

Nur zur *In-vitro-Diagnostika*.

VERWENDUNGZWECK

- Das COVID-19 Antigen Testkit ist eine Lateral-Flow-Immunoassay-Methode SARS-CoV-2-Nukleokapsid-Antikörper in Nasopharyngealabstrichen von Personen, bei denen der Verdacht von ihrem Gesundheitsdienstleister auf eine COVID-19-Infektion besteht. Dieses Antigen ist in der Regel in Nasopharyngealabstrichen, Nasenabstrichen und Oropharynxabstrichen des SARS-CoV-2-Nukleokapsid-Antigens. Positive Ergebnisse deuten auf das Vorliegen von Virusantigenen hin. Zur Bestimmung des Infektionsstatus ist jedoch eine klinische Korrelation mit der Anamnese des Patienten und anderen diagnostischen Informationen erforderlich. Positive Ergebnisse schließen bakterielle Infektionen oder Koinfektionen mit anderen Viren nicht aus. Der nachgewiesene Erreger ist möglicherweise nicht die eindeutige Ursache der Krankheit. Negative Ergebnisse schließen eine SARS-CoV-2-Infektion nicht aus und dürfen nicht als alleinige Grundlage für Entscheidungen über die Behandlung oder das Management von Patienten, einschließlich Entscheidungen über die Isolation oder die Abreise, verwenden. Negative Ergebnisse müssen im Zusammenhang mit den jüngsten Expositionen des Patienten, der Anamnese und dem Vorhandensein klinischer Symptome von COVID-19 betrachtet werden. Das Produkt kann in jeder medizinischen Einrichtung, einschließlich ambulanten und häuslichen Einrichtungen, verwendet werden. Negative Ergebnisse müssen im Zusammenhang mit den jüngsten Expositionen des Patienten, der Anamnese und dem Vorhandensein klinischer Symptome von COVID-19 betrachtet werden.
- Die COVID-19 Antigen Rapid Test Cassette ist für die Verwendung durch medizinisches Personal oder geschultes Bedienpersonal bestimmt. Das Produkt kann in jeder Laborumgebung sowie Umgebungen außerhalb des Labors eingesetzt werden, die den Anforderungen aus der Gebrauchsanweisung und den vor Ort geltenden, regulatorischen Anforderungen entsprechen.

ZUSAMMENFASSUNG

Die neuartigen Coronaviren (SARS-CoV-2) gehören zur Gattung β. COVID-19 ist eine akute Infektionskrankheit der Atemwege. Menschen sind im Allgemeinen anfällig. Derzeit sind die mit dem neuartigen Coronavirus infizierten Patienten die Hauptinfektionsquelle. Asymptomatisch infizierte Menschen können auch eine Infektionsquelle sein. Nach der aktuellen epidemiologischen Untersuchung beträgt die Inkubationszeit 1 bis 14 Tage, meist 3 bis 7 Tage. Die Hauptmanifestationen sind Fieber, Müdigkeit und trockener Husten. In einigen Fällen treten verstopfte Nase, laufende Nase, Halsschmerzen, Myalgie und Durchfall auf.

PRINZIPI

Der COVID-19 Antigen Rapid Test ist ein Latex-Flow-Immunoassay, der auf dem Prinzip der Doppelantikörper-Sandwich-Technologie basiert. Der monoklonale SARS-CoV-2-Nukleokapsid-Protein-Antikörper, der mit Farbstoffpartikeln konjugiert ist, wird als Detektor verwendet und auf das Konjugationspad gesprühnt. Während des Tests interagiert das SARS-CoV-2-Antigen in der Probe mit dem Antigen-Antikörper-markierter Komplex. Dieser Komplex wandert über Kapillarwirkung auf der Membran bis zur Testlinie, wo er vom vorbeschichteten monoklonalen SARS-CoV-2-Nukleokapsid-Protein-Antikörper eingefangen wird. Eine farbige Testlinie (T) wäre im Ergebnisfenster sichtbar, wenn SARS-CoV-2-Antigene in der Probe vorhanden sind. Das Fehlen der T-Linie deutet auf ein negatives Ergebnis hin. Die Kontrolllinie (C) wird zur Verfahrenskontrolle verwendet und sollte immer angezeigt werden, wenn das Testverfahren ordnungsgemäß ausgeführt wird.

WARNUNGEN UND VORSICHTSMÄRHAHMEN

- Nur zur *In-vitro-Diagnostika*.
- Für medizinisches Fachpersonal und für Point-of-Care-Umgebungen geschultes Personal vorgesehen.
- Verwenden Sie dieses Produkt nicht als alleinige Grundlage zur Diagnose oder zum Ausschluss einer SARS-CoV-2-Infektion oder zur Information über den Infektionsstatus von COVID-19.
- Bitte lesen Sie alle Informationen in dieser Packungsbeilage, bevor Sie den Test durchführen.
- Das Nachweiskit sollte vor Gebrauch in einem versiegelten Beutel aufbewahrt werden.
- Alle Proben sollten als potenziell gefährlich eingestuft und wie ein Infektionsregler behandelt werden.
- Das gebrauchte Nachweiskit sollte gemäß den Bestimmungen des Bundes, der Länder und der örtlichen Behörden entsorgt werden.

ZUSAMMENSETZUNG

- Bereitgestellte Materialien
 - 25 Testkassetten verpackt in Folienbeutel mit Trockenmittel
 - 25 Extraktionsreagenzröhren: Ampulle mit 0,3 ml Extraktionsreagenz
- 1 Arbeitsstation
- 1 Gebrauchsanweisung
- Zusätzlich benötigte Materialien
 - Timer

[LAGERUNG UND STABILITÄT]

- Lagern Sie es innerhalb des auf dem Etikett angegebenen Verfallsdatums stabil.
- Nach dem Öffnen des Beutels sollte der Test innerhalb einer Stunde durchgeführt werden. Längerer Kontakt mit heißer und feuchter Umgebung führt zu einer Verschlechterung des Produkts.
- Die Chargennummer und das Verfallsdatum sind auf dem Etikett aufgedruckt.

[PROBE]

Proben, die früh während des Symptombeginns erhalten werden, enthalten die höchsten Virustiterte: Proben, die nach fünf Tagen Symptome erhalten wurden, führen im Vergleich zu einem RT-PCR Assay eher zu negativen Ergebnissen. Eine unzureichende Probenentnahme, unsachgemäße Handhabung und / oder Transport der Proben kann zu falschen Ergebnissen führen. Daher wird eine Schulung in der Testergänzung dringend empfohlen, da die Probengüte wichtig ist, um genaue Testergebnisse zu erhalten.

Akzeptabler Probenzyt zum Testen ist eine Direktabstrichprobe oder ein Abstrich in viralen Transportmedien (VTM) ohne Denaturierungsmittel. Verwenden Sie frisch gesammelte direkte Proben der Oberfläche für die beste Testleistung. Bereiten Sie das Extraktionsreagenzröhrchen auf die Arbeitsstation vor und verwenden Sie den im Kit enthaltenen sterilen Tupfer zur Probenentnahme.

Probenentnahme für den Nasopharyngealabstrich

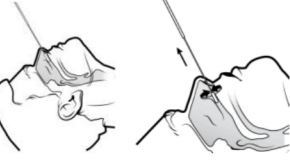
- Nehmen Sie den Tupfer aus der Verpackung.
- Neigen Sie den Kopf des Patienten um etwa 70° nach hinten.



- Führen Sie den Tupfer parallel zum Gaumen (nicht nach oben) durch das Nasenloch ein, bis zum Nasenrachenraum des Patienten entspricht, was auf einen Kontakt mit dem Nasopharynx hinweist. (Der Tupfer sollte eine Tiefe erreichen, die dem Abstand zwischen den Nasenlöchern und der äußeren Öffnung des Ohrs entspricht.) Rieben und rollen Sie den Tupfer vorsichtig. Lassen Sie den Tupfer einige Sekunden lang an Ort und Stelle, um Sekrete aufzunehmen.
- Entfernen Sie den Tupfer langsam, während Sie ihn drehen.



- Bringen Sie die Tupferprobe in das Extraktionsreagenzröhrchen ein, das das Extraktionsreagenz enthält. Drehen Sie den Tupfer mindestens fünfmal, während Sie den Tupfer gegen den Boden und die Seite des Extraktionsreagenzröhrchens drücken. Lassen Sie den Tupfer eine Minute im Extraktionsreagenzröhrchen.
- Entfernen Sie den Tupfer, während Sie die Seiten des Röhrchens zusammenziehen, um die Flüssigkeit aus dem Tupfer zu extrahieren. Die extrahierte Flüssigkeit wird als Testprobe verwendet.
- Decken Sie das Extraktionsreagenzröhrchen mit der Pipettenspitze ab.


Probenentnahme für den Nasenabstrich

Probenentnahme für den Oropharyngealabstrich

- Mit vorsichtigem Drehen führen Sie den Tupfer etwa 2,5 cm in die Nasenloch ein, bis bei der hinteren Nasenwand Widerstand auftritt.
- Drehen Sie den Tupfer mehrmals gegen die hintere Nasenwand und wiederholen Sie den Vorgang in der anderen Nasenloch mit demselben Tupfer.

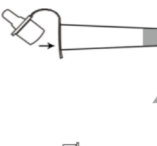
- Führen Sie den Tupfer in den hinteren Pharynx- und Tonsillenbereich ein. Reiben Sie den Tupfer über beide Tonsillensäulen und den hinteren Oropharynx und vermeiden Sie es, Zunge, Zähne und Zahntfleisch zu berühren.
- Führen Sie den Tupfer nicht in die Originalverpackung zurück. Frisch entnommene Proben sollen so bald wie möglich, spätestens jedoch eine Stunde nach der Probenentnahme verarbeitet werden. Die entnommenen Proben dürfen nicht länger als 24 Stunden bei 2-8 °C gelagert werden. Lagern Sie sie für eine lange Zeit bei -70 °C.

Transport und Lagerung von Proben

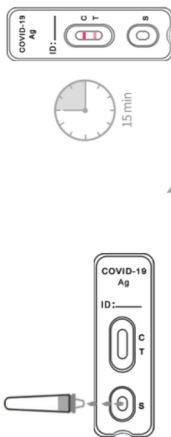
- Hinweis:** Lassen Sie die Testkassetten, Reagenzien und Proben vor dem Testen auf Raumtemperatur (15-30 °C oder 59-86 °F) äquilibrieren.
- Reißen Sie die versiegelte Folie am Extraktionsreagenzröhrchen vorsichtig ab.
 - Lassen Sie das Extraktionsreagenzröhrchen nicht auslaufen.
 - Informationen zur Probenentnahme finden Sie im Abschnitt „Probennahme“.

[TESTVERFAHREN]

- Direktabstrich-Testverfahren**
- Führen Sie die Tupferprobe in das Extraktionsreagenzröhrchen ein, das das Extraktionsreagenz enthält. Drehen Sie den Tupfer mindestens fünfmal, während Sie den Tupfer gegen den Boden und die Seite des Extraktionsreagenzröhrchens drücken. Lassen Sie den Tupfer eine Minute im Extraktionsreagenzröhrchen.
 - Entfernen Sie die Tupferprobe in das Extraktionsreagenzröhrchen ein, das das Extraktionsreagenz enthält. Drehen Sie den Tupfer mindestens fünfmal, während Sie die Seiten des Röhrchens zusammenziehen, um die Flüssigkeit aus dem Tupfer zu extrahieren. Die extrahierte Flüssigkeit wird als Testprobe verwendet.
 - Decken Sie das Extraktionsreagenzröhrchen mit der Pipettenspitze ab.


Extraktionsreagenzröhrchen-Testverfahren

4. Nehmen Sie bitte die Testkassette aus dem versiegelten Beutel.
 5. Drehen Sie das Probenentnahmehröhchen um, halten Sie die Röhrchen aufrecht.
 Geben Sie 3 Tropfen (ca. 100 µL) langsam in die Probenvorverteilung (S) der Testkassette und starten Sie den Timer.
 6. Warten Sie, bis farbige Linien angezeigt werden. Erklären Sie die Testergebnisse nach **15 Minuten**. Lesen Sie die Ergebnisse nicht nach 20 Minuten.



[EINSETZEN]

- Das Produkt ist auf einen qualitativen Nachweis beschränkt. Die Stärke der Testlinie hängt nicht unbedingt mit der Antigenkonzentration der Proben zusammen.
- Negative Ergebnisse schließen eine SARS-CoV-2-Infection nicht aus und sollten nicht als alleinige Grundlage für Entscheidungen zum Patientenmanagement verwendet werden.
- Ein Arzt muss die Ergebnisse in Kombination mit der Anamnese, den körperlichen Befunden und anderen diagnostischen Verfahren des Patienten interpretieren.
- Ein negatives Ergebnis kann auftreten, wenn die Menge der in der Probe vorhandenen SARS-CoV-2-Antigene unter der Nachweischwelle des Assays liegt oder das Virus eine geringfügige Aminosäuremutation (em) in der Zielepitoperegion erkannt wird.

[LEISTUNGSMERKMALE]

Klinische Leistung

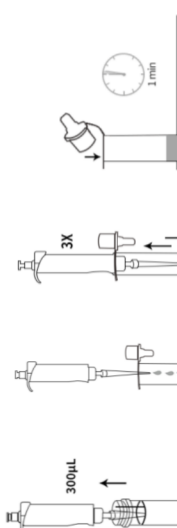
Für den Nasopharyngealabstrich:

Die klinische Leistung der COVID-19 Antigen Rapid Test Cassette wurde in prospektiven Studien mit Nasopharyngealabstrichen ermittelt, die von 770 einzelnen symptomatischen Patienten (innerhalb von 7 Tagen nach Krankheitsbeginn) und asymptomatischen Patienten mit Verdacht auf COVID-19 gesammelt wurden. Mikroplatte I, das Extraktionsreadenzrohr, das das Extraktionsreagenz enthält. Homogene Mischung durch Auf- und Appettieren. Die RT-PCR Zyklus-Schwellen Ct ist der relevante Signalfunkt. Ein niedrigerer Ct-Wert weist auf eine höhere Virustat an. Die Sensitivität wurde für die unterschiedlichen Ct-Wertbereiche berechnet (Ct-Wert ≤33 und Ct-Wert ≤37).

COVID-19 Antigen	RT-PCR Ct-Wert ≤33)		Gesamt
	Positiv	Negativ	
CLUNGENE®	145	2	147
Gesamt	3	593	596
PPA (Ct ≤33): 98,0% (145/148) (95% CI: 94,2% ~ 99,3%) NPA: 99,7% (593/595), (95% CI: 98,8% ~ 99,9%)			743

COVID-19 Antigen	RT-PCR Ct-Wert ≤37)		Gesamt
	Positiv	Negativ	
CLUNGENE®	161	2	163
Gesamt	14	593	607
PPA (Ct ≤37): 92,0% (161/175) (95% CI: 87,0% ~ 95,2%) NPA: 99,7% (593/595), (95% CI: 98,8% ~ 99,9%)			770

5. Befolgen Sie die obigen Schritte 4 bis 6 des **Direktabstrich-Testverfahrens**.



[ERKLÄRUNG DER ERGEBNISSE]

- Positive Ergebnisse sind durch eine farbige Linie im Testbereich (T) gekennzeichnet. Eine farbige Linie im Kontrollbereich (C) und eine andere farbige Linie erscheint im Testbereich (T), unabhängig von der Stärke der Testlinie.



[QUALITÄTSKONTROLLE]

Die **Kontrolllinie** wird **nicht** **angezeigt**. Unzureichendes Probenvolumen oder falsche Verfahrenstechniken sind die wahrscheinlichsten Gründe für das Versagen der Kontrolllinie. Überprüfen Sie das Verfahren und wiederholen Sie den Test mit einem neuen Nachweiskit. Wenn das Problem weiterhin besteht, beenden Sie die Verwendung der Charge sofort und wenden Sie sich an Ihren örtlichen Händler.



- PPA - Positive prozentuale Übereinstimmung (Sensitivität)
 NPA - Negative prozentuale Übereinstimmung (Spezifität)
- Nachweisgrenze (Analytische Sensitivität)**
- Die Studie verwendete kultiviertes SARS-CoV-2-Virus (Isolat Hongkong / VM200101061 / 2020, NR-52282), das in Nasopharyngealabstrichen verarbeitet wird. Die Nachweisgrenze (LoD) beträgt 5×10^5 TCID₅₀/mL.

Kreuzreakтивität (Analytische Spezifität)

Die Kreuzreakтивität wurde durch Testen von 32 Kommensal- und pathogenen Mikroorganismen bewertet, die in der Nasenhöhle vorhanden sein können. Bei rekombinantem MERS-CoV/NP-Protein wurde keine Kreuzreakтивität beobachtet, wenn es bei einer Konzentration von 50 µg/ml getestet wurde. Bei den folgenden Viren wurde keine Kreuzreakтивität beobachtet, wenn sie bei einer Konzentration von 1.0×10^6 PFU/mL getestet wurden: Influenza A (H1N1pdm09), Influenza B (Yamagata), Influenza B (Victoria), Adenovirus (Typ 1, 2, 3, 5, 7, 55), menschliches Metapneumovirus, Parainfluenzavirus (Typ 1, 2, 3, 4), Respiratorisches Synzytiot-Virus, Enterovirus, Rhinovirus, Menschliches Coronavirus 229E, Menschliches Coronavirus OC43, Menschliches Coronavirus NL63, Menschliches Coronavirus HKU1.

Bei den folgenden Bakterien wurde keine Kreuzreakтивität beobachtet, wenn es bei einer Konzentration von 1.0×10^6 CFU/mL getestet wird: Mycoplasma pneumoniae, Chlamydia pneumoniae, Legionella pneumophila, Haemophilus influenzae, Streptococcus pyogenes (Gruppe A), Streptococcus pneumoniae, Staphylococcus aureus, Candida albicans.

Interferenz

Die folgenden potenziellen Interferenzsubstanzen wurden mit dem COVID-19 Antigen Rapid Test festgestellt, dass sie die Testleistung nicht beeinträchtigen. Substanz Konzentration Substanz Konzentration

Mucin	2%	Vollblut	4%
Benzocain	5 µg/mL	Menthyl	10 µg/mL
Salzhaltiges Nasenspray	15%	Phenylephrin	15 µg/mL
Oxymetazolin	5 µg/mL	Mupirocin	10 µg/mL
Tobramycin	10 µg/mL	Zanamivir	5 mg/mL
Oseletamivirphosphat	5 mg/mL	Ribavirin	5 mg/mL
Arbidol	5 mg/mL	Dexamethason	5 mg/mL
Fluticasonepropionate	5%	HistaminDihydrochlorid	10 µg/mL
Triamcinolon	10 µg/mL		

Das COVID-19 Antigen Rapid Test Cassette wurde bis zu $1.0 \times 10^{5.67}$ TCID₅₀/mL vom inaktivierten SARS-CoV-2 getestet, und es wurde kein hochdosierter Hook-Effekt beobachtet.

Hochdosierter Hook-Effekt

Hangzhou Clongene Biotech Co., Ltd.
 No. 1 Yichuang Road, Yuhang Sub-district, Yuhang District,
 311121 Hangzhou, China

EC REP Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)

Index des Symbols

IVD	In-vitro-Diagnostika-Medizinprodukte
	Nicht wiederverwenden
	Lagern Sie zwischen 4-30 °C
	Gebräuchsanweisung beachten
	Ausreichend für <n> Test
	Vor Sonnenlicht schützen
	Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden
	Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft
EC REP	Hersteller

Versionsnummer: 1,0
 Datum des Inkrafttretens: 22. Februar 2021