

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 antiguenu na nový koronavirus z roku 2019. Tento test poskytuje pouze a předbežný 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.

FORMÁTY BALENÍ

1 test / krabice

20 testů / krabice

ÚVOD

Nové koronaviry patří do rodu *Beta*. COVID-19 je akutní respirační infekční onemocnění. Lidé jsou obecně k nákaze náchylní. V současné době jsou hlavním zdrojem infekce pacienti infikovaní novým koronavirem; asymptomaticky infikovaní lidé mohou být také zdrojem infekce. Na základě současného epidemiologického setění je inkubační doba 1 až 14 dní, většinou 3 až 7 dní. Mezi hlavní projevy patří horečka, únavu a suchý kašel. V několika případech se vyskytuje ucpáný 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 protitělkou COVID-19 (SARS-CoV-2) (testovací linie T) a protitělkou IgG (kontrolní linie C) immobilizovanou na nitrocelulózovém proužku. Vínově zbarvená konjugovaná podložka obsahuje koloidní zlato konjugované s jinou COVID-19 (SARS-CoV-2) protitělkou konjugovanou s koloidním zlatem a myšími IgG-zlatými konjugáty. Když se do jamky na vzorek přidá zpracovaný proužek obsahující vzorek, spojí se COVID-19 (SARS-CoV-2) s konjugátem protitělk COVID-19 a vznikne komplex antigenu. Tento komplex migruje nitrocelulózovou membránou kapilárním působením. Když se komplex setká s linii protitělk 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 bez ohledu na vývoj barvy na kterémkoliv z testovacích proužků. Jinak je výsledek testu neplatný.

DODÁVANÝ MATERIÁL

Utíčné sáčky, každý obsahující testovací kazetu, vysoušedlo
Týčinka s vnitřním tamponem
Antigenový extrakční proužek
Pracovní podložka (obalový box lze použít jako držák zkumavky)

Návod k použití

POTŘEBNÝ MATERIÁL, KTERÝ NENÍ POSKYTOVÁN

1. Stopky

SKLADOVÁNÍ A STABILITA

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

Chraňte před mrazem.

Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti.

VAROVÁNÍ A OPATŘENÍ

- Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti.
- Před provedením testu si podrobň prostudujte tuto příbalovou informaci. Nedodržení pokynů veče k nepřesnému výsledku testu.
- Nepoužívejte test, pokud je tuba / sáček poškozena nebo zlomená.
- Test je určen pouze k jednorázovému použití. Za žádných okolností jej znova nepoužijte.
- Se všemi vzorky zacházejte, jako jsou obsahovaly infekční materiál. Dodržujte zavedená preventivní opatření proti mikrobiologickým rizikům během testování a dodržujte standardní postupy pro správnou likvidaci vzorků.
- Při testování nosete ochranný oděv, jako jsou laboratorní pláště, jednorázové rukavice a ochranu očí.
- Vlhkosť a teplota mohou nepravidelně ovlivnit výsledek.
- Zkoušku neprovádějte v místnosti se silným průdechem vzduchu, například při použití elektrického ventilátoru nebo silné klimatizace.

ODBĚR VZORKŮ

1. Testovací soupravu COVID-19 (Metoda koloidního zlata) lze provést pomocí:

- Výteru z nosu
 - Orofaryngeální výter
2. Testování by mělo být provedeno ihned po odběru vzorků.
3. Před testováním přivedte vzorky na pokojovou teplotu.
4. Pokud mají být vzorky odeslány, měly by být zabaleny v souladu s místními předpisy pro přepravu etiologických látek.

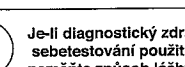
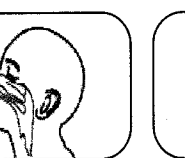
METODY ODBĚRU

I.) Odběr nosních výtrží

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. Přejedte tamponem 5krát podél sliznice uvnitř nosní dírky, aby se zajistilo, že jsou hleni v buňkách 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 hrdla a krční mandlí k odeběru vzorku. Mírně ořete krční mandlu, abyste dostali co nejlépe vzorek. Při manipulaci se tamponu nedotýkejte, také se při vytahování nedotýkejte tamponem jazyka.

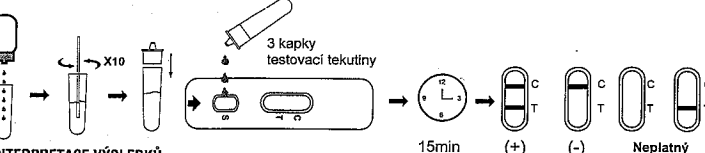


! Je-li diagnostický zdravotnický prostředek in vitro pro sebetestování použit pro sledování existující nemoci, neměňte způsob léčby, pokud jste nebyli v tomto smyslu náležitě proškoleni.

www.goodtest.cz

FUZORU TESTU

- Před testováním nechejte testovací kazetu, vzorek a proužek pro extrakci antiguenu ekvilibrovat na pokojovou teplotu (15–30 °C) k testování.
- Vyjměte testovací kazetu z uzavřeného fóliového sáčku a použijte ji co nejdříve. Nejlepší výsledků bude dosaženo pokud je analýza provedena do hodiny hodiny.
 - Umistěte testovací zařízení na čistý a rovný povrch.
 - Postup zkoušky:
 - Umiňte zkumavku pro extrakci antiguenu na pracovní stůl. Lahvičku s proužkem pro extrakci antiguenu umistěte svíše dolů, - stiskněte lahvičku, aby proužek volně kapal pro extrakční zkumavku, aniž byste se dotýkali okrajů zkumavky, a přidejte 6 kapek (asi 200 µl) do extrakční zkumavky.
 - Vložte lampový vzorek do extrakční zkumavky předem přidán s proužrem pro extrakci antiguenu a tampoň otočte asi 10krát zaťažte hlavu tamponu na stěnu zkumavky, aby se uvolnil antigen ve tamponu, a poté ji nechte stát 1 minutu.
 - Odstraňte tampon a současně stačte špičku tamponu, aby z tamponu vytéklo co možná nejvíce kapaliny. Použité tampony zlikvidujte v souladu s metodami likvidace biologického odpadu.
 - Nainstalujte opakovanou na extrakční zkumavku, pevně ji užavřete a nechejte asi 1 minutu stát.
 - Otevřete sáček z hliníkové fólie a vyjměte testovací kartu, přidejte 3 kapek (přibližně 100 µl) do otvoru pro vzorek v testovací kartě (nebo pomocí pipety přidejte 100 µl) a spusťte stopky.
 - Počkejte, až se objeví barevný proužek. Výsledek by měl být přetížen za 15 minut. Nevyhodnocujte test po uplynutí 20 minut, takový test již může být znehodnocen.



INTERPRETACE VÝSLEDKŮ

NEGATIVNÍ:

Pokud je přítomen pouze proužek C, absence jakéhokoli vínové barvy v pásmu T naznačuje že není ve vzorku detekován antigen COVID-19 (SARS-CoV-2).

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 nezobrazí. Nejpravděpodobněji je nedostatečný objem vzorku nebo nesprávné postupy při provádění testu. Zkontrolujte postup a opakujte s novou testovací kazetou. Pokud problém přetrvává, okamžitě přestaňte testovací soupravu používat a kontaktujte místního distributora.

OMEZNĚNÍ:

1. Když je to možné, použijte čerstvý vzorek.
2. Optimální výkon testu vyžaduje přísné dodržování postupu testu popsaného v tomto příbalovém listu.

Odchyly mohou vést k neobjektivním výsledkům.

3. Negativní výsledek u jednotlivého subjektu naznačuje neprítomnost detekovatelného antiguenu COVID-19 (SARS-CoV-2). Negativní výsledek ve výsledku však nevylučuje možnost expozice nebo infekce COVID-19. Pozitivní výsledek nemusí nutně znamenat infekci a je nutné jej vždy ověřit v vašem lékaře.

4. Negativní výsledek může nastat, pokud je množství antiguenu COVID-19 (SARS-CoV-2) přítomného ve vzorku pod detekční limity testu nebo se nepodarilo shromáždit antiguenu COVID-19 (SARS-CoV-2).

5. Stejně jako u všech diagnostických testů by konečná klinická diagnóza neměla být založena na výsledku jediného testu, ale měl 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 %

2. Analytická specifita

Křížová reaktivita	Lidský koronavirus 229E, lidský koronavirus OC43, lidský koronavirus HKU1, lidský koronavirus NL63, adenovirus (typ 5), adenovirus (typ 7), adenovirus (typ 18), lidský metapneumovirus (hMPV), virus parainfluenzy (typ 1), virus chřipky A, chřipka B virus, Haemophilus influenzae, 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.
Rušivé látky	2mg/mL hemoglobin, 2mg/mL muclin, 5mg/L lidské anti-myši protitělk (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 hydrocortisone borovice a 3µg/mL lidský inzulin neovální výsledky testu.

3. Mez detekce

Mez detekce	2ng/ml
-------------	--------

REFERENCE

1. Weiss SR, Leibowitz JL. Coronavirus pathogenesis. Adv Virus Res 2011; 81: 85-164.
2. Munster PS, Perlman S. Coronaviridae. In: Knipe DM, Howley