

ALLTEST

COVID-19 Antigen Rapid Tests (Swab)

We are now on the
EU Recommendation List !



EU Common List & EU Recommendation List(Health Security Committee)

Ct No.	RAT commercial name	CE marking	Clinical performance Data used in MS	FIND evaluation studies	EU Member States using in practice	Other countries using in practice	Countries that have completed practical validation studies	MS currently validating	In JRC database (Device ID #10)	In FIND database
Hangzhou AllTest Biotech Co., Ltd	COVID-19 Antigen Rapid Test	YES	/ DE:93,40% sensitivity, 99,90% specificity	/	AT, BE, BG, FR, SI, RO	CH	DE	AT	Yes (1257)	Yes

White Listed in:

- 1 BFARM: AT766/21
AT1151/21
Germany



Bundesinstitut
für Arzneimittel
und Medizinprodukte

- 2 Switzerland



Schweizerische Eidgenossenschaft
Confédération suisse
Confederazione Svizzera
Confederaziun svizra

- 3 Belgium



- 4 France



MINISTÈRE
DES SOLIDARITÉS
ET DE LA SANTÉ

- 5 Slovenia



REPUBLIKA SLOVENIJA
GOV.SI

- 6 Portugal



- 7 Italy



Ministero della Salute

- 8 Austria



Austrian
Federal Office for
Safety in Health Care
BASG

- 9 Croatia



Agencija za lijekove i medicinske proizvode

- 10 U.K.



- 11 Brazil



- 12 Singapore



- 13 Philippines



- 14 Malaysia



- 15 Myanmar



- 16 Japan :



- 17 India



- 18 Turkey



- 19 Chile



In addition, we have registered in more than 20 other countries, including, Hungary, Spain, Ukraine, Argentina, Indonesia, Serbia, Peru, Russia, Ecuador, Bulgaria, Guatemala, etc.

Self Test Listing

CE1434

**Czech Republic**MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
Palackého náměstí 375/4, 128 01 Praha 2**France****Switzerland**Schweizerische Eidgenossenschaft
Confédération suisse
Confederazione Svizzera
Confederaziun svizra**Malaysia****BFARM: AT1172/21****Germany**Bundesinstitut
für Arzneimittel
und Medizinprodukte**Austria**Austrian
Federal Office for
Safety in Health Care
BASG**Sweden**LÄKEMEDELSVERKET
SWEDISH MEDICAL PRODUCTS AGENCY**U.K.****Validated In:****Germany:****1 The test has been evaluated and approved by a reputable laboratory from Germany:****Clinical Study Results (>100 positive samples; > 100 negative samples):**

1. Analytical Results with correlation to Ct-values of the positive samples:

Ct value	No. of Samples	No. of true positive Rapid Test Samples	No. of false negative Rapid Test Samples	Sensitivity of SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (CI)
≤30	82	81	1	98.8% (93-100)
≤32	106	101	5	95.3% (89-98)

2. Analytical Results with correlation to Ct-values of the negative samples:

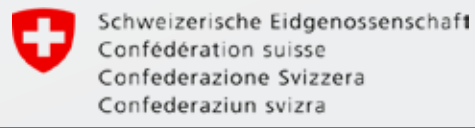
No. of Samples	No. of true neg. Rapid Test Samples	No. of false positive Rapid Test Samples	Specificity of SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (CI)
100	100	0	100% (96-100), Wilson 95% CI: 96-100%

2 France :

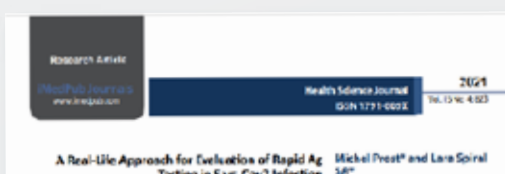
SPIRAL Evaluation with good results: Sensitivity 97.1%, Specificity 100%

3 Malaysia :

IMR(Institute for Medical Research) Evaluation with good results: Sensitivity 96.0%, Specificity 100%

**4 Japan :**PMDA Evaluation with good results:
Sensitivity 100%, Specificity 100%**5 Switzerland:**BAG Evaluation with good results:
Sensitivity 95.1%, Specificity 100%**WHO**SARS-CoV Rapid Antigen Tests:
progress of the applications in the emergency use listing assessment pipeline

Manufacturer name	Product name	Product code(s)	Dossier review	QMS Desk Assessment	EUL application number
Hangzhou AllTest Biotech Co	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test	INCP-502-N			0631-111-00

Web links: https://extranet.who.int/pqweb/sites/default/files/documents/210504_EUL_SARS-CoV-2_product_list.pdf**Published Articles in Health Science Journal**Web links: <https://www.hsj.gr/medicine/different-methods-of-covid19-detection.pdf>Web links: <https://www.hsj.gr/medicine/a-reallife-approach-for-evaluation-of-rapid-ag-testing-in-sarscov2-infection.pdf>



CERTIFICATE

EC Certificate No. 1434-IVDD-429/2021

**EC Design-examination
Directive 98/79/EC concerning
in vitro diagnostic medical devices**

Polish Centre for Testing and Certification certifies
that manufactured by:

**Hangzhou AllTest Biotech Co., Ltd,
#550,Yinhai Street Hangzhou Economic & Technological
Development Area,Hangzhou,310018,P.R.China**

in vitro diagnostic medical devices
for self-testing

The list of medical devices covered by this certificate is provided in the annex 1

in terms of design documentation, comply with requirements
of Annex III (Section 6) to Directive 98/79/EC (as amended)
implemented into Polish law,
as evidenced by the audit conducted by the PCBC

Validity of the Certificate: from 07.06.2021 to 27.05.2024

The date of issue of the Certificate: 07.06.2021

The date of the first issue of the Certificate: 28.05.2021

CE 1434

Issued under the Contract No. MD-136/2020
Application No: 333/2020a
Certificate bears the qualified signature.
Warsaw, 07.06.2021
Module A1

Anna Małgorzata Wyroba
Elektronicznie podpisany przez Anna Małgorzata Wyroba
Data: 2021.06.08
16:53:30 +02'00'
Vice-President



Deutsche
Akkreditierungsstelle
D-ZM-11321-01-00



Product Service

Certificate

No. Q5 095123 0007 Rev. 03

Holder of Certificate: **Hangzhou AllTest Biotech Co., Ltd.**

550#, Yinhai Street
Hangzhou Economic and Technological Development Area
310018 Hangzhou
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Facility(ies):

Hangzhou AllTest Biotech Co., Ltd.
550#, Yinhai Street, Hangzhou Economic and Technological
Development Area, 310018 Hangzhou, PEOPLE'S REPUBLIC OF
CHINA

Certification Mark:



Scope of Certificate:

Design and Development, Production and Distribution of In Vitro Diagnostic Kit for Obstetrics and Gynecology, Infectious Disease, Drug of Abuse, Vitamin, Special Protein, Oncology, Cardiology and Biochemistry, and Digital test for pregnancy and ovulation. Home use, Clinical Laboratory use and Near Patient In-vitro Diagnostic Devices and the related POCT analyzer.

Applied Standard(s):

EN ISO 13485:2016
Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes (ISO 13485:2016)
DIN EN ISO 13485:2016

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH certifies that the company mentioned above has established and is maintaining a quality management system, which meets the requirements of the listed standard(s). See also notes overleaf.

Report No.: SH20106401

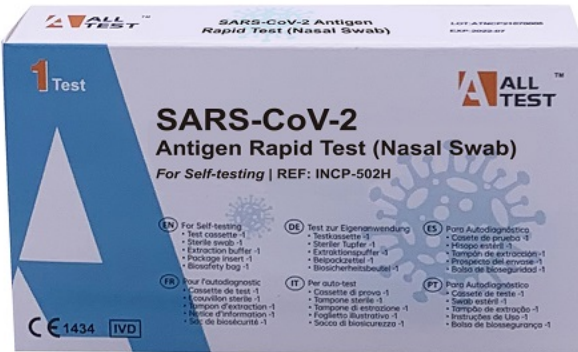
Valid from: 2020-09-25

Valid until: 2023-09-24

Date, 2020-08-05

Christoph Dicks
Head of Certification/Notified Body

SARS-CoV-2 Antigen Rapid Detection Kit (Colloidal Gold Method)	Jinan Babio Biotechnology Co., Ltd.
GLINE-2019-nCoV Ag	Shenzhen YHLO Biotech Co. Ltd.
SARS-CoV-2 Rapid Antigen Test (Colloidal Gold Method)	Sansure Biotech Inc.
SARS-CoV-2 Antigen Schnelltestkassette	Hangzhou Sejoy Electronics & Instruments Co.,Ltd.
SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltest	Hangzhou Careomedic Tech Co., Ltd.
AS-check COVID-19 Antigen Schnelltest	Asterion Otel Insaat Bilişim Medikal Maden Tic.Ltd.Sti.
Kanzone COVID-19 Antigen Rapid Test	Weihai Kangzhou Biotechnology Engineering Co., Ltd.
COVID-19 Antigen Test Kit	Surge Medical Inc.
GENEDIAN COVID-19 Antigen Test Cassette	Hangzhou DIAN Biotechnology Co., Ltd.
Novel Coronavirus(COVID-19) Antigen Test Kit (Colloidal Gold)	Changzhou Biowin Pharmaceutical Co.,Ltd.
SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Lateral Flow Assay)	Shenzhen Kang Sheng Bao Bio- Technology Co.,Ltd.
Rapidan Tester COVID-19 Ag Test	Türklab Tibbi Malzemeler San. ve Tic. A.S.
ISIA SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test Kit	Chongqing ISIA BIO-Technology Co.,Ltd
Check Up SARS-CoV-2 Nasal Antigen Rapid Test	Cesna Biyoteknoloji Arastirma Gelistirme Laboratuvar Sist. Ins.Müh.Dan.San.Tic-Ltd.Sti (Istanbul, Turkey)
SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Colloidal Gold Method)	Biohit Healthcare (Hefei) Co., Ltd. (Hefei, China)
Novel Coronavirus (COVID-19) Antigen Detection Kit (Latex Immunochemistry)	Zhejiang Gene Science Co., Ltd. (Hangzhou Bay, China)
SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test Cassette	Merlin Biomedical (Xiamen) Co., Ltd. (Xiamen, China)
SARS-CoV-2 Antigen Test Kit (Colloidal Gold)	Shenzhen Dymind Biotechnology Co. Ltd. (Shenzhen, China)
Novel Coronavirus(2019-nCoV) Antigen Rapid Test	Bioscience (Tianjin) Diagnostic Technology Co., Ltd (Tianjin, China)
StrongStep® SARS-COV2 Antigen Rapid Test	Nanjing Liming Bio-Products Co., Ltd. (Nanjing, China)
COVID-19 Rapid Test Cassette Antigen Test Kit	Lifecosm Biotech Limited (Shenzhen, China)
COVID-19 Antigen Detection Kit (Quantum Dots-Based Immunofluorescence Chromatography)	Shenzhen Kingfocus Biomedical Engineering Co., Ltd.
SARS-CoV-2 Antigen Rapid Detection Kit	Shenzhen CAS-Envision Medical Technology Co., Ltd. (Shenzhen, China)
SARS-CoV-2 Ag Schnelltestkit	Hangzhou Jucheng Medical Products Co., Ltd
ZandCell COVID-19 Saliva Antigen-Test	ZandCell AB
SARS-CoV-2 Antigen Test Kit (Colloidal Gold)	Wuhan HealthCare Biotechnology Co., Ltd.
AllTest SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)	Hangzhou AllTest Biotech Co.,Ltd.
Saliva SARS-CoV-2 (2019-nCoV) Antigen Test Kit (Nanocarbon Assay)	Jiaxing Wisetest Bio-Tech Co., Ltd.
Bisdeal SARS-CoV-2 Nucleocapsid (N) Antigen Rapid Test Cassette	Hangzhou Zheda Dixun Biological Gene Engineering Co., Ltd.





TM

Konformitätserklärung

HANGZHOU ALLTEST BIOTECH CO., LTD.

#550, Yinhai Street, Hangzhou Economic & Technological Development Area, Hangzhou
-310018, P.R. China

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das In-vitro-Diagnostikum
SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)

alle für sie geltenden Bestimmungen der Richtlinie 98/79/EG über In-vitro-Diagnostika
erfüllt.

Diese Erklärung entspricht dem Konformitätsbewertungsweg Anhang III, Abschnitt 6. Die
Einstufung/Qualifikation des Medizinprodukts dient der Selbstprüfung

Die Erklärung basiert auf der Zulassung durch die benannte Stelle

Polskie Centrum Badań i Certyfikacji S.A.ul. Pulawska 469 02-844 Warszawa(PCBC),
notifiziert unter Nr.1434 bei der EG-Kommission.

Die EC Certifikatsnummer ist die 1434-IVDD-438/2021

Europäischer Vertreter:

MedNet GmbH

Borkstrasse 10, 48163 Muenster, Germany

Signature:

Date: Oct 08, 2021

The Date of first issue: July 05, 2021

Name: Gao Fei (Position: General Manager)





Statement

We, Hangzhou Alltest Biotech Co.,Ltd states that

Regarding the following evaluation articles published by PEI on 12.05.2021, as well as a large number of quotes of the original evaluation data of this article recently, they are used as online media articles of the latest evaluation data, which shown as below:

"Comparative sensitivity evaluation for 122 CE-marked SARS-CoV-2 antigen rapid tests"

published on May 12, 2021 by Heinrich Scheiblauer, Angela Filomena, Andreas Nitsche, Andreas Puyskens, Victor M Corman, Christian Drosten, Katrin Zwirglmaier, Constanze Lange, Petra Emmerich, Michael Müller, Olivia Knauer, Micha Nübling

(Link :<https://doi.org/10.1101/2021.05.11.21257016>)

The product within evaluation was the old version: COVID-19 Antigen Rapid Test (Swab) (REF ICOV-502)

This is an off-market product rather than the products currently on the market.

The tests currently listed on BfArM and passed by PEI evaluation are as below:

- COVID-19 Antigen Rapid Test (Oral Fluid) (REF ICOV-802H) (AT1117/21)

			Hersteller		Europäischer Bevollmächtigter		
Test-ID	Name des Tests	Evaluierung PEI	Name	Land	Name	Land	Probennahme
AT1117/21	COVID-19 Antigen Rapid Test (Oral Fluid... AT1117/21)	Ja	Hangzhou AllTest Biotech Co., Ltd.	CN	MedNet GmbH	DE	Speichel

- SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab) for self-testing(REF INCP-502H)(AT1172/21)

			Hersteller		Europäischer Bevollmächtigter		
Test-ID	Name des Tests	Evaluierung PEI	Name	Land	Name	Land	Probennahme
AT1172/21	SARS-CoV-2 Antigen Schnelltest (Nasen... AT1172/21)	Ja	Hangzhou AllTest Biotech Co., Ltd.	CN	MedNet GmbH	DE	nasal

The tests currently in the German market are all COVID-19 Antigen Rapid Test (Oral Fluid) (REF ICOV-802H) (AT1117/21)and SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab) for self-testing(REF INCP-502H) (AT1172/21) which have got CE 1434 Certificate and passed the PEI evaluation.

The above products all have the CE1434 certificate from the Notify body, and are fully compliant with European standards for IVD products.

申明

我们杭州奥泰生物技术有限公司就PEI于2021年5月12日发布的以下评测文章，以及近期大量出现的误引用此文原始评测数据，作为最新评测数据的线上媒体文章，特此郑重声明：

"Comparative sensitivity evaluation for 122 CE-marked SARS-CoV-2 antigen rapid tests" published on May 12, 2021 by Heinrich Scheiblauer, Angela Filomena, Andreas Nitsche, Andreas Puyskens, Victor M Corman, Christian Drosten, Katrin Zwigglmaier, Constanze Lange, Petra Emmerich, Michael Müller, Olivia Knauer, Micha Nübling

doi: <https://doi.org/10.1101/2021.05.11.21257016>

实验中的选用的奥泰产品为：COVID-19 Antigen Rapid Test (Swab) (REF ICOV-502)

这是已经下市的产品，并非目前市面流通的新一代产品。

新一代产品为：

COVID-19 Antigen Rapid Test (Oral Fluid) (REF ICOV-802H) (AT1117/21)

SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab) for self-testing(REF INCP-502H) (AT1172/21)

新一代奥泰的新冠自测产品均已经列上德国Bfarm名单并通过了PEI的评测如下：

COVID-19 Antigen Rapid Test (Oral Fluid) (REF ICOV-802H) (AT1117/21)

			Hersteller		Europäischer Bevollmächtigter		
Test-ID	Name des Tests	Evaluierung PEI	Name	Land	Name	Land	Probennahme
AT1117/21	COVID-19 Antigen Rapid Test (Oral Fluid...)	Ja	Hangzhou AllTest Biotech Co., Ltd.	CN	MedNet GmbH	DE	Speichel

SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab) for self-testing(REF INCP-502H) (AT1172/21)

			Hersteller		Europäischer Bevollmächtigter		
Test-ID	Name des Tests	Evaluierung PEI	Name	Land	Name	Land	Probennahme
AT1172/21	SARS-CoV-2 Antigen Schnelltest (Nasen...)	Ja	Hangzhou AllTest Biotech Co., Ltd.	CN	MedNet GmbH	DE	nasal

以上产品均拥有欧盟指定第三方认证机构的CE1434证书，完全符合欧洲标准的IVD产品。

General Manager: Gao Fei

Signature:



Date: Nov. 26th, 2021

Hangzhou Alltest Biotech CO.,Ltd

Hangzhou AllTest Biotech Co.,Ltd.
#550, Yinhai Street,
Hangzhou Economic & Technological
Development Area,
Hangzhou -310018, P.R. China

杭州奥泰生物技术股份有限公司
地址: 杭州市经济技术开发区
银海街550号
邮编: 310018

TEL : +86 571 56267891
EMAIL : info@alltests.com.cn
<http://www.alltests.com.cn>

电话 : +86 571 56267891
邮箱 : info@alltests.com.cn
网址 : www.alltests.com.cn

Cat. No.	Product Description	Specimen	Quantity/box	Quantity/ Carton Package		Weight/Carton
INCP-502H	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (for self testing)	Nasal Swab	1T per kit 20T/Box	480 pcs (24pcs/Box)	55*39,5*46 cm (0,1 cbm)	15 kg
INCP-502H	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (for self testing)	Nasal Swab	5	500	50*34*33 (0,1 cbm)	11 kg/
INCP-802H	COVID-19 Antigen Rapid Test (Oral Fluid) For Self-testing	Oral Fluid	1	480	55*39,5*46 cm (0.1cbm)	16,1 kg

SARS-CoV-2

Antigen Rapid Test

(Nasal Swab)

EN: For Self-testing

SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)

P 1

DE: Test zur Eigenanwendung

SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltest (Nasenabstrich)

P 13

ES: Para Autodiagnóstico

Prueba rápida del antígeno del SARS-CoV-2 (Hisopo Nasal)

P 26

CE 1434

IVD

REF: INCP-502H

SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab) Package Insert For Self-testing

English

A rapid test for the qualitative detection of SARS-CoV-2 Nucleocapsid Protein antigens present in nasal swab specimen.

For self-testing in vitro diagnostic use.

【INTENDED USE】

The SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab) is a single-use test kit intended to detect the SARS-CoV-2 that causes COVID-19 with self-collected nasal swab specimen. The test is intended for use in symptomatic individuals meeting the case definition for COVID-19, and to test asymptomatic individuals limited to contacts of confirmed COVID-19 cases or probable cases and to at-risk health workers.

Results are for the detection of SARS-CoV-2 Nucleocapsid protein Antigens. An antigen is generally detectable in upper respiratory specimens during the acute phase of infection. Positive results indicate the presence of viral antigens, but clinical correlation with patient history and other diagnostic information is necessary to determine infection status.

Positive results are indicative of the presence of SARS-CoV-2. Individuals who test positive should self-isolate and seek additional care from their healthcare provider. Positive results do not rule out bacterial infection or co-infection with other viruses. Negative results do not preclude SARS-CoV-2 infection. Individuals who test negative and continue to experience COVID-like symptoms should seek follow up care from their healthcare provider.

【SUMMARY】

The novel coronaviruses belong 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 cases¹.

【PRINCIPLE】

The SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab) is a qualitative membrane-based immunoassay for the detection of SARS-CoV-2 nucleocapsid protein antigens in human swab specimen.

【PRECAUTIONS】

Please read all the information in this package insert before performing the test.

- For self-testing *in vitro* diagnostic use only. Do not use after expiration date.
- Do not eat, drink or smoke in the area where the specimens or kits are handled.
- **Do not drink the buffer in the kit.** Carefully handle the buffer and avoid it contacting skin or eyes, rinse with plenty of running water immediately if contacting.
- Store in a dry place at 2-30 °C (36-86 °F), avoiding areas of excess moisture. If the foil packaging is damaged or has been opened, please do not use.
- This test kit is intended to be used as a preliminary test only and repeatedly abnormal results should be discussed with doctor or medical professional.
- Follow the indicated time strictly.
- Use the test only once. Do not dismantle and touch the test window of the test cassette.
- The kit must not be frozen or used after the expiration date printed on the package.
- Keep out of the reach of children.
- Test for children and young people should be used with an adult.
- Small children should be swabbed with the help of a second adult.
- Wash hands thoroughly before and after handling.
- Please ensure that an appropriate amount of samples are used for testing. Too much or too little sample size may lead to deviation of results.

【STORAGE AND STABILITY】

Store as packaged in the sealed pouch at room temperature or refrigerated (2-30 °C). The test is stable through the expiration date printed on the sealed pouch.

The test must remain in the sealed pouch until use. **DO NOT FREEZE.** Do not use beyond the expiration date.

【MATERIALS】

Materials Provided

- Test cassette • Package insert
- Sterile swab(CE0413, Medico Technology Co.,Ltd-Room 201of Building 14th and Building 17th Hengyi Lane,Yuanhu Road, Zhangbei Industrial Park, Longcheng Street, Longgang district, Shenzhen, Guangdong, China – EU Representative Wellkang Ltd. (www.CE-marking.eu) - Enterprise Hub.NW Business Complex, 1 BeraghmoreRD. Derry, BT 488SE, N.Ireland. UK) or (CE0197, Jiangsu Changfeng Medical Industry Co., Ltd-Touqiao Town, Guangling District, Yangzhou, Jiangsu 225109 China- EU Representative Liins Service & Consulting GmbH, Obere Seegasse 34/2, 69124, Heidelberg, Germany)
- Extraction buffer • Biosafety bag

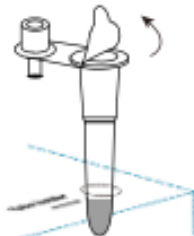
Materials required but not provided

- Timer

【PROCEDURE】

Wash your hands with soap and water for at least 20 seconds before and after test. If soap and water are not available, use hand sanitizer with at least 60% alcohol.

Remove the cover of the tube with Extraction buffer and place the tube in the tube holder in the box.



Nasal swab specimen Collection

1. Remove the sterile swab from the pouch.
2. Insert the swab into your nostril until you feel slight resistance (Approx. 2cm up your nose). Slowly twist the swab, rubbing it along the insides of your nostril for 5-10 times against the nasal wall.

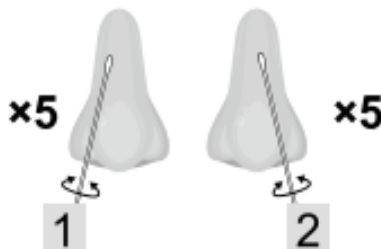
Note:

This may feel uncomfortable. Do not insert the swab any deeper if you feel strong resistance or pain.

When the nasal mucosa is damaged or bleeding, nasal swab collection is not recommended.

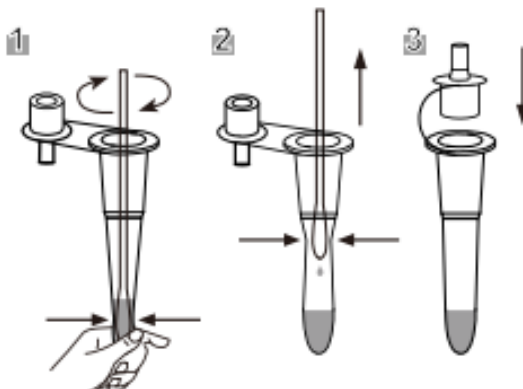
If you are swabbing others, please wear a face mask. With children, you may not need to insert the swab as far into the nostril. For very young children, you may need another person to steady the child's head while swabbing.

3. Gently remove the swab.
4. Using the same swab, repeat step 2 in your other nostril.
5. Withdraw the swab.



Specimen Preparation

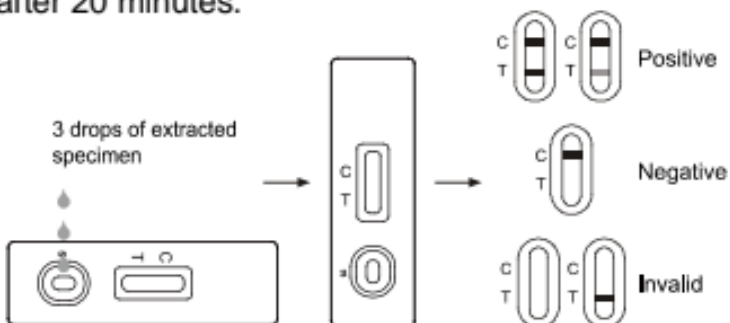
1. Place the swab into the Extraction tube, ensure it is touching the bottom and stir the swab to mix well. Press the swab head against to the tube and rotate the swab for **10-15 seconds**.
2. Remove the swab while squeezing the swab head against the inside of the Extraction tube. Place the swab in the biosafety bag.
3. Fit the tube tip onto the tube.



Testing

1. Remove the test cassette from the sealed foil pouch and use it within one hour. Best results will be obtained if the test is performed immediately after opening the foil pouch.
Place the test cassette on a flat and level surface.

2. Invert the specimen extraction tube and add **3 drops of extracted specimen** to the **sample well(S)** of the test cassette and start the timer. Do not move the test cassette during test developing.
3. **Read the result at 15 minutes.** Do not read the result after 20 minutes.



Note: After test is completed, place all the components into plastic Biosafety Bag and dispose according to local regulation.

【READING THE RESULTS】

Please share your test result with your healthcare provider and carefully follow your local COVID guidelines/requirements.

POSITIVE:* **Two colored lines appear.**
One colored line should be in the control region (C) and another colored line should be in the Test region (T).

*NOTE: The intensity of the color in the test line region (T) will vary based on the amount of SARS-CoV-2 antigen present in the sample. So any shade of color in the test region (T) should be considered positive.



A positive results means it is very likely you have COVID-19, but the positive samples should be confirmed to reflect this. Immediately go into self-isolation in accordance with the local guidelines and immediately contact your general practitioner/doctor or the local health department in accordance with the instructions of your local authorities. Your test result will be checked by a PCR confirmation test and you will be explained the next steps.

NEGATIVE: One colored line appears in the control region (C). No apparent colored line appears in the test line region (T).



You are unlikely to have COVID-19. However, it is possible for this test to give a negative result that is incorrect (a false negative) in some people with COVID-19. This means you could possibly still have COVID-19 even though the test is negative.

In addition, you can repeat the test with a new test kit. In case of suspicion, repeat the test after 1-2 days, as the coronavirus cannot be precisely detected in all phases of an infection.

Even with a negative test result, distance and hygiene rules must be observed, migration/traveling, attending events and etc. should follow your local COVID guidelines/requirements.



INVALID: Control line fails to appear.

Insufficient specimen volume or incorrect procedural techniques are the most likely reasons for control line failure. Review the procedure and repeat the test with a new test or contact with a COVID-19 test center.

【LIMITATIONS】

1. Performance was evaluated with nasal swab specimens only, using the procedures provided in this package insert.
2. The SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab) will only indicate the presence of SARS-CoV-2 antigens in the specimen.
3. If the test result is negative or non-reactive and clinical symptoms persist, it is because the very early infection virus may not be detected. It is recommended to test again with a new kit or test with a molecular diagnostic device to rule out infection in these individuals.
4. Negative results do not rule out SARS-CoV-2 infection, particularly in those who have been in contact with the

- virus. Follow-up testing with a molecular diagnostic should be considered to rule out infection in these individuals.
5. Positive results of COVID-19 may be due to infection with non- SARS-CoV-2 coronavirus strains or other interference factors.
 6. Failure to follow these procedures may alter test performance.
 7. False negative results may occur if a specimen is improperly collected or handled.
 8. False negative results may occur if inadequate levels of viruses are present in the specimen.

【PERFORMANCE CHARACTERISTICS】

Clinical performance

The SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test was evaluated with clinical nasal swab specimens whose status was confirmed using RT-PCR. The sensitivity was calculated for the range from high to low viral load. The results are presented in the following tables.

		RT-PCR, Ct≤25	
SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test		Positive	Negative
	Positive	261	3
	Negative	0	611
	Total	261	614

Diagnostic sensitivity (Ct≤25): 100% (98.9%-100%)*

Overall agreement (Ct≤25): 99.7% (99.0% - 99.9%)*

Diagnostic specificity: 99.5% (98.6% - 99.9%)*

		RT-PCR, Ct≤30	
SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test		Positive	Negative
	Positive	335	3
	Negative	1	611
	Total	336	614

Diagnostic sensitivity (Ct≤30): 99.7% (98.4% - 99.9%)*

Overall agreement (Ct≤30): 99.6% (98.9% - 99.9%)*

Diagnostic specificity: 99.5% (98.6% - 99.9%)*

		RT-PCR, Ct≤33	
SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test		Positive	Negative
	Positive	381	3
	Negative	4	611
	Total	385	614

Diagnostic sensitivity (Ct≤33): 99.0% (97.4% - 99.7%)*

Overall agreement (Ct≤33): 99.3% (98.6% - 99.7%)*

Diagnostic specificity: 99.5% (98.6% - 99.9%)*

		RT-PCR, Ct<36	
SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test		Positive	Negative
	Positive	423	3
	Negative	12	611
	Total	435	614

Diagnostic sensitivity (Ct<36): 97.2% (95.2% - 98.6%)*

Overall agreement (Ct<36): 98.6% (97.7% - 99.2%)*

Diagnostic specificity: 99.5% (98.6% - 99.9%)*

Note: There are 12 specimens with very low viral load(Ct≥36), 8 of them were correctly identified.

The SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test was evaluated with clinical nasal swab specimens from asymptomatic individuals whose status was confirmed using RT-PCR. The sensitivity was calculated for the range from high to low viral load. The results are presented in the following tables.

		RT-PCR, Ct≤25	
SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test		Positive	Negative
	Positive	20	1
	Negative	0	99
	Total	20	100

Diagnostic sensitivity (Ct≤25): 100% (86.1% - 100%)*

Overall agreement (Ct≤25): 99.2% (95.4% - 100%)*

Diagnostic specificity: 99.0% (94.6% - 100%)*

		RT-PCR, Ct≤30	
SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test		Positive	Negative
	Positive	64	1
	Negative	0	99
	Total	64	100

Diagnostic sensitivity (Ct≤30): 100% (95.4% - 100%)*

Overall agreement (Ct≤30): 99.4% (96.6% - 100%)*

Diagnostic specificity: 99.0% (94.6% - 100%)*

		RT-PCR, Ct≤33	
SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test		Positive	Negative
	Positive	75	1
	Negative	0	99
	Total	75	100

Diagnostic sensitivity (Ct≤33): 100% (96.1% - 100%)*

Overall agreement (Ct≤33): 99.4% (96.9% - 100%)*

Diagnostic specificity: 99.0% (94.6% - 100%)*

		RT-PCR, Ct≤38	
SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test		Positive	Negative
	Positive	87	1
	Negative	2	99
	Total	89	100

Diagnostic sensitivity (Ct≤38): 97.8% (92.1% - 99.7%)*

Overall agreement (Ct≤38): 98.4% (95.4% - 99.7%)*

Diagnostic specificity: 99.0% (94.6% - 100%)*

*95% confidence interval

Cross-reactivity

Test results will not be affected by other respiratory viruses and commonly encountered microbial flora and low pathogenic coronaviruses listed in table below at certain concentrations.

Description	Test Level
Human coronavirus 229E	5x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
Human coronavirus NL63	1x 10 ⁶ TCID ₅₀ /ml
Human coronavirus OC43	1 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /ml
MERS coronavirus Florida	1.17x10 ⁴ TCID ₅₀ /ml

Human coronavirus HKU1	1×10^6 TCID ₅₀ /ml
Influenza A H1N1	3.16×10^5 TCID ₅₀ /ml
Influenza A H3N2	1×10^5 TCID ₅₀ /ml
Influenza B	3.16×10^6 TCID ₅₀ /ml
Parainfluenza virus 2	1.58×10^7 TCID ₅₀ /ml
Parainfluenza virus 3	1.58×10^8 TCID ₅₀ /ml
Respiratory syncytial virus	8.89×10^4 TCID ₅₀ /ml
Adenovirus type 3	3.16×10^4 TCID ₅₀ /ml
Adenovirus type 7	1.58×10^5 TCID ₅₀ /ml
Human Rhinovirus 2	2.81×10^4 TCID ₅₀ /ml
Human Rhinovirus 14	1.58×10^6 TCID ₅₀ /ml
Human Rhinovirus 16	8.89×10^6 TCID ₅₀ /ml
Measles	1.58×10^4 TCID ₅₀ /ml
Mumps	1.58×10^4 TCID ₅₀ /ml
<i>Arcanobacterium</i>	1.0×10^8 org/ml
<i>Candida albicans</i>	1.0×10^8 org/ml
<i>Corynebacterium</i>	1.0×10^8 org/ml
<i>Escherichia coli</i>	1.0×10^8 org/ml
<i>Moraxella catarrhalis</i>	1.0×10^8 org/ml
<i>Neisseria lactamica</i>	1.0×10^8 org/ml
<i>Neisseria subflava</i>	1.0×10^8 org/ml
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	1.0×10^8 org/ml
<i>Staphylococcus aureus</i> <i>subsp auereus</i>	1.0×10^8 org/ml
<i>Staphylococcus epidermidis</i>	1.0×10^8 org/ml
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	1.0×10^8 org/ml
<i>Streptococcus pyogenes</i>	1.0×10^8 org/ml
<i>Streptococcus salivarius</i>	1.0×10^8 org/ml
<i>Streptococcus sp group F</i>	1.0×10^8 org/ml

Interfering Substances

Test results will not be interfered by following substances at certain concentrations:

Substance	Concen- tration	Substance	Concen- tration
Whole Blood	20µl/ml	Oxymetazoli ne	0.6mg/ml
Mucin	50µg/ml	Phenylephrin e	12mg/ml
Budesonide Nasal Spray	200µl/ml	Rebetol	4.5µg/ml
Dexamethas one	0.8mg/ml	Relenza	282ng/ml
Flunisolide	6.8ng/ml	Tamiflu	1.1µg/ml
Mupirocin	12mg/ml	Tobramycin	2.43mg/ml

【EXTRA INFORMATIONS】

1. How does the SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test work?

The test is for the qualitative detection of SARS-CoV-2 antigens in self-collected swab specimens. A positive result indicates SARS-CoV-2 antigens present in the specimen.

2. When should the test be used?

SARS-CoV-2 antigen can be detected in acute respiratory tract infection, it is recommended to run the test in symptomatic individuals meeting the case definition for COVID-19 (•Acute onset of fever, cough; or •Acute onset of ANY THREE OR MORE of the following signs or symptoms: Fever, cough, general weakness/fatigue, headache, myalgia, sore throat, coryza, dyspnoea, anorexia/nausea/vomiting, diarrhoea, altered mental status.), and to test asymptomatic individuals limited to contacts of confirmed COVID-19 cases or probable cases and to at-risk health workers.

3. Can the result be incorrect?

The results are accurate as far as the instructions are carefully respected.

Nevertheless, the result can be incorrect if inadequate sampling volume or the SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test gets wet before test performing, or if the number of extraction buffer drops are less than 3 or more than 4.

Besides, due to immunological principles involved, there exist the chances of false results in rare cases. A consultation with the doctor is always recommended for

such tests based on immunological principles.

4. How to interpret the test if the color and the intensity of the lines are different?

The color and intensity of the lines have no importance for result interpretation. The lines should only be homogeneous and clearly visible. The test should be considered as positive whatever the color intensity of the test line is.

5. What do I have to do if the result is negative?

A negative result means that you are negative or that the viral load is too low to be recognized by the test. However, it is possible for this test to give a negative result that is incorrect (a false negative) in some people with COVID-19. This means you could possibly still have COVID-19 even though the test is negative.

In addition, you can repeat the test with a new test kit. In case of suspicion, repeat the test after 1-2 days, as the coronavirus cannot be precisely detected in all phases of an infection. Distance and hygiene rules must still be observed.

Even with a negative test result, distance and hygiene rules must be observed, migration/traveling, attending events and etc. should follow your local COVID guidelines/requirements.

6. What do I have to do if the result is positive?

A positive result means the presence of SARS-CoV-2 antigens. A positive results means it is very likely you have COVID-19. Immediately go into self-isolation in accordance with the local guidelines and immediately contact your general practitioner / doctor or the local health department in accordance with the instructions of your local authorities. Your test result will be checked by a PCR confirmation test and you will be explained the next steps.

SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltest

(Nasenabstrich)

Beipackzettel

Test zur Eigenanwendung

Deutsch

Ein Schnelltest für den qualitativen Nachweis von SARS-CoV-2 Nukleokapsidprotein-Antigenen in Nasenabstrichproben.

Für die In-vitro-Diagnostik zur Eigenanwendung.

【VERWENDUNGSZWECK】

Der SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltest (Nasenabstrich) ist ein Einweg-Testkit zum Nachweis von SARS-CoV-2, das COVID-19 verursacht, mittels einer selbst entnommenen Nasenabstrichprobe. Der Test ist zur Untersuchung folgender Personengruppen bestimmt: Symptomatische Personen, die die Falldefinition für COVID-19 erfüllen, asymptomatische Personen, die Kontakt zu bestätigt oder wahrscheinlich mit COVID-19 infizierten Personen hatten, und medizinisches Personal.

Positive Ergebnisse sind ein Hinweis auf das Vorhandensein von SARS-CoV-2. Personen, die positiv getestet wurden, sollten sich selbst isolieren und eine zusätzliche Behandlung durch ihren medizinischen Betreuer in Anspruch nehmen. Positive Ergebnisse schließen eine bakterielle Infektion oder eine Co-Infektion mit anderen Viren nicht aus. Negative Ergebnisse schließen eine SARS-CoV-2-Infektion nicht aus. Personen, die negativ getestet wurden und weiterhin COVID-ähnliche Symptome aufweisen, sollten sich an ihren medizinischen Betreuer wenden.

【ZUSAMMENFASSUNG】

Die neuartigen Coronaviren gehören zur β -Gattung. COVID-19 ist eine akute respiratorische Infektionskrankheit für die Menschen generell anfällig sind. Derzeit sind die Patienten, die mit dem neuartigen Coronavirus infiziert sind, die Hauptinfektionsquelle; asymptomatische infizierte Personen können ebenfalls eine Infektionsquelle sein. Basierend auf der aktuellen epidemiologischen Untersuchung beträgt die Inkubationszeit 1 bis 14 Tage, meistens 3 bis 7 Tage. Zu den Hauptmanifestationen gehören Fieber, Müdigkeit und trockener Husten. Nasenverstopfung, laufende Nase,

Halsschmerzen, Myalgie und Durchfall werden in wenigen Fällen¹ gefunden.

【GRUNDSATZ】

Der SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltest (Nasenabstrich) ist ein qualitativer membranbasierter Immunoassay zum Nachweis von SARS-CoV-2-Nukleokapsidprotein-Antigenen in menschlichen Abstrichproben.

【VORSICHTSMASSNAHMEN】

Bitte lesen Sie alle Informationen in dieser Beipackzettel, bevor Sie den Test durchführen.

- Nur zum Selbsttest *in vitro* für diagnostische Zwecke. Nach Ablauf des Verfallsdatums nicht mehr verwenden.
- In dem Bereich, in dem die Proben oder Kits gehandhabt werden, nicht essen, trinken oder rauchen.
- **Trinken Sie den Puffer im Kit nicht.** Gehen Sie vorsichtig mit dem Puffer um und vermeiden Sie den Kontakt mit Haut oder Augen, spülen Sie ihn bei Kontakt sofort mit reichlich fließendem Wasser ab.
- Lagern Sie den Puffer an einem trockenen Ort bei 2-30 °C (36-86 °F) und vermeiden Sie Bereiche mit übermäßiger Feuchtigkeit. Wenn die Folienverpackung beschädigt ist oder geöffnet wurde, bitte nicht verwenden.
- Dieses Testkit ist nur als vorläufiger Test gedacht, und wiederholt abnormale Ergebnisse sollten mit einem Arzt oder medizinischem Fachpersonal besprochen werden.
- Halten Sie die angegebene Zeit strikt ein.
- Verwenden Sie den Test nur einmal. Das Testfenster der Testkassette darf nicht zerlegt und berührt werden.
- Das Kit darf nicht eingefroren oder nach dem auf der Verpackung aufgedruckten Verfallsdatum verwendet werden.
- Außerhalb der Reichweite von Kindern aufbewahren.
- Der Test für Kinder und Jugendliche sollte in Begleitung eines Erwachsenen verwendet werden.
- Bei Kleinkindern sollten Abstriche mit Hilfe eines zweiten Erwachsenen gemacht werden.
- Waschen Sie sich vor und nach der Handhabung gründlich die Hände.
- Achten Sie darauf, dass eine angemessene Menge an Proben für den Test verwendet wird. Ein zu großer oder zu kleiner Probenumfang kann zu Ergebnisabweichungen führen.

【LAGERUNG UND STABILITÄT】

Lagern Sie den Test wie verpackt im versiegelten Beutel bei Raumtemperatur oder gekühlt (2-30 °C). Der Test ist bis zu dem auf dem versiegelten Beutel aufgedruckten Verfallsdatum stabil. Der Test muss bis zum Gebrauch im versiegelten Beutel bleiben. **NICHT EINFRIEREN**. Nicht nach Ablauf des Verfallsdatums verwenden.

【MATERIALIEN】

Mitgeliefertes Material

- Test-Kassette • Beipackzettel
- Steriler Tupfer (CE0413, Medico Technology Co.,Ltd-Room 201of Building 14th and Building 17th Hengyi Lane,Yuanhu Road, Zhangbei Industrial Park, Longcheng Street, Longgang district, Shenzhen, Guangdong, China - EU-Vertreter Wellkang Ltd. (www.CE-marking.eu) - Enterprise Hub.NW Business Complex, 1 BeraghmoreRD. Derry, BT 488SE, N.Ireland. UK) oder (CE0197, Jiangsu Changfeng Medical Industry Co., Ltd-Touqiao Town, Guangling District, Yangzhou, Jiangsu 225109 China - EU-Vertreter Llins Service & Consulting GmbH, Obere Seegasse 34/2, 69124, Heidelberg, Germany)
- Extraktionspuffer • Biosicherheitsbeutel

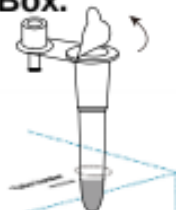
Benötigte, aber nicht mitgelieferte Materialien

- Zeitschaltuhr

【VERFAHREN】

Waschen Sie Ihre Hände mit Wasser und Seife für mindestens 20 Sekunden vor und nach dem Test. Wenn Seife und Wasser nicht verfügbar sind, verwenden Sie ein Handdesinfektionsmittel mit mindestens 60 % Alkohol.

Entfernen Sie den Deckel des Röhrchens mit dem Extraktionspuffer und legen Sie das Röhrchen in den Röhrchenhalter in der Box.



Entnahme von Nasenabstrichproben

1. Nehmen Sie den sterilen Tupfer aus dem Beutel.
2. Führen Sie den Tupfer in Ihr Nasenloch ein, bis Sie einen leichten Widerstand spüren (ca. 2 cm in der

Nase). Drehen Sie den Tupfer langsam und reiben Sie ihn an der Innenseite Ihres Nasenlochs 5-10 Mal gegen die Nasenwand.

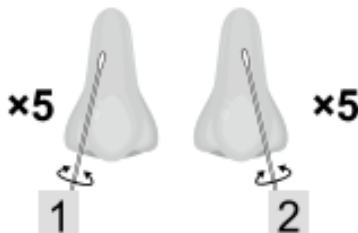
Beachten Sie:

Dies kann sich unangenehm anfühlen. Führen Sie den Tupfer nicht tiefer ein, wenn Sie starken Widerstand oder Schmerzen spüren.

Wenn die Nasenschleimhaut beschädigt ist oder blutet, wird die Entnahme von Nasenabstrichen nicht empfohlen.

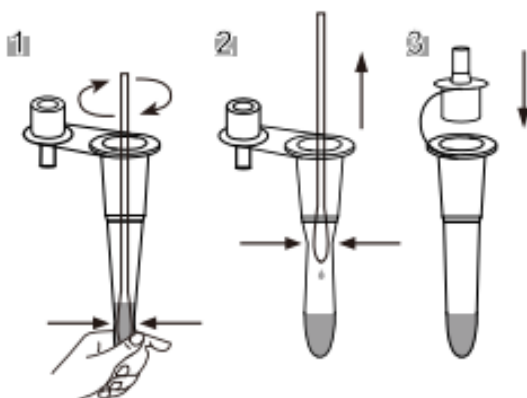
Wenn Sie auf andere Menschen Tupfer, tragen Sie bitte eine Gesichtsmaske. Bei Kindern müssen Sie den Abstrichtupfer möglicherweise nicht so weit in das Nasenloch einführen. Bei sehr kleinen Kindern benötigen Sie möglicherweise eine weitere Person, die den Kopf des Kindes während der Abstrichentnahme stützt.

3. Entfernen Sie den Tupfer sanft.
4. Wiederholen Sie mit demselben Tupfer die Schritte 2 im anderen Nasenloch.
5. Ziehen Sie den tupfer zurück.



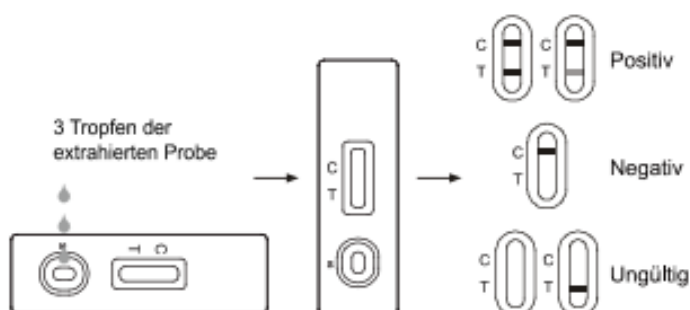
Probenvorbereitung

1. Legen Sie den Tupfer in das Extraktionsröhrchen, achten Sie darauf, dass er den Boden berührt und rühren Sie den Tupfer, um ihn gut zu mischen. Drücken Sie den Tupferkopf gegen das Röhrchen und drehen Sie den Tupfer für **10-15 Sekunden**.
2. Entfernen Sie den Tupfer, während Sie den Tupferkopf gegen die Innenseite des Extraktionsröhrchens drücken.
Legen Sie den Tupfer in den Biosicherheitsbeutel.
3. Stecken Sie die Röhrchenspitze auf das Röhrchen.



Testen

1. Nehmen Sie die Testkassette aus dem versiegelten Folienbeutel und verwenden Sie sie innerhalb einer Stunde. Die besten Ergebnisse werden erzielt, wenn der Test unmittelbar nach dem Öffnen des Folienbeutels durchgeführt wird.
Legen Sie die Testkassette auf eine flache und ebene Oberfläche.
2. Drehen Sie das Probenentnahmeröhrchen um und geben Sie **3 Tropfen der extrahierten Probe** in die **Probenvertiefung (S)** der Testkassette und starten Sie den Timer. Bewegen Sie die Testkassette während der Testentwicklung nicht.
3. **Lesen Sie das Ergebnis nach 15 Minuten ab.** Lesen Sie das Ergebnis nach 20 Minuten nicht mehr ab.



Beachten Sie: Legen Sie nach Beendigung des Tests alle Komponenten in einen Plastikbeutel für biosicherheitsbeutel und entsorgen Sie sie gemäß den örtlichen Vorschriften.

【INTERPRETATION DER RESULTATE】

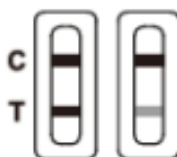
Bitte teilen Sie Ihr Testergebnis Ihrem medizinischen

Betreuer mit und befolgen Sie sorgfältig die lokalen COVID-Richtlinien/ Anforderungen.

POSITIV:* Es erscheinen zwei farbige Linien. Eine farbige Linie sollte sich in der Kontrollregion (C) und eine andere farbige Linie in der Testregion (T) befinden.

*HINWEIS: Die Intensität der Farbe in der Testlinienregion (T) variiert je nach der Menge des in der Probe vorhandenen SARS-CoV-2-Antigens. Daher sollte jede Farbschattierung in der Testregion (T) als positiv angesehen werden.

Ein positives Ergebnis bedeutet, dass Sie höchstwahrscheinlich COVID-19 haben, aber die positiven Proben sollten bestätigt werden, um dies widerzuspiegeln. Begeben Sie sich sofort in Selbstisolation gemäß den örtlichen Richtlinien und kontaktieren Sie umgehend Ihren Hausarzt/Arzt oder das örtliche Gesundheitsamt gemäß den Anweisungen Ihrer örtlichen Behörden. Ihr Testergebnis wird durch einen PCR-Bestätigungs test überprüft und Ihnen werden die nächsten Schritte erklärt



NEGATIV: Eine farbige Linie erscheint in der Kontrollregion (C). In der Testlinienregion (T) erscheint keine erkennbare farbige Linie.

Es ist unwahrscheinlich, dass Sie COVID-19 haben. Es ist jedoch möglich, dass dieser Test bei einigen Personen mit COVID-19 ein falsches negatives Ergebnis (ein falsches Negativ) ergibt. Das bedeutet, dass Sie möglicherweise trotzdem COVID-19 haben, obwohl der Test negativ ist.



Darüber hinaus können Sie den Test mit einem neuen Testkit wiederholen. Wiederholen Sie im Verdachtsfall den Test nach 1-2 Tagen, da das Coronavirus nicht in allen Phasen einer Infektion exakt nachgewiesen werden kann.

Auch bei negativem Testergebnis müssen Abstands- und Hygieneregeln eingehalten

werden, Migration/Reisen, Teilnahme an Veranstaltungen usw. sollten Ihren lokalen COVID-Richtlinien/Anforderungen folgen.

UNGULTIG: Die Kontrolllinie erscheint nicht. Unzureichendes Probenvolumen oder falsche Verfahrenstechniken sind die wahrscheinlichsten Gründe für das Ausbleiben der Kontrolllinie. Überprüfen Sie das Verfahren und wiederholen Sie den Test mit einem neuen Test oder wenden Sie sich an ein COVID-19-Testzentrum.



[EINSCHRÄNKUNGEN]

1. Die Leistung wurde nur mit nasalen Abstrichproben unter Verwendung der in dieser Beipackzettel angegebenen Verfahren bewertet.
2. Der SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltest (Nasenabstrich) zeigt nur das Vorhandensein von SARS-CoV-2-Antigenen in der Probe an.
3. Wenn das Testergebnis negativ oder nicht reaktiv ist und die klinischen Symptome fortbestehen, kann es sein, dass das sehr frühe Infektionsvirus nicht erkannt wird. Es wird empfohlen, den Test mit einem neuen Kit zu wiederholen oder mit einem molekularen Diagnosegerät zu testen, um eine Infektion bei diesen Personen auszuschließen.
4. Negative Ergebnisse schließen eine SARS-CoV-2-Infektion nicht aus, insbesondere bei Personen, die mit dem Virus in Kontakt waren. Ein Folgetest mit einem molekularen Diagnostikum sollte in Betracht gezogen werden, um eine Infektion bei diesen Personen auszuschließen.
5. Positive Ergebnisse von COVID-19 können auf eine Infektion mit Nicht-SARS-CoV-2-Coronavirus-Stämmen oder andere Störfaktoren zurückzuführen sein.
6. Die Nichteinhaltung dieser Verfahren kann die Testleistung verändern.
7. Falsch negative Ergebnisse können auftreten, wenn eine Probe nicht ordnungsgemäß gesammelt oder behandelt wird.
8. Falsch negative Ergebnisse können auftreten, wenn in der Probe unzureichende Mengen an Viren vorhanden sind.

【LEISTUNGSMERKMALE】

Klinische Leistung

Der SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltest wurde mit klinischen Nasenabstrichproben evaluiert, deren Status mittels RT-PCR-Tests bestätigt wurde. Die Sensitivität wurde für den Bereich von hoher bis niedriger Viruslast berechnet. Die Ergebnisse sind in den folgenden Tabellen dargestellt.

		RT-PCR, Ct ≤ 25	
SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltest		Positiv	Negativ
	Positiv	261	3
	Negativ	0	611
	Summe	261	614

Diagnostische Sensitivität (Ct ≤ 25): 100 % (98,9 %–100 %)*

Gesamtübereinstimmung (Ct ≤ 25): 99,7 % (99,0 %–99,9 %)*

Diagnostische Spezifität: 99,5 % (98,6 %–99,9 %)*

		RT-PCR, Ct ≤ 30	
SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltest		Positiv	Negativ
	Positiv	335	3
	Negativ	1	611
	Summe	336	614

Diagnostische Sensitivität (Ct ≤ 30): 99,7 % (98,4 %–99,9 %)*

Gesamtübereinstimmung (Ct ≤ 30): 99,6 % (98,9 %–99,9 %)*

Diagnostische Spezifität: 99,5 % (98,6 %–99,9 %)*

		RT-PCR, Ct ≤ 33	
SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltest		Positiv	Negativ
	Positiv	381	3
	Negativ	4	611
	Summe	385	614

Diagnostische Sensitivität (Ct ≤ 33): 99,0 % (97,4 %–99,7 %)*

Gesamtübereinstimmung (Ct ≤ 33): 99,3 % (98,6 %–99,7 %)*

Diagnostische Spezifität: 99,5 % (98,6 %–99,9 %)*

		RT-PCR, Ct < 36	
SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltest		Positiv	Negativ
	Positiv	423	3
	Negativ	12	611
	Summe	435	614

Diagnostische Sensitivität (Ct < 36): 97,2 % (95,2 %–98,6 %)*

Gesamtübereinstimmung (Ct < 36): 98,6 % (97,7 %–99,2 %)*

Diagnostische Spezifität: 99,5 % (98,6 %–99,9 %)*

Hinweis: 12 Proben enthalten eine sehr geringe Viruslast ($Ct \geq 36$). 8 davon wurden korrekt identifiziert.

Der SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltest wurde anhand klinischer Nasenabstrichproben asymptomatischer Personen ausgewertet, deren Status mittels RT-PCR-Tests bestätigt wurde. Die Sensitivität wurde für den Bereich von hoher bis niedriger Viruslast berechnet. Die Ergebnisse sind in den folgenden Tabellen dargestellt.

		RT-PCR, Ct ≤ 25	
SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltest		Positiv	Negativ
	Positiv	20	1
	Negativ	0	99
	Summe	20	100

Diagnostische Sensitivität (Ct ≤ 25): 100 % (86,1 %–100 %)*

Gesamtübereinstimmung (Ct ≤ 25): 99,2 % (95,4 %–100 %)*

Diagnostische Spezifität: 99,0 % (94,6 %–100 %)*

		RT-PCR, Ct ≤ 30	
SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltest		Positiv	Negativ
	Positiv	64	1
	Negativ	0	99
	Summe	64	100

Diagnostische Sensitivität (Ct ≤ 30): 100 % (95,4 %–100 %)*

Gesamtübereinstimmung (Ct ≤ 30): 99,4 % (96,6 %–100 %)*

Diagnostische Spezifität: 99,0 % (94,6 %–100 %)*

		RT-PCR, Ct ≤ 33	
SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltest		Positiv	Negativ
	Positiv	75	1
	Negativ	0	99
	Summe	75	100

Diagnostische Sensitivität (Ct ≤ 33): 100 % (96,1 %–100 %)*

Gesamtübereinstimmung (Ct ≤ 33): 99,4 % (96,9 %–100 %)*

Diagnostische Spezifität: 99,0 % (94,6 %–100 %)*

		RT-PCR, Ct ≤ 38	
SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltest		Positiv	Negativ
	Positiv	87	1
	Negativ	2	99
	Summe	89	100

Diagnostische Sensitivität (Ct ≤ 38): 97,8 % (92,1 %–99,7 %)*

Gesamtübereinstimmung (Ct ≤ 38): 98,4 % (95,4 %–99,7 %)*

Diagnostische Spezifität: 99,0 % (94,6 %–100 %)*

*95% Konfidenzintervall

Kreuzreakтивität

Die Testergebnisse werden durch andere respiratorische Viren und häufig vorkommende mikrobielle Flora sowie niedrig pathogene Coronaviren, die in der Tabelle unten aufgeführt sind, bei bestimmten Konzentrationen nicht beeinflusst.

Beschreibung	Test Level
Humanes Coronavirus 229E	5x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
Humanes Coronavirus NL63	1x 10 ⁶ TCID ₅₀ /ml
Humanes Coronavirus OC43	1 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /ml
MERS-Coronavirus Florida	1,17x10 ⁴ TCID ₅₀ /ml
Humanes Coronavirus HKU1	1x 10 ⁶ TCID ₅₀ /ml
Influenza A H1N1	3,16 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
Influenza A H3N2	1 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
Influenza B	3,16 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /ml
Parainfluenza-Virus 2	1,58 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Parainfluenza-Virus 3	1,58 x 10 ⁸ TCID ₅₀ /ml
Respiratorisches Synzytial-Virus	8,89 x 10 ⁴ TCID ₅₀ /ml
Adenovirus Typ 3	3,16 x 10 ⁴ TCID ₅₀ /ml
Adenovirus Typ 7	1,58 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
Humanes Rhinovirus 2	2,81 x 10 ⁴ TCID ₅₀ /ml
Humanes Rhinovirus 14	1,58 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /ml
Humanes Rhinovirus 16	8,89 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /ml
Masern	1,58 x 10 ⁴ TCID ₅₀ /ml
Mumps	1,58 x 10 ⁴ TCID ₅₀ /ml

<i>Arkanobakterium</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Candida albicans</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Corynebakterium</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Escherichia coli</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Moraxella catarrhalis</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Neisseria lactamica</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Neisseria subflava</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Staphylococcus aureus</i> <i>subsp aureus</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Staphylococcus epidermidis</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Streptokokkus pneumoniae</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Streptokokkus pyogenes</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Streptokokkus salivarius</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Streptococcus sp Gruppe F</i>	1,0x10 ⁸ org/ml

Störende Substanzen

Die Testergebnisse werden durch folgende Substanzen in bestimmten Konzentrationen nicht beeinträchtigt:

Substanz	Konzentration	Substanz	Konzentration
Vollblut	20µl/ml	Oxymetazolin	0,6mg/ml
Mucin	50µg/ml	Phenylephrin	12mg/ml
Budesonid Nasenspray	200µl/ml	Rebetol	4,5µg/ml
Dexamethason	0,8mg/ml	Relenza	282ng/ml
Flunisolid	6,8ng/ml	Tamiflu	1,1µg/ml
Mupirocin	12mg/ml	Tobramycin	2,43mg/ml

ZUSÄTZLICHE INFORMATIONEN

1. Wie funktioniert der SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltest?

Der Test dient dem qualitativen Nachweis von SARS-CoV-2-Antigenen in selbst gesammelten Abstrichproben. Ein positives Ergebnis zeigt an, dass SARS-CoV-2-Antigene in der Probe vorhanden sind.

2. Wann sollte der Test verwendet werden?

Das SARS-CoV-2-Antigen kann bei einer akuten Atemwegsinfektion nachgewiesen werden. Es wird empfohlen, den Test bei folgenden Personengruppen durchzuführen: Symptomatische Personen, die die Falldefinition für COVID-19 erfüllen (•Akutes Einsetzen von Fieber, Husten, oder •Akutes Einsetzen von MINDESTENS DREI der folgenden Anzeichen oder Symptome: Fieber, Husten, allgemeine Schwäche/Müdigkeit, Kopfschmerzen, Muskelschmerzen, Halsschmerzen, Schnupfen, Atemnot, Appetitlosigkeit/Übelkeit/Erbrechen, Durchfall, veränderte Bewusstseinslage), asymptomatische Personen, die Kontakt zu bestätigt oder wahrscheinlich mit COVID-19 infizierten Personen hatten, und medizinisches Personal.

3. Kann das Ergebnis falsch sein?

Das Ergebnis ist nur dann genau, die Anweisungen sorgfältig befolgt werden. Dennoch kann das Ergebnis falsch sein, wenn das Probenahmenvolumen unzureichend ist oder der SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltest vor der Testdurchführung nass wird, oder wenn die Anzahl der Extraktionspuffertropfen weniger als 3 oder mehr als 4 beträgt.

Außerdem besteht aufgrund des immunologischen Prinzips in seltenen Fällen die Möglichkeit eines falschen Ergebnisses. Bei solchen Tests, die auf immunologischen Prinzipien beruhen, wird immer eine Rücksprache mit dem Arzt empfohlen.

4. Wie ist der Test zu interpretieren, wenn die Farbe und die Intensität der Linien unterschiedlich sind?

Die Farbe und die Intensität der Linien haben keine Bedeutung für die Ergebnisinterpretation. Die Linien sollten nur homogen und deutlich sichtbar sein. Der Test sollte unabhängig von der Farbintensität der Testlinie als positiv gewertet werden.

5. Was muss ich tun, wenn das Ergebnis negativ ist?

Ein negatives Ergebnis bedeutet, dass Sie negativ sind oder dass die Viruslast zu gering ist, um vom Test erkannt zu werden. Es ist jedoch möglich, dass dieser Test bei einigen Personen mit COVID-19 ein negatives Ergebnis (ein falsches Negativ) ergibt. Das bedeutet, dass Sie möglicherweise trotzdem COVID-19 haben, obwohl der Test negativ ist.

Darüber hinaus können Sie den Test mit einem neuen Testkit wiederholen. Wiederholen Sie im Verdachtsfall den Test nach 1-2 Tagen, da das Coronavirus nicht in allen Phasen einer Infektion exakt nachgewiesen werden kann. Abstands- und Hygienevorschriften müssen weiterhin eingehalten werden.

Auch bei negativem Testergebnis müssen Abstands- und Hygieneregeln eingehalten werden, Migration/Reisen, Teilnahme an Veranstaltungen usw. sollten Ihren lokalen COVID-Richtlinien/Anforderungen folgen.

6. Was muss ich tun, wenn das Ergebnis positiv ist?

Ein positives Ergebnis bedeutet das Vorhandensein von SARS-CoV-2-Antigenen. Ein positives Ergebnis bedeutet, dass Sie mit hoher Wahrscheinlichkeit COVID-19 haben. Begeben Sie sich sofort in Selbstisolation gemäß den örtlichen Richtlinien und kontaktieren Sie umgehend Ihren Hausarzt/Arzt oder das örtliche Gesundheitsamt gemäß den Anweisungen Ihrer örtlichen Behörden. Ihr Testergebnis wird durch einen PCR-Bestätigungstest überprüft und Ihnen werden die nächsten Schritte erklärt.

Prueba rápida del antígeno del SARS-CoV-2 (Hisopo Nasal)

Prospecto del envase

Para Autodiagnóstico

Español

Prueba rápida para la detección cualitativa de los antígenos de la proteína de la nucleocápside del SARS-CoV-2, que se encuentran presentes en una muestra de hisopo nasal.

*Para uso de diagnóstico *in vitro* de autodiagnóstico.*

【USO PREVISTO】

La prueba rápida de antígenos del SARS-CoV-2 (hisopo nasal) es un kit de prueba de un solo uso diseñado para detectar el SARS-CoV-2 que causa la COVID-19 con muestras de hisopo nasal recogidas por uno mismo. La prueba se ha diseñado para su uso en personas sintomáticas que cumplen con la definición de caso de COVID-19, en personas asintomáticas que han estado en contacto con casos confirmados de COVID-19 o casos probables y en trabajadores sanitarios de riesgo.

Los resultados corresponden a la detección de los antígenos de la proteína de la nucleocápside del SARS-CoV-2. El antígeno es generalmente detectable en las muestras de las vías respiratorias superiores durante la fase aguda de la infección. Los resultados positivos indican la presencia de antígenos virales, pero es necesaria la correlación clínica con la historia del paciente y otra información diagnóstica para determinar el estado de la infección.

Los resultados positivos indican la presencia del SARS-CoV-2. Las personas con resultados positivos deben autoaislarse y requieren atención adicional de su profesional de la salud. Los resultados positivos no descartan una infección bacteriana o una coinfección con otros virus. Los resultados negativos no excluyen la infección por el SARS-CoV-2. Las personas con resultados negativos que sigan experimentando síntomas similares a los de la COVID deben ser supervisados por parte de un profesional de la salud.

【RESUMEN】

Los nuevos coronavirus pertenecen al género β. COVID-19, una enfermedad infecciosa respiratoria aguda a la cual las personas son generalmente susceptibles. En la actualidad, los pacientes infectados por el nuevo coronavirus son la principal fuente de contagio; las personas infectadas asintomáticas también pueden ser una fuente infecciosa. Según la investigación epidemiológica actual, el periodo de incubación es de 1 a 14 días, la mayoría de 3 a 7 días. Las principales manifestaciones son fiebre, fatiga y tos seca. En unos pocos casos se observa congestión nasal, secreción nasal, dolor de garganta, mialgia y diarrea.

【DESCRIPCIÓN】

La prueba rápida del antígeno del SARS-CoV-2 (hisopo nasal) es un inmunoensayo cualitativo basado en membrana para la detección de antígenos de la proteína de la nucleocápside del SARS-CoV-2 en muestras de hisopo humano.

【PRECAUCIONES】

Lea toda la información de este prospecto del envase antes de realizar la prueba.

- Para uso de autodiagnóstico *in vitro*. No utilizar después de la fecha de caducidad.
- No coma, beba ni fume en la zona donde se manipulan las muestras o los kits.
- **No beba el tampón del kit.** Manipule con cuidado el tampón y evite que entre en contacto con la piel o los ojos; en caso de contacto, enjuague inmediatamente con abundante agua corriente.
- Almacenar en un lugar seco a 2-30 °C (36-86 °F) y evitar zonas con exceso de humedad. Si el envase de aluminio está dañado o ha sido abierto, no lo utilice.
- Este kit de prueba está destinado a ser utilizado sólo como una prueba preliminar y los resultados repetidamente anormales deben ser consultados con el médico o profesional médico.
- Respete estrictamente el tiempo indicado.
- Utilice la prueba solo una vez. No desmonte ni toque las ventanas del casete de la prueba.
- El kit no debe congelarse ni utilizarse después de la fecha de caducidad impresa en el envase.

- Mantener fuera del alcance de los niños.
- La prueba en niños y jóvenes debe utilizarse con un adulto.
- En niños pequeños la prueba debe realizarse con la ayuda de otro adulto.
- Lávese bien las manos antes y después de la manipulación de la prueba.
- Asegúrese de que se utiliza una cantidad adecuada de muestras para la prueba. Una cantidad de muestra demasiado grande o demasiado pequeña puede provocar una variación de los resultados.

【ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN】

Almacenar tal y como se envasa en la bolsa sellada a temperatura ambiente o refrigerada (2-30 °C). La prueba se conserva hasta la fecha de caducidad impresa en la bolsa sellada. La prueba debe permanecer en la bolsa sellada hasta su uso. **NO CONGELAR.** No utilizar fuera de la fecha de caducidad.

【MATERIALES】

Material suministrado

- Casete de prueba • Prospecto del envase
- Hisopo estéril (CE0413, Medico Technology Co.,Ltd-Room 201of Building 14th and Building 17th Hengyi Lane,Yuanhu Road, Zhangbei Industrial Park, Longcheng Street, Longgang district, Shenzhen, Guangdong, China – Representante de la UE Wellkang Ltd. (www.CE-marking.eu) - Enterprise Hub.NW Business Complex, 1 BeraghmoreRD. Derry, BT 488SE, N.Ireland. UK) o (CE0197, Jiangsu Changfeng Medical Industry Co., Ltd-Touqiao Town, Guangling District, Yangzhou, Jiangsu 225109 China- Representante de la UE Llins Service & Consulting GmbH, Obere Seegasse 34/2, 69124, Heidelberg, Germany)
- Tampón de extracción • Bolsa de bioseguridad

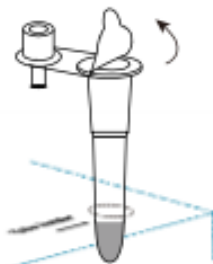
Materiales necesarios pero no proporcionados

- Temporizador

【PROCEDIMIENTO】

Lávese las manos con agua y jabón durante al menos 20 segundos antes y después de la prueba. Si no se dispone de agua y jabón, utilizar desinfectante de manos con al menos un 60% de alcohol.

Retire la cubierta del tubo con tampón de extracción y coloque el tubo en el soporte de tubos de la caja.



Recogida de muestras de hisopo nasal

1. Saque el hisopo estéril de la bolsa.
2. Introduzca el hisopo en la fosa nasal hasta que sienta una ligera resistencia (aproximadamente 2 cm por encima de la nariz). Gire lentamente el hisopo, frotándolo a lo largo del interior de la fosa nasal de 5 a 10 veces contra la pared nasal.

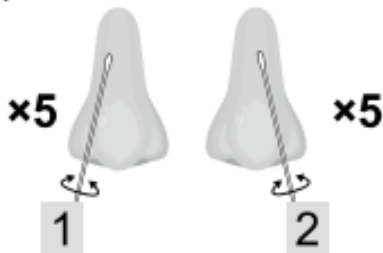
Nota:

Esto puede llegar a ser incómodo. No introduzca el hisopo a mayor profundidad si siente una fuerte resistencia o dolor.

Cuando la mucosa nasal está dañada o sangra, no se recomienda recoger la muestra hisopo nasal.

Utilice una mascarilla, si va a realizar la toma de muestras a otras personas. En el caso de los niños, es posible que no sea necesario introducir el hisopo tan profundamente en la fosa nasal. En el caso de los niños muy pequeños, es posible que necesite que otra persona sostenga la cabeza del niño mientras se realiza el hisopado.

3. Retire el hisopo suavemente.
4. Con el mismo hisopo, repita el paso 2 en la otra fosa nasal.
5. Retire el hisopo.

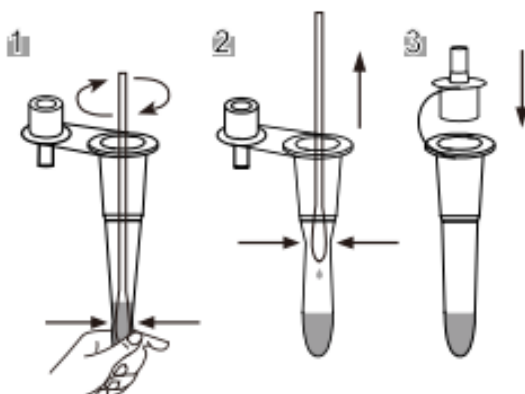


Preparación de la muestra

1. Coloque el hisopo en el tubo de extracción, asegúrese

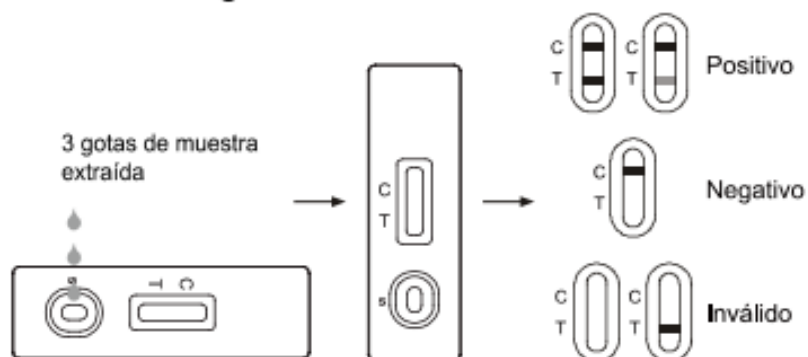
de que está tocando el fondo y agite el hisopo para que se mezcle bien. Presione la cabeza del hisopo contra el tubo y gírelo de **10-15 segundos**.

2. Retire el hisopo mientras aprieta la cabeza del hisopo contra el interior del tubo de extracción.
Colóquelo en la bolsa de bioseguridad.
3. Colocar la punta del tubo en el tubo.



Prueba

1. Saque el casete de prueba de la bolsa de aluminio sellada y utilícelo antes de que transcurra una hora. Los mejores resultados se obtienen si la prueba se realiza inmediatamente después de abrir la bolsa de aluminio.
Coloque el casete de prueba en una superficie plana y nivelada.
2. Invierta el tubo de extracción de la muestra y añada **3 gotas de la muestra extraída** al **pocillo de la muestra (S)** del casete de prueba y ponga en marcha el temporizador. No mueva el casete de prueba durante el revelado de la prueba.
3. **Lea el resultado a los 15 minutos.** No lea el resultado luego de transcurridos 20 minutos.



Nota: Una vez finalizada la prueba, coloque todos los componentes en una bolsa de bioseguridad de plástico y deséchelos de acuerdo con la normativa local.

【LECTURA DE LOS RESULTADOS】

Comparta el resultado de la prueba con su profesional de la salud y siga cuidadosamente las directrices/requisitos locales de COVID.

POSITIVO:* Aparecen dos líneas de color. Una línea de color debe estar en la región de control (C) y otra línea de color debe estar en la región de prueba (T).

*NOTA: La intensidad del color en la región de la línea de prueba (T) variará en función de la cantidad de antígeno SARS-CoV-2 presente en la muestra. Por lo tanto, cualquier tono de color en la región de la prueba (T) debe considerarse positivo.



Un resultado positivo significa que es muy probable que tenga COVID-19, pero las muestras positivas deben ser confirmadas para demostrarlo. Aíslese inmediatamente de acuerdo con las directrices locales y póngase en contacto inmediatamente con su médico de cabecera o con el departamento de salud local de acuerdo con las instrucciones de las autoridades locales. El resultado de su prueba se comprobará mediante una prueba de confirmación de la PCR y se le explicarán los siguientes pasos

NEGATIVO: Aparece una línea de color en la **región de control (C)**. No aparece ninguna línea de color aparente en la región de la línea de prueba (T).



Es poco probable que usted tenga COVID-19. Sin embargo, es posible que esta prueba dé un resultado negativo incorrecto (un falso negativo) en algunas personas con COVID-19. Esto significa que es posible que usted tenga COVID-19 aunque la prueba sea negativa.

Adicionalmente, puede repetir la prueba con un nuevo kit de prueba. En caso de sospecha, repita la prueba al cabo de uno o dos días, ya que el coronavirus no puede detectarse con precisión en todas las fases de una infección.

Incluso con un resultado negativo de la prueba, deben respetarse las normas de distancia e higiene, la migración/viaje, la asistencia a eventos, etc. deben seguir las directrices/requisitos locales de COVID.

INVALIDO: La línea de control no aparece. Un volumen de muestra insuficiente o unas técnicas de procedimiento incorrectas son las razones más probables del fracaso de la línea de control. Revise el procedimiento y repita la prueba con una nueva prueba o contacte con un centro de pruebas COVID-19.



【LIMITACIONES】

1. El rendimiento se evaluó únicamente con muestras de hisopos nasales, utilizando los procedimientos proporcionados en este prospecto del envase.
2. La prueba rápida del antígeno del SARS-CoV-2 (hisopo nasal) sólo indicará la presencia de antígenos del SARS-CoV-2 en la muestra.
3. Si el resultado de la prueba es negativo o no reactivo y los síntomas clínicos persisten, es porque puede no detectarse el virus de la infección muy temprana. Se recomienda volver a realizar la prueba con un nuevo kit o con un dispositivo de diagnóstico molecular para descartar la infección en estas personas.
4. Los resultados negativos no descartan la infección por el SARS-CoV-2, sobre todo en quienes han estado en contacto con el virus. Debe considerarse la posibilidad de realizar pruebas de seguimiento con un dispositivo de diagnóstico molecular para descartar la infección en estas personas.
5. Los resultados positivos de COVID-19 pueden deberse a la presencia de cepas de coronavirus no relacionadas con el SARS-CoV-2 o a otros factores de interferencia.

- El incumplimiento de estos procedimientos puede alterar el rendimiento de la prueba.
- Pueden producirse resultados falsos negativos si la muestra se recoge o manipula de forma incorrecta.
- Pueden producirse resultados falsos negativos si hay niveles inadecuados de virus en la muestra.

【CARACTERÍSTICAS DE RENDIMIENTO】

Rendimiento clínico

La prueba rápida de antígenos del SARS-CoV-2 se evaluó con muestras de hisopos nasales clínicos cuyo estado se confirmó mediante RT-PCR. La sensibilidad se calculó para la tasa de concentración vírica alta a baja. Los resultados se muestran en las siguientes tablas.

		RT-PCR, Ct ≤25	
Prueba rápida de antígenos del SARS-CoV-2		Positivo	Negativo
	Positivo	261	3
	Negativo	0	611
	Total	261	614

Sensibilidad diagnóstica (Ct ≤25): 100 % (98,9 % - 100 %)*

Concordancia general (Ct ≤25): 99,7 % (99,0 % - 99,9 %)*

Especificidad de diagnóstico: 99,5 % (98,6 % - 99,9 %)*

		RT-PCR, Ct ≤30	
Prueba rápida de antígenos del SARS-CoV-2		Positivo	Negativo
	Positivo	335	3
	Negativo	1	611
	Total	336	614

Sensibilidad diagnóstica (Ct ≤30): 99,7 % (98,4 % - 99,9 %)*

Concordancia general (Ct ≤30): 99,6 % (98,9 % - 99,9 %)*

Especificidad de diagnóstico: 99,5 % (98,6 % - 99,9 %)*

		RT-PCR, Ct ≤33	
Prueba rápida de antígenos del SARS-CoV-2		Positivo	Negativo
	Positivo	381	3
	Negativo	4	611
	Total	385	614

Sensibilidad diagnóstica (Ct ≤33): 99,0 % (97,4 % - 99,7 %)*

Concordancia general (Ct ≤33): 99,3 % (98,6 % - 99,7 %)*

Especificidad de diagnóstico: 99,5 % (98,6 % - 99,9 %)*

		RT-PCR, Ct <36	
Prueba rápida de antígenos del SARS-CoV-2		Positivo	Negativo
	Positivo	423	3
	Negativo	12	611
	Total	435	614

Sensibilidad diagnóstica (Ct <36): 97,2 % (95,2 % - 98,6 %)*

Concordancia general (Ct <36): 98,6 % (97,7 % - 99,2 %)*

Especificidad de diagnóstico: 99,5 % (98,6 % - 99,9 %)*

Nota: Hay 12 muestras con una concentración vírica muy baja (Ct ≥36); 8 de ellas se identificaron correctamente.

La prueba rápida de antígenos del SARS-CoV-2 se evaluó con muestras de hisopos nasales clínicos de personas asintomáticas cuyo estado se confirmó mediante RT-PCR. La sensibilidad se calculó para la tasa de concentración vírica alta a baja. Los resultados se muestran en las siguientes tablas.

		RT-PCR, Ct ≤25	
Prueba rápida de antígenos del SARS-CoV-2		Positivo	Negativo
	Positivo	20	1
	Negativo	0	99
	Total	20	100

Sensibilidad diagnóstica (Ct ≤25): 100 % (86,1 % - 100 %)*

Concordancia general (Ct ≤25): 99,2 % (95,4 % - 100 %)*

Especificidad de diagnóstico: 99,0 % (94,6 % - 100 %)*

		RT-PCR, Ct ≤30	
Prueba rápida de antígenos del SARS-CoV-2		Positivo	Negativo
	Positivo	64	1
	Negativo	0	99
	Total	64	100

Sensibilidad diagnóstica (Ct ≤30): 100 % (95,4 % - 100 %)*

Concordancia general (Ct ≤30): 99,4 % (96,6 % - 100 %)*

Especificidad de diagnóstico: 99,0 % (94,6 % - 100 %)*

		RT-PCR, Ct ≤33	
Prueba rápida de antígenos del SARS-CoV-2		Positivo	Negativo
	Positivo	75	1
	Negativo	0	99
	Total	75	100

Sensibilidad diagnóstica (Ct ≤33): 100 % (96,1 % - 100 %)*

Concordancia general (Ct ≤33): 99,4 % (96,9 % - 100 %)*

Especificidad de diagnóstico: 99,0 % (94,6 % - 100 %)*

		RT-PCR, Ct ≤38	
Prueba rápida de antígenos del SARS-CoV-2		Positivo	Negativo
	Positivo	87	1
	Negativo	2	99
	Total	89	100

Sensibilidad diagnóstica (Ct ≤38): 97,8 % (92,1 % - 99,7 %)*

Concordancia general (Ct ≤38): 98,4 % (95,4 % - 99,7 %)*

Especificidad de diagnóstico: 99,0 % (94,6 % - 100 %)*

*95% de intervalo de confianza

Reactividad cruzada

Los resultados de la prueba no se verán afectados por otros virus respiratorios y la flora microbiana comúnmente encontrada, así como por los coronavirus de baja patogenicidad enumerados en la tabla siguiente en determinadas concentraciones.

Descripción	Nivel de la prueba
Coronavirus humano 229E	5×10^5 TCID ₅₀ /ml
Coronavirus humano NL63	1×10^6 TCID ₅₀ /ml
Coronavirus humano OC43	1×10^6 TCID ₅₀ /ml

Coronavirus MERS Florida	$1,17 \times 10^4$ TCID ₅₀ /ml
Coronavirus humano HKU1	1×10^6 TCID ₅₀ /ml
Gripe A H1N1	$3,16 \times 10^5$ TCID ₅₀ /ml
Gripe A H3N2	1×10^5 TCID ₅₀ /ml
Gripe B	$3,16 \times 10^6$ TCID ₅₀ /ml
Virus de la parainfluenza 2	$1,58 \times 10^7$ TCID ₅₀ /ml
Virus de la parainfluenza 3	$1,58 \times 10^8$ TCID ₅₀ /ml
Virus respiratorio sincitial	$8,89 \times 10^4$ TCID ₅₀ /ml
Adenovirus tipo 3	$3,16 \times 10^4$ TCID ₅₀ /ml
Adenovirus tipo 7	$1,58 \times 10^5$ TCID ₅₀ /ml
Rinovirus humano 2	$2,81 \times 10^4$ TCID ₅₀ /ml
Rinovirus humano 14	$1,58 \times 10^6$ TCID ₅₀ /ml
Rinovirus humano 16	$8,89 \times 10^6$ TCID ₅₀ /ml
Sarampión	$1,58 \times 10^4$ TCID ₅₀ /ml
Paperas	$1,58 \times 10^4$ TCID ₅₀ /ml
<i>Arcanobacterium</i>	$1,0 \times 10^8$ org/ml
<i>Candida albicans</i>	$1,0 \times 10^8$ org/ml
<i>Corynebacterium</i>	$1,0 \times 10^8$ org/ml
<i>Escherichia coli</i>	$1,0 \times 10^8$ org/ml
<i>Moraxella catarrhalis</i>	$1,0 \times 10^8$ org/ml
<i>Neisseria lactamica</i>	$1,0 \times 10^8$ org/ml
<i>Neisseria subflava</i>	$1,0 \times 10^8$ org/ml
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	$1,0 \times 10^8$ org/ml
<i>Staphylococcus aureus</i> <i>subsp aureus</i>	$1,0 \times 10^8$ org/ml
<i>Staphylococcus epidermidis</i>	$1,0 \times 10^8$ org/ml
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	$1,0 \times 10^8$ org/ml
<i>Streptococcus pyogenes</i>	$1,0 \times 10^8$ org/ml
<i>Streptococcus salivarius</i>	$1,0 \times 10^8$ org/ml
<i>Streptococcus sp grupo F</i>	$1,0 \times 10^8$ org/ml

Sustancias que interfieren

Los resultados de la prueba no se verán interferidos por las siguientes sustancias a determinadas concentraciones:

Sustancia	Concen-tración	Sustancia	Con-centración
Sangre total	20µl/ml	Oximetazolina	0,6mg/ml
Mucina	50µg/ml	Fenilefrina	12mg/ml
Budesonida Spray Nasal	200µl/ml	Rebetol	4,5µg/ml
Dexametasona	0,8mg/ml	Relenza	282ng/ml
Flunisolida	6,8ng/ml	Tamiflu	1,1µg/ml
Mupiroicina	12mg/ml	Tobramicina	2,43mg/ml

【INFORMACIÓN EXTRA】

1. Cómo funciona la prueba rápida del antígeno del SARS-CoV-2?

La prueba se utiliza para la detección cualitativa de antígenos del SARS-CoV-2 en muestras de hisopos recolectadas por ellos mismos. Un resultado positive indica la presencia de antígenos del SARS-CoV-2 en la muestra.

2. Cuándo debe utilizarse la prueba?

El antígeno del SARS-COV-2 se puede detectar en una infección respiratoria grave. Se recomienda realizar la prueba a personas sintomáticas que cumplen con la definición de caso de COVID-19 (•aparición repentina de fiebre, tos o •aparición repentina de TRES O MÁS de los siguientes signos y síntomas: fiebre, tos, debilidad general/fatiga, dolor de cabeza, mialgia, dolor de garganta, rinitis, disnea, anorexia/náuseas/vómitos, diarrea y alteraciones del estado mental), a personas asintomáticas que han estado en contacto con casos confirmados de COVID-19 o casos probables y a trabajadores sanitarios de riesgo.

3. El resultado puede ser incorrecto?

Los resultados son precisos siempre que se respeten las instrucciones.

No obstante, el resultado puede ser incorrecto si el volumen de la muestra es inadecuado o si la prueba rápida del antígeno del SARS-CoV-2 se moja antes de realizar la prueba, o si el número de gotas de tampón de extracción es inferior a 3 o superior a 4.

Además, debido a los principios inmunológicos implicados, existe la posibilidad de obtener resultados falsos en casos raros. Siempre se recomienda una consulta con el médico para estas pruebas basadas en principios inmunológicos.

4. Cómo interpretar la prueba si el color y la intensidad de las líneas son diferentes?

El color y la intensidad de las líneas no tienen importancia para la interpretación de los resultados. Las líneas sólo deben ser homogéneas y claramente visibles. La prueba debe considerarse positiva sea cual sea la intensidad del color de la línea de la prueba.

5. Qué tengo que hacer si el resultado es negativo?

Un resultado negativo significa que es negativo o que la carga viral es demasiado baja para ser reconocida por la prueba. Sin embargo, es posible que esta prueba dé un resultado negativo incorrecto (un falso negativo) en algunas personas con COVID-19. Esto significa que es posible que usted tenga COVID-19 aunque la prueba sea negativa.

Adicionalmente, puede repetir la prueba con un nuevo kit de prueba. En caso de sospecha, repita la prueba al cabo de uno o dos días, ya que el coronavirus no puede detectarse con precisión en todas las fases de una infección. Hay que seguir respetando las normas de distancia e higiene.

Incluso con un resultado negativo de la prueba, deben respetarse las normas de distancia e higiene, la migración/viaje, la asistencia a eventos, etc. deben seguir las directrices/requisitos locales de COVID.

6. Qué tengo que hacer si el resultado es positivo?

Un resultado positivo significa la presencia de antígenos del SARS-CoV-2. Un resultado positivo significa que es muy probable que tenga COVID-19. Póngase inmediatamente en autoaislamiento de acuerdo con las directrices locales y póngase inmediatamente en contacto con su médico de cabecera / médico o el departamento de salud local de acuerdo con las instrucciones de sus autoridades locales. El resultado de su prueba se comprobará mediante una prueba de confirmación de la PCR y se le explicarán los siguientes pasos.

【BIBLIOGRAPHY / BIBLIOGRAPHIE/ BIBLIOGRAFÍA】

1. Diagnosis and Treatment Protocol for Novel Coronavirus Pneumonia (Trial Version 7). National Health Commission & National Administration of Traditional Chinese Medicine.2020.

【INDEX OF SYMBOLS / INDEX DER SYMBOLE / ÍNDICE DE SÍMBOLOS】

	For <i>in vitro</i> diagnostic use only <i>In-vitro-Diagnostikum</i> Sólo para uso de diagnóstico <i>in vitro</i>
	Tests per kit Tests pro Kit Pruebas por kit
	Do not use if package is damaged Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden No utilizar si el paquete está dañado
	Manufacturer Hersteller Fabricante
	Lot Number Fertigungslosnummer Número de Lote
	Catalog # Artikelnummer Número de catálogo
	Store between 2-30°C Temperaturbegrenzung (Lagerung zwischen 2-30°C) Almacenar entre 2- 30 °C
	Use by Verwendbar bis Usar antes de
	Authorized Representative Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft Representante Autorizado

	Consult Instructions For Use Gebrauchsanweisung beachten Consulte las instrucciones de uso
	Do not reuse Nicht wiederverwenden No reutilizar

EC | **REP**

MedNet GmbH

Borkstrasse 10

48163 Muenster Germany



Hangzhou AllTest Biotech Co.,Ltd.

#550, Yinhai Street,

Hangzhou Economic & Technological Development Area,

Hangzhou, 310018 P.R. China

Web: www.alltests.com.cn Email: info@alltests.com.cn