



PL  0123
POLSKI

Panbio™ COVID-19 Antigen SELF-TEST

Do użytku z próbkami wymazu z nosa



Zeskanuj kod QR, aby uzyskać dostęp do cyfrowej wersji instrukcji lub dodatkowych kontaktów pomocy technicznej.

PRZEZNACZENIE

Test antygenowy do samodzielnego wykonania Panbio™ COVID-19 Antigen Self-Test jest jednorazowym, szybkim testem immunologicznym *in vitro* (poza organizmem) z odczytem wizualnym, w którym próbka wymazu z ludzkiego nosa jest wykorzystywana w celu jakościowego wykrywania obecności antygenu (Ag) białkowego nukleokapsydu wirusa SARS-CoV-2. Test Panbio™ COVID-19 Antigen Self-Test jest przeznaczony do ręcznego stosowania przez nieprzeszkolonych użytkowników nieprofesjonalnych (na potrzeby samodzielnego testowania) w warunkach domowych w celu ułatwienia rozpoznania aktywnego zakażenia wirusem SARS-CoV-2. Dzieci poniżej 14. roku życia powinny wykonywać test z pomocą osoby dorosłej.

STRESZCZENIE

Nowe koronawirusy należą do rodzaju β (beta). COVID-19 jest ostrą chorobą zakaźną układu oddechowego. Ludzie są na ogół podatni na zakażenie. Obecnie głównym źródłem zakażeń są pacjenci zakażeni nowym koronawirusem. Źródłem zakażeń mogą być również bezobjawowe osoby zakażone. Na podstawie aktualnych badań epidemiologicznych okres inkubacji wynosi od 1 do 14 dni, przeważnie od 3 do 7 dni. Główne objawy to gorączka, zmęczenie i suchy kaszel. W nielicznych przypadkach stwierdza się przekrwienie błony śluzowej nosa, katar, ból gardła, bóle mięśni i biegunkę.

ZASADA DZIAŁANIA TESTU

Test antygenowy do samodzielnego wykonania Panbio™ COVID-19 Antigen Self-Test to test przepływu bocznego umożliwiający wykrycie antygeny białkowego nukleokapsydu koronawirusa SARS-CoV-2 w wymazie z środkowej małżowiny nosowej. Produkt zawiera płytkę testową, butelkę z roztworem buforowym, próbkówkę ekstrakcyjną z zatyczką i wymazówkę do pobierania próbek z nosa.

W celu użycia testu należy do próbkówki ekstrakcyjnej dodać roztwór buforowy, a następnie pobrać próbkę z ludzkiego nosa za pomocą wymazówki dołączonej do zestawu. Po pobraniu próbki należy przenieść wymazówkę do próbkówki ekstrakcyjnej w celu ekstrakcji białek koronawirusa. Następnie należy wprowadzić 5 kropli wyekstrahowanej próbki do okrągłego wgłębienia w płytce testowej. Linia w obszarze linii kontrolnej (C) w okienku odczytu wyników będzie widoczna tylko wtedy, gdy test został wykonany poprawnie. Linia w obszarze linii testowej (T) w okienku odczytu wyników będzie widoczna tylko wtedy, gdy zostaną wykryte białka koronawirusa. Obecność samej linii kontrolnej (C) bez widocznej linii testowej (T) wskazuje, że białka koronawirusa nie są obecne.

Składnikami czynnymi płytki testowej są przeciwciała swoiste dla antygeny białkowego nukleokapsydu wirusa SARS-CoV-2.

ZAWARTOŚĆ

ROZMIAR ZESTAWU	ZAWARTOŚĆ
1 test	1 instrukcja użycia, 1 płytką testową, 1 próbkówka, 1 niebieska zatyczka, 1 butelka z buforem, 1 wymazówka, 1 woreczek, 1 statyw na próbówki
4 testy	1 instrukcja użycia, 4 płytki testowe, 4 próbówki, 4 niebieskie zatyczki, 4 butelki z buforem, 4 wymazówki, 4 woreczki, 1 statyw na próbówki
10 testów	1 instrukcja użycia, 10 płytek testowych, 10 próbówek, 10 niebieskich zatyczek, 10 butelek z buforem, 10 wymazówek, 10 woreczków, 1 statyw na próbówki
20 testów	1 instrukcja użycia, 20 płytek testowych, 20 próbówek, 20 niebieskich zatyczek, 20 butelek z buforem, 20 wymazówek, 20 woreczków, 2 statywy na próbówki

Wymagane, ale nieuwzględnione:

- Urządzenie do pomiaru czasu

PRZECHOWYWANIE I TRWAŁOŚĆ

- Przechowuj zestaw testowy w chłodnym, suchym miejscu (w temperaturze 2–30°C). Nie zamrażaj zestawu ani jego elementów.
- Nie używaj zestawu testowego po upływie daty ważności wskazanej na opakowaniu zewnętrznym.
- Wykonaj test natychmiast po wyjęciu płytki testowej z opakowania ochronnego.
- Nie przechowuj zestawu testowego w miejscu bezpośrednio nasłonecznionym.

OSTRZEŻENIA I ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

- Wyłącznie do użytku w diagnostyce *in vitro*.
- Przed wykonaniem testu przeczytaj instrukcję. Aby uzyskać dokładne wyniki, postępuj zgodnie ze wszystkimi wskazówkami.
- Podczas obsługiwanai próbek nie pal papierosów ani nie jedz.
- Dokładnie umyj ręce przed testem i po jego zakończeniu.
- W razie rozlania dokładnie zmyj rozlany płyn za pomocą odpowiedniego środka dezynfekcyjnego.
- Wyrzuć wszystkie próbki, zestawy reakcyjne i materiały potencjalnie skażone (np. wymazówkę, próbkówkę, płytkę testową), umieszczając je w tym celu w dołączonym woreczku.
- Używaj wyłącznie płynu z butelki z buforem dostarczonej w zestawie. Stosowanie innych płynów doprowadzi do uzyskania niedokładnych wyników.
- Przechowuj zestaw testowy w miejscu niedostępnym dla dzieci.
- Aby zapobiec zanieczyszczeniu, dotykaj tylko boków płytki testowej i zadbaj, aby końcówka wymazówki dotykała tylko jamy nosowej i wnętrza próbówki.
- Dołączonej wymazówki należy używać wyłącznie do pobierania próbki z nosa (z środkowej małżowiny nosowej).
- Każde urządzenie testowe, wymazówka, próbkówka, niebieska zakrętka, butelka z buforemi woreczek są jednorazowego użytku. Nie używaj ponownie poszczególnych elementów. Statyw na próbówki jest wielokrotnego użytku.
- Przed włożeniem wymazówki do nosa nie zanurzaj jej w buforze ani w innym płynie.
- Dostarczona butelka z buforem zawiera < 0,1% azdku sodu jako środek konserwujący, który może być toksyczny w przypadku spożycia. Jeśli roztwór buforowy dostanie się do oczu, płucz oczy przez co najmniej 15 minut pod bieżącą wodą. Jeśli podrażnienie będzie się utrzymywać, zgłoś się do lekarza.
- Jeśli zestaw był przechowywany w lodówce, umieść go w temperaturze pokojowej (15–30°C) na 30 minut przed użyciem.
- Nie używaj zestawu testowego, jeśli torebka jest uszkodzona lub nie jest szczelnie zamknięta.
- Próbkę pobraną poprzez wymaz bezpośredni należy zbadać natychmiast po pobraniu.

OGRANICZENIA TESTU

- Zawartość tego zestawu służy do jakościowego wykrywania antygeny SARS-CoV-2 na podstawie wymazu z nosa. Inne typy próbek mogą prowadzić do uzyskania niepoprawnych wyników, dlatego nie wolno ich używać. Test nie wykrywa zakażeń płuc wywołanych przez drobnoustroje inne niż koronawirus SARS-CoV-2.
- Nieprzestrzeganie wskazówek dotyczących procedury testowej i interpretacji wyników testu może niekorzystnie wpłynąć na działanie testu i/lub prowadzić do uzyskania nieprawidłowych wyników.
- Potwierdzoną diagnozę może postawić wyłącznie pracownik opieki zdrowotnej po przeprowadzeniu oceny wszystkich wyników klinicznych i laboratoryjnych.
- Jeśli próbka została pobrana, wyekstrahowana lub przeniesiona w nieprawidłowy sposób, możliwe jest uzyskanie ujemnego wyniku testu. Jeśli objawy nie ustępują, należy powtórzyć test po 1 lub 2 dniach, ponieważ koronawirus może być niewykrywalny na bardzo wczesnych etapach zakażenia. Zaleca się również dalsze przestrzeganie lokalnych wytycznych dotyczących samoizolacji i skonsultowanie się z lekarzem.
- Dodatnie wyniki testu nie wykluczają jednoczesnego zakażenia innymi patogenami.
- Odczytanie wyników testu po czasie krótszym niż 15 minut lub dłuższym niż 20 minut może prowadzić do uzyskania niepoprawnych wyników.
- Test antygenowy do samodzielnego wykonania Panbio™ COVID-19 Antigen Self-Test nie jest przeznaczony do wykrywania wadliwego (niezakaźnego) wirusa na późniejszych etapach wydalania wirusa. Taki wirus może zostać wykryty za pomocą testów molekularnych PCR.
- Ze względu na reaktywność krzyżową z wysokimi stężeniami SARS-CoV można uzyskać wynik fałszywie dodatni podczas zakażenia SARS-CoV.
- Po uzyskaniu nieprawidłowego wyniku odczekaj 4 godziny, zanim powtórzysz test.

CZĘSTO ZADAWANE PYTANIA

Jak działa ten test?

Zawartość tego zestawu służy do jakościowego wykrywania antygeny SARS-CoV-2 na podstawie wymazu z nosa. Inne typy próbek mogą prowadzić do uzyskania niepoprawnych wyników, dlatego nie wolno ich używać. Test nie wykrywa zakażeń płuc wywołanych przez drobnoustroje inne niż koronawirus SARS-CoV-2.

Test antygenowy do samodzielnego wykonania Panbio™ COVID-19 Antigen Self-Test nie jest przeznaczony do wykrywania wirusa na późniejszych etapach zakażenia. Taki wirus może zostać wykryty za pomocą testu molekularnego PCR.

Czy ten test boli?

Pobieranie wymazu z nosa może powodować niewielki dyskomfort. Ważne jest, aby wykonać wszystkie etapy pobierania wymazu z nosa wskazane w procedurze. W przypadku włożenia wymazówki głębiej, niż jest to zalecane, może wystąpić dyskomfort. Jeśli wystąpi ból, delikatnie wycofuj wymazówkę, aby zakończyć proces pobierania próbki.

Po jakim czasie najlepiej odczytać wyniki?

Po 15 minutach.

Jakie są możliwe korzyści i zagrożenia związane z tym testem?

- Możliwe korzyści:**
- Test pozwala określić, czy masz aktywne zakażenie COVID-19.
 - Uzyskane wyniki wraz z innymi informacjami mogą pomóc pracownikowi opieki zdrowotnej w podejmowaniu uzasadnionych decyzji dotyczących leczenia.
 - Znając swój status zakażenia i zachowując odpowiednie środki dystansowania społecznego możesz się przyczynić do ograniczenia rozprzestrzeniania się COVID-19.

Możliwe zagrożenia:

- Niewielki dyskomfort podczas pobierania próbki z nosa.
- Możliwe jest uzyskanie fałszywych wyników testu. Jeśli objawy nie ustępują, należy powtórzyć test po 1 lub 2 dniach, ponieważ koronawirus może być niewykrywalny na bardzo wczesnych etapach zakażenia. Zaleca się również dalsze przestrzeganie lokalnych wytycznych dotyczących samoizolacji i skonsultowanie się z lekarzem.

Czym różnią się testy molekularne, antygenowe i testy na obecność przeciwciał przeciwko COVID-19?

Istnieją trzy główne rodzaje testów w kierunku COVID-19. Testy molekularne (znane również jako testy PCR) wykrywają materiał genetyczny koronawirusa. Panbio™ COVID-19 Antigen Self-Test to test antygenowy. Testy antygenowe wykrywają białka koronawirusa. Testy na obecność przeciwciał wykrywają przeciwciała wytwarzane przez układ odpornościowy organizmu w odpowiedzi na wcześniejsze zakażenie COVID-19. Testów na obecność przeciwciał nie można używać do rozpoznawania aktywnego zakażenia COVID-19.

Jak dokładny jest test antygenowy do samodzielnego wykonania Panbio™ COVID-19 Antigen Self-Test?

Oceny kliniczne przeprowadzone przez specjalistów z zakresu opieki zdrowotnej wykazały, że test Panbio™ COVID-19 Antigen Self-Test pozwala prawidłowo zidentyfikować 99,8% (403 z 404) ujemnych próbek SARS-CoV-2 nosa przy przedziale ufności wynoszącym 98,6–100,0% (ten parametr jest określany jako swoistość testu). Test pozwolił prawidłowo zidentyfikować 98,1% (102 ze 104) dodatnich próbek SARS-CoV-2 nosa przy przedziale ufności wynoszącym 93,2–99,8% (ten parametr jest określany jako czułość testu).

W ocenie klinicznej przeprowadzonej u 483 pacjentów bezobjawowych test Panbio™ COVID-19 Antigen Self-Test wykazał czułość na poziomie 93,8% (przedział ufności: 79,2–99,2%) dla próbek dodatnich pod względem SARS-CoV-2 przy niższej wartości progowej cyklu (Ct) wynoszącej ≤ 30, co odpowiada wyższym stężeniom wirusa. W tym badaniu swoistość wyniosła 100,0% (433 z 433) przy przedziale ufności wynoszącym 99,2–100,0%. Dodatni lub ujemny wynik wszystkich próbek został potwierdzony za pomocą testu RT-PCR dopuszczzonego przez amerykańską Agencję ds. Żywności i Leków do użytku w nagłych wypadkach.

W ocenie klinicznej przeprowadzonej u 102 użytkowników testu do samodzielnego wykonania test Panbio™ COVID-19 Antigen Self-Test pozwolił prawidłowo zidentyfikować 100,0% (81 z 81) ujemnych próbek SARS-CoV-2 przy przedziale ufności wynoszącym 95,5–100,0% oraz 95,2% (20 z 21) dodatnich próbek SARS-CoV-2 przy przedziale ufności wynoszącym 76,2%-99,9%.

Dodatni lub ujemny wynik wszystkich próbek został potwierdzony za pomocą Panbio™ COVID-19 Ag Rapid Test Device (Nosogardzieli).

Jakie reakcje krzyżowe mogą wystąpić?

Na działanie testu antygenowego do samodzielnego wykonania Panbio™ COVID-19 Antigen Self-Test nie wpływało 45 czynników reagujących krzyżowo i 21 innych drobnoustrojów wymienionych poniżej: adenowirus typu 1, 5, 7 i 11, enterowirus (EV68), wirus ECHO typu 2 i 11, enterowirus D68, ludzki herpeswirus (HSV) typu 1 i 2, antygen wirusa świnki, szczepi wirusa grypy typu A (H1N1) (A/Virginia/ATCC1/2009, A/WS/33 i A/California/08/2009/pdm09), szczep wirusa grypy typu B (B/Lee/40), paragrypa typu 1, 2, 3 i 4A, syncytialny wirus oddechowy (RSV) typu A i B, rynowirus A16, HCoV-HKU1, HCoV-NL63, HCoV-OC43, HCoV-229E, nukleoproteina MERS-CoV, ludzki metapneumowirus (HMPV) 16 typu A1, adenowirus typu 2, 3 i 4, enterowirus C, szczep wirusa grypy typu A (H3N2) (A/Hong Kong/8/68), wirus grypy typu A (H5N1), szczep wirusa grypy typu B (Victoria), rynowirus typu 14 i 54, ludzki cytomegalowirus, norowirus, wirus ospy wietrznej i półpaśca, wirus odry, wirus EB, wirus grypy (H7N9), szczep wirusa grypy typu B (Yamagata), rotawirus, *Staphylococcus saprophyticus*, *Neisseria sp.* (*Neisseria lactamica*), *Staphylococcus haemolyticus*, *Streptococcus salivarius*, *Haemophilus paraaemolyticus*, *Proteus vulgaris*, *Moraxella catarrhalis*, *Klebsiella pneumoniae*, *Fusobacterium necrophorum*, *Mycobacterium tuberculosis*, *Streptococcus pyogenes*, *Mycoplasma pneumoniae*, *Staphylococcus aureus*, *Escherichia coli*, *Chlamydia pneumoniae*, *Haemophilus influenzae*, *Legionella pneumophila*, *Streptococcus pneumoniae*, *Bordetella pertussis*, *Pneumocystis jirovecii*, zebrane ludzkie popłuczyny nosowe.

Test antygenowy do samodzielnego wykonania Panbio™ COVID-19 Antigen Self-Test wykazuje reaktywność krzyżową z nukleoproteiną ludzkiego koronawirusa SARS (SARS-CoV) w stężeniu 25 ng/ml lub większym, ponieważ SARS-CoV wykazuje dużą homologię z SARS-CoV-2.

Jakie zakłócenia mogą wystąpić?

Wymienione poniżej 43 potencjalnie zakłócające substancje/czynniki nie miały wpływu na działanie testu Panbio™ COVID-19 Antigen Self-Test:

mucyna, hemoglobina, triglicerydy, ikteria (bilirubina), czynnik reumatoidalny, przeciwciała przeciwjadrowe, ciąża, eter glicerylowy gwałjaku, albuterol, efedryna, chlorfeniramina, difenhydramina, rybawiryna, osetlamiwir, zanamiwir, chlorowoderek fenylefryny, chlorowoderek oksymetazolinu, amoksylicyna, kwas acetylosalicylowy, ibuprofen, chlorotiazyd, indapamid, glicperydy (sulfonilomoczniki), akarboza, iwermektyna, lopinawir, rytonawir, fosforan chlorochiny, chlorek sodu z konserwantami, beklometazon, deksametazon, flunizolid, triamcynolon, budezonid, mometazon, flutyzakzon, siarka, benzokaina, mentol, mupirocyna, tobramycyna, biotyina, przeciwciała HAMA.

Co oznacza wynik nieprawidłowy?

Wynik nieprawidłowy może być spowodowany niepoprawnym wykonaniem procedury testowej. Odczekaj 4 godziny, zanim powtórzysz test.

Co oznacza wynik dodatni?

Dodatni wynik testu oznacza, że w wymazie z nosa wykryto białka wirusa wywołującego COVID-19. Prawdopodobnie konieczna będzie samoizolacja w domu, aby zapobiec rozprzestrzenianiu się COVID-19. Dodatni wynik testu nie wyklucza jednoczesnego zakażenia innymi patogenami. Należy postępować zgodnie z lokalnymi wytycznymi dotyczącymi społecznego dystansowania się, aby ograniczyć rozprzestrzenianie się wirusa, i natychmiast skontaktować się z lekarzem lub lokalną placówką opieki zdrowotnej.

Co oznacza wynik ujemny?

Ujemny wynik testu oznacza, że jest mało prawdopodobne, aby w czasie wykonywania testu osoba była chora na COVID-19. Test nie wykrył żadnych antygenów w próbce wymazu z nosa, ale istnieje możliwość, że wynik testu jest fałszywie ujemny. Fałszywie ujemne wyniki testu mogą być spowodowane kilkoma czynnikami:

- Ilość antygeny w próbce wymazu może się zmniejszać w czasie trwania zakażenia.
- Test może dać wynik ujemny przed pojawieniem się objawów.
- Test nie został wykonany zgodnie z instrukcją.
- Czynności pobierania, ekstrakcji lub przeniesienia próbki nie zostały wykonane prawidłowo.

Jeśli objawy nie ustępują, należy powtórzyć test po 1 lub 2 dniach, ponieważ koronawirus może być niewykrywalny na bardzo wczesnych etapach zakażenia. Zaleca się również dalsze przestrzeganie lokalnych wytycznych dotyczących samoizolacji i skonsultowanie się z lekarzem.

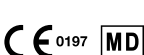
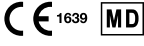
WSPARCIE TECHNICZNE

Europa i Bliski Wschód +44 161 602 1210 EMEproductsupport@abbott.com	Azja i region Pacyfiku +81 345 644 373 APproductsupport@abbott.com
Niemcy 0800 884 8480	Ameryka Łacińska +57 1794 5968 LAproductsupport@abbott.com
Kanada +1 403 720 7118 CANproductsupport@abbott.com	Proszę zeskanować kod QR, aby uzyskać dodatkowe bezpłatne numery i dane kontaktowe pomocy technicznej.
Afryka, Rosja i WNP +27 10 500 9730 ARCIproductsupport@abbott.com	

OBJAŚNIENIE SYMBOLI

	Przechowywać w temperaturze 2–30°C		Nie używać ponownie
	Wyrób do diagnostyki <i>in vitro</i>		Kod serii
	Sprawdzić w instrukcji użycia		Wyrób sterylizowany za pomocą promieniowania
	Data ważności		Wyrób sterylizowany tlenkiem etylenu
	Data produkcji		Nie sterylizować ponownie
	Producent		Chronić przed wilgocią
	Zawiera ilość wystarczającą do wykonania <n> testów		Chronić przed światłem słonecznym
	Przeostroga		Numer katalogowy
	Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone		Znak CE
	Wyrób medyczny		Upoważniony przedstawiciel w Wspólnocie Europejskiej / Unii Europejskiej

 Abbott Rapid Diagnostics Jena GmbH Orlawareg 1, D-07743 Jena, Germany www.globalpointofcare.abbott	Data wydania: 2021.06 41FK-ST-01-PL-A1
---	--

Producenci wymazówek do nosa Jiangsu Changfeng Medical Industry Co., Ltd. Touqiao Town, Guangling District Yangzhou 225109 Jiangsu, P.R. China	 0197 
 Llins Service & Consulting GmbH Obere Seegasse 34/2, 69124 Heidelberg, Germany	
FA INC. 10-5, Myeonghaksandanseoro, Yeondong-myeon, Sejong-si, 30068, Korea	 1639 
 MT Promedt Consulting GmbH Altenhofstrasse 80, 66386 St. Ingbert, Germany	

Przed użyciem zestawu Panbio™ COVID-19 Antigen Self-Test dokładnie przeczytaj poniższą instrukcję, aby zapewnić uzyskanie dokładnych wyników.

Dzieci poniżej 14. roku życia powinny wykonać test z pomocą osoby dorosłej.

Poniższe instrukcje stanowią procedurę testową do wykonania pojedynczego testu. Zestawy do 4 testów, 10 testów i 20 testów zawierają elementy do wykonania większej ilości testów. Jeśli będzie badana więcej niż jedna osoba, oddziel elementy, aby uniknąć pomyłki.

PRZED ROZPOCZĘCIEM

Umyj lub zdezynfekuj ręce.
Przed rozpoczęciem upewnij się,
że są suche.

A. PRZYGOTUJ SIĘ DO TESTU

1. Sprawdź datę ważności na pudełku. Nie używaj, jeśli upłynął termin ważności zestawu.

2. Upewnij się, czy zestaw znajdował się w temperaturze pokojowej przez co najmniej 30 minut przed użyciem.

Otwórz pudełko i wyjmij po jednym komponencie każdego z przedstawionych poniżej elementów, aby przeprowadzić pojedynczy test.

Nie otwieraj poszczególnych elementów, dopóki nie zostaniesz poinstruowany.

1 płytka testowa

1 probówka

1 niebieska zatyczka

1 wymazówka

1 woreczek

1 butelka z buforem

0,4 ml

1 statyw na probówkę

LUB

Stawy z 4 otworami lub z 1 otworem (zależnie od rozmiaru zestawu)

wgłębienie

Uwaga: Wymagane jest użycie urządzenia do pomiaru czasu (zegarka, minutnika itp.), ale urządzenie takie nie jest dostarczane w zestawie.

3. Trzymając butelkę z buforem w pionie, przekręć i pociągnij wypustkę, aby otworzyć butelkę.

4. Wyciśnij płyn z butelki z buforem do probówki. Konieczne będzie ściśnięcie co najmniej dwa razy.

Uwaga: Sprawdź poziom płynu. Płyn powinien sięgać do linii napełnienia zaznaczonej z boku probówki lub nieco powyżej tej linii.

linia napełnienia

5. Przed przejściem do następnego etapu umieść probówkę w statywie na probówkę.

Uwaga: Uważaj, aby nie rozlać zawartości probówki.

B. POBIERZ PRÓBKĘ Z NOSA

! Trzymaj palce z dala od końcówki wymazówki.

6. Otwórz opakowanie ochronne wymazówki przy końcu patyczka.

Wyjmij wymazówkę.

7. Pobierz wymaz z obydwu nozdrzy.

Włóż miękki koniec wymazówki do nozdrza, kierując ją prosto w głąb, aż do wycucia oporu (około 2 cm).

Powoli obracaj wymazówkę, delikatnie ocierając ją co najmniej 5 razy o wewnętrzną stronę kanału nosowego.

Wyjmij wymazówkę z nozdrza.

8. Używając tej samej wymazówki, powtórz etap 7 w drugim nozdrzu.

STOP

Upewnij się: Czy wymaz został pobrany z OBYDWU nozdrzy?

9. Włóż wymazówkę do probówki.

Zamieszaj wymazówką w płynie co najmniej 5 razy, jednocześnie dociskając ją do ścianki probówki.

Ściśnij końcówkę wymazówki przez probówkę, aby usunąć wszelkie pozostałości płynu.

10. Mocno przytrzymaj probówkę jedną ręką. Unieś wymazówkę i znajdź linię łamania.

Odłam uchwyt wymazówki na poziomie linii łamania.

Zostaw wymazówkę w probówce i wyrzuc patyczek.

11. Załóż niebieską zatyczkę na probówkę. Przed przejściem do kolejnego etapu odłóż probówkę do statywu na probówkę.

C. WYKONAJ TEST

12. Wyjmij płytkę testową z opakowania ochronnego i umieść na dobrze oświetlonej, płaskiej powierzchni.

13. Sprawdź, czy w płynie nie ma pęcherzyków. Poczekaj, aż wszystkie pęcherzyki znikną, ponieważ mogą one prowadzić do uzyskania niedokładnych wyników.

Trzymaj probówkę pionowo, białą zatyczką skierowaną w dół.

Zdejmij białą zatyczkę.

! Nie przestawiaj płytki testowej aż do zakończenia testu.

14. Wyciśnij 5 kropli płynu z probówki do wgłębienia w płytce testowej.

Z powrotem załóż białą zatyczkę na probówkę i odczekaj 15 minut.

5 kropli

Uwaga: W razie zatkania delikatnie postukaj w dno probówki, aby usunąć niedrożność.

! W tym czasie nie dotykaj płytki testowej.

15. Trzymaj płytkę testową płasko na stole.

Odczytaj wynik po 15 minutach.

Nie odczytuj wyniku wcześniej niż po 15 minutach ani później niż po 20 minutach.

15 min

Uwaga: Linia kontrolna (C) może pojawić się w okienku wyniku w ciągu kilku minut, ale linia testowa (T) może pojawić się dopiero po 15 minutach.

Uwaga: Po 20 minutach wynik może być już niedokładny.

D. ODCZYTAJ WYNIK TESTU

WYNIK NIEPRAWIDŁOWY (test nie zadziałał)

Znajdź okienko wyniku. Jeśli **NIE** jest tam widoczna linia kontrolna (C), test nie zadziałał i jest uważany za **nieprawidłowy**.

Może się to zdarzyć wskutek niepoprawnego wykonania procedury testowej. Taki test należy powtórzyć.

Przykłady testów nieprawidłowych:

WYNIK DODATNI

Znajdź okienko wyniku i dokładnie sprawdź, czy są tam dwie linie.
Wynik dodatni: Jeśli widzisz dwie linie, tj. linię kontrolną (C) i linię testową (T), oznacza to **wykrycie COVID-19**.

Przykłady testów dodatnich:

Przypatrzyć się dokładnie! Obecność jakiegokolwiek linii testowej (T), nawet bardzo niewyraźnej, oznacza wynik dodatni.

W przypadku uzyskania wyniku dodatniego natychmiast skontaktuj się z lekarzem lub placówką opieki zdrowotnej i postępuj zgodnie z lokalnymi wytycznymi dotyczącymi samoizolacji.

WYNIK UJEMNY

Znajdź okienko wyniku i poszukaj w nim pojedynczej linii.
Wynik ujemny: Jeśli widzisz tylko linię kontrolną (C), oznacza to, że **COVID-19 nie został wykryty**.

Przykład testu ujemnego:

Jeśli objawy nie ustępują, należy powtórzyć test po 1 lub 2 dniach, ponieważ koronawirus może być niewykrywalny na bardzo wczesnych etapach zakażenia. Zaleca się również dalsze przestrzeganie lokalnych wytycznych dotyczących samoizolacji i skonsultowanie się z lekarzem.

E. WYRZUĆ ZESTAW TESTOWY

16. Umieść wymazówkę, probówkę i płytkę testową w woreczku.

17. Szczelnie zamknij woreczek.

18. Wyrzuc woreczek do kosza na śmieci.

kliknięcie!

Product - Panbio™ COVID-19 Ag
Self-Test / IFU
Size - A3



CMYK

Rev. No.
41FK-ST-01-PL-A1
Rev. Date - 2021. 06. 11