

# Antigenní rychlotestovací zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2)

## Příbalová informace

### LOTEST NA KVALITATIVNÍ ZJIŠTĚNÍ ANTIGENŮ NOVÉHO KORONAVIRU V LIDSKÝCH SLINÁCH.

Pouze pro profesionální diagnostické použití in vitro.

#### URČENÉ POUŽITÍ

Antigenní rychlotestovací zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2) je *in vitro* diagnostický test na kvalitativní detekci antigenů nového koronaviru v lidských slinách pomocí rychlé imunochromatografické metody. Identifikace je založena na monoklonálních protitělkách specifických pro antigen nového koronaviru. Poskytne klinickým lékařům informace o předepisovaní správných léků.

#### PREHLED

Nové koronaviry patří do rodu *β*-genus. COVID-19 je akutní respirační infekční onemocnění. Lidé jsou obecně náchylní. V současnosti jsou hlavním zdrojem infekce pacienti infikovaní novým koronavirem; asymptomatici infikovaní lidé mohou být také infekčním zdrojem. Na základě současného epidemiologického vyšetření je inkubační doba 1 až 14 dní, většinou 3 až 7 dní. Mezi hlavní projekty patří horečka, únaiva a suchý kašel. V několika případech se může vyskytnout uečpání nosu, rýma, bolest v krku, myalgie a průjmy.

#### PRINCIP

Antigenní rychlotestovací zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2) je imunochromatografický membránový test, který využívá vysoko citlivé monoklonální protitělká proti novému koronavиру.

Testovací proužek se skládá ze tří částí, konkrétně ze vzorkové podložky, reagenční podložky a reakční membrány. Reagenční membrána obsahuje koloidní zlato konjugované monoklonální protitělkami proti novému koronaviru; reakční membrána obsahuje sekundární protitělká proti novému koronaviru a polyklonální protitělky myšího globulinu, které jsou předem immobilizovány na membráně.

Když je testovací zařízení vloženo do vzorku sлизí, konjugáty vysušené v reagenční vložce se rozpustí a migrují spolu se vzorkem. Pokud je ve vzorku přítomen nový koronavirus, komplex vytvořený mezi konjugátem protitělka proti novému koronaviru a vírům bude zachycen specifickým monoklonální protitělem proti novému koronaviru, kterým je potažena oblast T.

Bez ohledu na to, zda vzorek obsahuje vírus nebo ne, roztok pokračuje v migraci a setkává se s dalším činidlem (protitělka proti myšího IgG), které se váže na zbyvající konjugáty, čímž vytváří červenou čáru v oblasti C.

Produkty Antigenní rychlotestovací zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2) mohou rozpoznávat SARS-CoV-2 nukleoprotein (hlavní spike protein).

Véve že 90% protitělak použitých v Antigenní rychlotestovací zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2) je SARS-CoV-2 antinukleoprotein a díván proteinem je SARS-CoV-2 nukleoprotein.

Zbytek protitělak použitých v Antigenní rychlotestovací zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2) je anti-spike protein a díván protein je konstantní fragment SARS-CoV-2 spike proteinu. Ať už je to v současně době N501Y v Velké Británii nebo 501Y.V2 v Jižní Africe, mutační fragment je primárně RBD fragment S proteinu, zatímco díván fragment protitělky. Antigenní rychlotestovací zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2) nemutoval. Proto může Antigenní rychlotestovací zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2) spolehlivě detektovat varianty SARS-CoV-2.

Proto Antigenní rychlotestovací zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2) může spolehlivě rozpoznat nukleoprotein a špičkový protein mutačního SARS-CoV-2.

#### REAKCE

Reagenční membrána obsahuje koloidní zlato konjugované s monoklonálními protitělkami proti novému koronaviru; reakční membrána obsahuje sekundární protitělky proti novému koronaviru a polyklonální protitělky myšího globulinu, které jsou předem immobilizovány na membráně.

#### UPOZORNĚNÍ

- Jen diagnostické použití *in vitro*.
- Nepoužívejte po uplynutí doby spotřeby.
- Před otevřením před použitím kontrolejte, zda není poškozeno fóliový sáček obsahující testovací zařízení.
- Prověďte test při pokojové teplotě 15 až 30 °C.
- Při zavěšování vzorku noste rukavice, nedotýkejte se membrány činidla a okénka vzorky.
- Všechny vzorky a použitá příslušenství mohou být považovány za infekční a likvidovány v souladu s místními předpisy.
- Nepoužívejte krvavé vzorky.

#### SKLADOVÁNÍ STABILITA

Antigenní rychlotestovací zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2) uchovávajte při pokojové teplotě lotě nebo v chladu (2–30 °C). Chraňte před mrazem. Všechny činidla jsou stabilní až do data expirace vyznačeného na jejich vnějším obalu a lahvičce s pufrém.

#### ODBER A PŘÍPRAVA VZORKŮ

##### 1. Odběr vzorků:

Vzorek orální tekutiny by se měl odebrat pomocí odběrových nástrojů dodaných se soupravou. Postupujte podle podrobných pokynů na použití uvedených níže. Při tomto testu by se neměly používat žádné další odběrové nástroje. Může se použít perorální tekutina shromážděná kdykoliv během dne.

##### 2. Příprava vzorků:

Když jsou sliny odebrány, postupujte podle pokynů pro přípravu vzorku s pufrém dodaným se soupravou.

#### MATERIAŁ

##### Dodaný materiál

- Testovací zařízení
- Příbalová informace
- Stojan na zkumavky \*
- Plastový pytlík
- Tryska
- Pohárek / kapsa na odběr sliny
- Extrakční pufr
- Extrakční zkumavka
- Kapáko

\* Balení s 20 testy obsahuje stojan na zkumavky, balení s 1 testem a 5 testy používá samotnou krabičku s testy jako stojan na zkumavky.

#### Potřebný materiál, který není součástí soupravy

##### • Časovač

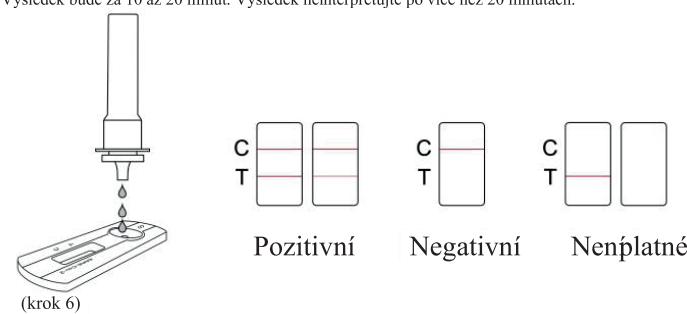
#### NÁVOD K POUŽITÍ

Před testováním nechte testovací zařízení, vzorek a extrakční pufr ustálit na pokojovou teplotu (15–30 °C). 10 minut před odběrem vzorku orální tekutiny do úst některé nevkládejte, včetně jídla, nápojů, žvýkačky, tabáku, vody a výrobků na vyláčování úst.

- Naplňte dostatek slin do poháru/pytlíku na sliny.
- Kapátkem odeberte sliny z poháru, přenesete 4 kapky sliny do extrakční zkumavky.
- Vyberte extrakční zkumavku a láhev s extrakčním pufrém, odstraňte uzávěr láhve s pufrém a do extrakční zkumavky přidejte všechny extrakční pufty.
- Vyberte trysku a připevněte ji na extrakční zkumavku, jemně s ní kolmo protipevňujte asi 5 sekund, aby se sliny dobré promichaly s extrakčním pufrém.
- Použitý pohárek/pytlík přeložte na polovinu av souladu s místními předpisy zlikvidujte do plastového sáčku jako lékařský odpad.



- Vyberte testovací zařízení z uzavřeného fóliového pytlíku a použijte ho co nejdříve. Nejlepších výsledků dosáhněte, pokud se test uskuteční ihned po otevření fóliového pytlíku. Položte testovací zařízení na čistý a rovný povrch.
- Přenesete vertikální 3 kapky vzorku do jamky na testovací zařízení a spusťte časovač.
- Výsledek bude za 10 až 20 minut. Výsledek neinterpretujte po více než 20 minutách.



#### INTERPRETACE VÝSLEDKŮ

(Víz obrázek výše)

**POZITIVNÍ** Objeví se dvě červené čáry. Jedna červená čára se objeví v kontrolní oblasti (C) a jedna červená čára v testovací oblasti (T). Odstín barvy se může lišit, ale test by měl být považován za pozitivní vždy, když je přítomna i jen slabá čára.

**NEGATIVNÍ** V kontrolní oblasti (C) se objeví pouze jedna červená čára a v testovací oblasti (T) žádná. Negativní výsledek naznačuje, že ve vzorku nejsou žádné částice nového koronaviru nebo počet virových částic je pod detekčním rozsahem.

**NENIPLATNÉ** V kontrolní oblasti (C) se neoobjeví žádná červená čára. Test je neplatný, i když je v testovací oblasti (T) čára. Nedostatečný objem vzorku nebo nesprávné procedurální techniky jsou nejpravděpodobnějšími důvody selhání kontrolní oblasti. Zkontrolujte postup testu a opakujte test s novým testovacím zařízením. Pokud problém přetrvává, ihned přeštěte testovací soupravu používat a kontaktujte místního distributora.

#### OMEZENÍ

- Antigenní rychlotestovací zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2) je screeningový test akutního na kvalitativní detekci. Odebraný vzorek může obsahovat koncentraci antigenu pod prahem citlivosti činidla, takže negativní výsledek testu nevylucuje infekci novým koronavirem.
- Antigenní rychlotestovací zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2) detekuje životaschopný i životneschopný antigen proti novému koronaviru. Výkon testu závisí na množství antigenu ve vzorku a nemusí korelovat s buněčnou kulturou provedenou na stejném vzorku. Pozitivní test nevyhlučuje možnost, že mohou být přítomny další patogeny, proto je pro přesnou diagnózu nutné porovnat výsledky se všemi ostatními dostupnými klinickými a laboratorními informacemi.
- Negativní výsledek testu se může vyskytnout, pokud je hladina extrahovaného antigenu ve vzorku nižší než citlivost testu nebo pokud je vzorek spatřitelný kvality.
- Účinnost testu nebyla stanovena při monitorování antivirové léčby nového koronaviru.
- Pozitivní výsledky testů nevyhlučují současnou infekci jinými patogeny.
- Negativní výsledky testů nejsou určeny k tomu, aby zjišťovali jinou koronavirovou infekci kromě SARS-CoV-2.
- Děti mají tendenci šířit vírus dříve než dospělí, což může vést k rozdílu v citlivosti mezi dospělými a dětmi.
- Koncentrace vírusu ve slinách velmi ovlivňuje faktory jako jídlo, strava, kouření, osvěžovače dechu atd. Proto před odběrem vzorků důsledně dodržujte tento návod.

Negativní výsledek může dojít, pokud je koncentrace antigenu ve vzorku pod detekčním limitem testu nebo pokud byl vzorek odebírá či přepravena nesprávně, proto negativní výsledek testu nevylučuje možnost infekce SARS-CoV-2 a měl by se potvrdit virovou kultivací nebo PCR.

## CHARAKTERISTIKY VÝKONNOSTI

### Klinické hodnocení

Klinické hodnocení se uskutečnilo na srovnání výsledků získaných pomocí antigenního rychlotestovacího zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2) a PCR. Výsledky jsou shrnuty níže:

Antigenický rychlotestovací zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2) vs. PCR

Metoda	Souprava pro testování nuklových kyselin 2019-nCoV (RT-PCR)		Celkové výsledky
	Pozitivní	Negativní	
Antigenický rychlotestovací zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2)	157	1	158
	12	235	247
Celkové výsledky	169	236	405

Klinická citlivost =  $157/169 = 92,9\%$  (95 % CI \*: 87,89 % až 96,00 %)

Klinická specifita = 235/236=99,58% (95 % CI \* 97,39 % až >99,99 %)

Přesnost: (157+235)/(157+1+12+235) \*100% = 96,79% (95 % CI \*94,53 % až 98,17 %)

Interval spolehlivosti

limit detekce					
Kmen 2019-nCoV testování					Produkt Really Tech
Konzentrace 2019-nCoV 1 X $10^3$ TCID <sub>50</sub> / mL					$1 \times 10^3$ TCID <sub>50</sub> / mL
nafedění	1. 100	1 000 1 000	1. 400	1. 800	1/1600
Testovací koncentrace v zředění (TCID <sub>50</sub> / mL)	$1 \times 10^3$	$5 \times 10^2$	$2,5 \times 10^2$	$1,25 \times 10^2$	5
Mby 20 replikací bělo cut → ff	100 (20/20)	1 00 (20/20)	1 00 (20/20)	95 (19/20)	10 (2/20)
Limit detekce (LOD) na kmen viru	$1,25 \times 10^2$ TCID <sub>50</sub> / mL				

### křížová reakce

Výsledky zkoušky jsou pod odpovídající koncentrací láték v tabulce níže, což nemá žádný vliv na negativní a pozitivní výsledky zkoušek tohoto činidla a nedochází k křížové reakci.

Virus / Bakterie / Parazit	Kmen	Konzentrace
MERS-koronavirus	Neuvedeno	72 mikrogramů / ml
	Typ 1	$1,5 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> / ml
	Typ 3	$7,5 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> / ml
	Typ 5	$4,5 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> / ml
	Typ 7?	$1,0 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> / ml
adenovirus	typ 8	$1,0 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> / ml
	Typ 11	$2,5 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> / ml
	Typ 18	$2,5 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> / ml
	Typ 23	$6,0 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> / ml
	Typ 55	$1,5 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> / ml
Influenza A	H1N1 Denver	$3,0 \times 10^8$ TCID <sub>50</sub> / ml
	H1N1 WS / 33	$2,0 \times 10^8$ TCID <sub>50</sub> / ml
	H1N1 A / Měl / 302/54	$1,5 \times 10^8$ TCID <sub>50</sub> / ml
	H1N1 Nová Kaledonie	$7,6 \times 10^8$ TCID <sub>50</sub> / ml
	H3N2 A / Hong Kong / 8/68	$4,6 \times 10^8$ TCID <sub>50</sub> / ml
Influenza B	Nevada / 03/2011	$1,5 \times 10^8$ TCID <sub>50</sub> / ml
	B / Lee / 40	$8,5 \times 10^8$ TCID <sub>50</sub> / ml
	B / Taiwan / 2/62	$4,0 \times 10^8$ TCID <sub>50</sub> / ml
Respirační syncytialní virus	Neuvedeno	$2,5 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> / ml
Legionella pneumophila	Bloomington-2	$1 \times 10^3$ PFU / ml
	Los Angeles-1	$1 \times 10^3$ PFU / ml
	82A3105	$1 \times 10^3$ PFU / ml
Rhinovirus A16	Neuvedeno	$1,5 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> / ml
	K	$1 \times 10^3$ PFU / ml
Mycobacterium tuberculosis	Erdman	$1 \times 10^3$ PFU / ml
	HN878	$1 \times 10^3$ PFU / ml
	CDC1551	$1 \times 10^3$ PFU / ml
	H37Rv	$1 \times 10^3$ PFU / ml
	4752-98 [Maryland (D1) 6B-17]	$1 \times 10^3$ PFU / ml
Streptokoková pneumonie	178 [Polsko 23F-16]	$1 \times 10^5$ PFU / ml
	262 [CIP 104340]	$1 \times 10^5$ PFU / ml
	Slovensko 14-10 [29055]	$1 \times 10^5$ PFU / ml
Streptococcus pyogens	Typický kmen T1 [NCIB 11841, SF 130]	$1 \times 10^5$ PFU / ml
	mutant 22	$1 \times 10^5$ PFU / ml
Mycoplasma pneumoniae	FH kmen Eaton Agent [NCTC 10119]	$1 \times 10^5$ PFU / ml
	36M129-B7	$1 \times 10^5$ PFU / ml
Koronavirus	229E	$1,5 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> / ml
	OC43	$1,5 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> / ml
	NL63	$1,5 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> / ml
	HKU1	$1,5 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> / ml

Lidský etapneumovirus (hmpv) 3, typ B1	Peru2-2002	$1,5 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> / ml
Lidský metapneumovirus (hmpv) 16, typ A1	IA10-2003	$1,5 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> / ml
	Typ 1	$7,5 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> / ml
	Typ 2	$4,5 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> / ml
Virus parachřipky	Typ 3	$1,0 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> / ml
	Typ 4A	$1,0 \times 10^6$ TCID <sub>50</sub> / ml

### Reakce rušivých láték

Při testování s použitím nového koronavirového (SARS-CoV-2) antigenu rychle testovadlo zařízení (sliny) nedošlo k žádným interferencím mezi reagenciemi zařízení a potenciálními interferenčními látkami uvedenými v tabulce níže, což by způsobilo falešně pozitivní nebo negativní výsledky pro SARS-CoV-2 antigen.

Látka	Konzentrace	Látka	Konzentrace
Mucin	100µg/mL	Kyselina acetylsalicylová	3,0 mM
Plnárev	5% (v/v)	Ibuprofen	2,5 mM
Biotin	100µg/mL	Mupirocin	10 mg/mL
Neosynefrín (fenylefrin)	5% (v/v)	Tobramycin	10µg/mL
Afrin nosní sprej (oxymetazolin)	5% (v/v)	Erytromycin	50µM
Solnýnosní sprej	5% (v/v)	Ciprofloxacin	50µM
Homeopatie	5% (v/v)	Ceftriaxon	110mg/mL
Kromoglyká sodný	10 mg/mL	Meropenem	3,7µg/mL
Olapatadín hydrochlorid	10 mg/mL	Tobramycin	100µg/mL
Zanamivir	5 mg/mL	Histamin hydrochlorid	100µg/mL
Oseltamivir	10 mg/mL	Peramivir	1mmol/mL
Artemeter / lumefantrin	50µM	Flunisolid	100µg/mL
Doxycyklin hyklá	50µM	Budesonid	0,64nmol / L
Chinin	150µM	fFutikazón	0,3ng/mL
Lamivudin	1 mg/mL	Lopinavir	6µg/mL
Ribavirin	1 mg/mL	Ritonavir	8,2mg/mL
Daclatasvir	1 mg/mL	Abidor	1mmol/mL
Acetaminofen	150µM	Shromážděné nosní stěny u lidí	Neuvedeno

### SYMBOL

Značka	Význam	Značka	Význam
	Diagnostická zdravotnický prostředek in vitro		Limit skladovacího plodu
	Výrobce		Autorizovaný zástupce pro Evropské společenství
	Datum výroby		Datum spotřeby
	Nepoužívejte opakovat		Přečtěte si návod k použití
	Kód šarže		Splňuje požadavky směrnice ES 98/79 / ES

### HANGZHOU REAL TECH CO., LTD.

4. patro, budova # 12, Eastern Medicine Town,  
Ekonomický technologický rozvoj Xiasha,  
310018 Chang-čou, Če-tiangu, Čínská lidová republika  
Webové stránky: [www.realtech.com](http://www.realtech.com)

Verze: 1.5  
Datum účinnosti: 22. 1. 2021

## Importer - přímý dovozce do ČR

### AKABA s.r.o.

Průmyslová 1888

258 01 Vlašim

Česká republika

IČ: 27617963

DIČ: CZ27617963

web: [www.akaba.cz](http://www.akaba.cz)

email: [info@akaba.cz](mailto:info@akaba.cz)

Objednávejte na tel.: 317 840 100