

Одностадийный экспресс-тест на антиген SARS-CoV-2

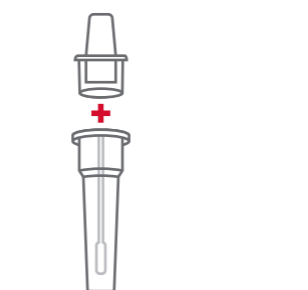
BIOCREDIT COVID-19 Ag Home Test Nasal

Набор реагентов для иммунохроматографического выявления антигена SARS-CoV-2 в мазке из носа человека

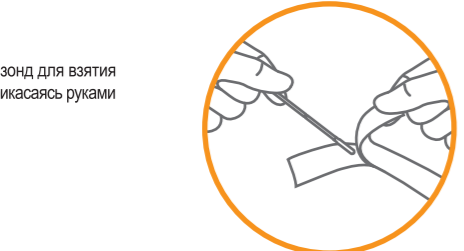
6. Извлеките пробирку с буфером для экстрагирования из упаковки, снимите пленку из фольги с пробирки с буфером и поместите пробирку в углубление (2) на пластиковом лотке.



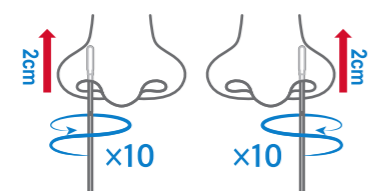
Поместите пробирку в углубление (2) на пластиковом лотке



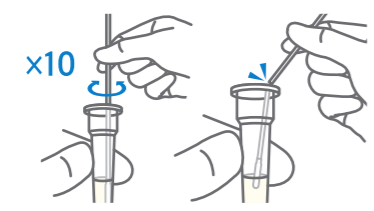
7. Извлеките стерильный зонд для взятия мазка из упаковки, не прикасаясь руками к головке зонда.



8. Введите зонд в одну из ноздрей на глубину до 2 см, поверните зонд 10 раз вокруг своей оси в носовой полости и медленно извлеките зонд. Повторите процедуру с противоположной ноздрей.

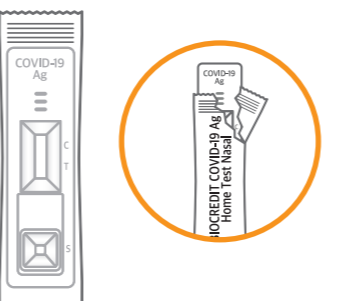


9. Поместите зонд с образцом в пробирку с буфером и прижмите кончик зонда к внутренней стенке пробирки. Продолжая прижимать кончик зонда к стенке, выполните 10 круговых движений. Переломите зонд в точке разлома, и закройте пробирку. Остаток зонда поместите в пакет для утилизации.



10. Плотно закройте пробирку с помощью насадки с кальпельницей из Набора.

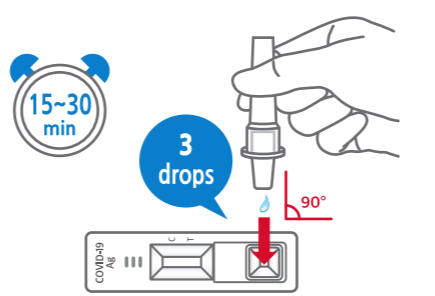
11. Извлеките тестовую кассету из упаковки и поместите на пластиковый лоток



12. Возьмите пробирку и осторожно переверните 10 раз



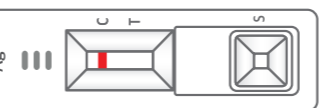
13. Переверните пробирку и держите образец вертикально. Осторожно сожмите пробирку и перенесите 3 капли экстрагированного образца в углубление для образца на поверхности тестовой кассеты (S). Считайте результат тестирования через 15 – 30 минут



19. Интерпретация результатов

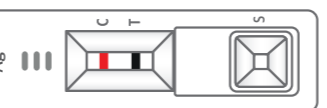
Отрицательный результат тестирования

Если в окошке проявления результата окрашивается в красный цвет только контрольная линия (C): анализ дал отрицательный результат на наличие антигена к коронавирусу.



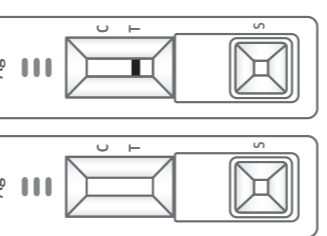
Положительный результат тестирования

Если в окошке проявления результата окрашивается в красный цвет контрольная линия (C) и окрашивается в черный цвет линия тестирования (T): анализ дал положительный результат на наличие антигена к коронавирусу.



Недействительный результат тестирования

При отсутствии в окошке проявления результата окрашенной в красный цвет контрольной линии (C) или окрашивается в черный цвет только линия тестирования (T), результат тестирования является недействительным. В указанных обстоятельствах рекомендуется выполнить повторный анализ с использованием новой тестовой кассеты.



Примечание: -любые бледные цветные линии в тестовой области следует рассматривать как положительный результат.

20. 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 (ПЦР) и консультация с врачом.
2. Набор нельзя использовать лицам, не достигшим 19 лет самостоятельно.
3. Очень редко возможно получение ложноположительных и ложноотрицательных результатов.
4. Набор не может отличить антиген SARS-CoV от SARS-CoV-2.
5. Для тестирования можно использовать только зонд и буфер для экстрагирования, входящие в комплект Набора.
6. Нельзя принимать еду и напитки за 30 мин до выполнения тестирования. В случае носового кровотечения тестирование можно провести через 24 ч.
7. Необходимо удалить пирсинг перед тестированием.
8. Набор для самотестирования нельзя использовать детям

21. Контроль качества

Набор имеет встроенный механизм контроля качества. Линия контроля (маркированная литерой C) 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 30 минут, результат теста считается недействительным, и рекомендуется повторное тестирование с новой тестовой кассетой.

22. 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 2.1.3684-21 : класс Б).

Серии тестов, пришедшие в негодность, серии с истекшим сроком годности, подлежат уничтожению в соответствии с СанПин 2.1.3684-21 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 2.1.3684-21 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.

При использовании в домашних условиях допускается утилизация в контейнеры с бытовым мусором.

23. Транспортировка и хранение

- Хранить тест-систему в оригинальной упаковке при температуре 2 – 30 °C, защищать от воздействия прямых солнечных лучей.

- 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 °C.

• Изделия, транспортированные с нарушением температурного режима, применению не подлежат.

24. Срок годности медицинского изделия

Срок годности: 24 месяца с даты изготовления. Не использовать после истечения срока годности.

25. 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.

26. Контактная информация

Производитель:

РапиГЕН, Инк. (RapiGEN, Inc.)

3-4 этаж, 16, LS-ro 91beon-gil, Донан-гу, Аянг-си, Кёнгидо, 14119, Республика Корея
Телефон: +82-31-427-4677, Факс: +82-31-427-4678

По всем вопросам следует обращаться к представителю производителя ООО «Авибир»:
141401, Московская обл., г. Химки, ул. Рабочая, дом 2А, строение 1, этаж/пом. 2/7
Тел (495) 925-30-74

27. Сведения о маркировке

■ Экспликация символов, нанесенных на упаковку

Символ	Explanation
	Содержимого достаточно для проведения п-тестов
	Запрет на повторное использование
	Хранить в указанном температурном диапазоне (2-30 °C)
	Не использовать изделие в случае повреждения упаковки
	Изделие для in vitro диагностики
	Беречь от влаги
	Обратитесь к инструкции по применению
	Код партии
	Номер изделия по каталогу
	Использовать до
	Изготовитель
	Стерилизация оксидом этилена

РУ № Р3Н 2021/16019

Дата регистрации : 13. 12. 2021

Manufactured by —
Rapigen, INC.

3-4F, 16, LS-ro 91beon-gil, Dongan-gu, Anyang-si,
Gyeonggi-do 14119, Republic of Korea
TEL : +82-31-427-4677 FAX : +82-31-427-4678
E-mail : info@rapigen-inc.com www.rapigen-inc.com

I-SN-H073A-RU01 (2022.01.14)