

УТВЕРЖДАЮ»/"APPROVE"

«Чанша Синокер Инк.»/ Changsha Sinocare Inc.	
(Acrossocratical)	_
(должность/position) ————————————————————————————————————	
(nodnucь/signature)	
« <u></u> » 2021	
«день» месяц/«day» month	
М.П./Stamp	

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

INSTRUCTION FOR USE on a medical device

Набор реагентов для выявления антигена SARS-CoV-2 (метод коллоидного золота), Lot 13K081801, 13K081901, 13K082001

Reagent kit for the detection of SARS-CoV-2 antigen (colloidal gold method), Lot 13K081801, 13K081901, 13K082001

производства Changsha Sinocare Inc., КНР

production Changsha Sinocare Inc., PRC Перед применением Набора реагентов для выявления антигена SARS-CoV-2 (метод коллоидного золота), Lot 13K081801, 13K081901, 13K082001 необходимо внимательно ознакомиться с настоящей инструкцией и следовать ей перед каждым использованием изделия.

Инструкция по применению

Набор реагентов для выявления антигена SARS-CoV-2 (метод коллоидного золота), Lot 13K081801, 13K081901, 13K082001

1. Наименование медицинского изделия

Набор реагентов для выявления антигена SARS-CoV-2 (метод коллоидного золота), Lot 13K081801, 13K081901, 13K082001

Варианты исполнения:

- І. Комплект №1, Lot 13К081801 в составе:
- 1. Тест-полоска 1 шт.;
- 2. Пробирка с буфером 1 флакон;
- 3. Пробирка для разведения биологического образца 1 шт.;
- 4. Зонд с ватным тампоном для взятия мазка из носоглотки 1 шт.;
- 5. Краткое справочное руководство 1 шт.;
- 6. Инструкция по применению 1 шт.
- II. Комплект №2, Lot 13K081901 в составе:
- 1. Тест-полоска 5 шт.;
- 2. Пробирка с буфером 1 флакон;
- 3. Пробирка для разведения биологического образца 5 шт.;
- 4. Зонд с ватным тампоном для взятия мазка из носоглотки 5 шт.;
- 5. Краткое справочное руководство 1 шт.;
- 6. Инструкция по применению 1 шт.
- III. Комплект №3, Lot 13K082001 в составе:
- 1. Тест-полоска 25 шт.;
- 2. Пробирка с буфером 3 флакона;
- 3. Пробирка для разведения биологического образца 25 шт.;
- 4. Зонд с ватным тампоном для взятия мазка из носоглотки 25 шт.;
- 5. Краткое справочное руководство 1 шт.;
- 6. Инструкция по применению 1 шт.

Далее по тексту могут использоваться следующие наименования медицинского изделия: набор реагентов для выявления антигена SARS-CoV-2 (метод коллоидного золота), набор реагентов, набор реагентов на антиген SARS-CoV-2, изделие.

Наименование медицинского изделия может быть упомянуто в тексте в сокращенной форме для удобства восприятия информации.

2. Назначение медицинского изделия

Предназначен для быстрого качественного определения нуклеокапсидного антигена SARS-CoV-2 в образцах носоглоточных мазков человека, в качестве вспомогательного

средства при диагностике коронавирусной инфекции. Предназначен для использования вне тела (для диагностики in vitro) и только для профессионального использования.

3. Область применения

Изделие предназначено только для диагностики in vitro (ИВД).

4. Описание медицинского изделия

Коронавирусная болезнь (COVID-19) — это инфекционное заболевание, вызванное недавно обнаруженным коронавирусом, тяжелым острым респираторным синдромом, коронавирусом 2 (SARS-CoV-2). SARS-CoV-2 — это β-коронавирус, представляющий собой оболочечный несегментированный вирус с положительной РНК. Он передается от человека к человеку воздушно-капельным путем или при прямом контакте; средний инкубационный период инфекции, по оценкам, составляет 6,4 дня, а базовое репродуктивное число - 2,24–3,58. Основные тесты IVD, используемые для COVID-19, включают в себя полимеразную цепную реакцию с обратной транскриптазой в реальном времени (ОТ-ПЦР), которая занимает несколько часов. Наличие экономичного и быстрого диагностического теста в месте оказания медицинской помощи имеет решающее значение для того, чтобы медицинские работники могли помочь в диагностике пациентов и предотвратить дальнейшее распространение вируса.

Набор реагентов для выявления антигена SARS-CoV-2 (метод коллоидного золота) — это экспресс-тест для диагностики in vitro для качественного определения нуклеокапсидного антигена SARS-CoV-2 в образцах носоглоточных мазков человека.

Тест-полоска представляет собой одноразовое кассетное устройство в пластмассовом корпусе. Оно состоит из абсорбирующей подложки, нитроцеллюлозной мембраны, подложки с конъюгатом (коллоидное золото) и подложки для образца. Участок тест-полоски с мембраной содержит одну тестовую зону и одну зону контроля.

Пробирка с буфером представляет собой флакон белого цвета, с синей крышкой, содержащий прозрачную жидкость без хлопьев и осадков. Он предназначен для разведения биологического образца из носоглотки и рассчитан на 10 определений нуклеокапсидного антигена SARS-CoV-2.

Зонд с ватным тампоном состоит из стержня и наконечника, который предназначен для взятия мазка из носоглотки.

Пробирка для разведения биологического образца используется для экстрагирования образца после его взятия и добавления раствора образца в лунку для образца тестполоски.

5. Предполагаемый пользователь

Изделие предназначено строго для профессионального и (или) лабораторного применения.

Минимальный профессиональный уровень потенциального пользователя, необходимый для использования медицинского изделия — специалисты, обладающие базовыми медицинскими знаниями и навыками, чтобы иметь возможность собирать эффективные образцы и проводить их обработку, следуя инструкции по применению, и интерпретировать результаты.

6. Принцип анализа

Иммунохроматографический метод с коллоидным золотом, используемый в этом наборе реагентов, применяется для определения антигена SARS-CoV-2 (N белок) методом «сэндвича» ДЛЯ антител. Хроматографическую мембрану двойного моноклональным антителом к N-белку коронавируса SARS-CoV-2 (Т-линия) и козьими антителами к антителам IgG мыши (С-линия), а подложку с конъюгатом (коллоидное золото) покрывали другим моноклональным антителом к N-белку коронавируса SARS-CoV-2. Если тестируемый образец содержит антиген SARS-CoV-2, и его концентрация превышает предел обнаружения, антиген SARS-CoV-2 и антитело образуют иммунный комплекс. Под действием хроматографии реакционный комплекс движется вперед вдоль нитроцеллюлозной мембраны. Результаты считаются положительными, когда комплекс будет захвачен антителом SARS-CoV-2, предварительно нанесенным на тестовую зону нитроцеллюлозной мембраны, при этом образуется пурпурно-красная полоска (Т-линия). Напротив, когда в тестируемом образце нет антигена SARS-CoV-2, или концентрация антигена ниже предела обнаружения, в тестовой зоне отсутствует пурпурно-красная полоска (Т-линия), и результат считается отрицательным. Независимо от наличия антигена SARS-CoV-2 в образце в зоне контроля качества появится пурпурно-красная полоска (С-линия), которая является стандартом для внутреннего контроля качества.

7. Предупреждения

- 1. Только для диагностики in vitro.
- 2. Тест-полоска, пробирка для разведения биологического образца, зонд с ватным тампоном для взятия мазка из носоглотки предназначены только для одноразового использования.
- 3. Не использовать набор реагентов по истечении срока годности.
- 4. Не использовать набор реагентов, если пакет проколот или плохо запечатан.
- 5. Исследуемые образцы должны рассматриваться как инфекционные продукты и использоваться в соответствии с СОП лаборатории по инфекционным заболеваниям. Следует уделять внимание операциям по биобезопасности во время сбора, обработки,

хранения и утилизации использованных продуктов.

- 6. Во время работы используйте средства индивидуальной защиты, такие как перчатки, хирургические маски, лабораторные халаты и защитные очки.
- 7. Тестирование должно проводиться профессионально обученным персоналом, работающим в сертифицированных лабораториях или клиниках, в которых образец берется квалифицированным медицинским персоналом.
- 8. Не выполнять тестирование, если температура окружающей среды $> 45^{\circ}\text{C}/113^{\circ}\text{F}$ и $<10^{\circ}\text{C}/50^{\circ}\text{F}$. Изделия, хранящиеся при низкой температуре, перед открытием нужно довести до комнатной температуры (рекомендуемое время 30 минут), чтобы избежать поглощения влаги.
- 9. Утилизируйте все образцы и материалы, использованные для проведения теста или с истекшим сроком годности, как биологически опасные отходы. Лабораторные химические и биологически опасные отходы должны обрабатываться и утилизироваться в соответствии со всеми местными государственными и национальными правилами.
- 10. Окончательное подтверждение инфекции SARS-CoV-2 должно основываться на совокупности всех показателей анализа и клинических симптомов.

8. Материалы

Основными составляющими компонентов являются:

Таблица 1 Материалы

Компоненты	Состав	Диапазон концентрации
	Моноклональное антитело к N-белку коронавируса SARS-CoV-2 (для конъюгации)	0,005~0,02 мг/мл
	Моноклональное антитело к N-белку коронавируса SARS-CoV-2 (для покрытия)	0,5~4мг/мл
Тест-полоска	Поликлональные козьи антитела к IgG мыши	0,2~2мг/мл
тест-полоска	Боратный буферный раствор	$10~\text{мM}{\sim}100~\text{мM}$
	Фосфатный буферный раствор	$10~\text{мM}{\sim}100~\text{мM}$
	Казеин	0,05%~0,5%
	NaCl	0,9%~9%
	ProClin 300	0,01%~0,2%
	Трис-буферный раствор	10 мМ~100 мМ
	Тритон Х-100	0,1%~1%
Пробирка с	NaCl	0,9%~9%
буфером	ProClin 300	0,01%~0,2%
	NP-40 (Нонилфеноксиполиэтоксилэтанол)	0,1%~1%
	PVP-360000 (Пирролидинопентиофенон)	0,1%~1%

9. Комплект поставки

Набор реагентов состоит из тест-полоски, пробирки с буфером, пробирки для разведения биологического образца, зонда с ватным тампоном для взятия мазка из носоглотки, краткого справочного руководства и инструкции по применению.

Комплект поставки представлен ниже:

Таблица 2 Комплект поставки

Спецификация	Состав	Количество
	Тест-полоска	1 шт.
	Пробирка с буфером	1 флакон
	Пробирка для разведения	1 шт.
	биологического образца	1 1111.
1 шт./упаковка	Зонд с ватным тампоном для	1 шт.
	взятия мазка из носоглотки	1 1111.
	Краткое справочное	1 шт.
	руководство	1 1111.
	Инструкция по применению	1 шт.
5 шт./упаковка	Тест-полоска	5 шт.
3 mr./ynakobka	Пробирка с буфером	1 флакон

	Пробирка для разведения биологического образца	5 шт.
	Зонд с ватным тампоном для взятия мазка из носоглотки	5 шт.
	Краткое справочное руководство	1 шт.
	Инструкция по применению	1 шт.
	Тест-полоска	25 шт.
	Пробирка с буфером	3 флакона
	Пробирка для разведения биологического образца	25 шт.
25 шт./упаковка	Зонд с ватным тампоном для взятия мазка из носоглотки	25 шт.
	Краткое справочное руководство	1 шт.
	Инструкция по применению	1 шт.

Не следует использовать содержимое из разных партий.

Материалы, требуемые для проведения анализа, но не поставляемые вместе с изделием:

- 1. Секундомер
- 2. Средства индивидуальной защиты, такие как перчатки, хирургические маски, защитные очки, лабораторные халаты и т.д.
- 3. Контейнер для биологически опасных отходов и дезинфицирующие средства.

10. Классификация

Данное изделие классифицируются в соответствии с Директивой Европейского Совета 98/79/ЕЕС как медицинское изделие для диагностики in vitro.

11. Показания

Набор реагентов используется только для качественного определения белков SARS-CoV-2.

12. Популяционные и демографические аспекты применения медицинского изделия Медицинское изделие не имеет возрастных ограничений и ограничений по половому, расовому и другим признакам.

13. Условия хранения, транспортировки и срок годности

Срок годности изделия: 18 месяцев при температуре 4-30°C в запечатанной упаковке.

- 1. Хранить при температуре 4-30°C в запечатанном пакете. Не допускать попадание прямых солнечных лучей, влаги и тепла. Не замораживать.
- 2. Тест-полоску следует использовать в течение 10 минут после вскрытия пакета из фольги.
- 3. После вскрытия флакона с буфером его следует немедленно закрыть и хранить при температуре 4-30°C. Флакон с буфером следует использовать в течение 28 дней после вскрытия. Отметьте дату первого вскрытия на этикетке буфера.

4. Дата производства и срок годности указаны на этикетке изделия.

Изделия, хранившиеся с нарушением регламентированного режима, применению не подлежат.

5. Условия транспортировки изделия представлены в таблице ниже:

Таблица 3 Условия транспортировки

Условия	Температура	Влажность	Время хранения
Заморозки или зима	-29□±2□	Не установлено	72 часа
Тропический климат с	38□±2□	85% ±5% относительной	72 часа
высокой влажностью	360120	влажности	72 4aca
Сухой пустынный	60□±2□	30%±5% относительной	6 часов
климат	00==2=	влажности	О часов
Обычная среда	25□±2□	60% ±5% относительной	18 месяцев
Ооычная среда	23 🗆 🗕 2 🗆	влажности	то месяцев

14. Порядок и условия использования

Требования к пробе

Содержимое этого набора реагентов используется только для образцов носоглоточного мазка, пробы могут храниться в течение 1 часа при комнатной температуре, 48 часов при 2-8°C, и при - 80°C для длительного хранения. Избегайте повторного замораживания и размораживания.

Перед проведением анализа образец необходимо довести до комнатной температуры в течение 20-30 мин, если образец хранился при t = 2-8°C, и в течение 1 часа, если образец хранился при t = -80°C.

Порядок использования

- (1) Условия проведения анализа: 10°C-45°C, ≤85% относительной влажности. Если изделие хранилось при низких температурах, перед проведением анализа его необходимо довести до комнатной температуры в течение 30 мин.
- (2) Добавьте 10 капель буфера вертикально в пробирку для разведения биологического образца.
- (3) Вставьте зонд с ватным тампоном после отбора образца в раствор в пробирку для разведения биологического образца, вращая его вблизи к внутренней стенке пробирки в течение 10 раз, а затем подержите зонд с ватным тампоном в растворе в течение 1 минуты, чтобы максимально экстрагировать образец.
- (4) Для получения максимального количества жидкости из тампона, извлеките зонд, одновременно сжимая его наконечник (тампон) стенками пробирки. Утилизируйте зонд с ватным тампоном. Закройте пробирку крышкой и осторожно встряхните ее, чтобы остаточная жидкость на стенке пробирки полностью смешалась с жидкостью в пробирке. (См. Рис. 1).
- (5) Поместите тест-полоску горизонтально на чистый и плоский стол. Переверните пробирку для разведения биологического образца так, чтобы крышка пробирки оказалась внизу и, держа пробирку вертикально, добавьте 2 капли (около 80±5 мкл) в лунку для образца тест-полоски. Подождите 15-20 минут и интерпретируйте результаты. Результаты недействительны, если они появились более чем через 20 минут. (См. Рис. 2).

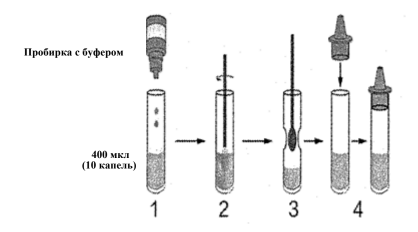


Рис. 1 Процесс экстрагирования образца

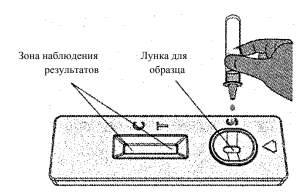
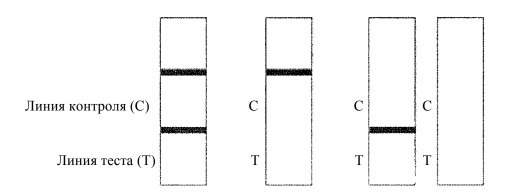


Рис. 2 Процесс добавления образца

Внимание! Используемые тест-полоски следует рассматривать как источник биологического риска. Утилизируйте использованные тест-полоски в контейнер для биологически опасного материала.

Интерпретация результатов

- (1) Положительный: Проявились две красные линии. Одна линия в тестовой зоне (Т) и другая в зоне контроля (С). (см. Рис. 3)
- (2) Отрицательный: В зоне контроля (С) проявляется одна красная линия. В тестовой зоне
- (Т) линия не проявляется. (см. Рис. 3)
- (3) Недействительные результаты: В зоне контроля (С) красная линия не проявляется. (см. Рис. 3)
- (4) В случае недействительных результатов, пожалуйста удостоверьтесь в правильности проведения анализа и повторите его с новой тест-полоской. В частности, обратите внимание на то, достаточно ли добавленного количества образца. Если проблема еще осталась, следует немедленно остановить использование этой партии изделий и связаться с уполномоченным представителем производителя в РФ.



Положительный Отрицательный Недействительный Рис. 3 Определение результатов (Фотографии только для справки)

Контроль качества

Красная линия, появляющаяся в зоне контроля, рассматривается как внутренний процедурный контроль. Она может подтвердить, достаточен ли объем пробы и правильный ли метод работы.

Ограничения

- (1) Отрицательный результат может быть, если концентрация антигена SARS-CoV-2 (N-белок) в образце ниже предела обнаружения анализа. Таким образом, отрицательный результат анализа не исключает вероятности заражения SARS-CoV-2, и следует учитывать недавнее заражение, анамнез и наличие клинических признаков и симптомов, соответствующих SARS-CoV-2.
- (2) Отрицательный результат может быть из-за взятия, транспортировки или подготовки пробы ненадлежащим образом.
- (3) Отрицательный результат может быть, если анализ проводится через 1 час после взятия пробы. Образцы должны быть протестированы как можно скорее после взятия пробы.
- (4) Отрицательные результаты у пациентов с симптомами более 5 дней требуют дальнейшее подтверждение другими методами.
- (5) Из-за возможных технических и операционных ошибок, которые могут привести к неверным результатам, пожалуйста, повторно проверьте подозрительные результаты.
- (6) Результат теста предназначен только для клинической справки и не должен рассматриваться как единственное основание для клинического диагноза и лечения. Следует учитывать клиническое ведение пациентов в сочетании с их симптомами, историей болезни, другими лабораторными тестами (особенно этимологическими тестами) и эпидемиологической информацией.
- (7) Набор реагентов предназначен только для качественного определения антигена SARS-CoV-2 из носоглоточного мазка, и анализ состава образца не может быть определен.

15. Функциональные характеристики

15.1 Предел обнаружения (референтный интервал)

15.1.1 Определение ТЦД50 (тканевая цитопатогенная доза, вызывающая гибель 50% клеток монослоя) вируса.

Образцы носоглоточных мазков отбирались из образцов испытуемых с положительными

результатами, у которых симптомы появились 5 дней назад, и определялась ТЦД₅₀. Образцы носоглоточных мазков были разбавлены 10 раз, 100 мкл каждого разбавления было добавлено на 96-луночный планшет, а затем добавлялось 100 мкл гидролизированных клеток-хозяев для 10 параллельных проб, и были установлены холостые пробы с клетками для контроля. Цитопатические изменения наблюдались ежедневно, количество цитопатических пор регистрировалось до тех пор, пока контрольные клетки не были отторгнуты из-за старения. ТЦД₅₀ вируса рассчитывалась по формуле Рида-Менча:

Ig^{ТЦД₅₀} Логарифм разведения вируса, дающего эффект более 50%CPE + отношение× Логарифм коэффициента разведения

Отношение = (процент, соответствующий разведению, дающему эффект более 50%CPE - 50%) /(процент, соответствующий разведению, дающему эффект более 50%CPE - процент, соответствующий разведению, дающему эффект менее 50%CPE)

15.1.2 Подготовка образцов и методы анализа

Положительные образцы носоглоточных мазков отбирались у испытуемых с положительными результатами, у которых симптомы появились 5 дней назад, и разбавлялись буфером. Пропорции разведения были установлены как неразбавленный, 1:10, 1:20, 1:40, 1:80, 1:16, 1:32 и т.д. Для анализа образцов использовались три партии набора реагентов, и каждый образец был протестирован 20 раз. Разведение 90%~95% положительной частоты обнаружения было принято в качестве минимального предела обнаружения данного набора реагентов.

15.1.3 Результаты анализа Результаты анализа на ТЦД50 вируса

Таблица 4 Результаты анализа на СРЕ вируса

Развед ение	Каждая лунка с разведением вируса (повторить для 10 лунок)		Общее количество лунок		Общее количеств	Лунки с СРЕ/ общее количество
вируса	СРЕ есть	СРЕ отсутствует	СРЕ есть	СРЕ отсутствует	о лунок	лунок, %
10 ⁻¹	10	0	34	0	34	100(34/34)
10 ⁻²	10	0	24	0	24	100(24/24)
10 ⁻³	9	1	14	2	16	87,5(14/16)
10^{-4}	4	6	5	8	13	38,5(5/13)
10 ⁻⁵	2	8	2	17	19	0,11(2/19)
10 ⁻⁶	0	10	0	27	27	0(0/27)

Рассчитывалось по результатам, приведенным в таблице 1:

$$Ig^{TIUI_{50}}=Ig10^{-3}+(87,5\%-50\%)/(87,5\%-38,5\%) \times Ig10^{-1}=-3,77$$

ТЦД50=10-3,77

То есть 0,1 мл 5888-кратного разведения вируса равен 1 ТЦД50.

Результаты анализа образцов

Таблица 5 Результаты анализа на минимальный предел обнаружения

Пропорции разведения	20201224	20201225	20201226
Неразбавленный	100 % (20/20+)	100 % (20/20+)	100 % (20/20+)
1:10	100 % (20/20+)	100 % (20/20+)	100 % (20/20+)
1:20	100 % (20/20+)	100 % (20/20+)	100 % (20/20+)
1:40	100 % (20/20+)	100 % (20/20+)	100 % (20/20+)
1:80	100 % (20/20+)	100 % (20/20+)	100 % (20/20+)
1:160	75% (15/20+)	75% (15/20+)	80% (16/20+)
1:320	15% (3/20+)	10% (2/20+)	20% (4/20+)

Примечание: например, 75% (15/20+), 75% - положительный показатель, 15/20+ означает, что из 20 раз 15 раз образцы дали положительный результат.

Согласно анализу результатов испытаний в таблице 5, основанному на частоте обнаружения 90%~95% положительных результатов, минимальный предел обнаружения должен быть в диапазоне 1:80~1:160. Для того чтобы сузить предел обнаружения, следовало продолжить тестирование. Серия разведений проводилась на образцах с использованием буфера: 1:80, 1:100, 1:120, 1:140, 1:160. Для тестирования серии образцов использовались три партии набора реагентов, и каждый образец был протестирован 20 раз. Пропорция разведения 90%~95% положительной частоты обнаружения была взята в качестве минимального предела обнаружения данного набора реагентов, и результаты испытаний показаны в таблице 6.

Пропорция 20201226 20201224 20201225 разведения 1:80 100 % (20/20+) 100 % (20/20+) 100 % (20/20+) 1:100 100 % (20/20+) 100 % (20/20+) 100 % (20/20+) 1:120 90% (18/20+) 90% (18/20+) 95% (19/20+) 1:140 90% (18/20+) 85% (17/20+) 85% (17/20+) 1:160 75% (15/20+) 75% (15/20+) 75% (15/20+)

Таблица 6 Результаты анализа на минимальный предел обнаружения

Примечание: например, 75% (15/20+), 75% - положительный показатель, 15/20+ означает, что из 20 раз 15 раз образцы дали положительный результат.

Согласно анализу результатов испытаний в таблице 6, основанному на частоте обнаружения 90%~95% положительных результатов, минимальный предел обнаружения должен быть 1:120. Таким образом, предел обнаружения составил 1:120.

Согласно преобразованию концентрации ТЦД50, 1 мл 58880-кратного разведения вируса равен 1 ТЦД50, т.е. референтный интервал составил 491 ТЦД50/мл.

15.2 Аналитическая специфичность

15.2.1 Исследование интерферирующих веществ

Были приготовлены 1 отрицательный образец и 1 положительный образец. Каждое интерферирующее вещество добавлялось в образец до тех пор, пока не была достигнута требуемая концентрация. Для анализа использовались тест-полоски из 3 партий, по 3 раза для каждого образца.

Вещества, в указанной ниже концентрации (см. Таблицу 7), не будут влиять на результат анализа при работе с набором реагентов для выявления антигена SARS-CoV-2.

Таблица 7 Список интерферирующих веществ

Интерферент	Концентрация	Интерферент	Концентрация
Цельная кровь	4%	Zicam	5% по об.
Муцин	0,5%	Гомеопатический препарат (Alkalol)	1:10 разведение
Хлорасептик (ментол/бензокаин)	1,5 мг/мл	Фенольный спрей от боли в горле	15% по об.
Насо ГЕЛЬ (NeilMed)	5% по об.	Тобрамицин	4 мкг/мл
Назальные капли CVS (Фенилэфрин)	15% по об.	Мупироцин	10 мг/мл
Африн (оксиметазолин)	15% по об.	Пропионат флутиказона	5% по об.
Спрей для носа CVS (Cromolyn)	15% по об.	Tamiflu (Осельтамивир фосфат)	5 мг/мл

15.2.2 Перекрестная реактивность других вирусных антител

Отбирались природные вирусы или патогены (типы приведены в таблице 8, конечная концентрация вирусов или патогенов составляла не менее 105 БОЕ/мл), и оценивалось их влияние на тест. Для анализа использовались тест-полоски из 3 партий, по 3 раза для каждого образца.

Таблица 8 Вирусы или патогены

Вероятные высокоприоритетные	Другие высокоприоритетные патогены из того же
организмы в зоне кровообращения	генетического семейства
Аденовирус (например, Cl Ad. 71)	Коронавирус человека 229Е
Метапневмовирус человека (hMPV)	Коронавирус человека ОС43
Вирус парагриппа 1-4	Коронавирус человека NL63
Грипп А и В	БВРС-коронавирус
Энтеровирус	Коронавирус человека НКU1
Респираторно-синцитиальный вирус	Tr. w PJ.
Риновирус	
Haemophilus influenzae	
Streptococcus pneumoniae	
Streptococcus pyogenes	
Candida albicans	
Объединенное средство для промывания	
носа человека - представитель нормальной	
респираторной микробной флоры	
Bordetella pertussis	
Mycoplasma pneumoniae	
Chlamydia pneumoniae	
Legionella pneumophila	
Staphylococcus aureus	
Staphylococcus epidermidis	
Mycobacterium tuberculosis	
Pneumocystis jirovecii (PJP)	

Также 3 раза тестировались 20 образцов от нормальных доноров для проверки правильности выполнения тестирования.

Все отрицательные образцы с интерферентами показали отрицательные результаты анализа во всех трех испытаниях, все положительные образцы с интерферентами показали положительные результаты, а значит интерферирующие вещества, с указанными выше концентрациями (таблица 7), не оказывали никакого влияния на результаты анализа при работе с набором реагентов для выявления антигена SARS-CoV-2.

Тест на перекрестную реактивность показал отрицательные результаты во всех 3 испытаниях для всех вирусов, а значит другие вирусы или патогены, приведенные в таблице 8, с концентрацией не менее 105 БОЕ/мл не реагировали перекрестно на результаты анализа с набором реагентов на антиген SARS-CoV-2.

Все 20 отрицательных образцов испытуемых 3 раза показали отрицательные результаты, т.е. не было никаких ложноположительных результатов.

15.3 Повторяемость и прецизионность

15.3.1 Метод анализа

Отрицательный образец сравнения R01 и слабоположительный образец сравнения R02 тестировались 3 партиями тест-полосок 20 раз в течение 5 дней.

15.3.2 Результаты анализа

Расчеты приведены ниже:

1) Повторяемость:

Показатель положительного обнаружения=100%; Показатель отрицательного обнаружения=100%;

2) Промежуточная прецизионность:

Показатель положительного обнаружения=100%; Показатель отрицательного обнаружения=100%;

3) Вариация между партиями:

Показатель положительного обнаружения=100%; Показатель отрицательного обнаружения=100%;

Повторяемость, вариация между партиями и промежуточная прецизионность результатов анализа соответствовали критериям приемлемости.

15.4 Хук-эффект

Набор реагентов на антиген SARS-CoV-2 был протестирован при пропорциях разведения образца: неразбавленный, 1:50, 1:100, 1:200, 1:500, 1:1000, 1:1200, 1:1500, при этом хукэффекта не наблюдалось.

16. Клиническая эффективность

16.1 Клиническая оценка (по сравнению с ПЦР)

Таблица 9 Результаты теста

Набор реагентов	ОТ-ПЦР		
для выявления антигена SARS-	Положительный	Отрицательный	Итого

CoV-2			
Положительный	96	0	96
Отрицательный	4	100	104
Итого	100	100	200
Чувствительность	96,00%	(95%ДИ: 90,16%-98,4	13%)
Специфичность	100% (95%ДИ: 96,30%-100%)		
Общая частота совпадений	98,00% (95%ДИ: 94,97%-99,22%)		

16.2 Клиническая оценка различного течения болезни

Таблица 10 Статистическое распределение результатов с разным течением болезни у испытуемых

Течение болезни	Набор реагентов	для выявления анти	гена SARS-CoV-2
течение оолезни	Всего	Положительный	Чувствительность
0-3 сут	97	93	95,88%
4-7 сут	3	3	100%

16.3 Результаты клинических испытаний в РФ

При анализе 50 образцов Набором реагентов для выявления антигена SARS-CoV-2 были получены 25 положительных результатов, полученных от 25 пациентов с подтверждённым диагнозом. Образцы, полученные от тех же пациентов, были также положительными на МИ сравнения. Таким образом, чувствительность составила 100% (25/25; ДИ 95%: 86,28–100%).

При анализе 50 образцов Набором реагентов для выявления антигена SARS-CoV-2 были получены 25 отрицательных результатов, полученных от 25 пациентов с подтверждёнными респираторными инфекциями (респираторно-синцитиальный вирус, метапневмовирус, вирусы парагриппа, риновирус, аденовирус и бокавирус). Образцы, полученные от тех же пациентов, были также отрицательными на МИ сравнения. Таким образом, специфичность составила 100% (25/25; ДИ 95%: 86,28–100%).

17. Маркировка и упаковка

Значение символов, указанных на маркировке и упаковке медицинского изделия:

Символ	Значение
LOT	Код партии
IVD	Медицинское изделие для диагностики in vitro
②	Запрет на повторное применение
~~ <u></u>	Дата изготовления

	Использовать до
4°C	Предел температуры
i	Обратитесь к инструкции по применению
***	Изготовитель
EC REP	Уполномоченный представить в Европейском сообществе
Œ	Европейский знак соответствия
淤	Не допускать воздействия солнечного света
*	Беречь от влаги
I	Хрупкое, обращаться осторожно
STERILEEO	Стерилизация оксидом этилена
STERRIZE	Не стерилизовать повторно
	Не использовать при повреждении упаковки
\triangle	Осторожно! Обратитесь к инструкции по применению



Биологический риск

Маркировка изделия выполняется в соответствии с требованиями действующей редакции EN ISO 15223-1, EN ISO 18113-2.

18. Сведения о материалах животного и/или человеческого происхождения

Тест-полоска содержит следующие материалы животного происхождения:

- 1) Мышиные моноклональные антитела к белку N коронавируса SARS-CoV-2 (для мечения) $0.005\sim0.02$ мг/мл;
- 2) Мышиные моноклональные антитела к белку N коронавируса SARS-CoV-2 (для покрытия) $0.5\sim4$ мг/мл.
- 3) Козьи поликлональные антитела к IgG мыши 0,2~2мг/мл;

Материалы человеческого происхождения в состав тест-полосок не входят.

Все остальные компоненты изделия не содержат материалов животного и (или) человеческого происхождения.

19. Информация о содержащихся в медицинском изделии лекарственных препаратах и (или) фармацевтических субстанциях

Медицинское изделие не содержит лекарственных средств и фармацевтических субстанций.

20. Техническое обслуживание и ремонт медицинского изделия

Не применимо.

21. Очистка и дезинфекция

Изделие является одноразовым и не подлежит очистке и/или дезинфекции при использовании и после него.

22. Ссылки на предыдущие модификации медицинского изделия или подобные модификации медицинских изделий

Не применимо.

23. Утилизация

Внимание! Использованные тест-полоски и пробирки для разведения биологического образца следует рассматривать как источник биологического риска. Утилизируйте использованные тест-полоски в контейнер для биологически опасных отходов.

Медицинское изделие должно утилизироваться местными публично-правовыми организациями в соответствии с локальными и государственными требованиями.

Незагрязненная упаковка утилизируется как бытовые отходы класса А.

Изделие после использования и окончания срока годности относится к классу Б классификации медицинских отходов.

24. Гарантия производителя медицинского изделия

Производитель подтверждает соблюдение всех обязательных локальных требований к изделию и гарантийным обязательствам. Это включает, но не ограничивается установленной ответственностью и гарантийными обязательствами в соответствии с законодательством об ответственности за качество изделий, применимом на локальном уровне.

Производитель гарантирует качество медицинского изделия при соблюдении условий эксплуатации, хранения и транспортирования в течение всего срока годности.

25. Рекламация

Порядок предъявления рекламаций и ответов на них регулируется гражданским правом. Рекламация может предъявляться только по таким вопросам, которые не являлись предметом приемки товара, произведенной в соответствии с условиями договора.

В случае рекламации обращаться к производителю и/или уполномоченному представителю производителя.

26. Контактная информация Уполномоченного представителя производителя

Для получения более подробной информации или в случае возникновения вопросов о данном изделии, следует обратиться в Отдел по работе с клиентами по следующим контактным данным:

Уполномоченный представитель производителя на территории РФ:

Общество с ограниченной ответственностью «МедиТренд» (ООО «МедиТренд»)

Адрес: 117556, Москва, Симферопольский бульвар, д. 3Г, этаж 2, помещение № III

Тел.: +7 (495) 114-01-38, +7 (495) 223-32-59

Эл. почта: info@meditrend.ru

Сайт: www.meditrend.ru

27. Производитель и разработчик

Changsha Sinocare Inc. (Чанша Синокер Инк.)

Адрес: No. 265 Guyuan Road, Hi-Tech Zone, 410205, Changsha, People's Republic of China (КНР)

Тел: +86-731-89935581/89935582, Факс: +86-731-89825189

Эл. почта: info@sinocare.com Сайт: www.sinocareintl.com

28. Список литературы

[1] Lauer, S.A., и др. Инкубационный период коронавирусной болезни 2019 (COVID-19) из официально зарегистрированных случаев: оценка и применение, Ann Intern Med. 2020 г.

[2] Протокол лечения пневмонии SARS-CoV-2, пилотная версия 8.