

Beright SARS-CoV-2 és Influenza A+B Antigen Kombinált Orrlyukpálcás Gyorsönteszt Használati útmutató

REF ISIN-525H Magyar

Gyorsteszt orrból vett tamponmintában jelen lévő SARS-CoV-2 nukleokapszid fehérje, influenza A és influenza B nukleoprotein antigének ortrampon-mintából történő kvalitatív kimutatására. Önteszteléshez, *in vitro* diagnosztikai használatra.

ELJÁRÁS

A teszt előtt és után legalább 20 másodpercig mossa le a kezét szappannal és vízzel. Ha szappan és víz nem áll rendelkezésre, használjon legalább 60% alkoholt tartalmazó kézfertőtlenítőt.



Vegye le az extrakciós puffert tartalmazó cső fedelét és helyezze a csövet a dobozban lévő csőtartóba.

Orrtamponos mintavételezés

1. Vegye ki a sterili tampon a tasakból. Ne érintse meg a tampon puha végét.

2. Vezesse be a tampon az orrlyukába addig, amíg enyhe ellenállást érez (kb. 2 cm-es mélységben). Lassan forgassa a tampon, és 5-10-szer dörzsölje végig az orrlyuka belsejét mentén az orrüreg falán.

Megjegyzés:
Ez kissé kellemetlen lehet. Ne dugja be mélyre a tampon, ha erős ellenállást vagy

fájdalmat érez. Ha az orrnyálkahártya sérült vagy vérzik, az orrtamponos mintavétel nem javasolt. Ha másokon végez mintavételt, kérjük, viseljen arcmaszkot. Gyermekeknél nem feltétlenül kell annyira mélyen bevezetni a tampon az orrlyukba. A nagyon kicsi gyermeknél szükséges lehet megkérni egy másik személyt, hogy tartsa meg a gyermek fejét, amíg Ön mintát vesz.

3. Óvatosan távolítsa el a tampon.

4. Ugyanazzal a tamponnal ismételje meg a 2. lépést a másik orrlyukában.

5. Húzza ki a tampon.

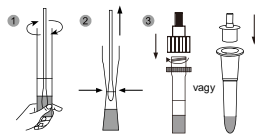
Mintaelőkészítés

1. Helyezze a tampon az extrakciós csőbe úgy, hogy hozzáértjen a cső aljához, majd a tampon mozgatva végezzen alapos keverést. Nyomja a vattafejet a cső falának és forgassa a tampon 10-15 másodpercig.

2. Távolítsa el a tampon úgy, hogy közben a vattafejet az extrakciós cső belsejéhez préseli.

3. Tegye a tampon egy műanyag tasakba.

4. Tegye rá a kupakot vagy illessze a cső végét a csőre.



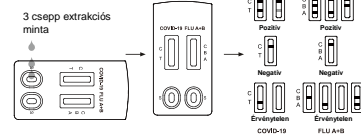
Testelés

1. Vegye ki a tesztkazettát a zárt fóliatásakból és egy órában belül használja fel. A legjobb eredmény úgy érhető el, ha a teszt rögtön a fóliatásak kinyitása után elvégzésre kerül.

Helyezze a tesztkazettát egy sima, vízszintes felületre.

2. Fordítsa meg a mintát tartalmazó extrakciós csövet és csepegtessen 3 csepp extrakciós mintát a tesztkazetta minden mintacellájába (S), majd indítsa el az időzítőt. Ne mozdítsa el a tesztkazettát, amíg a teszt be nem fejeződik.

3. 10 perc múlva olvassa le az eredményt. Semmiképpen ne várjon 20 percnél többet az eredmény leolvasásával.



Megjegyzés: A teszt befejezése után helyezze az összes elemét egy műanyag tasakba, szorosan zárja le, majd járjon el a helyi megsemmisítési szabályoknak megfelelően.

[AZ EREDMÉNYEK LEOLVASÁSA]

Kérjük, ismertesse a teszt eredményét egészségügyi szolgáltatójával, és gondosan kövesse a COVID-ra vonatkozó helyi irányelveket/követelményeket.



kontroll régióban (C), a másik színes vonalnak a teszt régióban (T) kell lennie.

Influenza A-POSITÍV:* A FLU A+B ablakban két színes vonal jelenik meg. Az egyik színes vonalnak a kontroll régióban (C), a másik színes vonalnak az Influenza A régióban (A) kell lennie.

Influenza B-POSITÍV:* A FLU A+B ablakban két színes vonal jelenik meg. Az egyik színes vonalnak a kontroll régióban (C), a másik színes vonalnak az Influenza B régióban (B) kell lennie.

Influenza A- és influenza B-POSITÍV:* Három színes vonal jelenik meg a FLU A+B ablakban. Az egyik színes vonalnak a kontroll régióban (C), két színes vonalnak az Influenza A régióban (A) és az Influenza B régióban (B) kell lennie.

***MEGJEGYZÉS:** A tesztvonal régióban (T/B/A) a szín intenzitása a mintában jelen lévő SARS-CoV-2 és influenza A+B antigén mennyiségétől függően változó. Ennek megfelelően a teszt területén (T/B/A) feltűnő bármilyen színárnyalat pozitív eredményt jelent.

A pozitív eredmény azt jelenti, hogy Önnek vagy valakinek COVID-19 és/vagy influenza A/influenza B betegség alakult ki, de ennek bizonyítására a pozitív mintákat meg kell erősíteni. A helyi irányelveknek megfelelően azonnal vonuljon önkéntes karantánba, és haladéktalanul lépjen kapcsolatba háziorvosával/orvosával vagy a helyi egészségügyi osztállyal a helyi hatóságok utasításával összhangban. Teszteredményét megerősítő PCR-vizsgálattal fogják ellenőrizni és ismertetni fogják Önnel a következő lépéseket.

NEGATÍV: Egyetlen színes vonal jelenik meg a kontroll területen (C). A teszt régióban (T/B/A) nem látható színes vonal.

Valószínűleg, hogy Ön COVID-19 és/vagy influenza A/influenza B betegségben szenved. Előfordulhat azonban, hogy a teszt téves negatív (álegatív) eredményt ad néhány olyan ember esetében, akiknél kialakult a COVID-19 és/vagy az influenza A/influenza B. Ez azt jelenti, hogy Ön COVID-19 és/vagy influenza A/influenza B betegségben szenvedhet, bár a teszt negatív volt.

Emellett akár meg is ismételteti a tesztet egy új tesztkészlettel. Gyantu esetén 1-2 nap múlva ismétlje meg a tesztet, mivel a koronavírus/influenzavírus a fertőzés nem minden fázisában mutatható ki pontosan.

Még ha a teszt eredménye negatív is, a távolléstartást és higiéniai szabályokat akkor is be kell tartani, és követni kell az elváródásra/utazásra, rendezvényekre való részvételre stb. vonatkozó helyi COVID-dal/influenzával kapcsolatos irányelveket/követelményeket.



Olvassa át ismét az eljárás leírását és ismételje meg a tesztet egy új tesztlet vagy forduljon a COVID-19 és/vagy influenza-tesztközpontozhoz.

[ÖVINTÉZKEDÉSEK]

Kérjük, olvassa el az ebben a használati utasításban szereplő összes információt a teszt elvégzése előtt.

- Önteszteléshez, kizárólag *in vitro* diagnosztikai használatra. Ne használja a lejárati dátumot követően.
- Ne egyen, igyon vagy dohányozzon azon a területen, ahol a minták vagy készletek kezelése történik.
- Ne így meg a készletben lévő puffert. A puffert kezeléskor legyen óvatos, nehogy az a bőrre vagy a szemébe kerüljön. Ha ez mégis megtörténik, mossa le az érintett területet bőszeges, folyó vízzel.

- Tárolja a tesztet száraz helyen, 2–30 °C-on. Kerülje a nyirkos helyen való tárolást. Ha a fóliatás sérült vagy kinyitottak, kérjük, ne használja a terméket.
- Ez a tesztkészlet csupán előzetes tesztként szolgál, és az ismételtlen rendellenes eredményeket meg kell beszélni egy orvossal vagy egészségügyi szakemberrel.
- Szigorúan tartsa be a jelzett időt.
- A teszt kizárólag egyszer használható. Ne szedje szét és ne érintse meg a tesztkazetta tesztablakát.
- A készletet tilos fagyasztani vagy a csomagoláson feltüntetett lejárati dátumot túl használni.
- A gyermekek tesztelését felülről irányítása mellett kell végezni.
- Alaposan mosson kezét a teszt alkalmazása előtt és után.
- Kérjük, gondoskodjon róla, hogy megfelelő mennyiségű mintát használjon a teszteléshez. A túl sok vagy túl kevés minta helytelen eredményekhez vezethet.

【TÁROLÁS ÉS STABILITÁS】

Tárolja a csomagolt módon a zárt tasakban szobahőmérsékleten vagy hűté (2–30 °C-on). A teszt a zárt tasakban szereplő lejárati dátumig stabil. A tesztet felhasználásig a zárt tasakban kell tartani. **TÍLOS FAGYASZTANI!** Ne használja a lejárati dátumot túl.

【ANYAGOK】

Biztosított anyagok

- Tesztkazetta
- Steril tampon
- Szükségesszálladék-gyűjtő tasak (opcionális)

Szükségesszálladék-gyűjtő tasak (opcionális)

• Időmérő

【ALKALMAZÁSI TERÜLET】

A SARS-CoV-2 és Influenza A+B Antigen Kombinált Orrlyukpálcás Gyorsönteszt egy egyszer használatos tesztkészlet, amely a COVID-19-et és/vagy az influenzát okozó SARS-CoV-2, influenza A és influenza B vírus kimutatására szolgál saját kezelő, orrból vett tamponmintaival. A teszt tüneteket mutató/tüneteket nem mutató személyeknél használható, akiknél a COVID-19 és/vagy influenza A+B fertőzést gyanítanak. Az eredmények a SARS-CoV-2 nukleokapszid fehérje, az influenza A és influenza B nukleoprotein antigének kimutatására vonatkoznak. Az antigének általában a fertőzés akút fázisa során mutatkoznak leggyakrabban a mintákban. A pozitív eredmények vírusantigének jelenlétét utalnak de a fertőzés állapotának meghatározásához a beteg körülményeivel való klinikai korreláció és egyéb diagnosztikai információk ismerete szükséges.

A pozitív eredmények a SARS-CoV-2 és/vagy az influenza A+B vírus jelenlétét jelzik. A pozitív teszteredményt rendelkező személyeknek önkéntes karantánba kell vonulniuk (othron kell maradniuk), és további eljárást kell követniük az egészségügyi szolgáltatójukhoz kell fordulniuk. A pozitív eredmények nem zárják ki a bakteriális fertőzést vagy más vírusokkal való társfertőzés lehetőségét. A negatív eredmények nem zárják ki a SARS-CoV-2 és/vagy influenza A+B vírusfertőzést. Azoknak, akiknek a tesztje negatív lett és továbbra is COVID-19 vagy influenza-szerű tüneteket tapasztalnak, utokelésért az egészségügyi szolgáltatójukhoz kell fordulniuk.

【ÖSSZEGRÖZÉS】

Az új koronavírusok a béta nemzetségbe tartoznak. A COVID-19 egy akut légúti fertőző betegség. Az emberek általánosan fogynak rá. Jelenleg az új koronavírus (SARS-CoV-2) fertőzött személyek a fertőzés fő forrása – a tüneteket nem mutató fertőzötték ugyancsak fertőzésforrások lehetnek. A jelenlegi epidemiológiai vizsgálatok szerint a lappangási idő 1–14 nap, többnyire 3–7 nap. A betegség fő megnyilvánulása a láz, a kimerültség és a száraz köhögés. Egyes esetekben orrdugulás, orrfolyás, torokfájás, izomfájdalom és hangesmes is előfordul. Az influenza a légzőrendszer rendkívül fertőző, hevény

virusfertőzés. Ez egy fertőző betegség, ami könnyen terjed a köhögéssel és tüsszéléssel kelezéző, élő virust tartalmazó váladékcseppekkel". Az ősi és a téli hónapokban minden évben kialakulnak influenzajárványok. Az A-típusú vírusok gyakoribbak, mint a B-típusú vírusok, és a legelsőbbak influenzajárványokhoz társul, míg a B-típusú fertőzések általában enyhébbek.

【FALAPÉLV】

A SARS-CoV-2 és Influenza A+B Antigén Kombinált Orrlyukpálcás Gyorsönteszt egy kvalitatív, membrán alapú immunológiai teszt, amely a SARS-CoV-2 nukleokapszid fehérje, az influenza A és influenza B nukleoprotein antigének kimutatására szolgál emberi tamponmintákbán.

【KORLÁTOZÁSOK】

1. A teljesítményt kizárólag orrból vett mintákkal tesztelték, a jelen használati utasításban ismertetett eljárások használatára.
2. A SARS-CoV-2 és Influenza A+B Antigén Kombinált Orrlyukpálcás Gyorsönteszt csak a SARS-CoV-2 és/vagy az influenza A/Influenza B antigének jelenlétét jelzi a mintában.
3. Ha a teszt eredménye negatív vagy nem reaktív, és a klinikai tünetek tartósak, ez azért van, mert a teszt a nagyon korai vírusfertőzést nem feltétlenül mutálja ki. Javasoljuk, hogy ismételje meg a tesztet egy új készlettel vagy végezzen tesztet egy molekuláris diagnosztikai eszközzel, hogy kizárja a fertőzést ezekben a személyekben.
4. A negatív eredmények nem zárják ki a SARS-CoV-2 fertőzést, különösen azokban nem, akik kapcsolatba kerültek a vírussal. Ezeknél a személyeknél a fertőzés kizárása érdekében fontolóra vehető egy molekuláris diagnosztikai eszközzel történő utóvizsgálat.
5. Az ezzel a készlettel kapott negatív influenza A vagy influenza B eredményt RT-PCR vizsgálattal/tenyésztéssel kell megerősíteni.
6. A COVID-19-pozitív eredmények a SARS-CoV-2-től eltérő koronavírus törzsek vagy más zavaró tényezők által okozott fertőzések is tulajdoníthatók lehetnek. Az influenza A- és vagy B-pozitív eredmények nem zárja ki más kórokozó által okozott lársfertőzés meglétét, ezért fontolóra kell venni egy tenyésztési fertőzés lehetőségét is.
7. Ezen eljárások be nem tartása ronjíthatja a teszt teljesítményét.
8. Álnegatív eredmények születhetnek, ha az adott minta vételét vagy kezelését helytelenül végzik.
9. Álnegatív eredmények születhetnek, ha elegendő mennyiségű vírus van jelen a mintában.

【A TELJESÍTMÉNY JELEMLŐZÉSI】

Klinikai teljesítmény

A SARS-CoV-2 és Influenza A+B Antigén Kombinált Orrlyukpálcás Gyorsöntesztet betegekkel vett mintákkal értékelték. Az RT-PCR-t használták referenciáknak a SARS-CoV-2 és Influenza A+B Antigén Kombinált Orrlyukpálcás Gyorsönteszt esetében. A mintákat akkor tekintették pozitívnak, ha az RT-PCR pozitív eredményt adott. A mintákat akkor tekintették negatívnak, ha az RT-PCR negatív eredményt adott.

SARS-CoV-2 teszt:

SARS-CoV-2 és Influenza A+B Antigén Kombinált Orrlyukpálcás Gyorsönteszt	RT-PCR (orrgarati tampon)		Összes
	Pozitív	Negatív	
SARS-CoV-2 antigén	Pozitív 161	Negatív 2	163
	Negatív 5	482	487
Összes	166	484	650
Relatív érzékenység	96,99% (95% CI: 93,11%–99,01%)		
Relatív specifikitás	99,59% (95% CI: 98,52%–99,95%)		
Pontosság	98,92% (95% CI: 97,79%–99,57%)		

Influenza A+B teszt:

SARS-CoV-2 és Influenza A+B Antigén Kombinált Orrlyukpálcás Gyorsönteszt	RT-PCR		Összes
	Pozitív	Negatív	

Influenza A antigén	Pozitív	68	2	70
	Negatív	3	485	488
Összes		71	487	558
Relatív érzékenység	95,77% (95% CI: 88,14%–99,12%)			
Relatív specifikitás	99,59% (95% CI: 98,52%–99,95%)			
Pontosság	99,10% (95% CI: 97,92%–99,71%)			

SARS-CoV-2 és Influenza A+B Antigén Kombinált Orrlyukpálcás Gyorsönteszt	RT-PCR		Összes	
	Pozitív	Negatív		
Influenza B antigén	Pozitív	48	3	51
	Negatív	3	504	507
Összes		51	507	558
Relatív érzékenység	94,12% (95% CI: 83,76%–98,77%)			
Relatív specifikitás	99,41% (95% CI: 98,28%–99,88%)			
Pontosság	98,92% (95% CI: 97,67%–99,60%)			

Specifikitás vizsgálata különböző vírusörzsekkkel

A SARS-CoV-2 és Influenza A+B Antigén Kombinált Orrlyukpálcás Gyorsöntesztben a következő vírusörzsekket vizsgálták. Egyik tesztalapról-góiban nem figyeltek meg szemmel látható vonalat a felsorolt koncentrációknál.

SARS-CoV-2 teszt:

Leírás	Testszint
3-as szerotípusú adenovírus	3,16 × 10 ⁷ TCID ₅₀ /mL
7-es szerotípusú adenovírus	1,58 × 10 ⁸ TCID ₅₀ /mL
Humán koronavírus OC43	1 × 10 ⁸ TCID ₅₀ /mL
Humán koronavírus 229E	5 × 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Humán koronavírus NL63	1 × 10 ⁸ TCID ₅₀ /mL
Humán koronavírus HKU1	1 × 10 ⁸ TCID ₅₀ /mL
MERS COV Florida	1,17 × 10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Influenza A H1N1	3,16 × 10 ⁷ TCID ₅₀ /mL
Influenza A H3N2	1 × 10 ⁸ TCID ₅₀ /mL
Influenza B	3,16 × 10 ⁶ TCID ₅₀ /mL
Humán rhinovirus 2	2,81 × 10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Humán rhinovirus 14	1,58 × 10 ⁷ TCID ₅₀ /mL
Humán rhinovirus 16	8,89 × 10 ⁷ TCID ₅₀ /mL
Kanyaró	1,58 × 10 ⁷ TCID ₅₀ /mL
Mumpsz	1,58 × 10 ⁷ TCID ₅₀ /mL
Parainfluenzavírus 2	1,58 × 10 ⁷ TCID ₅₀ /mL
Parainfluenzavírus 3	1,58 × 10 ⁷ TCID ₅₀ /mL
Respiratorikus szinciciális vírus	8,89 × 10 ⁴ TCID ₅₀ /mL

Influenza A+B teszt:

Leírás	Testszint
3-as szerotípusú adenovírus	3,16 × 10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
7-es szerotípusú adenovírus	1,58 × 10 ⁷ TCID ₅₀ /mL
Humán koronavírus OC43	1 × 10 ⁸ TCID ₅₀ /mL
Humán koronavírus 229E	5 × 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
Humán koronavírus NL63	1 × 10 ⁸ TCID ₅₀ /mL
Humán koronavírus HKU1	1 × 10 ⁸ TCID ₅₀ /mL
MERS COV Florida	1,17 × 10 ⁴ TCID ₅₀ /mL
Humán rhinovirus 2	2,81 × 10 ⁴ TCID ₅₀ /mL

Humán rhinovirus 14	1,58 × 10 ⁷ TCID ₅₀ /mL
Humán rhinovirus 16	8,89 × 10 ⁷ TCID ₅₀ /mL
Kanyaró	1,58 × 10 ⁷ TCID ₅₀ /mL
Mumpsz	1,58 × 10 ⁷ TCID ₅₀ /mL
Parainfluenzavírus 2	1,58 × 10 ⁷ TCID ₅₀ /mL
Parainfluenzavírus 3	1,58 × 10 ⁷ TCID ₅₀ /mL
Respiratorikus szinciciális vírus	8,89 × 10 ⁴ TCID ₅₀ /mL

TCID₅₀ a szöveteltérítési fertőző adag a vírusnak az a hígítása, amely a vizsgálat körülményei között várhatóan a beoltott tenyészetek 50%-át fertőzi meg.

Kereszreaktivitás

A következő organizmusok adtak negatív eredményt a SARS-CoV-2 és Influenza A+B Antigén Kombinált Orrlyukpálcás Gyorsönteszt vizsgálatára.

Arcanobacterium	1,0 × 10 ⁸ org/mL
Candida albicans	1,0 × 10 ⁷ org/mL
Corynebacterium	1,0 × 10 ⁸ org/mL
Escherichia coli	1,0 × 10 ⁸ org/mL
Moraxella catarrhalis	1,0 × 10 ⁷ org/mL
Neisseria lactamica	1,0 × 10 ⁷ org/mL
Neisseria subflava	1,0 × 10 ⁷ org/mL
Pseudomonas aeruginosa	1,0 × 10 ⁸ org/mL
Staphylococcus aureus spaupareus	1,0 × 10 ⁷ org/mL
Staphylococcus epidermidis	1,0 × 10 ⁸ org/mL
Streptococcus pneumoniae	1,0 × 10 ⁸ org/mL
Streptococcus pyogenes	1,0 × 10 ⁷ org/mL
Streptococcus salivarius	1,0 × 10 ⁷ org/mL
Streptococcus sp group F	1,0 × 10 ⁷ org/mL

Interferáló anyagok

A teszteredményeket a következő anyagok bizonyos koncentrációkban nem zavarják:

Anyag	Konzentráció	Anyag	Konzentráció
Teljes vér	20 µg/mL	Oximetazolin	0,6 mg/mL
Mucin	50 µg/mL	Fenilefrin	12 mg/mL
Budezonid orrspray	200 µg/mL	Rebetol	4,5 µg/mL
Dexametazon	0,8 mg/mL	Relenza	282 mg/mL
Flunisolid	6,8 ng/mL	Tamiflu	1,1 µg/mL
Mupirocin	12 mg/mL	Tobramicin	2,43 mg/mL

【KIEGÉSZÍTŐ INFORMÁCIÓK】

1. Hogyan működik a SARS-CoV-2 és Influenza A+B Antigén Kombinált Orrlyukpálcás Gyorsönteszt?

A teszt a SARS-CoV-2 és/vagy influenza A/Influenza B antigének kvalitatív kimutatására szolgál saját kezűleg gyűjtött tamponmintákból. A pozitív eredmény azt jelzi, hogy a mintában SARS-CoV-2 és/vagy influenza A/Influenza B antigének találhatók.

2. Mikor használható a teszt?

A SARS-CoV-2 és/vagy influenza A/Influenza B antigén heveny légúti fertőzés esetén mutatható ki. Ajánlott abban az esetben elvégezni a tesztet, ha azt gyanítják, hogy Ön COVID-19 és/vagy influenza A/Influenza B vírussal fertőződött.

3. Adhat a teszt téves eredményt?

Az eredmények pontosak, ameddig az utasításokat gondosabk betartják. Mindazonáltal az eredmény helytelen lehet, ha a levett minta mennyisége elegenden, a SARS-CoV-2 és Influenza A+B Antigén Kombinált Orrlyukpálcás Gyorsönteszt nedvesség éri a teszt elvégzése előtt, vagy az extrakciók mintából 3-nál kevesebb vagy 4-nél több cseppet csepegtetnek ki. Emellett az alkalmazott immunológiai alapelvek miatt fennáll a téves eredmények esélye – bár ez ritkán fordul elő. Az efféle, immunológiai alapon nyugvó vizsgálatokhoz mindig javasolt az orrossal való konzultáció.

4. Hogyan értelmezhető a teszt, ha a vonalak színe és intenzitása eltér?

A csíkok színe és intenzitása nem fontos az eredmények értelmezése szempontjából. Az a lényeg, hogy a vonalak homogenitén és jól láthatóak legyenek. A teszt bármilyen színintenzitáson tesztalapról pozitívnak minősül.

5. Mit kell tennem, ha az eredmény negatív?

A pozitív eredmény azt jelenti, hogy Ön negatív vagy a viruserhelés túl alacsony ahhoz, hogy a teszt ki tudja mutató. Azonban lehetséges, hogy a teszt tévesen negatív (álnegatív) eredményt ad néhány olyan ember esetében, akik COVID-19 és/vagy influenza A/Influenza B betegekből szenvednek. Ezt azt jelenti, hogy Ön akkor is COVID-19 és/vagy influenza A/Influenza B betegekből szenved, ha a teszt negatív volt.

Emellett akár meg is ismételheti a tesztet egy új tesztkészlettel. Gyánú esetén 1-2 nap múlva ismételje meg a tesztet, mivel a koronavírus/influenzavírus a fertőzés nem minden fázisában mutatható ki pontosan. A távollátogatási és higiéniai szabványokat továbbra is be kell tartani.

Még ha a teszt eredménye negatív is, a távollátogatási és higiéniai szabványokat akkor is be kell tartani, és követni kell az elvándorlásra/utazásra, rendezvényekre való részvételre stb. vonatkozó helyi COVID-dal/influenzával kapcsolatos irányelveket/követelményeket.

6. Mit kell tennem, ha az eredmény pozitív?

A pozitív eredmény azt jelenti, hogy Ön SARS-CoV-2/Influenza B antigének jelenlétére utal. A pozitív eredményt azt jelenti, hogy Ön a SARS-CoV-2 és/vagy influenza A/Influenza B antigén influenzabetegség. A helyi irányelveknek megfelelően azonnal vonuljon önkéntes karanténba, és haladéktalanul lépjen kapcsolatba háztartásával/orvosával vagy a helyi egészségügyi osztállyal a helyi hatóságok utasításával összhangban. Teszteredményét megerősítő PCR-vizsgálatokkal foglalkozni ellenőrizni és ismertetni fogják Önnel a következő lépéseket.

【BIBLIOGRAPHY】

1. Diagnosis and Treatment Protocol for Novel Coronavirus Pneumonia (Trial Version 7). National Health Commission & National Administration of Traditional Chinese Medicine. 2020.
2. Williams, KM, Jackson MA, Hamilton M. (2002) Rapid Diagnostic Testing for URIs in Children: Impact on Physician Decision Making and Cost. Infec. Med. 19(3): 109-111.

【SZIMBÓLUMOK JELENTÉSE】

	Kizárólag <i>in vitro</i> diagnosztikai használatra		Tárolás 2-30 C között
	Tesztet száma készletenként		Felhasználható;
	Nem használja, ha a csomagolás károsodott!		Hivatalos képviselő
	Szárazon tartandó		Lásd a használati útmutatót
	Tételszám		Nem használja újrat
	Jegyzékszám #		Gyártó

EC REP

Mindat EC REP GmbH
Borkfahle 10,
48163 Münster,
Germany

Hangzhou AllTest Biotech Co., Ltd.
#550 Yuhai Street
Hangzhou Economic & Technological Development Area
Hangzhou, 310108 P.R. China
Web: www.alltest.com.cn Email: info@alltest.com.cn

Nyilatkozás: A steríl tampon gyártói információ a csomagoláson található.

Szám: 14601183900
Feltüvizsgálat dátuma: 2022-11-09