

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-antigene snelle test (neusswab)

SV: För självtest

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

NO: 146902600

Date: 2022-07-08

REF: INCP-502H



EC REP

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 / ÍNDICE 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 IVD <i>In-vitro</i>-Diagnosticsum 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>REF</p>
<p>Tests per kit Pruebas por kit Testes por kit Tests par kit Ausreichend für <=> Prüfungen Test per kit Tests voor elke kit Tester per kit</p> <p>F</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>2°C 30°C</p>
<p>Manufacturer Fabricante Fabricante Fabricant Hersteller Fabricante Fabrikant Tilverkare</p> <p>EC REP</p>	<p>Authorized Representative Representante Autorizado Representante Autorizado Représentant autorisé Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft Rapresentante autorizzato Geautoriseerde vertegenwoordiger Auktoriserad representant</p> <p>EC REP</p>
<p>Lot Number Número de Lote Número do lote Número de lot Fertigungslosnummer Numero lotto Lotnummer Partnummer</p> <p>LOT</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 instruktioner för användning</p> <p>I</p>
<p>Use by Usar antes de Data de Validade Utilisation par Verwendbar bis Usare entro Gebruiksperiode Använd före</p> <p>hourglass icon</p>	<p>Do not reuse No reutilizar No reutilizar Ne pas réutiliser Nicht wiederverwenden Non riutilizzare Niet hergebruiken Får ej återanvändas</p> <p>no reuse icon</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> <p>damaged package icon</p>	

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

Bipacksedel
För självtest
Svenska

En snabbtest för kvalitativ detektion av antigener mot SARS-CoV-2-nukleokapsidproteiner i ett Nässvabb. För diagnostisk självtest in vitro.

[AVSEDD ANVÄNDNING]

SARS-CoV-2-antigen-snabbtestet (Nässvabb) är en engångstestsats för detektion av SARS-CoV-2 som orsakar covid-19 genom egenprovtagning i näsan. Testet är avsett att användas av symptomatiska individer som uppfyller falldefinitionen för covid-19 och för att testa asymtomatiska individer begränsade till kontakter med bekräftade covid-19-fall eller tänkbara fall och till riskutsatt vårdpersonal.

Resultaten är till för detektion av antigener med SARS-CoV-2-nukleokapsidproteiner. Ett antigen detekteras normalt i prover från de övre luftvägarna under den akuta infektionsfasen. Positiva resultat indikerar förekomst av virusantigener, men klinisk korrelation med patienthistorik och annan diagnostisk information är nödvändig för att fastställa infektionsstatusen.

Positiva resultat är ett tecken på förekomst av SARS-CoV-2. Personer som testar positivt ska självisolera och kontakta vårdpersonal. Positiva resultat utesluter inte bakterieinfektion eller saminfektion med andra virus. Negativa resultat utesluter inte SARS-CoV-2-infektion. Personer som testar negativt och fortsätter att uppleva covid-liknande symtom bör kontakta vårdpersonal.

[SAMMANFATTNING]

De nya coronavirusen tillhör släktet β . Covid-19 är en akut smittsam respiratorisk sjukdom. Människor är i allmänhet mottagliga. För närvarande är patienter som är smittade av det nya coronaviruset den främsta källan till infektion. Asymtomatiska infekterade personer kan också vara en smittkälla. Baserat på aktuella epidemiologiska undersökningar är inkubationstiden 1 till 14 dagar, i de flesta fall 3 till 7 dagar. De huvudsakliga symptomen är feber, trötthet och torrhosta. Nästäppa, rinnande näsa, halsont, myalgi och diarré förekommer i vissa fall¹.

[PRINCIP]

SARS-CoV-2-antigen-snabbtestet (Nässvabb) är en kvalitativ slemhinnebaserad immunanalys för detektion av antigener mot SARS-CoV-2-nukleokapsidproteiner i Nässvabber från människa.

[SÄKERHETSFORESKRIFTER]

Läs all information i den här bipacksedeln innan du utför testet.

- Endast för diagnostisk självtest in vitro. Använd inte efter utgångsdatumet.
- Det är inte tillåtet att äta, dricka eller röka i det område där prov eller testkit hanteras.
- **Drick inte bufferten i satsen.** Hantera bufferten försiktigt och undvik att den kommer i kontakt med huden eller ögonen. Skölj med rikligt med rinnande vatten omedelbart vid kontakt.
- Förvara den på en torr plats i 2–30 °C. Undvik fuktiga platser. Om folieförpackningen är skadad eller har öppnats ska du inte använda testet.
- Testsatsen är endast avsedd att användas som ett preliminärt test, och upprepade onormala resultat ska diskuteras med läkare eller annan vårdpersonal.
- Följ den angivna tiden strikt.
- Testet får endast användas en gång. Ta inte isär eller vidrör testfönstret på testkassetten.
- Satsen får inte frysas eller användas efter det utgångsdatum som anges på förpackningen.
- Test för barn bör ske under ledning av en vuxen.

- Tvätta händerna noggrant före och efter hantering.
- Se till att en lämplig provmängd används för testning. För mycket eller för lite prov kan leda till resultatavvikelser.

[FÖRVARING OCH STABILITET]

Förvara produkten i den föseglade påsen i rumstemperatur eller kylskåp (2–30 °C). Testet är stabilt till och med det utgångsdatum som är tryckt på den föseglade påsen. Testet måste förvaras i den föseglade påsen till dess att det ska användas. **FÅR INTE FRYSAS.** Använd inte efter utgångsdatumet.

[MATERIAL]

Tillhandahållat material

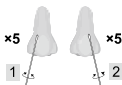
- Testkassetten
- Bipacksedel
- Steril provtagningspinne
- Extraktionsbuffert
- Biosäkerhetspåse

Nödvändigt material som inte medföljer

- Timer

[FÖRFARANDE]

Tvätta händerna med tvål och vatten i minst 20 sekunder före och efter provtagningen. Om tvål och vatten inte finns tillgängligt använder du handsprut med minst 60 % alkohol.



Ta av locket på röret med extraktionsbuffert och sätt röret i rörhållaren i lådan.

Egenprovtagning i näsan

1. Ta ut den sterila provtagningspinnen ur påsen.
2. För in provtagningspinnen i näsborren tills du känner ett lätt motstånd (cirka 2 cm upp i näsan). Vrid långsamt på provtagningspinnen och gnugga den mot näsväggen i näsborren 5–10 gånger.



Obs!

Det här kan kännas obehagligt. För inte in provtagningspinnen djupare om du känner starkt motstånd eller smärta.

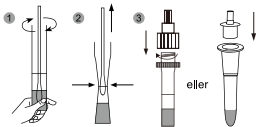
Nässvabb tagning rekommenderas inte om näslemhinnan är skadad eller blöder.

Använd en ansiktsmask om du ska genomföra provtagningen på någon annan. På barn kanske du inte behöver föra in provtagningspinnen lika långt i näsborren. På mycket små barn kan det behövas ytterligare en person som stabiliserar barnets huvud medan provtagningen genomförs.

3. Ta försiktigt ut provtagningspinnen.
4. Upprepa steg 2 i den andra näsborren med samma provtagningspinne.
5. Dra ut provtagningspinnen.

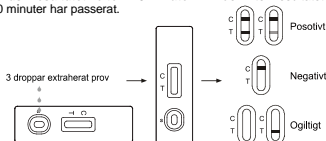
Provberedning

1. Sätt provtagningspinnen i extraktionsröret. Se till att provtagningspinnen vidrör botten och rör om provtagningspinnen för att blanda ordentligt. Tryck provtagningspinnens topp mot röret och vrid runt provtagningspinnen i **10–15 sekunder**.
2. Ta ut provtagningspinnen medan du trycker provtagningspinnens topp mot insidan av extraktionsröret.
3. Läggs provtagningspinnen i biosäkerhetspåsen.
3. Stäng locket eller montera slangpetsen på röret.



Testning

1. Ta ut testkassetten ur den förseglade foliepåsen och använd den inom en timme. För att uppnå bästa möjliga resultat bör testet utföras direkt efter att foliepåsen har öppnats. Läggt testkassetten på en plan och jämn yta.
2. Vänd upp och ned på provextraktionsröret, tillsätt **3 droppar extraherat prov** i testkassetts **provbrunn (S)** och starta tidtagningen. Flytta inte testkassetten under testutvecklingen.
3. **Avläs resultatet efter 15 minuter.** Avläs inte resultatet efter att 20 minuter har passerat.



Obs! När testet är klart lägger du alla komponenter i biosäkerhetspåsen och kassar den i enlighet med lokala föreskrifter.

【AVLÄSA RESULTATEN】

Dela testresultatet med vårdgivaren och följ noga lokala covidriktlinjer/-krav.



POSITIVT: * Två färgade linjer framträder. En färgad linje ska synas i kontrollinjeområdet (C) och en annan färgad linje ska synas i testområdet (T).

* Obs! Hur stark färgen i testlinjeområdet (T) är beror på mängden SARS-CoV-2-antigen i provet. Alla färgnyanser i testområdet (T) ska alltså betraktas som ett positivt resultat. Ett positivt resultat innebär att det är mycket troligt att du har covid-19, men positiva prover ska bekräftas. Försätt dig omedelbart i självisolering i enlighet med lokala riktlinjer och kontakta omedelbart en läkare eller en lokal vårdinrättning i enlighet med instruktionerna från lokala myndigheter. Testresultatet kontrolleras med ett PCR-bekräftelsestest och du får information om vidare steg.



NEGATIVT: En färgad linje framträder i kontrollområdet (C). Ingen tydligt färgad linje framträder i testlinjeområdet (T). Det är inte sannolikt att du har covid-19. Det är dock möjligt att detta test ger ett negativt resultat som är felaktigt (falskt negativt) för vissa personer med covid-19. Detta innebär att du eventuellt kan ha covid-19 trots att testet är negativt.

Dessutom kan du upprepa testet med en ny testsats. Vid misstanke om infektion upprepar du testet efter 1–2 dagar, eftersom coronaviruset inte kan detekteras exakt i alla faser av en infektion.

Även med ett negativt testresultat måste regler för avstånd och hygien följas och resor, deltagande i evenemang och så vidare ska ske i enlighet med lokala covid-riktlinjer och -krav.



OGILTIGT: Kontrollinjen framträder inte. Otillräcklig provmängd eller felaktiga procedurtekniker är de mest troliga anledningarna till att kontrollinjen inte visas. Läs om proceduren igen och upprepa testet med ett nytt test eller kontakta ett covid-19-testcenter.

【BEGRÄNSNINGAR】

1. Prestandan har endast utvärderats med Nässvabb som har tagits enligt proceduren i den här bipacksedeln.
2. SARS-CoV-2-antigensnabbtestet (Nässvabb) indikerar bara förekomsten av SARS-CoV-2-antigen i provet.
3. Om testresultatet är negativt eller icke-reaktivt och kliniska symptom kvarstår beror det på att viruset vid mycket tidig infektion kanske inte detekteras. Det rekommenderas att testa igen med en ny testsats eller med en molekylär diagnostisk enhet för att utesluta infektion.
4. Negativa resultat utesluter inte en SARS-CoV-2-infektion, i synnerhet inte hos personer som har utsatts för viruset. Uppföljningstestning med molekylär diagnostik ska övervägas för att utesluta infektion hos sådana personer.
5. Positiva covid-19-resultat kan bero på infektion med coronavirusstammar som inte är SARS-CoV-2 eller andra interferensfaktorer.
6. Om du inte följer de här procedurerna kan testprestandan ändras.
7. Falskt negativa resultat kan uppstå om provet tas eller hanteras på fel sätt.
8. Falskt negativa resultat kan uppstå om det finns otillräckliga virusnivåer i provet.

【PRESTANDAEGENSKAPER】

Klinisk prestanda

SARS-CoV-2-antigensnabbtestet har utvärderats med kliniska Nässvabb vars status bekräftades med RT-PCR (nasofaryngeal pinne). Sensitiviteten beräknades för intervallerna från hög till låg virusladd. Resultaten presenteras i följande tabeller.

SARS-CoV-2- antigen snabbtest	RT-PCR, Ct _s 25	
	Positivt	Negativt
	Positivt	261
Negativt	0	611
Totalt	261	614

Diagnostisk sensitivitet (Ct_s25): 100 % (98,9 %–100 %)*

Total överensstämmelse (Ct_s25): 99,7 % (99,0 %–99,9 %)*

Diagnostisk specificitet: 99,5 % (98,6 %–99,9 %)*

SARS-CoV-2- antigen snabbtest	RT-PCR, Ct _s 30	
	Positivt	Negativt
	Positivt	335
Negativt	1	611
Totalt	336	614

Diagnostisk sensitivitet (Ct_s30): 99,7 % (98,4 %–99,9 %)*

Total överensstämmelse (Ct_s30): 99,6 % (98,9 %–99,9 %)*

Diagnostisk specificitet: 99,5 % (98,6 %–99,9 %)*

SARS-CoV-2- antigen snabbtest	RT-PCR, Ct _s 33	
	Positivt	Negativt
	Positivt	381
Negativt	4	611
Totalt	385	614

Diagnostisk sensitivitet (Ct_s33): 99,0 % (97,4 %–99,7 %)*

Total överensstämmelse (Ct_s33): 99,3 % (98,6 %–99,7 %)*

Diagnostisk specificitet: 99,5 % (98,6 %–99,9 %)*

		RT-PCR, Ct <36	
		Positivt	Negativt
SARS-CoV-2- antigen snabbtest	Positivt	423	3
	Negativt	12	611
	Totalt	435	614

Diagnostisk sensitivitet (Ct < 36): 97,2 % (95,2 %–98,6 %)*

Total överensstämmelse (Ct < 36): 98,6 % (97,7 %–99,2 %)*

Diagnostisk specificitet: 99,5 % (98,6 %–99,9 %)*

Obs! Det finns 12 prover med mycket låg virusbörda (Ct ≥ 36), 8 av dem identifierades korrekt.

SARS-CoV-2-antigen snabbtestet har utvärderats med kliniska Nässvabb från asymtomatiska personer vars status bekräftades med RT-PCR (nasofaryngeal pinne). Sensitiviteten beräknades för intervallet från hög till låg virusnivå. Resultaten presenteras i följande tabeller.

		RT-PCR, Cts25	
		Positivt	Negativt
SARS-CoV-2- antigen snabbtest	Positivt	20	1
	Negativt	0	99
	Totalt	20	100

Diagnostisk sensitivitet (Cts25): 100 % (86,1 %–100 %)*

Total överensstämmelse (Cts25): 99,2 % (95,4 %–100 %)*

Diagnostisk specificitet: 99,0 % (94,6 %–100 %)*

		RT-PCR, Cts30	
		Positivt	Negativt
SARS-CoV-2- antigen snabbtest	Positivt	64	1
	Negativt	0	99
	Totalt	64	100

Diagnostisk sensitivitet (Cts30): 100 % (95,4 %–100 %)*

Total överensstämmelse (Cts30): 99,4 % (96,6 %–100 %)*

Diagnostisk specificitet: 99,0 % (94,6 %–100 %)*

		RT-PCR, Cts33	
		Positivt	Negativt
SARS-CoV-2- antigen snabbtest	Positivt	75	1
	Negativt	0	99
	Totalt	75	100

Diagnostisk sensitivitet (Cts33): 100 % (96,1 %–100 %)*

Total överensstämmelse (Cts33): 99,4 % (96,9 %–100 %)*

Diagnostisk specificitet: 99,0 % (94,6 %–100 %)*

		RT-PCR, Cts38	
		Positivt	Negativt
SARS-CoV-2- antigen snabbtest	Positivt	87	1
	Negativt	2	99
	Totalt	89	100

Diagnostisk sensitivitet (Cts38): 97,8 % (92,1 %–99,7 %)*

Total överensstämmelse (Cts38): 98,4 % (95,4 %–99,7 %)*

Diagnostisk specificitet: 99,0 % (94,6 %–100 %)*

*95 % konfidensintervall

Korsreaktivitet

Testresultat påverkas inte av andra respiratoriska virus eller vanligt förekommande mikrobiell flora och lågpåtagena coronavirus som anges i tabellen nedan vid vissa koncentrationer.

Beskrivning	Testnivå
Humant coronavirus 229E	5 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
Humant coronavirus NL63	1 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /ml
Humant coronavirus OC43	1 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
MERS-coronavirus Florida	1,17 x 10 ⁴ TCID ₅₀ /ml
Humant coronavirus HKU1	1 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /ml
Influensa A H1N1	3,16 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
Influensa A H3N2	1 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
Influensa B	3,16 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
Parainfluensavirus 2	1,58 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Parainfluensavirus 3	1,58 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /ml
Respiratoriskt syncytialvirus (RS-virus)	8,89 x 10 ⁴ TCID ₅₀ /ml
Adenovirus typ 3	3,16 x 10 ⁴ TCID ₅₀ /ml
Adenovirus typ 7	1,58 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml
Humant rhinovirus 2	2,81 x 10 ⁷ TCID ₅₀ /ml
Humant rhinovirus 14	1,58 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /ml
Humant rhinovirus 16	8,89 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /ml
Mässling	1,58 x 10 ⁴ TCID ₅₀ /ml
Påssjuka	1,58 x 10 ⁴ TCID ₅₀ /ml
<i>Arcanobacterium</i>	1,0 x 10 ⁸ org/ml
<i>Candida albicans</i>	1,0 x 10 ⁵ org/ml
<i>Corynebakterier</i>	1,0 x 10 ⁸ org/ml
<i>Escherichia coli</i>	1,0 x 10 ⁵ org/ml
<i>Moraxella catarrhalis</i>	1,0 x 10 ⁸ org/ml
<i>Neisseria lactamica</i>	1,0 x 10 ⁵ org/ml
<i>Neisseria subflava</i>	1,0 x 10 ⁸ org/ml
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	1,0 x 10 ⁵ org/ml
<i>Staphylococcus aureus subsp. aureus</i>	1,0 x 10 ⁸ org/ml
<i>Staphylococcus epidermidis</i>	1,0 x 10 ⁵ org/ml
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	1,0 x 10 ⁸ org/ml
<i>Streptococcus pyogenes</i>	1,0 x 10 ⁵ org/ml
<i>Streptococcus salivarius</i>	1,0 x 10 ⁸ org/ml
<i>Streptococcus sp</i> grupp F	1,0 x 10 ⁵ org/ml

Interfererande ämnen

Följande ämnen interfererar inte med testresultat vid vissa koncentrationer:

Substans	Koncentration	Substans	Koncentration
Helblod	20 µl/ml	Oxymetazolin	0,6 mg/ml
Mucin	50 µg/ml	Fenylefdrin	12 mg/ml
Budesonid Nässpray	200 µl/ml	Rebetol	4,5 µg/ml

Dexametason	0,8 mg/ml	Relenza	282 ng/ml
Flunisolid	6,8 ng/ml	Yamiflu	1,1 µg/ml
Mupirocin	12 mg/ml	Tobramycin	2,43 mg/ml

【YTTERLIGARE INFORMATION】

1. Hur fungerar SARS-CoV-2-antigensnabbtestet?

Testet är för kvalitativ detektion av SARS-CoV-2-antigener i provtagningspinnar för egenprovtagning. Ett positivt resultat indikerar att SARS-CoV-2-antigener finns i provet.

2. När ska testet användas?

SARS-CoV-2-antigenet kan detekteras vid akut infektion i luftvägarna. Vi rekommenderar att testet körs på symtomatiska personer som uppfyller falldefinitionen för covid-19 (*akut feber, hosta eller *akut debut av TRELLER FLER av följande tecken eller symtom: feber, hosta, allmän svaghet/trötthet, huvudvärk, myalgi, halsont, förkylning, dyspné, anorexi/illamående/kräkningar, diarré, förändrad mentaltillstånd.) och att testa asymtomatiska individer begränsade till kontakter med bekräftade covid-19-fall eller tänkbara fall och till riskutsatt vårdpersonal.

3. Kan resultatet bli felaktigt?

Resultaten är korrekta förutsatt att instruktionerna följs noggrant.

Trots det kan resultatet bli felaktigt om provtagningsvolymen är otillräcklig, om SARS-CoV-2-antigensnabbtestet blir blött innan testet utförs och om antalet extraktionsbuffertdroppar är färre än 3 eller fler än 4.

Dessutom finns det, på grund av de blandade immunologiska principerna, risk för falska resultat i sällsynta fall. Samråd med läkare rekommenderas alltid för sådana tester baserat på immunologiska principer.

4. Hur avläser jag testet om linjernas färg och intensitet skiljer sig?

Färgen och intensiteten för linjerna har ingen betydelse för resultatolkningen. Linjerna ska vara homogena och tydligt synliga. Testet ska betraktas som positivt oavsett vilken färgintensitet som testlinjen har.

5. Vad ska jag göra om resultatet är negativt?

Ett negativt resultat innebär att du inte är smittad eller att virusbelastningen är för låg för att identifieras av testet. Det är dock möjligt att detta test ger ett negativt resultat som är felaktigt (falskt negativt) för vissa personer med covid-19. Detta innebär att du eventuellt kan ha covid-19 trots att testet är negativt.

Dessutom kan du upprepa testet med en ny testsats. Vid misstanke om infektion upprepar du testet efter 1–2 dagar, eftersom coronaviruset inte kan detekteras exakt i alla faser av en infektion. Regler för avstånd och hygien måste fortfarande följas.

Även med ett negativt testresultat måste regler för avstånd och hygien följas och resor, deltagande i evenemang och så vidare ska ske i enlighet med lokala covid-riktlinjer och -krav.

6. Vad ska jag göra om resultatet är positivt?

Ett positivt resultat betyder förekomst av SARS-CoV-2-antigener. Ett positivt resultat innebär att det är mycket troligt att du har covid-19. Försätt dig omedelbart i självisolering i enlighet med lokala riktlinjer och kontakta omedelbart en läkare eller en lokal vårdinrättning i enlighet med instruktionerna från lokala myndigheter. Testresultatet kontrolleras med ett PCR-bekräftelsestest och du får information om vidare steg.

Uttalande: Information om tillverkare av steril pinne finns på förpackningen

【BIBLIOGRAPHY / BIBLIOGRAFÍA / BIBLIOGRAFIA / BIBLIOGRAPHIE / BIBLIOGRAPHIE / BIBLIOGRAFIA / BIBLIOGRAFIA / REFERENSER】

1. Diagnosis and Treatment Protocol for Novel Coronavirus Pneumonia (Trial Version 7). National Health Commission & National Administration of Traditional Chinese Medicine.2020.