

* Bitte lesen Sie die Anweisungen vor der Verwendung sorgfältig durch

(DE) COVID-19 Ag Test

Selbsttests für die Eigenanwendung

Format: Kassette Probe: Nasenabstrichprobe (vorderer Nasenbereich)

VERWENDUNGSHINWEISE
Nur für die Selbsttestung vorgesehen. Der COVID-19 Ag Test liefert vorläufige Testergebnisse...

Negativ: Im Kontrollbereich (C) erscheint nur eine Linie. In T-Bereich erscheint keine Linie. Ein negatives Testergebnis bedeutet...



Es ist wichtig, dass Sie mit Ihrem Arzt zusammenarbeiten, damit er Ihnen hilft, die nächsten Schritte zu verstehen, die Sie unternehmen sollten.

Ungültig: Wenn nach 15 Minuten keine Linie im Kontrollbereich (C) erscheint, ist das Testergebnis ungültig, unabhängig davon, ob eine Linie im Testbereich (T) vorhanden ist oder nicht.

LAGERUNG UND STABILITÄT
Dieses Testkit ist für die Lagerung bei +2°C bis +30°C aufbewahren. Haltbarkeitsdauer: 24 Monate.

QUALITÄTSKONTROLLE
Der Test beinhaltet eine Verfahrenskontrolle. Eine farbige Linie im Kontrollbereich (C) gilt als interne Verfahrenskontrolle.

EINSCHRÄNKUNGEN DES TESTS
1. Wenn der Antigengehalt in der Probe unter der Nachweisgrenze des Produkts liegt, wird ein falsch negatives Ergebnis angezeigt.

LEISTUNGSEIGENSCHAFTEN
1. Analytische Spezifität: Die Ergebnisse sind positiv, wenn die Probe eine SARS-CoV-2-Infektion enthält.

Potenziieller Kreuzreaktant
Adenovirus, Humanes Metapneumovirus (hMPV), Rhinovirus, etc.

Table with 3 columns: Virus, Bacteria, Yeast. Lists various organisms and their concentrations tested against the kit.

2. Mögliche Interferenzen
Es wurde festgestellt, dass die folgenden Substanzen und Bedingungen den Test nicht beeinträchtigen.

Table with 3 columns: Substanz, Aktiver Wirkstoff, Konzentration. Lists interfering substances like Mucin, Salicylic acid, etc.

DIAGNOSTISCHE SENSITIVITÄT UND SPEZIFITÄT
In zwei Studien mit insgesamt 684 Nasenabstrichproben wurden die Testergebnisse des COVID-19 Ag-Tests mit denen des Nucleokapsidantigenwestests (PCR) verglichen.

DIAGNOSTISCHE SENSITIVITÄT: 95,11% (214/225) (95% KI* 91,42% bis 97,53%)

HÄUFIG GESTELLTE FRAGEN
1. Wie funktioniert der Test? Dieses Testkit verwendet die Immunochromatographie mit kollodiales Gold...

2. Was ist der Unterschied zwischen einem COVID-19 PCR, Antigen und Antikörpertest? Dies sind die drei wichtigsten Formen von Tests auf COVID-19...

3. Was bedeutet es, wenn mein Testergebnis positiv ist? Ein positives Testergebnis bedeutet, dass Nucleoproteine des Virus, das COVID-19 verursacht...

TEST VERFAHREN
1. Nehmen Sie die Testkassette aus dem versiegelten Behälter. Legen Sie diese auf eine ebene, saubere und trockene Oberfläche.

Table with 3 columns: IVD, REF, LOT. Lists manufacturer information, address, and contact details for Coretests GmbH.

HERSTELLER KONTAKTINFORMATIONEN
Coretests GmbH, 25462 Reilingen, Germany. Website: www.coretests.com

* Please carefully read the instructions before use

(EN) COVID-19 Ag Test

For self-testing

Specimen: Nasal swab(anterior nasal area) specimen

INTENDED USE
COVID-19 Ag Test is the chromatographic assay test used for qualitative detection of the COVID-19 nucleoprotein antigen in nasal swab specimen from suspected patients may infected COVID-19.

INVALID
If no line appears in the control area (C) at 15 minutes, the test results are invalid regardless of the presence or absence of line in the test area.

STORAGE AND STABILITY
Storage: store at 2-30°C. Shelf life: 24 months. Reagents and devices must be used at room temperature (15-30°C).

QUALITY CONTROL
A procedural control is included in the test. A colored line appearing in the control area (C) is considered an internal procedural control.

MATERIALS PROVIDED
Test contains the following items to perform the assay: 1. Test cassette, 2. Instructional card, etc.

MATERIALS REQUIRED BUT NOT PROVIDED
1. Clock or timer, 2. Mask, 3. Disposable gloves.

WARNING AND PRECAUTIONS
1. Read instruction card carefully before performing this test. 2. Do not use the test cassette beyond the expiration date.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS
1. Analytic Specificity: Results demonstrated that COVID-19 Ag Test has no significant cross-reactivity with the seromarkers listed following.

Table with 3 columns: Potential Cross-Reactant, Virus, Bacteria. Lists various organisms and their concentrations tested against the kit.

2. Interference
The following substances and conditions were found not to interfere with the test. List of potentially interfering compounds and concentrations tested are as follows:

Table with 3 columns: Substance, Active Ingredient, Concentration. Lists interfering substances like Mucin, Salicylic acid, etc.

DIAGNOSTIC SENSITIVITY AND SPECIFICITY
A study using a total 684 nasal swab samples was conducted. Test results of COVID-19 Ag test were compared with nucleic acid detection test. The diagnostic sensitivity and specificity of the test results are as following:

DIAGNOSTIC SENSITIVITY: 95.11% (214/225) (91.42% - 97.53%)

FREQUENTLY ASKED QUESTIONS
1. How does the assay work? This kit uses colloidal gold immunochromatography to qualitatively detect the nucleoprotein of the COVID-19 components in nasal swabs.

DIAGNOSTIC SENSITIVITY AND SPECIFICITY
A study using a total 684 nasal swab samples was conducted. Test results of COVID-19 Ag test were compared with nucleic acid detection test. The diagnostic sensitivity and specificity of the test results are as following:

DIAGNOSTIC SENSITIVITY: 95.11% (214/225) (91.42% - 97.53%)

TEST PROCEDURE
1. Remove the test from the sealed pouch. Lay it on a flat, clean and dry surface. 2. Reverse the sample collection tube, and add 3 drops of test sample by squeezing the collection solution tube into (S) the sample well.

Table with 3 columns: IVD, REF, LOT. Lists manufacturer information, address, and contact details for Coretests GmbH.

MANUFACTURER CONTACT INFORMATION
Coretests GmbH, 25462 Reilingen, Germany. Website: www.coretests.com

INTERPRETATION OF RESULTS
Positive: Control line (C) and T line appear in the show window. Regardless of whether the color of the T line is dark or light, it should be interpreted as a positive result.

Negative: Only one line appears in Control area (C), no line appears in T area. A negative test result means that proteins from the virus that causes COVID-19 were not found in your sample.

(FR) COVID-19 Ag Test

Pour l'auto-test

Echantillon: Échantillons sur écouvillon nasal (zone nasale antérieure)

UTILISATION PRÉVUE
COVID-19 Ag Test est le test chromatographique pour la détection qualitative de l'antigène de la nucléoprotéine de COVID-19 dans des échantillons obtenus par prélèvement sur écouvillon nasal provenant de patients suspects d'être infectés par COVID-19.

STORAGE AND STABILITY
Stockage: stockez à 2-30°C. Durée de conservation: 24 mois. Les réactifs et les dispositifs doivent être utilisés à température ambiante (15-30°C).

QUALITÉ CONTRÔLÉE
Un contrôle procédural est inclus dans le test. Une ligne colorée apparaissant dans la zone de contrôle de qualité (C) est considérée comme un contrôle procédural interne.

MATÉRIELS FOURNIS
Le test contient les éléments suivants pour effectuer le dépistage de test: 1. Cassette de test, 2. Carte d'instructions, etc.

MATÉRIELS REQUIS, MAIS NON FOURNIS
1. Minuteur, 2. Masque, 3. Gants disposables.

PRÉCAUTIONS ET AVERTISSEMENTS
1. Lire attentivement la notice d'utilisation avant d'effectuer le test. 2. Pour un usage de diagnostic in vitro uniquement.

PRÉPARATION DES ÉCHANTILLONS
Préparation de nettoyage avant de commencer: Lavez ou désinfectez vos mains, assurez-vous qu'elles soient sèches avant de commencer.

Table with 3 columns: La réaction croisée potentielle, Virus, Bactéries, Levures. Lists various organisms and their concentrations tested against the kit.

2. Interférence
Les substances et conditions listées ci-après. Et les résultats n'ont montré aucune interférence. Les concentrations testées et les composés potentiellement interférents sont documentés dans le tableau ci-dessous.

Table with 3 columns: Substance, Ingrédient actif, Concentration. Lists interfering substances like Mucin, Salicylic acid, etc.

DIAGNOSTIC SENSITIVITY AND SPECIFICITY
Une étude utilisant un total de 684 échantillons de nez a été menée. Les résultats du test COVID-19 Ag ont été comparés aux résultats du test de détection des acides nucléiques. La sensibilité et la spécificité des résultats sont indiquées ci-dessous.

DIAGNOSTIC SENSITIVITY: 95,11% (214/225) (91,42% - 97,53%)

QUESTIONS FRÉQUENTES POSÉES
1. Comment fonctionne le dosage? Ce kit utilise un immunochromatogramme à l'écouvillon nasal pour la détection qualitative des nucléoprotéines de la COVID-19 dans les écouvillons nasaux.

PROCÉDURE DE TEST
1. Retirez l'écouvillon de son emballage. 2. Enfoncez délicatement l'écouvillon fourni dans le kit dans la narine de patient sur 2 à 4 cm.

Table with 3 columns: Résultats du test de détection des acides nucléiques, Résultats obtenus. Shows sensitivity and specificity data.

Table with 3 columns: Substances endogènes, Phénylphédrine, Phényléphédrine, etc. Lists interfering substances.

MANUFACTURER CONTACT INFORMATION
Coretests GmbH, 25462 Reilingen, Germany. Website: www.coretests.com

INTERPRÉTATION DES RÉSULTATS
Positif: La ligne de contrôle (C) et la ligne T apparaissent dans la fenêtre de test. La présence de toute ligne est aussi faible soit-elle, est un résultat positif.

* Veuillez lire attentivement les instructions avant d'utiliser le test

(FR) COVID-19 Ag Test

Pour l'auto-test

Echantillon: Échantillons sur écouvillon nasal (zone nasale antérieure)

UTILISATION PRÉVUE
COVID-19 Ag Test est le test chromatographique pour la détection qualitative de l'antigène de la nucléoprotéine de COVID-19 dans des échantillons obtenus par prélèvement sur écouvillon nasal provenant de patients suspects d'être infectés par COVID-19.

STORAGE AND STABILITY
Stockage: stockez à température entre 2 et 30°C. Durée de conservation: 24 mois. Les réactifs et les dispositifs doivent être utilisés à température ambiante (15 à 30 °C).

QUALITÉ CONTRÔLÉE
Un contrôle procédural est inclus dans le test. Une ligne colorée apparaissant dans la zone de contrôle (C) est considérée comme un contrôle procédural interne.

MATÉRIELS FOURNIS
Le test contient les éléments suivants pour effectuer le dépistage de test: 1. Cassette de test, 2. Carte d'instructions, etc.

MATÉRIELS REQUIS, MAIS NON FOURNIS
1. Minuteur, 2. Masque, 3. Gants disposables.

PRÉCAUTIONS ET AVERTISSEMENTS
1. Lire attentivement la notice d'utilisation avant d'effectuer le test. 2. Pour un usage de diagnostic in vitro uniquement.

PRÉPARATION DES ÉCHANTILLONS
Préparation de nettoyage avant de commencer: Lavez ou désinfectez vos mains, assurez-vous qu'elles soient sèches avant de commencer.

Table with 3 columns: La réaction croisée potentielle, Virus, Bactéries, Levures. Lists various organisms and their concentrations tested against the kit.

2. Interférence
Les substances et conditions listées ci-après. Et les résultats n'ont montré aucune interférence. Les concentrations testées et les composés potentiellement interférents sont documentés dans le tableau ci-dessous.

Table with 3 columns: Substance, Ingrédient actif, Concentration. Lists interfering substances like Mucin, Salicylic acid, etc.

DIAGNOSTIC SENSITIVITY AND SPECIFICITY
Une étude utilisant un total de 684 échantillons de nez a été menée. Les résultats du test COVID-19 Ag ont été comparés aux résultats du test de détection des acides nucléiques. La sensibilité et la spécificité des résultats sont indiquées ci-dessous.

DIAGNOSTIC SENSITIVITY: 95,11% (214/225) (91,42% - 97,53%)

QUESTIONS FRÉQUENTES POSÉES
1. Comment fonctionne le dosage? Ce kit utilise un immunochromatogramme à l'écouvillon nasal pour la détection qualitative des nucléoprotéines de la COVID-19 dans les écouvillons nasaux.

PROCÉDURE DE TEST
1. Retirez l'écouvillon de son emballage. 2. Enfoncez délicatement l'écouvillon fourni dans le kit dans la narine de patient sur 2 à 4 cm.

Table with 3 columns: Résultats du test de détection des acides nucléiques, Résultats obtenus. Shows sensitivity and specificity data.

Table with 3 columns: Substances endogènes, Phénylphédrine, Phényléphédrine, etc. Lists interfering substances.

MANUFACTURER CONTACT INFORMATION
Coretests GmbH, 25462 Reilingen, Germany. Website: www.coretests.com

INTERPRÉTATION DES RÉSULTATS
Positif: La ligne de contrôle (C) et la ligne T apparaissent dans la fenêtre de test. La présence de toute ligne est aussi faible soit-elle, est un résultat positif.

Negativ: Une seule ligne apparaît dans la zone de contrôle (C), aucune ligne n'apparaît dans la zone T. Le résultat négatif signifie que les protéines du virus qui causent COVID-19 n'ont pas été détectées dans votre échantillon.



Es ist wichtig, dass Sie mit Ihrem Arzt zusammenarbeiten, damit er Ihnen hilft, die nächsten Schritte zu verstehen, die Sie unternehmen sollten.

Ungültig: Wenn nach 15 Minuten keine Linie im Kontrollbereich (C) erscheint, ist das Testergebnis ungültig, unabhängig davon, ob eine Linie im Testbereich (T) vorhanden ist oder nicht.

LAGERUNG UND STABILITÄT
Dieses Testkit ist für die Lagerung bei +2°C bis +30°C aufbewahren. Haltbarkeitsdauer: 24 Monate.

QUALITÄTSKONTROLLE
Der Test beinhaltet eine Verfahrenskontrolle. Eine farbige Linie im Kontrollbereich (C) gilt als interne Verfahrenskontrolle.

EINSCHRÄNKUNGEN DES TESTS
1. Wenn der Antigengehalt in der Probe unter der Nachweisgrenze des Produkts liegt, wird ein falsch negatives Ergebnis angezeigt.

LEISTUNGSEIGENSCHAFTEN
1. Analytische Spezifität: Die Ergebnisse sind positiv, wenn die Probe eine SARS-CoV-2-Infektion enthält.

Table with 3 columns: La réaction croisée potentielle, Virus, Bactéries, Levures. Lists various organisms and their concentrations tested against the kit.

2. Mögliche Interferenzen
Es wurde festgestellt, dass die folgenden Substanzen und Bedingungen den Test nicht beeinträchtigen.

Table with 3 columns: Substanz, Aktiver Wirkstoff, Konzentration. Lists interfering substances like Mucin, Salicylic acid, etc.

DIAGNOSTISCHE SENSITIVITÄT UND SPEZIFITÄT
In zwei Studien mit insgesamt 684 Nasenabstrichproben wurden die Testergebnisse des COVID-19 Ag-Tests mit denen des Nucleokapsidantigenwestests (PCR) verglichen.

DIAGNOSTISCHE SENSITIVITÄT: 95,11% (214/225) (95% KI* 91,42% bis 97,53%)

HÄUFIG GESTELLTE FRAGEN
1. Wie funktioniert der Test? Dieses Testkit verwendet die Immunochromatographie mit kollodiales Gold...

2. Was ist der Unterschied zwischen einem COVID-19 PCR, Antigen und Antikörpertest? Dies sind die drei wichtigsten Formen von Tests auf COVID-19...

3. Was bedeutet es, wenn mein Testergebnis positiv ist? Ein positives Testergebnis bedeutet, dass Nucleoproteine des Virus, das COVID-19 verursacht...

TEST VERFAHREN
1. Nehmen Sie die Testkassette aus dem versiegelten Behälter. Legen Sie diese auf eine ebene, saubere und trockene Oberfläche.

Table with 3 columns: IVD, REF, LOT. Lists manufacturer information, address, and contact details for Coretests GmbH.

HERSTELLER KONTAKTINFORMATIONEN
Coretests GmbH, 25462 Reilingen, Germany. Website: www.coretests.com

Bei einem positiven Testergebnis liegt aktuell der Verdacht auf eine COVID-19-Infektion vor. Wenden Sie sich umgehend an Ihren Arzt/Hausarzt oder das örtliche Gesundheitsamt.

HERSTELLER KONTAKTINFORMATIONEN
Coretests GmbH, 25462 Reilingen, Germany. Website: www.coretests.com

HERSTELLER KONTAKTINFORMATIONEN
Coretests GmbH, 25462 Reilingen, Germany. Website: www.coretests.com

HERSTELLER KONTAKTINFORMATIONEN
Coretests GmbH, 25462 Reilingen, Germany. Website: www.coretests.com

HERSTELLER KONTAKTINFORMATIONEN
Coretests GmbH, 25462 Reilingen, Germany. Website: www.coretests.com

HERSTELLER KONTAKTINFORMATIONEN
Coretests GmbH, 25462 Reilingen, Germany. Website: www.coretests.com

* Lea atentamente las instrucciones antes de usar
 * Instrucciones para el uso de los números de proyecto (REF) 1000 y (REF) 1001

(ES) Prueba de Antígeno COVID-19

Para el autodiagnóstico

Format: Cassete
 Muestra: Muestra de hisopo nasal (área nasal anterior)
• USO PREVISTO
 La Prueba de Antígeno COVID-19 es la prueba de ensayo cromatográfico utilizada para la detección cualitativa del antígeno de la nucleoproteína COVID-19 en muestras de hisopos nasales de pacientes sospechosos de estar infectados por COVID-19. Está destinada a usarse en el autodiagnóstico. La Prueba de Antígeno COVID-19 proporciona resultados preliminares de la prueba. Y los resultados negativos no excluyen la infección por COVID-19. El kit de prueba no puede usarse como la única base para el tratamiento o una decisión de gestión. Sólo para uso de diagnóstico in vitro.

Los menores de 15 años deben ser examinados por un tutor, y los mayores de 70 años deben recibir ayuda a otras personas para la recogida de muestras. Si el resultado de la prueba es negativo, pero los síntomas persisten, se recomienda consultar a un médico para confirmarlo a tiempo. La muestra de hisopo nasal puede recogerse por una persona de entre 15 y 70 años. Las personas que no son capaces de recogerlas por sí mismas pueden pedir ayuda a otras personas. Los bebés o los niños pequeños deben ser examinados por el personal médico.

Las personas que no pueden recoger las muestras por sí mismas pueden ser ayudadas por otros adultos. Los bebés o los niños pequeños deben ser examinados por el personal médico. La prueba es adecuada para pacientes sintomáticos y asintomáticos. Se recomienda para los pacientes sintomáticos.

• PRINCIPIOS

Este kit de prueba utiliza anticuerpo monoclonal COVID-19 y anticuerpos policlonales IgG anti-ratón de cabra que se inmovilizan respectivamente en una membrana de nitrocelulosa. Utiliza oro coloidal para etiquetar suficiente anticuerpo monoclonal COVID-19. Utilizando la tecnología de oro nano-coloidal se aplican la reacción anticuerpo-antígeno altamente específica y el principio de la tecnología de análisis inmunocromatográfico.

Al realizar la prueba, el nuevo antígeno del coronavirus en la muestra se combinó con el anticuerpo monoclonal COVID-19 marcado con oro coloidal con oro coloidal no puede combinarse con el anticuerpo monoclonal COVID-19 recubierto en la línea T durante la cromatografía, cuando hay una línea roja en el área T. Cuando las muestras no contienen el antígeno del coronavirus en la muestra, se combinó una línea roja en el área de control de calidad (C). La línea roja que aparece en el área de control de calidad (C) sirve como 1. verificación de que se ha añadido un volumen suficiente, 2. obtener un flujo adecuado, 3 y un control de los reactivos.

• MATERIALES SUMINISTRADOS

- 1. Casete de la prueba
- 2. Instrucciones de uso
- 3. Hisopo de muestra
- 4. Bolsa para muestras de riesgo biológico
- 5. Tubo de recogida de muestras que contiene solución de procesoamiento de muestras
- 6. Estante de tubos

• MATERIALES NECESARIOS PERO NO SUMINISTRADOS

- 1. Reloj o temporizador
- 2. Mascar
- 3. Guantes desechables

• ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

- 1. Lea atentamente las instrucciones de uso antes de realizar la prueba.
- 2. Solo para uso de diagnóstico in vitro.
- 3. No use el casete de prueba después de la fecha de vencimiento.
- 4. El casete de prueba debe permanecer en la bolsa sellada hasta su uso. No utilice el casete de prueba si la bolsa está dañada o el sello está roto.
- 5. No reutilice el casete y el hisopo.
- 6. No mezcle ni intercambie muestras diferentes.
- 7. Es necesario utilizar el casete de muestra en el kit para la toma de muestras.
- 8. El proceso de prueba debe seguir la PREPARACIÓN DEL ESPECÍMEN Y el PROCEDIMIENTO DE PRUEBA.
- 9. Después de la prueba, recoja y ponga los componentes usados en una bolsa de plástico. Cierre la bolsa y póngala en otra bolsa de plástico. Desheche la bolsa con la basura doméstica. O recoja y procese según los requisitos del departamento local de epidemiología.
- 10. No toque la cabeza del hisopo al manipularlo.
- 11. El muestreo insuficiente o un proceso de muestreo erróneo pueden conducir a resultados falsos.
- 12. Mantenga el kit de prueba y los materiales fuera del alcance de niños y las mascotas antes y después de su uso.
- 13. Utilice mascarilla de seguridad u otro tipo de cobertura facial al recoger hisopos de niños u otras personas.
- 14. Los materiales y el dispositivo utilizados deben considerarse como infecciosos aunque el resultado de la prueba sea válido y negativo.
- 15. Si el resultado de la prueba es negativo pero sigue con los síntomas presentes, se recomienda consultar a un médico para la confirmación a tiempo.

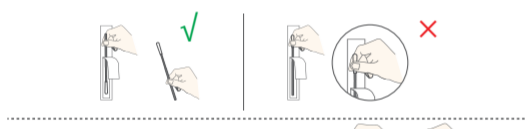
• CARACTERÍSTICAS DE RENDIMIENTO

1. Preparación de la limpieza antes de la prueba

Lávese o desinfecte las manos y séquelas completamente.



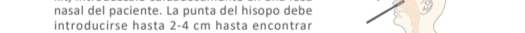
NOTA: No toque la punta (zona de recogida de muestras) del hisopo.



1. Saque un hisopo nasal de la bolsa.



2. Utilizando el hisopo estéril suministrado en el kit, introduzca cuidadosamente una fosa nasal del paciente. La punta del hisopo debe introducirse hasta 2-4 cm hasta encontrar resistencia.



3. Pase el hisopo 5 veces con un movimiento circular alrededor del interior para asegurarse de que se recojan tanto el moco como las células. Utilizando el mismo hisopo, repita este proceso para la otra fosa nasal para asegurarse de que se recoge una muestra adecuada de ambas cavidades nasales.

NOTA: Lávese las manos antes y después de la prueba.

NOTA: No toque la punta (zona de recogida de muestras) del hisopo.

4. Desensquee el tubo de recogida.

5. Introduzca el hisopo en el tubo de recogida hasta el fondo, gire y apríetelo 10 veces.

6. Deje el hisopo en el tubo de recogida permanecer 1 minuto.

7. Gire y apriete el tubo varias veces con los dedos desde el exterior del tubo para desaguar el tubo. Retire el hisopo.

8. Enrosque el tapón del tubo de muestra, rompa la parte superior del tapón y comience el procedimiento de prueba.

• PROCEDIMIENTO DE PRUEBA

Lea las instrucciones antes de realizar la prueba. Lleve la prueba a una temperatura ambiente antes de usarla. No abra la bolsa hasta que esté listo para comenzar la prueba.

1. Saque la prueba de la bolsa sellada. Colóquela sobre una superficie limpia y seca.

2. Invierta el tubo de recogida de muestras y añada 3 gotas de la muestra de prueba aprtando el tubo de solución de recogida en la muestra.

3. Lea los resultados en los 15 minutos.

NOTA: Se debe observar el resultado de la prueba durante los 15 minutos. Si el resultado se observa antes o más de 30 minutos después del tiempo indicado, puede ser inexacto (falso negativo, falso positivo o inválido) y la prueba debe repetirse.

4. Recoja todos los componentes del paquete y sellelos en una bolsa de muestras de riesgo biológico. Desheche la muestra de recogida de muestras y añada 3 gotas de la muestra de prueba aprtando el tubo de solución de recogida en la muestra.

5. Cuidado: NO IMPORTA QUE EL RESULTADO DE LA PRUEBA SEA POSITIVO O NEGATIVO O INVÁLIDO, este procedimiento debe realizarse.

• INTERPRETACION DE RESULTADOS

Positivo: La línea de control (C) y la línea T aparecen en la ventanilla de visualización. Independientemente de que el color de la línea sea oscuro o claro, debe interpretarse como un resultado positivo.

Un resultado positivo significa que las proteínas del virus que causa el COVID-19 se han encontrado en su muestra y es muy probable que usted tenga COVID-19 y es importante estar bajo el cuidado de su proveedor de atención médica. También es probable que se asiste para evitar el contagio del virus a otras personas. Hay una posibilidad muy pequeña de que esta prueba pueda dar un resultado positivo erróneo (falso positivo).

En caso de ser positivo con la prueba de antígeno de COVID-19:

- debe autoaislarse.

- y buscar atención de seguimiento con el médico/médica de familia o el departamento de salud pública local, ya que pueden ser necesarios pruebas adicionales. El médico/médica de familia o el departamento de salud pública local trabajará con usted para determinar la mejor manera de atenderle basándose en el resultado de su prueba junto con su historial médico y sus síntomas.

- haga una prueba confirmatoria de PCR.

NOTA: Si los resultados de los 15 minutos.

NOTA: Se debe observar el resultado de la prueba durante los 15 minutos. Si el resultado se observa antes o más de 30 minutos después del tiempo indicado, puede ser inexacto (falso negativo, falso positivo o inválido) y la prueba debe repetirse.

4. Recoja todos los componentes del paquete y sellelos en una bolsa de muestras de riesgo biológico. Desheche la muestra de recogida de muestras y añada 3 gotas de la muestra de prueba aprtando el tubo de solución de recogida en la muestra.

5. Cuidado: NO IMPORTA QUE EL RESULTADO DE LA PRUEBA SEA POSITIVO O NEGATIVO O INVÁLIDO, este procedimiento debe realizarse.

• INTERPRETACION DE RESULTADOS

Positivo: La línea de control (C) y la línea T aparecen en la ventanilla de visualización. Independientemente de que el color de la línea sea oscuro o claro, debe interpretarse como un resultado positivo.

Un resultado positivo significa que las proteínas del virus que causa el COVID-19 se han encontrado en su muestra y es muy probable que usted tenga COVID-19 y es importante estar bajo el cuidado de su proveedor de atención médica. También es probable que se asiste para evitar el contagio del virus a otras personas. Hay una posibilidad muy pequeña de que esta prueba pueda dar un resultado positivo erróneo (falso positivo).

En caso de ser positivo con la prueba de antígeno de COVID-19:

- debe autoaislarse.

- y buscar atención de seguimiento con el médico/médica de familia o el departamento de salud pública local, ya que pueden ser necesarios pruebas adicionales. El médico/médica de familia o el departamento de salud pública local trabajará con usted para determinar la mejor manera de atenderle basándose en el resultado de su prueba junto con su historial médico y sus síntomas.

- haga una prueba confirmatoria de PCR.

NOTA: Si los resultados de los 15 minutos.

NOTA: Se debe observar el resultado de la prueba durante los 15 minutos. Si el resultado se observa antes o más de 30 minutos después del tiempo indicado, puede ser inexacto (falso negativo, falso positivo o inválido) y la prueba debe repetirse.

4. Recoja todos los componentes del paquete y sellelos en una bolsa de muestras de riesgo biológico. Desheche la muestra de recogida de muestras y añada 3 gotas de la muestra de prueba aprtando el tubo de solución de recogida en la muestra.

5. Cuidado: NO IMPORTA QUE EL RESULTADO DE LA PRUEBA SEA POSITIVO O NEGATIVO O INVÁLIDO, este procedimiento debe realizarse.

• INTERPRETACION DE RESULTADOS

Positivo: La línea de control (C) y la línea T aparecen en la ventanilla de visualización. Independientemente de que el color de la línea sea oscuro o claro, debe interpretarse como un resultado positivo.

Un resultado positivo significa que las proteínas del virus que causa el COVID-19 se han encontrado en su muestra y es muy probable que usted tenga COVID-19 y es importante estar bajo el cuidado de su proveedor de atención médica. También es probable que se asiste para evitar el contagio del virus a otras personas. Hay una posibilidad muy pequeña de que esta prueba pueda dar un resultado positivo erróneo (falso positivo).

En caso de ser positivo con la prueba de antígeno de COVID-19:

- debe autoaislarse.

- y buscar atención de seguimiento con el médico/médica de familia o el departamento de salud pública local, ya que pueden ser necesarios pruebas adicionales. El médico/médica de familia o el departamento de salud pública local trabajará con usted para determinar la mejor manera de atenderle basándose en el resultado de su prueba junto con su historial médico y sus síntomas.

- haga una prueba confirmatoria de PCR.

NOTA: Si los resultados de los 15 minutos.

NOTA: Se debe observar el resultado de la prueba durante los 15 minutos. Si el resultado se observa antes o más de 30 minutos después del tiempo indicado, puede ser inexacto (falso negativo, falso positivo o inválido) y la prueba debe repetirse.

4. Recoja todos los componentes del paquete y sellelos en una bolsa de muestras de riesgo biológico. Desheche la muestra de recogida de muestras y añada 3 gotas de la muestra de prueba aprtando el tubo de solución de recogida en la muestra.

5. Cuidado: NO IMPORTA QUE EL RESULTADO DE LA PRUEBA SEA POSITIVO O NEGATIVO O INVÁLIDO, este procedimiento debe realizarse.

• INTERPRETACION DE RESULTADOS

Positivo: La línea de control (C) y la línea T aparecen en la ventanilla de visualización. Independientemente de que el color de la línea sea oscuro o claro, debe interpretarse como un resultado positivo.

Un resultado positivo significa que las proteínas del virus que causa el COVID-19 se han encontrado en su muestra y es muy probable que usted tenga COVID-19 y es importante estar bajo el cuidado de su proveedor de atención médica. También es probable que se asiste para evitar el contagio del virus a otras personas. Hay una posibilidad muy pequeña de que esta prueba pueda dar un resultado positivo erróneo (falso positivo).

En caso de ser positivo con la prueba de antígeno de COVID-19:

- debe autoaislarse.

- y buscar atención de seguimiento con el médico/médica de familia o el departamento de salud pública local, ya que pueden ser necesarios pruebas adicionales. El médico/médica de familia o el departamento de salud pública local trabajará con usted para determinar la mejor manera de atenderle basándose en el resultado de su prueba junto con su historial médico y sus síntomas.

- haga una prueba confirmatoria de PCR.

NOTA: Si los resultados de los 15 minutos.

NOTA: Se debe observar el resultado de la prueba durante los 15 minutos. Si el resultado se observa antes o más de 30 minutos después del tiempo indicado, puede ser inexacto (falso negativo, falso positivo o inválido) y la prueba debe repetirse.

4. Recoja todos los componentes del paquete y sellelos en una bolsa de muestras de riesgo biológico. Desheche la muestra de recogida de muestras y añada 3 gotas de la muestra de prueba aprtando el tubo de solución de recogida en la muestra.

5. Cuidado: NO IMPORTA QUE EL RESULTADO DE LA PRUEBA SEA POSITIVO O NEGATIVO O INVÁLIDO, este procedimiento debe realizarse.

• INTERPRETACION DE RESULTADOS

Positivo: La línea de control (C) y la línea T aparecen en la ventanilla de visualización. Independientemente de que el color de la línea sea oscuro o claro, debe interpretarse como un resultado positivo.

Un resultado positivo significa que las proteínas del virus que causa el COVID-19 se han encontrado en su muestra y es muy probable que usted tenga COVID-19 y es importante estar bajo el cuidado de su proveedor de atención médica. También es probable que se asiste para evitar el contagio del virus a otras personas. Hay una posibilidad muy pequeña de que esta prueba pueda dar un resultado positivo erróneo (falso positivo).

En caso de ser positivo con la prueba de antígeno de COVID-19:

- debe autoaislarse.

- y buscar atención de seguimiento con el médico/médica de familia o el departamento de salud pública local, ya que pueden ser necesarios pruebas adicionales. El médico/médica de familia o el departamento de salud pública local trabajará con usted para determinar la mejor manera de atenderle basándose en el resultado de su prueba junto con su historial médico y sus síntomas.

- haga una prueba confirmatoria de PCR.

NOTA: Si los resultados de los 15 minutos.

NOTA: Se debe observar el resultado de la prueba durante los 15 minutos. Si el resultado se observa antes o más de 30 minutos después del tiempo indicado, puede ser inexacto (falso negativo, falso positivo o inválido) y la prueba debe repetirse.

4. Recoja todos los componentes del paquete y sellelos en una bolsa de muestras de riesgo biológico. Desheche la muestra de recogida de muestras y añada 3 gotas de la muestra de prueba aprtando el tubo de solución de recogida en la muestra.

5. Cuidado: NO IMPORTA QUE EL RESULTADO DE LA PRUEBA SEA POSITIVO O NEGATIVO O INVÁLIDO, este procedimiento debe realizarse.

• INTERPRETACION DE RESULTADOS

Positivo: La línea de control (C) y la línea T aparecen en la ventanilla de visualización. Independientemente de que el color de la línea sea oscuro o claro, debe interpretarse como un resultado positivo.

Un resultado positivo significa que las proteínas del virus que causa el COVID-19 se han encontrado en su muestra y es muy probable que usted tenga COVID-19 y es importante estar bajo el cuidado de su proveedor de atención médica. También es probable que se asiste para evitar el contagio del virus a otras personas. Hay una posibilidad muy pequeña de que esta prueba pueda dar un resultado positivo erróneo (falso positivo).

En caso de ser positivo con la prueba de antígeno de COVID-19:

- debe autoaislarse.

- y buscar atención de seguimiento con el médico/médica de familia o el departamento de salud pública local, ya que pueden ser necesarios pruebas adicionales. El médico/médica de familia o el departamento de salud pública local trabajará con usted para determinar la mejor manera de atenderle basándose en el resultado de su prueba junto con su historial médico y sus síntomas.

- haga una prueba confirmatoria de PCR.

NOTA: Si los resultados de los 15 minutos.

NOTA: Se debe observar el resultado de la prueba durante los 15 minutos. Si el resultado se observa antes o más de 30 minutos después del tiempo indicado, puede ser inexacto (falso negativo, falso positivo o inválido) y la prueba debe repetirse.

4. Recoja todos los componentes del paquete y sellelos en una bolsa de muestras de riesgo biológico. Desheche la muestra de recogida de muestras y añada 3 gotas de la muestra de prueba aprtando el tubo de solución de recogida en la muestra.

5. Cuidado: NO IMPORTA QUE EL RESULTADO DE LA PRUEBA SEA POSITIVO O NEGATIVO O INVÁLIDO, este procedimiento debe realizarse.

• INTERPRETACION DE RESULTADOS

Positivo: La línea de control (C) y la línea T aparecen en la ventanilla de visualización. Independientemente de que el color de la línea sea oscuro o claro, debe interpretarse como un resultado positivo.

Un resultado positivo significa que las proteínas del virus que causa el COVID-19 se han encontrado en su muestra y es muy probable que usted tenga COVID-19 y es importante estar bajo el cuidado de su proveedor de atención médica. También es probable que se asiste para evitar el contagio del virus a otras personas. Hay una posibilidad muy pequeña de que esta prueba pueda dar un resultado positivo erróneo (falso positivo).

En caso de ser positivo con la prueba de antígeno de COVID-19:

- debe autoaislarse.

- y buscar atención de seguimiento con el médico/médica de familia o el departamento de salud pública local, ya que pueden ser necesarios pruebas adicionales. El médico/médica de familia o el departamento de salud pública local trabajará con usted para determinar la mejor manera de atenderle basándose en el resultado de su prueba junto con su historial médico y sus síntomas.

- haga una prueba confirmatoria de PCR.

NOTA: Si los resultados de los 15 minutos.

NOTA: Se debe observar el resultado de la prueba durante los 15 minutos. Si el resultado se observa antes o más de 30 minutos después del tiempo indicado, puede ser inexacto (falso negativo, falso positivo o inválido) y la prueba debe repetirse.

4. Recoja todos los componentes del paquete y sellelos en una bolsa de muestras de riesgo biológico. Desheche la muestra de recogida de muestras y añada 3 gotas de la muestra de prueba aprtando el tubo de solución de recogida en la muestra.

5. Cuidado: NO IMPORTA QUE EL RESULTADO DE LA PRUEBA SEA POSITIVO O NEGATIVO O INVÁLIDO, este procedimiento debe realizarse.

• INTERPRETACION DE RESULTADOS

Positivo: La línea de control (C) y la línea T aparecen en la ventanilla de visualización. Independientemente de que el color de la línea sea oscuro o claro, debe interpretarse como un resultado positivo.

Un resultado positivo significa que las proteínas del virus que causa el COVID-19 se han encontrado en su muestra y es muy probable que usted tenga COVID-19 y es importante estar bajo el cuidado de su proveedor de atención médica. También es probable que se asiste para evitar el contagio del virus a otras personas. Hay una posibilidad muy pequeña de que esta prueba pueda dar un resultado positivo erróneo (falso positivo).

En caso de ser positivo con la prueba de antígeno de COVID-19:

- debe autoaislarse.

- y buscar atención de seguimiento con el médico/médica de familia o el departamento de salud pública local, ya que pueden ser necesarios pruebas adicionales. El médico/médica de familia o el departamento de salud pública local trabajará con usted para determinar la mejor manera de atenderle basándose en el resultado de su prueba junto con su historial médico y sus síntomas.

- haga una prueba confirmatoria de PCR.

NOTA: Si los resultados de los 15 minutos.

NOTA: Se debe observar el resultado de la prueba durante los 15 minutos. Si el resultado se observa antes o más de 30 minutos después del tiempo indicado, puede ser inexacto (falso negativo, falso positivo o inválido) y la prueba debe repetirse.

4. Recoja todos los componentes del paquete y sellelos en una bolsa de muestras de riesgo biológico. Desheche la muestra de recogida de muestras y añada 3 gotas de la muestra de prueba aprtando el tubo de solución de recogida en la muestra.

5. Cuidado: NO IMPORTA QUE EL RESULTADO DE LA PRUEBA SEA POSITIVO O NEGATIVO O INVÁLIDO, este procedimiento debe realizarse.

• INTERPRETACION DE RESULTADOS

Positivo: La línea de control (C) y la línea T aparecen en la ventanilla de visualización. Independientemente de que el color de la línea sea oscuro o claro, debe interpretarse como un resultado positivo.

Un resultado positivo significa que las proteínas del virus que causa el COVID-19 se han encontrado en su muestra y es muy probable que usted tenga COVID-19 y es importante estar bajo el cuidado de su proveedor de atención médica. También es probable que se asiste para evitar el contagio del virus a otras personas. Hay una posibilidad muy pequeña de que esta prueba pueda dar un resultado positivo erróneo (falso positivo).

En caso de ser positivo con la prueba de antígeno de COVID-19:

- debe autoaislarse.

- y buscar atención de seguimiento con el médico/médica de familia o el departamento de salud pública local, ya que pueden ser necesarios pruebas adicionales. El médico/médica de familia o el departamento de salud pública local trabajará con usted para determinar la mejor manera de atenderle basándose en el resultado de su prueba junto con su historial médico y sus síntomas.

- haga una prueba confirmatoria de PCR.

NOTA: Si los resultados de los 15 minutos.

NOTA: Se debe observar el resultado de la prueba durante los 15 minutos. Si el resultado se observa antes o más de 30 minutos después del tiempo indicado, puede ser inexacto (falso negativo, falso positivo o inválido) y la prueba debe repetirse.

4. Recoja todos los componentes del paquete y sellelos en una bolsa de muestras de riesgo biológico. Desheche la muestra de recogida de muestras y añada 3 gotas de la muestra de prueba aprtando el tubo de solución de recogida en la muestra.

5. Cuidado: NO IMPORTA QUE EL RESULTADO DE LA PRUEBA SEA POSITIVO O NEGATIVO O INVÁLIDO, este procedimiento debe realizarse.

• INTERPRETACION DE RESULTADOS

Positivo: La línea de control (C) y la línea T aparecen en la ventanilla de visualización. Independientemente de que el color de la línea sea oscuro o claro, debe interpretarse como un resultado positivo.

Un resultado positivo significa que las proteínas del virus que causa el COVID-19 se han encontrado en su muestra y es muy probable que usted tenga COVID-19 y es importante estar bajo el cuidado de su proveedor de atención médica. También es probable que se asiste para evitar el contagio del virus a otras personas. Hay una posibilidad muy pequeña de que esta prueba pueda dar un resultado positivo erróneo (falso positivo).

En caso de ser positivo con la prueba de antígeno de COVID-19:

- debe autoaislarse.

- y buscar atención de seguimiento con el médico/médica de familia o el departamento de salud pública local, ya que pueden ser necesarios pruebas adicionales. El médico/médica de familia o el departamento de salud pública local trabajará con usted para determinar la mejor manera de atenderle basándose en el resultado de su prueba junto con su historial médico y sus síntomas.

- haga una prueba confirmatoria de PCR.

NOTA: Si los resultados de los 15 minutos.

NOTA: Se debe observar el resultado de la prueba durante los 15 minutos. Si el resultado se observa antes o más de 30 minutos después del tiempo indicado, puede ser inexacto (falso negativo, falso positivo o inválido) y la prueba debe repetirse.

4. Recoja todos los componentes del paquete y sellelos en una bolsa de muestras de riesgo biológico. Desheche la muestra de recogida de muestras y añada 3 gotas de la muestra de prueba aprtando el tubo de solución de recogida en la muestra.

5. Cuidado: NO IMPORTA QUE EL RESULTADO DE LA PRUEBA SEA POSITIVO O NEGATIVO O INVÁLIDO, este procedimiento debe realizarse.

• INTERPRETACION DE RESULTADOS

Positivo: La línea de control (C) y la línea T aparecen en la ventanilla de visualización. Independientemente de que el color de la línea sea oscuro o claro, debe interpretarse como un resultado positivo.

Un resultado positivo significa que las proteínas del virus que causa el COVID-19 se han encontrado en su muestra y es muy probable que usted tenga COVID-19 y es importante estar bajo el cuidado de su proveedor de atención médica. También es probable que se asiste para evitar el contagio del virus a otras personas. Hay una posibilidad muy pequeña de que esta prueba pueda dar un resultado positivo erróneo (falso positivo).

En caso de ser positivo con la prueba de antígeno de COVID-19:

- debe autoaislarse.

- y buscar atención de seguimiento con el médico/médica de familia o el departamento de salud pública local, ya que pueden ser necesarios pruebas adicionales. El médico/médica de familia o el departamento de salud pública local trabajará con usted para determinar la mejor manera de atenderle basándose en el resultado de su prueba junto con su historial médico y sus síntomas.

- haga una prueba confirmatoria de PCR.