

Humasis COVID-19 Ag Test

 Před použitím si pozorně přečtěte pokyny!

[ZAMÝŠLENÉ POUŽITÍ]

Humasis COVID-19 Ag Test je in vitro diagnostický test založený na imunochromatografickém principu. Je určen pro kvalitativní detekci antigenů SARS-CoV-2 ve vzorku z nasopharyngeálního stěru u podezřelých pacientů.

[SHRNUTÍ A VYSVĚTLENÍ]

Coronaviry jsou skupina virů, které patří do rodiny Coronaviridae, jsou to RNA 27-32kb velké viry běžně se vyskytující u ptáků a savců včetně člověka. Koronaviry se dělí na čtyři skupiny: alfa, beta, gama a delta. Tyto viry způsobují onemocnění počínaje běžným nachlazením až po závažnější onemocnění, jako je Middle East Respiratory Syndrome [MERS-CoV] a Severe Acute Respiratory Syndrome [SARS-CoV].

Koronavirové onemocnění 2019 [COVID-19] je nové onemocnění způsobené virem Severe Acute Respiratory Syndrome Coronavirus 2 [SARS-CoV-2]. Nemoc se poprvé objevila v čínském městě Wuhan v prosinci roku 2019. Světová zdravotnická organizace [WHO] tento virus pojmenovala "COVID-19", prohlásila jej za pandemický a vyhlásila zdravotní pohotovost v mezinárodním zájmu. Infekce se obvykle šíří z jedné osoby na druhou přímým kontaktem nebo cestou kapénekové infekce kašlem nebo kýcháním. Latentní období od expozice do nástupu příznaků trvá mezi jedním až čtrnácti dny [průměrně čtyři až sedm dní]. Mezi běžné symptomy a příznaky infekce patří horečka, kašel, dušnost a dýchací potíže. V závažných případech mohou infekce způsobovat pneumonii, těžký akutní respirační syndrom, selhání ledvin a dokonce i smrt.

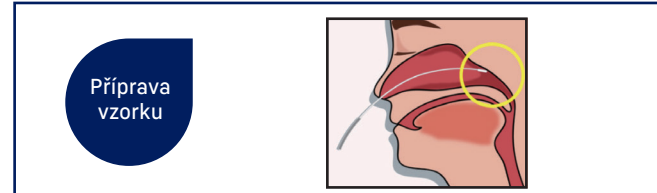
Vzhledem k široké škále příznaků je obtížné odlišit COVID-19 od ostatních existujících virů nebo bakterií postihujících dýchací trakt. Diagnostika COVID-19 prostřednictvím izolace viru nebo detekce specifických genů ze vzorku kapének je výzvou z hlediska času a dostupnosti, protože vyžaduje dlouhé hodiny, dobře vybavenou laboratoř a pokročilé technologie, které nejsou k dispozici široké veřejnosti. Tento test je navržen tak, aby dokázal detektovat antigeny SARS-CoV-2 a pomohl vyhodnotit, zda jedinec má antigeny COVID-19 do 15 minut nákladově efektivním a včasným způsobem.

[PRINCIP TESTU]

Test Humasis COVID-19 Ag používá monoklonální protilátky specifické pro antigeny COVID-19 k detekci specifických antigenů COVID-19 ve vzorcích lidských nasofaryngeálních výtěrů. Nitrocelulózová membrána v zařízení obsahuje jeden testovací proužek a jeden kontrolní proužek. Testovací proužek je předem potažen anti-myším monoklonální protilátkou proti SARS-CoV-2 nukleokapsidě a RBD pro detekci antigenů SARS-CoV-2 a kontrolní proužek je potažen kozím anti-myším IgG. Poté, co se odebraný vzorek aplikuje do jamky pro vzorek, bude následně migrovat do oblasti obsahující konjugované protilátky konjugované koloidním zlatem namířené proti antigenu SARS-CoV-2. Pokud vzorek obsahuje antigeny SARS-CoV-2, vytvoří se komplex antigen-protilátka-konjugát. Tento komplex bude pokračovat v migraci po membráně, dokud nedosáhne záchranné zóny (testovacího proužku), kde se komplex naváže na imobilizované protilátky a vytvoří viditelný barevný pás v oblasti testovacího proužku. Vzorek se poté bude i nadále pohybovat po membráně, dokud nedosáhne kontrolního proužku, kde se nadbytečný konjugát vzdálí a vytvoří druhý viditelný barevný pás. Tento kontrolní proužek indikuje, že vzorek migroval po membráně, jak bylo zamýšleno, a test byl proveden správně.

[OBSAH BALENÍ]

- Testovací destičky balené individuálně v hliníkovém obalu (25 testů/bal)
- Jednorázové zkumavky s extrakčním pufrem (25 ks/bal)
- Filtrační víčka (25 ks/bal)
- Sterilizované stětičky pro odběr vzorku (25 ks/bal)
- Návod k použití (1 ks)
- 1x sada kontrolních výtěrů (pozitivní, negativní) - Volitelné



[MATERIÁLOVÉ SLOŽENÍ]

- Monoklonální protilátka proti SARS-CoV-2 nukleokapsidě
- Monoklonální protilátka specifická k RBD proti SARS-CoV-2 Spike proteinu
- Kozí anti-myším IgG

[SKLADOVÁNÍ A DOBA ŽIVOTNOSTI]

- 18 měsíců od data výroby při pokojové teplotě (2–30 °C).

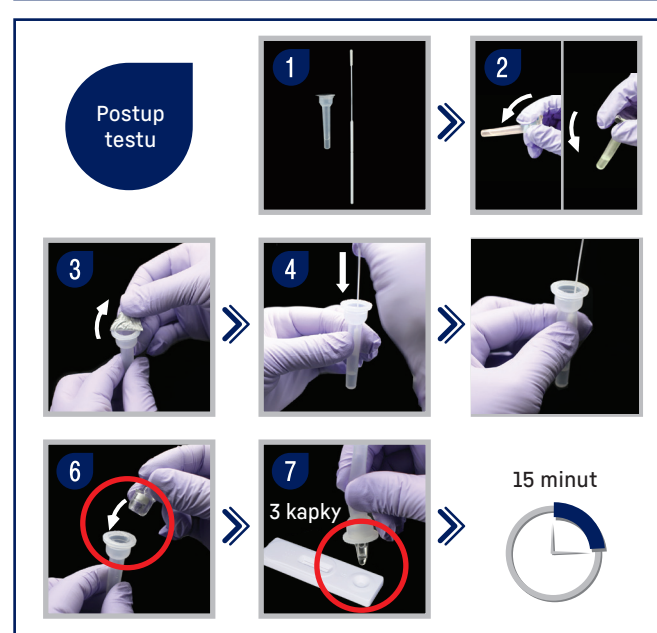
[POSTUP TESTU]

1. Odběr vzorku:

- 1) Použijte stětičku zahrnutou v balení a odeberte nasofaryngeální vzorek.
- 2) Odebraný vzorek by měl být pro co nejlepší výsledky ihned po odběru otestován.

2. Testování:

- 1) Připravte si hliníkový obal obsahující testovací destičku a umístěte jej na testovací povrch spolu se zkumavkou a filtračním víčkem.
- 2) Rozbalte balení testovací destičky a položte ji na rovný povrch.
- 3) Odlepte víčko zkumavky a vložte do ni špičku stětičky se vzorkem pacienta a alespoň 10krát špičkou otočte, aby došlo k dostatečnému přenosu vzorku.
- 4) Po přenosu vzorku otřete špičku stětičky o stěnu zkumavky, abyste z ní vytlačili co nejvíce zbylé tekutiny.
- 5) Nasadte filtrační víčko na zkumavku a nakapejte 3 kapky vzorku (90–100 µL) do jamky pro vzorek na destičce.
- 6) Odečtěte výsledky 15 minut po aplikaci vzorku. Výsledek neodečítejte dříve než po 15 minutách.



** Vyvarujte se výtěru a přenosu nadměrného množství nasofaryngeálního vzorku do zkumavky, protože by mohlo dojít k zablokování filtračního víčka při kapání vzorku.

[INTERPRETACE VÝSLEDKŮ]

Negativní

Pokud se v oblasti testovacího proužku [T] neobjeví žádná barevná čára a v oblasti kontrolního proužku [C] je barevná čára přítomna, pak je výsledek testu negativní.



Pozitivní

Pokud se v oblasti testovacího proužku [T] objeví barevná čára a v oblasti kontrolního proužku [C] také, pak je výsledek testu pozitivní.



Neplatný

Pokud se v oblasti kontrolního proužku [C] neobjeví žádná barevná čára, je výsledek neplatný.



[CHARAKTERISTIKY]

• Detekční limit (LoD)

Detekční limit (LoD) testu Humasis COVID-19 Ag je $2 \times 10^{3.1}$ TCID₅₀/mL.

• Preciznost

Byly provedeny 4 individuální studie: opakovatelnost (vnitřní laboratorní preciznost), preciznost mezi operátory, preciznost mezi šaržemi a preciznost mezi místy testu Humasis COVID-19 Ag. Výsledky testu potvrdily, že test Humasis COVID-19 Ag vykazuje konzistentní výkon v laboratoři, mezi operátory, mezi šaržemi a mezi místy a všechny výsledky vykázaly 100% shodu s očekávanými výsledky.

• Zkrácená reaktivita

Zkráceně reagující látky pod potenciálem neovlivnily výkon testu Humasis COVID-19 Ag.

Virus ($\geq 10^6$ PFU/mL)			
1	Lidský adenovirus 1	9	Parainfluenza 3
2	Coronavirus OC43	10	Parainfluenza 4a
3	Coronavirus 229E	11	Rhinovirus 1
4	Coronavirus NL63	12	Metapneumovirus
5	Respirační syncytialní virus A	13	Lidský enterovirus
6	Respirační syncytialní virus B	14	Influenza A H1N1
7	Parainfluenza 1	15	Influenza A H3N2
8	Parainfluenza 2	16	Influenza B
Bakterie ($\geq 10^6$ CFU/mL)			
17	Mycoplasma pneumoniae Ag	20	Streptococcus pneumoniae
18	Streptococcus pyogenes	21	Legionella pneumophila
19	Bordetella pertussis	22	Haemophilus influenzae

[UPOZORNĚNÍ A LIMITACE]

- Pouze pro diagnostické použití in vitro.
- Nepoužívejte po datu expirace.
- Skladujte uzávřené až do momentu použití, po otevření ihned použijte.
- Nepoužívejte testovací destičky, pokud je obal poškozen nebo pokud je destička vážně poškozená.
- Testovací destičku znova nepoužívejte.
- Se všemi vzorky zacházejte opatrně, jako s potenciálně infekčními.
- Tento test je určen k iniciálnímu screeningu koronavirové infekce detekcí antigenů COVID-19, ale neměl by být použit jako jediné kritérium pro stanovení infekce SARS-CoV-2.

Pro diagnostiku by měly být použity a zváženy další metody a klinické informace (příznaky a symptomy).

[ODKAZY]

- Zhu N, Zhang D, Wang W, et al. A Novel Coronavirus from Patients with Pneumonia in China, 2019. *N Engl J Med* 2020.
- Huang C, Wang Y, Li X, et al. Clinical features of patients infected with 2019 novel coronavirus in Wuhan, China. *Lancet* 2020.
- Kang CK, Song KH, Choe PG, et al. Clinical and Epidemiologic Characteristics of Spreaders of Middle East Respiratory Syndrome Coronavirus during the 2015 Outbreak in Korea. *J Korean Med Sci* 2017; 32:744–9.
- WHO, Novel Coronavirus (2019-nCoV) situation reports. Available at: <https://www.who.int/emergencies/diseases/novel-coronavirus-2019/situation-reports/> (Accessed at 2 Feb, 2020).

IVD	Pro diagnostické použití in vitro	LOT	Číslo šarže	REF	Katalogové číslo
	Podívejte se do návodu k použití		30°C při 2–30 °C		Nepoužívejte opakovaně
EC REP	Autorizovaný zástupce		Výrobce		Spotřebuje do/ Datum expirace
	Tento výrobek splňuje požadavky směrnice 98/79/ES o in vitro diagnostických zdravotnických prostředcích				

• Interference

Potenciálně interferující látky v koncentracích ≤ než uvedených neovlivní výkon testu Humasis COVID-19 Ag.

Č.	Interferující látka	Konc.	Č.	Interferující látka	Konc.
1	Albumin, lidský	3000 mg/dL	17	Olopatadin hydrochlorid	5 mg/mL
2	Bilirubin	500 µmol/L	18	Hami Pharm Ko-and-cool nosní sprej	10%(v/v)
3	Hemoglobin	500 mg/dL	19	Samchundang Narista-S nosní sprej	10%(v/v)
4	Cholesterol	20 mmol/L	20	Chlorid sodný	20 mg/mL
5	Triglyceridy	1000 mg/dL	21	Zanamivir	5 mg/mL
6	Biotin	0.75 mg/mL	22	Oseltamivir	10 mg/mL
7	Citrát sodný	25 mg/mL	23	Artemether-lumefantrine	50 µmol/L
8	Heparin	100 U/mL	24	Doxycyklin hyklat	70 µmol/L
9	EDTA	5 µmol/L	25	Quinin	150 µmol/L
10	K3-EDTA	20 mg/mL	26	Lamivudin	1 mg/mL
11	Mucin	100 µg/mL	27	Mupirocin	10 mg/mL
12	Diphenhydramin hydrochlorid	5 mg/mL	28	Tobramycin	5 µg/mL
13	Acetaminophen	199 µmol/L	29	Erythromycin	81.6 µmol/L
14	Kyselina acetyl salicilicová	3.62 mmol/L	30	Ciprofloxacin	30.2 µmol/L
15	Ibuprofen	2,425 mmol/L	31	Revmatický faktor pozitivní plasma	10%(v/v)
16	Kromoglykát sodný	10 mg/mL	-		

• Klinické hodnocení

Klinické hodnocení testu Humasis COVID-19 Ag bylo stanoveno testováním celkem 303 vzorků klinických výtěrů od jednotlivých pacientů, 112 pozitivních a 191 negativních vzorků.

Statistická analýza pro odvození klinické citlivosti a specificity byla provedena dle CLSI EP12 A2 „User Protocol for Evaluation of Qualitative Test Performance“. Výsledky studie stanovily následující klinickou citlivost a specificitu testu Humasis COVID-19 Ag:

Výsledek testu	RT-PCR		Celkem
	Pozitivní	Negativní	
Humasis COVID-19 Ag Test	107	0	107
	5	191	196
Celkem	112	191	303

- Klinická senzitivita: 95,5 % [107/112] [95 % CI: 90%-98,1]

- Klinický specificita: 100,00 % [191/191] [95% CI: 98%-100%]

Humasis Co., Ltd.

Rm. 114, 502, 504, 604, 604-1, B03-2,
88, Jeonpa-ro, Dongan-gu, Anyang-si,
Gyeonggi-do, 140-00, Republic of Korea
TEL: +82-31-478-8597, FAX: +82-31-478-8586
Email: question@humasis.com
www.humasis.com

MT Promedt Consulting GmbH

Altenhofstr. 80
D-66386 St. Ingbert / Germany
TEL: +49 6894 - 58 10 20
FAX: +49 6894 - 58 10 21
Email: info@mt-procons.com
www.mt-procons.com

Distributor v ČR:

novatin

Novatin s.r.o., V sadech 1081/4a, 160 00 Praha 6, Česká republika
+420 800 305 503 | www.novatin.com | info@novatin.com



CZ/COV/0502020 Datum výroby materiálu 10/2020