

Greitasis antigeno SARS-CoV-2 tyrimas savikontrolei

Flowflex™

	Pakuotės lapelis	
REF L031-11825		Lietuvių

Greitasis testas, skirtas kokybiškai nustatyti SARS-CoV-2 nukleokapsidinius antigenus nosies tamponėlių mėginiuose.

Testą galima naudoti savikontrolei, bet šio testo rezultatas pateikia tik preliminarią išvadą — visi reaktyvūs bandiniai turi būti patvirtinti alternatyviu tyrimo metodu ir klinikinėmis išvadomis.

SKIRTA NAUDOTI

Greitasis antigeno SARS-CoV-2 testas yra šoninio srauto chromatografinis imunologinis tyrimas, skirtas kokybiškai aptikti SARS-CoV-2 nukleokapsidinio baltymo antigeną iš nosies tepinėlių mėginių, paimtų tiesiogiai iš asmenų, kurie yra įtariami COVID-19 sirgimu per pirmąsias septynias dienas nuo simptomų atsiradimo. Greituoju SARS-CoV-2 antigenų testu galima taip pat patikrinti ir besimptomių asmenų mėginius. Greitas SARS-CoV-2 antigenų testas neskiria SARS-CoV ir SARS-CoV-2.

Rezultatai skirti nustatyti SARS-CoV-2 nukleokapsidinį antigeną. Šis antigenas paprastai aptinkamas viršutinių kvėpavimo takų mėginiuose ūminės infekcijos fazės metu. Teigiami rezultatai rodo virusinių antigenų buvimą, tačiau norint nustatyti infekcijos būklę, būtina klinikinė koreliacija su paciento anamneze ir kita diagnostine informacija. Teigiami rezultatai neatmeta bakterinės infekcijos, ar kartu užkrėstų kitų virusų tikimybės. Aptiktas veiksnys gali būti netikra ligos priežastis.

Neigiami pacientų, kurių simptomai yra ilgiau nei septynios dienos, rezultatai turėtų būti vertinami kaip galimai teigiami ir, jei reikia, patvirtinami molekuliniu tyrimu. Neigiami rezultatai neatmeta SARS-CoV-2 infekcijos ir neturėtų būti vienintelis gydymo ar paciento diagnozės sprendimų pagrindas. Neigiami rezultatai turėtų būti vertinami atsižvelgiant į naujausią paciento ekspoziciją, anamnezę ir klinikinius požymius bei simptomus atitinkančius COVID-19.

Greitasis antigeno SARS-CoV-2 testą galima naudoti savikontrolei. Greitasis antigenų SARS-CoV-2 testas skirtas naudoti kaip pagalba diagnozuojant SARS-CoV-2 infekciją.

SANTRAUKA

Naujieji koronavirusai priklauso β genčiai. COVID-19 yra ūmi kvėpavimo takų infekcinė liga. Žmonės dažniausiai yra imlūs. Šiuo metu naujuoju koronavirusu užsikrėtę pacientai yra pagrindinis infekcijos šaltinis; besimptomiai užsikrėtę asmenys taip pat gali būti infekcinis šaltinis. Remiantis dabartiniu epidemiologiniu tyrimu, inkubacinis laikotarpis yra nuo 1 iki 14 dienų, daugiausia nuo 3 iki 7 dienų. Pagrindiniai požymiai: karščiavimas, nuovargis ir sausas kosulys. Keliais atvejais nustatytas nosies užgulimas, sloga, gerklės skausmas, migalgija ir viduriavimas.

PRINCIPAS

Greitasis SARS-CoV-2 antigenų testas yra kokybinis membraninis chromatografinis imunologinis tyrimas, skirtas kokybiškai aptikti nukleokapsidinio baltymo antigeną iš SARS-CoV-2 žmogaus nosies landos mėginį. Kai mėginiai yra apdorojami ir įlašinami į tyrimo kasetę, SARS-CoV-2 antigenai, jei jų yra mėginyje, sureaguos su antikūnais padengtomis anti-SARS-CoV-2 dalelėmis, kuriomis buvo iš anksto padengtos bandymo juostelės. Tada mišinys kapiliariniu būdu migruoja viršun ant membranos. Antigeno-konjugato kompleksai per bandymo juostelę migruoja į reakcijos sritį ir juos užfiksuoja ant membranos esanti antikūnų linija. Tyrimo rezultatai interpretuojami vizualiai po 15-30 minučių, atsižvelgiant į tai, ar yra vizualiai nuspalvintų linijų. Norint atlikti procedūrų kontrolę, kontrolinės linijos srityje visada pasirodys spalvota linija, rodanti, kad buvo įdėtas tinkamas mėginio tūris ir atsirado membrana.

REAGENTAI

Tiriamojoje kasetėje yra anti-SARS-CoV-2 antikūnų. Teigiamos kontrolės tamponėlyje yra rekombinantinis SARS-CoV-2 antigenas, iš anksto padengtas mėginiu.

ATSARGUMO PRIEMONĖS

- Nenaudoti pasibaigus galiojimo laikui.
- Nevalgykite, negerkite ir nerūkykite ten, kur paimami mėginiai ar naudojami rinkiniai.
- Nenaudokite testo, jei maišelis yra pažeistas.
- Su visais mėginiais elkitės taip, tarsi juose būtų infekcijos sukėlėjų. Atlikdami tyrimus, laikykitės nustatytų atsargumo priemonių, kad būtų išvengta biologinio pavojaus ir laikykitės standartinį tinkamų mėginų šalinimo procedūrų.
- Prieš atlikdami testą būtinai nusiplaukite rankas.
- Panaudotą testą laikyti potencialiai infekciniu ir laikytis visų atsargumo priemonių.
- Drėgmė ir temperatūra gali neigiamai paveikti rezultatus.
- Prieš atliekant bandymą būtina perskaityti šį pakuotės lapelį. Nesilaikant pakuotės lapelio nurodymų, tyrimo rezultatai gali būti netikslūs.
- Didelės virusinės apkrovos mėginio bandymo linija gali tapti matoma per 15 minučių, arba kai tik mėginys praeina bandymo linijos sritį.
- Mažos virusinės apkrovos mėginio bandymo linija gali tapti matoma per 30 minučių.

LAIKYMO SĄLYGOS IR STABILUMAS

- Rinkinį galima laikyti 2 - 30 °C temperatūroje.
- Testas yra stabilus iki galiojimo datos, atspausdintos ant kasetės pakuotės.
- Testas turi likti uždarytas maišelyje iki panaudojimo.
- NEUŽSALDYTI.
- Nenaudoti pasibaigus galiojimo laikui.

REIKMENYS

PATEIKTI REIKMENYS

- Kasetės testas
- Teigiamos kontrolės tamponėlis
- Vienkartiniai tamponėliai *
- Pakuotės lapelis
- Ekstrakcijos buferio mėgintuvėliai
- Neigiamos kontrolės tamponėlis
- Ekstrakcijos buferis

**Vienkartinius tamponėlius gamina kitas gamintojas. Komplekte yra nosies arba nosiaryklės tamponėliai, atsižvelgiant į užsakytą pakuotę.*

Reikalingi, bet nesuteikiami reikmenys

- Asmeninės apsaugos priemonės
- Laikmatis

MĖGINIŲ SURINKIMAS IR PARUOŠIMAS

- Greitasis antigeno SARS-CoV-2 tyrimas gali būti atliekamas naudojant nosies tamponėlių mėginius.
- Bandymai turėtų būti atliekami iškart po mėginių paėmimo arba ne ilgiau kaip per vieną (1) valandą po mėginio paėmimo, jei jie laikomi kambario temperatūroje (15–30 °C).

- Priekinės nosies landos mėginį gali paimti medicinos specialistas arba asmuo, kuris atlieka savikontrolės testą.

Vaikai iki 18 metų gali patys atlikti priekinės nosies landos mėginio surinkimą, prižiūrimi medicinos specialisto arba kito suaugusio asmens. Būtina laikytis visų mėginių surinkimo nurodymų.

MĖGINIO SURINKIMAS SAVIKONTROLEI



KAIP SURINKTI PRIEKINĖS NOSIES LANDOS MĖGINĮ:

- Atsargiai įkiškite nosies tamponėlį, pateiktą kartu su jūsų rinkiniu, į vieną šnervę. Lengvai sukdami tamponėlį stumkite ne daugiau nei 2,5 cm atstumu nuo šnervės krašto.

- Norėdami užtikrinti pakankamą mėginio surinkimą, tamponėlį sukite 5 kartus prieš nosies landos gleivinę.

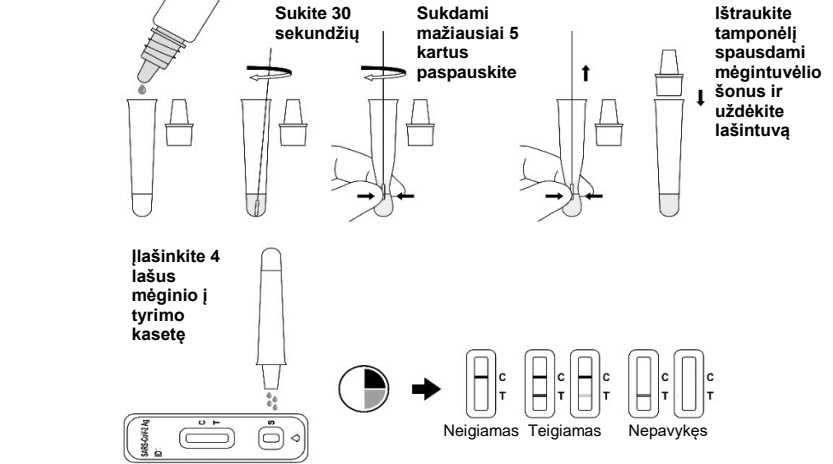
- Tuo pačiu tamponėliu pakartokite procesą kitoje šnervėje, kad įsitikintumėte, jog iš abiejų nosies eismų surenkamas pakankamas mėginio kiekis.

- Ištraukite tamponėlį iš nosies ertmės. Mėginys yra paruoštas apdorojimui ekstrakcijos buferio tirpalu.

NAUDOJIMO INSTRUKCIJA

Prieš tyrimą leiskite testo ir ekstrakcijos buferiui pasiekti kambario temperatūrą (15-30 °C).

- Kiekvienam mėginiui naudokite atskirą ekstrakcijos buferio mėgintuvėlį.
- Laikydami ekstrakcijos buferio buteliuką vertikaliai į ekstrakcijos buferio mėgintuvėlį įlašinkite 10 – 12 lašų ekstrakcijos buferio.
- Įdėkite tamponėlį su mėginiu į ekstrakcijos buferio mėgintuvėlį ir sukite 30 sekundžių. Tada tamponėlį su mėginiu sukite mažiausiai 5 kartus spaudžiant mėgintuvėlio šonus. Atkreipkite dėmesį, kad turinys neišsilietų iš mėgintuvėlio.
- Ištraukite tamponėlį su mėginiu, spausdami mėgintuvėlio šonus taip išspausdami kystį iš tamponėlio.
- Tvirtai pritvirtinkite lašintuvo galiuką ant ekstrakcijos buferio mėgintuvėlio, kuriame yra mėginys. Kruopščiai pamaišykite sukdami arba papurtydami mėgintuvėlio dugną.
- Išimkite testo kasetę iš folijos maišelio ir panaudokite ją kaip įmanoma greičiau.
- Padėkite testo kasetę ant lygaus ir švaraus paviršiaus.
- Aporotą mėginį įpilkite į kasetės mėginio šulinėlį.
 - Ekstrakcijos buferio mėgintuvėlį apverskite lašintuvo antgaliu žemyn ir laikykite jį vertikaliai.
 - Švelniai spustelkite mėgintuvėlį, taip į mėginio šulinėlį įlašindami 4 apdoroto mėginio lašus.
- Palaukite, kol pasirodys spalvota(-os) linija(-os). Rezultatas pasirodys po 15-30 minučių. **Rezultatas nebegalios po 30 minučių.**



REZULTATŲ PAAIŠKINIMAS

NEIGIAMAS: Kontrolinėje srityje (C) pasirodo tik viena spalvota kontrolinė linija. Bandymo linijos srityje (T) nėra matomos spalvotos linijos. **Mėginys neigiamas, tačiau rezultatas turi būti laikomas preliminariu ir patvirtintas molekuliniu tyrimu.**

TEIGIAMAS:* Dvi ryškios spalvos linijos. Viena linija kontrolinės linijos srityje (C), kita linija bandymo linijos srityje (T). Tai reiškia, kad buvo aptiktas SARS-CoV-2 antigenas. Spalvos intensyvumas bandymo linijoje (T) gali skirtis priklausomai nuo mėginyje esančio SARS-CoV-2 antigeno lygio, todėl bet koks atspalvis bandymo linijos srityje (T) turi būti laikomas teigiamu. **Jei testo rezultatas teigiamas, būtina atlikti molekulinį tyrimą!**

NEPAVYKĘS: Kontrolės linija neišryškėja. Nepakankamas mėginio tūris arba neteisingas paruošimas yra labiausiai tikėtinos kontrolinės linijos neatsiradimo priežastys. Dar kartą peržiūrėkite naudojimo instrukciją ir pakartokite tyrimą naudodami naują kasetės testą. **Jei problema išlieka ta pati, nedelsdami nutraukite tyrimą ir atlikite molekulinį tyrimą!**

KOKYBĖS KONTROLĖ

Su kiekvienu rinkiniu pateikiami teigiamos ir neigiamos kontrolės tamponėliai. Šių kontrolinių tamponėlių, atliekant testus savikontrolei, naudoti nereikia.

APRIBOJIMAI

- Tyrimas turėtų būti naudojamas SARS-CoV-2 antigenams aptikti tik nosies tamponėlių mėginiuose. Bandymo linijos intensyvumas nebūtinai koreliuoja su SARS-CoV-2 viruso titru mėginyje.
- Mėginiai turėtų būti tiriami kuo greičiau po mėginių paėmimo ir ne daugiau kaip per valandą po jų paėmimo.
- Naudojant virusines transportavimo terpes, tyrimo jautrumas gali sumažėti.
- Klaidingai neigiamas testas gali būti, jei mėginio antigeno lygis yra žemesnis už testo aptikimo ribą arba jei mėginys buvo surinktas neteisingai.
- Tyrimų rezultatai turėtų būti lyginami su kitais gydytojo turimais klinikiniais duomenimis.
- Teigiamas tyrimo rezultatas neatmeta kitų ligų sukėlėjų infekcijos.
- Teigiamas testo rezultatas neskiria SARS-CoV ir SARS-CoV-2.
- Neigiamas tyrimo rezultatas nėra skirtas atmesti kitas virusines ar bakterines infekcijas.

- Neigiamas paciento, kurio simptomai pasireiškia ilgiau nei septynias dienas, rezultatas turėtų būti laikomas galimai teigiamu ir, jei reikia, patvirtinamas molekuliniu tyrimu klinikiniam gydymui. (Jei reikia atskirti specifinius SARS virusus ir štamus, reikia atlikti papildomus tyrimus.)

SAVYBĖS

Klinikinis jautrumas, specifiskumas ir tikslumas

Nosies tamponėlių mėginiai

Greitojo SARS-CoV-2 antigeno tyrimo rezultatas buvo nustatytas naudojant 605 nosies tamponėlius, surinktus iš atskirų simptomų turinčių pacientų, kuriems buvo įtariamas COVID-19. Rezultatai rodo, kad santykinis jautrumas ir santykinis specifiskumas yra šie:

Metodas		RL-PGR		Iš viso	
Greitas antigeno SARS-CoV-2 testas	Rezultatai	Neigiamas	Teigiamas		
		Neigiamas	433	5	438
		Teigiamas	2	165	167
Iš viso rezultatų		435	170	605	

Santykinis jautrumas: 97,1% (93,1% -98,9%)* Santykinis specifiškumas: 99,5% (98,2% -99,9%)*
Tikslumas: 98,8% (97,6% -99,5%)** 95% pasitikėjimas Intervalai

Teigiamų mėginių stratifikavimas po simptomų atsiradimo tarp 0–3 dienų teigiamas procentų sutarimas (PPA) yra 98,8% (n = 81), o 4–7 dienų PPA - 96,8% (n = 62).

Teigiamų mėginių, kurių Ct vertė ≤33, teigiamas procentinis sutarimas (PPA) yra didesnis - 98,7% (n = 153).

Nustatymo riba (LOD)

Greitojo SARS-CoV-2 antigeno testo LOD buvo nustatytas naudojant ribojančius inaktyvuoto viruso mėginio praskiedinius. Virusinis mėginys buvo užkrėstas neigiamomis žmogaus nosies ir nosiaryklės mėginiių koncentracijomis. Kiekvienas lygis buvo pakartotas 3 kartų. Rezultatai rodo, kad LOD yra 1.6*10² TCID₅₀/ml.

Kryžminis reaktyvumas (analitinis specifiškumas) ir mikrobu trukdžiai

Kryžminis reaktyvumas buvo įvertintas tiriant susijusių patogenų ir mikroorganizmų, kurie greičiausiai yra nosies ertmėje, grupę. Kiekvienas organizmas ir virusas buvo iširtas esant ar nesant šiluma suaktyvintam SARS-CoV-2 virusui, esant žemam teigiamam lygiui.

Tiriant toliau pateiktoje lentelėje nurodytą koncentraciją, kryžminio reaktyvumo ar trikdžių su šiais mikroorganizmais nepastebėta. Greitas SARS-CoV-2 antigeno testas neskliria SARS-CoV nuo SARS-CoV-2

Galimas kryžminis reagentas	Bandymo koncentracija	Kryžminis reaktyvumas (nesant SARS-CoV-2 virusui)	Trikdžiai (esant SARS-CoV-2 virusui)	
Virusas	Adenovirusas	1.14 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas
	Enterovirusas	9.50 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas
	Žmogaus koronavirusas 229E	1.04 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas
	Žmogaus koronavirusas OC43	2.63 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas
	Žmogaus koronavirusas NL63	1.0 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas
	Žmogaus Metapneumovirusas	1.25 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas
	MERS-koronavirusas	7.90 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas
	A gripas	1.04 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas
	B gripas	1.04 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas
	Paragripo virusas 1	1.25 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas
	Paragripo virusas 2	3.78 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas
	Paragripo virusas 3	1.0 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas
	Paragripo virusas 4	2.88 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas
	Respiracinis sincitinis virusas	3.15 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas
Rinovirusas	3.15 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas	
Žmogaus korona virusas - HKU1	1 x 10 ⁵ copies/mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas	

Bakterija	Bordetella pertussis	2.83 x 10 ⁹ CFU/mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas
	Chlamydia trachomatis	3.13 x 10 ⁸ CFU/mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas
	Haemophilus gripas	1.36 x 10 ⁸ CFU/mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas
	Legionella pneumophila	4.08 x 10 ⁹ CFU/mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas
	Mycobacterium tuberculosis	1.72 x 10 ⁷ CFU/mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas
	Mycoplasma pneumoniae	7.90 x 10 ⁷ CFU/mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas
	Staphylococcus aureus	1.38 x 10 ⁷ CFU/mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas
	Staphylococcus epidermidis	2.32 x 10 ⁹ CFU/mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas
	Streptococcus pneumoniae	1.04 x 10 ⁸ CFU/mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas
	Streptococcus pyogenes	4.10 x 10 ⁶ CFU/mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas
	Pneumocystis jirovecii-S. cerevisiae	8.63 x 10 ⁷ CFU/mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas
	Pseudomonas aeruginosa	1.87 x 10 ⁸ CFU/mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas
Chlamydia pneumoniae	1x10 ⁶ IFU/ml	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas	
Mielės	Candida albicans	1.57 x 10 ⁸ CFU/mL	Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas
Žmogaus nosies išplovų koncentracijos			Ne 3/3 neigiamas	Ne 3/3 teigiamas

Trikdančios medžiagos

Toliau bus įvertintos medžiagos, kurios natūraliai atsiranda kvėpavimo organų mėginiuose, arba kurios gali būti dirbtiniai įleistos į nosies ertmę, ar nosiaryklę. Kiekviena medžiaga buvo iširta esant arba nesant SARS-CoV-2 virusui esant žemam teigiamam lygiui. Galutinė tiriamų medžiagų koncentracija yra pateikta lentelėje žemiau ir nustatyta, kad šios medžiagos neturi įtakos bandymo rezultatams.

Trikdanti medžiaga	Aktyvūs ingredientas	Koncentracija	Rezultatas (nesant SARS-CoV-2 viruso)	Rezultatas (esant SARS-CoV-2 virusui)
Endogenous	Biotinas	2.4 mg/ml	3/3 neigiamas	3/3 teigiamas
	Mucinas	0.5% w/v	3/3 neigiamas	3/3 teigiamas
	Nesukrėšjęs kraujas	4% v/v	3/3 neigiamas	3/3 teigiamas
Originalios nosies purškalo "Afrin"	Oksimetazolinai	15% v/v	3/3 neigiamas	3/3 teigiamas
Nosies purškalo nuo alergijos "ALKALOL"	Homeopatinis	1:10 skiedinys	3/3 neigiamas	3/3 teigiamas
Chloroseptinės pastilės nuo gerklės skausmo	Mentolis, Benzokaina	1.5 mg/ml	3/3 neigiamas	3/3 teigiamas
CVS Health Fluticasone Propionate nosies purškalo	Fluticazonas propionatas	5% v/v	3/3 neigiamas	3/3 teigiamas
Greitai suveikiantis nosies purškalo "Equate"	Fenilefrinas	15% v/v	3/3 neigiamas	3/3 teigiamas
Geriamasis fenolio anestezijos purškalo nuo	Fenolis	15% v/v	3/3 neigiamas	3/3 teigiamas

gerklės skausmo "Equate"				
Ypač stiprios mentolio tabletės nuo kosulio	Mentolis	1.5 mg/ml	3/3 neigiamas	3/3 teigiamas
Nosies purškalo NasalCrom	Kromolinas	15% v/v	3/3 neigiamas	3/3 teigiamas
"NeilMed NasoGel" išsausėjusiai nosiai	Natrio hialuronatas	5% v/v	3/3 neigiamas	3/3 teigiamas
Pastilės nuo kosulio	Diklonino Hydrochloridas	1.5mg/ml	3/3 neigiamas	3/3 teigiamas
Vaistai nuo peršalimo "Zicam"	Galphimia glauca, Luffa operculata, Sabadilla	5% v/v	3/3 neigiamas	3/3 teigiamas
Antibiotikas	Mupirocinas	10 mg/ml	3/3 neigiamas	3/3 teigiamas
"Tamiflu"	Osetamiviro fosfatas	5 mg/ml	3/3 neigiamas	3/3 teigiamas
Antibiotikas	Tobramicinas	4 µg/ml	3/3 neigiamas	3/3 teigiamas
„Mometasone Furoate“ Nosies purškalo	Mometazonas Furoatas	5%v/v	3/3 neigiamas	3/3 teigiamas
Fiziologinis jūros vandens tirpalas	NaCl	15%v/v	3/3 neigiamas	3/3 teigiamas

PRECIZIŠKUMAS

Vidinis tyrimas

Vykdomo metu tikslumas buvo nustatytas naudojant 60 mėginių pakartojimų: neigiamą kontrolę ir SARSCoV-2 antigeno teigiamą kontrolę. Mėginiai teisingai identifikuoti >99%.

Tarpinis tyrimas

Tarp bandymų tikslumas buvo nustatytas naudojant 60 nepriklausomų bandymų su tuo pačiu mėginiu: neigiamas mėginys ir SARS-CoV-2 antigeno teigiamas mėginys. Naudojant šiuos mėginius, buvo išbandytos trys skirtingos SARS-CoV-2 antigeno greito tyrimo partijos. Mėginiai buvo teisingai identifikuoti >99%.

BIBLIOGRAFIJA

- Shuo Su, Gary Wong, Weifeng Shi, et al. Koronavirusų epidemiologija, genetinė rekombinacija ir patogenezė. Mikrobiologijos tendencijos, Birželis, 2016, t. 24, Nr.: 6: 490-502
- Susan R. Weiss, Julian L. Leibowitz, koronaviruso patogenezė, virusų tyrimų pažanga, tomas 81: 85-164

Simbolių reikšmė

	Gamintojas		Pateikiama pakankamai <math>$$</math> testams		Temperatūros limitas
IVD	In vitro diagnostikos prietaisai		Vartoti iki		Nenaudoti pakartotinai
	Skaityti instrukcijas	LOT	Partijos kodas	REF	Katalogo numeris
EC REP	Įgaliotas atsštas ES				Pagaminimo data

Turinio rodyklė

SARS-COV-2 antigenas	SARS-COV-2 antigenas
Neigiamos kontrolės tamponėlis	Neigiamos kontrolės tamponėlis
Teigiamos kontrolės tamponėlis	Teigiamos kontrolės tamponėlis
Ekstrakcijos mėgintuvėliai	Ekstrakcijos mėgintuvėliai
Ekstrakcijos buferis	Ekstrakcijos buferis
Vienkartiniai tamponėliai	Vienkartiniai tamponėliai
Nosies tamponėliai	Nosies tamponėliai
Greitas SARS-COV-2 antigeno testas	Greitas SARS-COV-2 antigeno testas



ACON "Biotech (Hangzhou) Co, Ltd"
Nr. 210 Zhenzhong Road, Vakarų ežerų rajonas
Hanhzhou, PRCina, 310030



"MedNet GmbH"
Borkstrasse 10
48163 Muenster, Vokietija
Skaičius: 1151305501
Įsigaliojimo data: 2021-03-18