



2019-nCoV Antigentest (Lateral-Flow-Methode)

Katalog-Nr. W198

VERWENDUNGSZWECK

Der Wondfo 2019-nCoV Antigentest (Lateral-Flow-Methode) ist ein immunchromatographischer Assay zum schnellen qualitativen Nachweis von aus nasopharyngealen oder oropharyngealen Abstrichproben extrahiertem neuartiger Coronavirus (2019-nCoV) Antigen. Der Test ist für den Gebrauch als Hilfsmittel bei der Diagnose der durch 2019-nCoV ausgeübten Coronavirus-Krankheit (COVID-19) bestimmt.

Der Test liefert vorläufige Testergebnisse. Negative Ergebnisse können eine 2019-nCoV-Infektion nicht ausschließen und können nicht als alleinige Grundlage für Behandlungen oder sonstige Patientenmanagement-Entscheidungen verwendet werden.

Ausschließlich zum Gebrauch in der *In-vitro*-Diagnostik. Nur für den professionellen Gebrauch vorgesehen.

EINLEITUNG

Die neuartigen Coronaviren gehören der Gattung *Beta-CoV*. COVID-19 ist eine akute respiratorische Infektionskrankheit, Menschen sind allgemein anfällig. Derzeit sind mit dem neuartigen Coronavirus infizierten Patienten die Hauptinfektionsquelle; asymptomatische Infektionen des Personals und eine Übertragung von Mensch zu Mensch. Basierend auf den aktuell verfügbaren Daten über die Infectionsschleife beträgt die Inkubationszeit 1 bis 14 Tage, meistens 3 bis 7 Tage. Zu den Hauptmanifestationen zählen Fieber, Müdigkeit und trockener Husten. In einigen Fällen sind verstopfte Nasen, laufende Nase, Halsschmerzen, Myalgie und Durchfall festzustellen.

TESTPRINZIP

Der Wondfo 2019-nCoV Antigentest (Lateral-Flow-Methode) basiert auf dem immunchromatographischen Sandwich-Prinzip zum Nachweis aus von nasopharyngealen oder oropharyngealen Abstrichproben extrahiertem 2019-nCoV-Antigenen. Bei Hinzugabe des entnommenen Probes in die Testkassette wird die Antikörperkombination der Testkassette aufgenommen, vermischte sich mit dem 2019-nCoV-Antikörper-Fabkörnchen-Konjugat und fließt über die beschichtete Membran.

Wenn der 2019-nCoV Antigentest in der Probe den Zuschwellenwert (die Nachweisgrenze des Tests) erreicht oder darüber liegt, werden die an das Antikörper-Fabkörnchen gebundenen Antigene mit im Testbereich (T) der Kassette immobilisierten 2019-nCoV-Antikörpern kombiniert und hierdurch ein farbiger Teststreifen erzeugt, der ein positives Ergebnis anzeigen. Wenn der 2019-nCoV Antigenspiegel in der Probe gleich null ist oder unter dem Zuschwellenwert liegt, gibt es keinen sichtbaren farbigen Streifen im Testbereich (T) der Kassette. Dies zeigt ein negatives Ergebnis an.

Zur Verfahrenskontrolle wird im Kontrollbereich (C) eine farbige Linie erscheinen, wenn der Test korrekt durchgeführt wurde.

VORSICHTSMASNAHMEN

1. Das Kit ist nur zur Verwendung als *In-vitro*-Diagnostik bestimmt.
2. Alle Proben sollen als potentielle Krankheitsüberträger behandelt werden. Treffen Sie alle erforderlichen Vorberehungen bei der Entnahme, Handhabung, Transport und Entsorgung von Patientenproben und gehorchen Sie im Kit.
3. Tragen Sie bei der Handhabung des Inhalts des Kits geeignete persönliche Schutzausrüstung (z.B. Schutzhandschuhe, medizinische Gesichtsmaske,

Schutzbrille und Laborkittel).

4. Wenn die Virusprobenentnahmehilfse für die Probenverarbeitung verwendet wird, kann ein Nachweis ohne Verwendung von Extraktionspuffer erfolgen.
5. Korrekte Probenentnahme, -lagierung und -transport sind unerlässlich für die Richtigkeit des Tests.
6. Nach einmaligem Gebrauch entsorgen. Das Probenentnahmehröhrchen, der Tropfverschluss und die Testkassette können nicht mehr als einmal verwendet werden.
7. Vermeiden Sie zu hohe Temperaturen in der Versuchsumgebung. Bei niedriger Temperatur gelagerte Testkarten und Nachweispuffer müssen vor dem Öffnen erst wieder Raumtemperatur haben, um eine Aufnahme von Feuchtigkeit zu vermeiden.
8. Die Reaktionsfläche des Teststreifens nicht berühren.
9. Das Testkit nach Ablauf des Verfallsdatums verwenden.
10. Verwenden Sie das Kit nicht, falls der Beutel beschädigt oder das Siegel beschädigt ist.
11. Die Tests sollten aus gebildeten Fachkräften in zertifizierten Labors oder (Kliniken) durchgeführt werden, wo die Probenannahme durch qualifiziertes medizinisches Personal erfolgt.
12. Das Testergebnis sollte vom Arzt zusammen mit klinischen Befunden mit anderen diagnostischen Methoden verglichen werden.
13. ENTSORGUNG DES DIAGNOSTIKUMS: Alle Proben und das gebrauchte Kit stellen ein Infektionsrisiko dar. Das Verfahren zur Entsorgung des Diagnostikums muss in Übereinstimmung mit den örtlichen gesetzlichen Vorschriften für die Entsorgung infektiöser Abfälle oder den Laborvorschriften sein.

MATERIALIEN

Mitgelieferte Materialien

- 1,20 einzeln versiegelter Beutel mit je:
 - 1 x Testkassette
 - 1 x Tropfenzählerbeutel
 - 20 Probenentnahmehröhren
 - 3,20 Tropfverschlüsse
 - 4,20 sterile Tupfer (CE IVD)
 - 5, Extraktionspuffer (2' 6 ml)
 - 6, Gebrauchsanweisung

Zusätzlich erforderliche Materialien

- 1, Vials Transportmedium (VTM)
- 2, Zungenstiel
- 3, Stoppuhr
- 4, Persönliche Schutzausrüstung wie Schutzhandschuhe, medizinische Gesichtsmaske, Schutzbrille und Laborkittel.
- 5, Behälter für biologische Risikostoffe und Desinfektionsmittel.

LAGERUNG UND HALTBARKEIT

- 1, Kann bei +20 °C im versiegelten Beutel bis zu dem auf der Verpackung aufgedruckten Verfallsdatum aufbewahrt werden. Nicht einfrieren.
- 2, Das Testkit sollte innerhalb eines Monats verwendet werden. Entnahme aus dem versiegelten Beutel vornehmen. Die Pufferlösung sollte rechtzeitig nach Verwendung wieder verschlossen werden.
- 3, Vor Sonneneinstrahlung, Feuchtigkeit und Hitze schützen.
- 4, Der Inhalt des Kits ist bis zu dem auf der Faltschachtel aufgedruckten Verfallsdatum haltbar.
- 5, Das Herstellungsdatum ist auf der Faltschachtel aufgedruckt.

PROBENGEWINNUNG UND VORBEREITUNG

Der Test kann mit einer nasopharyngealen oder oropharyngealen Abstrichprobe durchgeführt werden.

1, Abstrich nach dem Standardverfahren einer nasopharyngealen oder

oropharyngealen Abstrichprobe entnehmen.

- 2, Gewinnung einer nasopharyngealen Abstrichprobe: Legen Sie den Kopf des Patienten um 70° nach hinten. Führen Sie einen Tupfer in das Nasenloch ein (der Tupfer soll eine horizontale Abstand zwischen den Nasenlöchern und die Auflagefläche des Ohrs enthalten). Drehen Sie den Kopf wieder zurück. Lassen Sie den Tupfer zur Sekretabsaugung mehrere Sekunden dort. Entfernen Sie langsam den Tupfer, während Sie ihn gleichzeitig drehen.
- 3, Gewinnung einer oropharyngealen Abstrichprobe: Führen Sie den Tupfer in den Bereich des Mundes, Rachens und Mandibula ein. Reiben Sie den Tupfer mit dem Zahnschlund und den hinteren Pharynx ab und drehen Sie ihn. Vermeiden Sie es, die Zunge, Zähne und das Zahnmesh zu berühren.
- 4, Es wird empfohlen die Probe zum Zeitpunkt der Probenentnahme zu testen, falls die Proben nicht unverzüglich getestet werden, sollten sie in einem trockenen, desinfizierten Röhrchen aufbewahrt und fest verschlossen werden (stecken Sie die Tupferspitze in das Röhrchen und knicken/schneiden Sie das Applikatorstäbchen ab). Sie können für bis zu 8 Stunden bei 2–8°C oder lange bei -70°C aufbewahrt werden.

HINWEIS: Falls für einen Probentransport das virale Transportmedium (VTM) benötigt wird, sollte das Volumenverhältnis für Probenentnahmen und so gering wie möglich sein, wobei ein höherer Wassergehalt eine Verringerung/mindestens ein fälschliches Ergebnis herverursachen kann. Das Volumen am Verdunstungsmittel sollte möglichst 1 ml nicht überschreiten (wobei die Spitze des Tupfers jedoch in die Flüssigkeit eingetaucht sein muss). Unter Bezugnahme auf das Influenzavirus als Referenz können der Nasenabstrich oder der nasopharyngeale Abstrich bei 2–8°C bis zu 72 Stunden im VMT halbbar sein.

TESTDURCHFÜHRUNG

Bitte lesen Sie vor Durchführung des Tests die Gebrauchsanweisung sorgfältig durch.

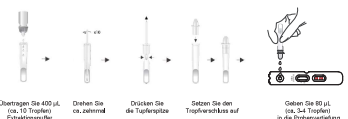
- 1, Entnahme der nasopharyngealen oder oropharyngealen Abstrichprobe
 - 1) Übertragen Sie 400 µl (ca. 10 Tropfen) Extraktionspuffer senkrecht in das Probenentnahmehröhren.
 - 2) Drehen Sie den Tupfer, damit die Säkrate gesammelt wurden, in den Probenentnahmehröhren und schwenken Sie diesen ca. zehnmal im Kreis, um soviel wie möglich von der Probe in der Lösung freizusetzen.
 - 3) Drücken Sie die Tupferspitze, um möglichst viel von der Flüssigkeit im Röhrchen zu behalten.
 - 4) Setzen Sie den Tropfverschluss auf.

2, Testdurchführung

- 1) Rollen Sie den Folienbeutel am Einschnitt auf, entnehmen Sie ihm eine Testkassette und legen Sie diese auf eine ebene Fläche.

- 2) Geben Sie 80 µl (ca. 3–4 Tropfen) der aufbereiteten Probe in das Testbereich (T) der Testkassette.
- 3) Das Testergebnis zeigt einen violetten Farbstoff durch das Ergebnisfenster in der Mitte der Testkassette.

- 4) Warten Sie 15–20 Minuten und lesen Sie die Ergebnisse ab. Lesen Sie keine Ergebnisse nach 30 Minuten ab.



Der Test kann mit einer nasopharyngealen oder oropharyngealen Abstrichprobe durchgeführt werden.

1, Abstrich nach dem Standardverfahren einer nasopharyngealen oder

INTERPRETATION DER ERGEBNISSE

Positives Ergebnis

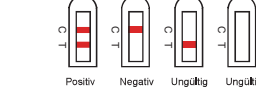
Es erscheinen farbige Streifen sowohl an der Testlinie (T) als auch an der Kontrolllinie (C). Dies zeigt ein positives Ergebnis für das 2019-nCoV Antigen in der Probe an.

Negatives Ergebnis

Es erscheint nur ein farbiger Streifen an der Kontrolllinie (C). Dies zeigt an, dass die Konzentration des 2019-nCoV Antigens null oder unterhalb der Nachweisgrenze des Tests ist.

Ungültiges Ergebnis

Es erscheint kein farbiger Streifen an der Kontrolllinie nach Durchführung des Tests. Unter Umständen wurde die Gebrauchsanleitung nicht korrekt befolgt oder ist die Qualität des Tests beeinträchtigt. Es wird empfohlen, die Probe erneut zu testen.



QUALITÄTSKONTROLLE

Der Test enthält eine interne Verfahrenskontrolle. Eine im Kontrollbereich (C) erscheinende farbige Linie gilt als gute Verfahrenskontrolle. Sie bestätigt ausreichende Flüssigkeitsmenge, hinreichende Volumina an Verdunstung/mindestens ein fälschliches Ergebnis herverursachen kann. Das Volumen am Verdunstungsmittel sollte möglichst 1 ml nicht überschreiten (wobei die Spitze des Tupfers jedoch in die Flüssigkeit eingetaucht sein muss).

EINSCHRÄNKUNGEN DES VERFAHRENS

1, Das Reagens ist für den Nachweis von 2019-nCoV Antigenen in menschlichen nasopharyngealen oder oropharyngealen Abstrichproben vorgesehen.

2, Die Gebrauchszeit ist auf Basis der Probenentnahmeverfahren ab, eine unzureichende Probenentnahme, unsachgemäße Probenabewahrung oder wiederholtes Entfernen und Aufauften der Probe wirken sich auf das Testergebnis aus.

3, Das Reagens ist ein qualitativer Test. Er ist nicht für eine Bestimmung der quantitativen 2019-nCoV-Antigenkonzentration vorgesehen. Falls Sie die quantitative Konzentration testen müssen, verwenden Sie bitte die entsprechenden professionellen Instrumente.

4, Das Testergebnis des Reagens dient nur als klinische Referenz und sollte nicht als alleinige Grundlage für die klinische Diagnose und Behandlung verwendet werden. Das klinische Management von Patienten sollte unabhängig von der Grundlage ihrer Symptome / Anzeichen, Anamnese, anderen Laboruntersuchungen und ihrem Ansprechen auf eine Behandlung erfolgen werden.

5, Aufgrund der Beschränkungen der Methode von Antigen-Testreagenzien wird zur Überprüfung und Bestätigung negativer Testergebnisse die Anwendung von weiteren Testmethoden anhand von Nukleinsäurenachweis oder Virenkultur empfohlen.

6, Positive Testergebnisse schließen die Möglichkeit von Koinfektionen mit anderen Pathogenen aus. Ein negatives Ergebnis des Reagens kann verursacht werden durch:

- 1) unsachgemäße Probenentnahme, unsachgemäße Übertragung oder Handhabung von Proben, zu niedrigem Virustitre in der Probe;
- 2) Die Menge an 2019-nCoV Antigen liegt unterhalb der Nachweisgrenze des Tests.

3) Variationen der viralen Gene können Veränderungen der Antigen-Determinanten herbeiführen.

TESTEIGENSCHAFTEN

A. Sensitivität und Spezifität

855 Menschen Probanden, von denen 497 als COVID-19-positiv und 362 als COVID-19-negativ durch einen PCR-Test bestätigt wurden, wurden für den Test entnommen und dann die Testergebnisse zwischen dem Wondfo 2019-nCoV Antigentest (Lateral-Flow-Methode) und den PCR-Ergebnissen verglichen. Die Ergebnisse sind unten dargestellt.

Reagenzien	PCR		Gesamt
	Positiv	Negativ	
Wondfo 2019-nCoV Antigentest (Lateral-Flow-Methode)	478	1	479
	19	361	380
Gesamt	497	362	859

Sensitivität: 99,16 % (95%CI 98,43 – 98,49 %)

Spezifität: 99,72 % (95%CI 98,45 – 99,95 %)

Vollige Übereinstimmung: 97,67 % (95%CI 94,11 – 97,54 %)

D. Hook-Effekt

Im Testbereich von klinisch positiven Proben von 2019-nCoV Antigen gibt es keinen Hook-Effekt bei den Testergebnissen dieses Produkts. D. Präzision

1. Die Präzision innerhalb des Durchflufs wurde durch zehnmaliges Testen von positiven Proben bestimmt. Die Übereinstimmungsrate betrug 100 %.
2. Die Präzision zwischen den Durchläufen wurde durch Testen von drei verschiedenen Proben einschließlich positiver und negativer in drei verschiedenen Chargen der Testkassetten bestimmt. Die negative Übereinstimmungsrate und die positive Übereinstimmungsrate betragen 100 %.

E. Präzision

1. Die Präzision innerhalb des Durchflufs wurde durch zehnmaliges Testen von positiven Proben bestimmt. Die Übereinstimmungsrate betrug 100 %.

2. Die Präzision zwischen den Durchläufen wurde durch Testen von drei verschiedenen Proben einschließlich positiver und negativer in drei verschiedenen Chargen der Testkassetten bestimmt. Die negative Übereinstimmungsrate und die positive Übereinstimmungsrate betragen 100 %.

F. Nachweisgrenze

Die Nachweisgrenze (limit of detection, LoD) für diesen Test liegt bei 6,5x 10² CFU/ml.

BIBLIOGRAPHY

[1] Chen H, Wurm T, Britton P, et al. Interaction of the Coronavirus Nucleoprotein with Nucleolar Antigens and the Host Cell[J]. Journal of Virology, 2002, 76(10).

SYMBOLVERZEICHNIS			
IVD	In-vitro-Diagnostik	Gebräuchsanweisung beschreiben	Verwendbar bis
IVH	aufreichend für Test- Proben	Herstellungsdatum bestimmen	Trocken aufbewahren
LOT	Charge	Bewilligter Biosicherheits- Gesundheit	Vor Sonnenlicht schützen
		Halter	Akt. wiederbenutzen
			Bei 2–30 °C lagern

Guangzhou Wondfo Biotech Co., Ltd.
No. 1 Caiyan Road, Science City, Luogang District,
Guangzhou, China 511460
Tel: +86-20-32590030, 400-886-2668 (off Free)
E-mail: sales@wondfo.com.cn
Website: www.wondfo.com.cn

CE
Qard BV
Cofracit Sat 3
24h in Baktum

