

ALL TEST™ SARS-CoV-2 ir gripo A+B antigenų sudėtinis greitis testas (nosies tepinėlis)

Pakuotės informacinis lapelis
REF ISIN-525H Lietuvių k.

Greitis testas SARS-CoV-2 nukleokapsidės baltymo, gripo A ir gripo B nukleoproteinų antigenų kokybinio aptikimo nosies tepinėlio mėginyje testas.

Skirtas savikontrolėi *in vitro* diagnostikos tikslais.

PROCEDŪRA

Prieš atikdami testą ir po jo rankas mažiausiai 20 sekundžių plaukite muilu ir vandeniui. Jei neturite muilo su vandeniu, naudokite rankų dezinfekavimo priemonę, kurios sudėtyje yra ne mažiau kaip 60 % alkoholio.

Nuimkite tubelės su ekstrahavimo buferiniu tirpalu dangtelį ir įdėkite tubelę į jai skirtą laikiklį dėžutėje.



Nosies tepinėlio paėmimas

1. Išimkite steriliu tamponu iš maišelio. Nelieskite tampono minkštojo galo.
2. Kiškite tamponą į šnervę, kol pajusite nedidelį pasipriešinimą (maždaug 2 cm). Lėtai pasukiokite tamponą palei šnervės sienelę 5–10 kartų.

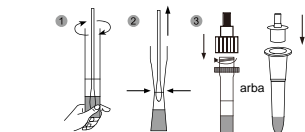
Pastaba.

Tai gali būti nemalonu. Nekiškite tampono gliuvi, jei jaučiate stiprų pasipriešinimą ar skausmą.

1. Kai nosies gleivinė yra pažeista arba kraujuoja, nerekomenduojame imti nosies tepinėlio. Jei mėginį imate iš kito asmens, dėvėkite veido kaukę. Jei mėginį imate iš vaiku, tampono tikriausiai nereikės kišti ties gliuvi į šnervę. Labai mažiems vaikams gali prireikti, kad kitas asmuo imtų tepinėlį prilaikytų vaiko galvą.
2. Švelniai išimkite tamponą.
3. Uždarykite tamponą pakartokite 2 veiksmą kitoje šnervėje.
4. Ištraukite tamponą.

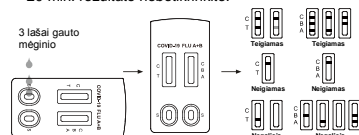
Mėginio paruošimas

1. Įdėkite tamponą į ekstrahavimo tubelę, įsitikinkite, kad jis liečia dugną, ir gerai pamaišykite tamponą. Paspauskite tampono galutę į tubelę ir **10–15 sekundžių pasukiokite tamponą.**
2. Ištraukite tamponą spausdami jo galutę į ekstrahavimo tubelės vidinę dalį.
3. Įdėkite tamponą į plastikinį maišelį.
4. Uždarykite dangtelį arba uždėkite tubelės galą ant tubelės.



Testo atlikimas

1. Išimkite testą kaselėje iš sandarios folijos maišelio ir panaudokite ją per vieną valandą. Geriausi rezultatai gaunami, jei testas atliekamas iš karto, vos atidarius folijos maišelį. Padėkite testą kaselėje ant lygaus paviršiaus.
2. Apverskite mėginio ekstrahavimo tubelę, užsūkite **3 gauto mėginio lašus** ant kiekvieno mėginio šulinėlio (S) testo kaselėje ir paleiskite laikmatį. Bandyamo metu nedjunkite testo kaselės.
3. **Patikrinkite rezultatą praėjus 10 min.** Praėjus 20 min. rezultato nebetikrinkite.



Pastaba. Atlikę testą visus komponentus sudėkite į plastikinį maišelį, jį užsandarinkite ir išmeskite pagal vietos taisykles.

[KAIP INTERPRETUOTI REZULTATUS]

Pasidalykite testo rezultatus su savo sveikatos priežiūros specialistu ir atidžiai laikykitės vietinių COVID gairių / reikalavimų.



TEIGIAMAS

„SARS-CoV-2“ COVID-19 langelyje pasirodo dvi spalvotos linijos. Viena spalvota linija

turėtų būti rodoma kontrolinėje srityje (C), o kita – testo srityje (T).

TEIGIAMAS gripas A:* FLU A+B langelyje pasirodo dvi spalvotos linijos. Viena spalvota linija turėtų būti rodoma kontrolinėje srityje (C), o kita – gripo A srityje (A).

TEIGIAMAS gripas B:* FLU A+B langelyje pasirodo dvi spalvotos linijos. Viena spalvota linija turėtų būti rodoma kontrolinėje srityje (C), o kita – gripo B srityje (B).

TEIGIAMAS gripas A ir gripas B:* FLU A+B langelyje pasirodo trys spalvotos linijos. Viena spalvota linija turėtų būti rodoma kontrolinėje srityje (C) o kita – gripo A srityje (A) bei gripo B srityje (B).

* **PASTABA:** spalvos intensyvumas testo linijos srityje (T / B / A) skirsis priklausomai nuo mėginyje esančio SARS-CoV-2 ir (arba) gripo A+B antigeno kiekio. Taigi bet kokio atspalvio linija testo srityje (T / B / A) turėtų būti laikoma teigiamu rezultatu.

Teigiamas rezultatas reiškia, kad labai tikėtina, jog sergate COVID-19 ir (arba) gripu A ar gripu B, tačiau teigiamas mėginius reikia patvirtinti norint tai atspindėti. Nedelsdami savizoliuokites pagal vietinius nurodymus ir iš karto kreipkitės į savo šeimos gydytoją arba vietos sveikatos priežiūros instituciją vadovaujantiesi vietos valdžios nurodymais. Jūsų testo rezultatas bus patikrintas atlikus PGR tyrimą ir jums bus paaiškinta, kokių veiksmų toliau imtis.

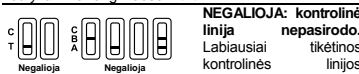


NEIGIAMAS: kontrolinėje srityje (C) pasirodo viena spalvota linija. Testo linijos srityje (T / B / A) nepasirodo aiški spalvota linija.

Mažai tikėtina, kad sergate COVID-19 ir (arba) gripu A ar gripu B. Kai kuriems COVID-19 ir (arba) gripu A ar gripu B užsikrėtusiems asmenims šis testas gali parodyti klaidingai neigiamą rezultatą. Tai reiškia, kad jūs galite būti užsikrėtę COVID-19 ir (arba) gripu A ar gripu B, nors testas ir yra neigiamas.

Galite pakartoti testą naudodami naują testo rinkinį. Esant įtarimui, pakartokite testą po 1–2 dienų, nes koronavirusas arba gripo virusas tiksliai nustatomas ne visose infekcijos fazėse.

Net ir esant neigiamam testo rezultatui reikia laikytis atstumo ir higienos reikalavimų bei vadovautis vietos COVID arba gripo gairėmis dėl judėjimo / kelionių, dalyvavimo renginiuose ir t. t.



NEGALIOJA: kontrolinė linija nepasirodo. Labiausiai tikėtinos kontrolinės linijos nepasirodymo priežastys

yra nepakankamas mėginio kiekis arba neteisingai atlikta procedūra. Peržiūrėkite procedūrą ir pakartokite testą naudodami naują rinkinį arba susisiekite su COVID-19 ir (arba) gripo testavimo centru.

[ATSARGUMO PRIEMONĖS]

Prieš atikdami testą perskaitykite visą pakuotės informaciniam lapelyje pateiktą informaciją.

- Skirtas tik savikontrolėi *in vitro* diagnostikos tikslais. Nenaudokite pasibaigus galiojimo laikui.
- Nevalgykite, negerkite ir nerūkykite toje vietoje, kurioje naudojate bandinius ar testo rinkinius.
- **Negerkite pakuotėje pateikiamam buferinio tirpalo.** Atsargiai elkites su buferiniu tirpalu ir stenkitės, kad jo nepatektų ant odos ar į akis; jei taip nutiktų, nedelsdami gausiai nuplaukite tekančiu vandeniu.
- Laikykite sausose vietoje 2–30 °C (36–86 °F) temperatūroje, venkite drėgnų vietų. Jei folijos pakuotė pažeista arba buvo atidaryta, nenaudokite.
- Šis testo rinkinys skirtas naudoti tik kaip preliminarus testas. Pakartotinius nenormalius rezultatus reikia aptarti su gydytoju arba medicinos specialistu.
- Griežtai laikykitės nurodyto laiko.
- Testą naudokite tik vieną kartą. Neišardykite ir nelieskite testo kaselės langelio.
- Pasibaigus ant pakuotės nurodytam tinkamumo laikui, rinkinio negalima užšaldyti ar naudoti.
- Vaikų testas turėtų būti atliekamas prižiūrint suaugusiam.
- Kruopščiai nusiplaukite rankas prieš atikdami testą ir po to.

• Pasirūpinkite, kad testui būtų naudojamas atitinkamas mėginio kiekis. Per didelis arba per mažas mėginys gali nulėmti netikslius rezultatus.

[LAIKYMAS IR STABILUMAS]

Laikyti supakuotą sandariame maišelyje kambario temperatūroje arba šaldytuve (2–30 °C). Testas yra stabilus iki galiojimo datos, išpausdantis ant sandarus maišelio. Testas turi likti sandariame maišelyje, kol bus naudojamas. **NEGALIMA UŽŠALDYTI.** Negalima vartoti pasibaigus tinkamumo laikui.

[MEDŽIAGOS]

Pateikiamos medžiagos

- Testo kaselė
- Sterilus tamponas
- Pakuotės informacinis lapelis
- Ekstrahavimo buferinis tirpalas
- Biologinių atliekų maišelis (pasirinktina)

Reikalavimai, bet nepateiktos medžiagos

- Laimikatis

[PASKIRTIS]

SARS-CoV-2 ir gripo A+B antigenų sudėtinis greitis testas (nosies tepinėlis) yra vienkartinio naudojimo testas rinkinys, skirtas aptikti SARS-CoV-2, gripo A ir gripo B virusus, kurie sukelia COVID-19 ir (arba) gripą, savarankiškai paimtame nosies tepinėlio mėginyje. Testas skirtas naudoti splanomu jaučiantis arba besimptomiais žmonėmis, kuriems įtariama COVID-19 ir (arba) gripo A+B infekcija.

Rezultatai naudojami SARS-CoV-2 nukleokapsidės baltymo, gripo A ir gripo B nukleoproteinų antigenams nustatyti. Antigenas paprastai aptinkamas ūminės infekcijos fazės metu viršūninių kvėpavimo takų mėginiuose. Teigiami rezultatai rodo viruso antigeno buvimą, tačiau siekiant nustatyti infekcijos būdą būtina kitiškai koreliacija su pacientu ligos istorija ir kita diagnostinė informacija.

Teigiami rezultatai nurodo SARS-CoV-2 ir (arba) gripo A+B buvimą. Teigiamą rezultatą gavę asmenys turi savizoliuotis ir kreiptis į savo sveikatos priežiūros specialistą. Teigiamas rezultatas neatmeta bakterinės infekcijos ar gretimos virusinės infekcijos galimybes. Neigiamas rezultatas nereiškia, kad sergate SARS-CoV-2 ir (arba) gripu A+B. Asmenys, kurių rezultatas yra neigiamas ir kurie turėtų patirti į COVID arba gripą panašius simptomus, turi kreiptis į savo sveikatos priežiūros specialistą.

[SANTRAUKA]

Naujieji koronavirusai priklauso β genčiai. COVID-19 yra ūminė kvėpavimo takų infekcinė liga. Paprastai žmonės yra imlūs šiai ligai. Šiuo metu naujuoju koronavirusu užsikrėtę pacientai yra pagrindinis infekcijos šaltinis; besimptomiai užsikrėtę asmenys taip pat gali pamesti ligą. Remiantis dabartiais epidemiologiniais tyrimais, inkubacinis laikotarpis yra nuo 1 iki 14 dienų, dažniausiai nuo 3 iki 7 dienų. Liga dažniausiai pasireiškia karščiavimu, nuovargiu ir sausu kosuliu. Tam tikrais atvejais simptomai apima ir nosies užgulimą, slogą, gerklės skausmą, malajiją ir viduriavimą*.

Gripas yra itin užkrečiama ūminė virusinė kvėpavimo takų infekcija. Šis liga lengvai perduodama, kai kosėjant ir šaukiant gyvi virusai pasiekiamai aerolizuotais lašelėmis*. Gripo protrūkių pasireiškia kiekvienų metų rudens ir žiemos mėnesiais. A tu virusai įprastai yra labiau paplitę nei B tipo ir siejami su rimtesnis gripo epidemijomis, o B tipo infekcijos dažniausiai yra lengvesnės.

[PRINCIPAS]

SARS-CoV-2 ir gripo A+B antigenų sudėtinis greitis testas (nosies tepinėlis) yra kokybinis membrininis imunitetinis tyrimas, skirtas SARS-CoV-2 nukleokapsidės baltymo, gripo A ir gripo B nukleoproteinų antigenams tepinėlyje, paimtame iš žmogaus nosies, nustatyti.

[APRIBOJIMAI]

1. Veiksmingumas buvo vertinamas tik su nosies tepinėliais, vadovaujantis šiame pakuotės informaciniam lapelyje išdėstyta procedūra.
2. SARS-CoV-2 ir gripo A+B antigenų sudėtinis greitis testas (nosies tepinėlis) nurodo tik mėginyje yra SARS-CoV-2 ir (arba) gripo A ar gripo B antigenų.

- Jei testo rezultatas yra neigiamas arba nereaktyvus ir kliniškai simptomai išlieka, taip yra todėl, kad labai ankstyvoje infekcijos stadijoje virusas gali būti neaptinkamas. Rekomenduojame pakartoti testą naudojant naują rinkinį arba atlikti molekulinį tyrimą siekiant išsiklirtti, ar tokie asmenys nėra užsikrėtę.
- Neigiamas rezultatas neatmeta SARS-CoV-2 infekcijos galimybes, ypač tais atvejais, kai asmuo turėjo kontaktą. Siekiant išsiklirtti, ar tokie asmenys nėra užsikrėtę, reikėtų atlikti molekulinį tyrimą.
- Neigiamas gripo A arba gripo B rezultatas, gautas naudojant šį rinkinį, turi būti patvirtintas RT-PGR arba kultūros tyrimu.
- Teigiama COVID-19 rezultata gali lemti ir užsikrėtimą ne SARS-CoV-2 padermės koronavirusu ar kiti trūkžiai. Teigiama gripo A ir (arba) B rezultatas nereiškia, kad nesate taip pat užsikrėtę kitu patogenu, todėl reikėtų apsarstyti bakterinės infekcijos tikimybę.
- Jei šių procedūrų nesilaikoma, gali pasikeisti testo veiksmingumas.
- Klaudingai neigiami rezultatai galimi, jei mėginys netinkamai paaimamas arba apdorojamas.
- Klaudingai neigiami rezultatai galimi, jei mėginys yra nepakankamas viruso kiekis.

[VEIKSMINGUMO CHARAKTERISTIKOS]
Kliniškai veiksmingumas

SARS-CoV-2 ir gripo A+B antigenų sudėtinis greitis testas (nosies tepinėlis) įvertintas naudojant iš pacienčių paimtus tepinėlius. RT-PGR taikytas kaip palyginimo metodas SARS-CoV-2 ir gripo A+B antigenų sudėtiniam testui (nosies tepinėliui). Mėginiai buvo laikomi teigiamais, jei RT-PGR rezultatas būdavo teigiamas. Mėginiai buvo laikomi neigiamais, jei RT-PGR rezultatas būdavo neigiamas.

SARS-CoV-2 testas:

SARS-CoV-2 ir gripo A+B antigenų sudėtinis greitis testas	RT-PGR (nosies tepinėlis)		Iš viso
	Teigiamas	Neigiamas	
SARS-CoV-2 antigenas	161	2	163
	5	482	487
Iš viso	166	484	650
Santykinis jautrumas	96,99 % (95 % PI: 93,11–99,01 %)		
Santykinis specifiskumas	99,59 % (95 % PI: 98,52–99,95 %)		
Tikslumas	98,92 % (95 % PI: 97,79–99,57 %)		

Gripo A+B testas:

SARS-CoV-2 ir gripo A+B antigenų sudėtinis greitis testas	RT-PGR		Iš viso
	Teigiamas	Neigiamas	
Gripo A antigenas	68	2	70
	3	485	488
Iš viso	71	487	558
Santykinis jautrumas	95,77 % (95 % PI: 88,14–99,12 %)		
Santykinis specifiskumas	99,59 % (95 % PI: 98,52–99,95 %)		
Tikslumas	99,10 % (95 % PI: 97,92–99,71 %)		

SARS-CoV-2 ir gripo A+B antigenų sudėtinis greitis testas	RT-PGR		Iš viso
	Teigiamas	Neigiamas	
Gripo B antigenas	48	3	51
	3	504	507
Iš viso	51	507	558
Santykinis jautrumas	94,12 % (95 % PI: 83,76–98,77 %)		
Santykinis specifiskumas	99,41 % (95 % PI: 98,28–99,88 %)		
Tikslumas	98,92 % (95 % PI: 97,67–99,60 %)		

Specifiškumo tikrinimas su vaivoriomis virusu padermėmis

SARS-CoV-2 ir gripo A+B antigenų sudėtinis greitis testas patikrintas naudojant toliau nurodytus virusų padermes. Pateiktomis koncentracijomis nepastebėta linijos jokiose testo linijose.

SARS-CoV-2 testas:

Aprašymas	Testo lygis
3 tipo adenovirusas	3,16 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
7 tipo adenovirusas	1,58 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Žmogaus koronavirusas OC43	1 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Žmogaus koronavirusas 229E	5 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Žmogaus koronavirusas NL63	1 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Žmogaus koronavirusas HKU1	1 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
MERS COV Florida	1,17 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Gripas A H1N1	3,16 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Gripas A H3N2	1 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Gripas B	3,16 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Žmogaus rinovirusas 2	2,81 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Žmogaus rinovirusas 14	1,58 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Žmogaus rinovirusas 16	8,89 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /ml
Tymai	1,58 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Kiaulytė	1,58 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Paragripo virusas 2	1,58 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Paragripo virusas 3	1,58 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Žmogaus kvėpavimo takų sincitinis virusas	8,89 x 10 ⁴ TCID ₅₀ /ml

Gripo A+B testas:

Aprašymas	Testo lygis
3 tipo adenovirusas	3,16 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
7 tipo adenovirusas	1,58 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Žmogaus koronavirusas OC43	1 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Žmogaus koronavirusas 229E	5 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Žmogaus koronavirusas NL63	1 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Žmogaus koronavirusas HKU1	1 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
MERS COV Florida	1,17 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Žmogaus rinovirusas 2	2,81 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Žmogaus rinovirusas 14	1,58 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Žmogaus rinovirusas 16	8,89 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /ml
Tymai	1,58 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Kiaulytė	1,58 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Paragripo virusas 2	1,58 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml

Paragripo virusas 3	1,58 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Žmogaus kvėpavimo takų sincitinis virusas	8,89 x 10 ⁴ TCID ₅₀ /ml

TCID₅₀ = audinių kultūros infekcinė doze viruso titras, kuris tyrimo sąlygomis gali užkrešti 50 % inokuluotų kultūrų.

Kryžminis reaktyvumas

Šie organizmai buvo neigiami tiriant SARS-CoV-2 ir gripo A+B antigenų sudėtinio testu (nosies tepinėlis)

<i>Acrobacterium</i>	1,0 x 10 ⁸ org/ml
<i>Candida albicans</i>	1,0 x 10 ⁸ org/ml
<i>Corynebacterium</i>	1,0 x 10 ⁸ org/ml
<i>Escherichia coli</i>	1,0 x 10 ⁸ org/ml
<i>Moraxella catarrhalis</i>	1,0 x 10 ⁸ org/ml
<i>Neisseria lactamica</i>	1,0 x 10 ⁸ org/ml
<i>Neisseria subflava</i>	1,0 x 10 ⁸ org/ml
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	1,0 x 10 ⁸ org/ml
<i>Staphylococcus aureus subsp</i>	1,0 x 10 ⁸ org/ml
<i>Staphylococcus epidermidis</i>	1,0 x 10 ⁸ org/ml
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	1,0 x 10 ⁸ org/ml
<i>Streptococcus pyogenes</i>	1,0 x 10 ⁸ org/ml
<i>Streptococcus salivarius</i>	1,0 x 10 ⁸ org/ml
<i>F grupės streptococcus sp</i>	1,0 x 10 ⁸ org/ml

Trikdžius sukūliaujančių medžiagų

Testo rezultatai nepaveiks tam tikra šių medžiagų koncentracija:

Medžiaga	Koncentracija	Medžiaga	Koncentracija
Kraujas	20 μl/ml	Oksimetazolinas	0,6 mg/ml
Mucinas	50 μg/ml	Fenilėfanas	12 mg/ml
Būdonido nosies purškalas	200 μl/ml	Rebetolis	4,5 μg/ml
Deksametazonas	0,8 mg/ml	Relenza	282 mg/ml
Flunizolidas	6,8 ng/ml	Tamiflu	1,1 μg/ml
Mupirocinas	12 mg/ml	Tobramicinas	2,43 mg/ml

[PAPILDOMA INFORMACIJA]

1. Kaip veikia SARS-CoV-2 ir gripo A+B antigenų sudėtinis greitis testas?

Testas skirtas kokybiškai išmatuoti SARS-CoV-2 ir (arba) gripo A ir gripo B antigenų aptikimui savarankiškai paimtuose tepinėliuose. Teigiamas rezultatas nurodo, kad mėginys yra SARS-CoV-2 ir (arba) gripo A ar gripo B antigenų.

2. Kada reikia atlikti testą?

SARS-CoV-2 ir (arba) gripo A ar gripo B antigenas gali būti aptiktas ūminės kvėpavimo takų infekcijos metu; rekomenduojama atlikti tyrimą, kai įtariama, kad esate užsikrėtę COVID-19 ir (arba) gripo A ar gripo B.

3. Ar rezultatas gali būti klaidingas?

Rezultatai yra tikslūs, jei atidžiai laikomasi nurodymų. Nepaisant to, rezultatas gali būti neteisingas, jei paimtas netinkamas mėginio kiekis arba prieš atliekant testą SARS-CoV-2 ir gripo A+B antigenų sudėtinis greitis testas sušalo, arba jei ekstrahavimo mėginio lašų skaičius yra mažesnis nei 3 arba didesnis nei 4. Be to, dėl imunologinių principų yra tikimybė, kad retais atvejais gali pasidaryti klaidingų rezultatų. Dėl tokių imunologinių principų parenant testą visada rekomenduojama pasikonsultuoti su gydytoju.

4. Kaip interpretuoti testą, jei skiriasi linijų spalva ir intensyvumas?

Linijų spalva ir intensyvumas neturi reikšmės rezultatų interpretavimui. Linijos turi būti vienalytės ir aiškiai matomos. Testą reikia laikyti teigiamu nesivylgiant į testo linijos spalvos intensyvumą.

5. Ką daryti, jei rezultatas neigiamas?

Neigiamas rezultatas reiskia, kad antigeno neturite arba viruso kiekis yra per mažas, kad jį būtų galima aptikti atliekant testą. Tačiau šio testo rezultatas gali būti klaidingai neigiamas kai kuriems COVID-19 ir (arba) gripo A ar gripo B užsikrėtimams žmonems. Tai reiskia, kad jūs galite būti užsikrėtę COVID-19 ir (arba) gripo A ar gripo B, nors testas ir yra neigiamas. Galite pakartoti testą naudojant naują testą rinkinį. Esant įtarimui, pakartokite testą po 1–2 dienas, nes koronavirusas arba gripo virusas tiksliai nustatomas ne visose infekcijos fazėse. Būtina laikytis atstumo ir higienos taisyklių. Net ir esant neigiamam testo rezultatui reikia laikytis atstumo ir higienos reikalavimų bei vadovautis vietos COVID arba gripo gairėmis dėl judėjimo / kelionių, dalyvavimo renginiuose ir t. t.

6. Ką daryti, jei rezultatas teigiamas?

Teigiamas rezultatas reiskia SARS-CoV-2, gripo A arba gripo B antigenų buvimą. Teigiamas rezultatas reiskia, kad labai tikėtina, jog sergate COVID-19 ir (arba) gripu. Nėdelsdami savizioliuokites pagal vietinius nurodymus ir iš karto kreipkitės į savo šeimos gydytoją arba vietos sveikatos priežiūros instituciją vadovaudamiesi vietos valdžios nurodymais. Jūsų testo rezultatas bus patikrintas atlikus PGR tyrimą ir jums bus paaiškinta, kokių veiksmų toliau imtis.

[BILGIAFRUJIA]

1. Diagnosis and Treatment Protocol for Novel Coronavirus Pneumonia (Trial Version 7). National Health Commission & National Administration of Traditional Chinese Medicine. 2020.
2. Williams, KM, Jackson MA, Hamilton M. (2002) Rapid Diagnostic Test for Urine in Children: Impact on Physician Decision Making and Cost. Infect. Med. 19(3): 109-111.

[SIMBOLIU RODYKLĖ]

	Skirtas tik in vitro diagnostikos tikslais		2°C / 30°C		Laikyti 2–30 °C temperatūroje
	Testai viename rinkinyje		Galiauja iki		Igaliotasis atstovas
	Nenaudokite, jei pakute pažaista				
	Laikyti sausi				Žr. naudojimo instrukciją
	Partijos numeris				Nenaudoti pakartotinai
	Katalogo Nr.				Gamintojas



MedNet EC-REP GmbH
 Borkstrasse 10,
 48163 Muenster,
 Germany



Hangzhou AllTest Biotech Co., Ltd.
 #650, Yinhai Street
 Hangzhou Economic & Technological Development Area
 Hangzhou, 310018 P.R. China
 Web: www.alltest.com.cn Email: info@alltest.com.cn

Pareikšimas: Informacija apie sterilius tampono gamintoją pateikiama ant pakutės.

Numeris: 146832800
 Peržiūros data: 2022-06-02