

#### COVID-19 Antigen Rapid Test Deutsch

Hinweis: Dieses Produkt darf auf Grund einer Sonderzulassung des BIAM (Nr. 5640-S-168/21) gemäß § 11 Abs. 1 MPG im Deutschland in den Verkehig gebracht werden. Diese Produkt wariamte für die Hernamwendung durch medizinische Laien unterliegt —anders als gekennzeichnet —incht der CE-4/Gintzeichrungspfffelt für IP/Diededzapprodukte. Sie ist ausschließbeit, zum Vertrieb und zur Anwendung in Deutschland und österneich bestimmt.

Bitte lesen Sie vor der Verwendung des Tests diese Gebrauchsanweisung

### [Bestimmungsgemäßer Gebrauch]

Der COVID-19 Antigen Rapid Test ist ein Lateral-Flow-Immunoassay für den qualitativen Nachweis von SARS-CoV-2-Nukleokapsid-Antigenen in Nasenabstrichen von Personen ab 7 Jahren.

Kinder im Alter von 7-14 Jahren sollten von einem Erwachsenen (über 18 Jahre alt) getestet werden. Personen, die über 65 Jahre alt sind, sollten sich bei der Durchführung des Tests helfen lassen. Personen, die über 65 Jahre alt sind, sollten sich bei der Durchführung des Tests helfen lassen. Der Test liefert nur ein vorläufiges Screening-Testergebnis. Das Ergebnis kann Ihnen und Ihrem medizinischen Betreuer helfen, fundierte Enischeidungen für Ihre Versorgung zu treffen. Die Ergebnisse dieses Tests können dazu beitragen, die Ausbreitung von COVID-19 auf Ihre Familie und andere Personen in Ihrer Umgebung zu begrenzen.

Personen, die ein negatives Testergebnis haben und weiterhin COVID-ahnliche Symptome aufweisen, sollten sich an ihrem nedizinischen Betreuer uneden.

Es ist wichtig, dass Sie mit Ihrem medizinischen Betreuer zusammenarbeiten, um die nächsten Schritte zu verstehen, die Sie unternehmen sollten.

## [Wann ist das Testkit zu verwenden?]

#### Verwenden Sie diesen Test:

- √ Wenn Sie COVID-ähnliche Symptome haben, wie z. B. Kopfschmerzen, Fieber, Husten, Halsschmerzen, Verlust des Geruchs- oder Geschmackssinns, Kurzatmigkeit, Muskelschmerzen.
- ✓ Wenn Sie Sorge haben, dass Sie mit COVID-19 in Kontakt gekommen sind.

# enden Sie diesen Test nicht:

- X An Personen unter 7 Jahren
- X Wenn Sie zu Nasenbluten neigen

#### [Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen]

- Nur zur Verwendung in der In-vitro-Diagnostik
- Verwenden Sie diesen Test nicht als einzige Orientierungshilfe für den Umgang mit Ihrer Krankheit. Wenn Ihre Symptome anhalten oder sich verschlimmern oder wenn Sie zu irgendeinem Zeitpunkt besorgt sind, wenden Sie sich bitte an einen Arzt.
- Außerhalb der Reichweite von Kindern aufbewahren. Kleine Teile des Kits können eine Erstickungsgefahr darstellen.
- Verwenden Sie dieses Produkt nicht nach Ablauf des Verfallsdatums
- Verwenden Sie nur die mitgelieferten Testkomponenten. Ersetzen Sie die Extraktionsreagenz nicht durch eine andere Flüssigkeit.
- Führen Sie den Test nicht in direktem Sonnenlicht durch.
   Vermeiden Sie den Kontakt mit der Extraktionsreagenz.
- Verimeinen Steuten Kommaktini utel Exhauktionsteageniz.
   Bei diesem Test wird eine Probe aus dem Inneren Ihrer Nase entnommen. Achten Sie bei der Durchführung des Abstrich san zu einem ungenauer Testergebnis führen. Dies ist besonders wichtig, wenn Sie keine Symptome haben.
   Die Testkassette muss bis zur Verwendung in dem versiegelten Beutel bleiben.
   Alle Proben sind als potentiell geführlich anzusehen und wie infektiöses Material zu behandeln.

- Die verwendete Testkassette ist gemäß den bundes-, landes- und ortsüblichen Vorschriften zu entsorgen.

#### [Inhalt des Testkits]







1/6

# [Lagerung und Stabilität]

- Wie verpackt im versiegelten Beutel zwischen 4-30 Cagern
- Charge und Verfallsdatum sind auf den Verpackungen aufgedruckt

# [Vorbereitung desTests]

- Vergewissern Sie sich, dass alle Testkomponenten Raumtemperatur haben (15 30 ). C
- Vergewissern Sie sich, dass alle Testkomponenten Raumemperatur nauen (12 m.) 1.
  Uhr, Timer oder Stoppuhr müssen in Reichweite sein.
  Stellen Sie sicher, dass die Verpackungen unversehrt sind. Verwenden Sie den Test nicht, wenn die Folienverpackung sichtbar beschädigt ist.
  Offens Sie die Folienverpackung erst, wenn Sie bereit sind, den Test durchzuführen. Verwenden Sie die Testkassette innerhalb einer Stunde nach dem Öffen.
- Waschen Sie sich die Hände mit Wasser und Seife und trocknen Sie sie gründlich ab.

#### [Schritt-für-Schritt-Anleitung]

Röhrchen in die Schachtel einsetzen

Drücken Sie das Loch auf der Schachtel ein und setzen Sie das Röhrchen in das Loch



- Extraktionsreagenz in das Röhrchen geben
- a. Drehen Sie den Verschluss des Extraktionsreagenzes ab.



Geben Sie das gesamte Extraktionsreagenz in das Röhrchen.



b. Entnehmen Sie den Tupfer

- a. Tupfer öffnen
- Öffnen Sie die Tupferverpackung am Stäbchenende.



b. Abstrich linkes Nasenloch Führen Sie die gesamte Tupferspitze vorsichtig etwa 2,5 cm in das linke Nasenloch ein



2/6

Streichen Sie in einer kreisförmiger Bewegung mindestens 5-mal fest gegen die Innenseiten des linken Nasenloches.



### a. Abstrich rechtes Nasenloch

Nehmen Sie den Tupfer heraus und Streichen Sie in einer kreisförmigen Bewegung mindestens 5-mal fest gegen die Innenseiten des rechten Nasenloches führen Sie ihn in das rechte Nasenloch etwa 2,5 cm hinein.





# 8. Tupfer in das Röhrchen einführen

Führen Sie den Nasentunfer in das Röhrchen mit dem Extraktionsreagenz ein.



### 9. Tupfer 5-mal drehen

Drehen Sie den Tupfer mindestens
 5-mal und drücken Sie dabei die
 Tupferspitze gegen den Boden und die
 Seite des Röhrchens.



Lassen Sie den Tupfer 1 Minute lang im Extraktionsreagenz ruhen.



## 6. Tupfer entnehmen

Nehmen Sie den Tupfer herausund drücken Sie dabei die Seiten des Röhrchens zusammen, um die Flüssigkeit aus dem Tupfer zu gewin



b. Verschließen Sie das Röhrchen gut mit der dazugehörigen Tropfkappe und setzen Sie es wieder in die Schachtel.



## 7. Testkassette öffnen

Öffnen Sie den versiegelten Beutel und nehmen Sie die Testkassette heraus





Probe in Probenvertiefung geben

Halten Sie das Röhrchen genau senkrecht über die Probenvertiefung.



 Geben Sie 3 Tropfen (drops) in die Probenvertiefung, indem Sie die Seiten des Röhrchens leicht zusammendrücken. Hinweis 1: Bei Verwendung von weniger als 3 Tropfen Probe können falsch negative Ergebnisse auftreten.

Hinweis 2: Wenn die farbige Linie im Kontrollbereich (C) erscheint, können 1–2 weitere Tropfen der Probe zugegeben werden. Das Ergebnis wird dadurch nicht

Zeitmessung

Starten Sie die Uhr/Stoppuhr oder den Timer.

#### 10 15 Minuten warten

Lesen Sie das Testergebnis nach 15 20 Minuten ab; nach mehr als 20 Minuten darf es NICHT mehr abgelesen werden



Hinweis: Wenn die Testergebnisse nach weniger als 15 Minuten oder mehr als 20 Minuten abgelesen werden, können falsche Ergebnisse auftreten.

### [Ihr Ergebnis und was es für Sie bedeutet]

Positives Ergebnis: Es erscheinen zwei Linien. Eine farbige Linie erscheint im Kontrollbereich (C), eine weitere im Testbereich (T),



Bitte schauen Sie genauhin! Die T-Linie kann sehr schwach ausgeprägt sein. Jede hier sichtbare farbige Linie ist al positiv zu bewerten.

Ein positives Testergebnis zeigt an, dass Sie mit hoher Wahrscheinlichkeit derzeit an  $\rm COVID\text{-}19\,erkrankt\,sind.}$ 

## Folgendes müssen Sie dann tun:

Forgetiues intusen 3re danit talt.

Wenden Sie sieh os schnell wie möglich an Ihren medizinischen Betreuer oder an das örtliche Gesundheitsamt und befolgen Sie die ortsüblichen Richtlinien zur Selbstisolierung, um eine Übettragung des Virus auf andere zu vermeiden. Möglicherweise ist ein neuer Test mit einer anderen Methode erforderlich (z. B. ein molekularer Test).

Wenn Sie keine Symptome haben, insbesondere wenn Sie in einem Gebiet mit einer geringen Anzahl von COVID-19-Infektionen leben und keinen Kontakt zu einer Person Wenn Sie keine Symptome haben, instesonaere wenn sie in einem George in gegringen Anzall von COVID-19-Infektionen leben und keinen Kontakt zu einer Person hatten, bei der COVID-19 diagnostiziert wurde, sind zur Bestätigung Ihres Ergebnisses eventuell zusätzliche molekulare Tests erforderlich. Bitte teilen Sie Ihrem medizinischen Betreuer mit, dass Sie ein positives Testergebniss haben und keine Symptome aufweisen. Siehe FAQ "Kann ich ein follsch positives Tostergebnis haben?"

Negatives Ergebnis: Im Kontrollbereich (C) erscheint eine farbige Linie, im Testbereich (T) erscheint keine Linie.



Ein negatives Testergebnis zeigt an, dass es unwahrscheinlich ist, dass Sie derzeit an COVID-19 erkrankt sind

### Folgendes müssen Sie dann tun:

Bitte wenden Sie sich an Ihren medizinischen Betreuer, wenn Sie Symptome bekomm oder die Symptome anhalten oder wenn Sie sich Sorgen um Ihre Gesundheit machen. müssen weiterhin alle geltenden Regeln bezüglich des Kontakts mit anderen sow Schutzmaßnahmen einhalten.

Es ist möglich, dass dieser Test bei manchen Personen mit COVID-19 fälschlicherweise ein negatives Ergebnis (falsch negativ) liefert. Siehe FAQ "Kann ich ein falsch negatives Testernehnis hahen?

Ungültiges Ergebnis: Es erscheint keine Kontrolllinie.



Hinweis: Wenn die C-Linie nicht erscheint, ist das Testergebnis ungültig, unabhängig davon, ob die T-Linie erscheint oder nicht.

Sie müssen den Test mit einer neuen Testkassette wiederholen oder Ihren medizinischen Betreuer konsultieren

## [Häufig gestellte Fragen (FAQ)]

Wie funktioniert der CLUNGENE COVID-19 Antigen-Schnelltest?

Der CLUNGENE COVID-19 Antigen Rapid Test ist eine Art von Test, die als Antigentest bezeichnet wird. Wenn Sie COVID-19 haben, kann das SARS-CoV-2-Virus (das Virus, das COVID-19) erben, bei hieren Masensekret vorhanden sein. Der CLUNGENE COVID-19 Antigen Rapid Test kann kleine Telle des SARS-CoV-2-Virus wirden als Proteine oder Antigene Deseichnet.

#### Ist dieser Testschmerzhaft?

Nein, der Nasentupfer ist nicht spitz und sollte nicht wehtun. Manchmal kann sich der Nasentupfer etwas unangenehm anfühlen oder kitzeln. Wenn Sie Schmerzen verspüren, brechen Sie den Test bitte ab und wenden Sie sich an einen medizinischen Betreuer.

Welche möglichen Vorteile und Risiken hat dieser Test?

- Mögliche: Unbequem bei der Probenentnahme
- Mögliche: fülsche Testergebnisse (siehe Abschnitt "Ergebnisse").
  Mögliche Vorteile:

- Die Ergebnisse können zusammen mit anderen Informationen Ihrem medizinischen Betreuer helfen, fundierte Empfehlungen für Ihre Behandlung/Versorgung abzugeber
- Die Ergebnisse dieses Tests können dazu beitragen, die Ausbreitung von COVID-19 auf Ihre Familie und andere Personen in Ihrer Umgebung zu begrenzen.

COVID-19?

Es gibt verschiedene Arten von Tests für COVID-19. Molekulare Tests (auch als PCR-Tests bekannt) weisen genetisches Material des Virus nach. Antigentests weisen Proteine des Virus nach Antigentests sind zwar sehr specifisch für das Virus, jedoch nicht so empfindlich wie molekular Tests. Das bedeutet, dass ein positives Ergebnis sehr genau ist, ein negatives Ergebnis eine Infektion jedoch nicht ausschließt. Wenn Ihr Testergebnis negativ ist, sollten Sie mit Ihren medizinischen Betreuer besprechen, ob ein zusätzlicher molekulare Test für Ihre Versorgung sinnvoll wäre und wann Sie die Heimisolation beenden sollten.

vestorigung simivoli wale und wann sie die reininsoration deenden sonien.

Eine andere Art von Test ist der Antikörpertest Ein COVID-19-Antikörpertest weist Antik
nach, die Ihr Immunsystem als Reaktion auf eine frührer COVID-19-Infektion gebildet
Antikörpertests eignen sich nicht für die Diagnose einer aktiven COVID-19-Infektion.

Nein. Der CLUNGENE COVID-19 Antigen Rapid Test ist ein Einwegtest und kann nicht

Kann ich ein falseh negatives Testergebnis haben?

Es ist möglich, dass dieser Test falschlicherweise ein negatives Ergebnis (ein falsch negatives Ergebnis) liefert. Das bedeutet, dass Sie möglicherweise COVID-19 haben könnten, obwohl der Test negativist.

Die Menge des Antigens in einer Probe kann mit zunehmender Krankheitsdauer abnehmen. Mit zunehmender Anzahl von Tagen nach Auftreten der Symptome besteht eine immer größere Wahrsschenlichkeit, dass die Ergebnisse des Antigentests im Vergleich zu einem molekularen ARS-CoV-2-Test negati wasfallen. Es kann auch sein, dass Ihr Testergebnis zu Beginn Ihrer Infektion, bevor Sie Symptome entwickeln, negativa unsfallt.

Negative Ergebnisse, indesondere bei Personen ohne Symptome von COVID-19, gelten als mutmalliche Ergebnisse, unbesondere bei Personen ohne Symptome von COVID-19, gelten als mutmalliche Ergebnisse, was bedeutel, dass eventuell zusätzliche Tests mit einem bochempfindlichen molekularen Assay empfohlen werden, um festzustellen, ob Sie COVID-19 haben. Wenn Sie Symptome bekommen, die Symptome anhalten oder sich verschimmern, wenn Sie sich Sorgen um Ihre Gesundheit machen oder wenn Sie eines der Anzeichen entwickeln, die auf einen Norfall hinweisen, sollten Sie sofret inenen Arzt aufsuchen. Wenn Sie Zweifel an Ihrem Testergebnis haben, besprechen Sie dies bitte mit Ihrem medizinischen Betreuer.

Kann ich ein falsch positives Testergebnis haben?

Es ist möglich, dass dieser Test fälschlicherweise ein positives Ergebnis (ein falsch positives Ergebnis) liefert.

Ergebnis) letert.

Jeder, der ein positives Testergebnis erhält, muss eine medizinische Fachkraft aufsuchen. Wenn Sie Zweifel an Ihrem Testergebnis haben, besprechen Sie dies bitte mit Ihrem medizinischen Betreuer Ihr medizinischer Betreuer wird unhand Ihres Testergebnisses, Ihrer Krankengeschichte und Ihrer Symptome mit Ihnen zusammen bestimmen, wie Sie am besten versorgt werden

können. Wenn Sie keine Symptome von COVID-19 haben und ein positives Ergebnis erhalten, sollten Ihre Testergebnisse mit einem molekularen SARS-COV-2-Test bestätigt werden. Positive Ergebnisse des CLUMGENE COVID-19 Antigen Rapid Test sind bei asymptomatischen Patienten mutmallich, insbesondere wenn Sie keine bekannte SARS-COV-2-Exposition hatten und/oder in einem Gebelt elben, das bekanntermäßen eine geringe Anzall von SARS-COV-2-Infektionen

[Klinische Leistung]
Die klinische Leistung der CLUNGENE COVID-19 Antigen Rapid Test wurde in prospektiven Studien mit Nasenabstrichen ermittelt, die von 617 einzelnen symptomatischen Patienten (innerhalb von 7 Tagen nach Krankheitsbeginn) und asymptomatische Patienten mit Verdacht auf

Die zusammenge fassten Daten des CLUNGENE COVID-19 Antigen Rapid Test sind wie folgt: Die RT-PCR Zyklus-Schwelle (Ct) ist der relevante Signalwert. Ein niedrigerer Ct-Wert weist auf eine höhere Viruslast hin. Die Sensitivität wurde für die unterschiedlichen Ct-Wertebereiche berechnet (Ct-Wert ≤33 und Ct-Wert ≤37).

COVID-19 Antigen		RT-PCR (Ct-Wc≰t		Ges
		Posit	Nega	amt
CLUNG -	Positi	132	3	135
	Negat	4	462	466
Gesamt		136	465	601

PPA (Ct ≤33): 97.1% (145/148), (95% CI: 92.7% ~98.9%)

NPA: 99,4% (462/465), (95%CI: 98,1% ~ 99,8%)

COVID-19 Antigen		RT-PCR (Ct-Wc≰		Ges
		Posi	Neg	amt
CLUNG ENE®	Posit	139	3	142
	Nega	13	462	475
Gesamt		152	465	617

PPA (Ct \$37): 91.4% (139/152) (95% CI: 85.9% ~94.9%) NPA: 99,4% (462/465), (95%CI: 98,1% ~99,8%)

PPA - Positive prozentuale Übereinstimmung (Sensitivität) NPA - Negative prozentuale Übereinstimmung (Spezifität)

Hangzhou Clongene Biotech Co., Ltd.
No.1 Yichuang Road, Yuhang Sub-district, Yuhang District
311121 Hangzhou, China EC REP Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europa) Eiffestraße 80, D-20537 Hamburg

> Allflash Produktions + Vertriehs GmhH Lettenbachstraße 1 D-86874 Mattsies

e-mail: info@allflash.de www.allflash.de

Verzeichnis der Symbole IVD In-vitro-Diagnostikum

Nicht wiederverwenden









Gebrauchsanweisung beachten

EC REP Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft

Wirksamkeitsdatum