

# Набор реагентов для иммунохроматографического выявления anturena SARS-CoV-2 в мазке из носа или носоглотки (careUS COVID-19 antigen). Lot №RCN21A111.

### Инструкция по применению





#### 1. Наименование медицинского изделия

Набор реагентов для иммунохроматографического выявления антигена SARS-CoV-2 в мазке из носа или носоглотки (careUS COVID-19 antigen). Lot №RCN21A111 (далее Набор или изделие).

#### 2. Назначение медицинского изделия

Предназначен для качественного выявления антигена SARS-CoV-2 в биологическом материале человека (мазок, взятый из носа или носоглотки).

Набор используется в качестве предварительного скринингового обследования при диагностике новой коронавирусной инфекции (COVID-19). При тестировании биологических образцов с использованием Набора, полученные результаты, свидетельствующие о реактивности образца, должны быть подтверждены при помощи альтернативных методов анализа. Набор предназначен только для выполнения лабораторной диагностики в условиях in vitro.

#### Область применения:

Клиническая лабораторная диагностика. Инфекционные отделения государственных лечебно-профилактических учреждений. Диагностические лаборатории. Частные медицинские центры, обладающие необходимым оборудованием. Медицинское изделие применяется специалистами: врач клинической лабораторной диагностики, медицинский лабораторный техник, врач общей практики, средний медицинский персонал, фельдшер. Только для профессионального применения.

Организация лабораторной диагностики COVID-19 осуществляется в соответствии с требованиями санитарного законодательства по работе с микроорганизмами II групп патогенности.

Лаборатории организаций, независимо от организационно-правовой формы собственности, имеющие санитарно-эпидемиологическое заключение о возможности проведения работ с возбудителями инфекционных заболеваний человека III-IV патогенности (далее - лаборатории организаций) и условия для работы (методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) или другими методами), могут организовывать работу по диагностике C0VID-19 без выделения возбудителя, пользуясь зарегистрированными в установленном порядке на территории Российской Федерации тест-системами в соответствии с инструкцией по применению.

К работе с тест-системами для диагностики COVID-19 в лаборатории организаций допускаются специалисты, давшие письменное согласие и прошедшие инструктаж, проведенный сотрудниками лабораторий Роспотребнадзора, имеющих санитарно-эпидемиологическое заключение на работу с возбудителями инфекционных заболеваний человека II группы патогенности.

#### 3. Введение

Коронавирусное заболевание, впервые диагностированное в 2019 году (получившее название COVID-19), представляет собой инфекцию, вызываемую SARS-CoV-2, новым



штаммом, который ранее не обнаруживался у человека. До этого было известно шесть типов коронавируса: четыре типа (229E, OC43, NL63, HKU1), вызывающих простуду, и два типа (SARS-CoV, MERS-CoV), вызывающие тяжелую пневмонию. Недавно идентифицированный SARS-CoV-2 является третьим типом, вызывающим тяжелую пневмонию.

Коронавирус SARS-CoV-2 был обнаружен во всем мире и признан Всемирной организацией здравоохранения (ВОЗ) пандемией из-за его очень заразного и разрушительного воздействия на системы здравоохранения и экономику. Для эффективного контроля распространения вируса SARS-CoV-2, критическую значимость приобретает вопрос быстрого обнаружения случаев инфекции, что приведет к сокращению дальнейшего заражения. В качестве экспресс-диагностического теста, со временем тестирования 15 минут, Набор позволяет эффективно выявлять COVID-19 в больших масштабах.

#### 4. Показания:

Для качественного определения наличия антигена SARS-CoV-2 в мазке из носа или носоглотки у лиц с клинической симптоматикой респираторного заболевания с подозрением на инфекцию COVID-19.

#### 5. Противопоказания:

- 1. Истекший срок годности теста
- 2. Нарушена упаковка изделия
- 3. Ненадлежащие условия хранения и транспортирования.
- 4. Другие противопоказания отсутствуют, за исключением случаев, когда забор материала не может быть осуществлен по медицинским показаниям.

#### 6. Побочные действия

Не применимо для данного МИ.

#### 7. Потенциальные потребители:

Набор предназначен для использования персоналом клинико-диагностических лабораторий не моложе 18 лет с высшим и средним медицинским, биологическим образованием, прошедшим соответствующую профессиональную подготовку в области используемых методов и методов безопасной работы с патогенными биологическими агентами I-II групп патогенности.

Набор предназначен для одноразового использования.

## 8. Функциональное назначение (например, скрининг, мониторинг, диагностика или вспомогательное средство в диагностике)

Набор используется, как вспомогательное средство в ранней диагностике. Результаты



тестирования на антиген не должны использоваться в качестве единственного основания для подтверждения или исключения инфицирования SARS-CoV-2 или для информирования о статусе инфекции.

#### 9. Принцип действия

Набор реагентов для иммунохроматографического выявления антигена SARS-CoV-2 в мазке из носа или носоглотки (careUS COVID-19 antigen) предназначен для обнаружения антигена, специфического к коронавирусу SARS-CoV-2 в мазках, взятых из носа или носоглотки (антиген нуклеокапсидного белка вируса SARS-CoV-2).

На поверхности мембраны из нитроцеллюлозы нанесены контрольные и тестируемые антитела с образованием двух полосок тестирования (контрольная, тестовая). Нитроцеллюлозная мембрана прикрепляется к пластиковой подложке и в сочетании с другими реагентами и подложками образует тестовую полоску, которая помещена в пластиковую кассету. Для начала тестирования подготовленный биологический образец необходимо добавить в окошко для образца на тестовой кассете.

Во время тестирования антиген нуклеокапсидного белка SARS-CoV-2 в образце взаимодействует с моноклональными антителами SARS-CoV-2, конъюгированным с наночастицами целлюлозы (CNB), образуя иммунные комплексы. Сформированный комплекс мигрирует (просачивается) по поверхности мембраны в силу капиллярного эффекта, достигает участка стрептавидина (тестовой полоски Т), где он захватывается антителами. Цветная тестовая линия проявляется и становится видимой невооруженным глазом в окошке результата, если в биологическом образце присутствуют антигены SARS-CoV-2. Если антигены SARS-CoV-2 отсутствуют в тестируемом биологическом образце, тестовая полоска не проявляется.

На область линии контроля (С) на поверхности мембраны из нитроцеллюлозы нанесены моноклональные антитела к IgY курицы конъюгированные с CNB. Окрашивание линии контроля должно проявляться при любых условиях, безотносительно результатов тестирования, при правильном выполнении испытательной процедуры.

#### 10. Комплектность

Изделие представляет собой набор реагентов, в составе которого находятся:

#### Вариант исполнения 1. Lot № RCN21A111.

- 1. Тестовая кассета 20 шт.;
- 2. Пробирка с буфером для экстрагирования биологического образца 20 шт.;
- 3. Насадка с капельницей 20 шт;
- 4. Стерильный тампон для взятия мазка 20 шт.;
- 5. Положительный контрольный образец 1 шт.;
- 6. Отрицательный контрольный образец 1 шт.;
- 7. Инструкция к медицинскому изделию 1 шт.

#### Вариант исполнения 2. Lot № RCN21A111.

1. Тестовая кассета – 1 шт.;



- 2. Пробирка с буфером для экстрагирования биологического образца 1 шт.;
- 3. Насадка с капельницей 1 шт;
- 4. Стерильный тампон для взятия мазка 1 шт.;
- 5. Инструкция к медицинскому изделию 1 шт.

#### (1) Тестовая кассета

Компонент	Спецификация
Линия контроля (С)	Моноклональные антитела к IgY курицы (0,187±0,001 мкг)
Линия тестирования	Стрептавидин (0,750±0,005 мкг)
(T)	
Подложка для	IgY курицы (0,055±0,001 мкг)
конъюгата	Антитела к антигену нуклеокапсидного белка SARS-CoV-2
	(0,120±0,001 мкг)
	Антитела к антигену нуклеокапсидного белка SARS-CoV-2
	$(0.037\pm0.0001 \text{ MK})$
Абсорбирующая	
подложка	
Подложка для образца	

(2) Пробирка с буфером для экстрагирования биологического образца (400 мкл) — борная кислота, натрия хлорид, ЭДТА, тритон X-100, N-лауросилсаркозин.

Пробирка с буфером запломбирована фольгой с помощью автоматической системы запайки, которая обеспечивает герметичность.

- (3) Отрицательный контрольный образец стерильный тампон для взятия мазка
- (4) Положительный контрольный образец стерильный тампон для взятия мазка, который содержит рекомбинантный нуклеокапсидный белок SARS-CoV-2.

#### 11. Материалы, не входящие в комплект поставки

- Защитные перчатки;
- Таймер или секундомер;

#### 12. Контакт с организмом человека

Кратковременный контакт со слизистой.

#### 13. Перечень материалов животного или человеческого происхождения

Медицинское изделие изготовлено без использования материалов человеческого происхождения.



#### 14. Функциональные характеристики

Тестирование с использованием Набор реагентов для иммунохроматографического выявления антигена SARS-CoV-2 в мазке из носа или носоглотки (careUS COVID-19 antigen) было выполнено на биологических образцах (мазки из носа или носоглотки), в целях сравнения функциональных характеристик. Полученные результаты представлены в таблицах.

#### 1. Чувствительность и специфичность

Метод (мазки из носоглотки)		Метод сравнения (Allplex <sup>TM</sup> 2019- nCoV Assay)	
		Положительный результат	Отрицательный результат
Haбop careUS COVID-19	Положительный результат	30	0
antigen	Отрицательный результат	1	30
Всего		31	30

Показатель чувствительности = 96.8% (95 % доверительный интервал:  $83.30 \sim 99.92\%$ ) Показатель специфичности = 100.0% (95 % доверительный интервал:  $88.43 \sim 100.00\%$ )

Метод (мазки из носа)		Метод сравнения (Allplex <sup>TM</sup> 2019- nCoV Assay)	
		Положительный результат	Отрицательный результат
Набор careUS COVID-19	Положительный результат	4	0
antigen	Отрицательный результат	0	10
Всего		4	10

Показатель чувствительности = **100,00** % (95 % доверительный интервал:  $39,76 \sim 100,00\%$ ) Показатель специфичности = **100,0** % (95 % доверительный интервал:  $69,15 \sim 100,00\%$ )

В ходе проведения клинико-лабораторных испытаний на территории РФ были получены следующие диагностические характеристики: диагностическая чувствительность 97,56% (95% доверительный интервал (ДИ) 87,14-99,94%), диагностическая специфичность 100% (95% ДИ 86,28-100%).

#### 2. Аналитическая чувствительность (предел обнаружения)

Для определения предела обнаружения (LOD) был использован штамм вируса. Концентрацию LOD определяли с помощью 3 повторов теста на серийные разведения. Определенную концентрацию LOD штамма вируса подтверждали в 20 повторах. Для



рассматриваемого Набора реагентов для иммунохроматографического выявления антигена SARS-CoV-2 в мазке из носа или носоглотки (careUS COVID-19 antigen), величина LOD =  $8 \times 10^2 \text{ TCID}_{50}/\text{мл}$ .

Иоходиод комиомпромид	Расчетная концентрация	Кол-во
Исходная концентрация	LOD	положительных/повторений
1,6×10 <sup>5</sup> TCID <sub>50</sub> /мл	8×10 <sup>2</sup> TCID <sub>50</sub> /мл	20/20

#### 3. Перекрестная реактивность

Результаты теста на перекрестную реактивность подтвердили отсутствие перекрестной реактивности на положительных и отрицательных панелях. Всего было протестировано 8 бактерий с концентрацией около  $10^7$  КОЕ/мл, за исключением Mycoplasma pneumoniae, которая была протестирована в концентрации  $1,5 \times 10^3$  КОЕ/мл. 17 вирусов были протестированы в концентрациях от  $10^{5,0}$  до  $10^{7,9}$  TCID<sub>50</sub>/мл. Все отрицательные образцы дали отрицательные результаты в концентрациях, тестируемых потенциально перекрестнореактивных веществ. Все образцы со штаммом SARS-CoV-2 оказались положительными, показав отсутствие микробной интерференции в концентрациях тестируемых потенциально интерферирующих организмов.

Таблица. Потенциальные перекрестно-реактивные

1	e nepenpeerno peuninanae
Аденовирус 1	Вирус парагриппа, тип 1
Аденовирус 7	Вирус парагриппа, тип 2
Энтеровирус 71/Тайнань/4643/1998	Вирус парагриппа, тип 3
Человеческий коронавирус (OC43)	Вирус парагриппа, тип 4
Человеческий коронавирус (229Е)	Респираторно-синцитиальный вирус, тип В
Человеческий коронавирус (NL63)	Риновирус
Человеческий метапневмовирус (hMPV)	SARS-Коронавирус
Вирус гриппа тип А/Мичиган/45/2015	MERS-Коронавирус, облученный лизат
Вирус гриппа тип В/Висконсин/01/2010	Bordetella pertussis
Candida albicans	Chlamydophila pneumoniae
Mycoplasma pneumoniae	Haemophilus influenzae
Streptococcus pneumoniae	Legionella pneumophila
Streptococcus pyogenes, группа A	Объединенная жидкость для промывания
	носа человека

Для оценки вероятности перекрестной реактивности с SARS-CoV-2 организмами, которые не были доступны для влажного тестирования, был использован анализ in silico с использованием инструмента Basic Local Alignment Search Tool (BLAST) под управлением Национального центра биотехнологической информации (NCBI). для оценки степени гомологии белковой последовательности.

• Гомология между нуклеокапсидным белком SARS-CoV-2 и нуклеокапсидным белком человеческого коронавируса HKU1 относительно низкая, 36,7% в 86,4% последовательностей, но нельзя исключать перекрестную реактивность



- Гомология между нуклеокапсидным белком SARS-CoV-2 и общим белком Mycobacterium tuberculosis (3991 белок) относительно низкая, перекрестная реактивность на основе гомологии может быть исключена.
- Гомология между нуклеокапсидным белком SARS-CoV-2 и общим белком Pneumocystis jirovecii (3745 белков) относительно низкая, перекрестная реактивность на основе гомологии может быть исключена.

В ходе проведения клинико-лабораторных испытаний на территории РФ перекрестная реактивность была оценена на следующих вирусах: Вирус парагриппа тип 1, Вирус парагриппа тип 2, Вирус парагриппа тип 3, Вирус парагриппа тип 4, Аденовирус групп В, С и Е, Респираторно-синцитиальный вирус, Метапневмовирус, Риновирус, Бокавирус.

#### 4. Интерференция

Для оценки веществ, которые могут повлиять на работу Набора, были протестированы положительные и отрицательные образцы с добавлением потенциально интерферирующих веществ. Все протестированные образцы дали ожидаемые результаты, демонстрирующие, что на работу Набора реагентов для иммунохроматографического выявления антигена SARS-CoV-2 в мазке из носа или носоглотки (careUS COVID-19 antigen) не влияют ни одно из 30 потенциально интерферирующих веществ, перечисленных в таблице ниже, при проверенных концентрациях.

Интерферирующие эффекты концентраций биотина в диапазоне от 625 нг/мл до 10 мкг/мл были протестированы в отдельном исследовании. Концентрации биотина менее или равные 1,25 мкг/мл не приводили к ложноотрицательным результатам. Концентрация биотина более 2,5 мкг/мл может привести к ложноотрицательным результатам COVID-19.

Интерферирующие вещества	Концентрация
Ацетаминофен	10 мг/мл
Ацетилсалициловая кислота	15 мг/мл
Беклометазон	0,5 мг/мл
Бензокаин	5 мг/мл
Будесонид	2 мг/мл
Хлорфенирамина малеат	5 мг/мл
Дексаметазон	1 мг/мл
Декстрометорфан HBr	2 мг/мл
Дифенгидрамина гидрохлорид	5 мг/мл
Эфедрина гидрохлорид	10 мг/мл
Флунизолид	5 мг/мл
Флутиказон	1 мг/мл
Глицериловый эфир гваякола	20 мг/мл
Гистамина дигидрохлорид	10 мг/мл
Ментол	10 мг/мл



Мометазон	1 мг/мл
Муцин	2%
Мупироцин	1 мг/мл
Безрецептурные для горла (Halls)	15%
Безрецептурные для горла (Ricola)	15%
Безрецептурный спрей для носа (Африн)	15%
Безрецептурный спрей для носа (Викс)	15%
Безрецептурный спрей для носа (Зикам)	15%
Оксиметазолина гидрохлорид	10 мг/мл
Фенилэфрина гидрохлорид	5 мг/мл
Фенилпропаноламин	5 мг/мл
Тобрамицин	1 мг/мл
Триамцинолон	1 мг/мл
Цельная кровь	2%
Занамивир	1 мг/мл

На территории РФ испытания по оценке интерференции не проводились.

#### 5. Эффект высокой дозы (хук-эффект)

Все 3 повтора были протестированы как положительные в диапазоне тестовых концентраций от  $1,6 \times 10^5 \, \text{TCID}_{50}/\text{мл}$  до  $1,6 \times 10^1 \, \text{TCID}_{50}/\text{мл}$ , и результаты указывают на отсутствие эффекта высокой дозы.

#### 15. Информация о содержании лекарственных средств

Медицинское изделие не содержит в своем составе лекарственных средств.

#### 16. Информация о стерилизации медицинского изделия

Медицинское изделие является стерильным. Вид стерилизации газовая (оксидом этилена).

#### 17. Информация о ремонте и обслуживании медицинского изделия

Медицинское изделие не подлежит ремонту и обслуживанию.

#### 18. Меры предосторожности

- 1. Набор предназначен только для диагностики в лабораторных условиях *in vitro*.
- 2. Как и все диагностические тесты, все результаты должны интерпретироваться вместе с другой клинической информацией, доступной врачу.
- 3. Использовать тестовую кассету немедленно после вскрытия упаковки.
- 4. Для получения точных результатов тестирования, при выполнении процедуры необходимо строго следовать всем указаниям, перечисленным в инструкции.



- 5. Избыток крови или слизи на образце мазка может повлиять на выполнение теста и дать ложноположительный результат. При заборе образцов не касайтесь кровоточащих участков носоглотки.
- 6. Не интерпретируйте результат теста раньше, чем через 10 минут и через 15 минут после начала теста.
- 7. Не использовать Набор при наличии повреждений элементов упаковки.
- 8. Не использовать Набор после истечения указанного срока годности.
- 9. Во время работ с биологическими образцами, необходимо воздерживаться от употребления продуктов питания и напитков, а также от курения.
- 10. Соблюдайте соответствующие меры предосторожности при сборе, обращении, хранении и утилизации образцов пациентов и использованного содержимого Набора.
- 11. Все образцы, полученные для лабораторного исследования, следует считать потенциально инфицированными, и при работе с ними должны учитываться требования СП 1.3.3118-13 «Безопасность работы с микроорганизмами І-ІІ групп патогенности (опасности)». Медицинские работники, которые собирают или транспортируют клинические образцы в лабораторию, должны быть обучены практике безопасного обращения с биоматериалом, строго соблюдать меры предосторожности и использовать средства индивидуальной защиты».
- 12. При выполнении теста необходимо использовать пригодные средства индивидуальной защиты, такие как защитные перчатки, защитная верхняя одежда и средства защиты органов дыхания (лицевая маска).
- 13. Если буфер для экстрагирования попал на кожу или в глаза, промойте их большим количеством воды.
- 14. Обращайтесь со всеми образцами так, как будто они содержат инфекционных агентов.
- 15. Буфер содержит азид натрия, который опасен при вдыхании, проглатывании или контакте с кожей. При контакте с кислотами образуется очень токсичный газ. При попадании на кожу немедленно промыть большим количеством воды. Азид натрия может реагировать со свинцом и медной трубой с образованием взрывоопасных азидов металлов. При утилизации промойте большим количеством воды, чтобы предотвратить накопление азида.
- 16. При тестировании запрещается использовать компоненты Набора из разных партий.
- 17. Не используйте повторно содержимое Набора, так как он одноразовый.

#### 19. Взятие биологических образцов

- Используйте только рекомендованные мазки (из носа и носоглотки) для сбора образцов.
- Сбор образца производите в защитных перчатках и средствах индивидуальной защиты.
- Выполните процедуру тестирования сразу после взятия образца.
- Не дотрагивайтесь до кончика (области сбора пробы) тампона.

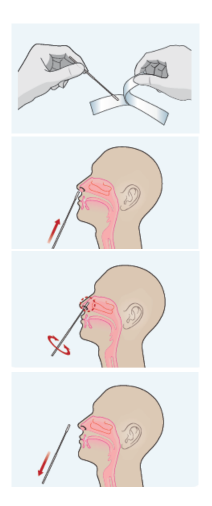
#### Взятие мазка из носа

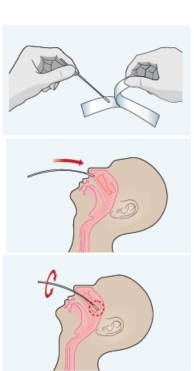


- 1. Извлеките тампон для сбора образца из упаковки
- 2. Введите тампон для сбора образца в одну из ноздрей пациента на расстояние до 2,5 см от края ноздри.
- 3. Медленно поверните тампон 5 раз вокруг своей оси так, чтобы он плотно касался поверхности стенки носа. Используя тот же тампон, повторите этот процесс в другой ноздре.
- 4. Извлеките тампон из ноздри



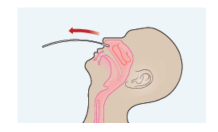
- 1. Извлеките тампон для сбора образца из упаковки
- 2. Введите тампон для сбора образца в одну из ноздрей пациента, достигая задней поверхности носоглотки.
- 3. Медленно поверните тампон 3-5 раз вокруг своей оси так, чтобы он плотно касался поверхности стенки носоглотки.





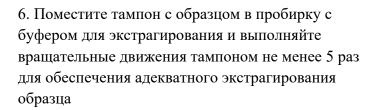


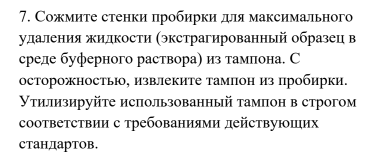
#### 4. Извлеките тампон из ноздри

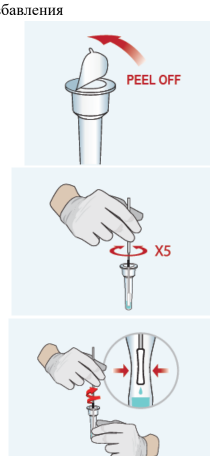


#### 20. Порядок выполнения тестирования

- 1. Перед выполнением тестированием доведите тестовые кассеты, реагенты и образцы до комнатной температуры (15-30  $^{\circ}$ C).
- 2. Извлеките тестовую кассету и пробирку с буфером для экстрагирования из упаковки из фольги непосредственно перед тестированием
- 3. Набор предназначен для использования только с образцами мазков из носа и носоглотки
- 4. Набор не предназначен для тестирования жидких образцов, таких как образцы смыва или аспирации, или тампоны в транспортной среде, поскольку результаты могут быть скомпрометированы из-за чрезмерного разбавления
- 5. Снимите пленку из алюминиевой фольги с пробирки с буфером

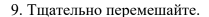








8. Закройте пробирку, плотно прижав насадку с капельницей к пробирке.



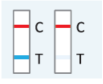
- 10. Переверните пробирку и держите образец вертикально. Осторожно сожмите пробирку и перенесите 3 капли экстрагированного образца в углубление для образца на поверхности тестовой кассеты
- 11. Считывайте результат тестирования через 10—15 минут. Не считывайте результат, если после начала тестирования (переноса образца) прошло более 15 минут.



#### 21. Интерпретация результатов

#### Положительный результат тестирования

Если в окошке проявления результата окрашивается в **красный цвет** контрольная линия (С) и синий цвет линия тестирования (Т): анализ дал положительный результат на наличие COVID-19.



#### Отрицательный результат тестирования

Если в окошке проявления результата окрашивается в **красный цвет** только контрольная линия (C): анализ дал отрицательный результат.





#### Недействительный результат тестирования

При отсутствии в окошке проявления результата окрашенной в красный цвет контрольной линии (C) результат тестирования является недействительным. Рекомендуется выполнить повторный анализ с использованием новой тестовой кассеты.



#### Примечание:

- Интенсивность цвета в тестовой области будет варьировать в зависимости от количества антигена SARS-CoV-2, присутствующего в образец.
- Любые бледные цветные линии в тестовой области следует рассматривать как положительный результат.

#### 22. Контроль качества

#### Внутренний

Набор имеет встроенный механизм контроля качества. Линия контроля (маркированная литерой С) предусмотрена в качестве средства для интегрированной проверки корректного выполнения процедуры тестирования. Окрашивание линии контроля в красный цвет должно проявляться при любых условиях, безотносительно результатов тестирования, при правильном выполнении испытательной процедуры. Если контрольная линия не развивается в течение 10 минут, результат теста считается недействительным, и рекомендуется повторное тестирование с новой тестовой кассетой.

#### Внешний

Внешний контроль используется для демонстрации правильности работы Набора и процедуры испытания. Рекомендуется проводить контроль с использованием положительного и отрицательного контрольного образца (входят в комплект Набора вариант исполнения 1) один раз с каждой новой партией, отгрузкой и каждым новым пользователем. Если результаты внешнего контроля недействительны, обратитесь к производителю или дистрибьютору перед тестированием образцов от пациентов.

#### 23. Ограничения при использовании

- 1. Отрицательный результат тестирования полностью не исключает вероятность инфицирования пациента SARS-CoV-2, особенно у тех, кто контактировал с вирусом. Рекомендуется выполнение анализа с использованием альтернативных методов молекулярной диагностики, доступных в данных клинических условиях.
- 2. Результаты тестирования на антигены не должны использоваться в качестве единственной основы для диагностики или исключения инфекции SARS-CoV-2 или для определения статуса инфекции.
- 3. Этот тест может дополнять диагностическую точность тестов количественной полимеразной цепной реакции (кПЦР), но он не предназначен для сравнения клинической чувствительности и специфичности этого теста с молекулярным тестом,



поскольку на эффективность этих тестов влияют титры вирусов и иммунитет пациента к SARS-CoV-2.

- 4. Этот тест покажет только присутствие антигена нуклеокапсидного белка SARS-CoV-2 в образце как от жизнеспособного, так и от нежизнеспособного вируса SARS-CoV-2.
- 5. Обнаружение нуклеокапсидного антигена SARS-CoV-2 зависит от правильного сбора, обработки, хранения и подготовки образцов. Несоблюдение надлежащих процедур на любом из этих шагов может привести к неверным результатам.
- 6. Результаты, полученные с помощью Набора, должны быть соотнесены с историей болезни, эпидемиологическими данными и другими данными, доступными клиницисту, оценивающему пациента.
- 7. Набор был протестирован для использования только с человеческими образцами.
- 8. Ложноотрицательные результаты могут быть получены, если концентрация целевого антигена в клиническом образце ниже пределов обнаружения Набора.
- 9. Этот Набор применяется для качественного анализа и не дает информации о концентрации вируса в образце.
- 10. Это изделие не может исключить заболевания, вызванные другими бактериальными или вирусными патогенами.
- 11. Распространенность инфекции повлияет на прогностическую ценность теста.
- 12. Положительные и отрицательные прогностические значения сильно зависят от распространенности. Ложноотрицательные результаты теста более вероятны во время пиковой активности, когда распространенность заболевания высока. Ложноположительные результаты тестов более вероятны в периоды низкой активности SARS-CoV-2, когда распространенность от умеренной до низкой.
- 13. Количество антигена в образце может уменьшаться по мере увеличения продолжительности болезни. Образцы, собранные после 5-го дня болезни, с большей вероятностью будут отрицательными по сравнению с анализом ОТ-ПЦР.

#### 24. Информация об утилизации медицинского изделия

Утилизация медицинского изделия должна проводиться согласно действующему законодательству. При использовании медицинского изделия образуются отходы, которые классифицируются и уничтожаются (утилизируются) как: эпидемиологически опасные отходы (СанПиН 2.1.7.2790-10: класс Б).

Серии тестов, пришедшие в негодность, серии с истекшим сроком годности, подлежат уничтожению в соответствии с СанПиН 2.1.7.2790-10 как отходы, принадлежащие к классу «А» - (эпидемиологически безопасные отходы, приближенные по составу к твердым бытовым отходам), любым способом, предотвращающим повторное использование. Упаковка после полного израсходования содержимого, подлежит утилизации в соответствии с СанПиН 2.1.7.2790-10 как отходы, принадлежащие к классу «А».

Утилизируйте опасные вещества или биологически загрязненные материалы в соответствии с практикой, принятой в вашем учреждении. Утилизируйте все материалы безопасным и приемлемым образом в соответствии с действующими нормативными требованиями в области санитарно-эпидемиологического благополучия.



#### 25. Транспортировка и хранение

- Хранить Набор в оригинальной упаковке при температуре 2 30 °C.
- Тестовую кассету следует хранить в невскрытом упаковочном конверте до непосредственного момента выполнения анализа.
- Не замораживать.
- Изделие может транспортироваться всеми видами крытого транспорта в соответствии с правилами перевозок, действующими на транспорте данного вида, в упаковке производителя при температуре  $2-30\,^{\circ}\mathrm{C}$ .
- Изделия, транспортированные с нарушением температурного режима, применению не подлежат.

#### 26. Срок годности медицинского изделия

Срок годности: 12 месяцев с даты изготовления.

Не использовать после истечения срока годности.

#### 27. Гарантийные обязательства

Производитель гарантирует стабильность медицинского изделия до окончания срока годности при соблюдении условий транспортирования, хранения и применения, указанных в инструкции.

Производитель гарантирует безопасность медицинского изделия, отсутствие недопустимого риска причинения вреда жизни, здоровью человека и окружающей среде при использовании набора реагентов по назначению в условиях, предусмотренных производителем.

#### 28. Контактная информация

#### Производитель:

Компания «УЭЛЛС Био Инк.» (WELLS Bio Inc.)

16, Магокюнганг 8-ро 1-гил, Гангсео-гу, Сеул, 07795, Республика Корея

Телефон: +82-2-3660-6900

Факс: +82-2-3660-6990

## По всем вопросам следует обращаться к представителю производителя ООО «Авивир»:

141401, Московская обл., г. Химки, ул. Рабочая, дом 2A, строение 1, этаж/пом. 2/7 Тел (495) 925-30-74

#### 29. Сведения о маркировке

На каждой картонной коробке указано:



- наименование предприятия изготовителя, товарный знак предприятия-изготовителя (при его наличии), или логотип;
- адрес предприятия-изготовителя, телефон, факс;
- полное и сокращенное наименование набора;
- номер Lot (код партии);
- срок годности;
- условия хранения;
- состав набора;
- надпись или знак «Только для диагностики ин витро»,
- номер регистрационного удостоверения и даты регистрации;
- знак токсичности, агрессивности или другой опасности (при необходимости).
- знак «Количество исследований»;
- знак «Обратитесь к инструкции по применению»;
- при необходимости надписи: " Для профессионального применения";
- знак или надпись: «Осторожно! Обратитесь к инструкции по применению»;
- знак: «Стерилизация оксидом этилена»;
- знак «Не использовать повторно»;
- знак «Не использовать при повреждении упаковки»;

Для продажи на территории Российской Федерации упаковка медицинского изделия сопровождается дополнительным стикером с русскоязычной маркировкой.

#### Экспликация символов, нанесенных на упаковку

Символ	Описание
	Использовать до
REF	Номер изделия по каталогу
LOT	Код партии
IVD	Изделие для in vitro диагностики
2°C-	Хранить в указанном температурном диапазоне (2 – 30 °C)
$\sum_{n}$	Содержимого достаточно для проведения п-тестов
	Изготовитель
$\triangle$	Осторожно! Обратитесь к инструкции по применению



<b>②</b>	Запрет на повторное использование
<b>(S)</b>	Запрет на использование при повреждении упаковки
CE	Знак Европейского соответствия
Ţ <u>i</u>	Обратитесь к инструкции по применению
STERILEEO	Стерилизация оксидом этилена