



ABOUT US

Xiamen Wiz Biotech Co., Ltd. is a high-tech biomedical company, devoted to the field of rapid diagnostic reagents and instrument. Wiz is located in Xiamen, China, established in July 2013, which is a listed enterprises in National Equities and Quotations. As a technology-driven company that prides itself on its scientific excellence, Wiz focused on technological innovation and product innovation with 15 authorized patents, each of our products embodies the creativity of our excellent scientists, who are working hard to continuously bring novel products to the China and world markets. SARS-CoV-2 rapid detection series of products, including SARS-CoV-2 antigen, antibody and influenza differential detection, are produced by Wizbiotech, which can easily and quickly carry out screening of SARS-CoV-2 in a large number of people, adding strength to epidemic prevention and control.

Xiamen Wiz Biotech Co., Ltd.
COVID-19 Antigen Self-Testing Kit



Self-testing



SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Colloidal Gold)

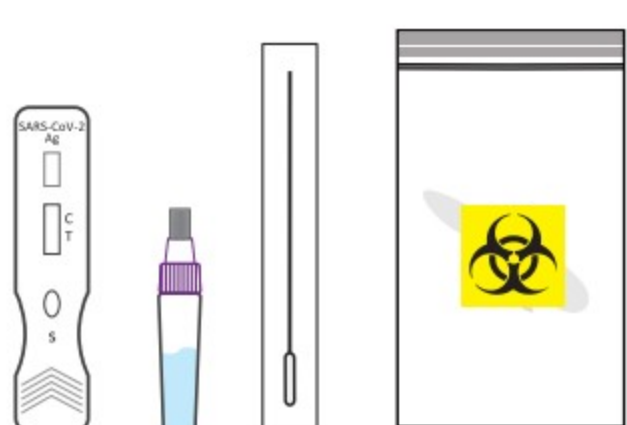
- ✓ Anterior nasal swab specimen, noninvasive
- ✓ Very simple to use
- ✓ Convenient, no instrument required
- ✓ Rapid, results within 15~20 minutes
- ✓ Cost-efficient

<http://en.wizbiotech.com/>

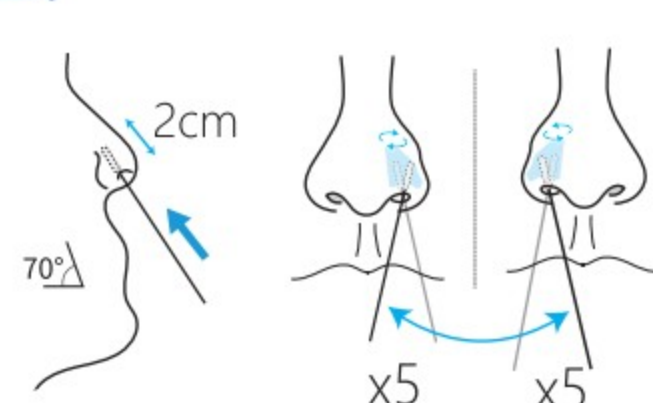
CE 1434

QUICK REFERENCE GUIDE

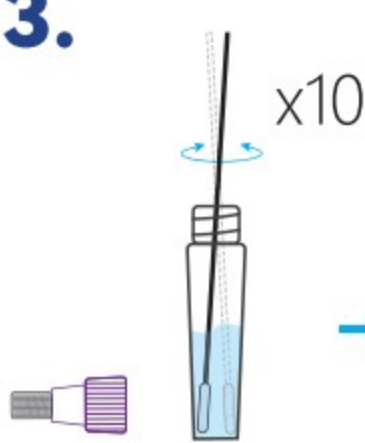
1.



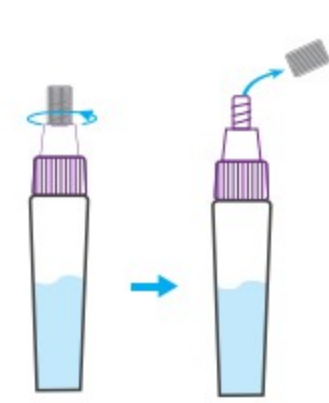
2.



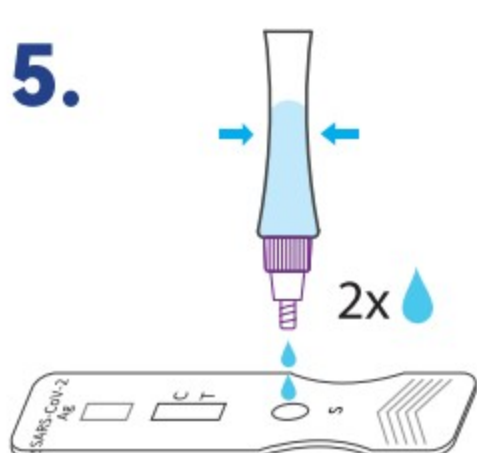
3.



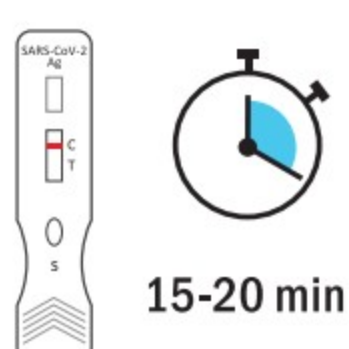
4.



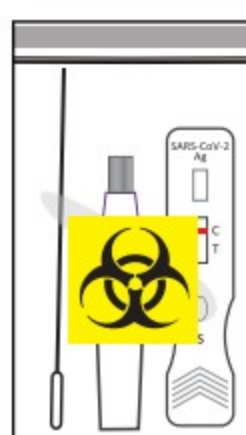
5.



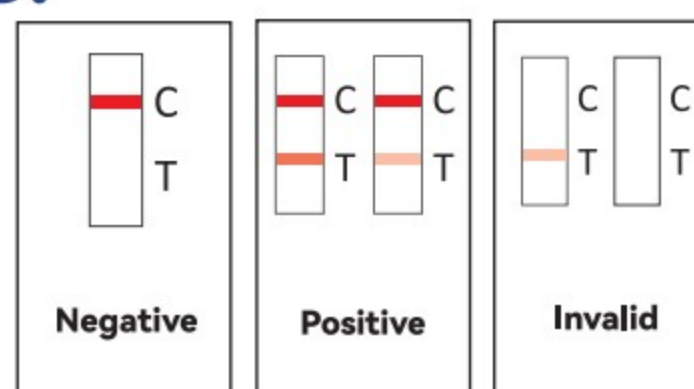
6.



7.



8.



Video Operation

CLINICAL PERFORMANCE

Test Results	Reference PCR Results		
	Positive	Negative	Total
Positive	113	0	113
Negative	2	456	458
Total	115	456	571

Sensitivity: **98.26%** (95% C.I. 93.86%~99.79%)
 Positive Predictive Value: **100%** (95% C.I. 96.79%~100.00%)
 Overall Percent Agreement: **99.65%** (95% C.I. 98.74~99.96%)

Specificity: **100.00%** (95% C.I. 99.19%~100.00%)
 Negativity Predictive Value: **99.56%** (95% C.I. 98.43%~99.95%)

PACKING INFORMATION

Specification	Box size(mm)	Carton size(mm)	Carton G.W.(kg)	Boxes/Carton	Tests/Carton
1 Test	150*70*15mm	615*315*370mm	14kg	400	400
2 Tests	150*65*30mm	675*320*320mm	11kg	200	400
5 Tests	170*80*40mm	420*360*340mm	9kg	80	400
10 Tests	150*100*80mm	420*320*420mm	7kg	40	400
20 Tests	210*140*70mm	440*300*370mm	7kg	20	400

CERTIFICATE



FACTORY

Our one hundred thousand grade clean and dust-free workshop is operated strictly under ISO 13485:2016 and GMP guidelines. With the automatic production line, efficient production process, strict quality control, we always produce the products timely to meet customers' request.



INSTRUCTIONS FOR USE

EN

EN

SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Colloidal Gold)

Instructions for Use

- For use at home self-test or Non-professional
- For use with nasal cavity (anterior nasal) swab specimen
- For In Vitro Diagnostic Use Only

INTENDED USE

SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Colloidal Gold) is intended for the qualitative detection of SARS-CoV-2 Antigen (Nucleocapsid protein) which is in nasal cavity (anterior nasal) swab specimen from individuals with suspect COVID-19 infection. The test kit is intended for self-test or home test.

SUMMARY

COVID-19 is an acute respiratory infectious disease. People are prone to infection generally. Currently, the main cause of COVID-19 infection is contact with someone who is already infected with the SARS-CoV-2, and asymptomatic infected people may also transmit the virus. Studies have shown that symptoms of infection generally appear within 14 days, with most occurring within 5 to 7 days after infection. The main symptoms are fever, fatigue, loss of smell or taste, and a dry cough. In some cases, a stuffy nose, muscle pain and diarrhea can also occur.

PRINCIPLE THE DETECTION

SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Colloidal Gold) adopts immune lateral chromatography technology. When the specimen containing SARS-CoV-2, the SARS-CoV-2 Antigen will react with the antibody coated on the test line (T) to appear a red band in the test line (T) area when the content of the SARS-CoV-2 in the test specimen is too low or does not exist, the test line (T) area does not appear a red band. Regardless of whether the test specimen contains SARS-CoV-2, a red band will appear in the area of the quality control line (C), which is the basis for judging whether the test is effective.

MAIN KIT COMPONENTS

Catalogue number	51332801	51332802	51332803	51332804
Specification	1 Test/Kit	2 Tests/Kit	5 Tests/Kit	10 Tests/Kit
Test device	1	2	5	10
Extraction tube	1	2	5	10
Disposable swab	1	2	5	10
Biohazard Waste Bag	1	2	5	10
Instructions for Use	1	1	1	1

Materials required but not provided: Timer

PRECAUTIONS

- For In Vitro Diagnostic Use Only.
- For use with nasal cavity (anterior nasal) swab specimen.
- For the detection of protein from SARS-CoV-2 only, not for detect other viruses or pathogens.
- The person under 18 years of age should be tested with the assistance of the legal guardian or authorized persons.
- Keep the test kit or kit components out of the reach of children and pets before and after use.
- Test card packaging contains desiccant, it is forbidden to eat.
- The sample extraction Solution in extraction tube contains chemical components. Direct contact should be avoided and eat prohibited. If the solution contacts the skin or mucosa or eye, please flush with copious amounts of water. Please contact your family doctor or professional or seek medical advice if necessary.
- Use of gloves and other protective equipment are recommended when conducting testing.
- The test kits should be stored according to storage conditions required in Instruction for Use. It is forbidden to use the test kit that is not stored as required.
- Don't use the test kit beyond its expiration date.
- Don't use kit components that have been opened or changed.
- Leave test card inside in its foil pouch until just before use. Don't use if pouch is damaged or open.
- Disposable swabs are sterile products. Don't use if the swab packaging is damaged or opened.
- The use of the swab should strictly follow instruction for Use; otherwise it may cause nasal cavity bleeding, swab rupture and retention and other risks.
- Don't immerse the swab in the extraction solution or other liquid before collect sample by Disposable swabs.
- Don't touch swab soft tip when handling the swab sample.
- Proper sample collection and handling are crucial for correct results.
- Avoid mix components from different kit lots.

19. All kit components are single use items. Don't use with multiple specimens. Don't reuse the user test kit or kit components.

- Before deciding to implement relevant treatment or management decisions, it is recommended to conduct communication with family doctors or professionals. Don't take medicine privately or any action that may endanger yourself or others.
- The test kit components and implants can be put into plastic bags together with ordinary household waste. If the test result is positive, you should carefully dispose the relevant waste components and samples, and thoroughly clean and disinfect the working surface to ensure hygiene, if there are special requirements on waste in local laws and regulations, you must strictly observe it.
- In view of the global epidemic of COVID-19, all actions should comply with the current measures and regulations of your country/region, to implement prevention and control measures scientifically, and protect yourself and others effectively.
- Don't eat, drink or smoke in the area where handling specimens or test kits.

STORAGE CONDITIONS AND SHELF LIFE

The test kit should be stored conditions of 2°C~30°C, dry and out of direct sunlight (Don't freeze the kit or its components).

The shelf life of the kit is 12 months.

The test card should be used within 60 minutes after opening the aluminum foil bag.

For the kit expiration date, please refer to the product label.

FREQUENTLY ASKED QUESTIONS (FAQ)

- What are the known or potential benefits of product testing?
- The test results can help your family doctor or professional make accurate or effective recommendations.
- Test results may help limit the spread of COVID-19 to your family and others in your community.
- What are the known or potential risks in product testing?
- Discomfort may occur during specimen collection.
- Incorrect test results may be obtained.

What should/can I test myself?

You can test yourself when you have suspected symptoms of COVID-19. Studies have shown that COVID-19 infected person have a high virus load in the first four days of illness, making it easier to detect.

4. What's the difference between Antigen and Molecular test?

Currently, there are several SARS-CoV-2 test methods. Molecular test (also known as PCR test) detect the genetic material of the virus, and Antigen test detect the proteins in the virus.

5. What factors will affect the test results? What should I pay attention to?

- For anterior nasal swab specimen only.
- The sample must not contain bubbles when dripping.
- Do not add too much or too little sample.
- Test immediately after sample collection.
- Strictly follow the Instructions for Use.

6. No red line band on test card or abnormal fluid flow? What is the reason?

If the red line band on the test card is invalid, the reasons are as follows:

- The table on which the test card is placed is not smooth, affecting the flow of liquid.
- Drop sample volume does not meet the requirements specified in the Instructions for Use.
- The test card is damp.

7. I have taken the best, but I don't see the control line (C). What should I do?

Your test result is invalid. Please repeat the test strictly according to the Instructions for Use.

8. Unsure about the test result, what should I do?

For uncertain results can be retested, if you're still unsure of the test result, please contact the nearest medical institution according to the advice of your local government.

9. If result is positive, what should I do?

If your test result is positive, you may be infected with COVID-19. You should take the necessary measures (such as quarantine, self-isolate, test, etc.) as required by the local government, and contact the nearest medical institution for next action.

10. If result is negative, what should I do?

If the test kit only clearly shows the control line band, this may mean that the test result is negative or that the virus is too low to be detected. If you still have COVID-19 symptoms (headache, fever, loss of smell or taste, etc.), please consult your family doctor or medical institution recommended by local government.

POSITIVE VALUE

Positive value/limit of detection: 1.7×10^6 TCID₅₀/mL.

Select the confirmed inactivated SARS-CoV-2 medium (concentration 3.4×10^6 TCID₅₀/mL), and use gradient dilution method to find out the virus medium which is reach the critical value of the detection. That is repeating the test for 20 times and the test result is positive for at least 19 times.

CLINICAL PERFORMANCE

The clinical performance characteristics of the SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Colloidal Gold) was established with 572 anterior nasal swab specimens. Specimens were collected and tested according to the requirements of the Instructions for Use. The storage, transportation and detection of samples after collection met the relevant requirements of the Instructions for Use. At the same time, the nasopharyngeal swab specimens of the same donor were detected by nucleic acid detection reagent (Viassay qPCR SARS-CoV-2), WIZ'S SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Colloidal Gold) was compared with reference reagent PCR results.

Clinical performance of the WIZ'S SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Colloidal Gold) compared to RT-PCR

WIZ Results	Reference PCR Results		
	Positive	Negative	Total
Positive	113	0	113
Negative	2	456	458
Total	115	456	571

Sensitivity: 98.26% (95%CI: 93.46%~99.79%)

Specificity: 100.00% (95%CI: 99.10%~100.00%)

Positive Predictive Value: 100% (95%CI: 96.79%~100.00%)

Negativity Predictive Value: 99.56% (95%CI: 98.43%~99.95%)

Overall Percent Agreement: 99.65% (95%CI: 98.74~99.96%)

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

- Using enterprise reference for testing, the results meet the requirements of enterprise reference.
- Cross reaction

Name (Microorganism)	Concentration	Test result
Influenza B/Yamagata	1.83×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Influenza B/Victoria	2.07×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Influenza A/H1N1	1.00×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Influenza A/H3N2	1.15×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Influenza A/H5N1	1.32×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Avian Influenza A (H7N9)	1.60×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
SARS Coronavirus	2.14×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Adenovirus 1	1.39×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Adenovirus 3	1.24×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Adenovirus 7	1.87×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Human coronavirus 229E	2.00×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Human coronavirus OC43	2.34×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Human coronavirus NL63	2.00×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Human coronavirus HKU3	2.00×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
MERS-coronavirus	1.00×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Cytomegalovirus	1.00×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Enterovirus 71	2.55×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Human Parainfluenza virus 1	1.35×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Human Parainfluenza virus 2	6.31×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Human Parainfluenza virus 3	3.25×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Human Parainfluenza virus 4	3.31×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Measles virus	6.31×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Mumps virus	6.31×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Respiratory syncytial virus	2.00×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Rhinovirus 3A	1.26×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Norovirus	1.30×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Epstein Barr Virus	2.18×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative
Varicella zoster virus	1.00×10^6 TCID ₅₀ /mL	Negative

Bacillus pertussis	1.30×10^6 CFU/mL	Negative
Chlamydia pneumoniae	1.00×10^6 CFU/mL	Negative
Escherichia coli	1.00×10^6 CFU/mL	Negative
Haemophilus influenzae	1.20×10^6 CFU/mL	Negative
Mycobacterium tuberculosis	1.00×10^6 CFU/mL	Negative
Mycoplasma pneumoniae	1.00×10^6 CFU/mL	Negative
Candida Albicans	1.00×10^6 CFU/mL	Negative
Neisseria meningitidis	1.00×10^6 CFU/mL	Negative
Neisseria gonorrhoeae	1.00×10^6 CFU/mL	Negative
Pseudomonas aeruginosa	3.70×10^6 CFU/mL	Negative
Staphylococcus aureus	2.20×10^6 CFU/mL	Negative
Streptococcus pneumoniae	$1.00 \times$	

IT

SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test(Colloidal Gold)

Istruzioni per l'uso

Per l'uso a casa autotest o non professionale

— Per uso a casa autotest o non professionale

— Solo per uso diagnostico in vitro

USO PREVISTO

Il test rapido dell'antigene SARS-CoV-2 (oro colloidale) è destinato alla rilevazione qualitativa dell'antigene SARS-CoV-2 (proteina nucleocapside) che si trova nel campione di tampono della cavità nasale (nasale anteriore) da individui con sospetta infezione da COVID-19. Il kit di test è destinato all'autotest o al test a casa.

RIEPILOGO

Il COVID-19 è una malattia infettiva respiratoria acuta; le persone sono generalmente inclini alle infezioni. Attualmente, la causa principale dell'infezione da COVID-19 è il contatto con qualcuno che è già stato infetto dal SARS-CoV-2 e anche le persone infette assintomatiche possono trasmettere il virus. Gli individui hanno dimostrato che il tempo di incubazione compone generalmente entro 14 giorni, con la maggior parte che si verifica entro 3-7 giorni dopo l'infezione. I sintomi principali sono febbre, affaticamento, perdita dell'olfatto o del gusto e tosse secca. In alcuni casi possono verificarsi anche naso chiuso, naso che cola, dolori muscolari e diarrea.

PRINCIPIO DEL RILEVAMENTO

Il test rapido dell'antigene SARS-CoV-2 (oro colloidale) adotta la tecnologia di chromatografia laterale immunitaria. Quando il campione di test contiene SARS-CoV-2, l'antigene SARS-CoV-2 reagisce con i anticorpi specifici per l'antigene SARS-CoV-2 per formare un complesso nell'area della linea del test (T), quando il contenuto del tampono di prova è troppo basso o non esiste, l'area della linea di prova (T) non appare una banda rossa. Indipendentemente dal fatto che il campione di test contenga il SARS-CoV-2, nell'area della linea di controllo della qualità (C) apparirà una banda rossa, che è la base per giudicare se il test è efficace.

COMPONENTI PRINCIPALI DEL KIT

Numeri di catalogo	51332801	51332802	51332803	51332804
Specifiche	1 Test/kit	2 Test/kit	5 Test/kit	10 Test/kit
Dispositivo di prova	1	2	5	10
Tampon monouso	1	2	5	10
Scatola per rifiuti a rischio biologico	1	2	5	10
Scatola per l'uso	1	1	1	1

Materiale necessari ma non forniti: Timer

PRECAUZIONI

1. Solo per uso diagnostico in vitro.
2. Da utilizzare con campioni di tampone della cavità nasale (nasale anteriore).
3. Solo per il rilevamento di proteine da SARS-CoV-2, non per rilevare altri virus o agenti patogeni.
4. La durata di età minima di 18 anni deve essere sottoposta a test con l'assistenza del medico o di una persona autorizzata.
5. Tenere il kit di test o i componenti del kit fuori dalla portata di bambini e animali domestici prima e dopo l'uso.
6. La confezione della carta di prova contiene un essiccante, è vietato mangiare.
7. La soluzione di estrazione del campione nel tubo di estrazione contiene componenti chimici.
- Il contatto diretto dovrebbe essere evitato e mangiare proibito. Se la soluzione entra in contatto con la pelle, le mucose o gli occhi, sciacquare con abbondante acqua. Si prega di contattare il proprio medico di famiglia o professionista o richiedere un consiglio medico se necessario.
8. Si prega di leggere attentamente le istruzioni per l'uso durante l'esecuzione del test.
9. I kit del test devono essere conservati secondo le condizioni di conservazione richieste nelle istruzioni per l'uso. È vietato utilizzare il kit di test che non è stato conservato come richiesto.
10. Non utilizzare il kit di test oltre la data di scadenza.
11. Non utilizzare componenti del kit che sono stati aperti o modificati.
12. Lasciare la test card sigillata nella sua base di alluminio fino a poco prima dell'uso. Non utilizzare se la busta è danneggiata o aperta.
13. I tamponi monouso sono prodotti sterili. Non utilizzare se la confezione del tampone è danneggiata o aperta.
14. I tamponi monouso devono seguire rigorosamente le istruzioni per l'uso; altrimenti può causare sanguinamento della cavità nasale, rotura e ritenzione del tampono e altri rischi.
15. Non immergere il tampono nella soluzione di estrazione o altro liquido prima di raccogliere il campione con tamponi monouso.
16. Non toccare la punta morbida del tampono quando si maneggia il campione del tampono.
17. La corretta raccolta e manipolazione del campione sono fondamentali per risultati corretti.
18. Non mischiare componenti di lotti di kit diversi.

PROCEDURA DI PROVA

È importante leggere attentamente le istruzioni per l'uso e seguire i passaggi nell'ordine corretto. Ci vogliono circa 15 minuti per prepararsi prima di ogni test e i risultati possono essere ottenuti dopo 30 minuti.

Procedura di prova	Lavoro preparatorio	Raccolta di campioni	Elaborazione del campione	Test del campione
Capitolo	I	II	III	IV

I Lavori preparatori

1. Utilizzare il kit di test a temperatura ambiente (15°C - 30°C). Se il kit di test è stato precedentemente conservato in un luogo freddo (temperatura inferiore a 15°C), bilanciare a 15°C - 30°C per 30 minuti dal test.
2. Preparare un timer (come orologio, orologio, fazzoletti, disinfettante per le mani/sapone e acqua calda).
3. Si prega di leggere attentamente le istruzioni per l'uso.

4. Lavarsi accuratamente le mani (almeno 20 secondi) con sapone e acqua calda/igienizzante per le mani. Questo passaggio assicura che il kit non venga contaminato, quindi asciuga le mani.

5. Controllare i componenti nella scatola e verificare che non ci siano danni o rotture.

Dispositivo di prova (confezione sigillata)	Tampon monouso (pacchetto sigillato)	Tubo di estrazione (riempito con soluzione di estrazione)	Scatola per rifiuti a rischio biologico	Timer (preparare le sol)

II Raccolta di campioni

1. Estrarre il tubo di estrazione del campione; svilire il cappuccio del tubo di estrazione.



2. Posizionare il tubo di estrazione sulla staffa (fissata alla scatola) per evitare fuoriuscita di liquidi.

IV Test del campione

1. Strappare la busta di alluminio, estrarre la scheda di prova e posizionarla orizzontalmente sul banco di prova.

Avvertimento!

La piattaforma deve essere in uno stato orizzontale e stabile e l'inclinazione e l'oscillazione sono severamente vietate.

2. Scollare il coperchio del foro per aggiungere del campione del tubo di estrazione.



3. Spremere delicatamente il tubo di estrazione e far cadere 2 gocce di liquido verticalmente nel pozzetto del campione della test card.

Avvertimento!

L'esistenza di bolle nella provetta di estrazione può portare a un volume di campione errato ea risultati del test imprecisi. Se ci sono bolle nel tubo di estrazione, agitare delicatamente il tubo di estrazione per spremere parte del liquido in modo da rimuovere le bolle.

4. Inizia il cronometraggio, leggi i risultati del test a 15 minuti. Non leggere il risultato prima di 15 minuti o dopo 30 minuti.



5. Al termine del test, inserire tutti i materiali del kit di test nel sacchetto dei rifiuti a rischio biologico e smaltirli secondo la politica locale di smaltimento dei rifiuti a rischio biologico.



6. Risciacquare accuratamente le mani (almeno 20 secondi) con sapone e acqua calda/igienizzante per le mani.

INTERPRETAZIONE DEI RISULTATI

Negativo:

Sia la linea di controllo della qualità (linea C) che la linea di test (linea T) appaiono bande rosse.

Positivo:

Sia la linea di controllo della qualità (linea C) che la linea di test (linea T) appaiono bande rosse.

Attenzione!

Indipendentemente dalle sfumature di colore entro il tempo di rilevamento specificato, il risultato deve essere considerato positivo.

Bacillus pertussis	1.30×10^6 CFU/mL	Negativo
Chlamydophila pneumoniae	1.00×10^6 CFU/mL	Negativo
Escherichia coli	1.00×10^6 CFU/mL	Negativo
Hemophilus influenzae	1.20×10^6 CFU/mL	Negativo
Mycobacterium tuberculosis	1.00×10^6 CFU/mL	Negativo
Mycoplasma pneumoniae	1.00×10^6 CFU/mL	Negativo
Candida Albicans	1.00×10^6 CFU/mL	Negativo
Neisseria gonorrhoeae	1.00×10^6 CFU/mL	Negativo
Pseudomonas aeruginosa	3.20×10^6 CFU/mL	Negativo
Staphylococcus aureus	2.20×10^6 CFU/mL	Negativo
Streptococcus pneumoniae	1.00×10^6 CFU/mL	Negativo
Streptococcus pyogenes	1.28×10^6 CFU/mL	Negativo
Streptococcus salivarius	1.00×10^6 CFU/mL	Negativo
Legionella Pneumophila	1.58×10^6 CFU/mL	Negativo

● Sostanze interferenti

Sostanze interferenti	Concentrazione	Risultati di interferenza negativa	Risultati di interferenza positiva
Mucin	5%	Negativo	Positivo
Whole blood	5% (V/V)	Negativo	Positivo
α-interferon	500 thousand IU/mL	Negativo	Positivo
Zemazamer	500ng/mL	Negativo	Positivo
Ribavirin	20μg/mL	Negativo	Positivo
Ovaltine	5μg/mL	Negativo	Positivo
Paracetamol	0.2mg/mL	Negativo	Positivo
Leprinavir	8 μg/mL	Negativo	Positivo
Ritonavir	5.0μg/mL	Negativo	Positivo
Umifenovir	4 μg/mL	Negativo	Positivo
Levofloxacin	30μg/mL	Negativo	Positivo
Arithromycin	4.5μg/mL	Negativo	Positivo
Ciprofloxacin	0.3μg/mL	Negativo	Positivo
Meropenem	1.1mg/mL	Negativo	Positivo
Tobramycin	4ng/mL	Negativo	Positivo
Phenylephrine	20μg/mL	Negativo	Positivo
Oxymentetetra	0.1mg/mL	Negativo	Positivo
Beclometasonide	0.1mg/mL	Negativo	Positivo
Desmopresside	2 ng/mL	Negativo	Positivo
Flumicotide	0.1mg/mL	Negativo	Positivo
Triamcinolone acetonide	10.5ng/mL	Negativo	Positivo
Butesonide	2.75ng/mL	Negativo	Positivo
Mometasone	10ng/mL	Negativo	Positivo
Fluticasone	5.5μg/mL	Negativo	Positivo
Isotretinoin Hydrochloride	10ng/mL	Negativo	Positivo
Sodium chloride	5%	Negativo	Positivo

● Effetto gancio

Al raggiungimento della concentrazione di 3.4×10^6 TCID₅₀/mL per terreno di coltura cellulare dell'antigene SARS-CoV-2, i risultati del test di questo prodotto non hanno mostrato alcun effetto Hook.

● Ripetibilità

SP

SP

SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Colloidal Gold)**Instrucciones de uso**

— Para uso en autopruéba en casa o no profesional.

— Para usar con hisopo de hisopado de la cavidad nasal (nasal anterior).

— Solo para uso diagnóstico in vitro.

USO ESPERADO

La prueba rápida del antígeno del SARS-CoV-2 (oro coloidal) está destinada a la detección cualitativa del antígeno del SARS-CoV-2 (proteína de la nucleocápside) que se encuentra en una muestra de frots de la cavidad nasal (nasal anterior) de personas con sospecha de infección por COVID-19. El kit de prueba está diseñado para autocomprobación o prueba casera.

GENERALIZAR

COVID-19 es una enfermedad infecciosa respiratoria aguda; las personas son propensas a las infecciones en general. Actualmente, la principal causa de la infección por COVID-19 es el contacto con alguien que ya está infectado. La persona que tiene COVID-19 y las personas que están en contacto con ella también pueden transmitir el virus. Los estudios han demostrado que los síntomas de la infección generalmente aparecen dentro de los 14 días, y la mayoría ocurre dentro de los 3 a 7 días posteriores a la infección. Los síntomas principales son fiebre, fatiga, pérdida del olfato o del gusto y tos seca. En algunos casos, también puede ocurrir congestión nasal, secreción nasal, dolor muscular y diarrea.

PRINCIPIO DE DETECCIÓN

La prueba rápida del antígeno del SARS-CoV-2 (oro coloidal) adopta la tecnología de cromatografía lateral inmune. Cuando la muestra de prueba contiene SARS-CoV-2, el antígeno SARS-CoV-2 reaccionará con el anticuerpo recuperado en la línea de prueba (T) para que aparezca una banda roja en el área de la línea de prueba (T); cuando el contenido de SARS-CoV-2 en la muestra de prueba es demasiado bajo o no existe, el área de la línea de prueba (T) no aparece como una banda roja. Independientemente de si la muestra de prueba contiene el SARS-CoV-2, aparecerá una banda roja en el área de la línea de control de calidad (C), que es la base para jugar si la prueba es efectiva.

COMPONENTES PRINCIPALES DEL KIT

Número de catálogo	S1332801	S1332802	S1332803	S1332804
Especificación	1 Prueba/Kit	2 Pruebas/Kit	5 Pruebas/Kit	10 Pruebas/Kit
Dispositivo de prueba	1	2	5	10
Tubo de extracción	1	2	5	10
Hisopo desechable	1	2	5	10
Bolsa de residuos de riesgo biológico	1	2	5	10
Instrucciones de uso	1	1	1	1

Materiales necesarios pero no proporcionados: Temporizador

- 1. Solo para uso diagnóstico in vitro.
- 2. Para usar con una muestra de hisopado de la cavidad nasal (nasal anterior).
- 3. Para la detección de proteína del SARS-CoV-2 únicamente, no para detectar otros virus o patógenos.
- 4. La persona menor de 18 años debe ser examinada con la ayuda de un tutor legal o una persona autorizada.
- 5. Mantenga el kit de prueba o los componentes del kit fuera del alcance de los niños y las mascotas antes y después de su uso.
- 6. El embalaje de la tarjeta de prueba contiene desecante, está prohibido comer.
- 7. La solución de extracción de muestra en el tubo de extracción contiene componentes químicos. Debe evitar el contacto directo y prohibirse el uso de la muestra en contacto con la piel, las mucosas o los ojos. Lávelos con abundante agua. Comuníquese con su médico de familia o proveedor de atención médica si tiene alguna pregunta o sospecha de que ha tenido contacto con la muestra.
- 8. Se recomienda el uso de guantes y otro equipo de protección al realizar las pruebas.
- 9. Los kits de prueba deben almacenarse de acuerdo con las condiciones de almacenamiento requeridas en las Instrucciones de uso. Está prohibido utilizar el kit de prueba que no se almacena como se requiere.
- 10. No use el kit de prueba después de su fecha de vencimiento.
- 11. No utilice componentes del kit que se hayan abierto o cambiado.
- 12. Deje la tarjeta de prueba sellada en su bolsa de aluminio hasta justo antes de usarla. No lo use si la bolsa de aluminio está abierta.
- 13. Los hisopos desechables son productos estériles. No lo use si el empaque del hisopo está dañado o abierto.
- 14. El uso del hisopo debe seguir estrictamente las instrucciones de uso; de lo contrario, puede causar hemorragia en la cavidad nasal, rotura y retención del hisopo y otros riesgos.
- 15. No sumerja el hisopo en la solución de extracción u otro líquido antes de recolectar la muestra con hisopos desechables.
- 16. No toque la punta blanda del hisopo cuando manipule la muestra del hisopo.
- 17. La recolección y el manejo adecuados de las muestras son cruciales para obtener resultados correctos.
- 18. No mezcle componentes de diferentes lotes de kits.

19. Todos los componentes del kit son artículos de un solo uso. No lo use con varias muestras. No reutilice el kit de prueba ni los componentes del kit usados.

20. Antes de tomar la decisión de implementar el tratamiento o las decisiones de manejo relevantes, se recomienda comunicarse con los médicos de familia o los profesionales. No tome medicamentos de forma privada o cualquier acción que lo ponga en peligro a usted mismo o otros.

21. Los componentes y las muestras usados del kit de prueba se pueden poner en bolsas de plástico junto con la basura doméstica ordinaria. Si el resultado de la prueba es positivo, debe desecharse cuidado los componentes de desecho y las muestras relevantes, y limpiar y desinfectar minuciosamente la superficie de trabajo para garantizar la higiene. Si observa requisitos especiales sobre residuos en las leyes y regulaciones locales, debe observarlos estrictamente.

22. En vista de la epidemia global de COVID-19, todas las acciones deben cumplir con las medidas y regulaciones vigentes de su país / región, para implementar medidas de prevención y control científicamente y protegerse a sí mismo ya mismo de las demás de manera efectiva.

23. No coma, beba ni fume en el área donde se manipulan las muestras o los kits de prueba.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO Y DIA ÚTIL

El kit de prueba debe almacenarse en condiciones de 2 ° C ~ 30 ° C, seco y fuera de la luz solar directa (no coloque el kit ni sus componentes).

La vida útil del kit es de 12 meses.

La tarjeta de prueba debe usarse dentro de los 60 minutos posteriores a la apertura de la bolsa de papel de aluminio.

Para conocer la fecha de vencimiento del kit, consulte la etiqueta del producto.

PRESTACIONES FRECUENTES (FAQ)

- 1. ¿Cuáles son los beneficios conocidos o potenciales de las pruebas de productos?
- Los resultados de la prueba pueden ayudar a su médico de familia o profesional a hacer recomendaciones precisas o efectivas.
- Los resultados de las pruebas pueden ayudar a limitar la propagación del COVID-19 a su familia y a su entorno.
- 2. ¿Cuáles son los riesgos conocidos o potenciales en las pruebas de productos?
- Pueden producirse molestias durante la recogida de muestras.
- Pueden obtenerse resultados de prueba incorrectos.
- 3. ¿Cuándo debo / puedo probarme a mí mismo?

Puede hacerse la prueba usted mismo cuando tenga sospecha de síntomas de COVID-19. Los estudios indican que las personas que tienen síntomas de COVID-19 tienen una alta carga de virus en los primeros cuatro días de la enfermedad, lo que facilita su detección.

- 4. ¿Cuál es la diferencia entre la prueba de antígeno y molecular?
- Actualmente, existen varios métodos de prueba del SARS-CoV-2. La prueba molecular (también conocida como prueba de PCR) detecta el material genético del virus y la prueba de antígeno detecta las proteínas del virus.

5. ¿Qué factores afectarán los resultados de la prueba? ¿A qué debo prestar atención?

— Solo para muestra de frots nasal anterior.

— La mano debe estar limpia y secada al gotejar.

— No agredir inmediatamente o muy poco.

— Pruebe estrictamente las instrucciones de uso.

— Siga estrictamente las instrucciones de uso.

6. ¿No hay una linea roja en la tarjeta de prueba o hay un flujo de líquido anormal? ¿Cuál es la razón?

Debe quedar claro que el resultado de la prueba no es válido. Las razones son las siguientes:

- La mesa sobre la que se coloca la tarjeta de prueba no es lisa, lo que afecta el flujo de líquido. Y el volumen de gota de muestra no cumple con los requisitos especificados en las Instrucciones de uso.

— La tarjeta de prueba está húmeda.

7. He tomado lo mejor, pero no veo la linea de control (C). ¿Qué tengo que hacer?

El resultado de su prueba no es válido. Repita la prueba estrictamente de acuerdo con las Instrucciones de uso.

8. No estoy seguro del resultado de la prueba, ¿qué debo hacer?

Si el resultado de su prueba es positivo, es posible que esté infectado con COVID-19. Debe tomar las medidas necesarias (como poner en cuarentena, informar, volver a realizar la prueba, etc.) según lo requiere el gobierno local y comunicarse con la institución médica más cercana para la próxima acción.

9. Si el resultado es negativo, ¿qué debo hacer?

Si el resultado de su prueba es negativo o que el virus es demasiado bajo para ser detectado. Si aún tiene síntomas de COVID-19 (dolor de cabeza, fiebre, pérdida del olfato o del gusto, etc.), consulte a su médico de cabecera o institución médica recomendada por el gobierno local.

10. La recolección y el manejo adecuados de las muestras son cruciales para obtener resultados correctos.

11. No mezcle componentes de diferentes lotes de kits.

VALOR POSITIVO

Valor positivo / límite de detección: 1.7 × 10³ TCID₅₀ / ml.

Selección del medio SARS-CoV-2 inactivado confirmado (concentración 3.4 × 10⁴ TCID₅₀ / ml) y utilice el método de dilución en gradiante para averiguar el medio del virus que alcanza el valor crítico de detección. Escoja repetir la prueba 20 veces y el resultado de la prueba es positivo al menos 19 veces.

DESEMPEÑO CLÍNICO

La característica de rendimiento clínico de la prueba rápida de antígeno SARS-CoV-2 (oro coloidal) se estableció con 571 muestras de turndas nasales anteriores. Las muestras se recolectaron y analizaron de acuerdo con los requisitos de las instrucciones de uso. El almacenamiento, transporte y detección de muestras después de la recolección cumplieron con los requisitos relevantes de las instrucciones de uso. Al mismo tiempo, las muestras de frots nasofaringeos del mismo donante se detectaron mediante un reactivo de detección de ácido nucleico (vítreo PCR SARS-CoV-2). Se comparó la prueba rápida de antígeno WIZ® SARS-CoV-2 (oro coloidal) con los resultados de la PCR del reactivo de referencia.

Rendimiento clínico de la prueba rápida de antígeno WIZ® SARS-CoV-2 (oro coloidal) en comparación con RT-PCR

WIZ Resultados	Resultados de PCR de referencia		
	Positivo	Negativo	Total
Positivo	113	0	113
Negativo	2	456	458
Total	115	456	571

Sensibilidad: 98.26% (95% CI: 93.86%-99.79%).

Especificidad: 100.00% (95% CI: 99.19%-100.00%).

Valor predictivo positivo: 100% (95% CI: 96.79%-100.00%).

Valor predictivo negativo: 99.63% (95% CI: 98.43%-99.95%).

Acuerdo porcentual general: 99.65% (95% CI: 98.74%-99.96%).

CARACTERÍSTICAS DE PRESENTACIÓN

- Al utilizar la referencia empresarial para las pruebas, los resultados cumplen los requisitos de la referencia empresarial.
- Reacción cruzada

Nombre [microorganismo]	Concentración	Resultado de la prueba
Influenza B/Yamagata	1.89×10⁴ TCID₅₀/ml	Negativo
Influenza B/Victoria	2.07×10⁴ TCID₅₀/ml	Negativo
Influenza A/H1N1	1.00×10⁴ TCID₅₀/ml	Negativo
Influenza A/H2N2	1.15×10⁴ TCID₅₀/ml	Negativo
Influenza A/HN1	1.32×10⁴ TCID₅₀/ml	Negativo
Avian Influenza A (H7N9)	1.60×10⁴ TCID₅₀/ml	Negativo
SARS Coronavirus	2.14×10⁴ TCID₅₀/ml	Negativo
Adenovirus 1	1.39×10⁴ TCID₅₀/ml	Negativo
Adenovirus 3	1.24×10⁴ TCID₅₀/ml	Negativo
Adenovirus 7	1.87×10⁴ TCID₅₀/ml	Negativo
Human coronavirus 229E	2.00×10⁴ TCID₅₀/ml	Negativo
Human coronavirus OC43	2.34×10⁴ TCID₅₀/ml	Negativo
Human coronavirus NL63	2.00×10⁴ TCID₅₀/ml	Negativo
Human coronavirus HKU1	2.00×10⁴ TCID₅₀/ml	Negativo
MERS-coronavirus	1.00×10⁴ TCID₅₀/ml	Negativo
Cytomegalovirus	1.00×10⁴ TCID₅₀/ml	Negativo
Enterovirus 71	2.55×10⁴ TCID₅₀/ml	Negativo
Human Parainfluenza virus 1	1.35×10⁴ TCID₅₀/ml	Negativo
Human Parainfluenza virus 2	6.31×10⁴ TCID₅₀/ml	Negativo
Human Parainfluenza virus 3	3.25×10⁴ TCID₅₀/ml	Negativo
Human Parainfluenza virus 4	3.31×10⁴ TCID₅₀/ml	Negativo
Mumps virus	6.31×10⁴ TCID₅₀/ml	Negativo
Respiratory syncytial virus	2.00×10⁴ TCID₅₀/ml	Negativo
Rhinovirus 1A	1.26×10⁴ TCID₅₀/ml	Negativo
Norovirus	1.30×10⁴ TCID₅₀/ml	Negativo
Epstein Barr Virus	2.18×10⁴ TCID₅₀/ml	Negativo
Varicella zoster virus	1.00×10⁴ TCID₅₀/ml	Negativo

Bacillus pertussis	1.30×10⁷ CFU/ml	Negativo
Chlamydophila pneumoniae	1.00×10⁷ CFU/ml	Negativo
Escherichia coli	1.00×10⁷ CFU/ml	Negativo
Haemophilus influenza		

DE

DE

SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Colloidal Gold)**Gebrauchsanweisung**

- Nur zur Selbsttestung oder für Nicht-Profis
- Zur Verwendung mit Abstrichproben aus der Nasenhöhle (vordere Nase)
- Nur zur In-vitro-Diagnostik

VERWENDUNGSZWECK

Der SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltest (koloidales Gold) ist für den qualitativen Nachweis des SARS-CoV-2-Antigens (Nukleopaptidprotein) bestimmt, dass sich in Abstrichproben der Nasenhöhle (vordere Nase) von Personen mit Verdacht auf eine COVID-19-Infektion befindet. Das Testkit für den Selbst-Test oder Heim-Test vorgesehen.

ZUSAMMENFASSUNG

COVID-19 ist eine akute Infektionskrankheit der Atemwege. Menschen sind im Allgemeinen anfällig für Infektionen. Derzeit ist die Hauptursache für eine COVID-19-Infection der Kontakt zu einer bereits mit SARS-CoV-2 infizierten Person, auch asymptomatische Infizierte können das Virus übertragen. Studien haben gezeigt, dass die Symptome einer Infektion im Allgemeinen innerhalb von 14 Tagen auftreten, wobei die meisten innerhalb von 3 bis 7 Tagen nach der Infektion auftreten. Die Hauptsymptome sind Fieber, Müdigkeit, Geruchs- oder Geschmacksvorlust und trockener Husten. In einigen Fällen können auch eine verstopfte Nase, eine laufende Nase, Muskelschmerzen und Durchfall auftreten.

PRINZIP DER ERKENNUNG

Der SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltest (koloidales Gold) verwendet die immunoaffäre Chromatographie-Technologie. Wenn die Testprobe SARS-CoV-2 enthält, reagiert das SARS-CoV-2-Antigen mit dem auf der Testlinie (T) beschrifteten Antikörper, um eine rote Linie im Bereich der Testlinie (T) zu erscheinen. Der Gehalt an SARS-CoV-2 im Prüfling zu gering ist oder nicht vorhanden, ist, erscheint der Bereich der Testlinie (T) nicht als roter Band. Unabhängig davon, ob der Prüfling das SARS-CoV-2 enthält, erscheint im Bereich der Qualitätskontrolllinie (C) ein roter Streifen, der die Grundlage für die Beurteilung der Wirksamkeit des Tests bildet.

HAUPTKOMPONENTEN DES KITS

Katalognummer	S1332B01	S1332B02	S1332B03	S1332B04
Spurenkonz.	1 Test/Kit	2 Tests/Kit	5 Tests/Kit	10 Tests/Kit
Testgerät	1	2	5	10
Extraktionsröhrchen	1	2	5	10
Einwegtupfer	1	2	5	10
Biohazard-Abfallbeutel	1	2	5	10
Gebrauchsanweisung	1	1	1	1

Bereitete, aber nicht bereitgestellte Materialien: Zeiturh

VORSICHTSMASNAHMEN

- 1. Nur zur In-vitro-Diagnostik.
- 2. Zur Verwendung mit Abstrichproben aus der Nasenhöhle (vordere Nase).
- 3. Nur zum Nachweis von Protein von SARS-CoV-2, nicht zum Nachweis anderer Viren oder Krankheitserreger.
- 4. Die Personen unter 18 Jahren sollte mit Unterstützung des Erziehungsberechtigten oder einer bevollmächtigten Person getestet werden.
- 5. Personen Sie die Komponenten vor und nach der Verwendung außerhalb der Reichweite von Kindern und Haustieren auf.
- 6. Die Verpackung der Testkarte enthält Trockenmittel, das Essen ist verboten.
- 7. Die Probennahmeklösung im Extraktionsröhrchen enthält chemische Komponenten. Direkter Kontakt sollte vermieden und Essen verboten werden. Bei Kontakt der Lösung mit Haut, Schleimhaut oder Augen bitte mit reichlich Wasser spülen. Bitte wenden Sie sich bei Bedarf an Ihren Hausarzt oder Facharzt und halten Sie ärztlichen Rat ein.
- 8. Bei der Durchführung der Test wird die Verwendung von Handschuhen und anderer Schutzausrüstung empfohlen.
- 9. Die Testkits sollten gemäß den in der Gebrauchsanweisung vorgeschriebenen Lagerbedingungen gelagert werden. Es ist verboten, das Testkit zu verwenden, das nicht bestimmungsgemäß gelagert wird.
- 10. Verwenden Sie das Testkit nicht nach Ablauf des Verfallsdatums.
- 11. Verwenden Sie keine Kit-Komponenten, die geöffnet oder verändert wurden.
- 12. Lassen Sie die Testkarte bis kurz vor der Verwendung im Folienbeutel versiegelt. Nicht verwenden, wenn der Beutel beschädigt oder geöffnet ist.
- 13. Einmalöffneter Produkte. Nicht verwenden, wenn die Tüpfelverpackung beschädigt oder geöffnet ist.
- 14. Durchführung des Tupfers sollte strikt die Gebrauchsanweisung folgen; andernfalls kann es zu Nasenblutungen, Rupturen und Retentionen des Tupfers und anderen Risiken kommen.
- 15. Tauchen Sie den Tupfer nicht in die Extraktionslösung oder eine andere Flüssigkeit, bevor Sie die Probe mit Einwegtupfer entnehmen.
- 16. Berühren Sie nicht die weiche Spitze des Tupfers, wenn Sie die Tupferprobe handhaben.
- 17. Die richtige Probenentnahme und -handhabung sind entscheidend für korrekte Ergebnisse.
- 18. Mischen Sie keine Komponenten aus verschiedenen Kit-Chargen.

19. Alle Komponenten des Kits sind Einwegartikel. Nicht mit mehreren Proben verwenden. Verwenden Sie das gebrauchte Testkit oder die Kitkomponenten nicht wieder.

20. Vor der Entscheidung, relevante Behandlungs- oder Managemententscheidungen umzusetzen, wird empfohlen, mit Hausärzten oder Fachleuten zu kommunizieren. Nehmen Sie keine Verantwortung für die Ergebnisse des Tests.

21. Die verwendeten Testkomponenten und Proben müssen zusammen mit dem normalen Haushalt in Plastikschalen verpackt werden. Bei positivem Testergebnis sollten Sie die entsprechenden Abfallkomponenten und Proben sorgfältig entsorgen und die Arbeitsfläche gründlich reinigen und desinfizieren, um die Hygiene zu gewährleisten. Wenn in lokalen Gesetzen und Vorschriften besondere Anforderungen an Abfall gestellt werden, müssen Sie diese strikt einhalten.

22. Angesichts der weltweiten COVID-19-Epidemie sollten alle Maßnahmen den aktuellen Maßnahmen und Vorschriften Ihres Landes/Ihrer Region entsprechen, um Präventions- und Kontrollmaßnahmen wissenschaftlich umzusetzen und sich und anderen wirksam zu schützen.

23. Im Bereich der Handhabung von Proben oder Testkits sollten Sie nicht essen, trinken oder rauchen.

LAGERUNGSMETHODEN UND HALTBARKEIT

Das Testkit sollte bei 2 °C bis 30 °C, trocken und ohne direkte Sonneninstrahlung gelagert werden (das Kit oder seine Komponenten nicht einfrieren).

Die Haltbarkeit des Kits beträgt 12 Monate.

Die Testkarte sollte innerhalb von 60 Minuten nach dem Öffnen des Alufolienbeutels verwendet werden.

Das Perfilidatums des Kits entnehmen Sie bitte dem Produktetikett.

HÄUFIG GESTELLTE FRAGEN (FAQ)

1. Was sind die bekannten oder potenziellen Vorteile von Produkttests?

– Die Testergebnisse können Ihnen Hauptaer oder Facharzt helfen, genauer oder wirksame Empfehlungen zu erhalten.

– Die Testergebnisse können dazu beitragen, die Verbreitung von COVID-19 auf Ihre Familie und anderes in Ihrer Gemeinde zu begrenzen.

2. Was sind die bekannten oder potenziellen Risiken bei der Produktprüfung?

– Bei der Probenentnahme können Beschwerden auftreten.

– Es können falsche Testergebnisse erhalten werden.

3. Wann sollte/kann ich mich testen?

Bei Verdacht auf COVID-19-Symptome können Sie sich selbst testen. Studien haben gezeigt, dass eine mit COVID-19-infizierte Person in ihren ersten vier Krankheitsstadien eine hohe Viruslast aufweist.

4. Was ist der Unterschied zwischen Antigen- und Molekültest?

Dortzu gibt es mehrere SARS-CoV-2-Testmethoden. Der molekulare Test (auch bekannt als PCR-Test) erkennt das genetische Material des Virus, und der Antigen-Test erkennt die Proteine im Virus.

5. Welche Faktoren beeinflussen die Testergebnisse? Worauf sollte ich achten?

– Nur für vordere Nasenabstrichproben.

– Die Probe darf beim Abstreifen keine Blasen enthalten.

– Geben Sie nicht zu viel oder zu wenig Proben hinzu.

– Testen Sie nicht zu oft oder zu oft.

– Befolgen Sie strikt die Gebrauchsanweisung.

6. Kein rotes Linienband auf der Testkarte oder abnormaler Flüssigkeitsfluss? Was ist der Grund?

Es sollte klar sein, dass das Testergebnis ungültig ist. Die Gründe sind wie folgt:

– Der Tisch, auf den die Testkarte gelegt wird, ist nicht glatt, was den Flüssigkeitsfluss beeinträchtigt.

– Das Tropfenprobenvolumen entspricht nicht den in der Gebrauchsanweisung angegebenen Anforderungen.

– Die Testkarte ist feucht.

7. Ich habe die Beste genommen, aber ich sehe die Kontrolllinie (C) nicht. Was sollte ich tun?

Ihr Testergebnis ist ungültig. Bitte wiederholen Sie den Test streng nach der Gebrauchsweisen.

8. Wann ist das Testergebnis ungültig?

Bei unsicherer Ergebnissen kann ein erneuter Test durchgeführt werden. Wenn Sie sich bezüglich des Testergebnisses immer noch nicht sicher sind, wenden Sie sich bitte gemäß den Anweisungen Ihrer lokalen Regierung an die nächste medizinische Einrichtung.

9. Wann ist das Ergebnis positiv? Was soll ich tun?

Bei einem positiven Testergebnis sollten Sie unverzüglich weiterhin mit COVID-19 infiziert. Sie sollten die erforderlichen Maßnahmen (wie Quarantäne, Meldepflicht, Wiederholungsprüfung usw.) gemäß den Anforderungen der örtlichen Behörden eingehen und sich für die nächsten Maßnahmen an die nächste medizinische Einrichtung wenden.

10. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

Wenn das Testkit nur die Kontrolllinienbande deutlich zeigt, kann dies bedeuten, dass das Testergebnis negativ ist oder das Virus zu niedrig ist, um nachgewiesen zu werden. Wenn Sie weiterhin COVID-19-Symptome aufweisen (Kopfschmerzen, Fieber, Geruchs- oder Geschmacksvorlust usw.), wenden Sie sich bitte an Ihren Hausarzt oder eine von der örtlichen Regierung empfohlene medizinische Einrichtung.

11. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

12. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

13. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

14. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

15. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

16. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

17. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

18. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

19. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

20. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

21. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

22. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

23. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

24. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

25. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

26. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

27. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

28. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

29. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

30. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

31. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

32. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

33. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

34. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

35. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

36. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

37. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

38. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

39. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

40. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

41. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

42. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

43. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

44. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

45. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

46. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

47. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

48. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

49. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

50. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

51. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

52. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

53. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

54. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

55. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

56. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

57. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

58. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

59. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

60. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

61. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

62. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

63. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

64. Wenn das Ergebnis negativ ist, was soll ich tun?

CONTACT US



CONTACT US

XIAMEN WIZ BIOTECH CO., LTD

Tel:

+86-592-6808278

Fax:

+86-592-6808279

E-mail:

sales@wizbiotech.com

Address:

3-4 Floor, NO.16 Building, Bio-medical Workshop, 2030 Wengjiao Xi Road, Haicang
District, Xiamen City, Fujian Province, 361026, P.R. China



www.wizbiotech.com