

COVID-19 TEST KIT

(Coloidal Gold Method)



PŘÍBALOVÝ LETÁK

ÚČEL POUŽITÍ

Testovací sada COVID-19 (Metoda koloidního zlata) je imunochromatografický test na pevné fázi pro rychlou, kvalitativní detekci antigenu na nový koronavirus z roku 2019. Test poskytuje pouze a předběžný výsledek zkoušky. Proto musí být jakýkoli reaktivní vzorek s testovací soupravou COVID-19 (metoda koloidního zlata) potvrzen alternativními testovacími metodami a klinickými nálezy. Tato souprava je diagnostickým zdravotnickým prostředkem *in vitro* určeným pro sebetestování.

FORMATU BALENÍ

1 test / krabice

20 testů / krabice

ÚVOD

Nové koronaviry patří do rodu β . COVID-19 je akutní respirační infekcí onemocnění. Lidé jsou obecně k nákaše náchylní. V současné době jsou hlavním zdrojem infekce pacienti infikovaní novým koronavirem; asymptomaticky infikovaní lidé mohou být také zdrojem infekce. Na základě současného epidemiologického šetření je inkubační doba 1 až 14 dní, většinou 3 až 7 dní. Mezi hlavní projevy patří horečka, únava a suchý kašel. V několika případech se vyskytuje ucpaný nos, rýma, bolest v krku, myalgie a průjem.

PRINCIP TESTU

Testovací sada COVID-19 (Metoda koloidního zlata) je imunochromatografický test na koloidní zlato. Test používá protitluk COVID-19 (SARS-CoV-2) a protitluk IgG (kontrolní linie C) immobilizované na nitrocelulózovém proužku. Vínově zbarvený konjugovaná podložka obsahuje koloidní zlato konjugované s jinou COVID-19 (SARS-CoV-2) protitlukou konjugovanou s koloidním zlatem a myší IgG-zlatým konjugátem. Když se do jamky na vzorek přidá zpracovaný pruh obsahující vzorek, spojí se COVID-19 (SARS-CoV-2) s konjugátem protitluk COVID-19 a vznikne komplex antigenu. Tento komplex migruje nitrocelulózovou membránou kapilárním působením. Když se komplex setká s liníí protitluky COVID-19 testovací linie T, komplex se zachytí a vytvoří vínově zbarvený proužek, který potvrzuje výsledek reaktivního testu. Absence barevného pruhu v testovací oblasti značí nereaktivní výsledek testu. Test obsahuje vnitřní kontrolu (pás C), která by měla vykazovat vínově zbarvený proužek konjugátu bez ohledu na výrobek barvy na kterémkoliv z testovacích proužků. Jinak je výsledek testu neplatný a vzorek musí být znova testován novou sadou.

DODÁVANÝ MATERIÁL

Ulešněné sáčky, každý obsahující testovací kazetu, vysušedlo

Tyčinka s vatovým tamponem

Antigenový extrakční puf

Antigenový extrakční zkumavka

Pracovní podložka (obalový box) lze použít jako držák zkumavky

Návod k použití

POTŘEBNÝ MATERIÁL, KTERÝ NENÍ POSKYTOVÁN

1. Stopky

SKLADOVÁNÍ A STABILITA

Skupavu lze skladovat při pokojové teplotě nebo v chladu (4–30 °C). Testovací sada je stabilní do data expirace vylíštěného na uzavřeném pouzdru. Testovací sada musí až do použití zůstat v uzavřeném pouzdru.

Chraňte před mrazem.

Neponávajte po uplynutí doby použitelnosti.

VAROVÁNÍ A OPATŘENÍ

1. Neponávajte po uplynutí doby použitelnosti.
2. Před provedením testu si podrobře prostudujte tuto příbalovou informaci. Nedodržení pokynů vede k nepřesnému výsledku testu.
3. Nepoužívejte test, pokud je tuba / sáček poškozena nebo zlomená.
4. Test je určen pouze k jednorázovému použití. Za žádných okolností jej znova neponávajte.
5. Se všemi vzorky zacházejte, jako by obsahovaly infekční materiál. Dodržujte zavedená preventivní opatření proti mikrobiologickým rizikům během testování a dodržujte standardní postupy pro správnou likvidaci vzorků.
6. Při testování nosné ochranné oděv, jako jsou laboratorní pláště, jednorázové rukavice a ochranu očí.
7. Vlhkost a teplota mohou neplísnit výsledek.
8. Zkoušku neprovádějte v místnosti se silným prouděním vzduchu, například při použití elektrického ventilátoru nebo silné klimatizace.

ODBĚR VZORKŮ

1. Testování soupravou COVID-19 (Metoda koloidního zlata) lze provést pomocí:

I.) Výteru z nosu

II.) Orofaryngeálního výteru

2. Testování může být provedeno ihned po odběru vzorků.

3. Před testováním přivedte vzorky na pokojovou teplotu.

4. Pokud mají být vzorky odesílány, měly být zabaleny v souladu s místními předpisy pro přepravu etiologických látek.

METODY ODBĚRU

I.) Odběr nosních výterů

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

II.) Orofaryngeální výter

Je důležité získat co nejvíce sekretu. Zasuňte sterilní tampon (tyčinku) do krku, hlouboko do červené oblasti hrudního a krčního mandlí k odebírání vzorků. Mírně ořete krční mandle, abyste dostali co nejlepší vzorek. Při manipulaci se tamponu nedotýkejte, také se při vytahování nedotýkejte tamponem jazyka.



! Nechte jakékoliv zavěry o zdravotním dopadu získaných výsledků, aníž byste tyto výsledky nejdříve konzultovali se svým lékařem.

! Je-li diagnostický zdravotnický prostředek *in vitro* pro sebetestování použit pro sledování existující nemoci, neměňte způsob léčby, pokud jste nebyli v tomto smyslu náležitě proškoleni.

www.goodtest.cz

POSTUP TESTU

Před testováním nechejte testovací kazetu, vzorek a puf pro extrakci antigenu evklivovat na pokojovou teplotu (15–30 °C) k testování.

1. Vyměňte testovací kazetu z uzavřeného fóliového sáčku a použijte ji co nejdříve. Nejlepších výsledků bude dosaženo pokud je analýza provedena do jedné hodiny.
2. Umistěte testovací zařízení na čistý a rovný povrch.

Postup zkoušky:

1. Umistěte zkumavku pro extrakci antigenu na pracovní stůl. Lahvičku s pufem pro extrakci antigenu umístěte svisele dolů, - stiskněte lahvičku, aby puf volně kapal do extrakční zkumavky, aníž byste se dotýkali okraje zkumavky, a přidejte 6 kapek (asi 200 µl) do extrakční zkumavky.
2. Vložte tamponový vzorek do extrakční zkumavky předem přidán s pufem pro extrakci antigenu a tampon otočte asi 10krát zatlačte hlavu tamponu na stěnu zkumavky, aby se uvolnil antigen ve tamponu, a poté ji nechte stát asi 1 minutu.
3. Odstraňte tampon a současně stačte špičku tamponu, aby z tamponu vytéklo co možná nejvíce kapalin. Použijte tampony zlikvidujte v souladu s metodami likvidace biologického odpadu.
4. Nainstalujte odpakovací na extrakční zkumavku, pevně ji uzavřete a nechejte asi 1 minutu stát.
5. Otevřete sáček z hliníkové fólie a vyměňte testovací kartu, přidejte 3 kapek (přibližně 100 µl) do otvoru pro vzorek v testovací kartě (aby pomocí pipety přidejte 100 µl) a spusťte stopky.
6. Počkejte, až se objeví barevný proužek. Výsledek by měl být přečten za 15 minut. Nevhodnocujte test po uplynutí 20 minut, takový test již může být znehodnocen.



INTERPRETACE VÝSLEDKU

NEGATIVNÍ:

Pokud je přítomn pouze proužek C, absence jakékoli vinové barvy v pásmu T naznačuje že není ve vzorku detekován antigen COVID-19 (SARS-CoV-2). Výsledek je negativní.

COVID-19 POZITIVNÍ:

Kromě přítomnosti proužku C, je-li zobrazen i proužek T, test indikuje přítomnost COVID-19 (SARS-CoV-2) antigenu ve vzorku. Výsledek je pozitivní COVID-19.

NEPLATNÝ:

Kontrolní proužek se nezobrazí. Nepravděpodobnější je nedostatečný objem vzorku nebo nesprávné postupy při provádění testu. Kontrolujte postup a opakujte test s novou testovací kazetou. Pokud problém přetrvává, okamžitě přestaňte testovací soupravu používat a kontaktujte místního distributora.

OMEZENÍ:

1. Když je to možné, použijte čerstvý vzorky.
2. Optimální výkon testu vyžaduje přísné dodržování postupu testu popsaného v tomto příbalovém listu.
3. Odchyly mohou vést k neobjektivním výsledkům.
4. Negativní výsledek u jednotlivého subjektu naznačuje nepřítomnost detekovatelného antigenu COVID-19 (SARS-CoV-2). Negativní výsledek testu však nevyključuje možnost expozice nebo infekce COVID-19. Pozitivní výsledek nemusí nutně znamenat infekci a je nutné jej vždy ověřit u vašeho lékaře.
5. Negativní výsledek může nastat, pokud je množství antigenu COVID-19 (SARS-CoV-2) přítomného ve vzorku pod detekční limity testu nebo se nepodařilo shromáždit antigen COVID-19 (SARS-CoV-2).
6. Stejně jako u všech diagnostických testů by konečná klinická diagnóza neměla být založena na výsledku jediného testu, ale měl by být proveden lékařem až po vyhodnocení všech klinických a laboratorních náležitostí.

CHARAKTERISTIKY VÝKONU

1. Přesnost

V této studii bylo testováno celkem 518 vzorků. Výsledky testovacího činidla a kontrolního činidla byly 309 negativních vzorků a 209 pozitivních vzorků.

Metoda	RT-PCR		Celkem
	Pozitivní	Negativní	
COVID-19 Test Kit	206	3	209
	3	306	309
Celkem	209	309	518
Citlivost	98,56 %	interval spolehlivosti	95,87 % ~ 99,51 %
Specifita	99,03 %	interval spolehlivosti	97,18 % ~ 99,67 %
Přesnost	98,84 %	interval spolehlivosti	97,50 % ~ 99,47 %

Křížová reaktivita	Lidský koronavirus 229E, lidský koronavirus OC43, lidský koronavirus HKU1, lidský koronavirus NL63, adenovirus (typ 5), adenovirus (typ 7), adenovirus (typ 18), lidský metapneumovirus (MPV), virus para-influenza (typ 1), virus chřipky A, chřipka B virus, Haemophilus influenza, rhinovirus (typ 2), rhinovirus (typ 14), rhinovirus (typ 16), respirační sincytální virus (typ A-2), Streptococcus pneumoniae a Streptococcus termo, u tohoto produktu nedochází k žádným křížovým reakcím.		Metodické parametry
	2mg/mL hemoglobin, 2mg/mL mucus, 5mg/L lidský anti-myší protitluk (HAMA), 10mg/mL biotin, 500µg/mL mucus, 3µg/mL gentamicin, 120µg/mL cromolyn sodium, 60µg/mL oxymetazoline hydrochloride, 200µg/mL phenylephrine hydrochloride, 200µg/mL N-Acetaminophen, 3µg/mL aspirin, 3µg/mL ibuprofen, 3µg/mL morpholin hydrochloride, 3µg/mL cephalaxin kanamycin, 3µg/mL tetracycline, 3µg/mL chloramphenicol, 3µg/mL erythromycin, 3µg/mL vancomycin, 3µg/mL nalidixic acid, 3µg/mL hydrocortison borovice a 3µg/mL lidský inzulin neovlivní výsledky testu.		
Rušivé látky	2mg/mL hemoglobin, 2mg/mL mucus, 5mg/L lidský anti-myší protitluk (HAMA), 10mg/mL biotin, 500µg/mL mucus, 3µg/mL gentamicin, 120µg/mL cromolyn sodium, 60µg/mL oxymetazoline hydrochloride, 200µg/mL phenylephrine hydrochloride, 200µg/mL N-Acetaminophen, 3µg/mL aspirin, 3µg/mL ibuprofen, 3µg/mL morpholin hydrochloride, 3µg/mL cephalaxin kanamycin, 3µg/mL tetracycline, 3µg/mL chloramphenicol, 3µg/mL erythromycin, 3µg/mL vancomycin, 3µg/mL nalidixic acid, 3µg/mL hydrocortison borovice a 3µg/mL lidský inzulin neovlivní výsledky testu.	Metodické parametry	Mez detekce
	2ng/ml		2ng/ml

REFERENCE

1. Weiss SR, Leibowitz JL. Coronavirus pathogenesis. *Adv Virus Res* 2011; 81: 85-164.
2. Masters PS, Perlman S. Coronaviridae. In: Knipe DM, Howley PM, eds. *Fields virology*. 6th ed. Lippincott Williams & Wilkins, 2013: 2013-58.
3. Su S, Wong G, Shi W, et al. Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses. *Trends Microbiol* 2016; 24: 490-502.
4. Cui J, Li F, Shi ZL. Origin and evolution of pathogenic coronaviruses. *Nat Rev Microbiol* 2019; 17: 181-192.

SYMBOLY POUŽITÉ NA OBALU

EC	Autorizovaný zástupci		Skladujte při teplotě 4-30°C	IVD	Pouze pro diagnostiku <i>in vitro</i>
	Nepoužívejte opakováně		Číslo šarže		Nepoužívejte pokud je poškozený obal
	Přečtěte si návod k použití		Použijte do		

Hangzhou Singclean Medical Products Co., Ltd.
No. 125(E), 10th street, Hangzhou Economic and Technological Development Zone, Zhejiang, China.P.C.: 310018

SUNGO Europe B.V.
Add: Olympisch Stadion 24, 1076DE Amsterdam, Netherlands

www.goodtest.cz

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