

AMP Rapid Test SARS-CoV-2 Ag



KVALITATIVNÍ TEST

Pouze pro profesionální diagnostické použití *in vitro*

Vzorek:	Nasofaryngeální výtěr a výtěr z orofaryngu a přední části nosu
Odečet:	Vizuálně
Teplota:	Pokojová teplota
Uchovávání:	při teplotě v rozmezí 2 - 30 °C, dobře chráněný před vlhkostí, světlem a vysokými teplotami

REF	CONT
RT2951	10 kazet
RT2952-S	25 kazet



ZAMÝŠLENÉ POUŽITÍ

Rychlý imunochromatografický test ke kvalitativní detekci nukleokapsidového proteinového antigenu koronaviru 2 vyvolávajícího těžký akutní respirační syndrom (SARS-CoV-2) ve vzorcích lidských nasofaryngeálních výtěrů a vzorcích výtěrů z orofaryngu i přední části nosu, který slouží jako prostředek pro rychlou diagnózu infekce koronavirem (covid-19).

PRINCIP

Podstatou testu je postup, při němž se extrahovaný vzorek nanese na kazetě do jamky určené pro vzorek (S) a sleduje se vznik barevných liníí.

Nukleokapsidový proteinový antigen koronaviru SARS-CoV-2 se detekuje použitím vysoce citlivých monoklonálních protilátek.

Vzorek migruje působením kapilárních sil po membráně. Pokud je antigen SARS-CoV-2 ve vzorku přítomen, reaguje s monoklonální protilátkou navázánou na koloidní částice zlata a je zachycen sekundárními monoklonálními protilátkami immobilizovanými v testovací oblasti (T).

V testovací oblasti (T) se utvoří barevná linie. Přítomnost této barevné linie udává pozitivní výsledek, zatímco její nepřítomnost udává negativní výsledek.

Jako kontrola postupu slouží barevná linie, která se musí objevit v kontrolní oblasti (C) jako potvrzení, že se absorbovalo dostatečné množství vzorku.

SLOŽENÍ

Jednotlivě balená testovací kazeta, desikant, sterilní tampon, extrakční zkumavka předem naplněná pufrem, držák zkumavky

OPATŘENÍ

- Pouze pro profesionální diagnostické použití *in vitro*.
- Pouze pro zevní použití. Nepolykajte.
- Při práci používejte ochranný oděv – laboratorní pláště, rukavice, prostředek na ochranu očí.
- Vzorky jsou potenciálně infekční, a proto je třeba s nimi zacházet opatrně.
- Aby nemohlo dojít ke křížové kontaminaci vzorků, použijte pro každý vzorek novou odběrovou nádobku.
- Test sám i příslušenství k odběru vzorku jsou určeny pouze k jednorázovému použití.
- Používejte výhradně tampony dodané v soupravě.
- Pokud má testovací kazeta prošlé datum exspirace, už ji nepoužívejte.
- Testovací kazetu nepoužívejte ani v případě, že je sáček propíchnutý nebo nesprávně zatavený.
- Uchovávejte mimo dosah dětí.
- Na výsledky mohou mít vliv vlhkost a teplota.
- Neprovádějte test v místnosti, kde je značné proudění vzduchu nebo kde je v chodu větrák či klimatizace.
- Po použití testovací kazetu a odběrové příslušenství zlikvidujte v souladu s místními předpisy a pravidly své laboratoře o likvidaci potenciálně infekčního odpadu.
- Extraktív puf obsahuje jako konzervační přísadu 0,09% azid sodný. Případně potřísněnou pokožku nebo zasažené oko opráchněte/vyplachujte velkým množstvím vody. Ve styku s olověným nebo měděným potrubím může azid sodný reagovat výbušně. Proto pokud roztok vyléváte do odpadu, spláchněte ho velkým množstvím vody.

SKLADOVÁNÍ A EXSPIRACE SOUPRAVY

Při skladování v zataveném sáčku při teplotě 2-30°C a s ochranou před přímým slunečním zářením, vlhkostí a vysokými teplotami je testovací kazeta stabilní do data exspirace uvedeného na výrobku. NEZMRAZUJTE.

Je třeba dbát na to, aby byly složky soupravy chráněny před kontaminací.

ODBĚR A PŘÍPRAVA VZORKŮ

Poznámka: Používejte výhradně tampony dodané v soupravě.

Nasofaryngeální výtěr – **Tato metoda není povolena pro sebestestování**

1. Za vizuální kontroly opatrně zasuňte tampon tak hluboko do pacientovy nosní dírky, abyste se dostali k povrchu zadní stěny nosohltanu, kde se nachází nejvíce sekretu.
2. Několikanásobným otočením tamponu získejte výtěr ze zadní stěny nosohltanu.
3. Vjměte tampon z nosní dutiny.

Poznámka: Pokud je ve vzorku viditelná krev nebo je vzorek nadměrně viskozní, nepoužijte jej.



Výtěr z orofaryngu:

Opatrně zaveděte tampon do zadní části krku a tonzil a lehce se dotkněte obou tonzil a zadní části hltanu.

Poznámka: Vyvarujte se dotyku tamponu s jazykem, zoubky či dásněmi.

Výtěr z přední části nosu:

Opatrně zaveděte tampon asi 2 cm do jedné nosní dírky a otáčeje tamponem 5 až 10krát proti nosní stěně. Pomocí stejněho tamponu opakujte postup pro druhou nosní dírku.

Přepara vzorku:

Vzorek je třeba otestovat ihned po odběru. Pokud nelze zajistit okamžité testování, vložte výtěr do suché, čisté a nepoužité plastové zkumavky označené informacemi pacienta a pevně uzavřete. Vzorek je stabilní po dobu až 1 hodiny při pokojové teplotě (15° až 30°C) nebo až 3 hodin při teplotě +2° až +8°C. Pokud nelze vzorek otestovat do této doby, je třeba odebrat nový vzorek.

Poznámka: Nevracejte nasofaryngeální výtěr do balení.

Příprava vzorku:

1. Sejměte šroubovací víčko z extrakční zkumavky, resp. strhněte tavnou folii a vložte zkumavku do držáku a přitom se ujistěte, že stojí pevně.
2. Do extrakční zkumavky s extrakčním pufrem zasuňte tampon s výtěrem.
3. Alešpoř šestkrát jím otočte a tiskněte jej přitom ke stěnám a ke dnu zkumavky, tak aby se z výtěru uvolnilo co nejvíce shromážděného antigenu.
4. Tampon ponechte v extrakční zkumavce **1 minutu**.
5. Zkumavku špičkami prstů stiskněte tak, aby se z tamponu uvolnilo co nejvíce pufu, a tampon vjměte. Zlikvidujte jej podle protokolu o likvidaci biologicky nebezpečného odpadu.
6. Uzavřete extrakční zkumavku pomocí šroubovacího víčka a sejměte šroubovací kryt hrotu kapátku.

POSTUP

Před testem musí mít kazeta i vzorek pokojovou teplotu (15-30°C).

1. Vjměte kazetu ze sáčku a položte ji na čistou rovnou plochu.
K zajištění optimálních výsledků je třeba provést test neprodleně.
2. Na kazetě kápněte do každé jamky určené pro vzorek (S) 4 kapky (přibl. 100 µl) extrahovaného roztoku.
3. Počkejte, až se objeví barevné čárky, a odečtete výsledek testu po 15-ti minutách.

DŮLEŽITÉ: Po uplynutí 20 minut již výsledek neodečítejte.

AMP Rapid Test SARS-CoV-2 Ag



INTERPRETACE VÝSLEDKŮ

Pozitivní výsledek (+)

Na membráně se objeví dvě barevné linie. Jedna linie se objeví v kontrolní oblasti (C), druhá v testovací (T) oblasti. Výsledek je pozitivní na SARS-CoV-2.

AMP Rapid Test SARS-CoV-2 Ag Celkem			
	+	-	
RT-PCR	+	108	3
	-	0	139
		108	142
			250

Poznámka: Barva linie v testovací oblasti (T) může být různě intenzivní podle koncentrace antigenu SARS-CoV-2 ve vzorku. Je proto třeba považovat jakýkoliv barevný odstín v testovací (T) oblasti za projev pozitivního výsledku.

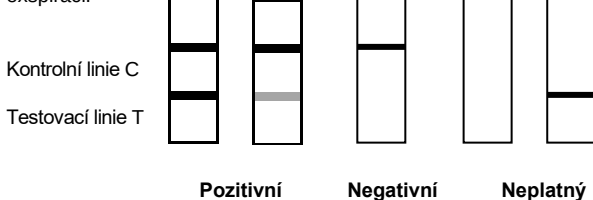
Negativní (-)

Je vidět pouze jedna barevná linie, a to v kontrolní (C) oblasti. V testovací oblasti (T) žádná barevná linie není.

Neplatný

Pokud je barevná linie vidět pouze v testovací oblasti (T) nebo není vidět vůbec žádná barevná linie, je test neplatný a je třeba jej zopakovat s novou testovací kazetou.

Poznámka: Nejčastějším příčinami neplatného výsledku bývají nedostatečný objem vzorku, chybný postup nebo použití testu po jeho expiraci.



KONTROLA KVALITY

Barevná linie v kontrolní oblasti (C) představuje interní kontrolu, která potvrzuje, že je objem vzorku dostatečný a zkušební postup správný. Součástí soupravy nejsou žádné externí kontroly.

Externí kontroly se nímcně doporučují v rámci správné laboratorní praxe, aby došlo k potvrzení a ověření zkušebního postupu a správné funkce testu.

Pozitivní a negativní kontroly jsou k dispozici na vyžádání a testují se podle stejného postupu, jenž je použit u vzorků pacientů.

OMEZENÍ POSTUPU

Tento test je určen pro profesionální diagnostické použití *in vitro* a slouží pouze ke kvalitativní detekci nukleokapsidového proteinového antigenu koronaviru SARS-CoV-2 ve vzorcích lidských nasofaryngeálních výtěrů a vzorcích výtěrů z orofaryngu či přední části nosu. Nelze z něj získat žádný kvantitativní výsledek ani míru nárůstu koncentrace antigenu.

Test dokáže detektovat životaschopné i neživotaschopné viry SARS-CoV-2. Funkčnost závisí na naložení antigenu a nemusí korelovat s výsledky kultivace virů provedených u téhož vzorku.

Aby test fungoval optimálně, je nutné přesně dodržovat postup testu. Odchylky od něj mohou mít za následek abnormální výsledky.

Pokud je výsledek testu negativní, avšak klinické příznaky přetrávají, doporučuje se použít jiné klinické metody. Negativní test nevylučuje přítomnost antigenů SARS-CoV-2 ve vzorku, protože jejich koncentrace může ležet pod mezí detekce metody nebo mohl být vzorek nesprávně odebrán nebo přepraven.

Pozitivním výsledkem testu se nevylučují souběžné infekce jinými patogeny. Pozitivní výsledek nerozlišuje mezi koronaviry SARS-CoV a SARS-CoV-2. Stejně jako u všech diagnostických testů je i zde třeba, aby výsledek vyhodnotil lékař až po zhodnocení všech klinických a laboratorních zjištění.

FUNKČNÍ CHARAKTERISTIKY

Mez detekce (LOD):

Minimální detekovatelná koncentrace SARS-CoV-2 Ag je $1,15 \times 10^2$ TCID_{50/ml}.

Citlivost a specificita:

Test AMP Rapid Test SARS-CoV-2 Ag byl vyhodnocen na klinických vzorcích od pacientů za použití komerčního molekulárního testu (RT PCR) jako referenční metody. Pro nasofaryngeální výtěry byly zjištěny tyto hodnoty citlivosti, specificity a celkové relativní přesnosti:

Citlivost testu:	97,3% (95% CI: 90,0% – 99,8%)
Specificita testu:	100,0% (95% CI: 96,6% – 100%)
Relativní přesnost:	98,8% (95% CI: 91,8% – 99,9%)

Poznámka: I při kontrole 150 vzorků odebraných z orofaryngu a předního nosu spolu výsledky korelují, jak je uvedeno v tabulce výše. Z fyziologických důvodů může být citlivost testu pro výtěry z orofaryngu a přední části nosu nižší (około 10%) v závislosti na virové náloži.

Interference

Následující látky nevykazovaly žádnou interferenci:

Lidská krev (EDTA), antivirotika, antibiotika/antibakteriální léky, nosní spreje nebo nosní kapky, nosní kortikosteroidy.

Přesnost:

V rámci testu:

Negativní, nízké pozitivní (LOD) a vysoké pozitivní ($4 \times$ LOD) vzorky byly testovány po 10 replikátech. Výsledky byly detekovány správně u >99 % vzorků.

Mezi testy:

Negativní, nízké pozitivní (LOD) a vysoké pozitivní ($4 \times$ LOD) vzorky byly testovány po 10 replikátech s testem AMP Rapid Test SARS-CoV-2 Ag ze 3 různých šarží. Výsledky byly detekovány správně u >99 % vzorků.

Zkrácená reaktivita

AMP Rapid Test SARS-CoV-2 Ag byl testován se vzorky obsahujícími následující patogeny v indikovaných koncentracích. Výsledky nevykazovaly žádnou zkříženou reaktivitu.

RSV - typ A	5.5 x 10 ⁵ PFU/ml	lidský koronavirus 229E	1 x 10 ⁶ PFU/ml
RSV - typ B	2,8 x 10 ⁵ TCID _{50/ml}	lidský koronavirus OC43	1 x 10 ⁶ PFU/ml
Nový typ chřipky A H1N1	11 x 10 ⁵ PFU/ml	lidský koronavirus NL63	1 x 10 ⁶ PFU/ml
Sezonní chřipka A H1N1	1 x 10 ⁵ PFU/ml	lidský koronavirus HKU1	1 x 10 ⁶ PFU/ml
Chřipka A H3N2	1 x 10 ⁵ PFU/ml	virus parainfluenzy 1	7,3 x 10 ⁵ PFU/ml
Chřipka A H5N1	1 x 10 ⁵ PFU/ml	virus parainfluenzy 2	1 x 10 ⁶ PFU/ml
Chřipka B Yamagata	1 x 10 ⁵ PFU/ml	virus parainfluenzy 3	5,8 x 10 ⁵ PFU/ml
Chřipka B Victoria	1 x 10 ⁵ PFU/ml	virus parainfluenzy 4	2,6 x 10 ⁵ PFU/ml
Rhinovirus	1 x 10 ⁵ PFU/ml	Haemophilus influenza	5,2 x 10 ⁵ CFU/ml
Adenovirus 3	5 x 10 ⁵ TCID _{50/ml}	Streptococcus pyogenes	3,6 x 10 ⁵ CFU/ml
Adenovirus 7	2,8 x 10 ⁶ TCID _{50/ml}	Streptococcus pneum.	4,2 x 10 ⁶ CFU/ml
EV-A71	1 x 10 ⁵ PFU/ml	Candida albicans	1 x 10 ⁵ CFU/ml
Mycobacterium tuberculosis	1 x 10 ⁵ bact/ml	Bordetella pertussis	1 x 10 ⁴ bact/ml
Mycoplasma pneumoniae	1,2 x 10 ⁶ CFU/ml	Chlamydia pneumoniae	2,3 x 10 ⁵ CFU/ml
Příšnice	1 x 10 ⁵ PFU/ml	Legionella pneumophila	1 x 10 ⁴ bact/ml

POUŽITÁ LITERATURA

1. Světová zdravotnická organizace (WHO) - koronavirus. <https://www.who.int/health-topics/coronavirus>
2. Weiss, S. R., Leibowitz, J. L. Coronavirus pathogenesis. *Adv Virus Res* 2011;81:85–164. PMID:22094080 DOI:10.1016/B978-0-12-385885-6.00009-2
3. Su, S., Wong, G., Shi, W., et al. Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses. *Trends Microbiol* 2016; 24: 490–502. PMID:27012512 DOI:10.1016/j.tim.2016.03.003
4. Cui J., Li F., Shi Z. L. Origin and evolution of pathogenic coronaviruses. *Nat Rev Microbiol* 2019;17:181–192.PMID:30531947 DOI:10.1038/s41579-018-0118-9

VYSVĚTLENÍ SYMBOLŮ POUŽITÝCH NA ŠTÍTKU A NA OBALU

	Teplotní omezení / Skladuje při teplotě		Doba použitelnosti (poslední den měsíče)
	Kód		Originální výrobce
	Pro diagnostické použití <i>in vitro</i>		Prostudujte si návod k použití
	Obsah soupravy		Nepoužívejte opakování
	Číslo šarže		

NOVÝ VÝROBCE:

Testline Clinical Diagnostics s.r.o.

Křížkova 68

61200 Brno, Česká Republika

2/2