

## RAPID SARS-COV-2 ANTIGEN TEST CARD

### INSTRUCTION GUIDE FOR ANTERIOR NASAL SWAB SPECIMENS

For self-testing

REF	1N40C5-2	For 1 Test/Box
REF	1N40C5-4	For 5 Tests/Box
REF	1N40C5-6	For 20 Tests/Box

Please follow the instruction leaflet carefully.

#### INTENDED USE

Rapid SARS-CoV-2 Antigen Test Card is an immunochromatography based one step in vitro test. It is designed for the rapid qualitative detection of SARS-CoV-2 antigen in anterior nasal swabs from individuals suspected of COVID-19 within the first seven days of symptom onset. Rapid SARS-CoV-2 Antigen Test Card shall not be used as sole basis to diagnose or exclude SARS-CoV-2 infection. Children under 14 years of age should be assisted by an adult.

**SUMMARY**  
The novel coronavirus belongs to the β genus. COVID-19 is an acute respiratory infectious disease. People are generally susceptible. Currently, the patients infected by the novel coronavirus are the main source of infection, asymptomatic infected people can also be an infectious source. Based on the current epidemiological investigation, the incubation period is 1 to 14 days, mostly 3 to 7 days. The main manifestations include fever, fatigue and dry cough. Nasal congestion, runny nose, sore throat, myalgia and diarrhea are found in a few cases.

#### MATERIALS PROVIDED

Components	For 1 Test/Box	For 5 Tests/Box	For 20 Tests/Box
Rapid SARS-CoV-2 Antigen Test Card (sealed foil pouch)	1	5	20
Sterile swab	1	5	20
Extraction tube	1	5	20
Sample extraction buffer	1	5	20
Instructions for use (this leaflet)	1	1	1
Tube stand	1 (packaging)	1	1

#### PERFORMANCES (SENSITIVITY AND SPECIFICITY)

Rapid SARS-CoV-2 Antigen Test Card was compared to the confirmed clinical diagnosis. The study involved 156 samples.

Sensitivity	96.77%
Specificity	99.20%
Accuracy	98.72%

#### A feasibility study demonstrated that:

- 99.10% of non-professionals carried out the test without requiring assistance
- 97.87% of different types of results were interpreted correctly

#### INTERFERENCES

None of the following substances at the tested concentration showed any interference with the test.

White Blood:	Alkaloid:	Mucin:
Phenylephrine: 15%	Tobramycin: 0.0004%	Oxymetazoline: 15%
Menthol: 0.15%	Cromolyn: 15%	Benzocaine: 0.15%
Fluticasone Propionate: 5%	Mupirocin: 0.25%	Zicam Nasal Spray: 5%
Cetastamir Phosphate: 0.5%	Human Anti-mouse Antibody (HAMA): 60 ng/mL	
Biotin: 1200 ng/mL		

#### IMPORTANT INFORMATION BEFORE THE EXECUTION

- Read this instruction guide carefully.
- Do not use the product beyond the expiration date.
- Do not use the product if the pouch is damaged or the seal is broken.
- Store the test device at 4 to 30 °C in the original sealed pouch. Do Not Freeze.
- The product should be used at room temperature (15 °C to 30 °C). If the product has been stored in a cool area (less than 15 °C), leave it at normal room temperature for 30 minutes before using.
- Handle all specimens as potentially infectious.
- Inadequate or inappropriate specimen collection, storage, and transport may yield inaccurate test results.
- Use the swabs included in the test kit to ensure optimal performance of the test.
- Correct specimen collection is the most important step in the procedure. Make sure to collect enough specimen material (nasal secretion) with the swab, especially for anterior nasal sampling.
- Blow the nose several times before collecting specimen.
- Do not use the test device as a specimen source for the expiration date.
- Apply the drops of test specimen only to the specimen well (S).
- Too many or too few drops of extraction solution can lead to an invalid or incorrect test result.
- When used as intended, there should be no contact with the extraction buffer. In case of contact with skin, eyes, mouth or other parts, rinse with clear water. If an irritation persists, consult a medical professional.
- Children under 14 years of age should be assisted by an adult.

#### LIMITATIONS

The test is to be used exclusively for the qualitative detection of SARS-CoV-2 viral antigen in anterior nasal swab specimens. The exact concentration of SARS-CoV-2 viral antigen cannot be determined as part of this test.

Proper specimen collection is critical. Failure to follow the procedure may result in inaccurate test results. Improper collection, storage, or even freezing and thawing of the specimen can lead to inaccurate test results.

If the viral load of the specimen is below the detection limit of the test, the test may produce a negative result.

As with all diagnostic tests, the most important step should not be based on the result of a single test, but should be made by the physician after evaluation of all clinical and laboratory results.

A negative result does not exclude viral infection except for SARS-CoV-2 and should be confirmed by molecular diagnostic methods if COVID-19 is suspected.

A positive result does not exclude coinfection with other pathogens.

The SARS-CoV-2 rapid antigen test can detect both viable and non-viable SARS-CoV-2 material. The performance of the SARS-CoV-2 rapid test is dependent on viral load and may not correlate with other diagnostic methods performed on the same specimen.

Users should test specimens as soon as possible after specimen collection.

Sensitivity for nasal or oropharyngeal swabs may be lower than nasopharyngeal swabs. It is recommended to use the nasopharyngeal swab specimens by healthcare professionals.

Monoclonal antibodies may fail to detect, or detect with less sensitivity, SARS-CoV-2 viruses that have undergone minor amino acid changes in the target epitope region.

The amount of antigen in a sample may decrease as the duration of illness increases. Specimens collected after day 5-7 of illness are more likely to be tested negative compared to a RT-PCR assay.

The kit was validated with the use of alternative swabs may result in false negative results.

The validity of Rapid SARS-CoV-2 Antigen Test Card has not been proven for identification/confirmation of tissue culture isolates and should not be used in this capacity.

Cross-reactivity of the Test Device was evaluated by testing viruses and other microorganisms. The final test concentrations of viruses and other microorganisms are documented in the instruction leaflet. The use of alternative swabs may result in false negative results.

Human SARS-coronavirus have no effect on the test results of the Test Device. Positive test results do not rule out co-infections with other pathogens. Positive results may occur in cases of infection with SARS-CoV.

#### PREPARATION

- Clean and dry a flat surface.
- Check the test kit contents. Make sure that nothing is damaged or broken.
- Timer at hand.
- Blow your nose several times before collecting specimen.
- Wash hands.

#### DISPOSAL

The test kit may be disposed of with normal household waste in accordance with the applicable local regulations.

#### PROCEDURE

This test is suitable for people of all ages. The recommended ages are aging from 14 to 90. Children under 14 years of age should be tested by an adult. Do not continue the test if the child feels any pain.

Rotate the lid of sample extraction buffer bottle. **Caution: Open it away from your face and be careful not to spill any of the liquid.**

Squeeze all extraction buffer out of the bottle into the extraction tube. **Caution: Avoid touching the bottle against the tube.**

Find the swab in the sealed wrapper in front of you. Identify the soft, fabric tip of the swab.

Peel open the swab packaging and gently take out the swab. **Caution: Never touch the soft, fabric tip of the swab with your hands.**

Carefully insert swab into one nostril. The swab tip should be inserted no less than 2.5 cm (1 inch) from the edge of the nostril. Roll swab 3-4 times along the mucosa inside the nostril. Leave swab in the nostril for several seconds. Using the same swab, repeat this process for the other nostril. Withdraw swab from the nasal cavity. **Caution: This may feel uncomfortable. Do not insert the swab any deeper if you feel strong resistance or pain.**

Place swab into extraction tube. Roll swab three to five (3-5) times. **Leave swab in extraction buffer for 1 minute.**

Pinch extraction tube with fingers and remove the solution from swab as much as possible.

Install the nozzle cap onto the sample extraction tube tightly.

Bring the kit components to room temperature before testing. Open the pouch and remove the card. Place the card on a flat and level surface. **Caution: Once opened, the test card must be used immediately.**

Invert the extraction tube and add 3 drops (about 75 µL) of test specimen into the specimen well (S) by gently squeezing the extraction tube. **Caution: The formation of air bubbles in the specimen well (S) must be avoided.**

Read the results at 15-20 minutes. **Caution: Results after 20 minutes may not be accurate. The used device may be disposed of with normal household waste in accordance with the applicable local regulations.**

**INTERPRETATION OF RESULTS**

**Positive:** If two colored bands appear with one colored band in the Control Zone (C) and another in the Test Zone (T) within 15-20 minutes, the test result is positive. **Caution: No matter how faint the colored band is in the Test Zone (T), the result should be considered as positive.**

**Negative:** If one colored band appears in the Control Zone (C) and no colored band appears in the Test Zone (T) within 15-20 minutes, the test result is negative.

**Invalid:** If no color line appears in the control area (C) within 15-20 minutes, the test is invalid. Repeat the test with a new test card.

**INVALID CONTROL**  
The control line is an integrated reagent and is used to control the procedure. The control line appears when the test has been performed correctly and the reagents are reactive.

**FREQUENTLY ASKED QUESTIONS (FAQ)**

1. How does the detection work?  
The N protein of the SARS-CoV-2 virus reacts with the stripe-like coating of the test line and, if present, results in a color change, i.e. a red line appears. Therefore, if the sample does not contain any viral proteins or antigens, there will be no red test line (T).

2. When should I can I test myself?  
You can test yourself whether you have symptoms or not. Studies show that earlier testing within the first 4 days of illness typically means a higher viral load, which is easier to detect. Since the test result is a snapshot valid for that point in time, testing should be repeated as recommended by local authorities.

3. What can affect my test result? What should I pay attention to?  
Be sure to blow your nose multiple times before collecting specimen. Be sure to visibly collect sample material (nasal secretions). Perform the test immediately after taking the sample. Follow the instructions for use carefully. Apply the drops of extraction solution only to the sample well (S). Too many or too few drops of extraction solution can lead to an invalid or incorrect test result.

4. The test strip is clearly discolored or smudged? What is the reason for this?  
Please note that the test card should not be used with more than 3 drops of sample, as the liquid absorption of the test strip is naturally limited. If the control line does not appear or the test strip is badly smudged or discolored, making it unreadable, please repeat the test according to the instructions.

5. I have taken the test, but I don't see a control line (C). What should I do?  
Your test result is invalid. Observe the answer to question 4 and repeat the test according to the instructions for use.

6. I am unsure about reading the result. What should I do?  
For the result to be positive, 2 straight horizontal lines must be clearly visible with the full width of the cassette. If you are still unsure about the results, contact the nearest health facility according to the recommendations of your local authorities.

7. My result is positive. What should I do?  
If your result is positive and the test kit thus clearly indicates the control line as well as the test line, you should contact the nearest medical facility as recommended by your local authorities. Your test result may be double-checked and the authority or facility will explain the appropriate next steps.

8. My test result is negative. What should I do?  
If the test kit only clearly shows the control line, this may mean that you are negative or that the viral load is too low to be detected. If you experience symptoms (headache, fever, migraine, loss of sense of smell or taste, etc.), please consult your primary care physician, or the nearest health care facility as recommended by your local authorities. If you are not sure, you can repeat the test.

9. How can I dispose of the product?  
The test kit may be disposed of with normal household waste in accordance with the applicable local regulations.

10. How can I dispose of the product?  
The test kit may be disposed of with normal household waste in accordance with the applicable local regulations.

Accessories:	Manufacturer	EC-Representative	CE-Mark
Swab A	Jiangsu Changfeng Medical Industry Co., Ltd. Toujiabo Town, Guangding District Yangzhou 225109 Jiangsu P.R. China	Lins Service & Consulting GmbH Obere Seegasse 34/2,69124 Heidelberg Germany	acc. 93/42/EEC
Swab B	Goodwood Medical Care Ltd. 1-2 Floor, 3-919 Yonzheng Street Jinzhou District Dalian 116100 Liaoning China	CMC Medical Devices & Drugs S.L. C/ Horacio Lengo No18, CP 29006, Málaga, Spain	acc. 93/42/EEC
Swab C	Zhejiang Gongdong Medical Technology Co., Ltd. No. 10 Beiyuan Ave., Huangyan 318020 Taizhou, Zhejiang, P.R. China	Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe) Erfenstrasse 80, 20537 Hamburg, Germany	acc. 93/42/EEC
Swab D	Jiangsu Hanheng Medical Technology Co., Ltd. 16-84.#1 North Qingyang Road, Tiaoning District, 213017, Changzhou, Jiangsu, China	Luxus Lebenswelt GmbH Kochstr. 1, 47877, Willich, Germany	acc. 93/42/EEC

#### EXPLANATION FOR SYMBOLS

	In Vitro Diagnostics Use		See Instructions for Use		Expiry Date
	Tests per Kit		Keep dry		Batch Number
	Authorized Representative		Keep away from sunlight		Manufacturer
	Do not reuse		Do not use if package is damaged		Store between 4-30 °C
	CE Mark		Catalogue Number		Warning, please refer to the instruction
	H317: Warning! Liquid component may cause an allergic skin reaction.				

Manufacturer:	Authorized Representative:
Xiamen Boson Biotech Co., Ltd. 90-34 Tianfeng Road, Jimei North Industrial Park, Xiamen, Fujian, 361021, P.R. China	Lotus NL B.V. Koningin Julianaplein 10, 1e Verd, 2595AA, The Hague, Netherlands.
Version: 5.1	Date: April 25th, 2021

#### Latviski / Latvian

## SARS-COV-2 ANTIGĒNA ĀTRĀ TESTA KARTĪTE

### LĪETOŠANAS INSTRUKCIJA DĒGUNA PRIEKŠĒJO UZTREPĀJU PARAGIEM

Paštestu veikšana

REF	1N40C5-2	1 testam/ kastītē
REF	1N40C5-4	5 testiem/ kastītē
REF	1N40C5-6	20 testiem/ kastītē

Lūdzu, rūpīgi ievērojiet lietošanas instrukciju.

#### PAREDZĒTĀIS LIETOJUMS

SARS-CoV-2 antigēna ātrā testa kartīte ir uz imūnromatogrāfiju balstīts viena soļa in vitro tests. Tas ir izstrādāts ātri kvalitatīvai SARS-CoV-2 vīrusa antigēna noteikšanai cilvēkiem, kuri iespējams saslimuši ar COVID-19, deguna priekšējās uztriepes pirmo septiņu dienu laikā kopš simptomu sākšanās. SARS-CoV-2 antigēna ātrā testa kartīti nedrīkst izmantot kā vienīgo parasto SARS-CoV-2 infekcijas diagnosticēšanai vai izslēgšanai. Bērnēm līdz 14 gadiem nepieciešama pieaugušo palīdzība.

**KOPSAVILKUMS**  
Jaunais koronavīruss ietilpst β ģintī. COVID-19 ir akūta elpceļu infekcijas slimība. Cilvēkiem kopumā ir risks saslimt ar šo slimību. Šobrīd ar jauno koronavīrusu inficēti pacienti ir galvenais infekcijas avots, arī asimptomātiski inficēti cilvēki var būt infekcijas avots. Baktēriju uz veiktā epidemioloģiskā izpēti, inkubācijas periods ir no 1 līdz 14 dienām, vidējais no 3 līdz 7 dienām. Galvenais izpausmes ir drudzis, nogurums un sauss klepus. Dažos gadījumos ir novērots deguna aizlikums, tekošs deguns, rīkles iekaisums, mialģijas sāpes un caureja.

**NODROŠINĀTIE MATERIĀLI**

SARS-CoV-2 antigēna ātrā testa kartīte (aizslēgots folijas maisiņš)

Sterils uztriepes tampons

Ekstrakcijas mēģene

Parauga ekstrakcijas buferšķidrums

Lietošanas instrukcija (šī brošūra)

Mēģenes stabiņš

VEIKTĀSPEJA (JŪTĪGUMS UN SPECIFISKUMS)

SARS-CoV-2 antigēna ātrā testa kartītes sniegums tika salīdzināts ar apstiprinātu klīnisku diagnozi. Pētījumā tika izmantoti 156 paraugi.

**Jūtīgums** 96,77%

**Specifitāte** 99,20%

**Precizitāte** 98,72%

**Priekšapzētes pētījumā tika konstatēts, ka:**

- 99,10% neprofesionālu veicēju testu bez palīdzības

- 97,87% gadījumos rezultātu tika interpretēti pareizi

**TRAUCĒJUMI**  
Nevena no šeit norādītajām vielām testētājās konstrukcijas netraucēja testa norisi.

Fluorens: 15%  
Fenilefrīns: 15%  
Mentols: 0,15%  
Flutikazona propionāts: 5%  
Oseeltamīna fosfāts: 0,5%  
Biotīns: 1200 ng/mL

Alkohols: 10%  
Tobramicīns: 0,0004%  
Kromolīns: 15%  
Mupirocīns: 0,25%  
nātrija hlorīds: 5%

Mucīns: 2%  
Oksimetazolīns: 15%  
Benzokalcīns: 0,15%  
Deguna aerosols Zicam: 5%  
Human anti-mouse pret peļiem (HAMA): 60 ng/mL

**SVARĪGA INFORMĀCIJA PIRMS TESTA VEIKŠANAS**

1. Rūpīgi izlasiet šajā instrukcijā sniegtos norādījumus.

2. Pēc derīguma termiņa beigām izstrādājumu lietot nedrīkst.

3. Nelietojiet testu, ja iepakojuma maisiņš ir bojāts vai salīdzināts plombējums.

4. Testa ierīci uzglabāt temperatūrā no 4 līdz 30 °C sākotnējā aizslēgtajā maisiņā. Nesasaldēt.

5. Ja izstrādājums ir jālieto istabas temperatūrā (no 15 °C līdz 30°C), ja izstrādājums ir uzglabāts vēsā vietā (mazāk par 15 °C), pirms lietošanas atstājiet to istabas temperatūrā uz 30 minūtiem.

6. Ritkojiet ar visiem paraugiem kā ar iespējamiem infekcijas avotiem.

7. Neatbilstoši vai nepiemēroti paraugu paņemšana, uzglabāšana un pārvešana var kļūt par oļoni nepareiziem rezultātiem.

8. Lai nodrošinātu optimālu testa norisi, izmantojiet testa komplektā iekļautos uztriepes tamponus.

9. Pareiza paraugu paņemšana ir visvairākgākais solis šajā procedūrā. Pārlicinieties, ka ar uztriepes tamponu ir paņemts pietiekami daudz parauga materiāla (deguna izdalījumu). Īpaši deguna priekšējā uztriepē.

10. Pirms parauga paņemšanas vairākas reizes izspauziet degunu.

11. Paraugu testi ir jāveic pēc iespējas ātrāk pēc paņemšanas.

12. Testa parauga pilnenu iepilniet tikai parauga bedrītēs (S).

13. Ja ekstrakcijas šķidrums pilnenu ir pārāk daudz vai pārāk maz, rezultāts iespējams būs nederīgs vai nepareizs.

14. Lietojiet kā paredzēti, nevaicājiet notikt sauskāni ar ekstrakcijas buferšķidrumu. Ja notiek kontakts ar acu, adim, muti vai citām ķermeņa daļām, noskalojiet ar ūdeni. Ja kairinājums saglabājas, konsultējieties ar medicīni.

15. Bērnēm līdz 14 gadiem nepieciešama pieaugušo palīdzība.

**IEROBEZJŪGĪBĀ**

1. Šis tests jālieto tikai SARS-CoV-2 vīrusa antigēna kvalitatīvai noteikšanai deguna priekšējās uztriepes paraugos. Precīzu SARS-CoV-2 vīrusa antigēna koncentrāciju šajā testā noteikt nav iespējams.

2. Pareiza parauga paņemšana ir kritiski svarīga. Ja procedūra netiks ievērota, rezultāts var būt nepareizs. Nepareiza parauga paņemšana, uzglabāšana, vai arī sasaldēšana un atkausēšana var kļūt par oļoni nepareiziem testa rezultātiem.

3. Ja parauga vīrusa koncentrācija ir mazāka par testa noteiktās robežu, testa rezultāts var būt negatīvs.

4. Tāpat kā citu diagnostisko testu gadījumā, klīniskā diagnozi nedrīkst balstīt tikai uz testa rezultātu, bet tas ir jādara ārsta māt pēc tam, kad ir izvērtēti visi klīniskie un laboratorie rezultāti.

5. Negatīvs rezultāts neizslēdz vīrusu infekciju, izņemot SARS-CoV-2 infekciju, un aizdomu par COVID-19 gadījumā tas ir jāapstiprina izmantojot molekulāras diagnostikas metodes.

6. Pozitīvs rezultāts neizslēdz līdzekļu infekciju ar citiem patogēniem.

7. SARS-CoV-2 ātrās antigēna testa var noteikt gan dzīvotspējīgu, gan arī citu SARS-CoV-2 materiālu. SARS-CoV-2 ātrā testa veikspēja ir atkarīga no vīrusa slodzes, un tā iespējama neapbaidīts citām diagnostiskajām metodēm, ko izmanto tam pašam paraugam.

8. Lietojiet paraugi ir jāpārbauda pēc iespējas ātrāk pēc paraugu paņemšanas, un tas jādara divu stundu laikā pēc paņemšanas.

9. Deguna un orofaringālās uztriepes jutīgums var būt mazāks, nekā aizdegunes uztriepē. Medicīniskiem izmekiem izmantot aizdegunes uztriepes paraugus.

10. Monoklonālās antivielas iespējams nenotiek SARS-CoV-2 vīrusu, kuru mērķa epitopa reģionā ir notikušas mutācijas, vai arī testa būs mazāk jutīgs pret tiem.

11. Slimības turpinoties, antigēna daudzums paraugā var samazināties. Paraugi, kas paņemti pēc slimības 5-7 dienām biežāk uzrāda negatīvus rezultātus, nekā RT-PCR tests.

12. Komplekts ir valdīts lietošanai ar šeit norādītajām uztriepes tamponiem. Lietojiet citus tamponus, rezultāti var būt kļūdaini negatīvi.

13. SARS-CoV-2 antigēna ātrā testa kartītes lietošana ir šāda: identificēšanai/apstiprināšanai audu kultūru izoloātos nav pierādīts, un to nedrīkst izmantot šim nolūkam.

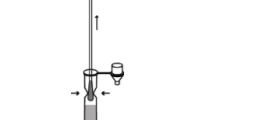
14. Testa ierīces konstruēta reaktivitāte tika pārbaudīta veicot virusu un citu mikroorganismu testus. Virusu un citu mikroorganismu galīgās koncentrācijas ir dokumentētas konstruēta reaktivitātes pētījumā. Šeit norādīts virusu un citu mikroorganismu, izņemot cilvēka SARS-koronavīrusu, šī testa rezultātus neietekmē. Pozitīvs testa rezultāts neizslēdz vienlaikus inficēšanos ar citiem patogēniem. Pozitīvi rezultāti iespējami, inficēšanos ar SARS-CoV-2.

**SAGATAVOSĀNA**

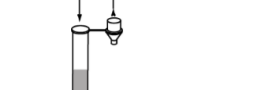
• Atbrīvojiet, nofriet un nožāvējiet līdzenu virsmu.

• Pārbaudiet testa komplekta saturu. Pārlicin

Pigistage katusilt sõrmedega ja eemaldage vatpulgalt võimalikult palju lihasut.



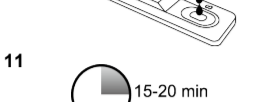
Keerake kork katusille tihedalt peale.



Tostke testi komponendid enne kasutamist toatemperatuurile. Avage ümbris ja võtke testkaart välja. Asetage kaart sildele ja lassetele pinnale. Tähelepanu! Testkaart tuleb kasutada otsekohe pärast avamist.



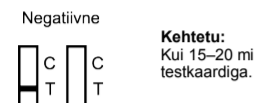
Pöörake katusilt ümber ja pigistage õrnalt 3 tilka (umbes 75 µL) vedelikku proovisüvendisse (S). Tähelepanu! Väitige õhumullide teket proovisüvendis (S).



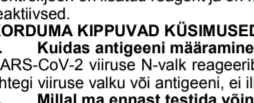
Vaadake testi tulemust 15–20 minutit pärast testi tegemist. Tähelepanu! Pärast 20 minuti möödumist ei pruugi tulemused olla täpsed. Testikomplekt võib visata olmeprügi hulka vastavalt kohalikele õigusaktidele.



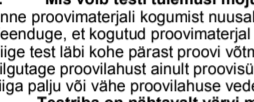
Vaadake testi tulemust 15–20 minutit pärast testi tegemist. Tähelepanu! Pärast 20 minuti möödumist ei pruugi tulemused olla täpsed. Testikomplekt võib visata olmeprügi hulka vastavalt kohalikele õigusaktidele.



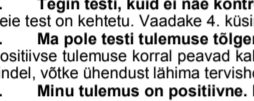
Vaadake testi tulemust 15–20 minutit pärast testi tegemist. Tähelepanu! Pärast 20 minuti möödumist ei pruugi tulemused olla täpsed. Testikomplekt võib visata olmeprügi hulka vastavalt kohalikele õigusaktidele.



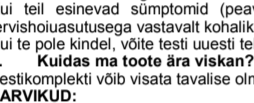
Vaadake testi tulemust 15–20 minutit pärast testi tegemist. Tähelepanu! Pärast 20 minuti möödumist ei pruugi tulemused olla täpsed. Testikomplekt võib visata olmeprügi hulka vastavalt kohalikele õigusaktidele.



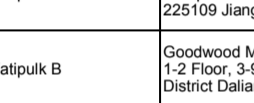
Vaadake testi tulemust 15–20 minutit pärast testi tegemist. Tähelepanu! Pärast 20 minuti möödumist ei pruugi tulemused olla täpsed. Testikomplekt võib visata olmeprügi hulka vastavalt kohalikele õigusaktidele.



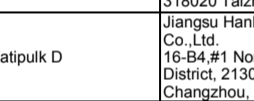
Vaadake testi tulemust 15–20 minutit pärast testi tegemist. Tähelepanu! Pärast 20 minuti möödumist ei pruugi tulemused olla täpsed. Testikomplekt võib visata olmeprügi hulka vastavalt kohalikele õigusaktidele.



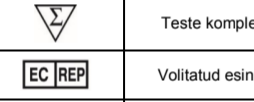
Vaadake testi tulemust 15–20 minutit pärast testi tegemist. Tähelepanu! Pärast 20 minuti möödumist ei pruugi tulemused olla täpsed. Testikomplekt võib visata olmeprügi hulka vastavalt kohalikele õigusaktidele.



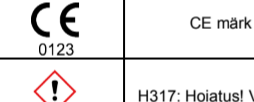
Vaadake testi tulemust 15–20 minutit pärast testi tegemist. Tähelepanu! Pärast 20 minuti möödumist ei pruugi tulemused olla täpsed. Testikomplekt võib visata olmeprügi hulka vastavalt kohalikele õigusaktidele.



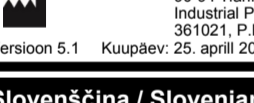
Vaadake testi tulemust 15–20 minutit pärast testi tegemist. Tähelepanu! Pärast 20 minuti möödumist ei pruugi tulemused olla täpsed. Testikomplekt võib visata olmeprügi hulka vastavalt kohalikele õigusaktidele.



Vaadake testi tulemust 15–20 minutit pärast testi tegemist. Tähelepanu! Pärast 20 minuti möödumist ei pruugi tulemused olla täpsed. Testikomplekt võib visata olmeprügi hulka vastavalt kohalikele õigusaktidele.



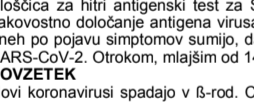
Vaadake testi tulemust 15–20 minutit pärast testi tegemist. Tähelepanu! Pärast 20 minuti möödumist ei pruugi tulemused olla täpsed. Testikomplekt võib visata olmeprügi hulka vastavalt kohalikele õigusaktidele.



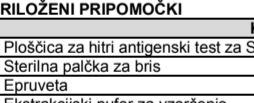
Vaadake testi tulemust 15–20 minutit pärast testi tegemist. Tähelepanu! Pärast 20 minuti möödumist ei pruugi tulemused olla täpsed. Testikomplekt võib visata olmeprügi hulka vastavalt kohalikele õigusaktidele.



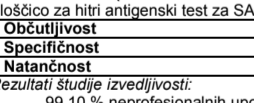
Vaadake testi tulemust 15–20 minutit pärast testi tegemist. Tähelepanu! Pärast 20 minuti möödumist ei pruugi tulemused olla täpsed. Testikomplekt võib visata olmeprügi hulka vastavalt kohalikele õigusaktidele.



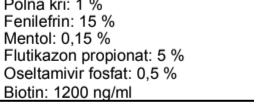
Vaadake testi tulemust 15–20 minutit pärast testi tegemist. Tähelepanu! Pärast 20 minuti möödumist ei pruugi tulemused olla täpsed. Testikomplekt võib visata olmeprügi hulka vastavalt kohalikele õigusaktidele.



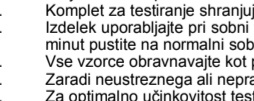
Vaadake testi tulemust 15–20 minutit pärast testi tegemist. Tähelepanu! Pärast 20 minuti möödumist ei pruugi tulemused olla täpsed. Testikomplekt võib visata olmeprügi hulka vastavalt kohalikele õigusaktidele.



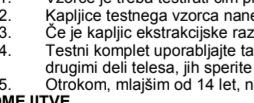
Vaadake testi tulemust 15–20 minutit pärast testi tegemist. Tähelepanu! Pärast 20 minuti möödumist ei pruugi tulemused olla täpsed. Testikomplekt võib visata olmeprügi hulka vastavalt kohalikele õigusaktidele.



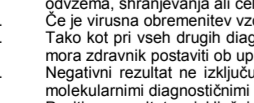
Vaadake testi tulemust 15–20 minutit pärast testi tegemist. Tähelepanu! Pärast 20 minuti möödumist ei pruugi tulemused olla täpsed. Testikomplekt võib visata olmeprügi hulka vastavalt kohalikele õigusaktidele.



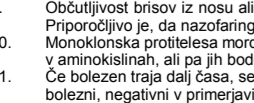
Vaadake testi tulemust 15–20 minutit pärast testi tegemist. Tähelepanu! Pärast 20 minuti möödumist ei pruugi tulemused olla täpsed. Testikomplekt võib visata olmeprügi hulka vastavalt kohalikele õigusaktidele.



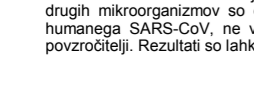
Vaadake testi tulemust 15–20 minutit pärast testi tegemist. Tähelepanu! Pärast 20 minuti möödumist ei pruugi tulemused olla täpsed. Testikomplekt võib visata olmeprügi hulka vastavalt kohalikele õigusaktidele.



Vaadake testi tulemust 15–20 minutit pärast testi tegemist. Tähelepanu! Pärast 20 minuti möödumist ei pruugi tulemused olla täpsed. Testikomplekt võib visata olmeprügi hulka vastavalt kohalikele õigusaktidele.



Vaadake testi tulemust 15–20 minutit pärast testi tegemist. Tähelepanu! Pärast 20 minuti möödumist ei pruugi tulemused olla täpsed. Testikomplekt võib visata olmeprügi hulka vastavalt kohalikele õigusaktidele.



**PRIPRAVA**

- Ravno pövrõlno, na kateri boste izvedli testi, pospravite, očistite in posušite.
- Preverite vsebino testnega kompleta. Prepričajte se, da ni nič poškodovani ali zlomljeni.
- Pri roki imejte štoparico.
- Pred odvzemetom vzorca se večkrat useknite.
- Umijte si roke.

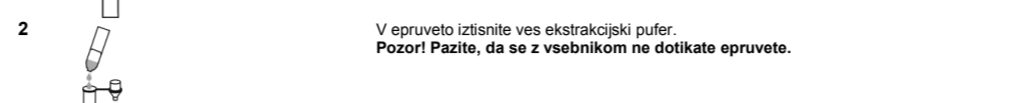
**ODSTRANJEVANJE**

Testni komplet lahko odložite med običajne gospodinjinske odpadke v skladu z veljavnimi predpisi.

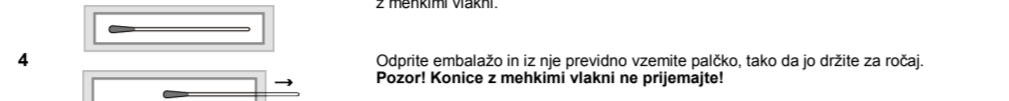
**POSTOPEK**

Testi je primeren za ljudi vse starosti. Priporočeno je, da so uporabniki stari od 14 do 90 let. Otrokom, mlajšim od 14 let, naj pomaga odrasla oseba. S testiranjem prenehajte, če otrok občuti bolečino.

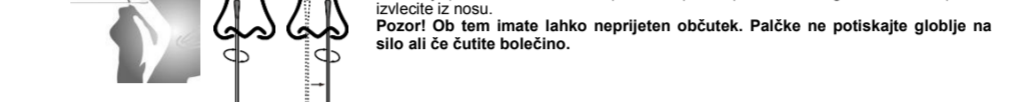
1. Odprite vsebnik z ekstrakcijskim pufrum za vzorčenje. **Pozor! Vsebnik pri odpiranju usmerite stran od obraza in pazite, da se tekočina ne razlije.**



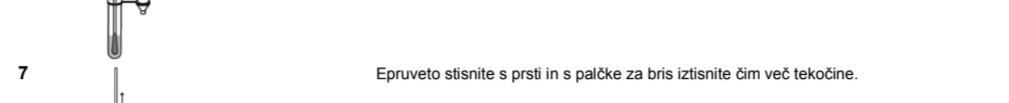
2. V epruveto iztisnite ves ekstrakcijski pufer. **Pozor! Pazite, da se z vsebnikom ne dotikate epruvete.**



3. Vzemeti tesno zaprto vrečko z vatirano palčko za jemanje brisa. Ugotovite, kje je konica z mehkim vlakni.



4. Odprite embalažo in iz nje previdno vzemite palčko, tako da jo držite za ročaj. **Pozor! Konice z mehkim vlakni ne prijemajte!**

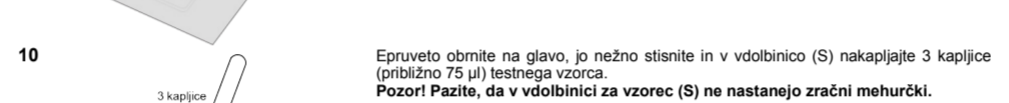


5. Palčko za bris previdno vstavite v eno nosnico. Konico palčke vstavite najmanj 2,5 cm globoko od roba nosnice. Palčko 3- do 4-krat zavrtite po sluznici v nosnici. Nekaj sekund jo pustite v nosnici. Postopek z isto palčko ponovite v drugi nosnici. Nato palčko izvedite iz nosi.

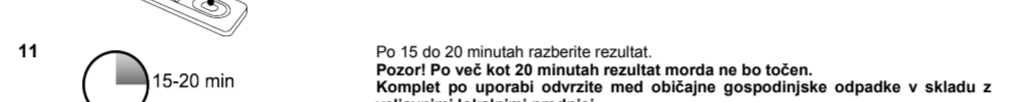
**Pozor! Ob tem imate lahko neprijeten občutek. Palčke ne potiskajte globlje na silo ali če čutite bolečino.**



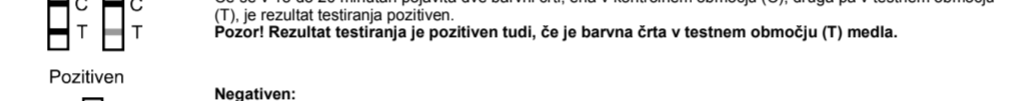
6. Palčko z vzorcem vstavite v epruveto. Zavrtite jo 3- do 5-krat. **V ekstrakcijskem pufru jo pustite eno minuto.**



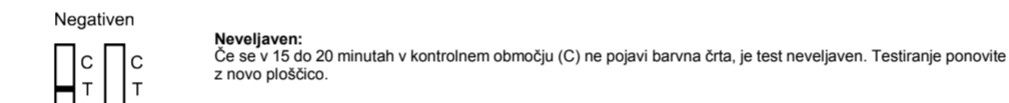
7. Epruveto stisnite s prsti in s palčke za bris iztisnite čim več tekočine.



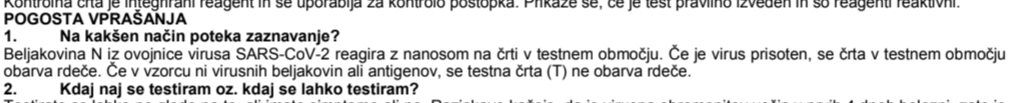
8. Epruveto dobro zaprite s pokrovčkom.



9. Pred testiranjem naj bodo vsi sestavni deli kompleta ogreti na sobno temperaturo. Odprite blaznico in vzemite ploščico. Položite jo na ravno in gladko površino. **Pozor! Ko je ploščica odprta, je jo treba takoj uporabiti.**



10. Epruveto obmite na glavo, jo nežno stisnite in v vdolbino (S) nakapljate 3 kapljice (približno 75 µl) testnega vzorca. **Pozor! Pazite, da v vdolbini za vzorec (S) ne nastanejo zračni mehurčki.**



11. Po 15 do 20 minutah razberite rezultat. **Positiven:** Če se v 15 do 20 minutah pojavita dve barvni črti, ena v kontrolnem območju (C), druga pa v testnem območju (T), je rezultat testiranja pozitiven. **Pozor! Rezultat testiranja je pozitiven tudi, če je barvna črta v testnem območju (T) medta.**

**Negativen:** Če se v 15 do 20 minutah v kontrolnem območju (C) pojavi ena barvna črta, v testnem območju (T) pa je ni, je rezultat testiranja negativen.

**Neveljaven:** Če se v 15 do 20 minutah v kontrolnem območju (C) ne pojavi barvna črta, je test neveljaven. Testiranje ponovite z novo ploščico.

**Neveljaven kontrolni prouzek:** Če se v 15 do 20 minutah v kontrolnem območju (C) ne pojavi barvna črta, je test neveljaven. Testiranje ponovite z novo ploščico.

**KONTROLA KAKOVOSTI**

Kontrolna črta je integrirani reagent in se uporablja za kontrolno postopka. Prikaže se, če je test pravilno izveden in so reagenti reaktivni.

**POGOSTA VPRAŠANJA**

**Na kakšen način poteka zaznavanje?** Beljakovina N iz ovojnice virusa SARS-CoV-2 reagira z nanosom na črti v testnem območju. Če je virus prisoten, se črta v testnem območju obarva rdeče. Če z vzorcem ni virusnih beljakovin ali antigenov, se testna črta (T) ne obarva rdeče.

**2. Kaj naj se testiram oz. kdaj se lahko testiram?** Testirate se lahko ne glede na ali imate simptome ali ne. Raziskave kažejo, da je virusna obremenitev večja v prvih 4 dneh bolezni, zato jo je z zgodnjim testiranjem lažje zaznati. Rezultat testa je posnetek dejanskega stanja v danem trenutku, zato bi bilo treba test ponoviti v skladu s priporočili pristojnih organov.

**3. Kaj lahko vpliva na rezultat? Na kaj moram biti pozorna?** Natančno upoštevajte navodila za uporabo. Kapljice ekstrakcijske raztopine nanesite samo v vdolbino za vzorec (S). Če je kapljic ekstrakcijske raztopine preveč ali premalo, je lahko rezultat testa neveljaven ali netočen.

**4. Testni trak je opazno razbarvan ali razmazan. Zakaj?** Za testiranje s testno ploščico ne smete uporabiti več kot 3 kapljice vzorca, ker je zaradi naravnih lastnosti testnega traku absorpcija omejena. Če se kontrolna črta ne pojavi ali je testni trak zelo razmazan ali razbarvan in zato nečitljiv, ponovite test po navodilih.

**5. Testirala sam se, vendar ne vidim kontrolne črte (C). Kaj naj storim?** Rezultat testa je neveljaven. Upoštevajte odgovor na četrti vprašanje in po navodilih ponovite test.

**6. Ne vem, ali znam pravilno razbrati rezultat. Kaj naj storim?** Rezultat je pozitiven, če sta po vsej širini testnega polja jasno vidni ravnj vodovarjni črti. Če ste še vedno v dvomih glede rezultata, se obrnite na najbližjo zdravstveno ustanovo oz. ravnavjte v skladu s priporočili pristojnih organov.

**7. Rezultat mojega testa je pozitiven. Kaj naj storim?** Če je vaš rezultat pozitiven in sta jasno vidni kontrolna in testna črta, se obrnite na najbližjo zdravstveno ustanovo oz. ravnavjte v skladu s priporočili pristojnih organov. Rezultate vašega testa lahko ponovno preverijo, pristojni organi ali zdravstvena ustanova pa vas lahko ustrezno usmerijo.

**8. Rezultat mojega testa je negativen. Kaj naj storim?** Če se na vašem kompletu pojavi samo kontrolna črta, je rezultat testa negativen ali pa je virusna obremenitev premajhna, da bi jo bilo mogoče zaznati. Če imate simptome (glavobol, vročina, migrena, izguba vonja ali okusa itd.), se posvetujte s svojim družinskim zdravnikom ali se obrnite na najbližjo zdravstveno ustanovo oz. ravnavjte v skladu s priporočili pristojnih organov. Če niste prepričani, lahko test ponovite.

**9. Kam lahko po uporabi odvržem izdelek?** Uporabljene komplete odvržite med običajne gospodinjinske odpadke v skladu z veljavnimi predpisi.

**PRIPOMOČKI:**

Prilpomoček	Proizvajalec	Pooblaščen zastopnik za EU	Oznaka CE
Palčka za bris A	Jiangsu Changfeng Medical Industry Co., Ltd. Toujiao Town, Guangding District Yangzhou 225109 Jiangsu P.R. China	Libns Service & Consulting GmbH Obere Seegasse 34/2,69124 Heidelberg Germany	CE 0197
Palčka za bris B	Goodwood Medical Care Ltd. C/ Horacio Lengua No18, CP 29006, Málaga, Spain	CMC Medical Devices & Drugs S.L. C/ Horacio Lengua No18, CP 29006, Málaga, Spain	CE 0197
Palčka za bris C	Zhejiang Gongdong Medical Technology Co., Ltd. No. 10 Beiyuan Ave., Huangyan 318020 Taizhou, Zhejiang, P.R.China	Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe) Eiffelstrasse 80, 20537 Hamburg, Germany	CE 0123
Palčka za bris D	Jiangsu Hanheng Medical Technology Co., Ltd. 16-B4-01 North Qingyang Road, Tiansing District, 213017 Changzhou, Jiangsu, China	Luxus Lebenswelt GmbH Kochstr.-1, 47877, Willich, Germany	CE 0197

**RAZLAGA SIMBOLOV**

Simbol	Opomba	Datum izteka roka uporabnosti
IVD	Uporaba diagnostičnega pripomočka in vitro	
LOT	Številka serije	
EC REP	Pooblaščen zastopnik	
3	Za enkratno uporabo	
30°C	Prepovedana uporaba, če je ovojnina poškodovana!	
CE	Oznaka CE	
REF	Kataloška številka	
H317	Opozorilo! Tekočina lahko povzroči alergijski odziv kože.	

**Verzija 5.1**

**Proizvajalec:** Xiamen Boson Biotech Co., Ltd. 90-94 Tianfeng Road, Jimei North Industrial Park, Xiamen, Fujian, 361021, P.R.China

**Pooblaščen zastopnik:** Lotus NL B.V. Koninng Julianaplein 10, 1e Verd, 2595AA, The Hague, Netherlands.

**Datum:** 25. april 2021

**českém / Czech**

**TEST RAPÍDO DE ANTIGENO SARS-COV-2**

**ANTIGENÍ RYCHLOTĚ SARS-COV-2 ANTIGEN TEST CARD**

**NAVOD K POUŽÍTÍ VZORKU STĚRU Z PŘEDNÍ ČÁSTI NOSU**

**Pro samostatování**

REF	1N40C5-2	Pro 1 test/balení
REF	1N40C5-4	Pro 5 testů/balení
REF	1N40C5-6	Pro 20 testů/balení

**Pečlivě se řiďte pokyny uvedenými v letáku. ZAMÝŠLENÉ POUŽÍTÍ**

Antigení rychlotest Rapid SARS-CoV-2 Antigen Test Card je jednodrokový test in vitro založený na imunochromatografickém principu. Je určen k rychlému kvalitativnímu stanovení antigenu viru SARS-CoV-2 ve stěrech z přední části nosu osoby s podezřením na COVID-19 během prvních sedmi dnů od nástupu příznaků. Antigení rychlotest Rapid SARS-CoV-2 Antigen Test Card nesmí být použit jako jediný základ pro diagnostiku nebo vyloučení infekce SARS-CoV-2. Dětem mladším 14 let by měla asistovat dospělá osoba.

**SOUHRN**

Nové koronavirové patřby do skupiny B COVID-19 je aktuálně mírně až omezených. Sří se mezi lidmi. V současné době jsou hlavním zdrojem infekce pacienti infikovaní novým koronavirem; zdrojem infekce mohou být také asymptomaticky infikovaní jedinci. Na základě současného epidemiologického šetření je inkubační doba 1 až 14 dní, nejčastěji 3 až 7 dní. Mezi hlavní projevy patří horečka, únava a suchý kašel. V několika případech se vyskytuje upcany nos, rýma, bolest v krku, myalgie a brnění.

**POSKYTNUTÝ MATERIÁL**

Součásti	Pro 1 test/balení	Pro 5 testů/balení	Pro 20 testů/balení
Rapid SARS-CoV-2 Antigen Test Card (zavazeny fóliový sáček)	1	5	20
Sterilní tampon	1	5	20
Extrakční zkumavka	1	5	20
Pufr pro extrakci vzorku	1	5	20
Navod k použití (tento leták)	1	5	20
Stojan na zkumavku	1 (balení)	1	1

**VLASTNOSTI (CITLIVOST A SPECIFICKOST)**

Rapid SARS-CoV-2 Antigen Test Card byl porovnán s potvrzenou klinickou diagnózou. Studie zahrnovala 156 vzorků.

Citlivost	96,77%
Specifickost	99,20%
Přesnost	98,72%

Studie proveditelnosti prokázala, že: 99,10 % neprofesionálních uživatelů, aniž by potřebovali pomoc 97,87 % různých typů výsledků bylo správně interpretováno

**INTERFERENCE**

Základní následující látek v testované koncentraci nevykazovala žádné interference s testem.

Plná krev: 1 %	Fenylefrin: 15 %	Mentol: 0,15 %	Mentol: 0,15 %
Flutikason propionát: 5 % <td>Oseletamir fosfat: 0,5 % <td>Biotin: 1200 ng/ml</td> <td></td> </td>	Oseletamir fosfat: 0,5 % <td>Biotin: 1200 ng/ml</td> <td></td>	Biotin: 1200 ng/ml	

**ALOKAL: 10 %**

**Tobramycin: 0,0004 %**

**Kromoglycin: 15 %**

**Mupirocin: 0,25 %**

**Chlorid sodný: 5 %**

**Osmolalita: 290 mOsm/L**

**Humana protilátek proti myšim (HAMA): 60 ng/ml**

**CELESTNÍ VLASTNOSTI**

Parametr	Ukázka
Ukázka 1	Ukázka 2

**CELESTNÍ VLASTNOSTI**

Parametr	Ukázka
Ukázka 1	Ukázka 2

**CELESTNÍ VLASTNOSTI**

Parametr	Ukázka
Ukázka 1	Ukázka 2

**CELESTNÍ VLASTNOSTI**

Parametr	Ukázka
Ukázka 1	Ukázka 2

**CELESTNÍ VLASTNOSTI**

Parametr	Ukázka
Ukázka 1	Ukázka 2

**CELESTNÍ VLASTNOSTI**

Parametr	Ukázka
Ukázka 1	Ukázka 2

**CELESTNÍ VLASTNOSTI**

Parametr	Ukázka
Ukázka 1	Ukázka 2

**CELESTNÍ VLASTNOSTI**

Parametr	Ukázka
Ukázka 1	Ukázka 2

**CELESTNÍ VLASTNOSTI**