

[RENDELTESSZERŰ HASZNÁLAT]

A COVID-19 IgG/IgM Gyorsteszt Kazetta laterális tesztsík (LFD, Lateral Flow Device) immunpróba, amely lehetővé teszi az egészségügyi szolgáltatók dolgozói számára a SARS-CoV-2 (új koronavírus) ellen termelődő IgG és IgM antitestek kvalitatív észlelését olyan emberek teljes vér-, szérum-, illetve plazmamintáiból, akikről feltételezhető, hogy fertőzöttek.

A COVID-19 IgG/IgM Gyorsteszt segít abban, hogy a klinikai tünetek elemzése, illetve más laboratóriumi tesztek elvégzése mellett diagnosztizálni lehessen azon embereket, akiknél fennáll a vírus okozta COVID-19 fertőzés esélye. A gyorstesztet, mint kiegészítő indikációs módszert nukleinsavteszttel együtt, vagy annak a SARS-CoV-2-re nézve negatív eredményét követően érdemes alkalmazni fertőzésgyanús személyeknél. Az antitestvizsgálat eredménye önmagában nem használható a SARS-CoV-2 fertőzés meglétének vagy hiányának, valamint a vírus okozta megbetegedés előre haladottságának diagnosztizálására.

A negatív teszteredmény nem zárja ki a SARS-CoV-2 a szervezetben való jelenlétét; különösen akkor nem, ha olyan személyekről van szó, akik igazoltan fertőzött emberekkel kerültek kapcsolatba, illetve olyan területen tartózkodtak, ahol bizonyítottan magas az aktív fertőzöttek aránya. Ilyen esetekben a fertőzés meglétét kizárólag érdemes molekuláris diagnosztikai tesztet végezni. A pozitív eredmény utalhat múltbéli, vagy fennálló, nem a SARS-CoV-2 koronavírus okozta fertőzésekre is.

A tesztet egészségügyi dolgozók használhatják klinikai környezetben; annak otthoni alkalmazása nem lehetséges. A tesztet nem szabad véradás során gyűjtött vér monitorozására használni.

[ÖSSZEFOGLALÓ]

A COVID-19 betegséget egy koronavírus okozza. E kórokozó a vírusok egy olyan családjába tartozik, amely tagjai állatokat vagy embereket betegítenek meg. Ritka esetekben az állati koronavírusok is képesek embereket megfertőzni, és ezt követően az emberek közt is terjedni. Ez a folyamat játszódott le a MERS-CoV és a SARS-CoV, illetve legújabban a SARS-CoV-2 esetében is.

A COVID-19-t okozó vírus elsősorban cseppfertőzéssel terjed; a fertőzött személy köhögés, tüsszentés, vagy beszéd útján képes átadni a kórokozót. A jelenlegi ismeretek alapján akár 14 nap is eltelhet mielőtt, hogy a megfertőződött észleli magán a tüneteket. Az Egészségügyi Világszervezet (World Health Organization; WHO) állásfoglalása szerint az átlagos lappangási idő 5–6 nap. A COVID-19 leggyakoribb tünetei a láz, a fáradtság és a száraz köhögés. Számos jelentés arról számol be, hogy azok a személyek is fertőzöttek, akiknél nem, vagy csak enyhe formában jelentkeznek a betegség tünetei. Néhány páciensnél a vírus súlyos megbetegedést okozhat: ilyenkor légzési nehézségek, tüdőgyulladás léphet fel. A fertőzés rendszerint idős, illetve más krónikus betegségekben szenvedő betegeknél válhat halállóssá.

Az első kimutatható anyag, amely a SARS-CoV-2 vírus a szervezetben való jelenlétére utal, a kórokozó örökítőanyaga (RNS-e). A SARS-CoV-2 vírusterhelés profílja hasonlít az influenzáéra, vagyis, a tünetek megjelenésekor a legmagasabb, majd ezt követően csökken. A megfertőződést követően, a betegség lefolyása során az emberi immunrendszer antitesteket kezd el termelni. Ezek közül az IgM már korán megjelenik – ennek a jelenléte utal a betegség akut fázisára. A SARS-CoV-2 ellen termelődő IgG antitestek jelenléte később figyelhető meg. Amennyiben a fertőzést követően mind az IgG-re, mind az IgM-re nézve pozitív a teszt

eredménye, az utalhat a betegség akut fázisára, vagy a közelmúltban bekövetkezett megfertőződésre is. Ha csak az IgG-re nézve pozitív a teszt, az jelentheti a betegség gyógyulási fázisát, vagy jelezhet már korábban lezajlott megfertőződést is. Ugyanakkor, mind az IgM, mind az IgG a megfertőződést követően némi késéssel mutatható csak ki. Az IgM a betegség megjelenése után néhány nappal jelenik meg; rendszerint később, és kisebb érzékenységgel mutatható ki a szervezetben, mint a vírus RNS-e. Ha a vírus nukleinsavát detektáló teszt eredménye negatív, ám járványügyi szempontból nagy a COVID-19 fertőzés esélye, a diagnózist kétszeri – egy az akut, egy a gyógyulási fázisban végzett – immuneszt erősítheti meg.

[ELMÉLETI HÁTÉR]

A COVID-19 IgG/IgM Gyorsteszt Kazetta a következőket tartalmazza: (1) burgundivörös színű konjugátum régió, amely aranykolloiddal konjugálva tartalmazza SARS-CoV-2 rekombináns burkantigénjeit (SARS-CoV-2 konjugátumok), és (2) az a nitrocellulóz membráncsík, amely két tesztsíkot (IgG és IgM csík), illetve egy kontrollcsíkot (C csík) tartalmaz. Az IgM csíkot egér anti-humán IgM antitesttel, az IgG csíkot egér anti-humán IgG antitesttel vonták be. Amikor megfelelő mennyiségű tesztmintát helyeznek a kazetta mintaszűrőjébe, a minta a kapilláriselv alapján a kazettába vándorol. Amennyiben a mintában a SARS-CoV-2 ellen termelt IgM található, az a SARS-CoV-2 konjugátumhoz kötődik. Az immunkomplexet az IgM csík reagense köti meg, amely ekkor burgundivörössé válik, jelezve, hogy a minta a SARS-CoV-2 ellen termelt IgM-re nézve pozitív. Amennyiben a mintában a SARS-CoV-2 ellen termelt IgG található, az a SARS-CoV-2 konjugátumhoz kötődik. Az immunkomplexet az IgG csík reagense köti meg, amely ekkor burgundivörössé válik, jelezve, hogy a minta a SARS-CoV-2 ellen termelt IgG-re nézve pozitív.

Amennyiben az úgynevezett T-csíkok – az IgG és az IgM csík – nem jelennek meg, a teszt eredménye negatív. A teszt beépített kontrolleleme az a színes vonal, amely nitrocellulóz membrán kontroll régiójában található – ennek megjelenése jelzi, hogy a minta jelen van a tesztben, és a membrán azt valóban abszorbeálta.

[FIGYELMEZTETÉSEK ÉS ÓVINTÉZKEDÉSEK]

- Ez a teszt csak in vitro diagnosztikai célra használható.
- A tesztsíkok csak egészségügyi dolgozók, illetve betegágy mellett (POC; Point of Care) helyszínen lévő szakképzett személyek használhatják.
- Ne használja a tesztet annak lejárat dátumát követően.
- Olvassa el ezen útmutatót, mielőtt a tesztet használatba veszi.
- A teszt kazettát nem szabad a felhasználás megkezdése előtt annak csomagolásából kivenni.
- Minden vizsgált minta potenciálisan veszélyes anyagnak minősül, és annak megfelelően, mint lehetséges fertőzésforrást kell kezelni.
- A használt teszt kazetta hulladékkezelését illetően az adott országban életben lévő szabályozás követendő.

[TARTOZÉKOK]

A teszt membráncsíkja egér anti-humán IgM és IgG antitesteket tartalmaz a reakciós zónájában, valamint egy olyan festékpárnát, amelyben a SARS-CoV-2 rekombináns antigénjei aranykolloidhoz kötve vannak jelen. A csomagolás felirata nyújt információt az abban lévő tesztek mennyiségéről.

A termék a következőket tartalmazza

Teszt kazetta	Puffer (PBS, ProClin300)
Alkoholos gézpárna	Cseppentő
Ujjbegyszűrő lándzsa	Használati utasítás

A termék nem tartalmazza a következő, a teszt használatához szükséges elemet

Időmérő

[TÁROLÁS ÉS STABILITÁS]

- A terméket annak lezárt csomagolásában, 4–30 °C hőmérsékleten tárolja. Az annak lejárat dátumáig használható fel.
- A csomagolást felnyitását követően a termék 1 órán belül használható. Amennyiben az hosszú időn át hűnek, illetve nedvességnek van kitéve, az a termék hatásosságának romlásához vezet.
- A LOT szám és a lejárat dátum a csomagoláson található.

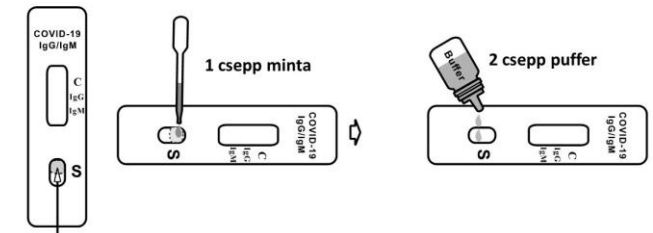
[MINTÁK KEZELÉSE]

- A teszt teljes vér (vérvétel során vett vénás vér, vagy ujjbegyből vett vér), -szérum, és -plazma (EDTA, heparin, citrát) mintákkal használható együtt
- A szükséges vér-, szérum- vagy plazmaminta gyűjtése során kövesse a szokásos laboratóriumi protokollt.
- A szérumot, illetve a plazmát a lehető leggyorsabban válassza el a vértől, hogy elkerülhesse a hemolízist. Csak tiszta, hemolízist még nem mutató mintákat használjon.
- Amennyiben a minta tesztelését nem végzi el haladéktalanul, a szérum/plazma/antikoagulált vérvétel során vett teljes vér mintákat 3 napig tárolhatja 2–8 °C közötti hőmérsékleten tárolhatja. Szérum és plazma minták további tárolását –20 °C-on végezze. Ne fagyasszon le teljes vér mintákat.
- Az ujjbegyből vett friss vérmintát azonnal fogja fel, és haladéktalanul tesztelje.
- Kerülje a minták többszöri lefagyasztását és kiolvastását. A teszt elvégzése előtt a fagyasztott mintát lassan, óvatos keverés közben melegítse szobahőmérsékletűre. Amennyiben a minta szemmel megfigyelhető kicsapódásokat tartalmaz, tisztítsa azt meg centrifugálással a teszt elvégzése előtt.
- Ne teszteljen nagy mértékű lipémiát, hemolízist, vagy zavaros mintákat – ezen állapotok ugyanis befolyásolhatják a kapott eredményt, és annak értelmezését.

[A TESZT ELVÉGZÉSE]

A teszt megkezdése előtt várjon, amíg a kazetta és a minta 15–30 °C közötti hőmérsékletű nem lesz.

1. Vegye ki a kazettát a lezárt csomagolásából.
2. A cseppentőt függőlegesen tartva helyezzen 1 csepp mintát (mintegy 10 mikroliternyi) az S-szel jelölt mintagyűjtő nyílás elülső részébe. Győződjön meg róla, hogy a minta buborékmentes. A pontos kivitelezés érdekében javasolt olyan pipetta használata, mely alkalmas 10 mikroliternyi folyadék adagolására (lásd az ábrát!).



Minta cseppentési helye

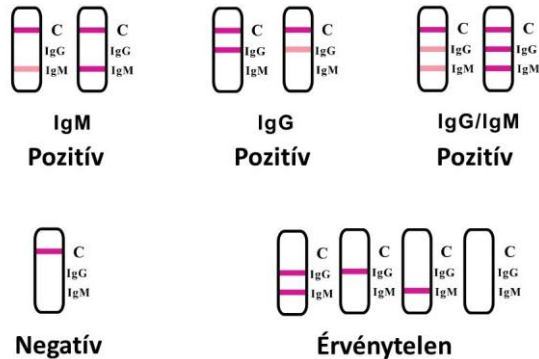
(Az ábra illusztráció, a tényleges termék megjelenése eltérő lehet.)

3. Ezt követően haladéktalanul helyezzen 2 csepp pufferoldatot (mintegy 70 mikroliternyi) az S nyílásba.

4. Indítsa el az időmérőt.

5. Várjon, amíg a színes csíkok meg nem jelennek. 15 percen múlva értékelje ki a tesztet. Ne várjon többet 20 percnél az értékeléssel.

[AZ EREDMÉNYEK ÉRTELMEZÉSE]



Poszítív: A membránon a kontroll csík mellett legalább egy további csík jelenik meg. Az IgG tesztcsík elszíneződése a SARS-CoV-2 vírus ellen termelődött specifikus IgG antitestek, az IgM tesztcsík elszíneződése a SARS-CoV-2 ellen termelődött specifikus IgM antitestek jelenlétére utal. Amennyiben mind az IgG, mind az IgM csík megjelenik, az a SARS-CoV-2 ellen termelődött specifikus IgG és IgM antitestek együttes jelenlétére utal. Az eredmény független attól, hogy a csíkok mennyire halványak vagy sötétek.

Negatív: Egyetlen, a kontroll régióban található csík jelenik meg, a tesztcsíkok elszíneződése nem figyelhető meg.

Érvénytelen: Nem jelenik meg a kontrollcsík. Ez rendszerint elégtelen mennyiségű mintára vagy a teszt helytelen elvégzésére utal. Ismétlje meg a tesztet egy új kazettával. Amennyiben a további eredmények is érvénytelenek, ne használja tovább a tesztet, és haladéktalanul lépjen kapcsolatba annak forgalmazójával.

Az antitestek kimutatására szolgáló teszt nem képezheti a SARS-CoV-2 fertőzés diagnosztikájának vagy kizárásának egyedüli alapját.

A negatív teszt eredmény nem zárja ki a SARS-CoV-2 a szervezetben való jelenlétét; különösen akkor nem, ha olyan személyekről van szó, akik igazoltan fertőzött emberekkel kerültek kapcsolatba, illetve olyan területen tartózkodtak, ahol bizonyítottan magas az aktív fertőzöttek aránya. Ilyen esetekben a fertőzés meglétét kizárólag érdemes molekuláris diagnosztikai tesztet végezni.

A pozitív teszt eredményt ajánlott más tesztelési módszerekkel, illetve a klinikai tünetek elemzésével is megerősíteni a diagnózis felállítására előtt.

[MINŐSÉG-ELLENŐRZÉS]

A teszt beépített kontroll tartalmaz: ez a kontroll régióban (C) megjelenő színes csík. Ez igazolja, hogy a teszt során használt minta mennyisége elegendő volt, a tesztet megfelelően használták, és a membrán megfelelően abszorbeálta a mintát.

A termék további kontroll szenderdeket nem tartalmaz. Ugyanakkor, a helyes laboratóriumi gyakorlat elveit követve ajánlott külső, pozitív és negatív kontroll használatát is, melyek segítségével ellenőrizni lehet a teszt elvégzésének helyességét és a termék teljesítőképességének megfelelőségét.

[AZ ALKALMAZHATÓSÁG KORLÁTJAI]

- A COVID-19 IgG/IgM Gyorsteszt Kazetta kizárólag kvalitatív észlelésre alkalmas. A megjelenő csíkok intenzitásából nem lehet arra következtetni, hogy az antitestek milyen koncentrációban vannak jelen a vérben.

- A teszt által kapott eredmény pusztán a diagnózis felállításában segít. Az orvosnak a kapott eredményt a páciens előtörténetével, aktuális leleteivel és más diagnosztikai eljárások eredményeivel együttesen kell értelmezni.

- Amennyiben fennállnak a COVID-19 jellegzetes tünetei, ám az IgG/IgM rapid teszt kazetta negatív eredményt ad, ajánlott pár nappal később a páciensről új mintát venni és a tesztet megismételni, vagy az eredményt más tesztelési módszerrel ellenőrizni.
- A negatív teszt eredmény utalhat arra is, hogy a mintában a SARS-CoV-2 elleni antitestek mennyisége nem éri el a teszt által kimutatható szintet, vagy hogy a vírus a teszt antitestjei által felismert epitópja (az aminosavakat érintő) mutációt esett át
- Rendkívüli figyelmet kell fordítani a mintavételre. Az útmutató pontos követésének a hiánya, a helytelen mintavétel, a minták helytelen tárolása, vagy azok többszöri lefagyasztása és kiolvastása megbízhatatlan eredményekhez vezethet.

[TELJESÍTŐKÉPESSÉG ADATOK]

Pontosság

A klinikai vizsgálatok során kapott eredmények a következőképp összegezhetőek.

Az IgM gyorstesztet 167, fertőzést gyanús személyből származó mintán végezték el, az eredményeket pedig összevetették egy RT-PCR (reverz transzkriptáz polinukleotid láncreakció) teszt eredményeivel.

COVID-19 IgM

COVID-19 IgM		PCR		Összesen
		Poszítív	Negatív	
CLUNGENE®	Poszítív	67	1	68
	Negatív	10	89	99
Összesen		77	90	167

Az eredmények statisztikai összevetése azt mutatta, hogy a teszt szenzitivitása 87,01%, specifitása 98,89%, pontossága 93,41%.

Az IgG teszt esetében 77, már a gyógyulás fázisában lévő (pozitív) páciens vizsgált meg.

COVID-19 IgG

COVID-19 IgG		A már gyógyulás fázisában lévő páciensek száma	Összesen
CLUNGENE®	Poszítív	75	
	Negatív	2	2
Összesen		77	77

Ez alapján elmondható, hogy a teszt szenzitivitása 97,40%.

Keresztreaktivitás és interferencia

1. A keresztreaktivitás vizsgálat során más, gyakori fertőző betegségek kórokozóit elemezték. Az eljárás során ezekre nézve pozitív mintákat adtak az új koronavírusra nézve pozitív, illetve negatív mintákhoz; minden tesztet külön-külön elvégezve. Nem volt megfigyelhető keresztreaktivitás, amennyiben a minták a következő kórokozókra nézve pozitív páciensektől származtak: HIV, HAV, HbsAg, HCV, TP, HTLV, CMV, FLUA, FLUB, RSV, MP, CP, HPIV-k.

2. Az új koronavírusra nézve pozitív és negatív tesztekhez potenciálisan keresztreakciót adó, a szervezetben keletkező, endogén anyagokat (analiteket) adtak nagy koncentrációban. Ezen gyakori szérumszámok között tartoztak bizonyos lipidek, a hemoglobin, illetve a bilirubin. A teszteket külön-külön, egyesével végezték el. Keresztreaktivitás, vagy interferencia nem volt megfigyelhető.

Analit	Koncentráció	Minta	
		Poszítív	Negatív
Albumin	20mg/ml	+	-
Bilirubin	20µg/ml	+	-
Hemoglobin	15mg/ml	+	-

Glükóz	20mg/ml	+	-
Húgysav	200µg/ml	+	-
Lipidek	20mg/ml	+	-

3. Néhány további gyakori biológiai analitét adtak az új koronavírusra pozitív, illetve negatív mintákhoz. A tesztek külön-külön, egyesével végezték el. Az alábbi táblázatban szereplő anyagoknál, illetve koncentrációk mellett interferencia nem volt megfigyelhető.

Analit	Koncentráció (µg/ml)	Minta	
		Poszítív	Negatív
Acetaminofen	200	+	-
Acetoacetátsav	200	+	-
Acetilszalicilsav	200	+	-
Benzoilegkonin	100	+	-
Koffein	200	+	-
EDTA	800	+	-
Etanol	1,0%	+	-
2,5-dihidroxibenzoésav	200	+	-
béta-hidroxiobutirát	20 000	+	-
metanol	10,0%	+	-
fenotiazin	200	+	-
fenilpropanolamin	200	+	-
szalicilsav	200	+	-

Reprodukálhatóság

Az új koronavírus elleni IgG/IgM gyorsteszt reprodukálhatóságának vizsgálatát három orvosi diagnosztikai laboratóriumban végezték el. E során 60 klinikai szérummintát vizsgáltak, ezek közül 20 negatív, 20 borderline pozitív, 20 pozitív volt. Mindegyik mintát három napon keresztül három példányban vizsgálták meg mindegyik laboratóriumban. Mind az intra-assay, mind a helyek közti (inter-site) egyezés 100%-osnak bizonyult.



Hangzhou Clongene Biotech Co. Ltd.
No. 1. Yichuang Road, Yuhang Sub-district, Yuhang District, 311121, Hangzhou, Kína

EC REP Shanghai International Holding Corp.GmbH (Europe)
Eiffestrasse 80, D-20537 Hamburg, Németország

[JELÖLÉSEK ÚTMUTATÓJA]

- Egyszer használatos
- 4-30 °C között tárolandó
- Vigyázat
- Lejáratú idő
- Napfénytől távol tartandó
- Gyártó
- Csak in vitro diagnosztikai célra
- Olvassa el a használati útmutatót
- LOT szám
- A jelölt mennyiségű teszt elvégzésére elegendő
- Nedvességtől távol tartandó
- Ne használja, ha a csomagolása sérült

EC REP Az Európai Közösség-beli hivatalos képviselő

Eredeti angol verzió: 2.0 Kelt: 2020. Ápr. 16.

Magyar fordítás verzió: 4.0 Kelt: 2020. Ápr. 16.