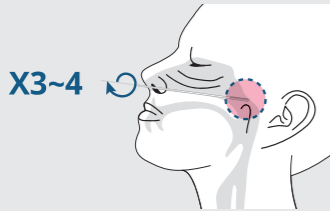


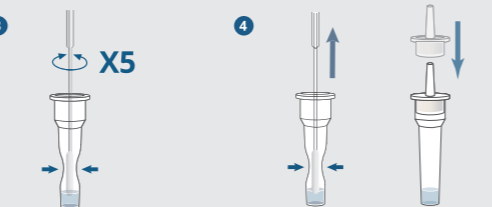
ПОДГОТОВКА ОБРАЗЦА

[Образец мазка из носоглотки] подготовка образца для немедленного тестирования

- 1 Вставьте стерильный тампон в ноздрю пациента.
- 2 Проверните тампон по задней поверхности носоглотки 3-4 раза.



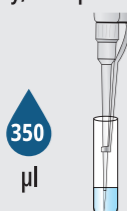
- 3 Вставьте тампон в пробирку для экстракции. Сжимая буферную пробирку, перемешайте содержимое тампоном более 5 раз.
- 4 Удалите тампон, сжимая стенки пробирки. Плотно наденьте колпачок распыляющего наконечника на пробирку.



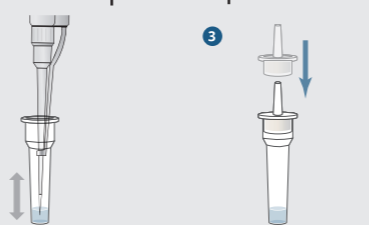
[Образец в вирусной транспортной среде] альтернативная процедура для взятия образца без немедленного тестирования

- 1 * Если образец нельзя протестировать сразу, можно использовать 1 мл вирусной транспортной среды вместо экстракционного буфера для хранения (~ 8 часов при 20 °C / ~ 12 часов при 5 °C).

Используя микропипетку, соберите 350 μ l образца из вирусной транспортной среды.

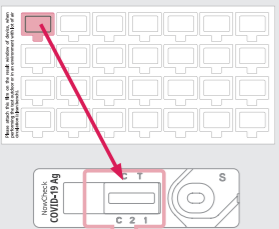


- 2 Поместите образец в пробирку с буфером для экстракции (образец вирусной транспортной среды раствора: буфер для экстракции = 1:1) и хорошо перемешайте.
- 3 Плотно наденьте колпачок распыляющего наконечника на пробирку.



ПРОЦЕДУРА ТЕСТА

- 1 Прикрепите прилагаемую пленку к изделию для проведения теста.



- 2 Нанесите 3 капли извлеченного образца в отверстие изделия для проведения теста.



- 3 Считайте результат теста через 15-30 мин. Не считывать по истечении 30 мин.



** Не считывайте результаты теста по истечении 30 минут. Это может дать ложные результаты.

РЕЗУЛЬТАТЫ ТЕСТА

— Отрицательный

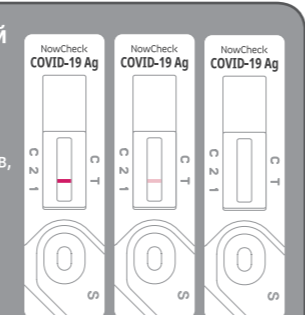
Одна цветная полоска
(Контрольная полоска "C")
в окне результатов
означает отрицательный
результат.

+ Положительный

Две цветные полоски
(Контрольная полоска "C" и
тестовая полоска "T") в окне
результатов означает SARS-
CoV-2 положительный результат.

✗ Недействительный

Если контрольная полоска
(Контрольная полоска "C")
не видна в окне результатов,
результат считается
недействительным.



Doc. No.: I1901-ORU

NowCheck COVID-19 Ag Test

Только для диагностики *in vitro*

ПРИНЦИП

NowCheck COVID-19 Ag Test – это быстрый хроматографический иммуноанализ для качественного определения специфических антигенов к SARS-CoV-2, присутствующих в носоглотке человека. Данный тест предназначен только для применения со стороны медицинских работников и в лабораториях, для ранней диагностики инфекции SARS-CoV-2 у пациента с клиническими симптомами инфекции SARS-CoV-2. Он предоставляет только первоначальный результат скрининг-теста. Для получения подтверждения наличия инфекции SARS-CoV-2 должны применяться более специфичные альтернативные методы диагностики.

В наборе **NowCheck COVID-19 Ag Test** имеются две полоски с предварительно нанесенным покрытием, «*C*» контрольная полоска, «*T*» тестовая полоска на поверхности нитроцеллюлозной мембраны. Как контрольная полоска, так и тестовая полоска не видны в окне результатов до применения каких-либо образцов. Мышьяновое моноклональное антитело против SARS-CoV-2 нанесено на область тестовой полоски, а мышьяновое моноклональное антитело против куриного IgY нанесено на область контрольной полоски. Моноклональные мышьяновые антитела против SARS-CoV-2, коньюгированные с цветными частицами, используются в качестве детекторов в изделии для определения антигенов к SARS-CoV-2. Во время теста антиген SARS-CoV-2 в образце взаимодействует с моноклональным антителом против SARS-CoV-2, коньюгированным с цветными частицами, образуя комплекс цветных частиц антиген-антитело. Этот комплекс мигрирует на мембране посредством капиллярного воздействия до тестовой полоски, где он будет захвачен мышьяновым моноклональным антителом к SARS-CoV-2. Цветная тестовая полоска будет видна в окне результатов, если в образце присутствуют антигены SARS-CoV-2, присутствующего в образце. Если антигены SARS-CoV-2 отсутствуют в образце, то на тестовой полоске цвет не появляется. Контрольная полоска используется для процедурного контроля и должна всегда отображаться, если процедура тестирования выполнена правильно и тестовые реактивы контрольной полоски работают.

ПРЕДОСТАВЛЯЕМЫЕ МАТЕРИАЛЫ

Реактив	25 тестов/набор
① Изделие для проведения теста	25
② Экстракционная буферная пробирка	25
③ Колпачок распыляющего наконечника	25
④ * Стерильный назогастральный зонд	25
⑤ Подставка для бумаги	1
⑥ Наклейка	1
⑦ Инструкция по применению	1

* Информация о производителе и уполномоченном представителе в отношении стерильных тампонов приведена ниже.



Noble Biosciences, Inc.
13-50, Sinbaek-gil, Jeongnam-myeon, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Korea

Authorized Representative
S.B. PHARMA GMBH
Bunsenstr, 14 53121 Bonn, Germany

ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ

- 1 В верхней части окна результатов появится цветная полоска, которая показывает, что тест работает правильно. Данная полоска является контрольной полоской (C).
 - 2 Цветная полоска появится в нижней части окна результатов. Данная полоска является тестовой полоской антигена к SARS-CoV-2 (T).
 - 3 Даже если контрольная полоска бледная или тестовая полоска не однородна, тест должен рассматриваться как выполненный должным образом, и результат теста должен интерпретироваться как положительный результат.
- * При наличии любой полосы, независимо от того, насколько она бледная, результат считается положительным.
- * Положительные результаты следует рассматривать в сочетании с историей болезни и другими доступными данными.

СБОР И ТРАНСПОРТИРОВКА ОБРАЗЦОВ

Доступная транспортная среда

Среда для транспортировки вируса	Рекомендованные условия хранения	
	5±3°C	20±5°C
UTM™ (COPAN Diagnostics Inc.)	12 часов	8 часов
Universal Viral Transport (BD™)	12 часов	8 часов
FA TRANSPORT MEDIUM (FA Inc.)	12 часов	8 часов

CAUTION Дайте среде для транспортировки вируса, содержащей образец, достичь комнатной температуры (15-30°C) перед испытанием. Охлажденный образец может привести к ошибочным или недействительным результатам.

ЭКСПЛУАТАЦИОННЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

- 1 Клиническая оценка
Эксплуатационные характеристики для теста NowCheck COVID-19 Ag для быстрого обнаружения антигена SARS-CoV-2 были установлены в проспективном исследовании в Общественной клинической лаборатории в Бразилии во время пандемии SARS-CoV-2 2020 года. В общей сложности с использованием теста NowCheck COVID-19 Ag были протестированы 400 перспективных образцов. Эти образцы состояли из мазков из носоглотки от симптоматических пациентов. Производительность теста NowCheck COVID-19 Ag сравнивали с эталонным методом ПЦР (лабораторно разработанный анализ на основе американского протокола CDC, который нацелен на две области (N1 и N2) нуклеокапсид(N) гена SARS-CoV-2, с использованием мазков из носоглотки). Эта клиническая оценка была проведена компанией FIND (Женева, Швейцария) и ее партнерами в период с июля по август 2020 года.
- Тест NowCheck COVID-19 Ag показал чувствительность 89,2% (92,2% чувствительность, когда дни от начала симптомов были ≤ 7 дней) и 97,3% специфичности по сравнению с диагностическим анализом ПЦР с обратной транскрипцией.

Образцы от пациентов с симптомами (N=400)	ПЦР в реальном времени		
	Положительный	Отрицательный	Общий
NowCheck COVID-19 Ag Test	91	8	99
Положительный	11	290	301
Отрицательный	102	298	400

Клиническая чувствительность = 89,2% (95%CI, 81,7% - 93,9%)
Чувствительность (Дней ≤ 7) 92,2% (95%CI, 84,8% - 96,2%)
Чувствительность (Ct ≤ 33) = 91,4% (95%CI, 83,9% - 95,6%)
Клиническая специфичность = 97,3% (95%CI, 94,8% - 98,6%)

10. Соблюдайте установленные меры предосторожности против микробиологической опасности на протяжении всех процедур тестирования.
11. Не используйте набор повторно, если показано, что он сделан неправильно.

АНАЛИТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

1. Предел обнаружения (LoD): в исследовании использовался штамм "SARS-CoV-2 (2019-nCoV) NCCP 43326/2020 /Корея". Титр культивируемого вируса был подтвержден методом ПЦР. Инактивированный вирус вводили в отрицательный мазок из носоглотки. LoD составляет $3.12 \times 10^{1.2}$ TCID₅₀/мл.

Штамм SARS-CoV-2	Исходный титр вируса	Тип образца	LoD (пиковый титр)	конечный рабочий титр	Уровень определения 20 репликаторов, близкий к пороговому значению
NCCP 43326/2020 /Корея	$1 \times 10^{6.2}$ TCID ₅₀ /мл	Direct nasopharyngeal swab	$3.12 \times 10^{2.2}$ TCID ₅₀ /мл	$6.24 \times 10^{1.2}$ TCID ₅₀ /мл	100% (20/20)

2. Перекрестная специфичность: не было перекрестной реакции с потенциальными перекрестно-реактивными веществами, за исключением SARS-коронавируса.

Вирус/Бактерии/Паразит	Концентрация	Результат
MERS-коронавирус	4×10^4 TCID ₅₀ /мл	Отрицательный
Коронавирус 229E	$1 \times 10^{4.5}$ TCID ₅₀ /мл	Отрицательный
Коронавирус OC43	1×10^5 TCID ₅₀ /мл	Отрицательный
Коронавирус NL63	1×10^4 TCID ₅₀ /мл	Отрицательный
Грипп А	3×10^5 TCID ₅₀ /мл	Отрицательный
Грипп В	3×10^5 TCID ₅₀ /мл	Отрицательный
PCB A	3×10^5 TCID ₅₀ /мл	Отрицательный
PCB B	3×10^5 TCID ₅₀ /мл	Отрицательный
Метапневмовирус человека (чМПВ)	1×10^5 TCID ₅₀ /мл	Отрицательный
Парагрипп	1×10^5 TCID ₅₀ /мл	Отрицательный
Риновирус	1×10^5 TCID ₅₀ /мл	Отрицательный
Энтеровирус	1×10^4 TCID ₅₀ /мл	Отрицательный
Аденовирус	3×10^5 TCID ₅₀ /мл	Отрицательный
Вирус иммунодефицита человека	$10 \mu\text{g}/\text{ml}$	Отрицательный
Палочка Коха	5×10^4 cells/ml	Отрицательный
Гемофильная палочка	5×10^4 cells/ml	Отрицательный
Микоплазма пневмонии	5×10^4 cells/ml	Отрицательный
Пневмококк	5×10^4 cells/ml	Отрицательный
Стрептококк пигенгенный	5×10^4 cells/ml	Отрицательный
Легионелла пневмофилла	5×10^4 cells/ml	Отрицательный
Кандида альбиканс	5×10^4 cells/ml	Отрицательный
Коклюшная палочка	5×10^4 cells/ml	Отрицательный
Моракселла катаралис	5×10^4 cells/ml	Отрицательный
Синегнойная палочка	5×10^4 cells/ml	Отрицательный
Стафилококк эпидермальный	5×10^4 cells/ml	Отрицательный
Streptococcus salivarius	5×10^4 cells/ml	Отрицательный
Хламидофила пневмонии	1×10^5 cells/ml	Отрицательный
Pooled human nasal wash	N/A	Отрицательный

* Коронавирус человека HKU1 не был протестирован. % идентичности нуклеокапсидной белковой последовательности между HKU1 и SARS-CoV-2 ниже 35%.

3. Исследования по эндогенным/экзогенным веществам: не было никакого вмешательства в отношении потенциальных мешающих веществ, перечисленных ниже.

Категория	Потенциальное мешающее вещество	Концентрация
Соответствующие лекарственные средства	Занамивир (грипп)	5 mg/ml
	Осельтамивир (грипп)	0.039 mg/dL
	Артеметер-люмефантрин (мalaria)	50 μM
	Доксициклина гидрохлорид (мalaria)	70 μM
	Хинин (мalaria)	150 μM
	Ламивудин (ретровирусный препарат)	1.05 mg/dL
	Рибавирин (вирус гепатита С (ВГС))	1 mg/ml
Противовоспалительное лекарственное средство	Даклатасвир (ВГС)	1 mg/ml
	Ацетаминофен	1030 μM
	Ацетилсалicyловая кислота	167 μM
	Ибупрофен	1060 μM
Антибиотики	Мутироцин	3 μM
	Тобрамицин	70.6 μM
	Эритромицин	188 μM
	Ципрофлоксацин	36.2 μM
Назальные спреи или капли	Неосинефрин (фенилэфрин)	10% (v/v)
	Назальный спрей Афин (оксиметазолин)	10% (v/v)
	Назальный спрей Салин	10% (v/v)
	Ринокорт (назальные кортикостероиды - Будесонид)	10% (v/v)

ОГРАНИЧЕНИЯ ТЕСТА

- Процедура теста, меры предосторожности и интерпретация результатов данного теста должны строго соблюдаться при тестировании.
- Тест следует использовать для обнаружения антигена к SARS-CoV-2 в образцах мазков из носоглотки человека.
- С помощью данного качественного теста не могут быть определены ни количественное значение, ни скорость концентрации антигена к SARS-CoV-2.
- Несоблюдение процедуры теста и интерпретация результатов тестиирования могут отрицательно повлиять на результаты тестиирования и/или привести к неверным результатам.
- Отрицательный результат теста может возникнуть, если уровень экстрагированного антигена в образце ниже чувствительности теста или если получен образец низкого качества.
- Для большей точности определения иммунного статуса рекомендуется провести дополнительное контрольное обследование с использованием других лабораторных методов.
- Результат теста всегда должен оцениваться с помощью других данных, доступных врачу.
- Отрицательный результат может возникнуть, если концентрация антигена или антитела в образце ниже предела обнаружения теста или если образец был собран или транспортирован ненадлежащим образом, поэтому отрицательный результат теста не исключает возможность инфекции SARS-CoV-2 и должен быть подтвержден вирусной культурой или молекулярным анализом или ИФА.
- Положительные результаты теста не исключают сопутствующих инфекций с другими возбудителями.
- Отрицательные результаты теста не предназначены для определения других коронавирусных инфекций, кроме SARS-CoV-1.
- Дети, как правило, выделяют вирус дольше, чем взрослые, что может привести к различиям в чувствительности между взрослыми и детьми.

ВНЕШНИЙ КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

- Положительный и отрицательный контроли являются необязательным содержимым (NowCheck COVID-19 Ag Control (номер по каталогу RG1901CD)), эти контроли могут быть предоставлены в качестве средства дополнительного контроля качества для демонстрации положительной или отрицательной реакции.
- Контроль качества должен обрабатываться и тестироваться так же, как и образцы пациента.
- Рекомендуется проводить положительный и отрицательный контроль:
 - один раз в каждой новой партии.
 - один раз для каждого неподготовленного оператора.
 - в соответствии с процедурами испытаний, приведенными в настоящей инструкции, и в соответствии с местными, государственными и федеральными правилами или требованиями аккредитации.

БИБЛИОГРАФИЯ ПРЕДЛАГАЕМЫХ ИСТОЧНИКОВ

- Клиническое ведение тяжелой острой респираторной инфекции при подозрении на новую коронавирусную (nCoV) инфекцию. Временное руководство. ВОЗ, 2020.
- Диагностическое обнаружение Уханьского коронавируса 2019 с помощью ПЦР с обратной транскрипцией (OT-ПЦР), 2020 в реальном времени.
- Диагностика и лечение пневмонии, вызванной новым коронавирусом (пробная версия 4) Национальной комиссии здравоохранения, 2020.

СИМВОЛ

Символ	Описание
	Производитель
	Обратитесь к инструкции по применению
	Регистрационный номер
	Дата производства Указывать дату производства изделия для обработки материалов для теста
	Примечание
	Содержание, достаточное для проведения <n> тестов
	Не использовать повторно
	Использовать до
	Внимание! Означает ситуацию, которая, если ее не избежать, может привести к
	Обозначает, что изделие следует хранить в сухом месте
	Означает, что изделие хрупкое и с ним следует обращаться осторожно
	Код партии: Означает номер данного изделия
	Означает, что изделие следует утилизировать отдельно от других бытовых отходов
	Хранить в месте, защищенном от солнечного света
	Не использовать, если упаковка повреждена
	Соответствует требованиям Директивы 98/79/EC в отношении медицинских изделий для диагностики in vitro
	Обозначает уполномоченного представителя в Европейском сообществе.

ООО "Прайм-Лайн Трейдинг"

Официальный представитель завода BioNote на территории России и в странах СНГ.
Поставщик экспресс-тестов ПЦР NowCheck COVID-19 Ag RU 2020/12473
www.p-l-trading.ru
119590, г. Москва ул. Улофа Пальме д1 к7
+7 (499) 147-14-20
+7 (916) 797 58 18
info@p-l-trading.ru



Authorized Representative
 MT Promedt Consulting GmbH
Altenhofstrasse 80 D-66386 St. Ingbert Germany
Tel: +49-684-581020 | Fax: +49-684-581021



22, Samsung 1-ro 4-gil, Hwaseong-si, Gyeonggi-do 18449, Republic of Korea
Tel: +82-31-211-0516 | Fax: +82-31-8003-0618 www.bionote.co.kr