

Das COVID-19 Antigen Lateral-Flow-Immunoassay-Methode zum qualitativen Nachweis von Nasenabstrichen oder Oropharynxabstrichen von Personen, bei denen der Verdacht von ihrem Gesundheitsdienstleister auf eine COVID-19-Infection besteht. Diese Ergebnisse dienen zur Identifizierung des SARS-CoV-2-Nukleokapsid-Antigens. Dieses Antigen ist in der Regel in Nasopharyngealabstrichen, Nasenabstrichen und Oropharynxabstrichen während der akuten Phase der Infektion nachweisbar. Positive Ergebnisse deuten auf das Vorliegen von Virusantigenen hin. Zur Bestimmung des Infektionsstatus ist jedoch eine klinische Korrelation mit der Anamnese des Patienten und anderen diagnostischen Informationen erforderlich. Positive Ergebnisse schließen bakterielle Infektionen oder Komplikationen mit anderen Viren nicht aus. Der nachgewiesene Erreger ist möglicherweise nicht die eindeutige Ursache der Krankheit. Negative Ergebnisse schließen eine SARS-CoV-2-Infektion nicht aus und dürfen nicht als alleinige Grundlage für Entscheidungen über die Behandlung oder das Management von Patienten, einschließlich Entscheidungen zur Infektionskontrolle, herangezogen werden. Negative Ergebnisse müssen im Zusammenhang mit den jüngsten Expositionen des Patienten, der Anamnese und dem Vorhandensein klinischer Anzeichen und Symptome von COVID-19 betrachtet und für das Patientenmanagement bei Bedarf mit einem molekularen Test bestätigt werden.

Die COVID-19 Antigen Rapid Test Cassette ist für die Verwendung durch medizinisches Fachpersonal oder geschultes Bedienpersonal bestimmt, das mit der Durchführung von Lateral-Flow-Tests vertraut ist. Das Produkt kann in jeder Laborumgebung sowie Umgebungen außerhalb des Labors eingesetzt werden, die den regulatorischen Anforderungen entsprechen.

**[ZUSAMMENFASSUNG]**

Die neuartigen Coronaviren (SARS-CoV-2) gehören zur Gattung  $\beta$ -COVID-19 ist eine akute Infektionskrankheit der Atemwege. Menschen sind im Allgemeinen anfällig. Derzeit sind die mit dem neuartigen Coronavirus infizierten Patienten die Hauptinfektionsquelle. Asymptomatisch initizierte Menschen können auch eine Infektionsquelle sein. Nach der aktuellen epidemiologischen Untersuchung beträgt die Inkubationszeit 1 bis 14 Tage, meist 3 bis 7 Tage. Die Hauptmanifestationen sind Fieber, Müdigkeit und trockener Husten. In einigen Fällen treten verstopfte Nase, laufende Nase, Halsschmerzen, Myalgie und Durchfall auf.

**[PRINZIPI]**

Der neuartige COVID-19 Antigen Rapid Test ist ein Lateral-Flow-Immunoassay, der auf dem Prinzip der Doppelantikörper-Sandwich-Technologie basiert. Der monoklonale SARS-CoV-2-Nukleokapsid-Protein-Antikörper, der mit Farbmikropartikeln konjugiert ist, wird auf dem Detektionssegment des Konjugationspad gesprühlt. Während des Tests interagiert das SARS-CoV-2-Antigen in der Probe mit dem Farbmikropartikeln konjugiert ist, wodurch ein Kapillarwirkung auf der Membran bis zur Testlinie, wo er vom vorbeschichteten monoklonalen SARS-CoV-2-Nukleokapsid-Protein-Antikörper eingefangen wird. Eine farbige Testlinie (T) wäre im Ergebnisbereich sichtbar, wenn SARS-CoV-2-Antigene in der Probe vorhanden sind. Das Fehlen der T-Linie deutet auf ein negatives Ergebnis hin. Die Kontrolllinie (C) wird zur Verfahrenskontrolle verwendet und sollte immer angezeigt werden, wenn das Testverfahren ordnungsgemäß ausgeführt wird.

**[WARNUNGEN UND VORSICHTSMASNAHMEN]**

- Nur zur In-vitro-Diagnostika.
- Für medizinisches Fachpersonal und für Point-of-Care-Umgebungen geschulte Personen vorgesehen.
- Verwenden Sie dieses Produkt nicht als alleinige Grundlage zur Diagnose oder zum Ausschluss einer SARS-CoV-2-Infektion oder zur Information über den Infektionsstatus von COVID-19.
- Verwenden Sie nicht nach dem Verfallsdatum.
- Bitte lesen Sie alle Informationen in dieser Packungsbeilage, bevor Sie den Test durchführen.
- Das Nachweiskit sollte vor Gebrauch in einem versiegelten Beutel aufbewahrt werden.
- Alle Proben sollten als potenziell gefährlich eingestuft und wie ein Infektionserreger behandelt werden.

- Das gebrauchte Nachweiskit sollte gemäß den Bestimmungen des Bundes, der Länder und der örtlichen Behörden entsorgt werden.

**[ZUSAMMENSEZUNG]**

- Bereitgestellte Materialien
  - 25 Testkassetten: Jede Testkassette verpackt in Folienbeutel mit Trockenmittel
  - 25 Extraktionsreagenzröhren mit Extraktionsreagenz vorbeifüllt
  - 25 Sterilierte Tupfer: Einweg-Tupfer zur Probennahme
- 1 Arbeitsstation
- 1 Gebrauchsanweisung
- Timer

**[LAGERUNG UND STABILITÄT]**

- Lagern Sie es in dem versiegelten Beutel bei einer Temperatur (4-30 °C) oder -40-86 °F). Das Kit ist innerhalb des auf dem Etikett angegebenen Zeitintervalls stabil.
  - Nach dem Öffnen des Beutels sollte der Test innerhalb einer Stunde durchgeführt werden. Längerer Kontakt mit heißer und feuchter Umgebung führt zu einer Verschlechterung des Produkts.
  - Die Chargennummer und das Verfallsdatum sind auf dem Etikett aufgedruckt.
- [PROBE]**
- Proben, die früh während des Symptombeginns erhalten werden, enthalten die höchsten Virustitäten; Proben die nach fünf Tagen Symptome erhalten wurden, führen im Vergleich zu einem RT-PCR-Assay eher zu negativen Ergebnissen. Eine unzureichende Probennahme, unsachgemäße Handhabung und / oder Transport der Proben kann zu falschen Ergebnissen führen. Daher wird eine Schulung in der Probennahme dringend empfohlen, da die Probennqualität wichtig ist, um genaue Testergebnisse zu erhalten.
- Akzeptabler ProbenTyp zum Testen ist eine Direktabstrichprobe oder ein Abstrich in viralen Transportmedien (VTM) ohne Denaturierungsmitittel. Verwenden Sie frisch gesammelte direkte Proben der Abstriche für die beste Testleistung.
- Bereiten Sie das Extraktionsreagenzröhren auf die Arbeitsstation vor und verwenden Sie den im Kit enthaltenen sterilen Tupfer zur Probennahme.

**[PROBENNAHME FÜR DEN NASOPHARYNGEALABSTRICH]**

- Hinweis: Lassen Sie die Testkassetten, Reagenzien und Proben vor dem Testen auf Raumtemperatur (15-30 °C oder 59-86 °F) equilibrieren.
- Reißen Sie die versiegelle Folie am Extraktionsreagenzröhren vorsichtig ab.
- Lassen Sie das Extraktionsreagenz nicht auslaufen.
- Stellen Sie das Extraktionsreagenzröhren auf die Arbeitsstation.
- Informationen zur Probennahme finden Sie im Abschnitt „Probennahme“.

**[TESTVERFAHREN]**

- Hinweis: Lassen Sie die Testkassetten, Reagenzien und Proben vor dem Testen auf Raumtemperatur (15-30 °C oder 59-86 °F) equilibrieren.
- Legen Sie den Tupfer nicht in die Originalverpackung zurück. Frisch entnommene Proben sollten so bald wie möglich, spätestens jedoch eine Stunde nach der Probennahme verarbeitet werden. Die entnommenen Proben dürfen nicht länger als 24 Stunden bei 2-8 °C gelagert werden. Lagern Sie sie für eine lange Zeit bei -0 °C.
- Vermeiden Sie jedoch wiederholte Einfluss-Auffau-Zyklen.

**[TRANSPORT UND LAGERUNG VON PROBEN]**

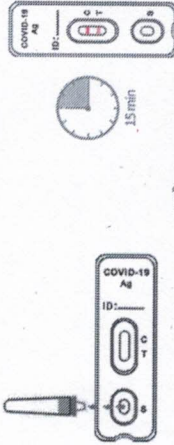
- Hinweis: Legen Sie die Testkassetten, Reagenzien und Proben vor dem Testen auf Raumtemperatur (15-30 °C oder 59-86 °F) equilibrieren.
- Reißen Sie die versiegelle Folie am Extraktionsreagenzröhren vorsichtig ab.
- Legen Sie die Proben so bald wie möglich, spätestens jedoch eine Stunde nach der Probennahme verarbeitet werden. Die entnommenen Proben dürfen nicht länger als 24 Stunden bei 2-8 °C gelagert werden. Lagern Sie sie für eine lange Zeit bei -0 °C.
- Vermeiden Sie jedoch wiederholte Einfluss-Auffau-Zyklen.

**[DIREKTABSTRICH-TESTVERFAHREN]**

- Hinweis: Legen Sie die Testkassetten, Reagenzien und Proben vor dem Testen auf Raumtemperatur (15-30 °C oder 59-86 °F) equilibrieren.
- Führen Sie die Tupferprobe in das Extraktionsreagenzröhren ein, das das Extraktionsreagenz enthält. Drehen Sie den Tupfer mindestens fünfmal, während Sie den Tupferkopf gegen den Boden und die Seite des Extraktionsreagenzröhren drücken. Lassen Sie den Tupfer eine Minute im Extraktionsreagenzröhren.
- Entfernen Sie den Tupfer, während Sie die Seiten des Röhrchens zusammendrücken, um die Flüssigkeit aus dem Tupfer zu extrahieren. Die extrahierte Lösung wird als Testprobe verwendbar.
- Decken Sie das Extraktionsreagenzröhren mit der angeschlossenen Pipettenspitze fest ab.

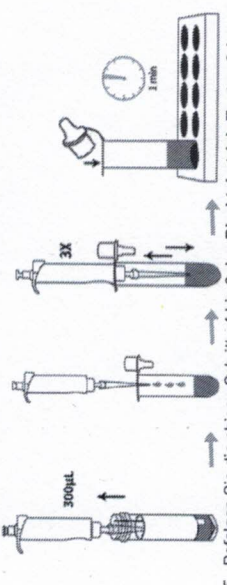


4. Nehmen Sie bitte die Testkassette aus dem versiegelten Beutel.  
 5. Drehen Sie das Probenentnahmerröhrchen um, halten Sie das Röhrchen aufrecht, füllen Sie 3 Tropfen (ca. 100 µL) langsam in die Probenverteilung (S) der Testkassette und starten Sie den Timer.  
 6. Warten Sie, bis farbige Linien angezeigt werden. Erklären Sie die Testergebnisse nach 15 Minuten. Lesen Sie die Ergebnisse nicht nach 20 Minuten.



#### Tupfer in viralen Transportmedien (VTM) Testverfahren

- Führen Sie die Tupferprobe in das Transportröhrchen mit maximal 3 mL VTM ohne Denaturierungsmittel ein.
- Mischen Sie die in VTM gelagerte Probe durch Vorlenken.
- Übertragen Sie 300 µL der VTM-Lösung enthaltenden Probe mit einer kallibrierten Mikropipette in das Extraktionsröhren, das das Extraktionsreagenz enthält. Homogene Mischung durch Auf- und Abpipettieren.
- Decken Sie das Extraktionsröhren mit der angeschlossenen Pipettenspitze fest und lassen Sie die extrahierte Lösung eine Minute lang stehen.



#### 5. Führen Sie die obigen Schritte 4 bis 6 des Direktabstrich-Testverfahrens.

- Die Kontrolllinie wird nicht angezeigt.  
 Es erscheinen zwei Linien. Eine farbige Linie erscheint im Kontrollbereich (C) und eine andere farbige Linie erscheint im Testbereich (T), unabhängig von der Stärke der Testlinie.
- |         |  |  |
|---------|--|--|
| Positiv |  |  |
| Negativ |  |  |

#### [ERKLÄRUNG DER ERGEBNISSE]

- Die Kontrolllinie ist im Test enthalten. Eine farbige Linie im Kontrollbereich (C) wird als interne Verfahrenskontrolle betrachtet. Es bestätigt ein ausreichendes Probenvolumen, einen ausreichenden Dichtewirkungsgrad der Membran und eine korrekte Verfahrenstechnik.
- |          |  |  |
|----------|--|--|
| Ungültig |  |  |
| Positiv  |  |  |
| Negativ  |  |  |

#### [QUALITÄTSKONTROLLE]

Eine Verfahrenskontrolle ist im Test enthalten. Eine farbige Linie im Kontrollbereich (C) wird als interne Verfahrenskontrolle betrachtet. Es bestätigt ein ausreichendes Probenvolumen, einen ausreichenden Dichtewirkungsgrad der Membran und eine korrekte Verfahrenstechnik.

Kontrollstandards werden mit diesem Kit nicht mitgeliefert. Es wird jedoch empfohlen, positive und negative Kontrollen als gute Laborpraxis zu testen, um das Testverfahren zu bestätigen und die ordnungsgemäße Testleistung zu überprüfen.

#### [EINSCHRÄNKUNGEN]

- Das Produkt ist auf einen qualitativen Nachweis beschränkt. Die Stärke der Testlinie hängt nicht unbedingt mit der Antigenkonzentration der Proben zusammen.
- Negative Ergebnisse schließen eine SARS-CoV-2-Infektion nicht aus und sollten nicht als alleinige Grundlage für Entscheidungen zum Patientenmanagement verwendet werden.
- Ein Arzt muss die Ergebnisse in Kombination mit der Anamnese, den körperlichen Befunden und anderen diagnostischen Verfahren des Patienten interpretieren.
- Ein negatives Ergebnis kann auftreten, wenn die Menge der in der Probe vorhandenen SARS-CoV-2-Antigene unter der Nachweisgrenze des Assays liegt oder das Virus eine geringfügige Aminosäuremutation (en) in der Zieldiagonregion durchlauft hat, die von den im Test verwendeten monoklonalen Antikörpern erkannt wird.

#### [LEISTUNGSMERKMALE]

##### Klinische Leistung

Für den Nasopharyngealabstrich:  
 Die klinische Leistung der COVID-19 Antigen Rapid Test Cassette wurde in prospektiven Studien mit Nasopharyngealabstrichen ermittelt, die von 770 einzelnen symptomatischen Patienten (innerhalb von 7 Tagen nach Krankheitsbeginn) und asymptomatischen Patienten mit Verdacht auf COVID-19 gesammelt wurden. Die zusammengefassten Daten des COVID-19 Antigen Rapid Test sind wie folgt:

COVID-19 Antigen	RT-PCR (Ct-Wert ≤33)		Gesamt
	Positiv	Negativ	
CLUNGENE®	145	2	147
	Negativ	3	593
Gesamt	148	595	743
PPA (Ct ≤37): 98,0% (145/148), (95% CI: 94,2% ~ 99,3%)			
NPA: 99,7% (593/595), (95% CI: 98,8% ~ 99,9%)			

COVID-19 Antigen	RT-PCR (Ct-Wert ≤37)		Gesamt
	Positiv	Negativ	
CLUNGENE®	161	2	163
	Negativ	14	593
Gesamt	175	595	770
PPA (Ct ≤37): 92,0% (161/175), (95% CI: 87,0% ~ 95,2%)			
NPA: 96,7% (593/595), (95% CI: 98,8% ~ 99,9%)			

Für den Nasenabstrichen:  
 Die klinische Leistung der COVID-19 Antigen Rapid Test Cassette wurde in prospektiven Studien mit Nasenabstrichen ermittelt, die von 617 einzelnen symptomatischen Patienten (innerhalb von 7 Tagen nach Krankheitsbeginn) und asymptomatischen Patienten mit Verdacht auf COVID-19 gesammelt wurden. Die zusammengefassten Daten des COVID-19 Antigen Rapid Test sind wie folgt:

COVID-19 Antigen	RT-PCR (Ct-Wert ≤33)		Gesamt
	Positiv	Negativ	
CLUNGENE®	132	3	135
	Negativ	4	462
Gesamt	136	465	601
PPA (Ct ≤33): 97,1% (132/136), (95% CI: 92,7% ~ 98,9%)			
NPA: 99,4% (462/465), (95% CI: 98,1% ~ 99,8%)			

Das COVID-19 Antigen Rapid Test Cassette wurde bis zu  $1.0 \times 10^{5.67}$  TCID<sub>50</sub>/mL vom inaktivierten SARS-CoV-2 getestet, und es wurde kein hochdosierter Hook-Effekt beobachtet.

COVID-19 Antigen	RT-PCR (Ct-Wert ≤37)	Gesamt
CLUNGENE®	Positiv	139
	Negativ	152
Gesamt	139	465
PPA (Ct ≤37): 91,4% (139/152), (95% CI: 85,9% ~ 94,9%)		
NPA: 99,4% (462/465), (95% CI: 98,1% ~ 99,8%)		

PPA - Positive prozentuale Übereinstimmung (Sensitivität)

#### NPA - Negative prozentuale Übereinstimmung (Spezifität)

Nachweisgrenze (Analytische Sensitivität)  
 Die Studie verwendete kultivierte SARS-CoV-2-Virus (Isolat HongKong / VM20001061 / 2020, NR-52282); das Virus zeigte eine Nase/Sopharynx-Gealabschirm von 5,7  $\times 10^2$  TCID<sub>50</sub>/mL.

#### Kreuzreakтивität (Analytische Spezifität)

Die Kreuzreakтивität wurde durch Testen von 32 Kommensal- und pathogenen Mikroorganismen bewertet, die in der Nasenhöhle vorhanden sein können. Bei rekombinantem MERS-CoV/NP-Protein wurde keine Kreuzreakтивität beobachtet, wenn es bei einer Konzentration von 50 µg/mL getestet wurde. Bei den folgenden Viren wurde keine Kreuzreakтивität beobachtet, wenn sie bei einer Konzentration von  $1.0 \times 10^6$  PFU/mL getestet wurden: Influenza A (H1N1), Influenza A (H1N1pd09), Influenza B (Yamagata), Influenza B (Victoria), Adenovirus (Typ 1, 2, 3, 5, 7, 55), menschliches Metapneumovirus, Parainfluenzavirus (Typ 1, 2, 3, 4), Respiratorisches Synzytial-Virus, Enterovirus, Rhinovirus, Menschliches Coronavirus 229E, Menschliches Coronavirus OC43, Menschliches Coronavirus NL63, Menschliches Coronavirus HKU1.

#### Interferenz

Bei den folgenden Bakterien wurde keine Kreuzreakтивität beobachtet, wenn es bei einer Konzentration von  $1.0 \times 10^6$  CFU/mL getestet wird: Mycoplasma pneumoniae, Chlamydia pneumoniae, Legionella pneumophila, Streptococcus pneumoniae, Staphylococcus aureus, Candida albicans.

Die folgenden potenziellen Interferenzsubstanzen wurden mit dem COVID-19 Antigen Rapid Test Cassette bei den nachstehend aufgeführten Konzentrationen bewertet und es wurde festgestellt, dass sie die Testleistung nicht beeinträchtigen.

Substanz	Konzentration	Substanz	Konzentration
Mucin	2%	Vollblut	10 mg/mL
Benzocain	5 mg/mL	Menthol	15%
Saizhäliges Nasenspray	15%	Phenylephrin	10 mg/mL
Oxymetazolin	5 µg/mL	Mupirocin	5 mg/mL
Oseltamivirphosphat	10 mg/mL	Zanamivir	5 mg/mL
Aribidol	5 mg/mL	Ribavirin	5 mg/mL
Fluticasonepropionate	5 mg/mL	Dexamethason	5 mg/mL
Triamcinolon	10 mg/mL	HistaminDihydrochlorid	10 mg/mL

#### Interferenz

Das COVID-19 Antigen Rapid Test Cassette wurde bis zu  $1.0 \times 10^{5.67}$  TCID<sub>50</sub>/mL vom inaktivierten SARS-CoV-2 getestet, und es wurde kein hochdosierter Hook-Effekt beobachtet.

#### Index des Symbols

	In-vitro-Diagnostika-Medizinprodukte
	Gebräuchsanweisung beachten
	Ausreichend für <math>n></math> Tests
	Vor Sonnenlicht schützen
	Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden
	Bewilligt/Authorisiert in der Europäischen Gemeinschaft