



SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)

EN: For Self-testing

SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Nasal Swab)

ES: Para Autodiagnóstico

Prueba rápida del antígeno del SARS-CoV-2 (Hisopo Nasal)

PT: Para Autodiagnóstico

Teste Rápido do Antígeno SARS-CoV-2 (Esfregaço Nasal)

FR: Pour l'autodiagnostic

Test Rapide de l'antigène SARS-CoV-2 (écouvillon nasal)

DE: Test zur Eigenanwendung

SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltest (Nasenabstrich)

IT: Per auto-test

Test Rapido per l'antigene SARS-CoV-2 (Tampone Nasale)

NL: Voor zelftesten

SARS-CoV-2-antigenen snelle test (neusswab)

SV: För självtest

SARS-CoV-2-Antigen-Snabbtest (Näsvabb)

NO: 146902600

Date: 2022-07-08

REF: INCP-502H



MedNet GmbH
Borkstrasse 10 48163 Muenster Germany

Hangzhou AllTest Biotech Co., Ltd.

#550, Yinhai Street,
Hangzhou Economic & Technological Development Area,
Hangzhou, 310018 P.R. China
Web: www.alltests.com.cn Email: info@alltests.com.cn

【INDEX OF SYMBOLS / ÍNDICE DE SÍMBOLOS / ÍNDICE DE SÍMBOLOS / INDEX DES SYMBOLES / INDEX DER SYMBOLE / INDICE DEI SIMBOLI / INDEX VAN SYMBOLEN】

<p>For <i>in vitro</i> diagnostic use only Sólo para uso de diagnóstico <i>in vitro</i> Somente para uso diagnóstico <i>in vitro</i> Pour un usage de diagnostic <i>in vitro</i> uniquement <i>In-vitro</i>-Diagnostikum Solo per uso diagnostic <i>in vitro</i> Uitsluitend voor <i>in-vitro</i> diagnostisch gebruik Endast för diagnostisk användning <i>in vitro</i></p> <p>Tests per kit Pruebas por kit Testes por kit Tests par kit Ausreichend für <n> Prüfungen Test per kit Tests voor elke kit Tester per kit</p> <p>Manufacturer Fabricante Fabricante Hersteller Fabricatore Fabrikant Tilverkare</p> <p>Lot Number Número de Lote Número do Lote Número de lot Fertigungslosnummer Numero lotto Lotnummer Partinummer</p> <p>Use by Usar antes de Data de Validade Utilisation par Verwendbar bis Usare entro Gebrauchperiode Använd fore</p>	<p></p> <p></p> <p></p> <p></p> <p></p>	<p>Catalog # Número de catálogo Nº do Catálogo Numéro de catalogue Artikelnummer N. Catalogo Catalogus # Katalognr</p> <p>Store between 2-30°C Almacenan entre 2- 30 °C Armazenar entre 2-30°C Conserver entre 2-30°C Temperaturbegrenzung (Lagerung zwischen 2-30°C) Conservare tra 2-30°C Bewaren tussen 2-30°C</p> <p>Authorized Representative Representante Autorizado Representante Autorizado Representant autorisé Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft Rappresentante autorizzato Geautoriseerde vertegenwoordiger Auktoriserad representant</p> <p>Consult Instructions For Use Consulte las instrucciones de uso Consulte as Instruções de Uso Consultez le mode d'emploi Gebrauchsanweisung beachten Leggere le istruzioni per l'uso Zie gebruiksinstructies Zie instructie voor gebruik</p> <p>Do not reuse No reutilizar Não reutilizar Ne pas réutiliser Nicht wiederverwenden Non riutilizzare Niet hergebruiken Får ej återanvändas</p>	<p></p> <p></p> <p></p> <p></p> <p></p>
<p>Do not use if package is damaged No utilizar si el paquete está dañado Não usar se a embalagem estiver danificada Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden Non usare se la confezione è danneggiata Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is Använd inte produkten om förpackningen är skadad</p>			

Test Rapido per l'antigene SARS-CoV-2 (Tampone Nasale) Foglioletto illustrativo Per auto-test

Italiano

Test rapido per la rilevazione qualitativa degli antigeni della Proteina Nucleocapside della SARS-CoV-2 presenti nei campioni di tampone nasale.

Solo per uso auto-diagnostico in vitro.

[USO PREVISTO]

Il Test Rapido per l'antigene SARS-CoV-2 (Tampone nasale) è un kit di test monouso destinato a rilevare il SARS-CoV-2 che causa il COVID-19 in campioni auto-prelevati su tampone nasale. Il test è destinato all'uso in soggetti sintomatici che soddisfano la definizione dei casi per il COVID-19 nonché in soggetti asintomatici, limitatamente ai contatti di casi confermati o probabili di COVID-19 e agli operatori sanitari a rischio.

I risultati sono per il rilevamento degli Antigeni della proteina Nucleocapside di SARS-CoV-2. Un antigene è generalmente rilevabile nei campioni delle vie respiratorie superiori durante la fase acuta dell'infezione. I risultati positivi indicano la presenza di antigeni virali, ma è necessaria una correlazione clinica con la storia del paziente e altre informazioni diagnostiche per determinare lo stato dell'infezione. I risultati positivi sono indicativi della presenza di SARS-CoV-2. Gli individui che risultano positivi al test dovrebbero auto-isolarsi e cercare ulteriori cure dal proprio operatore sanitario. I risultati positivi non escludono l'infezione batterica o la confezione con altri virus. I risultati negativi non escludono l'infezione da SARS-CoV-2. Gli individui che risultano negativi al test e che continuano a manifestare sintomi simili a quelli del COVID dovrebbero rivolgersi al proprio operatore sanitario.

[SOMMARIO]

Il nuovo coronavirus appartiene al genere β . Il COVID-19 è una malattia infettiva respiratoria acuta. Le persone sono generalmente sensibili. Al momento, i pazienti infettati dal nuovo coronavirus sono la maggior fonte di infezione; anche le persone infette asintomatiche possono essere fonte di infezione. Sulla base delle indagini epidemiologiche attuali, il periodo di incubazione va da 1 a 14 giorni, nella maggior parte dei casi da 3 a 7 giorni. Le manifestazioni principali includono febbre, stanchezza e tosse secca. Congestione nasale, naso che cola, mal di gola, mialgia e diarrea sono presenti in un numero limitato di casi¹.

[PRINCIPIO]

Il Test Rapido di Rilevazione Antigeni (Tampone Nasale) per SARS-CoV-2 è un test immunologico qualitativo su membrana per rilevazione degli antigeni della proteina nucleocapside di SARS-CoV-2 in campioni di tampone umano.

[PRECAUZIONI]

Si prega di leggere tutte le informazioni contenute in questo foglietto illustrativo prima di eseguire il test.

- Per autotest solo per uso auto-diagnostico *in vitro*. Non utilizzare dopo la data di scadenza.
- Non mangiare, bere o fumare nell'area in cui si manipolano i campioni o i kit.
- **Non bere il liquido del tampone contenuto nel kit.** Maneggiare con cura il tampone ed evitare che venga a contatto con la pelle o gli occhi, sciacquare immediatamente con abbondante acqua corrente in caso di contatto.
- Conservare in un luogo asciutto a 2-30° C (36-86° F), evitando zone di umidità eccessiva. Si prega di non utilizzare se la confezione di alluminio è danneggiata o è stata aperta.
- Questo kit per il test deve essere usato solo come test preliminare e i risultati ripetutamente anormali devono essere discussi con un medico o un professionista medico.
- Seguire rigorosamente il tempo indicato.
- Utilizzare il test una sola volta. Non smontare e toccare la finestra del test della cassetta di prova.
- Il kit non deve essere congelato o utilizzato dopo la data di scadenza stampata sulla confezione.
- Il test per i bambini dovrebbe essere sotto la guida di un adulto.
- Lavare accuratamente le mani prima e dopo la manipolazione.
- Si prega di assicurarsi che venga utilizzata una quantità adeguata di campioni per il test. Troppo o troppo poco campione può portare alla deviazione dei risultati.

[CONSERVAZIONE E STABILITÀ]

Conservare come confezione nella busta sigillata a temperatura ambiente o refrigerata (2-30° C). Il test è stabile fino alla data di scadenza stampata sulla busta sigillata. Il test deve rimanere nella busta sigillata fino all'utilizzo. **NON CONGELARE.** Non utilizzare oltre la data di scadenza.

[MATERIALI]

Materiale fornito

- Cassetta di prova
- Foglietto illustrativo
- Tampone sterile
- Tampone di estrazione
- Sacca di biosicurezza

Materiali richiesti ma non forniti

- Timer

[PROCEDURA]

Lavarsi le mani con acqua e sapone per almeno 20 secondi prima e dopo il test. Se acqua e sapone non sono disponibili, usare un disinfettante per le mani con almeno il 60% di alcol.



Rimuovere il coperchio della provetta con il tampone di estrazione e mettere la provetta nel portaprovetta nella scatola.

Raccolta del campione di tampone nasale

1. Rimuovere il tampone sterile dalla busta.
2. Inserire il tampone nella narice fino a sentire una leggera resistenza (circa 2 cm su per il naso). Ruotare lentamente il tampone, strofinandolo lungo l'interno della narice per 5-10 volte contro la parete nasale.



Nota:

Questo può risultare fastidioso. Non inserire il tampone più a fondo se si avverte una forte resistenza o dolore.

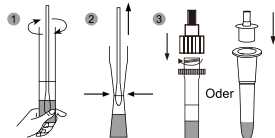
Quando la mucosa nasale è danneggiata o sanguinante, la raccolta del tampone nasale non è consigliata.

Se si stanno raccogliendo tamponi da altri, si prega di indossare una maschera facciale. Con i bambini, può non essere necessario inserire il tampone così a fondo nella narice. Per i bambini molto piccoli, può essere necessaria un'altra persona che tenga ferma la testa del bambino durante il prelievo del tampone.

3. Rimuovere delicatamente il tampone.
4. Usando lo stesso tampone, ripetere il passo 2 nell'altra narice.
5. Ritirare il tampone.

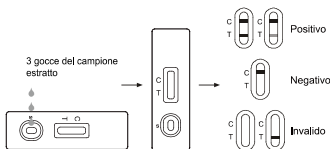
Preparazione del campione

1. Mettere il tampone nella provetta di estrazione, assicurarsi che tocchi il fondo e agitare il tampone per mescolarlo bene. Premere la testa del tampone contro la provetta e ruotare il tampone per **10-15 secondi**.
2. Rimuovere il tampone premendo la testa del tampone contro l'interno della provetta di estrazione. Mettere il tampone nel sacchetto di biosicurezza.
3. Chiudere il tappo oppure inserire la punta del tubo sul tubo.



Test

1. Rimuovere la cassetta di prova dalla busta di alluminio sigillata e utilizzarlo entro un'ora. I migliori risultati si ottengono se il test viene eseguito immediatamente dopo l'apertura della busta di alluminio. Posizionare la cassetta di prova su una superficie piana.
2. Invertire la provetta di estrazione del campione e aggiungere **3 gocce del campione estratto** al **pozzetto (S)** della cassetta di prova e avviare il timer. Non spostare la cassetta di prova durante lo sviluppo del test.
3. **Leggere il risultato a 15 minuti.** Non leggere il risultato dopo 20 minuti.



Nota: Al termine del test, mettere tutti i componenti nel sacchetto di biosicurezza in plastica e smaltire secondo la normativa locale.

【LETTURA DEI RISULTATI】

Si prega di condividere il risultato del test con il proprio operatore sanitario e di seguire attentamente le linee guida/requisiti COVID locali.



POSITIVO: *Appaiono due linee colorate. Una linea colorata dovrebbe comparire nella zona di controllo (C) e un'altra linea colorata dovrebbe comparire nella regione test (T).

*NOTA: l'intensità del colore nella regione della linea del test (T) varia a seconda del numero di antigeni SARS-CoV-2 presenti nel campione. Quindi la presenza di una qualsiasi sfumatura di colore nella regione di test (T) deve essere interpretata come un risultato POSITIVO.

Un risultato positivo significa che è molto probabile che la persona sia contagiata da COVID-19, i campioni positivi devono essere confermati. Mettersi immediatamente in auto-isolamento secondo quanto prescritto dai regolamenti locali e contattare il proprio medico curante o il distretto di assistenza sanitaria secondo le istruzioni delle autorità locali. Il test sarà verificato tramite un test molecolare (PCR) di conferma e saranno fornite le istruzioni sui passi seguenti.



NEGATIVO: comparare una sola linea colorata nella regione di controllo (C) Nessuna linea colorata compare nella regione della linea del test (T).

È improbabile che tu abbia COVID-19. E' tuttavia possibile che questo test dia un risultato errato (un falso negativo) in alcune persone con COVID-19. Ciò significa

che si potrebbe aver contratto il COVID-19 anche se il test ha dato un risultato negativo.

Inoltre, è possibile ripetere il test con un nuovo kit. In caso di sospetto, ripetere il test dopo 1-2 giorni, poiché il coronavirus non può essere determinato in tutte le fasi dell'infezione.

Anche con un risultato negativo, le regole di distanziamento ed igiene devono continuare ad essere osservate! migrazione/viaggi, partecipazione a eventi e così via dovrebbero seguire le linee guida/requisiti COVID locali.



INVALIDO: La linea di controllo non appare.

Un volume insufficiente di campione o tecniche procedura scorrette sono le più probabili cause della mancanza della linea di controllo. Rivedere la procedura e ripetere il test con un nuovo kit o contattare il proprio

medico curante o un centro per la diagnosi del COVID-19.

[LIMITAZIONI]

- Le prestazioni sono state valutate solo con campioni di tampone nasale, utilizzando le procedure fornite in questo foglietto illustrativo.
- Il Test Rapido di Rilevazione Antigeni (Tampone Nasale) per la SARS-CoV-2 indicherà solo la presenza di antigeni SARS-CoV-2 nel campione.
- Se il risultato del test è negativo o non reattivo e i sintomi clinici persistono, è perché il virus dell'infezione molto precoce potrebbe non essere rilevato, si raccomanda di eseguire nuovamente il test con un nuovo kit o il test con un dispositivo diagnostico molecolare per escludere l'infezione in questi individui.
- Risultati negativi non escludono l'infezione da SARS-CoV-2, in particolare in coloro che sono stati in contatto con il virus. I test di controllo con una diagnostica molecolare dovrebbero essere presi in considerazione per escludere l'infezione in questi individui.
- I risultati positivi da COVID-19 possono essere dovuti all'infezione con ceppi di coronavirus non SARS-CoV-2 o ad altri fattori di interferenza.
- Il mancato rispetto di queste procedure può alterare le prestazioni del test.
- Risultati falsi negativi possono verificarsi se un campione è raccolto o gestito in modo improprio.
- Risultati falsi negativi possono verificarsi se sono presenti livelli insufficienti di virus nel campione.

[CARATTERISTICHE DELLE PRESTAZIONI]

Pretestazioni cliniche

Il Test rapido per l'antigene SARS-CoV-2 è stato valutato con campioni clinici su tampone nasale il cui stato è stato confermato mediante RT-PCR (tampone nasofaringeo). La sensibilità è stata calcolata per il range da carica virale alta a bassa. I risultati sono presentati nelle tabelle seguenti.

		RT-PCR, Cts25	
		Positivo	Negativo
Test rapido per l'antigene SARS-CoV-2	Positivo	261	3
	Negativo	0	611
	Totale	261	614

Sensibilità diagnostica (Cts25): 100% (98,9%–100%)*

Concordanza complessiva (Cts25): 99,7% (99,0%–99,9%)*

Specificità diagnostica: 99,5% (98,6%–99,9%)*

		RT-PCR, Cts30	
		Positivo	Negativo
Test rapido per l'antigene SARS-CoV-2	Positivo	335	3
	Negativo	1	611
	Totale	336	614

Sensibilità diagnostica (Cts30): 99,7% (98,4%–99,9%)*

Concordanza complessiva (Cts30): 99,6% (98,9%–99,9%)*

Specificità diagnostica: 99,5% (98,6%–99,9%)*

		RT-PCR, Cts33	
		Positivo	Negativo
Test rapido per l'antigene SARS-CoV-2	Positivo	381	3
	Negativo	4	611
	Totale	385	614

Sensibilità diagnostica (Cts33): 99,0% (97,4%–99,7%)*

Concordanza complessiva (Cts33): 99,3% (98,6%–99,7%)*

Specificità diagnostica: 99,5% (98,6%–99,9%)*

		RT-PCR, Cts36	
		Positivo	Negativo
Test rapido per l'antigene SARS-CoV-2	Positivo	423	3
	Negativo	12	611
	Totale	435	614

Sensibilità diagnostica (Cts36): 97,2% (95,2%–98,6%)*

Concordanza complessiva (Cts36): 98,6% (97,7%–99,2%)*

Specificità diagnostica: 99,5% (98,6%–99,9%)*

Nota: ci sono 12 campioni con carica virale molto bassa (Cts36), di cui 8 sono stati identificati correttamente.

Il Test rapido per l'antigene SARS-CoV-2 è stato valutato con campioni clinici su tampone nasale prelevati da soggetti asintomatici il cui stato è stato confermato mediante RT-PCR (tampone nasofaringeo). La sensibilità è stata calcolata per il range da carica virale alta a bassa. I risultati sono presentati nelle tabelle seguenti.

		RT-PCR, Cts25	
		Positivo	Negativo
Test rapido per l'antigene SARS-CoV-2	Positivo	20	1
	Negativo	0	99
	Totale	20	100

Sensibilità diagnostica (Cts25): 100% (86,1%–100%)*

Concordanza complessiva (Cts25): 99,2% (95,4%–100%)*

Specificità diagnostica: 99,0% (94,6%–100%)*

		RT-PCR, Cts30	
		Positivo	Negativo
Test rapido per l'antigene SARS-CoV-2	Positivo	64	1
	Negativo	0	99
	Totale	64	100

Sensibilità diagnostica (Cts30): 100% (95,4%–100%)*

Concordanza complessiva (Cts30): 99,4% (96,6%–100%)*

Specificità diagnostica: 99,0% (94,6%–100%)*

		RT-PCR, Cts33	
		Positivo	Negativo
Test rapido per l'antigene SARS-CoV-2	Positivo	75	1
	Negativo	0	99
	Totale	75	100

Sensibilità diagnostica (Cts33): 100% (96,1%–100%)*

Concordanza complessiva (Cts33): 99,4% (96,9%–100%)*

Specificità diagnostica: 99,0% (94,6%–100%)*

		RT-PCR, Cts38	
		Positivo	Negativo
Test rapido per l'antigene SARS-CoV-2	Positivo	87	1
	Negativo	2	99
	Totale	89	100

Sensibilità diagnostica (Cts38): 97,8% (92,1%–99,7%)*

Concordanza complessiva (Cts38): 98,4% (95,4%–99,7%)*

Specificità diagnostica: 99,0% (94,6%–100%)*

Reattività crociata

I risultati del test non saranno influenzati da altri virus respiratori e dalla flora microbica comunemente incontrata e dai coronavirus a bassa patogenicità elencati nella tabella sottostante a determinate concentrazioni.

Descrizione	Livello di prova
Coronavirus umano 229E	5x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Coronavirus umano NL63	1x 10 ⁸ TCID ₅₀ /ml
Coronavirus umano OC43	1 x 10 ⁸ TCID ₅₀ /ml
Coronavirus MERS Florida	1,17x10 ⁴ TCID ₅₀ /ml
Coronavirus umano HKU1	1 x 10 ⁸ TCID ₅₀ /ml
Influenza A H1N1	3,16 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
Influenza A H3N2	1 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /ml
Influenza B	3,16 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /ml
Virus parainfluenzale 2	1,58 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Virus parainfluenzale 3	1,58 x 10 ⁸ TCID ₅₀ /ml
Virus respiratorio sinciziale	8,89 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Adenovirus di tipo 3	3,16 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Adenovirus di tipo 7	1,58 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Rinovirus umano 2	2,81 x 10 ⁴ TCID ₅₀ /ml
Rinovirus umano 14	1,58 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /ml
Rinovirus umano 16	8,89 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /ml
Morbillo	1,58 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Parotite	1,58 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
<i>Arcanobacterium</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Candida albicans</i>	1,0x10 ⁷ org/ml
<i>Corinebatterio</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Escherichia coli</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Moraxella catarrhalis</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Neisseria lactamica</i>	1,0x10 ⁷ org/ml
<i>Sotto fiava di Neisseria</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	1,0x10 ⁷ org/ml
<i>Stafilococco aureo subsp aureo</i>	1,0x10 ⁷ org/ml
<i>Stafilococco della cute</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Pneumococco</i>	1,0x10 ⁷ org/ml
<i>Streptococco Beta Emolitico</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Streptococco salivarius</i>	1,0x10 ⁸ org/ml
<i>Streptococco sp gruppo F</i>	1,0x10 ⁸ org/ml

Stostanze interferenti

I risultati dei test non saranno alterati dalle seguenti sostanze a determinate concentrazioni:

Sostanza	Concentrazione	Sostanza	Concentrazione
Sangue Intero	20µl/ml	Ossimetazolina	0,6mg/ml
Mucina	50µg/ml	Fenilefrina	12mg/ml
Budesonide spray nasale	200µl/ml	Ribavirina	4,5µg/ml
Desametasone	0,8mg/ml	Relenza	282ng/ml
Flunisolid	6,8ng/ml	Tamiflu	1,1µg/ml
Mupirocina	12mg/ml	Tobramicina	2,43mg/ml

[INFORMAZIONI SUPPLEMENTARI]

1. Come funziona il Test Rapido di Rilevazione Antigeni per SARS-CoV-2?

Il test è per l'individuazione qualitativa degli antigeni di SARS-CoV-2 in campioni raccolti autonomamente. Un risultato positivo indica la presenza di antigeni di SARS-CoV-2 nel campione.

2. Quando si dovrebbe usare il test?

L'antigene SARS-CoV-2 può essere rilevato nelle infezioni acute del tratto respiratorio; si raccomanda di eseguire il test in soggetti sintomatici che soddisfano la definizione dei casi per il COVID-19 (*Insorgenza acuta di febbre, tosse; o *Insorgenza acuta di TRE O PIÙ dei seguenti segni o sintomi: febbre, tosse, debolezza/stanchezza generalizzata, cefalea, mialgia, mal di gola, corizza, dispnea, anoressia/nausea/vomito, diarrea, stato mentale alterato) e di sottoporre a test individui asintomatici limitatamente ai contatti di casi confermati o probabili di COVID-19 e agli operatori sanitari a rischio.

3. Il risultato può essere sbagliato?

I risultati sono accurati nella misura in cui le istruzioni sono attentamente rispettate.

Tuttavia, il risultato può essere errato se il volume del campione è insufficiente o se il Test Rapido di Rilevazione Antigeni per SARS-CoV-2 si bagna prima dell'esecuzione del test, o se il numero di gocce del tampone di estrazione è inferiore a 3 o superiore a 4 gocce.

Inoltre, a causa dei principi immunologici coinvolti, esistono le possibilità di falsi risultati in rari casi. Una consultazione con il medico è sempre consigliata per questi test basati su principi immunologici.

4. Come devo interpretare il test se le due linee sono di colore e intensità diverse?

Il colore e l'intensità delle linee non sono importanti per l'interpretazione del risultato. Il test deve essere considerato positivo, qualunque sia il colore o l'intensità della linea del test.

5. Cosa devo fare se il risultato del test è negativo?

Un risultato negativo significa essere negativi oppure che la carica virale è troppo bassa per essere individuata dal test. E' tuttavia possibile che questo test dia un risultato errato (un falso negativo) in alcune persone con COVID-19. Ciò significa che potreste avere il COVID-19 anche se il test ha dato un risultato negativo.

Inoltre, è possibile ripetere il test con un nuovo kit. In caso di sospetto, ripetere il test dopo 1-2 giorni, poiché il coronavirus non può essere determinato in tutte le fasi dell'infezione. Le regole di distanziamento ed igiene devono continuare ad essere osservate. Anche con un risultato negativo del test, devono essere osservate le regole di distanza e igieniche, migrazione / viaggio, la partecipazione a eventi e così via dovrebbero seguire le linee guida/requisiti COVID locali.

6. Cosa devo fare se il risultato del test è positivo?

Un risultato positivo indica la presenza di antigeni SARS-CoV-2. Un risultato positivo significa che la probabilità di aver contratto il COVID-19 è molto alta e il risultato dovrebbe essere confermato. Mettersi immediatamente in auto-isolamento secondo quanto prescritto dai regolamenti locali e contattare il proprio medico curante o il distretto di assistenza sanitaria secondo le istruzioni delle autorità locali. Il test sarà verificato tramite un test molecolare (PCR) di conferma e saranno fornite le istruzioni sui passi seguenti.

Dichiarazione: le informazioni sul produttore del tampone sterile sono riportate sulla confezione.