

SAFECARE COVID-19 Antigen Rapid Test Kit (Swab) COVID-19 Antigen-Schnelltestkit (Abstrich) Packungsbeilage

Nur zur In-vitro-Diagnose.
Test zur Eigenanwendung - Befristete Sonderzulassung zur Eigenanwendung nach §11 MPG in Deutschland (BfArM GZ: 5640-S-123/21).

VORGEGEHENE VERWENDUNG

Das COVID-19-Antigen-Schnelltestkit (Abstrich) ist ein Einweg-Testkit zum Nachweis des neuartigen Coronavirus SARS-CoV-2, das COVID-19 verursacht.

Dieser Test ist für Zuhause mit selbst gesammelten Nasentupferproben bei Personen ab 18 Jahren vorgesehen. Jugendliche oder Kinder unter 18 Jahren sollten unter Anleitung eines Erziehungsberechtigten getestet werden.

Dieser Test verwendet die Lateral-Flow-Immunoassay-Technologie zum Nachweis von Nucleocapsid-Protein-Antigen bei Personen mit bekanntem oder vermutetem COVID-19 innerhalb der ersten sieben Tage nach Auftreten der Symptome.

Positive Ergebnisse weisen auf das Vorhandensein von SARS-CoV-2 hin. Personen, die positiv getestet werden, sollten sich selbst isolieren und zusätzliche Pflege von ihrem Arzt in Anspruch nehmen. Positive Ergebnisse schließen eine bakterielle Infektion oder eine Koinfektion mit anderen Viren nicht aus.

Negative Ergebnisse schließen eine SARS-CoV-2-Infektion nicht aus. Personen, die negativ getestet werden und weiterhin COVID-ähnliche Symptome aufweisen, sollten sich an ihren Arzt wenden.

PRINZIP

Das COVID-19-Antigen-Schnelltestkit (Abstrich) ist ein immunochromatographischer Membrantest, bei dem hochempfindliche Antikörper zum Nachweis von SARS-CoV-2-Nucleocapsidprotein aus Nasentupferproben verwendet werden.

SARS-CoV-2-spezifische Antikörper werden auf der Testregion der Membran immobilisiert und mit anderen Reagenzien / Pads kombiniert, um einen Teststreifen zu konstruieren.

Während des Tests reagiert die Probe mit Anti-COVID-19-Antikörpern, die an farbige Partikel konjugiert und auf das Probenkissen des Tests vorbeschichtet sind. Das Gemisch wandert dann durch Kapillarwirkung chromatographisch auf der Membran nach oben und reagiert mit den Reagenzien im Testlinienbereich. Wenn die Probe COVID-19-Antigen enthält, erscheint daher eine farbige Linie in der Testlinie. Wenn die Probe kein COVID-19-Antigen enthält, erscheint in den Testlinienregionen keine farbige Linie, was auf ein negatives Ergebnis hinweist. Um als prozedurale Kontrolle zu dienen, erscheint immer eine farbige Linie im Kontrolllinienbereich, was anzeigt, dass das richtige Probenvolumen hinzugefügt wurde und ein Docht der Membran aufgetreten ist.

KIT COMPONENTS

Einzel verpackte Testgeräte	Jede Vorrichtung enthält einen Streifen mit farbigen Konjugaten und reaktiven Reagenzien, die in den entsprechenden Regionen vorverteilt sind
Extraktionsröhrchen mit Puffer vorverpackt	Zur Probenvorbereitung und -extraktion
Nasenabstrichtupfer	Zur Probenentnahme
Packungsbeilage	Zur Bedienungsanleitung

ZUSATZGERÄT NICHT MITGELIEFERT

Stoppuhr

MÖGLICHE RISIKEN UND VORTEILE

- Mögliche Risiken sind:
Mögliche Beschwerden während der Probenentnahme.
Mögliche falsche Testergebnisse (siehe Interpretation der Testergebnisse).
- Mögliche Vorteile sind:
Die Ergebnisse können zusammen mit anderen Informationen Ihrem Arzt helfen, fundierte Empfehlungen zu Ihrer Pflege abzugeben.
Die Ergebnisse dieses Tests können dazu beitragen, die Verbreitung von COVID-19 auf Ihre Familie und andere in Ihrer Gemeinde zu begrenzen.

WARNUNGEN UND VORSICHTSMASSNAHMEN

- Nicht nach Ablaufdatum verwenden. Nicht verwenden, wenn der Beutel beschädigt oder offen ist. Verwenden Sie die Tests nicht erneut.
- Essen, trinken oder rauchen Sie nicht in dem Bereich, in dem die Proben oder Kits gehandhabt werden.
- Behandeln Sie alle Proben so, als sie Infektionserreger enthalten. Entsorgen Sie die verwendeten Prüfmaterialein gemäß den örtlichen Vorschriften.
- Der Extraktionspuffer enthält eine Salzlösung, wenn die Lösung die Haut oder die Augen berührt und mit reichlich Wasser spült.
- Kinder und ältere Menschen verwenden den Test bitte unter Aufsicht eines Vormunds.

LAGERUNG UND STABILITÄT

Lagern Sie nicht verwendete Testgeräte ungeöffnet bei 4 ° C-30 ° C. Bei Lagerung bei 4 ° C bis 8 ° C ist sicherzustellen, dass das Testgerät vor dem Öffnen auf Raumtemperatur gebracht wird. Das Testgerät ist bis zum auf dem versiegelten Beutel aufgedruckten Verfallsdatum stabil. Das Kit nicht einfrieren oder Temperaturen über 30 ° C aussetzen.

TEST-VERFAHREN

Öffnen Sie die Kit-Box. Überprüfen Sie die Komponenten vor dem Gebrauch.

Bitte lesen Sie alle Anweisungen sorgfältig durch, bevor Sie mit dem Testen beginnen.

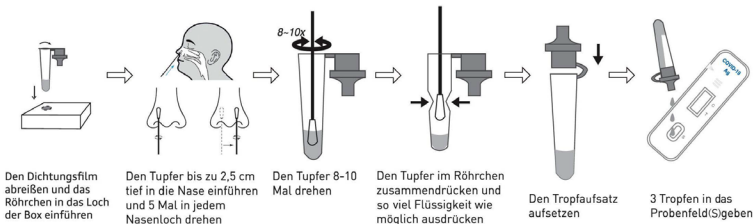
[Probenvorbereitung]

1. Drücken Sie auf das Loch in der Box, reißen Sie den Dichtungsfilm auf dem Extraktionsröhrchen ab und setzen Sie ihn in das Loch ein.
2. Öffnen Sie die Tupferpackung am klebrigen Ende und nehmen Sie den Tupfer heraus.
3. Führen Sie die gesamte Tupferspitze vorsichtig etwa 2,5 cm in ein Nasenloch ein.
4. Bürsten Sie die Innenseite des Nasenlochs 5 Mal oder öfter mit kreisenden Bewegungen fest gegen die Innenseite des Nasenlochs.
5. Bewegen Sie den Tupfer zum rechten Nasenloch und wiederholen Sie die vorherige Aktion. Stellen Sie sicher, dass eine angemessene Probe entnommen wurde.
6. Führen Sie den Nasentupfer in das Röhrchen ein, das den Extraktionspuffer enthält.
7. Drehen Sie den Tupfer mindestens 8-10 Mal, während Sie die Tupferspitze gegen den Boden und die Seite des Röhrchens drücken.
8. Entfernen Sie den Tupfer, nachdem Sie den Tupfer im Röhrchen zusammendrücken und gegen die Seiten des Röhrchens rollen, um so viel Flüssigkeit wie möglich auszurücken.
9. Setzen Sie den Tropfaufsatz fest auf und setzen Sie das Röhrchen wieder in das Loch der Box ein.




[Test-Verfahren]

1. Öffnen Sie den versiegelten Beutel und nehmen Sie die Testkassette heraus.
2. Halten Sie das Röhrchen senkrecht auf den Kopf über das Probenfeld.
3. Drücken Sie das Röhrchen vorsichtig zusammen, geben Sie 3 Tropfen in das Probenfeld, und starten Sie dann die Stoppuhr.
4. Warten Sie, bis farbige Linien angezeigt werden. Das Testergebnis kann in 10-15 Minuten abgelesen werden.

Lesen Sie die Ergebnisse nicht nach mehr als 20 Minuten ab.



INTERPRETATION DER TESTERGEBNISSE

POSITIV		Eine farbige Linie erscheint im Kontrolllinienbereich (C) und eine farbige Linie erscheint im Testlinienbereich (T). HINWEIS: Die Intensität der Farbe im Testlinienbereich hängt von der Konzentration des COVID-19-Antigens in der Probe ab. Daher sollte jeder Farbton im Bereich der Testlinie als positiv angesehen werden.
NEGATIV		Im Kontrolllinienbereich (C) erscheint eine farbige Linie und im Testlinienbereich (T) erscheint keine Linie.
UNGÜLTIG		Im Kontrolllinienbereich (C) wird keine Linie angezeigt. Unzureichendes Puffervolumen oder falsche Verfahrenstechniken sind die wahrscheinlichsten Gründe für einen Ausfall des Tests. Überprüfen Sie den Vorgang und wiederholen Sie den Vorgang mit einem neuen Testgerät. Wenn das Problem weiterhin besteht, stellen Sie die Verwendung des Testkits sofort ein und wenden Sie sich an Ihren örtlichen Händler.

QUALITÄTSKONTROLLE

Dieser Test enthält eine integrierte Kontrollfunktion, das C-Band. Die C-Linie entwickelt sich nach Zugabe der Probenlösung. Sonst überprüfen Sie den gesamten Vorgang und wiederholen Sie den Test mit einem neuen Gerät.

DE

1.12.9015601

WAS SOLLTE ICH NACH DEM TEST TUN?

Bei einem positiven Testergebnis	<ul style="list-style-type: none"> → Es liegt aktuell der Verdacht auf eine COVID-19-Infektion vor → sich umgehend an Arzt/Hausarzt oder das örtliche Gesundheitsamt wenden → die örtlichen Richtlinien zur Selbstisolierung einzuhalten → einen PCR-Bestätigungstest durchführen zu lassen
Bei einem negativen Testergebnis	<ul style="list-style-type: none"> → weiterhin alle geltenden Regeln bezüglich Kontakt mit anderen und Schutzmaßnahmen einhalten → auch bei negativem Test kann eine Infektion vorliegen → im Verdachtsfall wiederholen des Tests nach 1 – 2 Tagen, da das Coronavirus nicht in allen Phasen einer Infektion genau nachgewiesen werden kann
Bei einem ungültigen Testergebnis	<ul style="list-style-type: none"> → eventuell Harvorgegrufen durch fehlerhafte Testdurchführung → Wiederholung des Tests → Bei weiterhin ungültigen Testergebnissen Arzt oder ein COVID-19-Testzentrum kontaktieren

LEISTUNGSMERKMALE

1. Klinische Studie: Ein Vergleich gegen PCR-Testverfahren wurde durchgeführt. Im Vergleich zur RT-PCR beträgt die relative Sensitivität (PPA) 97,52%, die relative Spezifität (NPA) 99,40% und die Gesamtgenauigkeit 98,61%.

		PCR Ergebnis		Gesamt
		Positiv	Negativ	
Safecare Test	Positiv	118	1	119
	Negativ	3	165	168
	Gesamt	121	166	287

2. Kreuzreaktivität: Kreuzreaktivitätsstudien werden durchgeführt, um zu zeigen, dass der Test bei einer Konzentration von $1,0 \times 10^5$ TCID₅₀/ml nicht mit den Mikroorganismen in der folgenden Tabelle reagiert.

Kreuzreaktant	Kreuzreaktant	Kreuzreaktant
Human metapneumovirus (hMPV)	Influenza B	Adenovirus
Human coronavirus OC43	Respiratory Syncytial virus	Rhinovirus
Human coronavirus 229E	Bordetella pertussis	Enterovirus
Human coronavirus NL63	Chlamydia pneumoniae	Influenza A
Human parainfluenza virus 1	Haemophilus influenzae	Streptococcus pyogenes
Human parainfluenza virus 2	Legionella pneumophila	Mycobacterium tuberculosis
Human parainfluenza virus 3	Mycoplasma pneumoniae	Staphylococcus aureus
Human parainfluenza virus 4	Streptococcus pneumoniae	Candida albicans
MERS		

3. Interferenz: Die folgenden endogenen Interferenzsubstanzen wurden bei den angegebenen Konzentrationen bewertet und es wurde keine Wirkung festgestellt.

Vollblut (2%), drei OTC-Nasensprays (10%), drei OTC-Nasentropfen (25%), drei Nasenmündwässer (25%), 4-Acetamidophenol (10 mg / ml), Acetylsalicylsäure (20 mg / ml), Chlorpheniramin (5 mg / ml), Dextromethorphan (10 mg / ml), Diphenhydramin (5 mg / ml), Ephedrin (20 mg / ml), Guajakolylcetyl ether (20 mg / ml), Oxymetazolin (10 mg / ml), Phenylephrin (100 mg / ml), Phenylpropanolamin (20 mg / ml).

EINSCHRÄNKUNGEN UND MÖGLICHE FEHLER

- Das COVID-19-Antigen-Schnelltestkit (Abstrich) ist zur Verwendung als Selbsttest vorgesehen und darf nur zum qualitativen Nachweis von SARS-CoV-2-Antigenen verwendet werden. Die Farbintensität einer positiven Linie darf nicht als quantitativ oder semi-quantitativ bewertet werden.
- Das COVID-19-Antigen-Schnelltestkit (Abstrich) sollte nur zum Nachweis von SARS-CoV-2-Antigen dienen, nicht für andere Viren oder Krankheitserreger.

- Die Leistung wurde nur anhand der in dieser Produktbeilage angegebenen Verfahren bewertet. Änderungen an diesen Verfahren können die Leistung des Tests verändern.
- Ein negatives Ergebnis schließt die Möglichkeit einer COVID-19-Infektion nicht aus.
- Die mit diesem Assay erzielten Ergebnisse, insbesondere bei schwachen Testlinien, die schwer zu interpretieren sind, sollten in Verbindung mit anderen klinischen Informationen verwendet werden, die dem Arzt zur Verfügung stehen.

INDEX DER SYMBOLE

	Nicht wiederverwenden		Nur zur In-vitro-Diagnose
	Lagern zwischen 4-30 °C		Gebrauchsanweisung beachten
	Vor Sonnenlicht schützen		Lot Nummer
	Verwendbar bis		Inhalt ausreichend für <n> Tests
	Hersteller		Herstellungsdatum
	Sterilisiert mit Ethylenoxid		Strahlensterilisiert
	Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft		



Safecare Biotech(Hangzhou) Co., Ltd.
Building 2/203, No.18 Haishu Rd, Cangqian Sub-district
Yuhang District, Hangzhou, 311121, China
Tel/Fax: +86 571 8139219 Email: admin@safecare.com.cn
www.safecare.com.cn



NIC GmbH
Erlenweg 13, 48076 Osnabrück, Germany
Tel.: +49 541 9116706 Email: info@nic-industry.com

Deutscher
Vertreiber

Angela Q. GmbH
Bahnhofstr. 2-6, 66953 Pirmasens DE
Tel.: +49 (0) 69 2475 39249
Mobil: +49 (0) 176 3117 7329
Email: info@angelaq.de

Versionsnummer: 01, Gültig ab: 02.04.2021

DE

1.12.9015601