik	Medisch hulpmiddel voor <i>in-vitro</i> diagnostiek	Medicinsk udstyr til <i>in-vitro</i> -diagnostik	<i>In-vitro</i> diagnostic medisinsk enhet
	Limites de temperatura	Teplotní omezení	Lämpötilarajat	Temperatur-begränsning	Temperatuurlimiet	Temperatur-begrænsning	Temperatur begrensning
	Código de lote	Kód šarže	Eräkoodi	Satsnummer	Code van de partij	Batchkode	Merkning
	Não reutilizar	Pro jednorázové použití	Kertakäyttöinen	Får inte återanvändas	Niet opnieuw gebruiken	Må ikke genbruges	Må ikke brukes om igjen
	Prazo de validade	Spotřebuje do	Käytettävä viimeistään	Används före	Houdbaar tot	Udløbsdato	Tidtaking
	Número de catálogo	Katalogov číslo	Luettelonumero	Listnummer	Catalogus nummer	Best i lingsnummer	Katalog nummer
	Fabricante	Výrobce	Valmistaja	Tillverkare	Fabrikant	Fabrikant	Produsent
	Suficiente para <n> test	Dostačuje pro <n> testů	Lukumäärä <n> test	Räcker till <n> test	Voldoende voor <n> test	Tilstrækkeligt til <n> test	Tilstrækkelig for <n> tester



nal von minden GmbH
 Carl-Zeiss-Strasse 12 • 47445 Moers • Germany
 www.nal-vonminden.com • info@nal-vonminden.com
 Tel: +49 2841 99820-0 • Fax: +49 2841 99820-1

