



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-antigeen 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>Catalog # Número de catálogo Nº do Catálogo Numéro de catalogue Artikelnummer N. Catalogo Catalogus # Katalognr</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>Store between 2-30°C Almacenar entre 2- 30 °C Armazenar entre 2-30°C Conservar entre 2-30°C Temperaturbegrenzung (Lagerung zwischen 2-30°C) Conservare tra 2-30°C Bewaren tussen 2-30°C</p>		
<p>Manufacturer Fabricante Fabricante Fabricant Hersteller Fabricante Fabrikant Tillverkare</p>	<p>Authorized Representative Representante Autorizado Representante Autorizado Représentant autorisé Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft Rapresentante autorizzato Geautoriseerde vertegenwoordiger Auktoriserad representant</p>		
<p>Lot Number Número de Lote Número do Lote Número de lot Fertigungslosnummer Numero lotto Lotnummer Partnummer</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 Se instruktationer för användning</p>		
<p>Use by Usar antes de Data de Validade Utilisation par Verwendbar bis Usare entro Gebruiksperiode Använd fore</p>	<p>Do not reuse No reutilizar Não reutilizar Ne pas réutiliser Nicht wiederverwenden Non riutilizzare Niet hergebruiken Får ej återanvändas</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>			

Teste Rápido do Antígeno SARS-CoV-2 (Esfregaço Nasal) Instruções de Uso Para Autodiagnóstico

Português

Teste rápido para a detecção qualitativa de antígenos da proteína do nucleocapsídeo viral do SARS-CoV-2, presentes na amostra de esfregaço nasal.

Para utilização de diagnóstico *in vitro* para autodiagnóstico.

UTILIZAÇÃO PRETENDIDA

O Teste rápido do antígeno SARS-CoV-2 (esfregaço nasal) é um kit de teste de utilização única destinado a detetar, com uma amostra de esfregaço nasal autocolhida, o SARS-CoV-2 causador da COVID-19. O teste destina-se a ser utilizado em indivíduos sintomáticos que respeitem a definição do caso para a COVID-19. Visa, igualmente, testar indivíduos assintomáticos limitados a contactos de casos confirmados ou prováveis de COVID-19 e a profissionais de saúde em risco.

Os resultados são para a detecção de antígenos da proteína do nucleocapsídeo SARS-CoV-2. Um antígeno é geralmente detectável em amostras do trato respiratório superior durante a fase aguda da infecção. Os resultados positivos indicam a presença de antígenos virais, mas a correlação clínica com o histórico do paciente e outras informações de diagnóstico é necessária para determinar o status da infecção. Resultados positivos são indicativos da presença de SARS-CoV-2. Os indivíduos com teste positivo devem isolar-se e buscar cuidados adicionais de seu médico. Resultados positivos não excluem infecção bacteriana ou coinfeção com outros vírus. Os resultados negativos não impedem a infecção por SARS-CoV-2. Os indivíduos com teste negativo e que continuam a apresentar sintomas semelhantes aos do COVID devem procurar acompanhamento de seu médico.

RESUMO

Os novos coronavírus pertencem ao gênero β . COVID-19 é uma doença infecciosa respiratória aguda. As pessoas geralmente são suscetíveis. Atualmente, os pacientes infetados pelo novo coronavírus são a principal fonte de infecção; pessoas infetadas assintomáticas também podem ser uma fonte infecciosa. As principais manifestações incluem febre, fadiga e tosse seca. Congestão nasal, coriza, dor de garganta, mialgia e diarreia são encontrados em alguns casos¹.

PRINCÍPIO

O Teste rápido do antígeno SARS-CoV-2 (esfregaço nasal) é um imunoenensaio qualitativo de tecnologia de membrana para a detecção de antígenos da proteína do nucleocapsídeo SARS-CoV-2 em amostras de esfregaço nasal humana.

CUIDADOS

Leia todas as informações neste folheto antes de realizar o teste.

- Somente para autoteste, uso em diagnóstico *in vitro*. Não use após a data de validade.

- Não coma, beba ou fume na área onde as amostras ou kits são manuseados.
- **Não beba o tampão do kit.** Manuseie o tampão com cuidado e evite contato com a pele e os olhos, lave imediatamente com bastante água corrente, caso tenha contato.
- Armazene em local seco a 2-30°C, evitando áreas com excesso de humidade. Se a embalagem de alumínio estiver danificada ou aberta, não use.
- Este kit de teste destina-se a ser usado apenas como um teste preliminar e resultados repetidamente anormais devem ser discutidos com o médico ou profissional médico.
- Siga rigorosamente o tempo de execução indicado.
- Use o teste apenas uma vez. Não desmonte e toque na membrana da cassete de teste.
- O kit não deve ser congelado ou usado após o prazo de validade impresso na embalagem.
- O teste para crianças deve ser feito sob a orientação de um adulto.
- Lave bem as mãos antes e depois do manuseio.
- Certifique-se de que uma quantidade adequada de amostras seja usada para o teste. Muito ou pouca quantidade de amostra pode levar a desvios dos resultados.

ARMAZENAMENTO E ESTABILIDADE

Armazene na embalagem selada em temperatura ambiente ou refrigerada (2-30°C). O teste é estável até a data de validade impressa na embalagem. O teste deve permanecer na embalagem fechada até o momento do uso. **NÃO CONGELE.** Não use após a data de validade.

MATERIAIS

- | | | | |
|----------------------|--------------------------|---------------------|----------------|
| • Cassete de teste | • Material Fornecido | • Instruções de Uso | • Swab estéril |
| • Tampão de extração | • Bolsa de biossegurança | | |

Materiais necessários, mas não fornecidos

- Temporizador

PROCEDIMENTO

Lave as mãos com água e sabão pelo menos 20 segundos antes e depois do teste. Se não tiver sabão e água, use desinfetante para as mãos com pelo menos 60% de álcool.



Retire a tampa do tubo com o Tampão de extração e coloque-o no suporte do tubo na caixa.

Colheita da amostra de esfregaço nasal

1. Remova a Swab estéril do invólucro.
2. Insira a esfregaço na sua narina até sentir uma leve resistência (Cerca de 2cm dentro do nariz). Gire lentamente a esfregaço, esfregando-a junto ao interior de sua narina, 5-10 vezes pelas paredes nasais.

Nota:

• Pode haver desconforto. Não insira a esfregaço mais fundo se



sentir uma forte resistência ou dor.

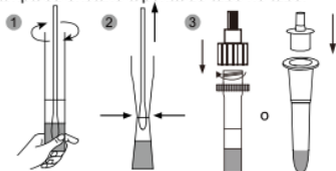
Não se recomenda a colheita de esfregaço nasal quando a mucosa nasal estiver danificada ou sangrando.

Se estiver realizando a esfregaço noutras pessoas, use máscara facial. Com crianças, você não pode insira a zaragatoa o mais fundo na narina. Para crianças muito pequenas, você pode precisar de outra pessoa para segurar a cabeça da criança enquanto esfrega a esfregaço.

3. Remova a esfregaço gentilmente.
4. Usando a mesma esfregaço, repita o passo 2 na outra narina.
5. Retire a swab.

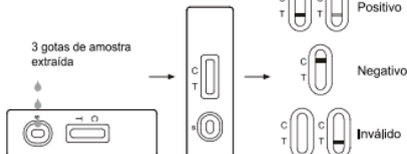
Preparação de amostra

1. Coloque a esfregaço no tubo de extração, certifique-se de que está a tocar no fundo e gire a esfregaço paráb misturar bem. Aperte a cabeça da esfregaço contra o tubo e gire por **10-15 segundos**.
2. Retire a esfregaço enquanto aberta a cabeça dela contra o interior do tubo de extração.
3. Coloque-a esfregaço na bolsa de biossegurança.
3. Feche a tampa ou encaixe a ponta do tubo no tubo.



Teste

1. Remova o cassete de teste da embalagem de alumínio selada e use-o dentro de uma hora. Os melhores resultados serão obtidos se o teste é realizado imediatamente após a abertura da embalagem. Coloque o cassete de teste sobre uma superfície plana e nivelada.
2. Inverta o tubo de extração da amostra e adicione **3 gotas da amostra extraída na cavidade da amostra (S)** da cassete de teste e inicie o cronômetro. Não mova a cassete de teste durante o progresso do teste.
3. **Leia o resultado em 15 minutos.** Não leia o resultado depois de 20 minutos.



Nota: Depois do teste ser concluído, coloque todos os componentes dentro da Bolsa de Biossegurança plástica e elimine de acordo com a regulamentação local.

【LEITURA DOS RESULTADOS】

Compartilhe o resultado de seu teste com seu profissional de saúde e siga atentamente as orientações/requisitos de COVID locais.



POSITIVO: Aparecem duas linhas coloridas. Uma linha colorida deve estar na região de controle (C) e a outra linha colorida deve estar na Região de teste (T).

*NOTA: A intensidade da cor na região da linha de teste (T) varia com base na quantidade de Antígeno SARS-CoV-2 presente na amostra. Desse modo, qualquer tom de cor na região de teste (T) deve ser considerado positivo.

Um resultado positivo significa que é muito provável que tenha COVID-19, mas as amostras positivas devem ser confirmadas para refletir isso. Entra imediatamente em autoisolamento de acordo com as orientações locais e contata imediatamente seu médico/clínico geral ou o departamento de saúde local de acordo com as instruções de suas autoridades locais. O resultado do seu teste será verificado por um teste de confirmação PCR e receberá indicações quanto aos próximos passos a tomar.



NEGATIVO: Aparece uma linha colorida na região de controle (C). Nenhuma linha colorida surge na região da linha de teste (T).

É improvável que tenha COVID-19. No entanto, é possível que este teste gere um resultado negativo incorreto (um falso-negativo) em algumas pessoas com COVID-19. Isso significa que há possibilidade de que você tenha COVID-19, mesmo que o teste seja negativo.

Além disso, tu podes repetir o teste com um novo kit de teste. Tratando-se de suspeita, repete o teste depois de 1-2 dias, porque o coronavírus não pode ser detectado de forma precisa em todas as fases de uma infecção.

Mesmo com um resultado negativo do teste, as regras sobre distanciamento e higiene devem ser tomadas, como migração/viagens, comparecer eventos etc., devem seguir as orientações/requisitos locais para COVID.



INVÁLIDO: Não aparece a linha de controle. Volume insuficiente de amostras ou técnicas incorretas de procedimento são as razões mais prováveis para falha da linha de controle. Reveja o procedimento e repita o teste com um novo teste ou entre em contato com o

centro de testes para COVID-19.

【LIMITAÇÕES】

1. O desempenho foi avaliado somente com amostras esfregaço nasal, utilizando os procedimentos fornecidos nesta instruções de uso.
2. O Teste rápido do antígeno SARS-CoV-2 (Esfregaço Nasal) indica somente a presença de antígenos SARS-CoV-2 na amostra.
3. Se o resultado do teste for negativo ou não-reativo e persistirem os sintomas clínicos, pode significar que a infecção do vírus em estágio inicial, que pode não ser detectada. Recomenda-se testar novamente

com um novo kit ou testar com um dispositivo de diagnóstico molecular para excluir infecção nesses indivíduos.

- Os resultados negativos não excluem a infecção por SARS-CoV-2, particularmente naqueles que estiveram em contato com o vírus. Testes de complementares, como o diagnóstico molecular devem ser considerados para descartar infecção nesses indivíduos.
- Os resultados positivos de COVID-19 podem ser devidos à infecção por estirpes de coronavírus não SARS-CoV-2 ou outros fatores de interferência.
- O não cumprimento desses procedimentos pode alterar o desempenho do teste.
- Podem ocorrer resultados falsos negativos se uma amostra for colhida ou manuseada incorretamente.
- Podem ocorrer resultados falsos negativos se níveis inadequados de vírus estiverem presentes na amostra.

【CARACTERÍSTICAS DE DESEMPENHO】

Desempenho clínico

O Teste rápido do antígeno SARS-CoV-2 foi avaliado com amostras clínicas de esfregaço nasal cujo estado foi confirmado com RT-PCR (zaragata nasofaríngeo). A sensibilidade foi calculada para o intervalo de carga viral compreendido entre alto e baixo. Os resultados são apresentados nas tabelas seguintes.

		RT-PCR, Ct ≤ 25	
		Positivo	Negativo
Teste rápido do antígeno SARS-CoV-2	Positivo	261	3
	Negativo	0	611
	Total	261	614

Sensibilidade do diagnóstico (Ct ≤ 25): 100% (98,9% – 100%)*

Concordância geral (Ct ≤ 25): 99,7% (99,0% – 99,9%)*

Especificidade do diagnóstico: 99,5% (98,6% – 99,9%)*

		RT-PCR, Ct ≤ 30	
		Positivo	Negativo
Teste rápido do antígeno SARS-CoV-2	Positivo	335	3
	Negativo	1	611
	Total	336	614

Sensibilidade do diagnóstico (Ct ≤ 30): 99,7% (98,4% – 99,9%)*

Concordância geral (Ct ≤ 30): 99,6% (98,9% – 99,9%)*

Especificidade do diagnóstico: 99,5% (98,6% – 99,9%)*

		RT-PCR, Ct ≤ 33	
		Positivo	Negativo
Teste rápido do antígeno SARS-CoV-2	Positivo	381	3
	Negativo	4	611
	Total	385	614

Sensibilidade do diagnóstico (Ct ≤ 33): 99,0% (97,4% – 99,7%)*

Concordância geral (Ct ≤ 33): 99,3% (98,6% – 99,7%)*

Especificidade do diagnóstico: 99,5% (98,6% – 99,9%)*

		RT-PCR, Ct ≤ 36	
		Positivo	Negativo
Teste rápido do antígeno SARS-CoV-2	Positivo	423	3
	Negativo	12	611
	Total	435	614

Sensibilidade do diagnóstico (Ct ≤ 36): 97,2% (95,2% – 98,6%)*

Concordância geral (Ct ≤ 36): 98,6% (97,7% – 99,2%)*

Especificidade do diagnóstico: 99,5% (98,6% – 99,9%)*

Nota: existem 12 amostras com uma carga viral muito baixa (Ct ≥ 36), das quais 8 foram corretamente identificadas.

O Teste rápido do antígeno SARS-CoV-2 foi avaliado com amostras clínicas de esfregaço nasal de indivíduos assintomáticos cujo estado foi confirmado com RT-PCR (zaragata nasofaríngeo). A sensibilidade foi calculada para o intervalo de carga viral compreendido entre alto e baixo. Os resultados são apresentados nas tabelas seguintes.

		RT-PCR, Ct ≤ 25	
		Positivo	Negativo
Teste rápido do antígeno SARS-CoV-2	Positivo	20	1
	Negativo	0	99
	Total	20	100

Sensibilidade do diagnóstico (Ct ≤ 25): 100% (86,1% – 100%)*

Concordância geral (Ct ≤ 25): 99,2% (95,4% – 100%)*

Especificidade do diagnóstico: 99,0% (94,6% – 100%)*

		RT-PCR, Ct ≤ 30	
		Positivo	Negativo
Teste rápido do antígeno SARS-CoV-2	Positivo	64	1
	Negativo	0	99
	Total	64	100

Sensibilidade do diagnóstico (Ct ≤ 30): 100% (95,4% – 100%)*

Concordância geral (Ct ≤ 30): 99,4% (96,6% – 100%)*

Especificidade do diagnóstico: 99,0% (94,6% – 100%)*

		RT-PCR, Ct ≤ 33	
		Positivo	Negativo
Teste rápido do antígeno SARS-CoV-2	Positivo	75	1
	Negativo	0	99
	Total	75	100

Sensibilidade do diagnóstico (Ct ≤ 33): 100% (96,1% – 100%)*

Concordância geral (Ct ≤ 33): 99,4% (96,9% – 100%)*

Especificidade do diagnóstico: 99,0% (94,6% – 100%)*

		RT-PCR, Ct ≤ 38	
		Positivo	Negativo
Teste rápido do antígeno SARS-CoV-2	Positivo	87	1
	Negativo	2	99
	Total	89	100

Sensibilidade do diagnóstico (Ct ≤ 38): 97,8% (92,1% – 99,7%)*

Concordância geral (Ct ≤ 38): 98,4% (95,4% – 99,7%)*

Especificidade do diagnóstico: 99,0% (94,6% – 100%)*

Reatividade cruzada

Os resultados do teste não são afetados por outros vírus respiratórios e coronavírus da flora microbiana e baixa patogenicidade e comumente encontrados, que estão listados na tabela abaixo em certas concentrações.

Descrição	Nível de Teste
Coronavírus humano 229E	5x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Coronavírus humano NL63	1x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Coronavírus humano OC43	1 x 10 ⁸ TCID ₅₀ /ml

Coronavirus MERS Flórida	1,17x10 ⁴ TCID ₅₀ /ml
Coronavirus humano HKU1	1 x 10 ⁷ 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
Vírus parainfluenza 2	1,58 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Vírus parainfluenza 3	1,58 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /ml
Vírus sincicial respiratório	8,89 x 10 ⁴ TCID ₅₀ /ml
Adenovírus tipo 3	3,16 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Adenovírus tipo 7	1,58 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
Rinovírus Humano 2	2,81 x 10 ⁴ TCID ₅₀ /ml
Rinovírus Humano 14	1,58 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /ml
Rinovírus Humano 16	8,89 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
Sarampo	1,58 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Caxumba	1,58 x 10 ⁴ TCID ₅₀ /ml
<i>Arcanobacterium</i>	1,0x10 ⁷ org/ml
<i>Candida albicans</i>	1,0x10 ⁷ org/ml
<i>Corynebacterium</i>	1,0x10 ⁷ org/ml
<i>Escherichia coli</i>	1,0x10 ⁷ org/ml
<i>Moraxella catarrhalis</i>	1,0x10 ⁷ org/ml
<i>Neisseria lactamica</i>	1,0x10 ⁷ org/ml
<i>Neisseria subflava</i>	1,0x10 ⁷ org/ml
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	1,0x10 ⁷ org/ml
<i>Staphylococcus aureus subsp aureus</i>	1,0x10 ⁷ org/ml
<i>Staphylococcus epidermidis</i>	1,0x10 ⁷ org/ml
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	1,0x10 ⁷ org/ml
<i>Streptococcus pyogenes</i>	1,0x10 ⁷ org/ml
<i>Streptococcus salivarius</i>	1,0x10 ⁷ org/ml
<i>Streptococcus sp grupo F</i>	1,0x10 ⁷ org/ml

Substâncias Interferentes

Os resultados do teste não sofrem interferência das seguintes substâncias em determinadas concentrações:

Substância	Concentração	Substância	Concentração
Sangue Total	20µl/ml	Oximetazolina	0,6mg/ml
Mucina	50µg/ml	Fenilefrina	12mg/ml
Spray Nasal de Budesonida	200µl/ml	Rebetol	4,5µg/ml
Dexametasona	0,8mg/ml	Relenza	282ng/ml
Flunisolida	6,8ng/ml	Tamiflu	1,1µg/ml
Mupirocina	12mg/ml	Tobramicina	2,43mg/ml

【INFORMAÇÕES ADICIONAIS】

1. Como funciona o Teste rápido do antígeno SARS-CoV-2?

O teste é para a detecção qualitativa de antígenos SARS-CoV-2 em amostras nasais colhidas. Um resultado positivo indica antígenos SARS-CoV-2 presentes na amostra.

2. Quando o teste deve ser utilizado?

É possível detetar o antígeno do SARS-CoV-2 em infeções agudas do trato respiratório. Recomenda-se a realização do teste em indivíduos sintomáticos

que respeitem a definição do caso para a COVID-19 (início agudo de febre e tosse; ou início agudo de TRES OU MAIS dos seguintes sinais ou sintomas: febre, tosse, fraqueza/fadiga geral, cefaleia, mialgia, dor de garganta, coriza, dispneia, anorexia/náuseas/vômitos, diarreia e alteração do estado mental.) e para testar indivíduos assintomáticos limitados a contactos de casos confirmados ou prováveis de COVID-19 e a profissionais de saúde em risco.

3. O resultado pode estar incorreto?

Os resultados são precisos desde que as instruções sejam cuidadosamente respeitadas.

Contudo, o resultado pode ser incorreto se o volume de amostra for inadequado ou se o Teste rápido do antígeno SARS-CoV-2 ficar molhado antes da realização do teste, ou se o número de gotas do tampão de extração for inferior a 3 ou superior a 4.

Além disso, devido a princípios imunológicos envolvidos, existem chances de resultados falsos, mas em casos raros. É sempre recomendada a consulta a um médico para estes testes com base nos princípios imunológicos.

4. Como interpretar o teste se a cor e a intensidade das linhas forem diferentes?

A cor e a intensidade das linhas não importam para a interpretação do resultado. As linhas devem ser somente homogêneas e claramente visíveis. O teste deve ser considerado como positivo independentemente da intensidade da cor da linha de teste.

5. O que devo fazer se o resultado for negativo?

Um resultado negativo significa que tu és negativo ou que a carga viral é muito baixa para ser reconhecida pelo teste. No entanto, é possível que este teste gere um resultado negativo incorreto (um falso-negativo) em algumas pessoas com COVID-19. Isso significa que há possibilidade de que você tenha COVID-19, mesmo que o teste seja negativo.

Além disso, podes repetir o teste com um novo kit de teste. Tratando-se de suspeita, repete o teste depois de 1-2 dias. Isto porque o coronavírus não pode ser detectado precisamente em todas as fases de uma infecção.

Mesmo com um resultado negativo do teste, as regras sobre distanciamento e higiene devem ser observadas, migração/viagens, comparecimento a eventos etc., devem seguir as orientações /requisitos locais para COVID.

6. O que devo fazer se o resultado for positivo?

Um resultado positivo significa a presença de antígenos SARS-CoV-2. Um resultado positivo significa que é muito provável que tenha o COVID-19. Entra imediatamente em autoisolamento de acordo com as orientações locais e contate imediatamente seu médico/clínico geral ou o departamento de saúde local de acordo com as instruções de suas autoridades locais. O resultado do seu teste será verificado por um teste de confirmação PCR e receberá explicações quanto aos próximos passos.

Declaração: As informações sobre o fabricante da zaragata estão encontradas na embalagem.