

## Instructiuni de folosire

Clinic-S SARS-CoV-2 Antigen-Test rapid

Numele pentru utilizare externă



Vă rugăm să citiți cu atenție aceste instrucțiuni înainte de a efectua testul.

Instrucțiunile pas cu pas pentru folia de testare nu înlocuiesc aceste instrucțiuni generale de utilizare.

- NASOCHEKcomfort este un test antigen SARS-CoV-2 bazat pe un frotiu din zona cavității nazale anterioare.
- Acest test permite detectarea antigenelor (proteine străine împotriva cărora sistemul imunitar formează anticorpi) pentru virusul SARS-CoV-2 din proba de tampon. Acesta poate fi utilizat pentru a detecta o infecție cu virusul SARS-CoV-2.<sup>2,1</sup>

- Testul trebuie efectuat la lumina zilei sau într-un loc iluminat corespunzător cu o surse de lumină artificială.
- În plus față de kitul livrat, aveți nevoie de un ceas sau de un cronometru.

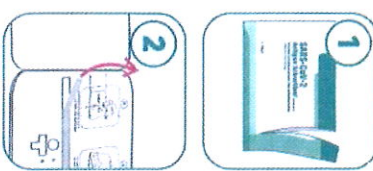
### NOTE IMPORTANTE PENTRU MIND APICARE

Testul poate fi efectuat de persoane majore pe cont propriu.

În cazul unui rezultat pozitiv al testului, vă rugăm să contactați imediat medicul de familie sau, în afara programului de lucru, adresați-vă la Serviciul de Asistență Medicală Urgență și să urmăriți instrucțiunile suplimentare. Acest lucru este necesar deoarece rezultatul pozitiv al testului trebuie verificat folosind un test PCR.

Potibilitatea infecției nu poate fi excludată chiar dacă rezultatul testului este negativ, deoarece o sarcină virală scăzută sau erori în esantionare pot duce la un rezultat incorrect!

Cînd dacă rezultatul testului este negativ, ar trebui să respectați în continuare reglementările apicabile pentru combaterea pandemiei și măsurile de igienă, deoarece rezultatul testului este doar un instantaneu al stării dumneavoastră de sănătate. Dacă aveți sănătări nazale în timpul sau imediat după testare sau dacă aveți dureri ca urmare a recoltării probei, vă rugăm să contactați un medic. După utilizare, ambalați toate elementele testului rapid într-o pungă de gunoi goală, închideți-o bine și apoi aruncați-o cu deșeurile menajere.

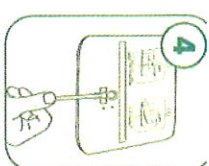
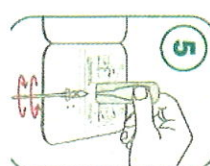
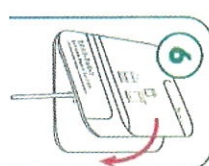
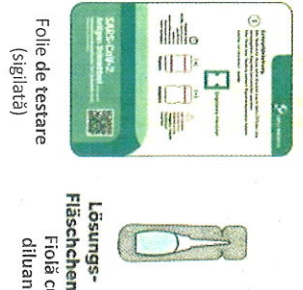


### EFFECTUAREA TESTULUI

Acste instrucțiuni

Tampon

Agent siccavu  
(vă rugăm să atuncați cu  
deșeurile menajere)



### CITIREA REZULTATELOR

POZITIV (+):

(+)

C

(-)

T

C

(+)

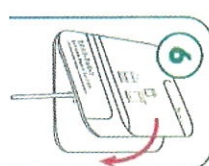
T

C

(-)

T

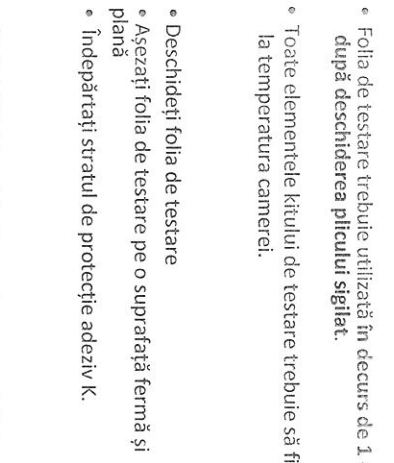
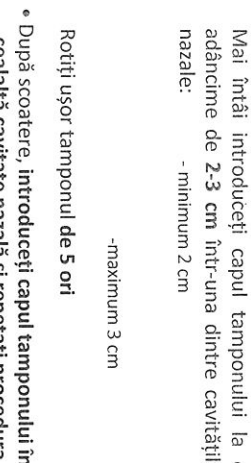
- Închideți folia, apăsați ușor partea adezivă K pentru a provoca perfect cele două laturi.
- Cînd rezultatul după 15 minute (nu mai târziu de 20 de minute) pe partea din față a foliei închise în feteastră de rezultat.
- Nu mișcați folia în perioada de așteptare!



### NEVALID:

Nu există o dungă roșie în zona de control al calității (C) sau există o dungă albăstră în zona de control al calității (C). Acest lucru poate indica o eroare la efectuarea testului sau un test expirat.

În astfel de situații, cîtînd din nou cu atenție aceste instrucțiuni de utilizare și repetati testul cu o nouă folie de testare și un nou esantion. Dacă problema persistă, opriți utilizarea produselor cu același număr de lot și contactați furnizorii locali.



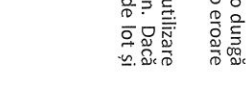
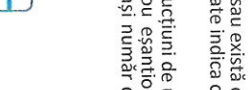
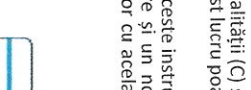
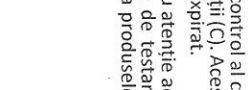
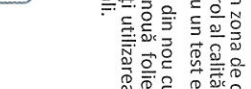
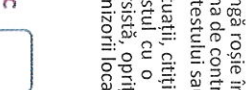
### CONDIȚII DE DEPOZITARE SĂPĂSTRARE

TERMEN DE PĂSTRARE:

12 luni  
(a se vedea textul tipărit  
pe foia de testare)

4

A se păstra la temperaturi  
cuprinse între 4 °C și 30 °C



1	12 luni (a se vedea textul tipărit pe foia de testare)	4	A se păstra la temperaturi cuprinse între 4 °C și 30 °C
2	A se ţine de razele directe ale soarelui	5	A se păstra într-un loc uscat
3	A nu se lăsa la indemâna copiilor		

invalid invalid invalid invalid

## PRINCIPIUL TESTULUI:

Folia de testare actuală se bazează pe reacția specifică anticorp-antigen și tehnologia imunoanalizei.

Folia de testare conține un anticorp monoclonal proteic SARS-CoV-2 N, marcat cu aur coloidal, care este deosebit de tamponul de combinație, un anticorp monoclonal proteic SARS-CoV-2 N pe zona de testare (T) și un anticorp corespunzător în zona de control al calității (C).

În timpul testării, proteina N din probă se combină cu anticorpul monoclonal proteic SARS-CoV-2, marcat cu aur coloidal, care este deosebit de tamponul de combinație. Conjugatii migrează în sus sub efect capilar și apoi prinși de anticorpul monoclonal proteic N fixat în zona de testare (T).

Cu cât conținutul de proteine N din probă este mai mare, cu atât conjugatii captează mai mult și cu atât este mai închisă culoarea în zona de testare. Prin urmare, dunga din zona de testare (T) poate fi mai mult sau mai puțin pronunțată.

Dacă nu există niciun virus în probă sau dacă conținutul virusului este mai mic decât limita de detectare, atunci nu există culoare în zona de testare (T). Indiferent de prezența sau absența virusului în probă, în zona de control al calității (C) va apărea o dungă roșie. Dungă rosie din zona de control al calității (C) este un criteriu pentru a evalua dacă există sau nu suficientă probă și dacă procedura de cromatografie a funcționat sau nu fără erori.

## LIMITELE PROCEDURII:

1. Rezultatele testelor cu acest produs ar trebui să fie evaluate în mod cuprinzător de un medic în combinație cu alte informații clinice și nu ar trebui să fie utilizate ca unic criteriu.
2. Produsul este utilizat pentru a detecta antigenul SARS-CoV-2 într-o probă preluate din partea anteroară a nasului.

## INDICII DE PERFORMANCE AI PRODUSULUI:

1. Proprietăți fizice
  - 1.1. Aspect: Folia de testare trebuie să fie curată și nedeteriorată; eticheta trebuie să fie clară și nedeteriorată. Soluția (diluantul) trebuie să fie clară, fără foliculi și fără impurități.
  - 1.2. Viteza de migrare a lichidului: Debitul soluției de probă pe folia de testare trebuie să fie mai mic de 10 mm / min.
  - 1.3. Cantitatea diluantului pentru probă: Cantitatea de diluant pentru un test (6 picături) nu trebuie să fie mai mare sau mai mică decât cea specificată.
2. Limita de detecție: Pentru detectarea materialului de referință al sensibilității (materialul de referință al sensibilității), rata de detectie pozitivă nu trebuie să fie mai mică de 90%.
3. Rata de conformitate a rezultatelor negative la test : Pentru detectarea materialului de referință negativ, rata de detectie negativă ar trebui să fie de 100%.
4. Rata de conformitate a rezultatelor pozitive la test: Pentru detectarea materialului de referință pozitiv, rata de detectare pozitivă ar trebui să fie de 100%.
5. Repetabilitate: Pentru verificarea materialului de referință, toate rezultatele ar trebui să fie pozitive, iar redarea culorii să fie uniformă.
6. Reactivitate încrucișată: Acest test rapid de antigen nu are nicio reactivitate încrucișată cu alte coronaviruși umani, cum ar fi HCoV-229E, HCoV-OC43, HCoV-NL63, HCoV-HKU1. Nu există reactivitate încrucișată (toate negative în test) cu: virusul gripal A (H1N1) nou (2009), virusul gripal (H1N1), H3N2, virusul gripal A, virusul gripal B, virusul sincițial respirator (RSV), Adenovirus 1,2,3,4,5,7, virusul EB, virusul

rujelei, citomegalovirusul, rotavirusul, norovirusul, virusul oreionului, virusul varicelozisterian, mycoplasma pneumoniae și metapneumovirusul uman.<sup>2</sup>

7. Factori de interferență: (1) Nu există reacții de interferență cu următoarele medicamente: chinină, Zanamivir, Ribavirină, Oseltamivir, Peramivir, Lopinavir, Ritonavir, Arbidol, Paracetamol, Acetaminofen, Acetilsalicilat, Ibuprufenă, Tutun, Meropenemicon, Acupro, Azupro, Aztreonam, Clorhidrat, fenilefrină, clorură de sodiu (inclusiv conservanți), Beclometazon, Dexametazon, Flunisolid, Triamcinolon acetonid, Budesonid, Mometason, Fluticazonă, Strepsils (flurbiprofen 8,75 mg) (2) Fără perturbări ale probelor de mucină.<sup>2</sup>

## MĂSURI DE PRECAUȚIE:

1. Testul poate fi efectuat de persoane majore în mod individual.
2. Testul poate fi efectuat numai în conformitate cu aceste instrucțiuni.
3. Nu congelați și nu utilizați după data expirării (data expirării este tipărită pe folia de testare). Utilizați proba imediat după ce ați luat-o.
4. Evitați temperatură și umiditatea excesive în mediul de testare. Temperatura trebuie să fie de 15 - 30 °C, iar umiditatea să fie sub 70%.
5. Plicul cu folia de testare conține agent siccativ, acesta nu trebuie administrat pe căile orale.
6. Fișola cu diluant (de extracție) (1 ml) nu trebuie luate pe căile orale.
7. Folosiți o protecție adecvată în timpul colectării eșantionului și evitați contactul direct cu eșantionul. În caz de contact accidental,dezinfecța imediat zona care a intrat în contact cu proba.
8. Nu utilizați un test cu ambalaj unic deteriorat sau deschis sau cu mărcaje de manipulare neclară.
9. Folia de testare trebuie utilizată în decurs de 1 oră de la scoaterea acesteia din plicul cu folie de aluminiu.
10. Testul poate fi utilizat numai dacă capul tamponului nu prezintă nicio urmă roșie/că viziabilă de sânge după prelevarea a probei.
11. Nu utilizați niciun spray nasal sau unguent timp de 30 de minute înainte de prelevarea probelor.
12. Folia de protecție a benzi adhezive trebuie îndepărtață înainte de test pentru a evita strâpere în timpul aplicării. Dacă stratul de protecție dublu-adheziv este rupt după ce diluantul a fost adăugat, vă puteți străpui ușor cu lichid.
13. Nu lăsați diluantul să picure într-o zonă / orificiu greșit.
14. În timpul testării, folia de testare trebuie așezată pe o suprafață plană și, dacă este posibil, trebuie să stea nemîșată.
15. Rezultatul testului trebuie citit în termen de 15-20 de minute după efectuarea testului și închiderea foliei de testare. Rezultatele testelor care sunt cîtite după mai mult de 20 de minute nu trebuie utilizate.

## REZULTATELE EVALUĂRII CLINICE A PERFORMANȚEI:

Sau printit 508 probe clinice bazate pe metoda de detectare a acidului nuclear (PCR) pentru examinare, inclusiv 243 probe positive și 265 probe negative. Trusa de testare rapidă a antigenului SARS-CoV-2 a fost comparată cu metoda acidului nuclear (PCR) folosind probele clinice colectate. Rezultatele au fost rezumate în următoarele tabele:

Testul rapid antigen SARS-CoV-2	Metoda de detectare a acidului nuclear (PCR)
Pozitiv	231
Negativ	12
Sensibilitate la diagnoză	95,06% (95%CI: 91,57%-97,15%)
Specificitatea diagnosticului	/ (95%CI: 97,89%-99,93%)

## EXPLICATIA SIMBOLURILOR:

1. Simbol	Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat	8. Simbol	Urmăriți instrucțiunile de utilizare
2. Simbol	Nu reutilizați	9. Simbol	Aplicabil până la
3. Simbol	Expus la temperatură	10. Simbol	Data fabricării
4. Simbol	Producător	11. Simbol	Lot
5. Simbol	Protecția împotriva luminii solare	12. Simbol	A se păstra într-un loc uscat
6. Simbol	Diagnostic in vitro	13. Simbol	Expus la umiditate
7. Simbol	Reprezentant autorizat în Comunitatea Europeană	14. Simbol	Numărul articoului
1.	Institutul Robert Koch, Departamentul de Epidemiologie și Monitorizare a Sănătății (2021): Note privind testarea pacientilor pentru infecția cu noul coronavirus "SARS-CoV-2"; <a href="https://www.rki.de/DE/Content/InfAZ/N/Neuartiges_Coronavirus/'Vor'_testing/_ICoV_hml.html">https://www.rki.de/DE/Content/InfAZ/N/Neuartiges_Coronavirus/'Vor'_testing/_ICoV_hml.html</a> (accesat la 24 februarie 2021)		
2.	Lepu Medical (2021): "SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test Kit (Colloidal Gold Immunochromatography)" <a href="https://lepu-medical.com/documents/Analysts_Specificity_investigation_Report.pdf">https://lepu-medical.com/documents/Analysts_Specificity_investigation_Report.pdf</a> (accesat pe 24 februarie 2021)		

## INFORMATII DE BAZĂ:

Test pentru autoaplicare - Aprobare specială temporară pentru autospicare conform §11 MPG în Germania (BiArM GZ: 5640-S-104/21)

**Producător/Fabricant:**  
Beijing Lepu Medical Technology Co., Ltd.  
Address: Blocul 7-1 No. 37, Chaoguan Road, Changping District,  
Beijing, 102200, Republica Populară Chineză

**REPREZENTANT IN UE:**  
Lepu Medical (Europe) Cooperatief U.A.  
Abe Lenstra Boulevard 36, 8448 JB, Heerenveen, Nederland  
**CG2701N**  
**Importator:**  
SRL „Becor“ Calea Orheiului 111/5, Chișinău  
SRL „Becor“ Calea Orheiului 111/5, Chișinău