# **EASY CHECK** (E

# Gebrauchsanweisung [PRODUKTNAME]

SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test Kit (Colloidal Gold)
[LIEFERUMFANG UND SPEZIFIKATION]

20 Tests/Karton (1Test/Beutel ×20 Beutel), 40 Tests/Karton (1Test/Beutel ×40 Beutel)

#### [VERWENDUNGSZWECK]

Für den qualitativen In-vitro-Nachweis von SARS-CoV-2-Nukleokapsid-Antigen in Mundflüssigkeit direkt von Personen, die innerhalb der ersten fünf Tage nach Auftreten der Symptome von ihrem medizinischen Betreuer auf COVID-19 verdächtigt werden. Dieser Test ist nur für die Verwendung durch klinische Labore oder Mitarbeiter des Gesundheitswesens für Point-of-Care-Tests vorgesehen, nicht für Heimtests. Das schwere akute respiratorische Syndrom-Coronavirus-2 (SARS-CoV-2) ist ein umhülltes, nicht segmentiertes Positiv-Sense-RNA-Virus. Es ist die Ursache der Coronavirus-0Krankheit (COVID-19), die für den Menschen ansteckend ist. SARS-CoV-2 hat mehrere Strukturproteine, einschließlich Spike (S), Hülle (E), Membran (M) und Nukleokapsid (N).

Das Antigen ist in oralen Flüssigkeitsproben während der akuten Phase der Infektion nachweisbar. Positive Ergebnisse weisen auf das Vorhandensein viraler Antigene hin, aber die klinische Korrelation mit der Patientengeschichte und anderen diagnostischen Informationen ist notwendig, um den Infektionsstatus zu bestimmen. Positive Ergebnisse schließen eine bakterielle Infektion oder eine Co-Infektion mit anderen Viren nicht aus. Der nachgewiesene Erreger ist möglicherweise nicht die eindeutige Ursache der Erkrankung.

Negative Ergebnisse sollten als Vermutungen behandelt werden, die eine SARS-CoV-2-Infektion nicht ausschließen und nicht als alleinige Grundlage für Entscheidungen zur Behandlung oder zum Patientenmanagement, einschließlich Entscheidungen zur Infektionskontrolle, verwendet werden sollten. Negative Ergebnisse sollten im Zusammenhang mit den jüngsten Expositionen eines Patienten, der Anamnese und dem Vorhandensein von klinischen Anzeichen und Symptomen, die mit COVID-19 übereinstimmen, betrachtet und gegebenenfalls mit einem molekularen Assay für das Patientenmanagement bestätigt werden.

Nur für den in-vitro-diagnostischen Gebrauch. Nur für den professionellen Gebrauch

#### (TESTPRINZIP)

Das Test Kit für neuartiges Coronavirus-Antigen von JOYSBIO Biotechnology verwendet eine Immunocapture-Methode. Es wurde entwickelt, um das Vorhandensein oder die Abwesenheit von SARS-CoV-2-Nukleokapsidproteinen in Mundflüssigkeitsproben von Patienten mit Anzeichen und Symptomen einer Infektion, bei denen der Verdacht auf COVID-19 besteht, nachzuweisen.

Hauptbestandteile: Der durch kolloidales Gold markierte Anti-Nukleokapsid-Protein-Antikörper und Hühner-IgY, die mit Anti-Nukleokapsid-Protein-Antikörper beschichtete Nitrozellulosemembran und Ziegen-Anti-Hühner-IgY-Antikörper.

Wenn die Proben verarbeitet und in die Testvorrichtung gegeben werden, binden die in der Probe vorhandenen SARS-CoV-2-Antigene an die mit kolloidalem Gold konjugierten Antikörper im Teststreifen. Die Antigen-Konjugat-Komplexe wandern über den Teststreifen in den Reaktionsbereich und werden von einer Linie der an die Membran gebundenen Antikörper eingefangen. Eine Farbbande zeigt sich, wenn sich Antigen-Konjugat an der Test-"T"-Position und an der Kontroll-"C"-Position auf dem Gerät ablagert.

# 【KOMPONENTE】

#### hereitaestellte Materialien

bereitgestellte Materialien:					
KOMP ONENT	20Tests/Kit	40Tests/Kit	Hauptkomponente		
Testkarte	20 Tests/Kit (1Test/Beute 1 ×20 Beutel)	40 Tests/Kit (1Test/Beute 1 ×40 Beutel)	Der durch kolloidales Gold markierte Anti-Nukleokapsid-Pr otein-Antikörper und Hühner-IgY, die mit Anti-Nukleokapsid-Pr otein-Antikörper beschichtete		

			Nitrozellulosemembra n und Ziegen-Anti-Hühner-I gY-Antikörper.
Trocken mittel	20 Packungen	40 Packungen	Kieselgel
Puffer	350 µ L /Flasche×40 Flasche	350 µ L /Flasche×80 Flaschen	Reinigungslösung
Extrakti onsröhre hen	20 Einweg-Rea ktionsgefäße, jeweils mit 1x Düsenkappe	40 Einweg-Rea ktionsgefäße, jeweils mit 1x Düsenkappe	/
Probens ammelb eutel	20 sterile Einweg-Prob ensammelbe utel	40 sterile Einweg-Prob ensammelbe utel	1
Tropfer	20 Einweg-Trop fer	40 Einweg-Trop fer	/

erforderliche, aber nicht im Kit enthaltene Materialien: N/A

crior derinency upor ment in this entimitene maneri i vit				
SARS-CoV-2 (+)	1 je – einzeln verpackt für den Einmalgebrauch	Nicht-infektiöses, rekombinantes virales Protein-Antigen mit weniger als 0,1% Proclin 300.		
SARS-CoV-2 (-)	1 je – einzeln verpackt für den Einmalgebrauch	Puffer mit weniger als 0,1 % Proclin 300.		

#### LAGERUNG UND STABILITÄT

- 1.Bei 2~30°C im verschlossenen Beutel bis zum Verfallsdatum aufbewahren, die Gültigkeit beträgt vorläufig 24 Monate. **Nicht einfrieren**.
- 2. Die Testkassette sollte innerhalb von 1 Stunde nach Entnahme aus dem Aluminiumfolienbeutel verwendet werden.
- 3. Von Sonnenlicht, Feuchtigkeit und Hitze fernhalten.

#### 【PROBENENTNAHME UND HANDHABUNG】

#### 1. Probenentnahme und -vorbereitung

Die orale Flüssigkeitsprobe sollte mit dem mit dem Kit gelieferten Sammelbeutel entnommen werden. Die korrekten Methoden zur Probenentnahme und -vorbereitung müssen befolgt werden. Mit diesem Assay sollten keine anderen Entnahmegeräte verwendet werden. Proben, die früh während des Auftretens der Symptome entnommen werden, enthalten die höchsten Virustiter; Proben, die nach fünf Tagen nach Auftreten der Symptome entnommen werden, führen mit größerer Wahrscheinlichkeit zu negativen Ergebnissen im Vergleich zu einem RT-PCR-Assay. Eine unzureichende Probenentnahme, eine unsachgemäße Probenbehandlung und/oder ein unsachgemäßer Probentransport können zu einem falsch negativen Ergebnis führen.

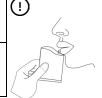
# 2. Probentransport und -lagerung

Frisch entnommene Proben sollten so schnell wie möglich, jedoch nicht später als eine Stunde nach der Probenentnahme, verarbeitet werden.

# 3. Entnahme von Mundflüssigkeitsproben

a. Vor der Entnahme der Mundflüssigkeit entspannen Sie Ihre Wangen und massieren Sie die Wangen mit den Fingern für 15-30 Sekunden sanft. Legen Sie die Zunge an den Ober- und Unterkiefer und die Wurzeln, um die Mundflüssigkeit anzureichern. Nutzen Sie dazu bitte auch Speichel aus dem hinteren Rachenraum, in dem sie diesen mit Räuspern nach oben ziehen.

b. Spucken Sie die gesammelte und gemischte Mundflüssigkeit (Rachen und Mundraum ) vorsichtig in den Sammelbeutel, die Probe ist nun bereit für die Verarbeitung mit dem Kit.



#### 4.DOs and DON'Ts der Probenentnahme

- a.Proben so schnell wie möglich nach dem Auftreten der Symptome sammeln.
- b.Die Proben sofort testen.
- c.Nur die mit dem Kit gelieferten Sammelbeutel verwenden.
- d. Die Probe wird am besten nach dem Aufstehen in den frühen Morgenstunden entnommen.
- e. Nicht innerhalb von 1 Stunde vor der Probenentnahme essen und trinken
- f. Die Sammelbeutel nach der Probenentnahme nicht zurück in die Verpackungshülle der Sammelbeutel legen.

#### 5. Vorsichtsmaßnahmen

- a. Zur Verwendung in der In-vitro-Diagnostik.
- b. Dieser Test ist nur für den Nachweis von SARS-CoV-2-Antigen zugelassen, nicht für andere Viren oder Erreger.
- c. Alle Proben als potentiell infektiös behandeln. Beim Umgang mit den Proben, diesem Kit und seinem Inhalt die allgemeinen Vorsichtsmaßnahmen befolgen.
- d. Korrekte Probenentnahme, -lagerung und -transport sind f
  ür korrekte Ergebnisse unerlässlich.
- e. Die Testkarte bis kurz vor dem Gebrauch versiegelt in ihrem Folienbeutel lassen. Nicht verwenden, wenn der Beutel beschädigt oder offen ist.
- f. Das Kit nicht nach Ablauf des Verfallsdatums verwenden.
- g. Komponenten aus verschiedenen Kit-Chargen nicht mischen.
- h. Die benutzte Testkarte nicht wiederverwenden.
- i. Unzureichende oder unsachgemäße Probenentnahme, Lagerung und Transport können zu falschen Testergebnissen führen.
- j. Die Proben nicht in viralen Transportmedien zur Probenlagerung aufbewahren.
- k. Alle Komponenten dieses Kits sollten als biologischer Sondermüll entsprechend den bundes-, landes- und ortsüblichen Vorschriften entsorgt werden.
- 1. Die zur Herstellung der positiven Kontrollprobe verwendeten Lösungen sind nicht infektiös. Patientenproben, Kontrollen und Testkarten sollten jedoch so behandelt werden, als ob sie Krankheiten übertragen könnten. Die festgelegten Vorsichtsmaßnahmen gegen mikrobielle Gefahren bei der Verwendung und Entsorgung beachten.
- m. Bei der Durchführung jedes Tests und bei der Handhabung von Patientenproben geeignete persönliche Schutzausrüstung und Handschuhe tragen. Die Handschuhe zwischen der Handhabung von Proben wechseln, bei denen ein Verdacht auf COVID-19 besteht.
- n. UNGÜLTIGE ERGEBNISSE können auftreten, wenn ein unzureichendes Volumen des Extraktionsreagenzes in die Testkarte gegeben wird. Um sicherzustellen, dass ein ausreichendes Volumen abgegeben wird, das Fläschchen senkrecht halten und die Tropfen langsam hinzugeben.
- o. Die Sammelbeutel im Kit sind für die Verwendung mit dem Test Kit für neuartiges Coronavirus-Antigen (kolloidales Gold) zugelassen. Verwenden Sie keine anderen Sammelbeutel.
- p. Das in diesem Kit verpackte Extraktionsreagenz enthält Kochsalzlösung, Detergenzien und Konservierungsmittel, die Zellen und Viruspartikel inaktivieren. Die in dieser Lösung eluierten Proben sind nicht für die Kultur geeignet.

# 【TESTVERFAHREN】

 Das Testkit, die Probe muss vor dem Test bei Raumtemperatur (15~30°C) sein. Das Kit ist nur für Mundflüssigkeitsproben bestimmt, die direkt entnommen und getestet werden (d. h. Mundflüssigkeit, die NICHT in Transportmedien eingelegt wurde).

2.Frisch entnommene Proben sollten innerhalb von 1 Stunde verarbeitet werden.

#### •Schritt 1:

Bitte schrauben Sie das Extraktionsröhrchen mit der Pufferlösung/Flüssigkeit auf.

•Schritt 2:

Die Eimal-Pipette senkrecht halten und Mundflüssigkeit aus dem Sammelbeutel ziehen und 3 Tropfen Mundflüssigkeit in das Extraktionsröhrehen geben.

•Schritt 3:

Verwenden Sie dieselbe Pipette um die Flüssigkeit im Extraktionsröhrehen durch Ansaugen und Abgeben in mindestens 5 Zyklen zu mischen. Stellen Sie sicher, dass Sie





nach dem letzten Mischzyklus die gesamte Flüssigkeit aus der Pipette zurück in das Extraktionsröhrchen geben.

#### Schritt 4:

Verschließen Sie das Extraktionsröhrehen. Schwenken oder schnippen Sie den Boden des Röhrchens, um sicherzustellen, dass sich die Mundflüssigkeit gründlich mit dem Puffer vermischt. Wenn möglich, verwenden Sie einen Labor-Vortex für eine bessere Durchmischung. Die behandelte Probenlösung sollte innerhalb von 5 Minuten verwendet und nicht gelagert werden.

#### •Schritt 5

Reißen Sie den Folienbeutel ab, nehmen Sie die Testkassette heraus und stellen Sie den Testkit auf eine saubere und ebene Fläche. Beschriften Sie die Testkassette und ein Extraktionsröhrchen für jede zu testende Probe oder Kontrolle.

#### •Schritt 6

Den Körper des Röhrchens leicht zusammendrücken und **drei (3) Tropfen** der verarbeiteten Probe in die Probenvertiefung geben

#### Schritt 7

Die Testergebnisse zwischen 4 und 20 Minuten ablesen. Schnellste Ergebnisse bei Raumtemperatur zwischen 18-30°. Um sich bei einem negativen Ergebnis absolut sicher zu sein, ist es empfehlenswert 15-20 Minuten zu warten. Die Ergebnisse nicht nach 20 Minuten









#### HINWEIS: Keine Röhrchen oder Spitzen von einem anderen Produkt oder von anderen Herstellern verwenden. 【INTERPRETATION DER TESTERGEBNISSE】

1.POSITIV: Zwei Linien sind vorhanden. Eine farbige Linie sollte sich im Bereich der Kontrolllinie (C) befinden, eine farbige Linie erscheint im Bereich der Testlinie (T). Positive Ergebnisse deuten auf das Vorhandensein von viralen Antigenen hin, aber die klinische Korrelation mit der Patientenanamnese und anderen diagnostischen Informationen ist notwendig, um den Infektionsstatus zu bestimmen. Positive Ergebnisse schließen eine bakterielle Infektion oder eine Co-Infektion mit anderen Viren nicht aus. Der nachgewiesene Erreger ist möglicherweise nicht die eindeutige Ursache der Erkrankung.

2.NEĞATIV: Nur eine farbige Kontrolllinie ist vorhanden. Negative Ergebnisse sind präsumptiv. Negative Testergebnisse schließen eine Infektion nicht aus und sollten nicht als alleinige Grundlage für die Behandlung oder andere Entscheidungen zum Patientenmanagement, einschließlich Entscheidungen zur Infektionskontrolle, verwendet werden, insbesondere bei Vorliegen klinischer Anzeichen und Symptome, die mit COVID-19 übereinstimmen, oder bei Personen, die mit dem Virus in Kontakt waren. Es wird empfohlen, dass diese Ergebnisse durch ein molekulares Testverfahren bestätigt werden, falls dies für das Patientenmanagement erforderlich ist.

3.UNGÜLTIG: Die Kontrolllinie erscheint nicht. Unzureichendes Puffervolumen oder falsche Verfahrenstechniken sind die wahrscheinlichsten Gründe für den Ausfall der Kontrolllinie. Das Verfahren überprüfen und den Vorgang mit einer neuen Testkassette wiederholen. Wenn das Problem weiterhin besteht, stellen Sie die Verwendung des Testkits sofort ein und wenden Sie sich an Ihren örtlichen Händler.

**4.Ergebnisbestimmungszeit:** Das Ergebnis sollte zeitlich wie oben (Schritt 7) beschrieben nach Zugabe der Probe in die Probenvertiefung beurteilt werden. Das nach **20 Minuten** angezeigte Ergebnis ist ungültig.



# **【EINSCHRÄNKUNG DER TESTMETHODE】**

- 1. Dieses Produkt ist nur für einen qualitativen Test und eine
- 2. Die Testergebnisse dienen nur als klinische Referenz und sollten nicht als die einzige Grundlage für die klinische Diagnose und Behandlung sein. Die klinische Behandlung von Patienten sollte in Kombination mit ihren Symptomen, körperlichen Anzeichen, Anamnese, anderen Labortests, therapeutischer Reaktion und epidemiologischen Informationen berücksichtigt werden.
- 3. Die Benutzer sollten die Proben so schnell wie möglich nach der Probenentnahme testen.
- 4. Positive Testergebnisse schließen Co-Infektionen mit anderen Erregern nicht aus.
- 5. Die Testergebnisse sollten mit der klinischen Vorgeschichte, epidemiologischen Daten und anderen Daten, die dem den Patienten beurteilenden Arzt zur Verfügung stehen, korreliert werden.
- 6. Ein falsch-negatives Testergebnis kann auftreten, wenn die Konzentration des viralen Antigens in einer Probe unter der Nachweisgrenze des Tests liegt oder wenn die Probe unsachgemäß entnommen oder transportiert wurde; daher schließt ein negatives Testergebnis die Möglichkeit einer SARS-CoV-2-Infektion nicht aus.
- 7. Die Menge des Antigens in einer Probe kann mit zunehmender Krankheitsdauer abnehmen. Proben, die nach dem 5. Krankheitstag entnommen wurden, sind mit größerer Wahrscheinlichkeit negativ im Vergleich zu einem RT-PCR-Assay.
- 8. Die Nichteinhaltung des Testverfahrens kann die Testleistung beeinträchtigen und/oder das Testergebnis ungültig machen.
- 9. Die Inhalte dieses Kits sind nur für den qualitativen Nachweis von SARS-CoV-2-Antigenen aus Mundflüssigkeitsproben zu verwenden.
- 10. Die Leistung des Kits hängt von der Antigenbelastung ab und korreliert möglicherweise nicht mit anderen diagnostischen Methoden, die mit derselben Probe durchgeführt werden.
- 11. Negative Testergebnisse sind nicht dazu gedacht, andere virale oder bakterielle Infektionen, die nicht SARS-CoV-2 sind, auszuschließen.
- 12. Positive und negative prädiktive Werte sind stark von den Prävalenzraten abhängig. Positive Testergebnisse stellen eher falsch-positive Ergebnisse in Zeiten geringer/keiner SARS-CoV-2-Aktivität dar, wenn die Krankheitsprävalenz niedrig ist. Falsch-negative Testergebnisse sind wahrscheinlicher ausgefallen, wenn die Prävalenz der durch SARS-CoV-2 verursachten Erkrankung hoch ist
- 13. Dieses Kit wurde nur für die Verwendung mit menschlichem Probenmaterial evaluiert.
- 14. Monoklonale Antikörper können SARS-CoV-2-Viren, die geringfügige Aminosäureveränderungen in der Zielepitopregion erfahren haben, nicht oder mit geringerer Empfindlichkeit nachweisen.
- 15. Die Leistung dieses Tests wurde nicht für die Verwendung bei Patienten ohne Anzeichen und Symptome einer Infektion evaluiert und die Leistung kann bei asymptomatischen Personen unterschiedlich
- 16. Es wurde nachgewiesen, dass die Sensitivität des Tests nach den ersten fünf Tagen nach Auftreten der Symptome im Vergleich zu einem RT-PCR SARS-CoV-2 Assay abnimmt.
- 17. Negative Ergebnisse sollten als präsumptiv behandelt und, falls erforderlich, mit einem molekularen Assav für das klinische Management, einschließlich der Infektionskontrolle, bestätigt werden.
- 18. Die Empfehlungen zur Probenstabilität basieren auf Stabilitätsdaten von Influenza-Tests und die Leistung kann sich von SARS-CoV-2 unterscheiden. Benutzer sollten Proben so schnell wie möglich nach der Probenentnahme testen, und zwar innerhalb einer Stunde nach der Probenentnahme.
- 19. Die Validität des Kits wurde für die Identifizierung/Bestätigung von Gewebekulturisolaten nicht nachgewiesen und sollte in dieser Eigenschaft nicht verwendet werden.

#### [LEISTUNGSCHARAKTERISTIKA]

#### 1. Klinische Leistung

Die Leistung des Kits wurde mit 362 oralen Flüssigkeiten ermittelt, die prospektiv von einzelnen symptomatischen Patienten mit Verdacht auf COVID-19 gesammelt und eingeschrieben wurden. Wie bei allen Antigen-Tests kann die Leistung mit zunehmender Anzahl von Tagen seit Symptombeginn abnehmen.

Orale Flüssigkeit wurde wie in der Gebrauchsanweisung des Kits beschrieben gesammelt und gehandhabt. Alle Proben wurden ausgewählt und dann sequenziell in einer verblindeten Weise getestet.

Die Leistung des Kits wurde mit den Ergebnissen eines kommerziellen molekularen Assays verglichen.

Das Kit ergab eine Sensitivität von 95,10% und eine Spezifität von 100%.

Tabelle 1 Klinische Studienergebnisse ab Auftreten der Symptome

rubene 1. Termisene Studienergeomsse ub ruttreten der Symptome				
	PCR Komparator			
Reagenztestergebnisse	positiv	negativ	Zwischensumme	
positiv	97	0	97	
negativ	5	260	265	
Zwischensumme	102	260	362	

Positive Prozentuale Übereinstimmung (PPA)= 97/102(95,10%) (95%CI: 88,9%~98,4%)

Negative Prozentuale Übereinstimmung (NPA)= 260/260(100%) (95%CI: 98,6%~100%)

Genauigkeit=(97+260)/362×100%=98,62% Kappa=2×25220/52250=0,97>0,5

# Assay-Kreuzreaktivität

Kreuzreaktivität: Es gab keine Kreuzreaktion mit potenziell kreuzreaktiven Substanzen außer dem SARS-Coronavirus.

Tabelle 2	n auber dem SARS-Co Ergebnisse der Kreuzr		
Potentieller	Konzentration	Kreuzreaktivität	
Kreuzreaktant	Getestet	(JA/NEIN)	
Influenza A	1,6 x 10 <sup>5</sup> TCID <sub>50</sub> /mL	NEIN	
Influenza B	1,6 x 10 <sup>5</sup> TCID <sub>50</sub> /mL	NEIN	
Human coronavirus HKU1	1,6 x10 <sup>5</sup> TCID <sub>50</sub> /mL	NEIN	
Human coronavirus OC43	1,6 x10 <sup>5</sup> TCID <sub>50</sub> /mL	NEIN	
Haemophilus influenzae	2,2x 10 <sup>5</sup> TCID <sub>50</sub> /mL	NEIN	
MERS-coronavirus	2,1 x 10 <sup>5</sup> TCID <sub>50</sub> /mL	NEIN	
SARS-coronavirus	3,2 x 10 <sup>5</sup> PFU/mL	JA	
Adenovirus C1	1,5 x 10 <sup>5</sup> TCID <sub>50</sub> /mL	NEIN	
Adenovirus 71	1,5 x 10 <sup>5</sup> TCID <sub>50</sub> /mL	NEIN	
Candida albicans	4,2 x 10 <sup>5</sup> CFU/mL	NEIN	
Respiratorisches Synzytial-Virus	5,1 x 10 <sup>5</sup> TCID <sub>50</sub> /mL	NEIN	
Enterovirus	5,4 x 10 <sup>5</sup> TCID <sub>50</sub> /mL	NEIN	
Malaria	2,2 x 10 <sup>6</sup> CFU/mL	NEIN	
Dengue	1,2 x 10 <sup>5</sup> TCID <sub>50</sub> /mL	NEIN	
Human coronavirus NL63	1,7x 10 <sup>5</sup> TCID <sub>50</sub> /mL	NEIN	
Human coronavirus 229E	2,2 x 10 <sup>5</sup> TCID <sub>50</sub> /mL	NEIN	
Streptococcus pneumoniae	1,1 x 10 <sup>6</sup> CFU/mL	NEIN	
Pneumocystis jirovecii	1,0 x 10 <sup>5</sup> TCID <sub>50</sub> /mL	NEIN	
Legionella pneumophila	1,4 x 10 <sup>6</sup> CFU/mL	NEIN	
Chlamydia pneumoniae	1,1 x 10 <sup>6</sup> IFU/mL	NEIN	

1,1 x 10 <sup>5</sup> TCID <sub>50</sub> /mL	NEIN	
1,0 x 10 <sup>5</sup> TCID <sub>50</sub> /mL	NEIN	
1,0 x 10 <sup>5</sup> TCID <sub>50</sub> /mL	NEIN	
$3.5 \times 10^5$ TCID <sub>50</sub> /mL	NEIN	
1,4 x 10 <sup>5</sup> TCID <sub>50</sub> /mL	NEIN	
1,3 x 10 <sup>5</sup> PFU/mL	NEIN	
1,8 x 10 <sup>6</sup> CFU/mL	NEIN	
1,5 x 10 <sup>6</sup> CFU/mL	NEIN	
1,0 x 10 <sup>6</sup> CFU/mL	NEIN	
100%	NEIN	
1,0 x 10 <sup>6</sup> CFU/mL	NEIN	
	10°TCID <sub>50</sub> /mL  1,0 x 10° TCID <sub>50</sub> /mL  1,0 x 10° TCID <sub>50</sub> /mL  3,5 x 10° TCID <sub>50</sub> /mL  3,5 x 10° TCID <sub>50</sub> /mL  1,4 x 10° TCID <sub>50</sub> /mL  1,3 x 10° PFU/mL  1,8 x 10° CFU/mL  1,0 x 10° CFU/mL  1,0 x 10° CFU/mL  100%	

#### 3. Potenziell endogene Störsubstanzen

SARS-CoV-2-Antigenproben wurden mit einer der folgenden Substanzen in bestimmten Konzentrationen versetzt und in mehreren Replikaten getestet. Es wurde keine falsche Positivität oder falsche Negativität mit den folgenden Substanzen gefunden:

Störsubstanzen	Konzentrat ion	Störsubstanzen	Konzentra tion
Vollblut	5%	Dexamethason	0,7mg/mL
Flunisolid	7,1ng/mL	Muzin	0,54%
CVS Nasentropfen (Phenylephrin)	17%v/v	Orangensaft	100%
Rebetol	4,8 ug/mL	Afrin(Oxymetazolin)	14%v/v
Relenza	290 ng/mL	Mundspülung	2%
Tamiflu	1,1 ug/mL	Koffein	1mg/mL
Tobryamycin	2,45 mg/mL	Mupirocin	12 mg/mL
Tee	33,7 mg/mL	Coca-Cola	/
Milch	11,5%	Zahnpasta	/

#### 4.Nachweisgrenze (ANALYTISCHE SENSITIVITÄT)

Die Nachweisgrenze für den Test Kit für neuartiges Coronavirus-Antigen beträgt 3,2 x 10<sup>2</sup>TCID<sub>50</sub>/mL.

Die Nachweisgrenze für den Test Kit f ur neuartiges Coronavirus-Antigen wurde mit limitierenden Verdünnungen des aus Zellkulturen stammenden neuartigen Coronavirus ermittelt. Das Material wurde in einer Konzentration von 1,3 x 10<sup>6</sup> TCID<sub>50</sub>/mL geliefert. Eine erste Studie zur Bereichsfindung wurde durchgeführt, bei der die Geräte mit einer 10-fachen Verdünnungsreihe getestet wurden. Es wurde eine Konzentration gewählt, die zwischen der letzten Verdünnung, die 3 positive Ergebnisse liefert, und der ersten, die 3 negative Ergebnisse liefert, liegt. Unter Verwendung dieser Konzentration wurde die Nachweisgrenze mit einer 2-fachen

Verdünnungsreihe weiter verfeinert. Die letzte Verdünnung, die 100% Positivität zeigte, wurde dann in weiteren 20 Replikaten getestet, die auf die gleiche Weise getestet wurden.

# 5.Hook-Effekt:

Im Rahmen der Nachweisgrenze-Studie wurde die höchste Konzentration der Probe (1,3 x 10<sup>6</sup> TCID<sub>50</sub>/mL) getestet. Es wurde kein Hook-Effekt festgestellt.

## WARNUNGEN

- 1. Ein negatives Ergebnis kann auftreten, wenn das in der Probe vorhandene SARS-CoV-2-Virus unterhalb der Empfindlichkeit des
- Nicht f
  ür das Screening von Spenderblut geeignet.
- 3. In Bereichen, in denen Proben oder Kit-Reagenzien gehandhabt werden, darf nicht geraucht, getrunken oder gegessen werden.
- 4. Alle Proben und Materialien, die zur Durchführung des Tests verwendet werden, als biologisch gefährlichen Abfall entsorgen.
- 5. Die Negativ- und Positivkontrollen zum Schutz des Bedieners auf die gleiche Weise wie die Patientenproben behandeln.
- 6. Den Test nicht in einem Raum mit starker Luftströmung durchführen, d.h. mit einem elektrischen Ventilator oder einer starken Klimaanlage.

ERKLARUNG DER ETIKETTEN						
IVD	In-vitro- diagnost ische Anwend ung	<b>***</b>	Siehe Gebrauchs anweisung	REF	Katalog #	
LOT	Chargen nummer	$\boxtimes$	Verfallsdat um	<u>~</u>	Herstelld atum	
<b>(2)</b>	Nicht wiederv erwende n	20	Zwischen 2 ~ 30°C lagern	**	Von Sonnenlic ht fernhalten	
<del>*</del>	Trocken halten		Hersteller	EC REP	Autorisie rte Vertretun g in der europäise hen Gemeinsc haft	
ce	CE-Ken nzeichnu ng	8	Biologisc hes Risiko			

# **GRUNDINFORMATIONEN**



JOYSBIO(Tianjin) Biotechnology Co., Ltd.

Adresse: Tianjin International Joint Academy of Biotechnology&

Medicine 9th floor No.220, Dongting Road, TEDA 300457 Tianjin

China



Adresse: Koningin Julianaplein 10,1e Verd,2595AA, The

Hague, Netherlands.

【DATUM DER GENEHMIGUNG UND ÄNDERUNG DER IFU】:

