



**[Kusy v balení]
Součástí dodávky**

- 1) Sterilizovaný tyčinka na výtěr
- 2) Antigenová extrakční zkumavka
- 3) Extrakční činidlo
- 4) Testovací zařízení
- 5) Návod

Potřebné nástoje, které nejsou součástí dodávky
Měříč času - stopky.

[Podmínky skladování a doba platnosti]

1. Skladujte při 4°C ~ 30 °C po dobu 24 měsíců.
2. Poté, co je hliníkový fóliový sáček otevřen, mělo by být testovací zařízení použit co nejdříve a do jedné hodiny.

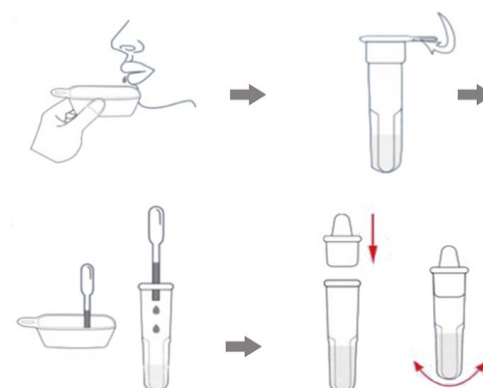
[Přeprava a skladování vzorků]

Poté, co byly vzorky odebrány, mohou být vzorky uloženy v extrakčním činidle dodaném se soupravou.

Čerstvě odebrané vzorky by měly být zpracovány co nejdříve, nejpozději však do jedné hodiny po odběru vzorků. Shromážděné vzorky mohou být skladovány při 2-8 °C po dobu nejvýše 24 hodin; Skladujte při -70 °C po dlouhou dobu, ale vyuvarujte se opakováných cyklů zmrzání a rozmrazení.

2. Odběr vzorku a příprava :

1. Před odběrem ústní tekutiny uvolněte tváře a po dobu 15-30 s jemně masírujte tváře prsty.
2. Jemně vyplivněte perorální tekutinu do sběrné nádoby a zkuste ji odebrat bez bublín.
3. Odtrhněte těsnící fólii na zkumavce pro extrakci antigenu.
4. Kapátkem natáhněte ústní tekutinu a přeneste 2-3 kapky ústní tekutiny do zkumavky na extrakci antigenu.
5. Hrot kapátkem pevně zasuňte do extrakční hadičky.
6. Jemně třepojte extrakční lahvičku po dobu 10 sekund, abyste se ujistili, že je vzorek dobře promíchán.



[Přeprava a skladování vzorků]

Poté, co byly vzorky odebrány, lze tampon uložit do extrakčního činidla dodaného se soupravou. Lze je také skladovat ponořením tamponové hlavy do zkumavky obsahující 2 až 3 ml konzervačního roztoku víru (nebo izotonického solného roztoku, roztoku tkáňové kultury nebo fosfátového pufru).

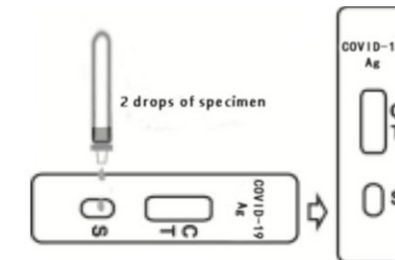
Čerstvě odebrané vzorky by měly být zpracovány co nejdříve, nejpozději však do jedné hodiny po odběru vzorků. Shromážděné vzorky mohou být skladovány při 2-8 °C po dobu nejvýše 24 hodin; Skladujte při -70 °C po dlouhou dobu, ale vyuvarujte se opakováných cyklů zmrzání a rozmrazení.

[Postup pro výsledek testu]

1. Před použitím si pozorně přečtěte pokyny a před testováním nechte testovací zařízení, extrakční činidlo a vzorky ekvilibrovat na pokojovou teplotu.

1. Otevřete obal a vyjměte testovací zařízení.
2. Extrakční zkumavku držte svisle a přidejte dvě kapky zkusebních vzorků do jamek na vzorky. Spusťte měříč času-spotky.
3. Výsledky interpretujte po 20 minut.

Silně pozitivní výsledky lze zaznamenat do 20 minut, avšak negativní výsledky je nutné přečíst po 20 minutách a výsledky po 30 minutách již nejsou platné.

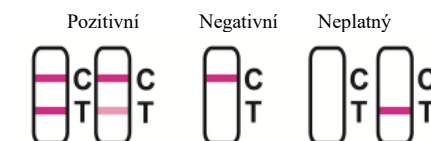


[Interpretace výsledků zkoušek]

Negativní výsledek: pokud existuje pouze kontrolní linie kvality C, je detekční linie T bezbarvá, což znamená, že nebyl detekován antigen SARS-CoV-2 a výsledek je negativní.

Positivní výsledek: pokud se objeví jak linie kontroly kvality C, tak linie detekce T, což znamená, že byl detekován antigen SARS-CoV-2 a výsledek je pozitivní.

Neplatný výsledek: pokud nebude dodržena linie kontroly kvality C, bude neplatná bez ohledu na to, zda existuje detekční linie T (jak je znázorněno na obrázku níže), a zkouška se provede znovu.



Positive Negative Invalid

[Kontrola kvality]

Kontrolní program je součástí testu. Červená čára v kontrolní oblasti (C) je vnitřní procedurální kontrola. Potvrzuje dostatečný objem vzorku. Sada neposkytuje kontrolní standardy

[Seznam CE Symbolů]

	Produkt se používá in vitro		Nepoužívejte to prosím znovu
	Expirační datum		Před použitím si prosím pečlivě přečtěte návod
	Varování, viz pokyny v balení		Výrobce
	Teplotní rozsah, ve kterém má být produkt používán		Číslo šarže
	Zmocňovací zástupce Evropské unie		Udržujte v suchu
	Vyvarujte se vystavení slunci		Nepoužívejte výrobek, pokud je obal poškozen
	Datum výroby		Biologické riziko
	CE označení, značka		Obsahuje dostatečné <n> pro testy

[Omezení kontrolních metod]

- Tato testovací souprava se používá pouze pro diagnostiku in vitro.
- Tato testovací souprava se používá pouze k detekci extraktů z lidských nosohltanových nebo orofaryngeálních výtěru. Výsledky jiných vzorků mohou být chyběné.
- Tato testovací souprava se používá pouze pro kvalitativní detekci a nemůže indikovat hladinu antigenu SARS-CoV-2 ve vzorku.
- Tato testovací souprava je pouze klinickým pomocným diagnostickým nástrojem. Pokud je výsledek pozitivní, doporučuje se včas použít další metody pro další vyšetření a převažuje diagnóza lékaře.

[Výkonnostní index]

1. Fyzické znaky

1.1 **Vzhled:** Zkouška by měla být čistá a úplná, bez otřepů, bez poškození a bez znečištění. Plášt' testovací kazety by měl být plochý, horní a spodní kryt by měl být rovnoramenně uzavřen a neměla by být patrná žádná mezera. Vnitřní testovací proužek by měl být pevně připevněn bez kývání. Extrakční činidlo by mělo být čiré a bez cizích látek.

1.2 **Velikost:** velikost vnitřního pásu by neměla být menší než 2,5 mm.

1.3 Rychlosť migrace kapaliny by neměla být menší než 10 mm / min.

2. **Minimální detekční limit:** Minimální testovací limit referenčních produktů S1 by měl být negativní, S2 a S3 by měly být pozitivní.

POZNÁMKA: S1: Extrakční činidlo pro antigen; S2: 0,1 ng / ml rekombinanrního antigenu

S3: 1 ng / ml rekombinanrního antigenu

3. **Míra negativního souladu:** 5 kusů negativních referenčních produktů testovací společnosti musí být všech negativních, s mírou negativního souladu 100%.

4. **Míra kladné shody:** 5 kusů pozitivních referenčních produktů, každý referenční test jednou a všechny pozitivní, s mírou pozitivní shody 100%.

5. **Opakovatelnost:** Otestujte 1 kus podnikové pozitivní reference, otestujte ji 10krát, barva by měla být konzistentní a všechny pozitivní.

[Detekční mez, LOD]

Použitím koncentrace 320 TCID50 / ml byla LOD dále rafinována použitím dvojnásobné série ředění (celkem čtyři ředění) gama ozářeného viru SARS-CoV-2 vyrobeného ve sloučené negativní lidské nosní matrici. Tato ředění byla testována v trojím provedení. Nejnižší koncentrace, při které byly všechny (3 ze 3 replikátů) pozitivní, byla považována za předběžnou LOD pro test DeepBlue SARS-CoV-2 Ag. Tento TCID50 / ml byl stále 320.

[Zvýšené koncentrace virové nálože]

Sériově zvýšené koncentrace vzorků SARS-CoV-2 byly testovány s testovací soupravou antigenu COVID-19 (Sars-CoV-2) (koloidní zlato) vyroběnou společností DeepBlue. Při testu DeepBlue SARS-CoV-2 Ag nebyl pozorován žádný vliv na výkon testu ani účinek háku při vysokých koncentracích až do $1,4 \times 10^5$ TCID50 / ml SARS-CoV-2.

Test ředění	konzcentrace (TCID ₅₀ /mL)	Střední signal (ADC jednotek)
1	0	495
2	62.5	26100.6
3	250	63013.8
4	1000	83451.8
5	1.4×10^5	86220

[Klinický výkon]

Celková škála studie byla 520 případů,

110 pozitivních vzorků a 410 negativních vzorků.

Statistika výsledků testů vzorků výtěru z nosohltanu (NP):

Reference RT-PCR Assay					95% Wilson Score			
					CI			
					LCI	UCI		
DEEP		POS	NEG	Total	PPA	96.4%	90.8%	98.2%
BLUE	POS	106	1	107	NPA	99.8%	94.4%	99.9%
SARS-	NEG	4	409	413	PPV	99.1%	93.7%	99.8%
CoV-2	CELKEM	110	410	520	NPV	99.0%	93.5%	99.7%
Ag Test								

PPA - Positivní procentuální shoda (citlivost)

NPA - Negative procentuální shoda (citlivost)

PPV - Pozitivní prediktivní hodnota

NPV - Negativní prediktivní hodnota

CI - Interval spolehlivosti

LCI - Nižší Interval spolehlivosti

UCI - Vyšší Interval spolehlivosti

ANHUI DEEPBLUE MEDICAL TECHNOLOGY CO.,LTD.

4th Floor,D-1# Zone, Pearl Industrial Park, 106 Innovation Avenue,High-Tech Development Zone,230088 Hefei, Anhui,China

Luxus Lebenswelt GmbH

Kochstr. 1, 47877, Willich,Germany

Dovozce / Importer CZ: BATERIE CENTRUM, s.r.o.,

Říční 974/2, 73932 Vratimov, tel.: +420 596 245 841, Czechia,

Místo původu: P.R.C.;

Dovozce EU / EU Importer:

Baterie Centrum, s.r.o., CZECHIA