



COVID-19 (SARS-CoV-2) - antigeenitesti (sisältää kolloidisia kultahiukkasia)



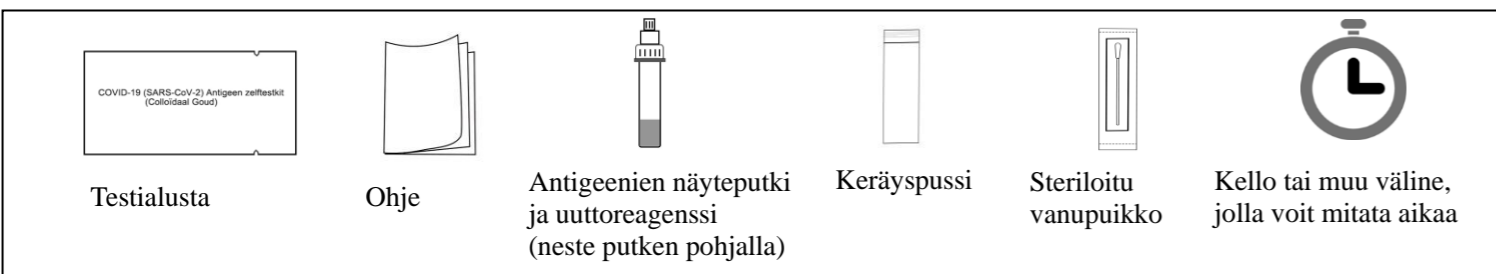
Koulutusvideo

Lue ohjeet huolellisesti ennen käyttöä.
Ainoastaan diagnostiseen in vitro -käyttöön.

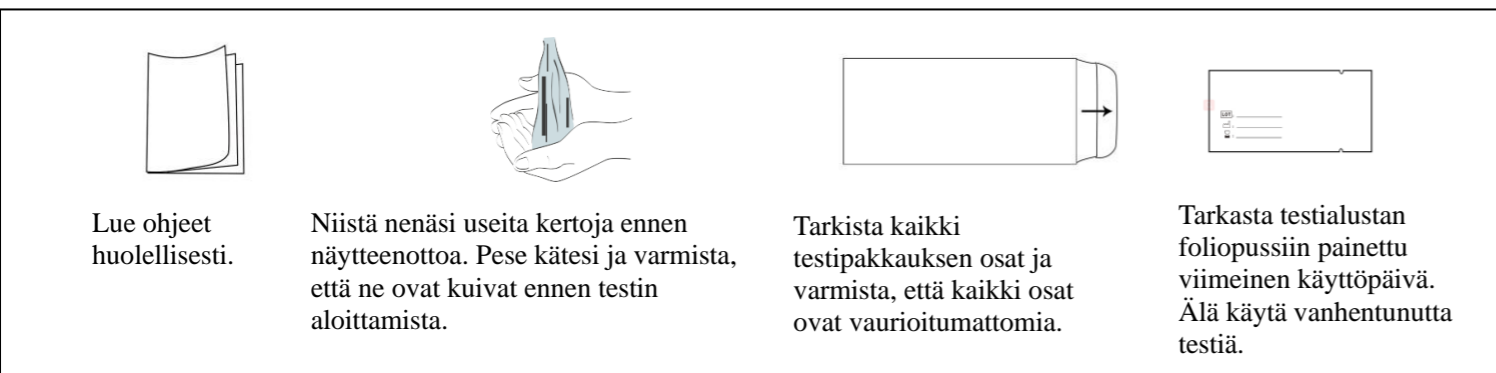
[Käyttötarkoitus]

Tätä tuotetta käytetään SARS-CoV-2-antigeenien in vitro -menetelmällä suoritettavaan kvalitatiiviseen määrittämiseen nenänyätetikusta. Testi on tarkoitettu itsesuoritettavaan testaukseen, nopeaksi koronavirusinfektion testimenetelmäksi henkilökohtaiseen käyttöön. Älä kuitenkaan tee lääketieteellistä hoitoa koskevaa päätöstä ottamatta yhteyttä lääkäriin. Soveltuu yli 15-vuotiaille käyttäjille. Alle 15-vuotiaat käyttäjät tulee testata aikuisten avustuksella. Testillä voidaan testata sekä oireisia että oireettomia infektoita.

[Materiaalit ja osat]

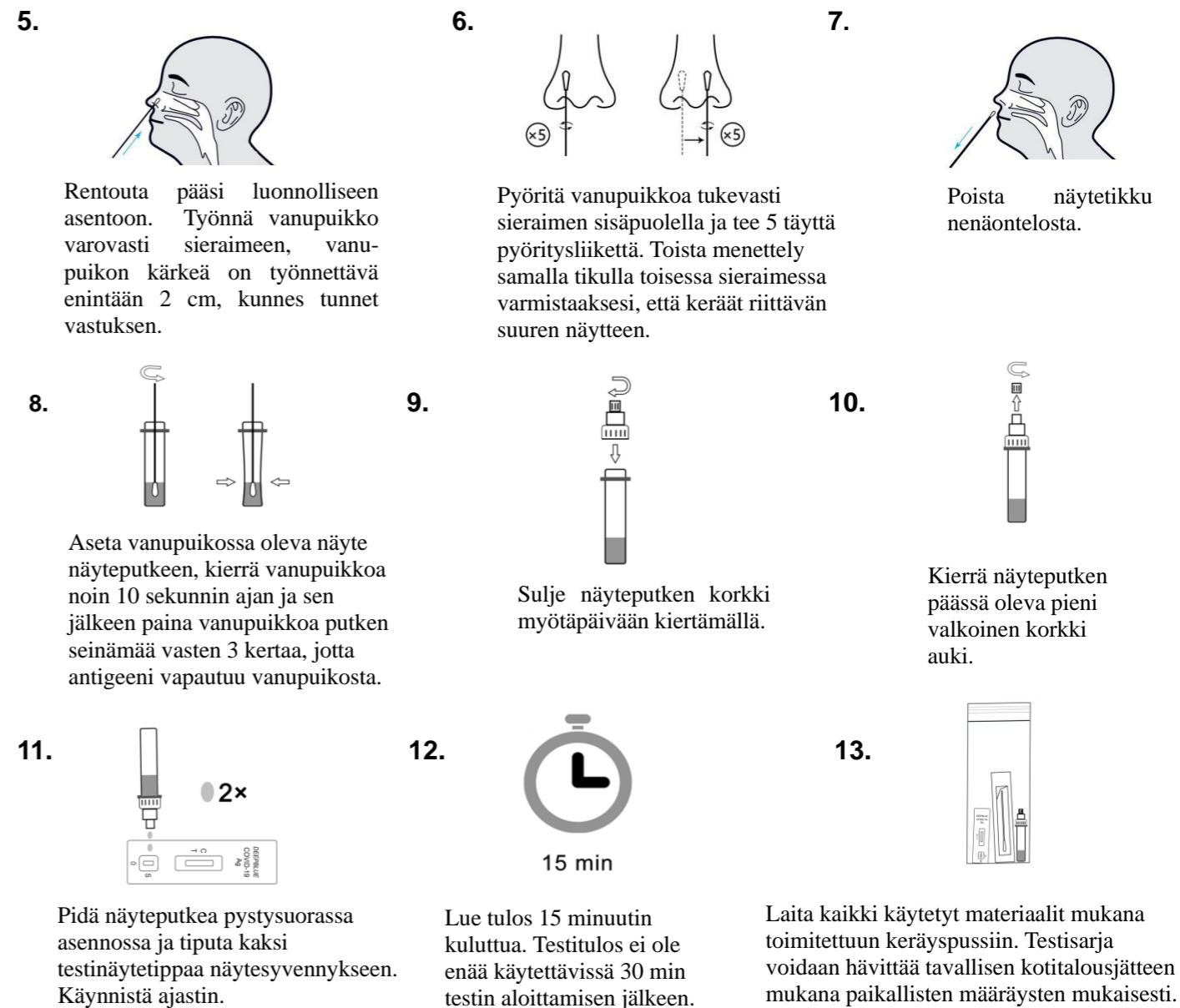
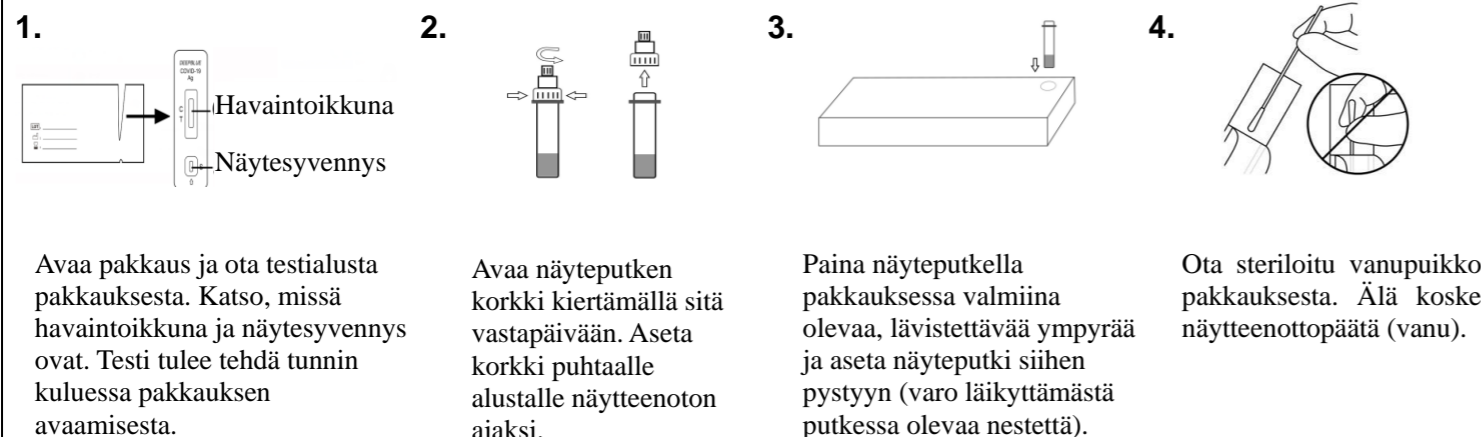


[Valmistelu ennen testiä]



[Testimenettely]

Anna testipakkauksen lämmetä huoneen lämpötilaan (+15–30 °C) ennen testausta. Tee testi kokonaisuudessaan huonelämpötilassa (lämpötila +15–30 °C ja kosteus 20–80 %).



[Testitulosten tulkinta]

Negatiivinen tulos:



Jos vain kontrolliviiva (C) on näkyvä ja testiviiva (T) on väriltön, se osoittaa, että SARS-CoV-2-antigeeniä ei ole havaittu ja tulos on negatiivinen. Jos testitulokset ovat negatiiviset: **Noudata edelleen kaikkia käytössä olevia kontakteja ja suojaustoimenpiteitä koskevia sääntöjä. Vaikka testi on negatiivinen, testatulla henkilöllä voi olla infektio. Jos olet epävarma, toista testi 1–2 päivän kuluttua, koska koronavirus ei voi havaita tarkasti infektion kaikissa vaiheissa.**

Positiivinen tulos:



Jos sekä kontrolliviiva (C) että testiviiva (T) ovat näkyvässä, se osoittaa, että SARS-CoV-2-antigeeni on havaittu ja tulos on positiivinen. Jos testitulokset ovat positiiviset:

- **Henkilöllä epäillään COVID-19-tartuntaa tällä hetkellä.**
- **Ota välittömästi yhteyttä lääkäriin tai paikalliseen terveysasemaan.**
- **Noudata paikallisia eristysohjeita.**
- **Hakeudu PCR-testiin tartunnan vahvistamiseksi.**

Virheellinen tulos:



Jos kontrolliviiva (C) ei ole näkyvässä, testi katsotaan virheelliseksi riippumatta siitä, onko testiviiva (T) näkyvässä vai ei. Uusi testi on suoritettava uutta testiä käyttäen.

Virheellinen testitulokset voi johtua siitä, että testi on suoritettu virheellisesti. Toista testi. Jos testitulokset ovat virheellisiä, ota yhteys lääkäriin tai COVID-19-testauspisteeseen.

[Yhteenveto]

Uusi koronavirustyyppi kuuluu β-sukuun. COVID-19 on akuutti hengitysteiden tartuntatauti. Ihmiset ovat yleisesti alttiita sille. Tällä hetkellä potilaat, jotka ovat saaneet uuden koronavirustyypin tartunnan, ovat tartunnan pääasiallisena lähteenä; oireettomat, mutta tartunnan saaneet henkilöt voivat myös olla tartuntalähteitä. Nykyisen epidemiologisen tutkimuksen mukaan itämisaika on 1–14 päivää, useimmiten 3–7 päivää. Yleisimpiin oireisiin kuuluvat kuume, väsymys ja kuiva yskä. Joissakin tapauksissa, oireisiin ovat lukeutuneet nenän tukkoisuus, vuotava nenä, kurkkukipu, lihassärky ja ripuli.

Jos olet saanut SARS-CoV-2-virustartunnan, saatat joutua sairaalaan ja sinulla saattaa ilmetä komplikaatioita. Ilman nopeaa hoitoa se voi johtaa jopa kuolemaan.

[Testin toimintaperiaate]

Tämä tuote käyttää SARS-CoV-2 N -proteiinin havaitsemiseen kaksoisantigeeni-sandwich-menetelmää. Kun näyte sisältää koronavirusantigeeniä, sekä kontrolliviiva (C) että testiviiva (T) tulevat näkyviin ja tulos on positiivinen. Jos näyte ei sisällä koronavirusantigeeniä tai sitä ei havaita, testiviiva (T) ei tule näkyviin, ja vain kontrolliviiva (C) tulee näkyviin.

[Tarkastusmenetelmien rajoitukset]

- Tätä testisarjaa käytetään vain in vitro -diagnosiin.
- Tätä testisarjaa käytetään vain ihmisen nenänäytetikussa olevan näytteen havaitsemiseen. Muiden näytteiden tulokset voivat olla väärä.
- Tätä testisarjaa käytetään vain kvalitatiiviseen määrittykseen, eikä se voi osoittaa näytteen SARS-CoV-2-antigeenitasoa.
- Tämä testisarja toimii vain kliinisen diagnostiikan aputyökaluna. Jos tulos on positiivinen, on suositeltavaa käyttää ajoissa muita lisätutkimusmenetelmiä, ja lääkärin tekemä diagnoosi on etusijalla.
- Tämä testi ei määritä muiden mikro-organismien kuin SARS-CoV-2-viruksen aiheuttaman hengitystieinfektion etiologiaa.
- Tällä testillä voidaan havaita sekä elinkelpoiset että elinkelvottomat SARS-CoV-2-virukset. Testin tarkkuus riippuu vanupuikkonäytteen laadusta – virheellinen näytteenotto voi aiheuttaa virheellisiä negatiivisia tuloksia.
- Jos testimenettelyä ei noudateta, tämä voi vaikuttaa negatiivisesti testin suoritukseen ja/tai mitätöidä testituloksen.
- Jos testin tulos on negatiivinen, mutta kliiniset oireet jatkuvat, on suositeltavaa suorittaa lisätestejä muita kliinisiä menetelmiä käyttäen. Negatiivinen tulos ei missään tapauksessa poissulje sitä, että näytteessä on SARS-CoV-2-antigenejä, koska niitä voi olla testin vähimmäishavaitsemisrajan alapuolella, tai näyte on mahdollisesti otettu virheellisesti.
- Negatiivinen tulos ei poissulje SARS-CoV-2-tartuntaa erityisesti ihmisillä, jotka ovat altistuneet virukselle. Näille henkilöille pitää suorittaa molekyyliagnostisia seurantakokeita infektion poissulkemiseksi. Henkilöiden, joilla on taudin oireita, mutta joiden tulos on negatiivinen, tulee noudattaa maakohtaisia rajoituksia, kunnes tartunnan mahdollisuus on suljettu pois.
- Tämä testi ei korvaa yhteydenottoa lääkäriin, tai lääketieteellisen analyysilaboratorion biologisen analyysin antamaa tulosta.
- Positiiviset testitulokset eivät sulje pois muiden patogeenien aiheuttamia yhteistartuntoja.

[Varoitukset ja varotoimet]

- Lue ohjeet huolellisesti ennen testisarjan käyttämistä ja noudata reaktioaikaa tiukasti. Jos et noudata ohjeita, saat epätarkkoja tuloksia.
- Suojaa kosteudelta, älä avaa alumiinifoliopussia ennen kuin testi voidaan suorittaa. Älä käytä testilaitetta, jos pussi on vaurioitunut tai sen sinetti on rikkoutunut.
- Käytä testi sen voimassaoloaikana.
- Anna kaikkien reagenssien ja testinäytteiden lämmetä huoneenlämpötilaan (15–30 °C) ennen käyttöä.
- Älä vaihda tämän sarjan osia toisen sarjan osiin.
- Älä laimenna näytettä testin aikana, muuten saatat saada epätarkkoja tuloksia.
- Testisarja on ehdottomasti säilytettävä tässä käyttöohjeessa mainituissa olosuhteissa. Älä säilytä pakkausta pakkasessa.
- Testimenetelmiä ja tuloksia on tulkittava tiukasti tämän ohjeen mukaisesti.
- Jos näytteen SARS-CoV-2-antigeenitiitteri alittaa tämän sarjan vähimmäishavaitsemisrajan, testisarja saattaa tuottaa negatiivisia tuloksia.
- Uuttoreagenssi on pakattu yksitellen, eränumeroa, viimeistä käyttöpäivää ja muita tietoja ei voida merkitä erikseen, koska tilaa on rajoitetusti, mutta nämä tiedot ovat yhdenmukaiset vastaavan testisarjan kanssa.
- Deepbluen antigeenitesti on yhtä herkkä koronaviruksen brittimuunnoksen, brasilialaisen muunnoksen ja eteläafrikkalaisen muunnoksen suhteen.

[Säilytysolosuhteet ja voimassaoloaika]

4–30 °C:n lämpötilassa säilytettynä se on voimassa 24 kuukautta.

Kun alumiinifoliopussi on avattu, testilaite on käytettävä mahdollisimman pian ja viimeistään tunnin kuluessa (15–30 °C, kosteus ≤80 %).

[Näytteen kuljettaminen säilyttäminen]

Otetut näytteet on käsiteltävä mahdollisimman pian. Käsitely on suoritettava viimeistään tunnin kuluttua näytteen ottamisesta. Käsiteltyjä näytteitä voidaan säilyttää 2–8 °C:n lämpötilassa enintään 24 tuntia.

[Laadunvalvonta]

Testiin kuuluu toiminnallinen kontrolli. Punainen viiva, joka tulee näkyviin kontrollialueelle (C), on testin sisäinen toiminnallinen kontrolli. Se vahvistaa, että laitteessa on riittävä määrä näytettä.

[Suorituskykyindeksi]

- Havaitsemisraja:** TCID₅₀/mL on 80.
- Suuren annoksen hook-efekti:** Kun viruspitoisuus ylittää 1,4 x 10⁵ TCID₅₀/ml, tulos voi olla virheellisesti negatiivinen.
- Ristireaktiivisuus:** Ristireaktiivisuutta ei ole mm. seuraaville viruksille: ihmisen koronavirus 229E, ihmisen koronavirus OC43, ihmisen koronavirus NL63, ihmisen koronavirus HKU1, MERS-koronavirus, SARS-koronavirus, adenovirus 3 ja parainfluenssaviruksen tyyppi 2, enterovirus, hengityssyntyiaalivirus (A), parainfluenssavirus tyyppi 3, parainfluenssavirus tyyppi 4a, influenssa A H3N2 (Wisconsin/67/05), influenssa A H1N1, influenssa B (VICRTORIA), Rhinovirus (HRVA30), Haemophilus influenzae, Streptococcus pneumoniae, Streptococcus pyogenes, Candida albicans, Bacillus pertussis, Mycoplasma pneumoniae, Chlamydia pneumoniae, Legionella pneumonia, Mycobacterium tuberculosis, Pneumocystis, Pseudomonas Bacteria, keuhkokuumevirus (hMPV), tyypin 1 parainfluenssavirus, Staphylococcus epidermidis ja Streptococcus salivarius.
- Mikrobien interferenssiä koskevat tutkimukset:** Tutkimuksissa ei ole havaittu interferenssiä mm. seuraavien mikro-organismien tai patogeenien kanssa: tyypin 1 parainfluenssavirus, tyypin 2 parainfluenssavirus, tyypin 3 parainfluenssavirus, tyypin 4a parainfluenssavirus, adenovirus, keuhkokuumevirus (hMPV), A H3N2 influenssa (Wisconsin/67/05), H1N1-influenssa, Haemophilus influenzae, Streptococcus pneumoniae, Streptococcus pyogenes, influenza B (Malesia/2506/04), enterovirus, respiratorinen synsytiaalivirus, Rhinovirus, Chlamydia pneumoniae, Legionella pneumoniae, Mycobacterium tuberculosis, Pneumocystis, Pseudomonas, Candida albicans, Bacillus pertussis, Mycoplasma pneumoniae, Staphylococcus epidermidis, Streptococcus salivarius, ihmisen koronavirus 229E, ihmisen koronavirus OC43, ihmisen koronavirus NL63, ihmisen koronavirus HKU1 ja MERS-koronavirus.
- Endogeenista interferenssiä koskevat tutkimukset:** Interferenssiä ei ole mm. seuraavilla aineilla: veri, musiini, Alkalol, deksametasoni, Neilmed, bentsokaiini, oseltamiviiri, tobramysiini, mupirosiini ja biotiini.

[Kliininen suorituskyky]

Tutkimuksessa oli yhteensä 520 tapausta, mukaan lukien 110 positiivista näytettä ja 410 negatiivista näytettä.

Nenänäytteiden testitulokset olivat seuraavat:

Viite RT-PCR-määrittys							95 % Wilson Score CI	
							LCI	UCI
DEEP		POS	NEG	Yhteensä	PPA	96,4 %	90,8 %	98,2 %
BLUE	POS	106	1	107	NPA	99,8 %	94,4 %	99,9 %
SARS-CoV-2	NEG	4	409	413	PPV	99,1 %	93,7 %	99,8 %
Ag-testi	Yhteensä	110	410	520	NPV	99,0 %	93,5 %	99,7 %
















Herkkyys: **96,4 % (95 % CI: 90,8 % – 98,2 %)**

Spesifisyys: **99,8 % (95 % CI: 94,4 % – 99,9 %)**

Herkkyys: RT-PCR-määrittykseen verrattuna SARS-CoV-2-virustartunnan saaneiden ihmisten todennäköisyys, että DeepBlue SARS-CoV-2 Ag -testisarja havaitsee ne oikein.

Spesifisyys: RT-PCR-määrittykseen verrattuna SARS-CoV-2-virustartuntaa saamattomien ihmisten todennäköisyys, että DeepBlue SARS-CoV-2 Ag -testisarja havaitsee ne oikein.

[Käytetyt symbolit]

	Tuotetta käytetään in vitro -diagnostiikkaan		Älä käytä uudelleen		Vältä liiallista altistamista auringonvalolle
	Viimeinen käyttöpäivä		Lue käyttöohjeet huolellisesti ennen käyttöä		Valmistuspäivä
	Varoitus, katso pakkauksen ohjeet		Valmistaja		Älä käytä tuotetta, jos pakkaus on vaurioitunut
	Tuotteen säilytyslämpötila-alue		Eränumero		Säilytä riittävä määrä <n> testiä varten
	Euroopan unionin edustaja		Suojattava kosteudelta		CE-merkintä



ANHUI DEEPBLUE MEDICAL TECHNOLOGY CO., LTD. 4th Floor, D-1# Zone, Pearl Industrial Park, 106 Innovation Avenue, High-Tech Development Zone, 230088 Hefei, Anhui, Kiina.



LUXUS LEBENSWELT GMBH
Kochstr. 1, 47877, Willich, Saksa

Maahantuonti ja
markkinointi Steripolar Oy
PL 3 (Sinimäentie 8B), 02631 Espoo

Nenänytetikun
tiedot Shenzhen KangDaAn Biological Technology co., LTD.
East-1, 3rd floor, Building 2, Shunheda factory, Liuxiandong industrial zone, Xili street,
Nanshan district, Shenzhen, Kiina.
Goodwood Medical Care Ltd.
1-2 Floor, 3-919 Yongzheng Street Jinzhou Districet, Dalian, Kiina.

Tuote	VIITE
1 kpl / laatikko	SL030101NST-1
2 kpl / laatikko	SL030101NST-2
3 kpl / laatikko	SL030101NST-3
5 kpl / laatikko	SL030101NST-5
6 kpl / laatikko	SL030101NST-6
7 kpl / laatikko	SL030101NST-7
8 kpl / laatikko	SL030101NST-8
9 kpl / laatikko	SL030101NST-9
10 kpl / laatikko	SL030101NST-10
11 kpl / laatikko	SL030101NST-11
12 kpl / laatikko	SL030101NST-12
15 kpl / laatikko	SL030101NST-15
16 kpl / laatikko	SL030101NST-16
17 kpl / laatikko	SL030101NST-17
18 kpl / laatikko	SL030101NST-18
19 kpl / laatikko	SL030101NST-19
20 kpl / laatikko	SL030101NST-20
25 kpl / laatikko	SL030101NST-25