



Pouze pro diagnostiku *in vitro*.

### [URČENÉ POUŽITÍ]

COVID-19 Antigen Rapid Test Cassette (Saliva) je laterální průtoková imunoanalyza určená k kvalitativní detekci nukleokapsidových antigenů SARS-CoV-2 ve slinách.

Výsledky slouží k identifikaci nukleokapsidového antigenu SARS-CoV-2. Antigen je v akutní fázi infekce všeobecně detektovatelný ve slinách. Pozitivní výsledky naznačují přítomnost virových antigenů, ale k určení stavu infekce je nutná klinická korelace s anamnézou pacienta a další diagnostické informace. Pozitivní výsledky nevyklúčují bakteriální infekci ani koinfekci s jiným virem. Detektovaný antigen nemusí být definitivní příčinou onemocnění.

Negativní výsledky nevyklúčují infekci SARS-CoV-2 a neměly by být používány jako jediný základ pro rozhodování o léčbě a péči o pacienta, včetně rozhodnutí o kontrole infekce. Negativní výsledky by měly být zvažovány v kontextu nedávných expozic pacienta, anamnézy a přítomnosti klinických znaků a příznaků odpovídajících onemocnění COVID-19, a pokud jsou nutné k léčbě pacienta, měly by být potvrzeny molekulární analýzou.

COVID-19 Antigen Rapid Test Cassette (Saliva) je určena k používání pouze zdravotnickými pracovníky nebo vyškolenými techniky, kteří jsou odborníky v provádění laterálních průtokových testů. Výrobek může být používán v jakémkoli laboratorním a nelaboratorním prostředí, které splňuje požadavky specifikované v návodu k použití a místních směrnicích.

### [SOUHRN]

Nový koronavirus (SARS-CoV-2) patří k rodu  $\beta$ . COVID-19 je akutní respirační infekční onemocnění. Lidé jsou k němu všeobecně citliví. V současné době jsou pacienti infikovaní koronavirem hlavně zdrojem infekce; infekčním zdrojem mohou být také asymptomatické infikované osoby. Na základě současného epidemiologického výzkumu je inkubační doba 1 až 14 dní, nejčastěji 3 až 7 dní. Hlavní projevy zahrnují horečku, únavu a suchý kašel. U některých případů se vyskytuje ucpávaný nos, rýma, bolest v krku, bolest svalů a pružem.

### [PRINCIP]

COVID-19 Antigen Rapid Test Cassette (Saliva) je laterální průtoková imunoanalyza založená na principu sendvičových metod se dvěma protitělkami. Jako detektor se používá monoklonální protitělo proti nukleokapsidovému proteinu SARS-CoV-2 konjugovaná s barevnými mikročásticemi, která je nastříkaná na konjugační podložku. Během testu interaguje antigen SARS-CoV-2 ve vzorku s protitělkou proti SARS-CoV-2 konjugovanou s barevnými mikročásticemi, čímž se vytváří značený komplex antigen-protitěla. Tento komplex se díky kapilární činnosti pohybuje po membráně až po prouzek testu, kde ho zachytí předem potažená monoklonálná protitěla proti nukleokapsidovému proteinu SARS-CoV-2. Pokud jsou ve vzorku přítomné antigeny SARS-CoV-2, bude ve výsledkovém okně viditelný barevný prouzek testu (T). Absence prouzku T značí negativní výsledek. Kontrolní prouzek (C) se používá ke kontrole postupu a měl by se objevit vždy, když je postup testu správně proveden.

### [VAROVÁNÍ A BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ]

- Pouze pro diagnostiku *in vitro*.
- Pro zdravotnické pracovníky a vyškolené jedince v prostředí místa péče.

• Nepoužívejte tento výrobek jako jediný základ pro diagnózu, k vyloučení infekce SARS-CoV-2 ani k informaci o stavu infekce COVID-19.

- Tento výrobek nepoužívejte po datu expirace.
- Před prováděním testu si přečtěte všechny informace v tomto letáku.
- Kazeta testu musí před použitím zůstat v zalepeném sáčku.
- Všechny vzorky musí být považovány za potenciálně nebezpečné a musí s nimi být nakládáno stejným způsobem jako s infekčním materiélem.
- Použitá kazeta testu musí být zlikvidována dle federálních, státních a místních směrnic.

### [SLOŽENÍ]

#### Poskytované materiály

- 20 kazet testu: každá kazeta s prostředkem proti navlhnutí v samostatném fóliovém sáčku
- 20 extrakčních činidel: ampule obsahující 0,3 mL extrakčního činidla
- 20 prostředků k odberu slin
- 20 odberových zkumavek
- 20 kapátek
- 1 pracovní stanice
- 1 přibalový leták

#### Potřebné neposkytované materiály

- Stopky

### [SKLADOVÁNÍ A STABILITA]

- Skládajte v původním obalu v zalepeném sáčku při teplotě 4-30 °C nebo 40-86 °F. Sada je stabilní do data expirace vytisklého na štítku.
- Jakmile je sáček otevřený, musí se test do jedné hodiny použít. Dlouhé vystavení horkému a vlhkému prostředí způsobí zhroucení výrobku.
- ŠARŽE a datum expirace jsou vytiskeny na štítku.

### [ODBĚR A PŘÍPRAVA VZORKŮ]

Nejméně 30 minut před odberem si NEDÁVEJTE nic do úst včetně jídla, pití, žvýkačky nebo tabákových výrobků.

K odberu slin používejte odberovou zkumavku a prostředek k odberu slin. Vložte prostředek k odberu slin do odberové zkumavky a poté přiblížte prostředek k odberu slin ke rtům a nechte protékat sliny do odberové zkumavky. Objem slin musí být na značce na stupnici (asi 300 µL). Pokud je objem slin příliš velký, odstraňte přebytečné sliny pomocí kapátku, dokud nebude konečný roztok dosahovat po značce na stupnici (asi 300 µL).



#### Příprava a skladování vzorku

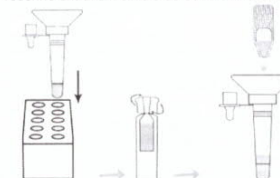
Čerstvý odebraný vzorek musí být zpracován co nejdříve, nejpozději však do jedné hodiny po odberu.

### [POSTUP TESTU]

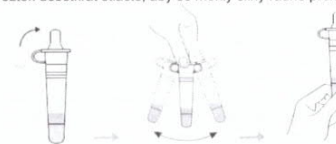
**Poznámka:** Před provedením testu nechte kazety testu, činidla a vzorky ohřát na pokojovou teplotu (15-30 °C nebo 59-86 °F).

- Umístěte odberovou zkumavku s prostředkem k odberu slin, v němž jsou sliny, na pracovní stanici. Odšroubujte víčko extrakčního činidla. Přidejte

všechno extrakční činidlo do odberové zkumavky.



- Zlikvidujte prostředek k odberu slin; odberovou zkumavku zakryte špicíkou kapátku na zkumavce. Abyste smichali sliny a extrakční činido, vice než tříknat s odberovou zkumavkou prudce zaťalte, poté smicháný roztok desetkrát stlačte, aby se mohly sliny řádně promíchat.



- Vyjměte kazetu testu ze zalepeného sáčku.

- Obráťte odberovou zkumavku tak, abyste ji drželi dnem vzhůru, přenezte 3 kapky (asi 100 µL) pomalu do jamky vzorku (S) kazety testu a poté spustěte stopky.

- Počkejte, až se objeví barevné proužky. Výsledky testu interpretujte po 15 minutách. Výsledky testu nečtěte po 20 minutách.



### [INTERPRETACE VÝSLEDKŮ]

<b>Pozitivní</b>		Objeví se 2 proužky. Jeden barevný proužek se objeví v oblasti kontroly (C) a druhý barevný proužek se objeví v oblasti testu (T), bez ohledu na intenzitu proužku testu.
------------------	--	---

<b>Negativní</b>		Jeden barevný proužek se objeví v oblasti kontroly (C) a v oblasti testu (T) se neobjeví žádný proužek.
------------------	--	---

<b>Neplatný</b>		Neobjeví se proužek kontroly. Nejpravidelnějšími důvody selhání prouzku kontroly je nedostatečný objem vzorku nebo nesprávné techniky postupu. Zkontrolujte postup a opakujte test s novou kazetou testu. Pokud problém přetravá, ihned přestříkejte šarži používat a obratě se
-----------------	--	---

na svého místního distributora.

## [KONTROLA KVALITY]

Kontrola postupu je zahrnuta v testu. Barevný proužek objevující se v kontrolní oblasti (C) se považuje za interní kontrolu postupu. Potvrzuje dostatečný objem vzorku, dostatečné kapilární sání membrány a správnou techniku postupu.

V této sadě nejsou dodávány standardní kontroly. Je však doporučeno v rámci dobré laboratorní praxe testovat pozitivní a negativní kontroly k potvrzení postupu a ověření jeho správné výkonnosti.

## [OMEZENÍ]

- Tento výrobek je omezen na poskytování kvalitativní detekce. Intenzita proužku nemusí být odpovídající koncentraci antigenu ve vzorku.
- Negativní výsledky nevyplývají infekci SARS-CoV-2 a neměly by být používány jako jediný základ pro rozhodování o péči o pacienta.
- Lékař musí výsledky interpretovat ve spojitosti s anamnézou pacienta, fyzičními nálezy a ostatními diagnostickými postupy.
- V případě, že je množství antigenů SARS-CoV-2 přítomných ve vzorku pod detekčním prahem analyzy nebo došlo u víru k malé mutaci/mutacím aminokyselin, v cílové oblasti epitopu rozpoznávané využívaným monoklonálními protilátkami, může se objevit negativní výsledek.

## [VÝKONNOST A CHARATERISTIKY]

### Klinická Výkonnost

Klinická výkonnost COVID-19 Antigen Rapid Test Cassette (Saliva) byla stanovena v prospektivních studiích se vzorky odebranými od 645 jednotlivých pacientů s příznaky (během 7 dní od jejich začátku) a pacientů bez příznaku s podezřením na COVID-19.

Souhrnná data COVID-19 Antigen Rapid Test se nachází níže:

Relevantní signální hodnotou je práh cyklu (Ct) RT-PCR. Nižší hodnota Ct značí vyšší virovou nálož. Senzitivita byla vypočítána pro různá rozmezí hodnot Ct (hodnoty Ct ≤ 30 a hodnoty Ct ≤ 37).

Antigen COVID-19	RT-PCR (hodnoty Ct ≤ 30)		Celkem
	Pozitivní	Negativní	
CLUNGENE® <sup>®</sup>	120	2	122
Celkem	4	483	487

PPA (Ct ≤ 30): 96,8 % (120/124), (95 % CI: 92,0 % - 98,7 %)

NPA: 99,6 % (483/485), (95 % CI: 98,5 % - 99,9 %)

Antigen COVID-19	RT-PCR (hodnoty Ct ≤ 37)		Celkem
	Pozitivní	Negativní	
CLUNGENE® <sup>®</sup>	146	2	148
Celkem	14	483	497

PPA (Ct ≤ 37): 91,3 % (146/160), (95 % CI: 85,9 % - 94,7 %)

NPA: 99,6 % (483/485), (95 % CI: 98,5 % - 99,9 %)

PPA – pozitivní procentuální shoda (sensitivity)

NPA – negativní procentuální shoda (specificity)

### Detectní Limit (Analytická Senzitivita)

Studie používala kultivované viry SARS-CoV-2 (izolát Hong Kong / VM20001061/2020, NR-52282), které jsou inaktivovány teplem a přidány do slin. Detectní limit (LoD) je  $8.6 \times 10^3$  TCID<sub>50</sub>/mL.

### Zkřížená Reaktivita (Analytická Specificita)

Zkřížená reaktivita byla hodnocena testováním 32 komenzálních

a patogenních mikroorganismů, které mohou být přítomny v dutině ústní. Při testování v koncentraci 50 µg/mL nebyla pozorována žádná zkřížená reaktivita s rekombinantním proteinem MERS-CoV NP.

Při testování v koncentraci  $1.0 \times 10^6$  PFU/mL nebyla pozorována žádná zkřížená reaktivita s následujícími viry: influenza A (H1N1), influenza A (H1N1pdm09), influenza A (H3N2), influenza B (Yamagata), influenza B (Victoria), adenovirus (typy 1, 2, 3, 5, 7, 55), lidský metapneumovirus, virus parainfluenzy (typy 1, 2, 3, 4), respirační syncytialní virus, enterovirus, rhinovirus, lidský koronavirus 229E, lidský koronavirus OC43, lidský koronavirus NL63, lidský koronavirus HKU1.

Při testování v koncentraci  $1.0 \times 10^6$  CFU/mL nebyla pozorována žádná zkřížená reaktivita s následujícími bakteriemi: Mycoplasma pneumoniae, Chlamydia pneumoniae, Legionella pneumophila, Haemophilus influenzae, Streptococcus pyogenes (skupina A), Streptococcus pneumoniae, Candida albicans, Staphylococcus aureus.

### Interference

S COVID-19 Antigen Rapid Test Cassette (Saliva) byly hodnoceny následující látky s potenciálem interference v níže uvedených koncentracích a nebyl nalezen žádny vliv na výkonnost testu.

Látka	Koncentrace	Látka	Koncentrace
mucin	2 %	pílná krev	4 %
benzokain	5 mg/mL	mentol	10 mg/mL
nosní solný sprej	15 %	fenytefrin	15 %
oxymetazolin	15 %	histamin dichlorid	10 mg/mL
tobramycin	5 µg/mL	mupirocin	10 mg/mL
oseltamivir fosfát	10 mg/mL	zanamivir	5 mg/mL
arbidol	5 mg/mL	ribavirin	5 mg/mL
flutikazon propionát	5 %	dexametazon	5 mg/mL
triamcinolon	10 mg/mL		

### Efekt Prozóny Vysoké Dávky

COVID-19 Antigen Rapid Test Cassette (Saliva) byla testována pro koncentraci  $\geq 1.15 \times 10^5$  TCID<sub>50</sub>/mL inaktivovaného víru SARS-CoV-2 a nebyl pozorován žádny efekt prozóny vysoké dávky.

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

 Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)  
Eiffestrasse 80, D-20537 Hamburg, Germany

Importér: Bella HEMP Praha s.r.o.

Sídlo: Šátská 987/2, 142 00 Praha - Libuš

### Rejstřík symbolů

 Nepoužívejte opakování.

 IVD Pouze pro diagnostiku *in vitro*

 Skladujte mezi 4-30 °C.

 Nahlédněte do návodu k použití.

 LOT Číslo šárze

 Obsahuje dostatek k <n> testů.

 Datum expirace

 Uchovávejte mimo sluneční záření.

 Uchovávejte v suchu.

 Nepoužívejte, pokud je obal poškozen.

 Výrobce

 Autorizovaný zástupce pro Evropské společenství

