

SARS-CoV-2-Antigenschnelltest Packungsbeilage

REF L031-125A5 Deutsch

Ein Schnelltest für den qualitativen Nachweis von SARS-CoV-2-Nukleokapsid-Antigenen in nasalen und nasopharyngealen Abstrichproben.

Das Produkt ist ausschließlich für den professionellen Gebrauch in der In-vitro-Diagnose bestimmt

VERWENDUNGSZWECK

Der SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltest ist ein chromatographischer Lateral-Flow-Immunoassav für den qualitativen Nachweis des Nukleokapsidprotein-Antigens von SARS-CoV-2 in nasalen und nasopharyngealen Abstrichproben direkt von Personen, bei denen ihr Arzt innerhalb der ersten sieben Tage nach Auftreten der Symptome COVID-19 vermutet wird. Der SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltest kann auch Proben von asymptomatischen Personen testen. Der SARS-CoV-2-Antigenschnelltest unterscheidet nicht zwischen SARS-CoV und SARS-CoV-2.

Die Ergebnisse dienen der Identifizierung des SARS-CoV-2-Nukleokapsid-Antigens. Dieses Antigen ist allgemein während der akuten Phase der Infektion in Proben der oberen Atemwege nachweishar Positive Ergebnisse deuten auf das Vorhandensein von Virusantigenen hin. Eine klinische Korrelation mit der Patientengeschichte und anderen diagnostischen Informationen ist jedoch notwendig, um den Infektionsstatus zu bestimmen. Positive Ergebnisse schließen eine bakterielle Infektion oder eine Co-Infektion mit anderen Viren nicht aus. Der nachgewiesene Erreger ist möglicherweise nicht die endgültige Krankheitsursache.

Negative Ergebnisse von Patienten mit Symptomen nach mehr als sieben Tagen sollten als Verdachtsfall behandelt und bei Bedarf mit einem molekularen Assay zur Patientenbehandlung bestätigt werden. Negative Ergebnisse schließen eine Infektion mit SARS-CoV-2 nicht aus und sollten nicht die einzige Grundlage für Behandlungs- oder Patientenmanagemententscheidungen, u a. für Entscheidungen zur Infektionskontrolle, darstellen. Negative Ergebnisse sollten im Zusammenhang mit den jüngsten Expositionen eines Patienten, seiner Vorgeschichte und dem Vorhandensein klinischer Zeichen und Symptome, die mit COVID-19 übereinstimmen, betrachtet werden

Der SARS-CoV-2-Antigenschnelltest ist für die Verwendung durch geschultes klinisches Laborpersonal und für Point-of-Care-Umgebungen geschulte Personen vorgesehen. Der SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test ist zum Einsatz als Hilfe bei der Diagnose einer Infektion mit SARS-CoV-2 vorgesehen

ZUSAMMENFASSUNG

Die neuartigen Coronaviren gehören der Gattung β an. COVID-19 ist eine akute Atemwegsinfektionskrankheit. Menschen sind allgemein anfällig. Aktuell sind die Patienten, die mit dem neuartigen Coronavirus infiziert sind, die Hauptinfektionsquelle, asymptomatisch infizierte Personen können ebenfalls eine Infektionsquelle darstellen. Die aktuelle epidemiologische Untersuchung weist darauf hin, dass die Inkubationszeit 1 bis 14 Tage, meist 3 bis 7 Tage beträgt. Die wichtigsten Symptome umfassen Fieber, Müdigkeit und trockener Husten. Nasenverstopfung, laufende Nase, Halsschmerzen, Myalgie und Durchfall finden sich in einigen wenigen Fallen.

CRUNDSATZ

Der SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltest ist ein qualitativer membranbasierter chromatographischer Immunoassay für den qualitativen Nachweis des Nukleokapsidprotein-Antigens von SARS-CoV-2 in humanen nasalen und nasopharyngealen Abstrichproben.

Wenn Proben verarbeitet und in die Testkassette eingesetzt werden, reagieren SARS-CoV-2-Antigene, falls in der Probe vorhanden, mit den anti-SARS-CoV-2-Antikörper-beschichteten Partikeln, die auf dem Teststreifen vorbeschichtet wurden. Das Gemisch wandert dann auf der Membran durch Kapillarwirkung nach oben. Die Antigen-Konjugat-Komplexe wandern über den Teststreifen in den Reaktionsbereich und werden von einer Linie des an die Membran gebundenen Antikörpers eingefangen. Testergebnisse werden nach 15-30 Minuten optisch danach ausgewertet, ob optisch eingefärbte Linien vorhanden sind oder nicht.

Als Verfahrenskontrolle erscheint immer eine farbige Linie im Bereich der Kontrolllinie, die anzeigt, dass das richtige Volumen der Probe hinzugefügt wurde und eine Membrandurchfeuchtung stattgefunden hat. Reagenzien

Die Testkassette enthalt Antikorper gegen SARS-CoV-2

- VORSICHTSMASSNAHMEN · Nur für den professionellen Gebraucht zur In-Vitro-Diagnostik. Nicht nach Ablauf des Haltbarkeitsdatums verwenden.
- . In dem Bereich, in dem die Proben oder Kits gehandhabt werden, sind Essen, Trinken und Rauchen verboten.
- Verwenden Sie den Test nicht bei beschädigtem Beutel
- Behandeln Sie alle Proben so, als würden sie infektiöse Erreger enthalten. Beachten Sie während der gesamten Testung die festgelegten Vorsichtsmaßnahmen gegen biologische Gefahren und befolgen Sie die Standardverfahren für die ordnungsgemäße Entsorgung der Proben.
- Tragen Sie zur Prüfung der Proben Schutzkleidung wie Laborkittel, Einweghandschuhe, Maske und Augenschutz
- Der verwendete Test sollte den örtlichen Vorschriften entsprechend entsorgt werden. Der verwendete Test sollte als potenziell infektiös angesehen und entsprechend den örtlichen Vorschriften entsorgt werden.

- Feuchtigkeit und Temperatur k\u00f6nnen die Ergebnisse beeintr\u00e4chtigen.
 - · Lesen Sie diese Packungsbeilage vor Durchführung des Tests vollständig durch. Die Nichtbeachtung der Anweisungen in der Einlage kann zu ungenauen Testergebnissen führen. . Die Prüflinie für eine Probe mit hoher Viruslast kann innerhalb von 15 Minuten oder bei
 - Durchlaufen der Prüffinienregion durch die Probe sichtbar werden. Die Prüflinie für eine Probe mit geringer Viruslast kann innerhalb von 30 Minuten sichtbar werden

LAGERUNG UND STABILITÄT

Extraktionspufferröhrchen

Packungsbeilage

Stoppuhr

Das Kit kann bei Temperaturen zwischen 2 - 30 °C aufbewahrt werden

- Der Test ist bis zu dem auf dem versiegelten Beutel aufgedruckten Verfallsdatum stabil Der Test muss bis zur Verwendung in dem versiegelten Beutel bleiben
- NICHT FINERIEREN
- Nicht nach Ablauf des Haltbarkeitsdatums verwenden

MATERIALIEN

- Testkassetten

Probenentnahme

- Einweg-Tupfer*
- Anleitung zur Probenentnahme
- * Die Einweg-Tupfer werden von einem anderen Hersteller hergestellt.
 - Erforderliche aber nicht bereitgestellte Materialien
- Persönliche Schutzausrüstung

PROBENENTNAHME UND -VORBEREITUNG

- · Der SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltest kann mit nasalen und nasopharyngealen Abstrichproben durchgeführt werden
- Die Prüfung sollte unmittelbar nach der Probenentnahme oder höchstens innerhalb einer (1) Stunde nach der Probenentnahme durchgeführt werden (15 - 30 °C). Einzelheiten zur Probenentnahme entnehmen Sie bitte der dem Kit beiliegenden Anleitung zur

ANWEISUNGEN ZUR VERWENDUNG

Lassen Sie den Test- und Extraktionspuffer vor dem Test Raumtemperatur (15-30 °C) erreichen

- Verwenden Sie für jede zu prüfende Probe ein Extraktionspufferröhrchen und beschriften Sie jedes Röhrchen entsprechend.
- Schrauben Sie die Tropferkappe vom Extraktionspufferröhrchen ab, ohne es zu drücken. Führen Sie das Stäbchen in das Röhrchen ein und rühren Sie damit 30 Sekunden lang um. Dann rollen Sie das Stäbchen mindestens 5 Mal, während Sie die Seiten des Röhrchens
- zusammendrücken. Achten Sie darauf, dass der Inhalt nicht aus dem Röhrchen herausspritzt. Entnehmen Sie das Stäbchen, während Sie die Seiten des Röhrchens zusammendrücken, um
- die Flüssinkeit aus dem Stäbchen zu pressen. Die Tropferspitze fest auf das Extraktionspufferröhrchen mit der Probe aufsetzen. Mischen Sie gründlich, indem Sie den Boden des Röhrchens wirbeln oder schütteln.
- Nehmen Sie die Testkassette aus dem Folienbeutel und verwenden Sie sie so schnell wie möglich.
- Legen Sie die Testkassette auf eine flache und saubere Oberfläche.
- 8. Geben Sie die verarbeitete Probe in den Probenbehälter der Testkassette. a. Schrauben Sie die kleine Kappe von der Tropferspitze ab.
 - Drehen Sie das Extraktionspufferröhrchen mit der Tropferspitze nach unten um und halten b.
 - Drücken Sie das Röhrchen vorsichtig zusammen und geben Sie 4 Tropfen der bearbeiteten
- Probe in die Probenkammer. Warten Sie, bis die farbige(n) Linie(n) erscheint (erscheinen). Lesen Sie das Ergebnis nach 15-
- 30 Minuten ab. Lesen Sie das Ergebnis nicht nach 30 Minuten ab.





korreliert werden.







NEGATIV: Nur eine farbige Kontrolllinie in der Kontrollregion (C) erscheint. Keine farbige Linie ist im Testlinienbereich (T) zu sehen. Hier wurde kein SARS-CoV-2-Antigen nachgewiesen.

POSITIV:* Zwei deutlich farbige Linien erscheinen. Eine befindet sich n der Kontrolllinienregion (C) und die andere in der Testlinienregion (T). Dies bedeutet, dass das Vorhandensein von SARS-CoV-2-Antigen nachgewiesen wurde.

*HINWEIS: Die Intensität der Farbe in der Testlinie (T) kann je nach dem Gehalt des in der Probe vorhandenen SARS-CoV-2-Antigens variieren. Daher sollte jede Farbschattierung im Testlinienbereich (T) als positiv betrachtet werden.

UNGÜLTIG: Es erscheint keine Kontrolllinie. Unzureichendes Probenvolumen oder falsche Verfahrenstechniken sind die wahrscheinlichsten Gründe für das Fehlen der Kontrolllinie. Überprüfen Sie den Ablauf und wiederholen Sie den Test mit einer neuen Testkassette. Wenn das Problem andauert, stellen Sie die Verwendung des Testkits sofort ein und wenden Sie sich an Ihren örtlichen Händler QUALITÄTSKONTROLLE

Interne Verfahrenskontrollen sind im Test enthalten. Eine farbige Linie in der Kontrolllinienregion (C) ist eine interne Verfahrenskontrolle. Sie bestätigt ausreichendes Probenvolumen und korrekte

Kontrolltupfer werden mit diesem Kit nicht mitgeliefert. Es wird jedoch empfohlen, positive und negative Kontrollen als gute Laborpraxis zu testen, um sicherzustellen, dass die Testkassette und das Testverfahren korrekt durchgeführt werden.

EINSCHRÄNKUNGEN

- Der SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltest ist nur für die In-vitro-Diagnostik bestimmt. Der Test sollte nur für den Nachweis von SARS-CoV-2-Antigenen in nasalen und nasopharyngealen Abstrichproben verwendet werden. Die Intensität der Testlinie korreliert nicht notwendigerweise mit dem viralen SARS-CoV-2-Titer in der Probe.
- Die Proben sollten so schnell wie möglich nach der Probenentnahme und höchstens innerhalb einer Stunde nach der Probenentnahme getestet werden.
- Die Verwendung von viralen Transportmedien kann zu einer verminderten Testsensitivität
- Ein falsch negativer Test kommt vor, wenn die Antigenkonzentration in einer Probe unter der
- Nachweisgrenze des Tests liegt oder wenn die Probenentnahme fehlerhaft durchgeführt wurde. Die Testergebnisse sollten mit anderen klinischen Daten, die dem Arzt zur Verfügung stehen,
 - Ein positives Testergebnis schließt eine Co-Infektion mit anderen Erregern nicht aus. Bei einem positiven Testergebnis wird nicht zwischen SARS-CoV und SARS-CoV-2
 - unterschieden
 - Ein negatives Testergebnis kann andere virale oder bakterielle Infektionen nicht ausschließen.
 - Ein negatives Ergebnis bei einem Patienten nach mehr als sieben Tagen nach Symptombeginn sollte als Verdachtsfall behandelt und bei Bedarf mit einem molekularen Assay zur klinischen

(Wenn die Differenzierung spezifischer SARS-Viren und -Stämme erforderlich ist, sind

LEISTUNGSMERKMALE Klinisch Sensitivität, Spezifität und Genaulgkeit

Nasalen Abstrichproben

Die Leistung des SARS-CoV-2-Antigenschneiltests wurde aus 605 Nasenabstrichen ermittelt, die von unterschiedlichen Patienten mit Verdacht auf COVID-19 entnommen wurden. Die Ergebnisse zeigen, dass die relative Sensitivität und die relative Spezifität sich wie folgt verhalten:

Verfahren	RT-PCR (N	lasopharynx- rproben)	Gesamtergebnisse	
SARS-CoV-2-	Ergebnisse	Negativ	Positiv	
Antigenschnelltest	Negativ	433	5	438
(Nasenabstrichproben)	Positiv	2	165	167
Gesamtergebnisse		435	170	605

Relative Spezifizität: 99,5% (98,2%-99,9%) Relative Sensitivität: 97,1% (93,1%-98,9%)* *95 % Konfidenzintervalle Genauigkeit: 98.8% (97.6%-99.5%)*

Stratifizierung der positiven Proben nach dem Einsetzen von Symptomen zwischen 0 und 3 Tagen weist eine positive prozentuale Übereinstimmung (Positive Percent Agreement; PPA) von 98.8 % (n=81) auf. Nach 4 bis 7 Tagen liegt die PPA bei 96.8 % (n=62).

Positive Proben mit einem Ct-Wert von ≤ 33 weisen eine höhere positive prozentuale Übereinstimmung (PPA) von 98,7 % auf (n=153).

Nasopharyngealen Abstrichproben

Die Leistung des SARS-CoV-2-Antigenschnelltests wurde aus 299 Nasopharyngeale abstriche ermittelt, die von unterschiedlichen Patienten mit Verdacht auf COVID-19 entnommen wurden. Die Ergebnisse zeigen, dass die relative Sensitivität und die relative Spezifität sich wie folgt verhalten:

Verfahren		RT-PCR (Na Tupfer	asopharynx- proben)	Gesamtergebnisse
SARS-CoV-2- Antigenschnelltest (Nasopharynx-	Ergebnisse	Negativ	Positiv	3-2-11000
	Negativ	175	3	178
Tupferproben)	Positiv	1	120	121
Gesamtergebnisse		176	123	299
ative Sensitivität: 97.6%	(92.8%-99.5%)*	Rela	ative Spezifizitä	t: 99,4% (96,5%-99,9%

Genauigkeit: 98.7% (96.5%-99.6%)

Relative Spezifizität: 99,4% (96,5%-99,9%)* *95 % Konfidenzintervalle

Nachweisgrenze (LOD) Die LOD des SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltests wurde mit limitierenden Verdünnungen einer inaktivierten Virusprobe ermittelt. Die virale Probe wurde mit einem negativen humanen nasalen und nasopharyngealen Probenpool in einer Reihe von Konzentrationen aufgestockt. Jede Stufe wurde in 30 Wiederholungen geprüft. Die Ergebnisse zeigen eine LOD von 1,6°102 TCID50/mL.

Kreuzreaktivität (analytische Spezifizität) und mikrobielle Störung

Die Kreuzreaktivität wurde durch Prüfung eines Panels verwandter Pathogene und Mikroorganismen. bewertet, die wahrscheinlich in der Nasenhöhle vorliegen. Jeder Organismus und Virus wurde bei Abwesenheit und Vorliegen von wärmeinaktiviertem SARS-CoV-2-Virus bei niedrig positiver Ebene geprüft.

Mit den folgenden Mikroorganismen wurde bei Prüfung mit der Konzentration laut der folgenden Tabelle keine Kreuzreaktivität festgestellt. Der SARS-CoV-2-Antigenschnelltest unterscheidet nicht

zwischen SARS-CoV und SARS-CoV-2.

Pot	enzielles Kreuzreaktionsmittel	Testkonzentration	Kreuzreaktivität (bei Abwesenheit des SARS-CoV-2- Virus)	Störung (bei Vorliegen des SARS-CoV- 2-Virus)
L	Adenovirus	1,14 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
1	Enterovirus	9,50 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
	Menschliches Coronavirus 229E	1,04 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
	Menschliches Coronavirus OC43	2,63 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
	Menschliches Coronavirus NL63	1,0 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
	Menschliches Metapneumovirus	1,25 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
Virus	MERS-Coronavirus	7,90 x 10 ⁵ TCID50/mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
>	Influenza A	1.04 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
	Influenza B	1,04 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
	Parainfluenzavirus 1	1,25 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
	Parainfluenzavirus 2	3,78 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
	Parainfluenzavirus 3	1,0 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
	Parainfluenzavirus 4	2,88 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
	Respiratorisches Synzytial-Viru	s 3,15 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv

-	Rhinovirus	3,15 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
\dashv	Menschliches Coronavirus - HKU1	1 x 10 ⁵ copies/mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
	Bordetella pertussis	2,83 x 10° CFU/mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
-	Chlamydia trachomatis	3,13 x 10 ⁸ CFU/mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
- 1	Haemophilus influenza	1,36 x 108 CFU/mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
ļ	Legionella pneumophila	4,08 x 10° CFU/mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
.	Mycobacterium tuberculosis	1,72 x 10 ⁷ CFU/mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
iei	Mycoplasma pneumoniae	7,90 x 10 ⁷ CFU/mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
Sakterien	Staphylococcus aureus	1,38 x 10 ⁷ CFU/mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
.	Staphylococcus epidermidis	2,32 x 10° CFU/mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
Streptococcu	Streptococcus pneumoniae	1,04 x 10 ⁸ CFU/mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
	Streptococcus pyogenes	4,10 x 10 ⁶ CFU/mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
	Pneumocystis jirovecii-S, cerevisiae	8,63 x 107 CFU/mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
	Pseudomonas aeruginosa	1,87 x 108 CFU/mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
	Chlamydia pneumoniae	1×10 ⁶ IFU/ml	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
Hefe	Candida albicans	1,57 x 10 ⁸ CFU/mL	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv
	Gesammeltes menschliches Na	isensekret	Nein 3/3 negativ	Nein 3/3 positiv

Die folgenden Störstoffe, die in Proben aus den Atemwegen natürlich vorliegen oder die künstlich in die Nasenhöhle oder den Nasenrachen eingeführt werden können, wurden bewertet. Jeder Stoff wurde bei Abwesenheit und Vorliegen von SARS-CoV-2 bei niedrig positiver Ebene geprüft. Die Endkonzentration der geprüften Substanzen sind nachfolgend aufgeführt, und wirkten sich nicht auf die Testleistung aus.

Ergebnisse

Störstoff	Wirkstoff	Konzentration	(bei Abwesenheit des SARS-CoV-2- Virus)	(bei Vorliegen des SARS-CoV- 2-Virus)
	Biotin	2,4 mg/mL	3/3 negativ	3/3 positiv
Endogenes	Muzin	0,5% w/v	3/3 negativ	3/3 positiv
	Vollblut	4% v/v	3/3 negativ	3/3 positiv
Afrin Original Nasal Spray	Oxymetazolin	15% v/v	3/3 negativ	3/3 positiv
ALKALOL Allergy Relief Nasal Spray	Homöopathische	1:10 Verdünnung	3/3 negativ	3/3 positiv
Chloraseptic Max Sore Throat Lozenges	Menthol, Benzocain	1,5 mg/mL	3/3 negativ	3/3 positiv
CVS Health Fluticasone Propionate Nasal Spray	Fluticasonpropionat	5% v/v	3/3 negativ	3/3 positiv
Equate Fast-Acting Nasal Spray	Phenylephrin	15% v/v	3/3 negativ	3/3 positiv
Equate Sore Throat Phenol Oral Anesthetic Spray	Phenol	15% v/v	3/3 negativ	3/3 positiv
Original Extra Strong Menthol Cough Lozenges	Menthol	1,5 mg/mL	3/3 negativ	3/3 positiv
NasalCrom Nasal Spray	Cromolyn	15% v/v	3/3 negativ	3/3 positiv
NeilMed NasoGel for Dry Noses	Natriumhyaluronat	5% v/v	3/3 negativ	3/3 positiv
Halsdragee	Dycloninhydrochlorid	1,5mg/mL	3/3 negativ	3/3 positiv
Zicam Cold Remedy	Galphimia glauca, Luffa operculata, Sabadilla	5% v/v	3/3 negativ	3/3 positiv

Mupirocin	10 mg/mL	3/3 negativ	3/3 positiv	
	5 mg/mL	3/3 negativ	3/3 positiv	
36.	4 μg/mL	3/3 negativ	3/3 positiv	
9%	5% v/v	3/3 negativ	3/3 positiv	
NaCl	15% v/v	3/3 negativ	3/3 positiv	
	Mupirocin Oseltamivir-Phosphat Tobramycin Mometasonfuroat NaCl	Oseltamivir-Phosphat 5 mg/mL Tobramycin 4 µg/mL Mometasonfuroat 5% v/v	Myprocin Oseltamivir-Phosphat 5 mg/mL 3/3 negativ Tobramycin 4 µg/mL 3/3 negativ Mometasonfuroat 5% v/v 3/3 negativ	

Intraassay Die Genauigkeit innerhalb der Durchläufe wurde in 60 Wiederholungen von Probender Negativkontrolle und SARS-CoV-2-Antigen-Positivkontrollen bestimmt. Die Proben wurden in >99 % der Fälle korrekt identifiziert.

Interassay

Die Genauigkeit zwischen den Durchläufen wurde mit 60 unabhängigen Assays an derselben: Negativprobe und SARS-CoV-2-Antigen-Positivprobe bestimmt. Mit diesen Proben wurden drei verschiedene Lose des SARS-CoV-2-Antigenschnelltests geprüft. Die Proben wurden in >99 % der Fälle korrekt identifiziert.

BIBLIOGRAPHIE

- 1. Shuo Su, Gary Wong, Weifeng Shi, et al. Epidemiology, Genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses. Trends in Microbiology, Juni 2016, Band 24, Nr. 6. 490-502
- Susan R. Weiss, Julian L. Leibowitz, Coronavirus Pathogenesis, Advances in Virus Research, Band 81: 85-164

	01.05-104					
	Market State of the Control of the C	Li	ste von Symbolen			
***	Hersteller	Σ	Enthält ausreichend für <n> Tests</n>][X	Temperaturbegrenzung
	In-vitro-Diagnostik Medizinprodukt	8	Haltbarkeitsdatum	$\ $	8	Nicht mehrfach verwenden
(I	Ziehen Sie die Bedienungsanleitung zu Rate	LOT	Chargencode		REF	Katalognummer
EC REP	EC REP Bevollmächtigter Vertreter in der Europäischen Gemeinschaft				М	Herstellungsdatum
	J. 2010					

Inhaltsliste

SARS-CoV-2 Antigen	SARS-CoV-2-Antigen		
Extraction Buffer Tubes	Extraktionspufferröhrchen		
Disposable Swabs	Einweg-Tupfer		
Nasal Swabs	Nasenabstriche		
Nasopharyngeal Swabs	Nasopharyngeale Abstriche		
SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test	SARS-CoV-2-Antigenschnelitest		
56.			





Nummer: 1151344202 Wirksamkeitsdatum: 2021-10-26