



POTENTIELLE EIGENTESTS

# INHALTSVERZEICHNIS

Produktinformationen NASOCHECK comfort	Seite 3
Verpackungseinheiten	Seite 4
Anleitung NASOCHECK comfort	Seite 5-6
Zertifizierung Produktionspartner	<u>Seite 7-8</u>

# **SELBSTTESTS**

# **SELBSTTESTS**





## NASOCHECK comfort

### Produktinformationen NASOCHECKcomfort

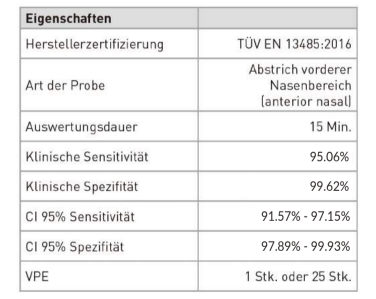


Der Corona-Schnelltest NASOCHECKcomfort zeichnet sich besonders durch seine einfache und sichere Anwendung aus. Ein kurzer steriler Tupfer wird lediglich 2 cm tief in beiden Nasenlöchern gerollt, in die Testkarte gesteckt und anschließend werden 6 Tropfen der Testflüssigkeit darauf gegeben. Nach nur 15 Minuten zeigt der Test über Farbstreifen ein positives oder negatives Ergebnis an.

Auch aufgrund dieser einfachen Durchführung setzt bereits die österreichische Regierung bei umfangreichen, wöchentlichen Selbsttests bei Millionen von Schülern auf dieses Produkt: https://www.bmbwf.gv.at/Themen/schule/beratung/corona/selbsttest.html



Testkarte





kurzer, steriler Tupfer



Extraktionsmittel

















## **VERPACKUNGSEINHEITEN**

### Verpackungseinheiten

### **SELBSTTEST**

### **SELBSTTEST**





















- Einzelverpackt, EAN aufgedruckt
- Medizinprodukt im Zulassungsprozess zur Sonderzulassung gemäß § 11 Abs. 1 MPG
- bereits von der österreichischen Regierung für landesweite Selbsttests von Schülern & Kindern eingesetzt
- Im 25er-Paket für den Selbsttest
- CE-Zertifiziert als IVD gem. 98/79/EG, Produktionszertifizierung des TÜV Rheinland
- Besonders geeignet zur Testung von älteren Menschen, Kindern und Menschen mit Einschränkungen, da Umsetzung sehr einfach
- Probenentnahme über Tupfer, der lediglich 2 cm tief in beiden Nasenlöchern gerollt wird
- besonders einfache Umsetzung

- Klares Ergebnis über Farbstreifen
- Anleitung zur weiteren Verarbeitung der Probe

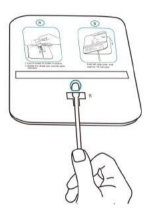
## **NASOCHECKcomfort**

### Anleitung NASOCHECKcomfort



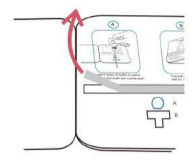
### Schritt 1:

- Die Testkarte muss innerhalb 1 Stunde nach dem Öffnen des versiegelten Beutels verwendet werden.
- Alle Teile des Testkits sollten Raumtemperatur haben.



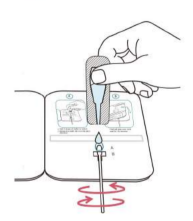
### Schritt 4:

- Tupfer am Stiel halten und den Tupferkopf von unten durch die Öffnung B in Vertiefung A schieben
- Den Tupferkopf dabei nicht berühren



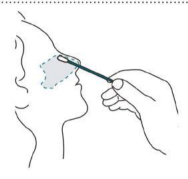
### Schritt 2:

- Testkarte aufklappen
- Testkarte auf eine feste, gerade Unterlage legen
- Folie über dem Klebestreifen K entfernen



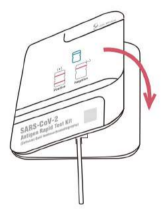
### Schritt 5:

- Kopf von Lösungsfläschchen vorsichtig abdrehen und 6 Tropfen der Lösung auf den Tupferkopf in Vertiefung Ageben
- Danach Tupfer am Stiel 2 Mal in jede Richtung drehen



### Schritt 3:

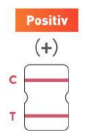
- Tupfer zuerst 2-3 cm in die eine Nasenhöhle stecken
- Tupfer 5 Mal im Kreis drehen
- Dann Vorgang genauso in der zweiten Nasenhöhle wiederholen

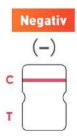


### Schritt 5:

- Karte schließen, mit Klebestreifen K zusammenkleben & vorsichtig zusammendrücken.
- Ergebnis nach 15 Minuten (nicht später als 20 Minuten) auf der Vorderseite der geschlossenen Karte im Ergebnis-Fenster ablesen.
- Karte w\u00e4hrend der Wartezeit nicht mehr bewegen!

## Ablesen des Ergebnisses







Bitte wiederholen Sie den Test mit einem neuen Test-Kit!









## **NASOCHECKcomfort**

### Anleitung NASOCHECKcomfort



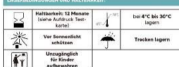
### Gebrauchsanweisung

Bitte lesen Sie diese Anleitung sorgfältig durch, bever Sie den Test durch-führen. Die Schritt-für-Schritt-Anleitung auf der Test-Karte ersetzt nicht diese allgemeine Gebrauchsamwesung.

- NASOCHECKcomfort ist ein SARS-CoV-2-Antigen-Test, der auf einem Abstrich im vorderen Nasenhöhlen-Bereich basiert.
- Dieser Test ermöglicht den Nachweis von Antigenen auf das SARS-CoV-2-Virus in der Abstrich-Probe. Damit kann eine Infektion mit dem SARS-CoV-2-Virus nachgewiesen werden.
- Der Test sollte an einem gut belichteten Ort durchgeführt werder
- Zusätzlich zum Lieferumfang benötigen Sie eine Uhr eder einen Timer.

### CHTIGE HINWEISE BEI DER EIGENANWENDUNG:

eines positiven Testergebnisses wenden. Sie sich bitte unver-an Ihren Hausarzt oder außerhalb dar Sprechseiten an den Isrzti-reitschaftsdiesen unter der Belefonnummer 19 in 17 und rötiger teren Anweisungen. Dies ist notwendig, da das positive Ergebnis od urch einen PCR-Test übergrüft werden mit den



### DE LIEFERUMFANG











- Die Testkarte muss innerhalb 1 Stunde nach dem Öffnen des versiegelten Beutels verwen-det werden.
- Alle Teile des Testkits sollten Raumtemperatur haben.



(3)

- Testkarte aufklappen Testkarte auf eine feste, gerade Unterlage legen Folie über dem Klebestreifen K entfernen
- Tupfer zuerst 2-3 cm in die eine Nasenhöhle
  - Tupter 5 Mal im Kreis drehen Dann Vorgang genauso in der zweiten Nasen-höhle wiederholen

WEITER BEI SCHRITT



(4)

- Den Tupterkopf dabei nicht berühren



- Kopf von Lösungsfläschichen vorsichtig abdre-hen und 6 Tropfen der Lösung auf den Tupfer-kopf in Vertiefung A geben
- Danach Tupfer am Stiel 2 Mai in jede Richtung drehen



- Karte schließen, mit Klebestreifen K zusam-menkleben & vorsichtig zusammendrücken.
- Ergebnis nach 15 Minuten (nicht später als 20 Minuten) auf der Vordenseile der geschlossenen Karte im Ergebnis-Fenster ablesen.
- Karte während der Wartezeit nicht mehr be-wegen!





Es gibt keinen roten Streifen im Qualitätskontrollbereich (C), oder es gibt einen blauen Streifen im Qualitätskontrollbereich (C). Dies kann auf einen Feller bei der Durchtführung des Testes oder einen abgekaufenen Test bindeuten.



Die aktuelle Testiarte basiert auf der spezifischen Antikörper-Antigen-Reaktion und der Immunoanalyse-Technologie.

Die Testkarte enthällt einen kolloidalen goldmarkierten monoklonalen Anti-körper mit dem Protein SARS-COV-2 N. der auf dem Kombinations-Pad vor-beschichteit sit, einem passenden monoklonalen Antikörper mit dem Protein SARS-COV-2 N. der auf dem Testbewich (1) immobilisert ist, und einen ent-sprechenden Antikörper mit Qualifisitionsrotibeweich (C).

Withrend des Tests verbindes sich das N-Protein in der Probe mit dem kolloida-lan, geläharkierten monoklonalen N-Protein-Antikörper SARS-CoV-2, dar auf dem Kombinations-Prod vorbeschrichtet sit. Die Kontuguste wanden unser Kapif-larwirkung nach obein und werden sinschließend von dem im Testbereich (TI immobilisierten monoklonalen N-Protein-Antikorpe - aufgefangen-

enmodissierten monosionieren F-Protein-Anntico per aufgefengen.

Je höher der Gehalt an I-Protein in der Probe eit, desto mehr Konjugste werden engelangen und dieste duriller ist die Fathe im Testbereich. Die Linie im Testbereich Stann also mehr oder weniger stark ausgeprögt sehn.

Befindet sich kein Virus in der Probe oder ist der Virusgehalt niedriger als die Nachweisgrenze so ist im Testbereich ITI seine Farbe zu erkeinen. Unabhängig davon, ob das Wirus in der Probe verhanden ist oder nicht, erscheist ein noter Streifen im Qualitätskontrollbereich (Cl. Der rote Streifen im Qualitätskontrollbereich (Cl. Der nicht und Guntigen) der vorhanden ist oder nicht und ob das Chrematographieverfahren felhelrfrie funktionwirt hat oder nicht.

### VERFAHRENSBESCHRÄNKUNG:

- Die Testergebnisse dieses Produkts sollten von einem Azzt, in Kombination mit anderen klinischen Informationen, umfassend beurteilt werden und sollten nicht als einziges Kriterium verwendet werden.
- Das Produkt wird verwendet, um das SARS-CoV-2-Antigen an einem Ab-strich aus dem vorderen Nasenbereich zu testen.

### PRODUKTLEISTUNGSINDEX:

- Physikalische Eigenschaften
- Physikalische bigenschaften Erscheinungsklich (En Festkarte sollte auber und ohne Beschädigungen sein, das Eiklett sollte klar und nicht beechädigt sein. Die Steung sollte klar, klarpfreidung der Vertreitungungen sein. Klar, klarpfreidung der Vertreitungungen sein. Geschwinknigkeit der Plassisjeheitungsreitung bei Plassisjeheitung von Geschwinkung auf dem Teistplein sollten incht weniger als 30 mm/min
- Breite des Membranstreifens: Die Membranstreifenbreite der Testkarte sollte ≥2.5 mm betragen.
- Menge der Lösung für die Proben: Die angegebene Menge (6 Tropfen) der Lösung für die Tests darf nicht über- oder urterschritten werden. Nachweisgrenze: Für den Nachweis von Sensitivitälsreferenzmaterial Empfindlichkeitseferenzmaterial sollte die positive Nachweisrate richt weniger als 90% betragen.
- weniger als 90% betragen.

  Konformitätzer en egativer Referenzprodukte/Negativrefereru-Produkte Compliance-Rate Für die Erkennung von negativem Referenzmaterial sollte de negative Erkennungsvare 100 % betragen sollte de negative Erkennungsvare 100 % betragen.

  Konformitätzerte positiver Referenzprodukte/Positivreferenz-Produkte Compliance-Rate Für den Nachreis von positivem Referenzmaterial sollte die positiver Nachreisiater 300 % beträgen.
- Wiederholbarkeit: Für den Nachweis von Referenzmaterial sollten alle Er-gebnisse positiv und die Farbwiedergube einheitlich sein.

- Kreuzzeaktivität: Dieser Antigenschneiltest weist keine Kreuzzeaktivität mit anderen menschlichen Coronaiven wie HCoV-229E, HCoV-0C48, HCoV-NcHA, Keine Kreuzzeaktivität mit Est alle negstrivi mit Novei influenza ADHNI) vieus (2009), influenza (HINI) Virus, ISRU, Influenza-A-Virus, Hingenza-B-Virus, Keipenza (HINI) virus, ISRU, Influenza-A-Virus, Hingenza-B-Virus, Repitatory sprovicial virus (ISRV), Androvirus Auropavirus, Virus (ISRV), influenza-B-Virus, Maeernoirus, Zytomegalie-Virus, Rotavirus, Norovirus, Mumpavirus, Varizales-Zoster-Virus, Mycoplasma Pneumoniae und menschlichen Metapneumovirus.
- und messchlichen Metapneumovirus. Interferentzäteren: III Neine Interferenzusealtion mit den folgenden Az-naimitähn: Guinne, Zanamink, Blabutin, Osetraminik, Paramiol, Lopinour, Kronevik, Articko, Paracetranol, Osetraminiphen, Activaliarjuke, Sing-fronevik, Articko, Paracetranol, Osetraminiphen, Activaliarjuke, Sing-frone, Levellouacin, Azithromycin, Ceffriazone, Meropenes, Tobamrycin, Histamme hydrochloride, Premylephinic, Oxymeazolene, Sodiem chloride (industring presenvisived). Bedomethason, Desamethason, Parisield, Tri-amicnolon acetocis, Sudscendi, Mometaton, Fatricasone, Strepals fibri-biprofen 878mg/128 keine Bötzung der Mocipprofen.

- Der Test darf von volljährigen Personen in Eigenanwendung oder von me-dizinischem Fachpersonal an Patienten durchgeführt werden.
- dünischen hachpersonal an rasenten durchgestuns weuer. Der Test darf nur gemäß dieser Anleitung durchgeführt werden. Nicht Einfrieren oder nach dem Verfallsdatum verwerden (das Verfallsdatum ist auf der Testkarte angegeben). Probe sofort nach Eintnahme
- verweizen:
  Vermeiden Sie übermäßige Temperatur und Feschtigkeit in der Anwendungsumgebung Die Temperatur sollte 15 30°C betragen und die Luft-feschtigkeit sollte unter 70°S liegen.
  Der Testkartenbeutel enthält Trockenmittel, dieses darf nicht oral eingenommen werden.
- Das mitgelieferte Fläschchen mit der (Extraktions-) Lösung (1 ml) darf nicht oral eingenommen werden. Achten Sie während der Probenentnahme auf einen angemessenen Schutz und vermeiden Sie direkten Kontakt mit der Probe, Bei versehent-lichem Kontakt desinflizieren Sie umgehend die Stelle, die mit der Probe in Kontakt gekommen ist.
- Verwenden Sie keinen Test mit beschädigter oder angebrochener Einzel-verpackung oder undeutlichen Markierungen.
- verpackung oder undeutlichen Markierungen. Die Tastkarte muss innehab von 1 Stunde nach Entnahme aus dem Aluminiumfolerheattel verwendet werden. Vor dem Test sollte die Schutzfole des Klebestreitens entfernt werden, um Spitzer weltwend der Amendung zu vermeiden. Wenn die doppel-seitig haftende Schutzschicht nach Zugabe von der Lösung abgerissen wird, kann en Bericht zu Flüssgehespitzern kommen. Die Lösung nicht in den falschen Probenbereich/Vertiefung tropfen lassen.
- Während des Tests sollte die Testkarte auf eine ebene Fläche gelegt und möglichst nicht bewegt werden.
- Das Testergebnis muss innerhalb von 15 20 Minuten nach dem Durchführen des Testes und dem Zuklappen der Testkarte abgelesen werden.

- Bitte tragen Sie beim Testen Schutzkleidung, eine medizinische Maske, Handschuhe und Schutzbrille.
- Entsorgen Sie gebrauchte Proben, Testkarten und andere Abfälle in Über-einstimmung mit den einschlägigen örtlichen Gesetzen und Vorschriften.

### ERGERNESSE DER KLINISCHEN LEISTUNGSREWERTUNG:

Es wurden 508 kinische Proben, die auf den Testergebnissen der Nukleinsäu-re-Nachweimehode (PCR) besierten, zur Prüfung erhalten, einschließlich 243 positiver und 265 negativer Proben. Das SARS-Co-V-Z Antopen-Schneittent-Kin under mit den Naklensäurenehode (PCR) unter Verwendung der gesammel-ten klinischen Proben verglichen. Die Ergebnisse wurden in den folgenden Tabellen zusammengefaste:

SARS-CoV-2- Antigen-Schnelltest	Nukleinsäure-Nachweismethode (PCR)		
	Positiv	Negativ	
Positiv	231	1	
Negativ	12	264	
Diagnostische Sensitivität	95.06% (95%CI 91.57%~97.15%)	1	
Diagnostische Spezifität	1	99.62% 195%CI 97.89%~99.93%	

(	Nicht verwenden, wenn das Paket beschädigt ist	[]i]	Beachten Sie die Ge- brauchsanweisungen
(2)	Nicht wiederverwenden	$\square$	Verwendbar bis
n X	Temperaturbegrenzung	سا	Herstellungsdatum
	Hersteller	LOT	Charge
类	Vor direkter Sonnenein- strahlung schützen	Ť	Trocken lagern
IVD	In-Vitro Diagnostisches Medizinisches Gerät	CE	CE-Zeichen
EC REP	Autorisierter Vertreter in der EG		



Hersteller/Manufacturer: Beijing Lepu Medical Technology Co., Ltd. Address: Building 7-1 No. 37 Chaoqian Road, Changping District, Beijing, 102200, P.R. China



# Certificate

The Certification Body of TÜV Rheinland LGA Products GmbH

hereby certifies that the organization

BEIJING LEPU MEDICAL TECHNOLOGY CO., LTD. Building 7-1 No.37 Chaoqian Road Changping District 102200 Beijing China

has established and applies a quality management system for medical devices for the following scope:

(see attachment for scope)

Proof has been furnished that the requirements specified in

EN ISO 13485:2016

are fulfilled. The quality management system is subject to yearly surveillance,

Effective Date: 2019-04-17

Certificate Registration No.: SX 60135206 0001

An audit was performed. Report No.: 16805473 005

This Certificate is valid until: 2022-02-12

Certification Body

(CDAKKS
Deutsche
Akkreditierungsstelle
D-ZM-14169-01-02

Date 2019-04-17



TÜV Rheinland LGA Products GmbH - Tillystraße 2 - 90431 Nürnberg

Tel: +49 221 806-1371 Fax. +49 221 806-3935 e-mail cert-validity@de tuv.com http://www.tuv.com/safety



Doc. 1/1, Rev. 0

# TÜV Rheinland LGA Products GmbH Tillystraße 2, 90431 Nürnberg

Attachment to Certificate

Registration No.:

SX 60135206 0001

Report No.:

16805473 005

Organization:

BEIJING LEPU MEDICAL TECHNOLOGY CO., LTD.

**Building 7-1** 

No.37 Chaoqian Road Changping District 102200 Beijing

China

Scope:

Design and Development, Manufacture, Distribution and Service of in-vitro diagnostic analyzers and in-vitro diagnostic test kits used in the detection of Cardiac Markers, Blood Analytics, Genetic Testing and Blood Glucose Monitoring including meters and strips including Home Use

**Certification Body** 



Date: 2019-04-17

