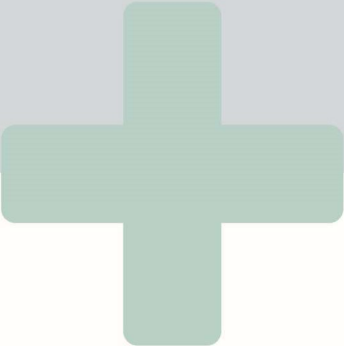


dedicio®

COVID-19 Ag plus Test

#243104D-20



DE	Gebrauchsanweisung	2
EN	Instructions for use.....	7
FR	Instructions d'utilisation....	11
ES	Instrucciones de uso	16
IT	Istruzioni per l'uso	21
PL	Sposób użycia	26
PT	InSTRUções de Utilização	31
CZ	Návod k použití	36
FI	Käyttöohje.....	40
SE	Användarinstruktioner.....	44
	Symbols	48

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 Infektosität 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 kontaminiieren, 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 Extraktionsröhrcchen 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:
- 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)

- 20 Extraktionsröhrcchen 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 Detergentien 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 Dosiervorrichtungen, 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 Extraktionsröhren 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 -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 bemerkten (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 auftretritt 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 Holzschaft, 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.
- 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 Extraktionsröhren 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 Extraktionsröhren, 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 Extraktionsröhrcbens 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.



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 Tropfaufsaß auf das Extraktionsröhrcben 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 Farbtönung 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 Analytikonzentration 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.

dedicio® COVID-19 Ag plus Test	RT-PCR		
	Positiv	Negativ	Total
	167	0	167
	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
Oseltamivir	10 mg/mL
Artemether/Lumefantrin	50 µM
Doxycyclinhyclat	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-antikoaguliertes 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
Olopatadin hydrochlorid	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

Kreuzreakтивität

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	1×10^5 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 Synzytialvirus 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

Krankheitserreger	Konzentration
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) 68-17]	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.

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 precoated 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:
- 20 sterile swabs, CE0197



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

- 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) № 1272/2008 CLP. Concentrations are below 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 turbinates (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.
- 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.
 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.



15 min

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: 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.

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.

dedicio® COVID-19 Ag plus Test	RT-PCR			
	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 1.51×10^6 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 (1.51×10^6 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 hydrate	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
Neosynephrine® (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
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

Pathogen	Concentration
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	3×10^5 TCID ₅₀ /mL
Human coronavirus OC43	1×10^5 TCID ₅₀ /mL
Human coronavirus NL63	1×10^5 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
Legionella pneumophila Bloomington-2	1×10^5 cells/mL
Legionella pneumophila 82A3105	1×10^5 cells/mL
Mycobacterium tuberculosis K	1×10^5 cells/mL
Mycobacterium tuberculosis Erdman	1×10^5 cells/mL
Mycobacterium tuberculosis HN878	1×10^5 cells/mL
Mycobacterium tuberculosis CDC1551	1×10^5 cells/mL
Mycobacterium tuberculosis H37Rv	1×10^5 cells/mL
Streptococcus pneumoniae 475298 [Maryland (D1) 6B-17]	1×10^5 cells/mL
Streptococcus pneumoniae 178 [Poland 23F-16]	1×10^5 cells/mL
Streptococcus pneumoniae 262 [CIP 104340]	1×10^5 cells/mL
Streptococcus pneumoniae Slovakia 14-10 [29055]	1×10^5 cells/mL
Streptococcus pyogenes T1	1×10^5 cells/mL
Mycoplasma pneumoniae mutant 22	1×10^5 cells/mL
Mycoplasma pneumoniae FH strain of Eaton Agent	1×10^5 cells/mL
Mycoplasma pneumoniae 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, 1×10^6 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

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

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 :
- 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)

- 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. Insérer 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 rougeâtre 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.
- 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.

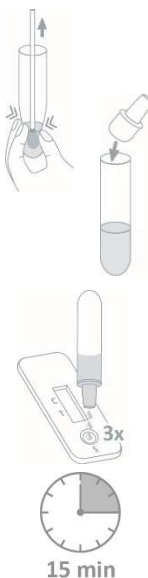
7. Retirer la cassette de son emballage et l'utiliser dès que possible. Les meilleurs résultats sont obtenus si le test est exécuté immédiatement après l'ouverture de l'emballage. Étiqueter la cassette de test avec l'identification du patient ou du contrôle.

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 :

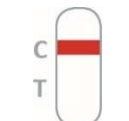
Deux lignes de couleur apparaissent dans la fenêtre de lecture. Une ligne apparaît dans la zone de contrôle (C) et une autre ligne apparaît dans la zone de test (T).



Remarque : L'intensité de couleur de la ligne dans la zone de test (T) peut varier en fonction de la concentration des antigènes nucléoprotéiques vitaux 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 vitaux 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 vitaux du SARS-CoV-2.
- Le test dedicio® COVID-19 Ag plus ne détecte que la présence d'antigènes nucléoprotéiques vitaux 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 inexacts, 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 vitaux 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 (échantillons extraits dans un tampon sans VTM)

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
	167	0	167
	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 interférantes

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
Hydiate de doxycycline	70 µM
Quinine	150 µM
Lamivudine	1 mg/mL
Ribavirin	1 mg/mL
Daclatasvir	1 mg/mL
Mucose des glandes sous-maxillaires bovines, type I-S	100 µg/mL

Substance	Concentration
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)
homeopathique Zicam® gel nasal antiallergie	5% (v/v)
Sodium cromoglycate	20 mg/mL
Chlorhydrate d'olopatadine	10 mg/mL
Paracetamol	199 µM
Acide acétysalicylique	3.62 mM
Ibuprofen	2.425 mM
Mupirocin	10 mg/mL
Tobramycin	5 µg/mL
Erythromycin	81.6 µM
Ciprofloxacin	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	6×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Influenza A H3N2 virus	9×10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Influenza A H5N1 virus	8×10 ⁵ 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
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
Legionella pneumophila Bloomington-2	1×10 ⁵ cellules/mL
Legionella pneumophila 82A3105	1×10 ⁵ cellules /mL
Mycobacterium tuberculosis K	1×10 ⁵ cellules /mL
Mycobacterium tuberculosis Erdman	1×10 ⁵ cellules /mL
Mycobacterium tuberculosis HN878	1×10 ⁵ cellules /mL
Mycobacterium tuberculosis CDC1551	1×10 ⁵ cellules /mL
Mycobacterium tuberculosis H37Rv	1×10 ⁵ cellules /mL
Streptococcus pneumoniae 475298 [Maryland (D1) 6B-17]	1×10 ⁵ cellules /mL
Streptococcus pneumoniae 178 [Poland 23F-16]	1×10 ⁵ cellules /mL
Streptococcus pneumoniae 262 [CIP 104340]	1×10 ⁵ cellules /mL
Streptococcus pneumoniae Slovakia 14-10 [29055]	1×10 ⁵ cellules /mL

Pathogène	Concentration
<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, 1×10^6 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

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

Rev. 1, 2020-12-01 EM

1. Uso previsto

El test dedicío® 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 dedicío® 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 dedicío® 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 chromatográficamente 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 empañado suficientemente.

4. Reactivos y materiales provistos

- 20 test en cassetes dedicío® COVID-19 Ag plus
 - Material adicional suministrado de acuerdo con la 93/42/CEE:
 - 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)
 - 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 cassetes de test se mantienen estables hasta la fecha de caducidad impresa en el envase. Los cassetes 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 descolorido o turbio. La decoloración o la turbidez pueden ser un signo de contaminación microbiana.
- No coma, beba o fume 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 patogénicos 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 orofaríngea:

- 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:

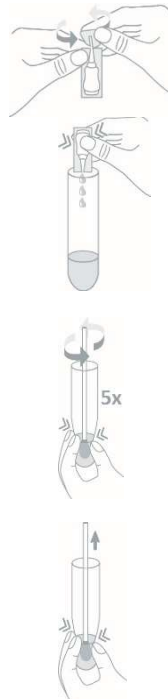
- Introduzca suavemente un hisopo estéril en la faringe y recolecte secreciones rozando varias veces el hisopo contra la pared posterior enrojecida de la faringe y los dos pilares amigdalinos. Evite tocar la lengua, los dientes y las encías.

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.
- 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

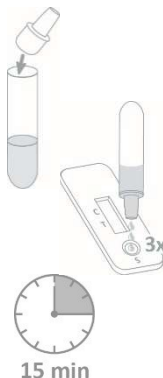
Lleve los test, las muestras, el búfer y/o los controles a temperatura ambiente (15-30°C) antes de realizar el test.

1. Coloque un tubo de extracción limpio etiquetado con la identificación del paciente o de control en el 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 apriételo 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.
 7. Retire el casete de test de su envase de aluminio y utilícelo 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 (aproximately 60 µL) 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.

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 esté 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 dedicío® 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, nasofaringeas u orofaringeas 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 dedicío® 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 dedicío® 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, nasofaringeas u orofaringeas 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 períodos 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 (muestras extraídas en búfer sin VTM)

Sensibilidad y especificidad de diagnóstico

Se evaluó el test dedicío® 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.

RT-PCR, C_t 20-30

Test dedicío® COVID-19 Ag plus		Positivo	Negativo	Total
	Positivo	167	0	167
	Negativo	5	431	436
	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 dedicío® 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 $1,51 \times 10^6$ 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 ($1,51 \times 10^6$ DICT₅₀/mL) y no mostraron ninguna interferencia con el test dedicío® COVID-19 Ag plus.

Sustancia	Concentration
Zanamivir	5 mg/mL
Oseltamivir	10 mg/mL
Artemeter/Lumefantrina	50 µM
Hicitato 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 oropatadina	10 mg/mL
Paracetamol	199 µM

Sustancia	Concentration
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 dedicío® COVID-19 Ag plus:

Patógeno	Concentration
Virus de la influenza A H1N1	6×10^5 TCID ₅₀ /mL
Virus de la influenza A H3N2	9×10^5 TCID ₅₀ /mL
Virus de la influenza A H5N1	8×10^4 TCID ₅₀ /mL
Virus de la influenza A H7N9	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	1×10^5 TCID ₅₀ /mL
Adenovirus tipo 5	4×10^5 TCID ₅₀ /mL
Adenovirus tipo 7	1×10^6 TCID ₅₀ /mL
Adenovirus tipo 55	4×10^5 TCID ₅₀ /mL
Virus respiratorio sincitial tipo A/B	3×10^5 TCID ₅₀ /mL
Coronavirus humano 229E	3×10^4 TCID ₅₀ /mL
Coronavirus humano OC43	1×10^5 TCID ₅₀ /mL
Coronavirus humano NL63	1×10^4 TCID ₅₀ /mL
Coronavirus humano HKU1	1×10^3 ng/mL
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
Legionella pneumophila Bloomington-2	1×10^5 células/mL
Legionella pneumophila 82A3105	1×10^5 células/mL
Mycobacterium tuberculosis K	1×10^5 células/mL
Mycobacterium tuberculosis Erdman	1×10^5 células/mL
Mycobacterium tuberculosis HN878	1×10^5 células/mL
Mycobacterium tuberculosis CDC1551	1×10^5 células/mL
Mycobacterium tuberculosis H37Rv	1×10^5 células/mL
Streptococcus pneumoniae 475298 [Maryland (D1) 6B-17]	1×10^5 células/mL
Streptococcus pneumoniae 178 [Polonia 23F-16]	1×10^5 células/mL
Streptococcus pneumoniae 262 [CIP 104340]	1×10^5 células/mL
Streptococcus pneumoniae Eslovaquia 14-10 [29055]	1×10^5 células/mL
Streptococcus pyogenes T1	1×10^5 células/mL
Mycoplasma pneumoniae Mutante 22	1×10^5 células/mL
Mycoplasma pneumoniae cepa FH del agente Eaton	1×10^5 células/mL
Mycoplasma pneumoniae M129-B7	1×10^5 células/mL

No se observaron reacciones cruzadas con las muestras cuando se analizaron con el test dedicío® COVID-19 Ag plus. Las muestras positivas para SARS-CoV (cepa Urbani,

1×10^6 PFU/mL) muestran reactividad cruzada con el test dedicío® 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 dedicío® COVID-19 Ag plus en 2 sitios diferentes en 3 días separados.

El test dedicío® 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, *TrendsMicrobiol* 2016;24:490-502.
3. Weiss SR, Leibowitz JL, Coronavirus pathogenesis, *Adv Virus Res* 2011; 81:85-164.

Rev. 1, 2020-12-01 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 ammalà 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 prerivestiti sul tampone del campione della cassetta del test. La miscela migra poi lungo la membrana chromatograficamente 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:
- 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)

- 20 pipette di estrazione incl. Contagocce
- 20 ampolle di soluzione per uso singolo (300 µL ciascuna)*
- 1 supporto per reagente
- 1 istruzione per l'uso

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

I detergenti contenuti nel t

ampone 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 turbidezza 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 arrotolare 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:

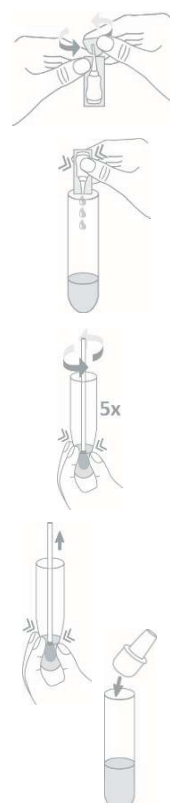
- Inserire delicatamente un tampone sterile nella faringe e raccogliere le secrezioni strofinando più volte il tampone contro la parete faringea posteriore arrossata ed entrambi i pilastri tonsillari. Evitare di toccare la lingua, i denti e le gengive.

Nota bene:

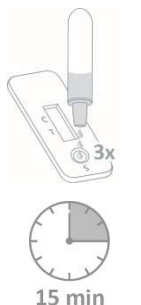
- Utilizzare solo tamponi in fibra sintetica con fusto in plastica. Non utilizzare tamponi di alginato di calcio o tamponi con manico in legno, in quanto possono contenere sostanze che inattivano alcuni virus e inibiscono ulteriori test.
- I tamponi devono essere testati immediatamente dopo il prelievo. Utilizzare i campioni appena raccolti per ottenere le migliori prestazioni del test.
- 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 fluisca nella parte inferiore. Spremere l'ampolla di soluzione e aggiungere l'intero contenuto alla provetta di estrazione senza toccarne 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.
 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.



10. Interpretazione dei risultati

Positivo:

Compaiono 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	Totale
	167	0	167
	5	431	436
Totale	172	431	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 x 10⁶ 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 mescolate con una diluizione di virus 1/20000 SARS-CoV-2 (1,51 x 10⁶ 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
Paracetamolo	199 µM
Acido acetilsalicilico	3,62 mM

Sostanza	Concentrazione
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	6x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Influenza A H3N2 virus	9x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Influenza A H5N1 virus	8x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Influenza A H7N9 virus	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 sinciziale tipo A/B	3x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Coronavirus umano 229E	3x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Coronavirus umano OC43	1x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Coronavirus umano NL63	1x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Coronavirus umano HKU1	1x10 ³ ng/mL
MERS-Coronavirus Florida/USA-2/Saudi Arabia.2014	4x10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Virus Parainfluenza tipo 1/2/3/4	1x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Rhinovirus tipo 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 ceppo FH	1x10 ⁵ cells/mL
Agente di Eaton	
Mycoplasma pneumoniae M129-B7	1x10 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, TrendsMicrobiol 2016;24:490-502.
3. Weiss SR, Leibowitz JL. Coronavirus pathogenesis, Adv Virus Res 2011; 81:85-164.

Rev. 1, 2020-12-01 FV

1. Przeznaczenie

dedicio® COVID-19 Ag plus to chromatograficzny test immunologiczny z bocznym przepływem służący do jakościowego wykrywania抗原ów 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抗原ów nukleoproteinowych może zmieniać się w przebiegu choroby i może spaść poniżej granicy wykrywalności testu. Na podstawie negatywnych wyników testu nie można wykluczyć możliwej zakażności 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 wywoływaną przez niedawno odkrytego koronawirusa SARS-CoV-2. Najczęstsze objawy COVID-19 to gorączka, suchy kaszel, zmęczenie, wydzielanie płucowni, 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 połykanie bezpośrednio przez innę osobę lub mogą zanieczyć powierzchnie, które mogą być zakaźne przez kilka dni. Szacunkowo przyjmuje się, że okres inkubacji COVID-19 wynosi od 1 do 14 dni, podczas których ludzie mogą być już zakażni bez objawów choroby.

3. Zasada działania testu

Test dedicio® COVID-19 Ag plus to chromatograficzny test immunologiczny z bocznym przepływem służący do jakościowego wykrywania抗原ów 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. Próbka dodaje się do próbówki ekstrakcyjnej zawierającej bufor w celu uwolnienia抗原ów SARS-CoV-2. Podczas testu wyekstrahowane抗原y wiążą się z przeciwciałami przeciw-SARS-CoV-2 skonjugowanymi z kolorowymi cząsteczkami i nałożonymi na płytę próbną kasyty testowej. Mieszanina następnie migruje wzduż 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 nasączanie membrany.

4. Dostarczone odczynniki i materiały

- 20 testów kasetowych dedicio® COVID-19 Ag plus
Materiał dodatkowy, dostarczony zgodnie z dyrektywą 93/42/EWG:
- 20 sterylnych wymażówek, CE0197
 Jiangsu Changfeng Medical Industry Co., Ltd
Touqiao Town, Guangling District, Yangzhou,
Jiangsu 225109 China (upoważniony reprezentant
w UE Llins Service & Consulting GmbH, Obere
Seegasse 34/2, 69124 Heidelberg, Germany)
- 20 próbówek ekstrakcyjnych, w tym zakraplacz
- 20 ampułek z buforem "Buffer" do jednorazowego użytku (300 µL każda)*
- 1 stojak na próbówki
- 1 instrukcja obsługi
*Buffer zawiera następujący środek konserwujący: ProClin™
300: <0,03%.
Detergenty zawarte w buforze lizują 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

- Stopér

6. Przechowywanie i stabilność

Zestawy testowe należy przechowywać w temperaturze 2-30°C do wskazanej daty ważności. Kasety testowe zachowują stabilność do daty ważności wydrukowanej na opakowaniach foliowych. Kasety testowe muszą pozostać w zamkniętych opakowaniach foliowych do momentu ich użycia. Nie zamarażać 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 próbками 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 próbками 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 przenośnych czynników chorobotwórczych. Dlatego zaleca się traktowanie tych produktów jako potencjalnie zakaźnych i obchodzić się z nimi zgodnie ze zwykłymi środkami ostrożności (np. nie dotykać ani nie wdychać).
- Temperatura może niekorzystnie wpływać 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 małżowniny nosowej (do około 2,5 cm w głębokim nozdrzu).
- 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 podniesienia (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. Próbki można pobierać z obu noszdrzy przy użyciu tego samego wacika, ale nie jest konieczne pobieranie próbek z obu stron, jeśli końcówka jest nasiona płymem z pierwszego pobrania.

Próbka z gardła:

- Delikatnie włożyć jałowy wacik do gardła i zebrać wydzielinę, kilkakrotnie dotykając wymazówką zaczernioną tylną ścianę gardła i oba filary migdałków. Unikać dotykania języka, zębów i dziąseł.
- Używać wyłącznie wacików z włókien syntetycznych z trzonkami z tworzywa sztucznego. Nie należy używać wacików z alginiem wapnia ani wacików z drewnianymi trzonkami, ponieważ mogą one zawierać substancje, które inaktywują niektóre wirusy i utrudniają dalsze badania.
- Próbki wymazów należą badać natychmiast po pobraniu. Używać świeże zebranych próbek, aby uzyskać najlepszą wydajność testu.
- 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 odczynnik.
 2. Wyciągnąć/oddzielić ampulkę z buforem.
 3. Otworzyć ampulkę z buforem poprzez odkręcenie końcówek.
 4. Ampulkę z buforem trzymać pionowo nad probówką, aby upewnić się, że cały roztwór buforowy dostanie się do dolnej części. Ścisnąć ampulkę z buforem i wlać cały roztwór buforowy do probówki ekstrakcyjnej, nie dotykając krawędzi probówki.
 5. Włożyć wymazówkę z pobraną próbką do probówki. Zakrącić wacikiem i ścisnąć go przynajmniej 5 razy, przyciskając wacik o ściankę probówki, aby wyodrębnić抗原y zawarte w waciku.
 6. Wyciągnąć wacik, przyciskając go mocno do ścianki probówki, aby uwolnić jak najwięcej płynu. Wymazówkę należy usunąć zgodnie z wytycznymi dotyczącymi obchodzenia się z czynnikami zakaźnymi.
 7. Wyciągnąć kasetę testową z opakowania foliowego i użyć ją jak najszybciej. Najlepsze wyniki zostaną uzyskane, jeśli test zostanie wykonany
- 
- 
- 
- 
- 
- 

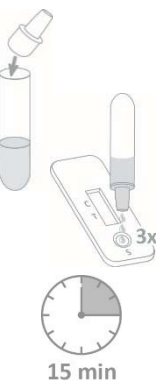
bezośrednio po otwarciu foliowego opakowania. Oznaczyć kasetę testową identyfikacją pacjenta lub kontroli.

8. Umieścić kasetę testową na czystej i równej powierzchni.

9. Założyć zakraplacz na próbówkę ekstrakcyjną, odwrócić próbówkę i nanieść 3 krople (około 60 µL) ekstrahowanego roztworu do zagęszczenia na próbce (S) na kasetce testowej.

10. Włożyć stoper.

11. 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

Pozatywny:

W obszarze wyników pojawią 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抗原ów 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 kasetą testową. Jeśli problem nie ustapi, 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

Kasetka 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抗原ów nukleoproteinowych wirusa SARS-CoV-2 w ludzkich próbках z nosa, nosogardła lub gardła. Za pomocą tego testu jakościowego nie można określić wartości ilościowej ani szybkości wzrostu/spadku stężenia抗原ów nukleoproteinowych wirusa SARS-CoV-2.
- Test dedicio® COVID-19 Ag plus wykrywa jedynie obecność抗原ów nukleoproteinowych wirusa SARS-CoV-2 w próbках i nie powinien być stosowany jako jedynie kryterium rozpoznania COVID-19.
- Zarówno żywotne, jak i nie żyjące wirusy SARS-CoV-2 mogą wykryć za pomocą testu dedicio® COVID-19 Ag plus.
- Punkty "Popieranie i przygotowywanie próbek" oraz "Zasada działania testu" powinny być dokładnie przestrzegane podczas badania. Nieprzestrzeganie tych punktów może spowodować błędne wyniki, ponieważ stężenie抗igenu 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抗原ów 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.
- Pozatywne i negatywne wartości predykcyjne w dużym stopniu zależą od występowania choroby. Przy interpretacji wyników testów diagnostycznych należy wziąć pod uwagę lokalną częstość występowania choroby.
- Pozatywne 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 rekonalnych. Na podstawie negatywnych wyników testu nie można wykluczyć możliwej zakaźności badanych.

14. Charakterystyka testu

Charakterystyka wydajności klinicznej (próbki ekstrahowane w buforze bez podłoża VTM)

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	Razem
		167	0	167
		5	431	436
		172	431	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 $1,51 \times 10^6$ TCID₅₀/mL nie zaobserwowano efektu pozrony.

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 roztworem inaktywowanego wirusa SARS-CoV-2 ($1,51 \times 10^6$ 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/Lumefantrin	50 µM
Doxycyclinyclat	70 µM
Chinina	150 µM
Lamivudin	1 mg/mL
Ribavirin	1 mg/mL
Daclatasvir	1 mg/mL
Mucyna z gruczołów podszczepkowych bydlęcych, 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 (Oxymetazolin)	10% (v/v)
Spray do nosa z roztworem soli fizjologicznej	10% (v/v)

Substancja	Koncentracja
Homeopatyczny Zicam® Allergy Relief żel do nosa	5% (v/v)
Natriumcromoglikat	20 mg/mL
Olopatadin hydrochlorid	10 mg/mL
Paracetamol	199 µM
Kwas acetylosalicylowy	3,62 mM
Ibuprofen	2,425 mM
Mupirocin	10 mg/mL
Tobramycin	5 µg/mL
Erythromycin	81,6 µM
Ciprofloxacin	30,2 µM

Reakcje krzyżowe

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

Patogeny	Koncentracja
Influenza A H1N1-Virus	6×10^5 TCID ₅₀ /mL
Influenza A H3N2-Virus	9×10^5 TCID ₅₀ /mL
Influenza A H5N1-Virus	8×10^6 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	1×10^5 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
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
Legionella pneumophila Bloomington-2	1×10^5 cells/mL
Legionella pneumophila 82A3105	1×10^5 cells/mL
Mycobacterium tuberculosis K	1×10^5 cells/mL
Mycobacterium tuberculosis Erdman	1×10^5 cells/mL
Mycobacterium tuberculosis NH878	1×10^5 cells/mL
Mycobacterium tuberculosis CDC1551	1×10^5 cells/mL
Mycobacterium tuberculosis H37Rv	1×10^5 cells/mL
Streptococcus pneumoniae 475298 [Maryland (D1) 6B-17]	1×10^5 cells/mL
Streptococcus pneumoniae 178 [Poland 23F-16]	1×10^5 cells/mL
Streptococcus pneumoniae 262 [CIP 104340]	1×10^5 cells/mL
Streptococcus pneumoniae Slovakia 14-10 [29055]	1×10^5 cells/mL
Streptococcus pyogenes T1	1×10^5 cells/mL
Mycoplasma pneumoniae Mutant 22	1×10^5 cells/mL
Mycoplasma pneumoniae FH-szczep Eaton Agent	1×10^5 cells/mL
Mycoplasma pneumoniae M129-B7	1×10^5 cells/mL

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

Próbki SARS-CoV dodatnie (szczep Urbani, 1×10^6 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 akceptowną 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. 1, 2020-12-01 AM

1. Uso Previsto

O teste dedicío® COVID-19 Ag plus é um imunoensaio cromatográfico de fluxo lateral para a detecção qualitativa de抗原s 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抗原s da nucleoproteína viral pode variar no curso da doença e pode cair abaixo do limite de detecção do teste. A possível infeciosidade 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 dedicío® COVID-19 Ag plus foi desenvolvido apenas para uso profissional.

2. Introdução e Significado Clínico

COVID-19 (doença do coronavírus) é a doença infeciosa 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%) recuperava 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-existentes, 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 diretamente por outras pessoas ou podem contaminar superfícies, que podem então ser infeciosas 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 dedicío® COVID-19 Ag plus é um imunoensaio cromatográfico de fluxo lateral para a detecção qualitativa de抗原s 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 extração que contém tampão para libertar os抗原s SARS-CoV-2. Durante o teste, os抗原s extraídos ligam-se aos anticorpos anti-SARS-CoV-2 conjugados a partículas coloridas e pré-revestidos na almofada da amostra do teste cassete. A mistura então migra ao longo da membrana chromatograficamente por ação capilar e interage 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 cassette dedicío® COVID-19 Ag plus
Material adicional fornecido de acordo com 93/42/EEC:
- 20 zaragatões estérileis, 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)

- 20 tubos de extração 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) № 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 cassette são estáveis até à data de validade impressa nas embalagens. Os testes cassette 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 extração para cada amostra obtida.
- Não substitua ou misture componentes de kits de teste diferentes.
- Não use o tampão se estiver descolorido 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 avermellada e ambos os pilares tonsilares. Evite tocar na língua, dentes e gengivas.

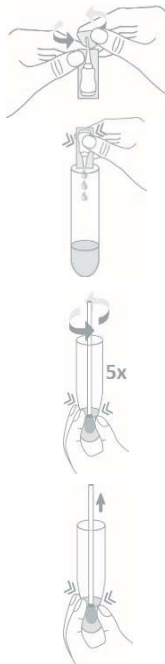
Nota:

- 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.
- 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.

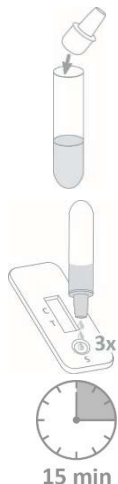
1. Coloque um tubo de extração limpo etiquetado com a identificação do paciente ou controlo na área designada do suporte do reagente.
2. Destaque uma ampola de tampão.
3. Abra a ampola ao torcer a ponta da mesma.
4. Segure a ampola de tampão verticalmente acima do tubo para se assegurar que toda a solução de tampão cai para a parte inferior. Esprema a ampola de tampão e adicione toda a solução de tampão ao tubo de extração sem tocar nas bordas do tubo.
5. 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 extração contra a zaragatoa para extrair os抗ígenos contidos na zaragatoa.
6. 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.



7. 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.

8. Coloque o teste cassette numa superfície limpa e nivelada.

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



10. Inicie o temporizador.

11. Espere 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:

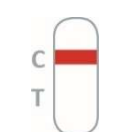
Duas linhas coloridas aparecem na área de resultados. Uma linha aparece na região da linha de controlo (C) e outra linha aparece na região da linha de teste (T).



Nota: A intensidade da cor na região da linha de teste (T) pode variar dependendo da concentração de抗原s 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).



Invalído:

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 dedicío® COVID-19 Ag plus é apenas para diagnóstico *in-vitro* profissional. Deve ser usado para a detecção qualitativa de抗原s 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抗原s da nucleoproteína viral SARS-CoV-2.
- O teste dedicío® COVID-19 Ag plus detecta apenas a presença de抗原s 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 dedicío® 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抗原 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抗原s 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, nasofaringeo 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 infeciosidade 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 dedicio® COVID-19 Ag plus	RT-PCR			
		Positivo	Negativo	Total
	Positivo	167	0	167
	Negativo	5	431	436
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 inactivado.

Intervalo de medição

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

Substâncias de interferência

As seguintes substâncias, normalmente presentes em amostras respiratórias ou introduzidas artificialmente no trato 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
Artemeterol/Lumefantrina	50 µM
Hidato 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)

Substância	Concentração
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 sincicial 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/ Arábia Saudita.2014	4x10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Vírus Parainfluenza tipo 1/2/3/4	1x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Rinovírus tipo 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 [Polónia 23F-16]	1x10 ⁵ cells/mL
Streptococcus pneumoniae 262 [CIP 104340]	1x10 ⁵ cells/mL
Streptococcus pneumoniae Eslováquia 14-10 [29055]	1x10 ⁵ cells/mL
Streptococcus pyogenes T1	1x10 ⁵ cells/mL
Mycoplasma pneumoniae mutante 22	1x10 ⁵ cells/mL

Patogénico	Concentração
<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, 1×10^6 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, *TrendsMicrobiol* 2016;24:490-502.
3. Weiss SR, Leibowitz JL, Coronavirus pathogenesis, *Adv Virus Res* 2011; 81:85-164.

Rev. 1, 2020-12-01 JC

1. Účel použití

Test dedicío® 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 dedicío® 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, ucpaní nosu 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. Přiblížně 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. Dospod zemřela asi 2 % infikovaných lidí.

COVID-19 se přenáší prostřednictvím respiračních kapének, které vydechují infikovaní lidé kašlem, kýcháním nebo při mluvení. Tyto kapenky mohou být přenášeny přímo najiné lidi nebo mohou kontaminovat také povrchy, které pak mohou být infekční po dobu několika dní. Odhadovaná inkubační doba nemoci COVID-19 se pohybuje mezi 1 až 14 dní, během nichž mohou být lidé infekční, aniž by vykazovali příznaky.

3. Princip testu

Test dedicío® 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 extrahouvané antigeny navážou 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). Přebytečné 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 dedicío® COVID-19 Ag plus testovacích kazet
Další poskytnutý materiál podle 93/42/EEC:
• 20 sterilních tampónů, CE0197
-  Jiangsu Changfeng Medical Industry Co., Ltd
Touqiao Town, Guangling District, Yangzhou,
Jiangsu 225109 China (zplnomocněný zástupce
pro EU Llins Service & Consulting GmbH, Obere
Seegasse 34/2, 69124 Heidelberg, Germany)
- 20 extrakčních zkumavek vč. špicék
- 20 ampulek s pu frem 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 mely být skladovány při 2-30°C do data expirex. Testovací kazety jsou trvanlivé až do data expirex vytisklého na ochranné fólii. Testovací kazety by do doby použití mely zůstat v zapečetěné ochranné fólii. Testovací sadu nezmrazujte. Testy nepoužívejte po uplynutí data expirex 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.
- Test nepoužívejte po uplynutí data expirece uvedeného na obalu.
- Nepoužívejte komponenty testovací sady, je-li primární obal poškozen.
- Testy jsou určeny pouze k jednorázovému použití.
- Nenanašejte 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 zavedená opatření pro prevenci mikrobiologických rizik a řídte 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 témito produkty zacházet jako s potencionálně infekčními a dle běžných bezpečnostních opatření (např. nepolykojte nebo nevdechujte).
- Teplota může nepravidelně 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. Zaveděte tampón do nosní dírky.
- Opatrně zaveděte tampón tak daleko, dokud neucítíte odpor na úrovni nosní skořepy (méně než 2,5 cm do nosní dírky).
- 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 dírku za použití stejněho tampónu, abyste zajistili, že bylo odebráno dostatečné množství vzorku z obou nosních dírek.

Nazofaryngeální vzorky:

- Zaveděte tampón do nosní dírky paralelně s patrem (ne směrem nahoru), dokud nenarazíte na odpor nebo dokud není vzdálenost stejná jako vzdálenost od ucha k nosní dírce 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 odebrát z obou nosních dírek pomocí stejného tampónu, ale není nutné odebrát vzorky z obou stran, pokud je špička tampónu dostatečně nasycena tekutinou z prvního odběru.

Oorfaryngeální 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.
- 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).

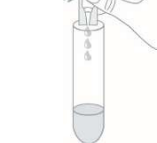
1. Umístěte čistou extrakční zkumavku označenou identifikací pacienta nebo kontroly na určené místo v držáku na činidla.



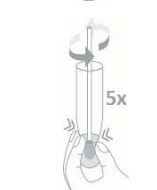
2. Oddělte jednu ampulkou s puforem.



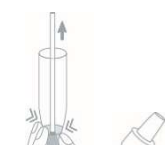
3. Otevřete ampulkou otočením špičky.



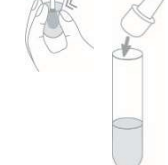
4. Držte ampulkou s puforem svisle nad zkumavkou, abyste zajistili, že celý pufový roztok nateče do spodní části. Slačte ampulkou s puforem a anž byste se dotkli okraje zkumavky, přidejte celý roztok do extrakční zkumavky.



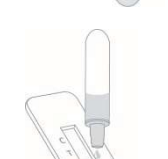
5. Vložte tampón s odebraným vzorkem do zkumavky. Otáčejte tampónem a vymáčkněte jej alespoň 5krát tak, že přitlačíte stěny extrakční zkumavky proti tampónu, aby se extrahovaly antigeny obsažené v tamponu.



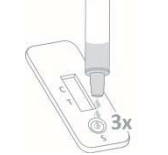
6. Vyjměte tampón a tlačte ho proti stěně zkumavky tak, abyste z něj vytlačili co nejvíce tekutiny. Zlikvidujte tampon dle předpisů o nakládání s infekčními prostředky.



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, obráťte ji a přeneste 3 kapky (přibližně 60 µL) extrahovaného roztoku do otvoru pro vzorek (S) na testovací kazetě.



10. Spusťte stopky.

11. Výčkejte, dokud se nezobrazí barevná/ barevné linie. Výsledek odčtečte po 15 minutách. Po více než 20 minutách již výsledek neodečítejte.

10. Vyhodnocení výsledků

Pozitivní:

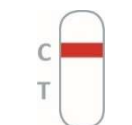
Ve výsledkové oblasti se zobrazí dvě barevné linie. Jedna linie se zobrazí v oblasti kontrolní linie (C) a druhá linie se zobrazí v oblasti testovací linie (T).



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 jakékoliv 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 přetravává, přestaňte ihned používat testovací sadu a kontaktujte Vašeho distributora.



Nedostatečné množství vzorku, nesprávné provedení testu nebo prošly test jsou nejpravděpodobnější důvody k nezobrazení kontrolní linie.

- 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.
- 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 přetravají, je doporučeno provést další testy za použití jiné metody. Negativní výsledek za žádných okolností nevykládá 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 nevykládají 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 výtěru 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 specificita

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

Výsledky jsou shrnutы в následující tabulce:

	RT-PCR		
	Pozitivní	Negativní	Celkem
Test dedicío® COVID-19 Ag plus			
Pozitivní	167	0	167
Negativní	5	431	436
Celkem	172	431	603

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

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

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

*95% interval spolehlivosti

12. Omezení

- Test dedicío® 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 dedicío® 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 dedicío® COVID-19 Ag plus.

Hranice detekce

95% hranice detekce testu dedicío® 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 nižše uvedených koncentracích. Všechny látky byly smíchaný s ředěním viru 1/20000 SARS-CoV-2 (1,51 x 10⁶ TCID₅₀/mL) a nevykázaly žádnou interferenci s testem dedicío® COVID-19 Ag plus.

Látka	Koncentrace
Zanamivir	5 mg/mL
Oseltamivir	10 mg/mL
Artemether/Lumefantrin	50 µM
Doxycyklin-hyklát	70 µM
Chinin	150 µM
Lamivudin	1 mg/mL
Ribavirin	1 mg/mL
Daclatasvir	1 mg/mL
Mucin z hověžích 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)
Kromoglikát sodný	20 mg/mL
Olopatadín-hydrochlorid	10 mg/mL
Paracetamol	199 µM
Kyselina acetyl salicylová	3,62 mM
Ibuprofen	2,425 mM
Mupirocin	10 mg/mL
Tobramycin	5 µg/mL
Erythromycin	81,6 µM
Ciprofloxacin	30,2 µM

Křížová reaktivita

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

Patogen	Koncentrace
Virus influenza A H1N1	6x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Virus influenza A H3N2	9x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Virus influenza A H5N1	8x10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Virus influenza A H7N9	9x10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Influenza 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

Patogen	Koncentrace
Adenovirus typ 55	4x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Respirační syncytialní virus typ A/B	3x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Lidský koronavirus 229E	3x10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Lidský koronavirus OC43	1x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Lidský koronavirus NL63	1x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Lidský koronavirus HKU1	1x10 ³ ng/mL
Koronavirus MERS Florida/USA-2/Saudi Arabia.2014	4x10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Virus parainfluenza typ 1/2/3/4	1x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Rhinovirus typ A16	1x10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Legionella pneumophila Bloomington-2	1x10 ⁵ buněk/mL
Legionella pneumophila 82A3105	1x10 ⁵ buněk/mL
Mycobacterium tuberculosis K	1x10 ⁵ buněk/mL
Mycobacterium tuberculosis Erdman	1x10 ⁵ buněk/mL
Mycobacterium tuberculosis HN878	1x10 ⁵ buněk/mL
Mycobacterium tuberculosis CDC1551	1x10 ⁵ buněk/mL
Mycobacterium tuberculosis H37Rv	1x10 ⁵ buněk/mL
Streptococcus pneumoniae 475298 [Maryland (D1) 6B-17]	1x10 ⁵ buněk/mL
Streptococcus pneumoniae 178 [Poland 23F-16]	1x10 ⁵ buněk/mL
Streptococcus pneumoniae 262 [CIP 104340]	1x10 ⁵ buněk/mL
Streptococcus pneumoniae Slovakia 14-10 [29055]	1x10 ⁵ buněk/mL
Streptococcus pyogenes T1	1x10 ⁵ buněk/mL
Mycoplasma pneumoniae mutant 22	1x10 ⁵ buněk/mL
Mycoplasma pneumoniae FH kmen Eaton Agent	1x10 ⁵ buněk/mL
Mycoplasma pneumoniae M129-B7	1x10 ⁵ buněk/mL

Při testování pomocí testu dedicío® 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 dedicío® 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 uživatelů za použití 3 nezávislých šarží testu dedicío® COVID-19 Ag plus na 2 různých místech po dobu 3 samostatných dnů.

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

15. Reference

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

1. Käyttötarkoitus

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

2. Johdanto ja klininen merkitys

COVID-19 (koronavirustauti) on hiljattain löydetyn SARS-CoV-2 koronaviruksen aiheuttama infektiotauti. COVID-19:n yleisimmatoireet ovat kuume, kuiva yskä, väsymys, yskösten muodostuminen, hengenahdistus, kurkkukipu ja päänsärky. Joillakin potilailla voi esiintyä lihaskipua, vilunväristyksiä, pahoinvointia, nenän tukkisuutta tai ripulia. Nämäoireet 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 kehittyy hengitysvaikeuksia. läkkääht henkilöt ja henkilöt, joilla on jo olemassa olevia sairausia, kuten korkea verenpainne, sydänsairaus tai diabetes, sairastuvat todennäköisemmin vakavasti. Toistaiseksi noin 2% tartunnan saaneista henkilöistä on kuollut.

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

3. Testiperiaate

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

Anti-SARS-CoV-2 vasta-aineet ovat immobiloituna membraanin testilinjan alueella (T). Nämä viedään puskuriliuosta sisältävään uuttopukeen SARS-CoV-2 antigenien vapauttamiseksi. Testaamisen aikana, uutetut antigenit sitoutuvat testikasetin näyttyynelle esipäällystettyjen, väripartikkelleilla konjuguoitujen anti-SARS-CoV2-vasta-aineiden kanssa. Seos kulkeutuu membraanilla kromatografisesti kapillaarireaktion ansoista ja reagoi membraanin reagenssien kanssa. Anti-SARS-CoV-2 vasta-aineet kaappaavat kompleksit testilinjan alueella (T). Ylimääräiset väripartikkelimet kiinnittyvät kontrollilinjan alueelle (C). Väriiviavan läsnäolo testilinjan alueella (T) osoittaa positiivisen tuloksen. Väriiviavan puuttuminen testilinjan alueella (T) osoittaa negatiivisen tuloksen.

Väriiviavan muodostuminen kontrollilinjan alueelle (C) toimii testin sisäänrakennettuna kontrollina, osoittaen että riittävä näyttemäärä on lisätty ja riittävä membraanille imeytyminen on tapahtunut.

4. Reagenssi ja mukana toimitetut materiaalit

- 20 dedicio® COVID-19 Ag plus testikasetti
- Toimitettu lisämateriaali 93/42/ETY-direktiivin mukaisesti:
- 20 steriliä näyttekuitua, CE0197



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

- 20 uuttopukea sis. tippakorkit
- 20 kertakäytöistä puskuriliuosampullia (300 µL kussakin)*
- 1 reagenssipidike
- 1 pakkausseloste

*Puskuriliuos sisältää seuraavan säälitöntäaineen: ProClin™
300: <0,03%.

Puskuriliuoksen sisältämät detergenterit hajottavat ja neutraloivat virusta.

Varoitusmerkintöjä 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 ilmoitetun viimeiseen käyttöpäivään saakka. Testikasetit säilyvät stabileina foliopakkauksiin painettuun viimeiseen käyttöpäivään saakka. Testikasetit tulee säilyttää sinetöidyissä foliopakkauksissaan käyttöön saakka. Älä pakasta testipakkausta. Älä käytä pakkauksessa ilmoitetun viimeisen käyttöpäivän jälkeen. Testipakkauksen komponentti tulee suojaa kontaminaatioltia. Älä käytä testipakkauksen komponentteja, mikäli huomaat merkkejä mikrobiokontaminaatiosta tai saostumisesta. Annostelutarvikkeiden, säilytystasoiden tai reagenssien biologinen kontaminoituminen voi johtaa epätarkkoihin tuloksiin.

7. Varoitukset ja varotoimet

- Vain ammattimaiseen *in-vitro*-diagnostiseen käyttöön.
- Lue käytöohjeet huolellisesti ennen testin suorittamista.
- Älä käytä viimeisen käyttöpäivän jälkeen.
- Älä käytä testipakkauksen komponentteja, jos testipakkaus on vaurioitunut.
- Testit ovat vain kertakäytöön.
- Älä lisää näytettä reaktioalueelle (tulosalue).
- Kontaminaation välttämiseksi, älä koske reaktioalueeseen (tulosalue).
- Vältä näytteiden ristikontaminaatio käyttämällä aina uutta näytteenottoastaa jokaiselle näytteelle.
- Älä vahida tai sekoita eri testipakkausten komponentteja.
- Älä käytä puskuriliuosta, mikäli sen väri on muuttunut tai sameutunut. Muuttunut väri tai sameutuminen voivat olla merkkejä mikrobiokontaminaatiosta.

- Älä syö, juo tai tupakoi alueella, jossa näytteitä ja testipakkauksia käsitellään.
- Käytä asianmukaisia suojaravusteita, kuten kasvosuoja, suojavasua, kertakäyttökäsineitä ja suojalaseja näytteiden keräämisen, valmistelun ja testauksen aikana.
- Käsittele kaikkia näytteitä mahdollisina tartuntalähteinä. Noudata mikrobiologisia varoja koskevia varotoimia testaamisen aikana ja noudata asianmukaisia määräyksiä koskien näytteiden hävittämistä.
- Näytteiden jatkokäsitelystä 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 taudinaihettajien poissaoloa. Nämä ollen on suosittelvaa, että näitä tuotteita käsitellään mahdollisesti tarttuvat sekä noudattaaan asianmukaisia turvatoimia (esim. älä niele tai hengitä).
- Lämpötilavaihtelut voivat vaikuttaa haitallisesti testiloksiin.
- Käytetty testausmateriaali tulee hävittää paikallisten säännösten mukaisesti.

8. Näytteenotto ja valmistelu

Nenänäyte:

- On tärkeää kerätä niin paljon erittä kuin mahdollista. Laita näytetikku sieraimeen.
- Työnä näytetikku 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 näytetikku hitaasti pois pyörittelyjä jälkeen.
- Toista tämä prosessi toisen sieraimen kanssa samaa näytetikkua käytäen varmistaaksesi, että riittävä määrä näytettä on kerätty molemmista nenäonteloista.

Nenänielunäyte:

- Työnä näytetikku sieraimeen kitalen kanssa yhden-suuntaisesti (ei ylöspäin), kunnes tunnet vastuksen tai kunnes syvyys vastaa etäisyyttä potilaan korvasta sieraimeen, osoittaen kontaktin nenänielun kanssa.
- Hankaa ja pyöritä tikkua varovaisesti. Anna tikun olla paikallaan muutaman sekunnin ajan eritteiden imetytämiseksi.
- Poista näytetikku hitaasti samalla pyörittäen. Näytteet voidaan kerätä molemmista sieraimista samalla näytetikkulla, mutta tämä ei ole välttämätöntä, mikäli tikun pää on kyllästynyt nesteellä ensimmäisen näytteenkeräyksen jälkeen.

Nielunäyte:

- Laita sterili näytetikku varovaisesti nieluun ja kerää erittä kierittämällä näytetikkua punoittavaa takanielua ja molempia nielurisoja vasten. Vältä kielen, hampaiden tai ikenien koskemista.

Huomautus:

- Käytä ainoastaan näytetikkuja, joissa on syntetettinen kuitukärki ja muovinen varsi. Älä käytä kalsiumalginnaattitikkuja tai tikkuja, joissa on puinen varsi, sillä ne saattavat sisältää aineita, jotka inaktivioivat joitain viruksia ja estävät jatkotestauksen.
- Tikkunäytteet tulee testata välittömästi näytteen keräämisen jälkeen. Käytä tuoreita näytteitä testin parhaan suorituskyvyn varmistamiseksi.
- Älä käytä näytteitä, jotka ovat selvästi kontaminointuneet verellä, sillä tämä voi häirittää näytteen imetyymistä ja johtaa epätarkkoihin tuloksiin.

9. Testin suorittaminen

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

1. Aseta puhas uuttoputki, johon merkitty potilaan tai kontrollin tiedot, reagensipidikkeen osoiteelle paikalle.
 2. Irrota yksi puskuriliuosampulli.
 3. Avaa ampulli väentämällä sen kärki irti.
 4. Pidä ampullia kohtisuorassa putken päällä varmistaaksesi, että kaikki liuos valuu alasoaan. Purista puskuriliuosampulia siirtääksesi kaiken liuoksen uuttoputkeen koskematta putken reunoihin.
 5. Laita näytettä sisältävä näytetikku uuttoputkeen. Pyöritlee näytetikkua ja painele putken seinämää vähintään 5 kertaa sitä vasten, jotta antigeenit vapautuvat näytetikusta.
 6. Poista näytetikku painaen putken seinämää napakasti sitä vasten, jotta mahdollisimman paljon nestettä vapautuu. Hävitä näytetikku paikallisia tarttavia aineita koskevia säädöksiä noudattaen.
 7. Poista testikasetti foliopakkauksesta ja suorita testi mahdollisimman pian. Parhaat tulokset saadaan, jos testi suoritetaan välittömästi pakauksen 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 testikasettiin näyeaukkoon (S).
 10. Käynnistä ajastin.
-

11. Odota värviviivojen muodostumista. Lue testituloos tasana 15 minuutin kuluttua. Älä tulkitse tuloksia enää 20 minuutin jälkeen.



10. Tulosten tulkinta

Positiivinen:

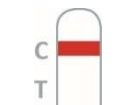
Kaksi värviviavaa muodostuu tulosaluelle. Yksi viiva muodostuu kontrollilinjan alueelle (C) ja toinen viiva muodostuu testilinjan alueelle (T).



Huomautus: Värin voimakkauksessa testilinjan alueella (T) voi vaihdella riippuen näytteessä olevien SARS-CoV-2 nukleoproteiiniantigeenien pitoisuudesta. Kaikki värisävyt testilinjan alueella (T) tulee tulkita positiiviseksi tulokseksi. Huoma, että tämä on kvalitatiivinen testi, eikä sillä voida määrittää analyytin pitoisuutta näytteessä.

Negatiivinen:

Vain yksi värviviava muodostuu kontrollilinjan alueelle (C). Värviviava ei muodostu testilinjan alueelle (T).



Mitätön

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



Riittämätön näytämäärä, väärä testin suoritustapa tai erääntyneet testit ovat yleisimpä syitä kontrolliviivan epäonnistumiselle.

11. Laaduntarkkailu

Testikasetti sisältää sisäänrakennetun laatukontrollin:

Värviviavan muodostuminen kontrollilinjalle (C) vahvistaa testin oikeanlaisen toiminnan. Sillä varmistetaan riittävä näytämäärä, oikea suoritustekniikka ja näytteen riittävä imetytyminen membraanille.

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

12. Rajoitukset

- dedicio® COVID-19 Ag plus Test on tarkoitettu ainoastaan ammattimaiseen *in-vitro*-diagnostiseen käyttöön. Sitä tulee käyttää ainoastaan SARS-CoV-2 nukleoproteiiniantigeenien kvalitatiiviseen havaitsemiseen ihmisen nenä-, nenänielut- tai nielun näytteistä. SARS-CoV-2 nukleoproteiiniantigeenien kvantitatiivista määriä tai pitoisuuden nousua/laskua ei voida määrittää tällä kvalitatiivisella testillä.
- dedicio® COVID-19 Ag plus Test osoittaa ainoastaan SARS-CoV-2 nukleoproteiiniantigeenien läsnäolon näytteessä, eikä sitä tule käyttää ainoana perusteena COVID-19:n diagnostiinissa.

- Sekä elinkykyiset että elinkyvyttömät virukset voidaan havaita käyttämällä dedicio® COVID-19 Ag plus Testiä.
- Osioita "Näytteenotto ja valmistelu" sekä "Testin suorittaminen" tulee seurata tarkasti testaamisen aikana. Ohjeiden noudattamatta jättäminen voi johtaa epätarkkoihin tuloksiin, sillä antigenipitoisuus näytetikussa riippuu suuresti oikeasta testausmenettelystä.
- Kuten kaikkien diagnostisten testien kanssa, kaikki tulokset tulee tulkita ottaen huomioon muut lääkärin saatavilla olevat kliiniset tiedot.
- Viruksen nukleoproteiiniantigeenien pitoisuus voi pudota testin havaitsemisajan alle SARS-CoV-2-infektion aikana.
- Mikäli oireet jatkuvat negatiivisesta tuloksesta huolimatta, lisätätestausta muilla kliinisillä menetelmillä suositellaan. Negatiivinen tulos ei milloinkaan poissulje SARS-CoV-2-infektiori mahdollisuutta ja se tulisi varmistaa molekyylimäärityksellä.
- Positiiviset ja negatiiviset ennustearvoet riippuvat suuresta esiintyyvyydestä. Paikallinen esiintyyvys tulisi ottaa huomioon tulkittaessa diagnostisia testituloksia.
- Positiivinen testitulo ei poissulje muiden patogeenien koinfektiota (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 normaalista COVID-19-potilaista hengitysteissä. Positiivinen testitulo voi tarkoittaa akuuttia infektiota. Viruspitoisuudet nenän, nenänielun tai nielun tikkunäytteissä voivat vaihdella taudin edetessä ja voivat pudota testin havaitsemisajan alapuolelle, vaikka potilaalla olisikin edelleen oireita. Kääntäen, virus voi olla yhä havaittavissa pitkääkin jopa toipuneilla potilailla. Potilaan mahdollista tartuttavuutta ei voida poissulkea negatiivisen testituloksen perusteella.

14. Suoritusominaisuudet

Kliininen suorituskyky (näytteet uutettu puskuriin ilman VTM:ää)

Diagnostinen herkkys ja tarkkuus

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

		RT-PCR, C: 20-30		
dedicio® COVID-19 Ag plus Test		Positiivinen	Negatiivinen	Yhteensä
	Positiivinen	167	0	167
	Negatiivinen	5	431	436
Yhteensä		172	431	603

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

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

Kokonaisyhtäpitävyys: 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 inaktivoidun SARS-CoV-2-viruksen laimennoksilla.

Mittausalue

Prozone-vaikeutusta ei havaittu testattessa inaktivoituja SARS-CoV-2-virusia, joiden pitoisuudet olivat enintään $1,51 \times 10^6$ TCID₅₀/mL.

Häiritsevä yhdisteet

Seuraavien yhdisteiden, joita on normaalisti läsnä tai keinoitkoseisesti vietyinä hengitysteissä, ei havaittu häiritsevän dedicio® COVID-19 Ag plus Testiä alla listattuilla pitoisuuskisilla. Kaikki yhdisteet sekoiettiin 1/20000 SARS-CoV-2-viruslaimennokseen ($1,51 \times 10^6$ TCID₅₀/mL) kanssa, eivätkä ne osoittaneet häiriötä dedicio® COVID-19 Ag plus Testin kanssa.

Yhdiste	Pitoisuus
Tsanamiviiri	5 mg/mL
Oseltamiviiri	10 mg/mL
Arteemeeteri/Lumefantriini	50 µM
Doksykiinihydraatti	70 µM
Kinini	150 µM
Lamivudiini	1 mg/mL
Ribaviriini	1 mg/mL
Daklatasviiri	1 mg/mL
Musiini nauden leuanalussylkirauhasista, tyyppi I-S	100 µg/mL
EDTA-antikoaguloitu ihmisen veri	5% (v/v)
Biotiini	100 µg/mL
Neosynephrin® (fenyyliefriini)	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
Paracetamoli	199 µM
Asetyylisalisylihappo	3,62 mM
Ibuprofeeni	2,425 mM
Mupirosiini	10 mg/mL
Tobramysiini	5 µg/mL
Erytromysiini	81,6 µM
Siproflokasiini	30,2 µM

Ristireaktiivisuus

Seuraavilla patogeenillä spiikitut näytteet testattiin käyttäen dedicio® COVID-19 Ag plus Testiä:

Patogeeni	Pitoisuus
Influensa A H1N1 -virus	6×10^5 TCID ₅₀ /mL
Influensa A H3N2 -virus	9×10^5 TCID ₅₀ /mL
Influensa A H5N1 -virus	8×10^4 TCID ₅₀ /mL
Influensa A H7N9 -virus	9×10^4 TCID ₅₀ /mL
Influensa B	3×10^5 TCID ₅₀ /mL
Adenovirus tyyppi 1	3×10^5 TCID ₅₀ /mL
Adenovirus tyyppi 2	2×10^5 TCID ₅₀ /mL
Adenovirus tyyppi 3	1×10^6 TCID ₅₀ /mL

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

Näytteiden kanssa ei havaittu ristireaktiiviteettia testattuna dedicio® COVID-19 Ag plus Testillä. SARS-CoV-positiiviset näytteet (Urbani-kanta, 1×10^6 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 käytäen 3:a eri dedicio® COVID-19 Ag plus testierä 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

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

Rev. 1, 2020-12-01 OL

1. Avsedd användning

deditio® 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. Eventuellt smitta hos testpersoner kan inte uteslutas baserat på negativa testresultat. Testproceduren är inte automatiserad och kräver ingen särskild utbildning eller kvalificering. deditio® 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 coronavuset 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, nästapå och diarré. Dessa symptom uppträder gradvis och är i de flesta fall milda. En del mäniskor blir smittade men utvecklar inga symptom och känner sig inte dåliga. De flesta mäniskor (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 mäniskor och de med tidigare kända diagnoserna såsom högt blodtryck, hjärproblem eller diabetes är mer benägna att utveckla en allvarlig sjukdom. Hittills har cirka 2 % av de smittade avlidit.

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

3. Testprincip

deditio® 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 frisafta 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 längs 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 kontrolllinjeområdet (C). Närvaren 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 kontrolllinjeområdet (C) fungerar som en procedurkontroll, vilket indikerar att korrekt volym av provet har lagts till och membranvätnet har uppstått.

4. Reagenser och tillhandahållit material

- 20 deditio® COVID-19 Ag plus testkassetter
 - Ytterligare tillhandahållit material enligt 93/42/EEC:
 - 20 sterila provtagningspinnar, CE0197
-  Jiangsu Changfeng Medical Industry Co., Ltd
Touqiao Town, Guangling District, Yangzhou,
Jiangsu 225109 China (auktoriserad EU-representant Llins Service & Consulting GmbH,
Obere Seegasse 34/2, 69124 Heidelberg,
Germany)

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

Ingen faromärkning krävs enligt CLP förordningen (EG) N:o 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 (resultatområdet).
- För att undvika kontaminering bör inte reaktionsområdet (resultatområdet) vidröras.
- Undvik kortskontaminering av prover genom att använda en ny extraktionsstab 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 testförarandet.
- Hantera samtliga prov som om de skulle innehålla smittsamma ämnen. Observera fastställda försiktighetsåtgärder mot mikrobiologiska risker genom hela proceduren och standardrätlinjerna för en korrekt avfallshantering av prov.
- Ytterligare provbehandling och patienthantering bör följa lokala COVID-19-rätlinjer och förföringar.
- 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. Föri i provtagningspinnen i näsborren.
- Skjut försiktigt in provtagningspinnen tills motstånd uppstår i näsmusslorna (upp till 2,5 cm in i näsborren).
- Rotera 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 näshålarna.

Nasofaryngealt prov:

- För in provtagningspinnen i näsborren parallellt med gommen (inte uppåt) tills motstånd uppstår eller avståndet är lika med det från orat till näsborren hos patienten, vilket indikerar kontakt med nasopharynx.
- Grind 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 proppinnen flera gånger mot den rodnande bakre svalgväggen och båda tonsillerna. Undvik att vidröra tungan, tänderna och tandköttet.

Notera:

- Använd endast provtagningspinnar av syntetfiber med plastshaft. Använd inte kalciumalginatpinnar eller provtagningspinnar med träskäft eftersom de kan innehålla ämnen som inaktiverar vissa virus och hämmar vidare testning.
- Svabbprover bör testas omedelbart efter insamling. Använd färsk samlade prover för bästa testprestanda.
- Använd inte prover som uppenbarligen är kontaminerade med blod, eftersom det kan påverka flödet av prover och kan leda till felaktiga testresultat.

9. Testprocedur

Lät test, provmaterial, buffert och/eller kontroller nära 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 rätlinjerna för hantering av smittämnen.
 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 droplock 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. Tolka inte resultatet efter mer än 20 minuter.

10. Tolkning av resultat

Positivt:

Två färgade linjer framträder i resultatområdet. En linje framträder i kontrolllinjeområdet (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 analytikongcentrationen i provet.

Negativt:

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



Ogiltigt

Kontrolllinjen (C) framträder inte. Resultat från test som inte genererar en kontrolllinje vid den angivna avslösningsstiden 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.
O tillräcklig provvolym, felaktig procedurteknik eller utgångna test är de troligaste orsakerna till fel på kontrolllinjen.

11. Kvalitetskontroll

En intern procedurkontroll ingår i testkassetten:

En färgad linje i kontrolllinjeområdet (C) anses vara en intern procedurkontroll. Den bekräftar tillräcklig volym av prov, adekvat fuktnring 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 närvaren av SARS-CoV-2-virala nukleoproteinantigener i provet 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. Underlätenhet 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 patienten fortfarande uppvisar symtom. Viruset kan fortsätta vara detekterbart under långa tidsperioder, även hos convalescentpatienter. 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 svabprover vars status bekräftades med RT-PCR. Resultaten presenteras i följande tabeller.

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

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

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

Översiktlig 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 inaktiviterat SARS-CoV-2-virus.

Mätområde

Ingén prozoneffekt observerades vid testning av inaktiverade SARS-CoV-2-virus med koncentrationer upp till $1,51 \times 10^6$ TCID₅₀/mL.

Interfererande ämnen

Följande ämnen, normalt förekommande i andningsprover eller artificiellt införd i luftvägarna, utvärderades vid de koncentrationer som anges nedan. Alla substanser blandades med en 1/20000 SARS-CoV-2-virussutspädning ($1,51 \times 10^6$ 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 bovin 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
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	6×10^5 TCID ₅₀ /mL
Influenta A H3N2 virus	9×10^5 TCID ₅₀ /mL
Influenta A H5N1 virus	8×10^4 TCID ₅₀ /mL
Influenta A H7N9 virus	9×10^4 TCID ₅₀ /mL
Influenta 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
Respiratoriskt syncytialvirus typ A/B	3×10^5 TCID ₅₀ /mL
Humant coronavirus 229E	3×10^4 TCID ₅₀ /mL

Patogen	Koncentration
Humant coronavirus OC43	1×10^5 TCID ₅₀ /mL
Humant coronavirus NL63	1×10^4 TCID ₅₀ /mL
Humant coronavirus HKU1	1×10^3 ng/mL
MERS-Coronavirus Florida/USA-2/Saudi Arabia.2014	4×10^4 TCID ₅₀ /mL
Parainfluenavirus typ 1/2/3/4	1×10^5 TCID ₅₀ /mL
Rhinovirus typ A16	1×10^5 TCID ₅₀ /mL
Legionella pneumophila Bloomington-2	1×10^5 cells/mL
Legionella pneumophila 82A3105	1×10^5 cells/mL
Mycobacterium tuberculosis K	1×10^5 cells/mL
Mycobacterium tuberculosis Erdman	1×10^5 cells/mL
Mycobacterium tuberculosis HN878	1×10^5 cells/mL
Mycobacterium tuberculosis CDC1551	1×10^5 cells/mL
Mycobacterium tuberculosis H37Rv	1×10^5 cells/mL
Streptococcus pneumoniae 475298 [Maryland (D1) GB-17]	1×10^5 cells/mL
Streptococcus pneumoniae 178 [Poland 23F-16]	1×10^5 cells/mL
Streptococcus pneumoniae 262 [CIP 104340]	1×10^5 cells/mL
Streptococcus pneumoniae Slovakia 14-10 [29055]	1×10^5 cells/mL
Streptococcus pyogenes T1	1×10^5 cells/mL
Mycoplasma pneumoniae mutant 22	1×10^5 cells/mL
Mycoplasma pneumoniae FH strain of Eaton Agent	1×10^5 cells/mL
Mycoplasma pneumoniae M129-B7	1×10^5 cells/mL

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

SARS-CoV-positiva prover (Urbani-stam, 1×10^6 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 reproducerbarhetstudien. 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.

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	Consulte 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 in vitro	Producto sanitario para diagnóstico in vitro	Dispositivo medico-diagnóstico in vitro	Tylko do diagnostyki in vitro
	Temperaturbegrenzung	Temperature limitation	Limites de température	Límite 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	Producient
	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-merkity	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 nøyne
	Dispositivo médico para diagnóstico in vitro	Diagnostický zdravotnícky prostriedok in vitro	In vitro - diagnostikkaan tarkoitettu lääkinäillinen laite	Medicinteknisk produkt avsedd för in vitro-diagnostik	Medisch hulpmiddel voor in-vitro-diagnostiek	Medicinsk udstyr til in vitro-diagnostik	In-vitro diagnostic medisinsk enhet
	Limites de temperatura	Teplinotní omezení	Lämpötilarajat	Temperatur-begränsning	Temperatuurlimiet	Temperatur-begrænsning	Temperatur begrensning
	Código do lote	Kód šarže	Eräkoodi	Satsnummer	Code van de partij	Batchkode	Merkning
	Não reutilizar	Pro jednorázové použití	Kertakäytöinen	Får ikke återanvändas	Niet opnieuw gebruiken	Må ikke genbruges	Må ikke brukes om igjen
	Prazo de validade	Spotřebujte do	Käytettävä viimeistään	Används före	Houdbaar tot	Udløbsdato	Tidtaking
	Número de catálogo	Katalogové číslo	Luettelonumero	Listnummer	Catalogus nummer	Bestillingsnummer	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	Tilstrekkelig for<n> tester



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

