



Nabídka

Covid-19 testů ze slin

**Realy Tech Novel Coronavirus Antigen
Rapid Test Device (Saliva)**



Realy Tech (Saliva)

5 testů v krabičce

100 krabiček v krabici

Velikost krabičky: 12 x 7,1 x 7,1 cm

Velikost krabice: 50 x 37 x 39 cm

Objem: 0,0721 m³

Hmotnost krabička: 81 g

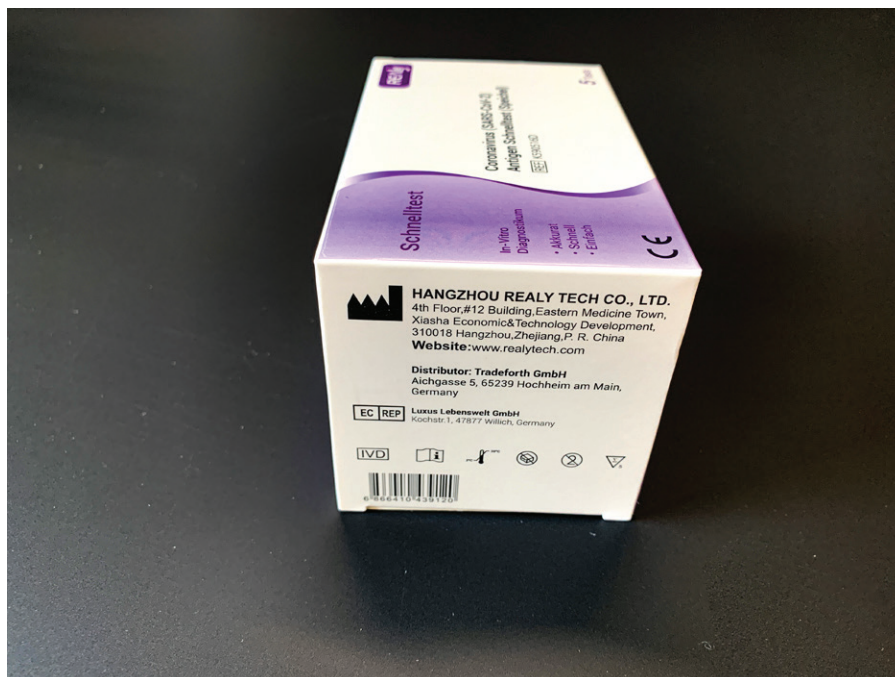
Hmotnost krabice: 8,1 kg

Délka testování: 10 minut

Citlivost: 93,94%

Specifická: >99%









Novel Coronavirus(SARS-COV-2) Antigen Rapid Test Device (Saliva)



20 Tests/kit

Features:

- Specimen type: Saliva
- Testing time: 10 minutes
- Sensitivity: 93.94%
- Specificity:>99%



By Saliva collect cup
or

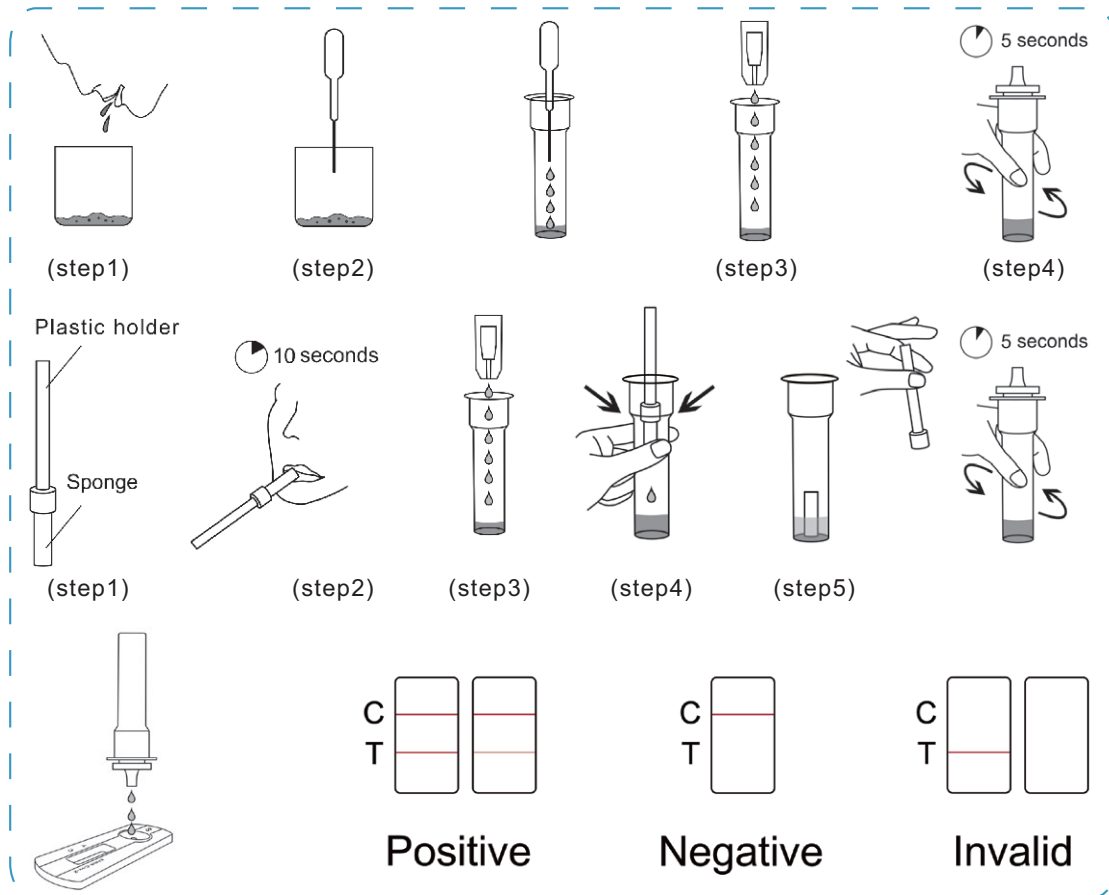


By Saliva collector

Product name	Ref.	Size	Storage Temp
Novel Coronavirus(SARS-COV-2) Antigen Rapid Test Device (Saliva)	K590516D	20 Test/kit	2-30 °C
Novel Coronavirus(SARS-COV-2) Antigen Rapid Test Device (Saliva)	K590516D	5 Test/kit	2-30 °C
Novel Coronavirus(SARS-COV-2) Antigen Rapid Test Device (Saliva)	K590516D	1 Test/kit	2-30 °C

The Novel Coronavirus (SARS-Cov-2) Antigen Rapid Test device (saliva) is an in vitro diagnostic test for the qualitative detection of novel coronavirus antigens in human saliva, using the rapid immunochromatographic method. The identification is based on the monoclonal antibodies specific for the novel coronavirus antigen. It will provide information for clinicadoctors to prescribe correct medications.

DIRECTIONS FOR USE:





Declaration of Conformity



in accordance with Directive 98/79/EC

Manufacturer:

Name: HANGZHOU REALY TECH CO., LTD.

Address: 4th Floor, #12 Building, Eastern Medicine Town, Xiasha Economic & Technology Development, 310018 Hangzhou, Zhejiang, P. R. China

Product/s	Catalogue number
Novel Coronavirus (SARS-Cov-2) Antigen Rapid Test Device (saliva)	K590516D

Category: Other Devices (All devices except Annex II and self-testing devices)

Conformity assessment route: Annex III, except Point 6, of Directive

Applicable Standards: EN ISO 13485: 2016; EN ISO 15223-1:2016; EN ISO 14971: 2012; EN ISO 13612:2002; EN ISO 17511:2003; EN ISO 18113-1:2011; EN ISO 18113-2:2011, EN ISO 23640:2015.

We, the Manufacturer, herewith declare with sole responsibility that our product/s mentioned above meet/s the provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council on In-Vitro Diagnostic Medical Devices.

We hereby explicitly appoint Luxus Lebenswelt GmbH, located at Kochstr.1,47877, Willich, Germany to act as our European Authorised Representative as defined in the aforementioned Directive.

Hangzhou 2020.12.15

(Place and date of issue)

(Signature and position)

Signed for and on behalf of the manufacturer

**Clinical Validation report of Novel
Coronavirus (SARS-Cov-2) Antigen Rapid
Test device (saliva)**



Product name: Novel Coronavirus (SARS-Cov-2) Antigen Rapid
Test device (saliva)

Package Specification: 25 tests/kit

Manufacturer: Hangzhou Realy Tech Co., Ltd

I. Clinical validation time

This clinical evaluation was conducted from October 2020 to November,2020.

II. Background information for clinical evaluation

Since December 2019, world has successively discovered multiple cases of patients with new-type coronavirus pneumonia. With the spread of the epidemic, China and abroad have also been found. As an acute respiratory infectious disease, the disease has been included in the Class B infectious diseases stipulated in the Law of the People's Republic of China on the Prevention and Control of Infectious Diseases, and is managed as a Class A infectious disease. Based on the current epidemiological investigation, the incubation period is 1-14 days, mostly 3-7 days.

The main manifestations are fever, dry cough, and fatigue. A few patients have symptoms such as nasal congestion, runny nose, sore throat, myalgia and diarrhea. Severe patients usually have dyspnea and / or hypoxemia one week after the onset of symptoms, and severe patients can quickly progress to acute respiratory distress syndrome, septic shock, difficult to correct metabolic acidosis, coagulation dysfunction and multiple organ Functional failure, etc. It is worth noting that in the course of severe and critically ill patients, there may be moderate to low fever, even without obvious fever.

Mild patients showed only low fever, mild fatigue, and no pneumonia. Judging from the current cases, most patients have a good prognosis, and a few patients are critically ill. The elderly and those with chronic underlying disease have a better prognosis. Symptoms in children are relatively mild.

The Novel Coronavirus (SARS-Cov-2) Antigen Rapid Test device (saliva) developed by our company can help diagnose whether patients are infected with the Novel Coronavirus. It has further enriched the detection methods of Novel Coronavirus, expanded the supply of detection reagents, and fully served the needs of epidemic prevention and control.

III. Test purposes

The Novel Coronavirus (SARS-Cov-2) Antigen Rapid Test device (saliva) produced by Hangzhou Realy Technology Co., Ltd. was used to verify the feasibility of clinical evaluation and the reliability of test results for Chinese subjects.

The purpose of research of the clinical test is to calculate the consistency percentage of negative/positive and the total consistency percentage and Kappa coefficient by statistically analyzing test results through comparative experimental research.

IV. Test design

1. Test plan selection and reasons

In vitro diagnostic reagents for testing and reference reagents were used to conduct comparative research tests on clinically suspected Novel Coronavirus saliva samples, and it was proved that the in vitro diagnostic reagents used in the test can achieve the expected assistance in infection of the Novel Coronavirus.

2. Sample volume required

The total number of clinical trials of this product is not less than 100 cases. The samples is classified into the positive group and the negative group as per the test results of the reference product. Meanwhile, the (unfrozen) nasopharyngeal swab samples shall be tested via the RT-PCR from the same patient at same time , then the saliva sample test results of the product tested and the

nasopharyngeal swab sample RT-PCR test results shall be compared, with statistical analysis being made.

3. Sample inclusion/exclusion certification.

The positive group and negative group in this experiment are applicable to the following inclusion/exclusion criteria.

Positive group inclusion:

PCR Test is positive;
symptoms are clinically positive;

Negative inclusion:

PCR test is negative;

Sample collection, processing

It is applicable to the diagnosis of the Novel coronavirus from the samples of saliva. Use freshly collected samples for optimal test performance. Inadequate sample collection or improper sample handling may yield a false-negative result.

Sample collection procedure: The oral fluid specimen should be collected using the saliva collector provided with the kit. Follow the detailed Directions for Use refer to product IFU. No other collection cup should be used with this assay. Oral fluid collected at any time of the day may be used. **NOTE: Do not place anything in the mouth including food, drink, gum, tobacco, water and mouthwash products for at least 10 minutes prior to collection of oral fluid specimen.**

Specimen preparation:

Take out a sample extraction tube, remove the aluminum foil, Insert the sponge of sample collector with the saliva sample into the tube and twist close the whole cap of sample collector.

4. In vitro diagnostic reagents and reference products for testing

5.1 Test in vitro diagnostic reagents

Name: Novel Coronavirus (SARS-Cov-2) Antigen Rapid Test device (saliva)

Specification: 25 tests/kit

LOT: 202010001

Expiry: October, 2022 (Tentative)

Storage Conditions: Store in a dry place at 2-30°C, protected from light. After opening the inner package, the test card will become invalid due to moisture absorption. Please use it within 1 hour.

Source: Hangzhou Realy Tech Co., Ltd

5.2 Reference products

Name: Novel Coronavirus (2019-nCoV) Nucleic Acid Diagnostic Kit (PCR-Fluorescence Probing)

Manufacturer: Sansure Biotech Inc.

Storage Conditions: Store in a dry place at 2-8°C, protected from light.

V. Experiment method

1. Open the package with the saliva collector, then remove the saliva collector from the sealed plastic bag.
2. Pre-process the saliva samples according to the instructions of the The Novel Coronavirus (SARS-Cov-2) Antigen Rapid Test device (saliva), and label the samples randomly.

File No.: K590516D
Version: 1.0
Effective date: 2020-12-10

2.1 Insert the sponge of saliva collector into the mouth, actively swab the inside of the mouth and tongue to collect oral fluid for approximately 10 second until the sponge becomes soft and fully saturated, The sponge will be free from hard spots when fully saturated.

2.2 . Take out a sample extraction tube, remove the aluminum foil. Remove the collector from the mouth and put the saturated oral fluid collector into the extraction tube.

2.3 Screw the cap into the extraction tube tightly so that saliva is squeezed out of the sponge into the extraction tube.

2.4 Gently shake the extraction tube vertically for about 5 seconds to allow saliva mix well with extraction buffer. Take out the saliva collector and discard it.

3. The operation steps of the in vitro diagnostic reagents for the test are as follows. For details, please refer to the product instruction manual:

3.1 Remove the test device from the sealed foil pouch and use it as soon as possible. Best results will be obtained if the assay is performed immediately after opening the foil pouch. Put the test device on a clean and flat surface.

3.2 twist open the small white cap from the extraction tube, transfer 3 drop of sample into the sample well of test device vertically.

3.3 Read the result at 10~20 minutes. Don' t interpret the result after 20 minutes.

Note: The detection steps need to be completed under protection against infection.

VI. Statistical methods of statistical analysis of clinical research data

A Methods evaluating clinical performance

Whether various indexes can reach the standards of clinical evaluation shall be judged by calculating the consistency percentage of negative/positive and the total consistency percentage in the test results of the product tested and the reference product, to validate the accuracy and applicability of the product in clinical applications. The product tested shall be subject to tests through the sample of different types, with statistics on the results. Meanwhile, different types of sample of the subjects shall be subject to determination by the product tested synchronously, and then the determination results of both shall be compared. The test results recorded shall be subject to statistical analysis upon completion of determination of all clinical samples, to calculate the consistency percentage of negative/positive and the total consistency percentage. Afterwards, equivalence of both shall be evaluated as per these statistical indexes

B Statistical method

The products launched on the market shall be subject to comparative study and evaluation. Kappa inspection: each sample shall be tested with the product tested and the reference product respectively, and then the consistency in statistical results of these two inspection methods shall be compared through Kappa inspection.

The data shall be subject to Kappa inspection and analysis and the Kappa coefficient shall be calculated. Favorable consistency can be proven if Kappa is > 0.8 . The consistency in test results

of the product tested and the reference product is evaluated as per the evaluation standards.

VII Standards of clinical evaluation

The coincidence rate shall be calculated by comparing with the reference product whose marketing is approved. The product performance shall meet the following requirements.

- 1)Coincidence rate of negative: the sample whose test results are negative for both the product tested and the reference product and the proportion in the sample whose test results are negative for the reference product shall be more than 95%.
- 2)Coincidence rate of positive: the sample whose test results are positive for both the product tested and the reference product and the proportion in the sample whose test results are positive for the reference product shall be more than 85%.
- 3)Total coincidence rate: the sample whose test results are the same for the product tested and the reference product and its proportion in the total number of samples shall be more than 90%.

Method		2019-nCoV nucleic acid test kit (RT-PCR)		Total Results
		positive	negative	
The Novel Coronavirus (SARS-Cov-2) Antigen Rapid Test device (saliva)	Result			
	positive	A	B	A+B
	negative	C	D	C+D
Total Results		A+C	B+D	A+B+C+D

Clinical sensitivity = $A/(A+C)*100\%$

Clinical specificity = $D/(B+D)*100\%$

Accuracy: $(A+D)/(A+B+C+D)*100\%$

If the coincidence rate of positive/negative can meet clinical requirements, two methods or Products are considered as equivalent; If the coincidence rate of positive/negative is greatly different, the clinical scheme should be re-designed.

- 4)Kappa consistency analysis shall be adopted for statistical analysis of reference reagents. The results of the product tested are statistical materials and can be per the table below:

Method		2019-nCoV nucleic acid test kit (RT-PCR)		Total Results
		positive	negative	
The Novel Coronavirus (SARS-Cov-2) Antigen Rapid Test device (saliva)	Result			
	positive	A	B	A+B
	negative	C	D	C+D
Total Results		A+C	B+D	A+B+C+D

$P_0 = (A+D)/(A+B+C+D)*100\%$

$P_e = ((A+B)(A+C) + (A+B)(B+D)) / (A+B+C+D)^2$

Kappa: $(P_0 - P_e) / (1 - P_e)$

If conducting Kappa consistency analysis for the base data above, high consistency can be judged if the Kappa coefficient is >0.8 , and both systems are considered as equivalent. Consistency is

considered if $0.4 < \text{Kappa coefficient} < 0.8$, and the coincidence rate of positive/negative shall be compared, with statistical analysis being made. Two such systems are considered as inconsistent and in-equivalent if the Kappa coefficient is < 0.4 .

VIII Provisions for amendments to clinical validation

In general, the clinical validation should not be changed. Any modification to the project during the test should be explained, and the time, reason, process of change, and whether there is a record of the change are explained in detail and its impact on the evaluation of the entire research result is explained.

IX. Results and Analysis of Clinical Tests

In total, 222 patients' samples are included for the unit, all the saliva samples and nasopharyngeal swab samples are tested. Statistics on rapid test results and those of the RT-PCR tested are as follows:

Method	Results	2019-nCoV Nucleic Acid Test Kit (RT-PCR)		Total Results
		Positive	Negative	
The Novel Coronavirus (SARS-Cov-2) Antigen Rapid Test Cassette (Swab)	Positive	62	0	62
	Negative	4	156	160
	Total Results	66	156	222

Clinical sensitivity = $62/66 = 93.94\%$ (95%CI*84.99% to 98.06%)

Clinical specificity = $156/156 > 99.9\%$ (95%CI* 98.98% to 100%)

Accuracy: $(62+156) / (62+0+4+156) * 100\% = 98.20\%$ (95%CI* 95.29% to 99.46%)

$P_c = (62*66+62*156) / (222*222) = 0.28$

Kappa: $(P_0 - P_c) / (1 - P_c) = 0.97$

*:95% confidence interval

According to the above table, 156 are proven negative of 156 negative specimens, 62 are proven positive of 66 positive specimens. The sensitivity and accuracy are more than 90%, indicating favorable consistency with the reference product. The Kappa=0.97 > 0.8, indicating favorable and high consistency of two methods and equivalence of two such systems.

X Analysis on Inconsistency in Test Results

NO.	Age	Gender	Rapid Test	RT-PCR	Clinical diagnostic
14	39	F	Negative	Positive (N gene)	Infection 25 days
25	43	F	Negative	Positive (N gene)	Infection 16 days
37	36	M	Negative	Positive (N gene)	Infection 28 days
49	30	M	Negative	Positive (RdRP gene)	Infection 22 days

XI Discussion and Conclusions

1. discussion

A Results of comparative analysis of the product tested and the reference product:

Test results of saliva specimen tested and the reference result: both the coincidence rate of negative/positive and the total coincidence rate are larger than 85%, indicating favorable consistency with the reference product. In the analysis results of Kappa inspection, Kappa was

proven >0.8 , indicating favorable and high consistency of both methods. Both systems were proven equivalent.

2. Test conclusions

By analyzing the test results of the product tested and the reference product, the consistency percentage of negative/positive and the total consistency percentage are proven high. Moreover, according to the results of statistical analysis, there is no remarkable difference in test results of both, indicating favorable consistency in diagnosis and equivalence of two such systems and can be used for auxiliary diagnosis of those suffering from pneumonia triggered by COVID-19.

X. Quality control methods

On-site quality control

1) During the course of this study, clinical implementors appointed clinical inspectors to conduct regular on-site supervision visits to the research hospital. Through monitoring visits, it was found that all the contents of the research plan were strictly observed, and the correctness of the research data was also guaranteed. Participating researchers have undergone unified training, unified recording methods and judgment standards. The entire clinical trial process is conducted under strict operation, and the test content is complete and authentic. All observations and findings in the clinical trials have been verified and the data are reliable. The conclusions in the clinical trials are derived from the original data.

2) Quality control of clinical experiment process

During the evaluation, quality control was performed daily to ensure that the product was under control. Strict quality control is performed for each trial to ensure the quality of clinical trials.

XI. Prediction of adverse events

Because the Novel Coronavirus (SARS-Cov-2) Antigen Rapid Test device (saliva) is an in vitro diagnostic reagent product, no direct contact with patients is required in clinical trials, no test report is provided to patients, and the test results are only used for comparative studies. It involves personal privacy, does not serve as a basis for auxiliary diagnosis, does not bring any risk to the subject, and does not cause adverse events.

References:

1. The "Technical Review Points for the Registration of New Coronavirus Antigen / Antibody Detection Reagents in 2019 (Trial)" issued by the State Drug Administration Medical Device Technical Evaluation Center on February 25, 2020;
2. "Pneumonitis Diagnosis and Treatment Program for New Coronavirus Infection (Trial Version 7)" issued by the National Health Committee on February 19, 2020.

Annex I :Package Insert
Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab)
Test device (swab)
Packaging Insert
A RAPID TEST FOR THE QUALITATIVE DETECTION OF NOVEL CORONAVIRUS ANTIGEN IN SALIVA
INDICATIONS FOR USE

The Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) is an in-vitro diagnostic test for the qualitative detection of novel coronavirus antigen in human saliva, using the rapid immunochromatographic method. The identification is based on the monoclonal antibodies specific for the novel coronavirus. It will provide convenient for clinical doctors to practice point-of-care diagnosis.

PRINCIPLE

COVID-19 is an acute respiratory infectious disease, mainly and primarily transmitted. Currently, the control and prevention of the novel coronavirus are the main source of infection. Immunochromatographic method. The identification is based on the monoclonal antibodies specific for the novel coronavirus. It will provide convenient for clinical doctors to practice point-of-care diagnosis.

PRINCIPLE

The Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) is an immunochromatographic membrane assay that uses highly sensitive monoclonal antibodies to novel coronavirus. The test strip is composed of the following three parts: namely sample pad, reaction pad and reaction membrane. The reaction membrane contains the colorimetric conjugated with the monoclonal antibodies against novel coronavirus, the reaction membrane contains the secondary antibodies for novel coronavirus, and the colorimetric antibodies against the mouse globulin which are pre-adsorbed on the membrane. When the test device was inserted into saliva sample, the antigen in the sample is detected and reacts with the antibody. If novel coronavirus is present in the sample, a colored band (red line) will appear. If novel coronavirus is not present, it will not be caught by the specific anti-novel coronavirus monoclonal antibody on the T region. Therefore, the sample contains the virus or not, the indicator membrane is negative to encounter another reaction (an anti-mouse IgG antibody) that binds the remaining conjugates, thereby indicating a test line on the region.

REAGENTS

The reaction membrane contains the monoclonal antibodies conjugated with the monoclonal antibodies against novel coronavirus. The reaction membrane contains the secondary antibodies for novel coronavirus and the colorimetric antibodies against the mouse globulin, which are pre-adsorbed on the membrane.

PRECAUTIONS

- For in vitro diagnostic use only.
- Do not use after the expiration date.
- Before use, confirm that the device is not damaged before opening for use.
- Perform test at room temperature 15 to 30°C.
- Always gloves when handling the samples, avoid touching the reaction membrane and sample container.
- All materials and used accessories should be treated as infectious and discarded according to local regulations.

STORAGE AND STABILITY

Store the Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) at room temperature or refrigerated (2-8°C). Do not freeze. All reagents are stable until the expiration date indicated on the packaging insert.

SPECIMEN COLLECTION AND PREPARATION

Specimen collection: The oral fluid specimen should be collected using the saliva collector provided with the kit. Follow the detailed Directions for Use below. No other collection step should be used with the device. One kit collected at any time of the day may be used.

INTERPRETATION OF RESULTS

Positive: Two red lines appear. One red line appears in the control region (C), and one red line in the test region (T). The shade of color may vary, but it should be considered positive whenever there is a red line in the test region (T). The shade of color may vary, but it should be considered positive whenever there is a red line in the test region (T).

Negative: Only one red line appears in the control region (C), and no line in the test region (T). The negative result indicates that there are no novel coronavirus particles in the sample or the number of virus particles is below the detectable range.

Invalid: No red line appears in the control region (C). The test is invalid even if there is a line on the test region (T). Invalidated samples require a new specimen. Invalidated samples are the most likely reasons for control line failure. Review the test procedure and repeat the test using a new test device if the problem persists. Discontinue using the test kit immediately and contact your local distributor.

LIMITATIONS

The Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) is an in-vitro diagnostic test for qualitative detection. Sample collection is not correct, antigen concentration is too low, the reagent's sensitivity is low, etc. A negative result does not include infection with novel coronavirus.

The Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) is a rapid test and does not detect non-viral novel coronavirus antigen. Test performance depends on antigen load in the sample and may not correlate with viral load performed on the same sample. A positive test does not rule out the possibility that other pathogens may be present, therefore, the results must be compared with all other available clinical and laboratory information to make an accurate diagnosis.

A negative test result may occur if the level of antigen in a specimen is below the sensitivity of the test or if poor quality specimen is obtained.

Performance of the test has not been established for monitoring antiviral treatment of novel coronavirus.

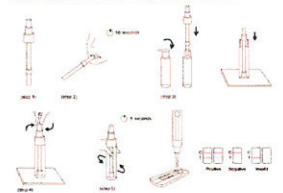
Positive test results do not rule out coinfections with other pathogens.

Negative test results are not intended to rule in other coronavirus infection unless the SARS-CoV-2.

Children tested in school settings for longer periods of time than adults, which may result in differences in sensitivity between adults and children. Use.

A negative result may occur if the concentration of antigen in a specimen is below the detection limit of the test or if the specimen was collected or transported improperly, therefore a negative result of the test or if the specimen was collected or transported improperly, therefore a negative

- Open the package with the saliva collector, then remove the saliva collector from the sealed plastic bag.
- Insert the sponge of saliva collector into the mouth, actively swallow the saliva of the mouth and tongue to collect oral fluid for approximately 10 seconds until the sponge becomes soft and fully saturated. The sponge will be free from liquid when fully saturated.
- Take out a sample extraction tube, remove the aluminum foil. Remove the collector from the mouth and insert the sponge into the extraction tube.
- Insert the cap of the extraction tube tightly to the bottom is separated out of the sponge into the extraction tube.
- Carry the cap of the extraction tube vertically for about 5 seconds to allow saliva to mix with extraction buffer. Take out the sealed collector and discard.
- Remove the test device from the sealed for pouch and use it as soon as possible. Best results will be obtained if the assay is performed immediately after opening the foil pouch. Put the test device in a clean and dry surface.
- Wait until the small white cap from the extraction tube transfer 3 drops of sample into the sample well at least 20 seconds.
- Read the result at 10-20 minutes. Don't interpret the result after 20 minutes.


INTERPRETATION OF RESULTS

Positive: Two red lines appear. One red line appears in the control region (C), and one red line in the test region (T). The shade of color may vary, but it should be considered positive whenever there is a red line in the test region (T).

Negative: Only one red line appears in the control region (C), and no line in the test region (T). The negative result indicates that there are no novel coronavirus particles in the sample or the number of virus particles is below the detectable range.

Invalid: No red line appears in the control region (C). The test is invalid even if there is a line on the test region (T). Invalidated samples require a new specimen. Invalidated samples are the most likely reasons for control line failure. Review the test procedure and repeat the test using a new test device if the problem persists. Discontinue using the test kit immediately and contact your local distributor.

LIMITATIONS

The Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) is an in-vitro diagnostic test for qualitative detection. Sample collection is not correct, antigen concentration is too low, the reagent's sensitivity is low, etc. A negative result does not include infection with novel coronavirus.

The Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) is a rapid test and does not detect non-viral novel coronavirus antigen. Test performance depends on antigen load in the sample and may not correlate with viral load performed on the same sample. A positive test does not rule out the possibility that other pathogens may be present, therefore, the results must be compared with all other available clinical and laboratory information to make an accurate diagnosis.

A negative test result may occur if the level of antigen in a specimen is below the sensitivity of the test or if poor quality specimen is obtained.

Performance of the test has not been established for monitoring antiviral treatment of novel coronavirus.

Positive test results do not rule out coinfections with other pathogens.

Negative test results are not intended to rule in other coronavirus infection unless the SARS-CoV-2.

Children tested in school settings for longer periods of time than adults, which may result in differences in sensitivity between adults and children. Use.

A negative result may occur if the concentration of antigen in a specimen is below the detection limit of the test or if the specimen was collected or transported improperly, therefore a negative

test result does not eliminate the possibility of SARS-CoV-2 infection and should be confirmed by viral culture or PCR.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

Clinical Evaluation: Clinical Evaluation was performed to compare the results obtained by Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) and PCR. The results were summarized as follows:

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Table: Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test device (swab) vs PCR

Human streptococci	Penicillin	1.5 x 10 ⁷ CFU/mL
Human influenza virus (H1N1) Type A	1:10-2003	1.5 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /mL
Human parainfluenza virus (HPIV) Type A1	Type 1	1.5 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /mL
Parainfluenza virus	Type 2	1.5 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /mL
	Type 3	1.5 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /mL
	Type A3	1.5 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /mL

Interfering Substances Reaction

When tested using the Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Antigen Rapid Test Cassette (swab), there was no interference between the device reagents and the following substances. Results for the test are shown in the table below.

Substance	Concentration	Substance	Concentration
Human blood	1% (v/v)	Human breast milk	1:1 dilution
Human urine	1% (v/v)	Human sweat	1:1 dilution
Human sputum (Pharyngopharynx)	1% (v/v)	Human saliva	1:1 dilution
Human feces (Rectum)	1% (v/v)	Human tears	1:1 dilution
Human nasal mucus	1% (v/v)	Human vomit	1:1 dilution
Sodium Chloride	10 mg/mL	Human serum	1:1 dilution
Human lymphocytes	1 x 10 ⁶ /mL	Human plasma	1:1 dilution
Human neutrophils	1 x 10 ⁶ /mL	Human urine	1:1 dilution
Human eosinophils	1 x 10 ⁶ /mL	Human feces	1:1 dilution
Human basophils	1 x 10 ⁶ /mL	Human sputum	1:1 dilution
Human monocytes	1 x 10 ⁶ /mL	Human nasal mucus	1:1 dilution
Human platelets	1 x 10 ⁶ /mL	Human vomit	1:1 dilution
Human red blood cells	1 x 10 ⁶ /mL	Human sweat	1:1 dilution
Human white blood cells	1 x 10 ⁶ /mL	Human tears	1:1 dilution
Human sperm	1 x 10 ⁶ /mL	Human vomit	1:1 dilution
Human oocytes	1 x 10 ⁶ /mL	Human sweat	1:1 dilution
Human epithelial cells	1 x 10 ⁶ /mL	Human tears	1:1 dilution
Human fibroblasts	1 x 10 ⁶ /mL	Human vomit	1:1 dilution
Human keratinocytes	1 x 10 ⁶ /mL	Human sweat	1:1 dilution
Human melanocytes	1 x 10 ⁶ /mL	Human tears	1:1 dilution
Human endothelial cells	1 x 10 ⁶ /mL	Human vomit	1:1 dilution
Human pericytes	1 x 10 ⁶ /mL	Human sweat	1:1 dilution
Human smooth muscle cells	1 x 10 ⁶ /mL	Human tears	1:1 dilution
Human fibroblasts	1 x 10 ⁶ /mL	Human vomit	1:1 dilution
Human epithelial cells	1 x 10 ⁶ /mL	Human sweat	1:1 dilution
Human fibroblasts	1 x 10 ⁶ /mL	Human tears	1:1 dilution
Human keratinocytes	1 x 10 ⁶ /mL	Human vomit	1:1 dilution
Human melanocytes	1 x 10 ⁶ /mL	Human sweat	1:1 dilution
Human endothelial cells</			

Antigenní rychlostovací zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2)

Přibálava informace

LOTESY NA KVALITATIVNÍ ZJIŠTĚNÍ ANTIGENU NOVOHO KORONAVIRU V LIDSKÝCH SLINÁCH

Prozra pro profesionální diagnostické použití in vitro.

UNČENÍ POUŽITÍ

Antigenní rychlostovací zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2) se ve vnoše diagnostický test na kvalitativní detekci antigenů nového koronavirusu v lidských slinách pomocí rychlé imunochromatografické metody. Identifikuje se záporné a monoklonálními protilátkami specifických pro antigen nového koronavirusu. Počívá v lidských slinách informací o předpokládaných pozitivních výsledcích.

PROTIDIL

Nové koronavirus patří do rodu *Coronavirus*. COVID-19 je akutní virová infekční onemocnění. Lidé jsou občas nakaženi. V souvislosti jsou hlášenými případy onemocnění nového koronavirusu, asymptomatické infekce lidé mohou být také infikováni novým. Na základě současných epidemiologických výzkumů je odhadováno, že 1 až 14 dní, většinou 3 až 7 dní. Mění hlavní proupy krve, horečka, únavy a suchý kašel. V několika případech se může vyvíjet onemocnění nosu, rýma, bolest krku, únavy a vyčerpání.

PRINCIP

Antigenní rychlostovací zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2) je imunochromatografický testovací test, který využívá vnoše čísteč monoklonálními protilátkami proti novému koronavirusu.

Testovací proupek se skládá ze tří částí, konkrétně ze vnošeč protilátky, vzorkovací protilátky a reakční membrány. Reagenci membrána obsahuje koloidní zlato konjugované s monoklonálními protilátkami proti novému koronavirusu, reakční membrána obsahuje sekundární protilátky proti novému koronavirusu a polyklonální protilátky specifické globulínu, které jsou připevněny na membráně.

Když je testovací zařízení vložené do vnoše slin, konjugáty vyvolané v reagenční vložce se rozpustí a migrují spolu se vzorkem. Pokud je ve vnoše přiložený nový koronavirus, komplexy vytvořené mezi konjugáty protilátky proti novému koronavirusu a vnoše bude zachyceny specifickými monoklonálními protilátkami nového koronavirusu, které je potlačena oblast T. Bez ohledu na to, zda vnoše obsahuje virus nebo ne, nosní pokračuje v migraci a seklává se v dalším číselném (protilátky proti myšičím IgG), které se váže na zbytky konjugáty, čímž vytvoří červenou čáru v oblasti C.

Prozra Antigenní rychlostovací zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2) mohou rozpoznávat SARS-CoV-2 imukaptonem (hlavně) a spíše protein.

Vnoše s 90% protilátek použitých v Antigenní rychlostovací zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2) je SARS-CoV-2 antinukleokaptonem a cizlovým proteinem je SARS-CoV-2 makroprotein.

Zvláštní protilátek použitých v Antigenní rychlostovací zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2) je anti-spíše protein a cizlový protein je konstantní fragment SARS-CoV-2 spíše proteinu. Afinita je ve vnošeč době 3001Y ve vnoše číselném nebo 501Y2Y ve vnoše číselném. Fragment je primární RBD fragment 5 proteinu, zatímco cizlový fragment poskytl Antigenní rychlostovací zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2) antinukleokaptonem. Proto může Antigenní rychlostovací zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2) spolehlivě detekovat vnoše SARS-CoV-2.

Prozra Antigenní rychlostovací zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2) může spolehlivě rozpoznat makroprotein a cizlový protein vnošeč nového koronavirusu.

LEŽE

Reagenci membrána obsahuje koloidní zlato konjugované s monoklonálními protilátkami proti novému koronavirusu, reakční membrána obsahuje sekundární protilátky proti novému koronavirusu a polyklonální protilátky specifické globulínu, které jsou připevněny na membráně.

UPOZORNĚNÍ

Vnoše diagnostický použit in vitro.

- Nepoužívejte pro vnošeč době spotřeby.
- Před otevřením před použitím zkontrolujte, zda není poškozeno fóliové zátěže obsahující testovací zařízení.
- Před testem test před použitím 15 až 30°C.
- Při zavádění vnošeč nosu rukavice, udeřte je se suchým čistým a suchým vzduchem.
- Všechny vnošečy a použité přístroje musí být vyhozeny za přítomnosti a hlášení vnošeč v souladu s místními předpisy.
- Nepoužívejte kravice vnošeč.

SKLADOVÁNÍ A STABILITA

Antigenní rychlostovací zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2) uchovávejte při pokojové teplotě nebo v chladu (2-8°C). Chráníte před mrazem. Všechny číselky jsou stabilní až do data expirace vyznačeného na přední straně obalu a láhveč s proukem.

ODBĚR A PŘÍPRAVA VZORKU

1. Odběr vzorků: Vnošeč otřete čistěním ve směsi dezinfekční pomoci oděrových nástrojů dodaných se soupravou.

2. Postup podle podobných pokynů na použití uvedených níže. Při tomto testu by se neměly používat žádné další oděrové nástroje. Mělo by se použít peroxidová tekutina dezinfekčního účinku.

2. Příprava vzorků: Když jsou sliny odebrány, postupujte podle pokynů pro přípravu vzorku s proukem dodaným se soupravou.

MATERIÁL

- Testovací zařízení
- Přibálava informace
- Stejná na zkušebníky *
- Plastykové pytlíky
- Tyčka
- Extraktální pufr
- Extraktální zkušebníka
- Kapátko

Lidský etiologus	Pen2-2002	1,5 x 10 ⁴ TCID ₅₀ / ml
(Imprv) 3, typ B1	IA10-2003	1,5 x 10 ⁴ TCID ₅₀ / ml
Lidský metapneumovirus (Imprv) 16, typ A1	Typ 1	7,5 x 10 ⁴ TCID ₅₀ / ml
Virus parainfluenzový	Typ 2	4,5 x 10 ⁴ TCID ₅₀ / ml
	Typ 3	1,0 x 10 ⁴ TCID ₅₀ / ml
	Typ 4A	1,0 x 10 ⁴ TCID ₅₀ / ml

Reakce křížových látek

Při testování s pozitivním novým koronavirusem (SARS-CoV-2) antigenním rychlostovacím testovacím zařízením (sliny) někdy křížové reakce interferenční mezi reagenčními zařízením a potenciálními interferenčními látkami uvedenými v tabulce níže, což by způsobilo falešně pozitivní nebo negativní výsledky pro SARS-CoV-2 antigen.

Látka	Konzentrace	Látka	Konzentrace
Mleko	100µg/ml	Kyselina acetylsalicylová	3,0 mM
Flax olej	1% (v/v)	Bydroxid	2,5 mM
Biotin	100µg/ml	Mupirocin	10 mg/ml
Neomycin (Benzylfenil)	3% (v/v)	Tobramycin	10µg/ml
Alfa-nosič spíše (cyclosporin)	3% (v/v)	Erytromycin	0,06M
Solný nosič spíše	3% (v/v)	Ciprofloxacin	50µM
Homonogé	3% (v/v)	Ceftazidim	110µg/ml
Kompozitní sojový	10 mg/ml	Meropenem	5,7µM
Olopatadin hydrochlorid	10 mg/ml	Tobramycin	100µg/ml
Zinnariv	5 mg/ml	Histamin hydrochlorid	100µg/ml
	10 mg/ml	Permethrin	100µg/ml
Osetimivir			
Artemeter / hanefantrin	50µM	Fluorid	100µg/ml
Doxycyklin hydrochlorid	50µM	Budesonid	0,64µmol/L
Clonazepam	150µM	Fluokanazol	0,5µg/ml
Lamivudin	1 mg/ml	Lopinavir	6µg/ml
Ribavirin	1 mg/ml	Ritonavir	8,3µg/ml
Dactarivir	1 mg/ml	Abidol	1mmol/ml
Acetaminofen	150µM	Stanozololové nosič slin u lidí	Neověřeno

Značka	Význam	Značka	Význam
IVD	Diagnostický zdravotnický prostředek in vitro	EC REP	Limit skladovací teploty
Výrobce		CE	Autorizovaný výrobce pro Evropské společenství
Datum výroby		LOT	Datum spotřeby
Nepoužívejte opakovaně		CE	Fičtejte si návod k použití
Kód barie		CE	Splňuje požadavky směrnice ES 98/79 / ES

HANZHOU REAL TECH CO., LTD.
4. patro, budova # 12, Eastern Medicine Town,
Ekonomický a technologický park Xizha,
310018 China, Zhejiang, Čína, Čína, lidová republika
Webové stránky: www.realtech.com

EC REP Luxur Leobenwerk GmbH
Kochstr. 1 47877, Wülfrath, Německo

Číslo: 1100003021
Verze: 1.5
Datum účinnosti: 22. 1. 2021

CE

* Délka: z 20 testů občasné stojan na zkušebníky, balení z 1 testem a 5 testy pozitivní zmmotou krabičkou s testy jako stojan na zkušebníky.

• Číslovce
Přetřehávaný materiál, který není osvědčený isopropyl

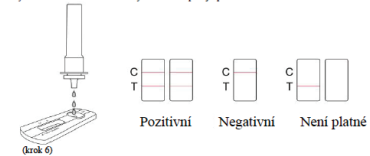
NAVOD K POUŽITÍ

Před testováním nechte testovací zařízení, vnošeč a extraktální pufr ustáti na pokojovou teplotu (18-30 °C), 10 minut před odhorem vnošeč vrátili vnošeč do azie neovládají, včetně jídla, nápojů, rybníků, tabáku, vody a vnošeč na rychlostovací test.

1. Napište dostatek slin do pohárky/papírku na sliny.
2. Kapičkou odobře sliny z pohárky/papírku a přiložte k rychlostovacímu testu.
3. Vyberte extraktální zkušebníka a láhev s extraktálním proukem, odstraňte uzávěr láhve s proukem a do extraktálního zkušebníka přiložte vnošeč extraktálního pufru.
4. Vložte tyčku a přiložte ji na extraktální zkušebníka, jemně si ji kolmo protřeptejte asi 5 sekund, aby se sliny dobře promíchaly s extraktálním pufr.
5. Použití podobných prouků přiložte na podlaha se vnošeč a místními předpisy zlikvidujte do plastového sáčku láhveč odpad.



- (krok 1) Vnošeč vložit do vnošeč.
- (krok 2) Vložte extraktální zkušebníka z uzavřené fóliové protilátky a použijte ho co nejdříve. Nejlepší výsledky dosáhnete, pokud se test uskuteční ihned po otevření fóliové protilátky. Pokud testovací zařízení na číselny a vnošeč povrch.
- (krok 3) Připeňte vertikální křížový vzorek do jímky na testovací zařízení a spusťte číselny.
- (krok 4) Výsledky bude za 10 až 20 minut. Výsledek interpretujte po více než 20 minutách.



INTERPRETACE VÝSLEDKŮ

POZITIVNÍ: Objeví se dvě červené čáry. Jedna červená čára se objeví v kontrolní oblasti (C) a jedna červená čára v testovací oblasti (T). Očíslní vnošeč je mírně lůž, ale test by měl být považován za pozitivní vždy, když se přiloží na prouček slin.

NEGATIVNÍ: V kontrolní oblasti (C) se objeví pouze jedna červená čára a v testovací oblasti (T) žádná. Negativní výsledek naznačuje, že ve vnošeč nejsou žádné číselky nového koronavirusu nebo počet vnošeč číselky je pod detekovatelnou hranicí.

NEPLATNÉ: V kontrolní oblasti (C) se objeví žádná červená čára. Test je neplatný, i když je v testovací oblasti (T) čára. Nedostatečný objem vzorku nebo nesprávná procedurální technika jsou nejpravděpodobnějšími příčinami špatných výsledků. Zkontrolujte postup testu a opakujte test s novým testovacím zařízením. Pokud problém přetrvává, kontaktujte distributora testovací soupravy pro získání technické podpory.

OMĚZENÍ

• Antigenní rychlostovací zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2) je serologický test akutní fáze na kvalitativní detekci. Odobry vzorek může obsahovat koncentraci antigenů pod prahem citlivosti číselky, takže negativní výsledky testu nevyklučují infekci novým koronavirusem.

• Antigenní rychlostovací zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2) detekuje životaschopný a životaschopný antigen proti novému koronavirusu. Výkon testu závisí na množství antigenů ve vnošeč a smetání krevních a buněčných kulturách provedených na stejné vnošeč. Použití testu nevyklučuje možnost, že mohou být přítomny další patogeny, proto je pro přesnou diagnostiku nutné používat výsledky ve vnošeč vnošeč dostupnými klinickými a laboratorními informacemi.

• Negativní výsledky testu nejsou určeny k tomu, aby určovaly jsou koronavirusové infekci kromě SARS-CoV-2.

• Děti mají tendenci líti vnošeč dále než dospělí, což může vést k rozdílné vnošeč mezi dospělými a dětmi.

• Koncentrace viru v slinách vnošeč ovlivňuje faktory jako jídlo, strava, kouření, ovčákové dechu atd. Proto před odběrem vnošeč důkladně důkladně umyjte ruce.

Negativní výsledek může být, pokud je koncentrace antigenů ve vnošeč pod detekční limitem testu nebo pokud byl vnošeč odobry z přepřevázané, nebo negativní výsledek testu nevyklučuje možnost infekce SARS-CoV-2 a musí být za přítomnosti vnošeč vnošeč nebo PCR.

CHARAKTERISTIKA VÝKONNOSTI

Klinické hodnocení se uskutečnilo na srovnání výsledků získaných pomocí antigenního rychlostovacího zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2) a PCR. Výsledky jsou shrnuty níže.

Antigenní rychlostovací zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2) vs. PCR

Metoda	Výsledky pozitivní	1 Souprava pro testování nukleových kyselin 2019-nCoV (RT-PCR)	Číselky výsledky
Antigenní rychlostovací zařízení (přes sliny) na nový koronavirus (SARS-CoV-2)	157	1	158
Číselky výsledky	16	236	247
	169	236	405

Klinická citivost = 157/169 = 92,9% (95% CI * 87,89% až 96,00%)
Klinická specifita = 235/236 = 99,58% (95% CI * 97,39% až 99,99%)
Přesnost (157+235) / (157+1+235) = 100% - 96,79% (95% CI * 94,53% až 98,17%)
Interval spolehlivosti

Limit detekce	Protilátky Bc/ly	Techn
1,8 x 10 ⁴ TCID ₅₀ / ml	1 000	1 000
1,8 x 10 ⁴ TCID ₅₀ / ml	100	100
1,8 x 10 ⁴ TCID ₅₀ / ml	10	10
1,8 x 10 ⁴ TCID ₅₀ / ml	1	1

Výsledky akordují jsou pod odpovídající koncentraci látky v tabulce níže, což nemá žádný vliv na negativní a pozitivní výsledky získané toto číselky a nedochází k žádné změně.

Virus	Bariketa	Pravost	Koncentrace
MERS-koronavirus	Novovědo	~2 mikrogramů / ml	
Typ 1	1,5 x 10 ⁴ TCID ₅₀ / ml		
Typ 2	7,5 x 10 ⁴ TCID ₅₀ / ml		
Typ 5	4,5 x 10 ⁴ TCID ₅₀ / ml		
Typ 77	1,0 x 10 ⁴ TCID ₅₀ / ml		
Typ 8	1,0 x 10 ⁴ TCID ₅₀ / ml		
Typ 11	2,5 x 10 ⁴ TCID ₅₀ / ml		
Typ 18	2,5 x 10 ⁴ TCID ₅₀ / ml		
Typ 23	6,0 x 10 ⁴ TCID ₅₀ / ml		
Typ 35	1,5 x 10 ⁴ TCID ₅₀ / ml		
Typ 40	1,0 x 10 ⁴ TCID ₅₀ / ml		
H1N1 Dmavir	2,0 x 10 ⁴ TCID ₅₀ / ml		
H1N1 WS / 33	2,0 x 10 ⁴ TCID ₅₀ / ml		
H1N1 A / Mal / 302/54	1,5 x 10 ⁴ TCID ₅₀ / ml		
H1N1 Nova Kladno	7,6 x 10 ⁴ TCID ₅₀ / ml		
H3N2 A / Hong Kong / 8/88	4,6 x 10 ⁴ TCID ₅₀ / ml		
Nevada / 03/2011	1,5 x 10 ⁴ TCID ₅₀ / ml		
B / Lee / 40	8,5 x 10 ⁴ TCID ₅₀ / ml		
B / Taiwan / 3/62	4,0 x 10 ⁴ TCID ₅₀ / ml		

Registrační ověřovací vnošeč

Novovědo

Bloomington-2

Los Angeles-1

82-5105

Novovědo

Erdman

HNS-78

CPIC-151

H37R

475-38 (Maryland) (D1) 6B-17

178 (Paikoo 23F-16)

262 (CP 104340)

Sierrenko 14-10 (29055)

Typický kmen T1

[NCIB 11841, SF 130]

mutant 22

FH kmen Eaton Agent

[NCTC / 10119]

36M129-B7

229E

OC43

NL63

HKU1

Annex II: Data of Clinical Tests

NO.	Age	Gender	Rapid Test	(RT-PCR)
1	49	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
2	32	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
3	31	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
4	32	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
5	21	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
6	51	M	Positive	Positive (RdRP and N gene)
7	22	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
8	46	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
9	23	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
10	14	M	positive	Positive (RdRP and N gene)
11	42	M	Positive	Positive (RdRP and N gene)
12	51	M	Positive	Positive (RdRP and N gene)
13	80	M	Positive	Positive (RdRP and N gene)
14	39	F	Negative	Positive (N gene)
15	67	M	Positive	Positive (RdRP and N gene)
16	44	M	positive	Positive (RdRP gene)
17	26	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
18	33	F	positive	Positive (N gene)
19	38	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
20	36	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
21	3	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
22	35	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)

NO.	Age	Gender	Rapid Test	(RT-PCR)
23	23	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
24	43	M	Positive	Positive (RdRP and N gene)
25	43	F	Negative	Positive (N gene)
26	46	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
27	55	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
28	22	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
29	20	M	positive	Positive (N gene)
30	42	M	Positive	Positive (RdRP and N gene)
31	56	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
32	55	M	Positive	Positive (RdRP and N gene)
33	26	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
34	54	M	Positive	Positive (RdRP and N gene)
35	43	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
36	69	M	Positive	Positive (RdRP and N gene)
37	36	M	Negative	Positive (N gene)
38	37	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
39	44	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
40	43	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
41	67	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
42	51	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
43	75	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
44	60	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)

File No.:K590516D
Version:1.0
Effective date:2020-12-10

2

2/2

NO.	Age	Gender	Rapid Test	(RT-PCR)
45	25	M	Positive	Positive (RdRP and N gene)
46	75	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
47	43	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
48	30	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
49	30	M	Negative	Positive (RdRP gene)
50	26	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
51	32	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
52	73	M	Positive	Positive (RdRP and N gene)
53	58	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
54	66	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
55	29	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
56	56	M	Positive	Positive (RdRP and N gene)
57	24	M	Positive	Positive (N gene)
58	36	M	Positive	Positive (RdRP and N gene)
59	70	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
60	45	M	Positive	Positive (RdRP and N gene)
61	38	F	Positive	Positive (RdRP and N gene)
62	42	M	Positive	Positive (RdRP and N gene)
63	55	M	Positive	Positive (RdRP and N gene)
64	33	M	Positive	Positive (RdRP and N gene)
65	39	M	Positive	Positive (RdRP and N gene)
66	58	F	Positive	Positive (N gene)
67	77	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40

NO.	Age	Gender	Rapid Test	(RT-PCR)
68	62	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
69	81	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
70	18	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
71	71	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
72	37	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
73	44	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
74	79	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
75	67	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
76	61	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
77	59	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
78	28	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
79	82	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
80	63	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
81	53	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
82	43	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
83	46	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
84	46	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
85	21	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
86	46	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
87	71	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
88	60	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
89	31	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
90	72	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40

File No.:K590516D
Version:1.0
Effective date:2020-12-10

3

3/2

NO.	Age	Gender	Rapid Test	(RT-PCR)
91	62	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
92	39	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
93	45	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
94	21	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
95	33	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
96	83	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
97	15	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
98	59	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
99	54	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
100	84	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
101	84	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
102	42	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
103	63	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
104	29	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
105	50	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
106	74	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
107	43	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
108	68	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
109	29	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
110	54	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
111	49	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
112	20	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
113	26	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40

NO.	Age	Gender	Rapid Test	(RT-PCR)
114	22	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
115	32	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
116	28	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
117	44	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
118	57	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
119	64	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
120	39	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
121	38	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
122	73	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
123	45	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
124	61	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
125	13	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
126	64	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
127	26	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
128	28	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
129	58	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
130	35	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
131	51	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
132	60	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
133	17	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
134	18	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
135	15	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
136	52	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40

File No.:K590516D
Version:1.0
Effective date:2020-12-10

4

4/2

NO.	Age	Gender	Rapid Test	(RT-PCR)
137	33	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
138	41	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
139	11	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
140	19	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
141	10	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
142	62	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
143	68	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
144	38	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
145	59	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
146	76	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
147	24	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
148	68	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
149	82	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
150	64	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
151	59	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
152	59	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
153	83	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
154	58	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
155	68	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
156	77	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
157	47	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
158	71	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
159	21	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40

NO.	Age	Gender	Rapid Test	(RT-PCR)
160	52	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
161	70	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
162	63	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
163	59	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
164	26	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
165	36	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
166	47	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
167	45	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
168	29	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
169	30	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
170	25	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
171	73	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
172	76	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
173	25	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
174	49	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
175	62	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
176	38	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
177	33	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
178	39	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
179	69	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
180	79	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
181	32	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
182	35	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40

File No.:K590516D
Version:1.0
Effective date:2020-12-10

5

5/2

NO.	Age	Gender	Rapid Test	(RT-PCR)
183	39	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
184	61	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
185	10	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
186	37	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
187	52	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
188	41	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
189	74	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
190	51	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
191	56	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
192	62	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
193	60	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
194	54	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
195	81	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
196	79	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
197	73	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
198	35	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
199	76	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
200	23	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
201	13	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
202	14	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40

NO.	Age	Gender	Rapid Test	(RT-PCR)
203	43	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
204	30	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
205	57	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
206	30	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
207	65	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
208	66	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
209	38	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
210	49	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
211	23	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
212	51	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
213	64	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
214	67	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
215	34	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
216	55	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
217	58	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
218	67	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
219	20	F	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
220	42	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
221	59	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40
222	12	M	Negative	Negative(Ct/Cq) >40

Director: 
 Date: 2020.12.10
 Seal of company signature 

File No.: 6590516D
 Version: 1.0
 Effective date: 2020-12-10



MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
Palackého náměstí 375/4, 128 01 Praha 2

Praha 17. března 2021
Č. j.: MZDR 10786/2021-2/OLZP



MZDRX01F22QC

ROZHODNUTÍ

Ministerstvo zdravotnictví (dále jen „Ministerstvo“) jako orgán příslušný k rozhodnutí podle ustanovení § 12 odst. 1 písm. h) zákona č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky a o změně a doplnění některých zákonů, ve znění pozdějších předpisů ve spojení s § 4 odst. 8 nařízení vlády č. 56/2015 Sb., o technických požadavcích na diagnostické zdravotnické prostředky in vitro (dále jen „nařízení vlády“), na základě žádosti společnosti

Capital Unicorns SE,

se sídlem Václavské náměstí 832/19, Nové Město, 110 00 Praha 1, IČO: 082 88 241
(dále jen „žadatel“)

rozhodlo v souladu s ustanovením § 67 a násl. zákona č. 500/2004 Sb., správní řád, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „správní řád“) tak, že

povoluje

žadateli uvést na trh a do provozu diagnostický zdravotnický prostředek in vitro **Novel Coronavirus (SARS-Cov-2) Antigen Rapid Test Device (saliva)**, jehož výrobcem HANGZHOU REALY TECH CO., LTD., se sídlem 4th Floor, #12 Building, Eastern Medicine Town, Xiasha Economic & Technology Development, 310018 Hangzhou, Zhejiang, P.R. China, pro použití laickou osobou

a stanovuje

po dobu platnosti tohoto rozhodnutí žadateli následující povinnosti k zajištění ochrany veřejného zdraví:

- zajistit, aby konečný laický uživatel testu byl informován, že toto povolení se nevztahuje na variantu testu, která využívá nazofaryngeálního odběru vzorku
- informovat odběratele o povinnosti v rámci testování zajistit při pozitivitě antigenního testu provedeného laickou osobou bezprostřední informování poskytovatele zdravotních služeb za účelem provedení konfirmačního testu,
- v případě zájmu odběratele zajistit proškolení určené osoby,
- hlásit Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv každou nepříznivou událost, ke které během používání výrobku dojde.

Str. 1 z 3

Platnost povolení: **do 30. 4. 2021.**

Odůvodnění:

I.

Dne 11. 3. 2021 požádal žadatel o udělení výjimky podle § 4 odst. 8 nařízení pro diagnostický zdravotnický prostředek in vitro určený k sebetestování na onemocnění COVID-19 pod obchodním názvem Novel Coronavirus (SARS-Cov-2) Antigen Rapid Test Device (saliva), HANGZHOU REALY TECH CO., LTD., pro účely zavedení celoplošného testování v České republice, jakožto diagnostického zdravotnického prostředku in vitro, pro který nebyl proveden postup podle § 4 odst. 1 až 4 nařízení a jehož použití je v zájmu ochrany zdraví. Žádost zdůvodňuje potřebou pravidelně testovat populaci za účelem včasného odhalení výskytu nových případů onemocnění COVID-19 ještě před jejich rozšířením v komunitě.

K žádosti přikládá následující dokumentaci:

- a) Declaration of Conformity
- b) Návod k použití v českém jazyce
- c) Fotodokumentace
- d) Clinical Report

II.

Ministerstvo posoudilo předmětný diagnostický zdravotnický prostředek in vitro na základě žadatelem předložených informací jako dostatečně funkčně způsobilý a pro uživatele bezpečný.

Ministerstvo se ztotožňuje s potřebou pravidelně testovat veřejnost rychlými antigenními testy za účelem včasného odhalení výskytu nových případů onemocnění COVID-19 ještě před jejich rozšířením v komunitách, což při absenci antigenních testů určených pro sebetestování na celém trhu EU není možné řešit jinak, než s použitím vhodných antigenních testů určených pro profesionální použití, jež budou k tomuto účelu použity za účelem odhalení pozitivních osob ve společnosti. Povolení se vztahuje pouze na neinvazivní způsoby odběru vzorku.

Za účelem podpory opatření k ochraně veřejného zdraví je žadateli uložena povinnost informovat odběratele o povinnosti při zjištěné pozitivitě antigenního testu provedeného laickou osobou kontaktovat vzdáleným přístupem (telefonicky, e-mailem apod.) závodního lékaře (poskytovatele pracovně – lékařských služeb) nebo registrujícího praktického lékaře, který rozhodne o provedení konfirmačního testu a zajistí komunikaci v rámci systému ISIN. Za účelem minimalizace rizika chyb v provedení odběru a interpretaci výsledků testů je žadateli uložena povinnost v případě zájmu odběratele zajistit proškolení osoby určené odběratelem.

S ohledem na potřebu dalšího vyhodnocování z hlediska bezpečnosti a funkční způsobilosti testů je výjimka z procesu posouzení shody udělena do 30. 4. 2021.

S ohledem na výše uvedené rozhodlo Ministerstvo tak, jak je uvedeno ve výroku tohoto rozhodnutí.

Poučení:

Proti tomuto rozhodnutí je možné podat v souladu s § 152 odst. 1 správního řádu u Ministerstva rozklad, a to ve lhůtě 15 dnů ode dne doručení. O rozkladu rozhoduje ministr zdravotnictví.

doc. MUDr. Jan Blatný, Ph.D.
ministr zdravotnictví
podepsáno elektronicky

Str. 3 z 3

Elektronický podpis - 18.3.2021
Certifikát autora podpisu :
Jméno : doc. MUDr. Jan Blatný, Ph.D.
Vydal : PostSignum Qualified C...
Platnost do : 13.12.2021 17:26:01-000 +01:0



Peter Halva
Managing director

(+420) 777 50 77 40

(+61) 48 770 777 0

peter@CapitalUnicorns.com

Capital Unicorns

Vinohradská 178

130 00 Praha 3 - Vinohrady

(+420) 770 66 77 88

info@CapitalUnicorns.com

www.CapitalUnicorns.com