

Flowflex™

Test Rapid Antigen SARS-CoV-2

Prospect

REF	L031-11815	Română
-----	------------	--------

Un test rapid pentru detectarea calitativă a antigenelor nucleocapsidei SARS-CoV-2 în probele de tampon nazal și nazofaringian.
Numai pentru uz profesional de diagnostic in vitro.

UTILIZAREA PREVĂZUTĂ

Testul rapid de depistare a antigenului SARS-CoV-2 este un imunodozator cromatografic cu flux lateral pentru detectarea calitativă a antigenului proteic nucleocapsidic al SARS-CoV-2 în probele de tampon nazal și nazofaringian prelevate direct de la persoanele suspectate de COVID-19 de către furnizorul lor de servicii medicale în primele șapte zile de la apariția simptomelor. Testul rapid de testare a antigenului SARS-CoV-2 poate testa, de asemenea, probe de la persoane asimptomatice. Testul rapid SARS-CoV-2 Antigen Antigen nu face diferență între SARS-CoV și SARS-CoV-2. Rezultatele se referă la identificarea antigenului nucleocapsidelor SARS-CoV-2. Acest antigen este, în general, detectabil în probele din căile respiratorii superioare în timpul fazei acute a infecției. Rezultatele pozitive indică prezența antigenelor virale, dar este necesară corelarea clinică cu istoricul pacientului și cu alte informații de diagnosticare pentru a determina statutul infecției. Rezultatele pozitive nu exclud infecția bacteriană sau coinfecția cu alte virusuri. Este posibil ca agentul detectat să nu fie cauza definitivă a bolii.

Rezultatele negative, la pacienții cu simptome după șapte zile, trebuie tratate ca prezumtive și confirmate cu un test molecular, dacă este necesar, pentru gestionarea pacientului. Rezultatele negative nu exclud infecția cu SARS-CoV-2 și nu ar trebui să fie folosite ca bază unică pentru deciziile de tratament sau de gestionare a pacienților, inclusiv pentru deciziile privind controlul infecției. Rezultatele negative trebuie luate în considerare în contextul expunerilor recente ale pacientului, al antecedentelor și al prezentei unor semne și simptome clinice compatibile cu COVID-19.

Testul rapid antigen SARS-CoV-2 este destinat utilizării de către personalul calificat din laboratoarele clinice și de către persoanele instruite în cadrul punctelor de îngrijire. Testul rapid SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test este destinat a fi utilizat ca ajutor în diagnosticarea infecției cu SARS-CoV-2.

REZUMAT

Noile coronavirusuri aparțin genului β. COVID-19 și reprezintă o boală infecțioasă respiratorie acută. Oamenii sunt, în general, susceptibili. În prezent, pacienții infectați de noul coronavirus sunt principala sursă de infecție; persoanele infectate asimptomatic pot fi, de asemenea, o sursă infecțioasă. Pe baza investigației epidemiologice actuale, perioada de incubație este de la 1 la 14 zile, în cea mai mare parte de la 3 la 7 zile. Principalele manifestări includ febră, oboseală și tuse uscată. Congestia nazală, secreția nazală, durerile de gât, mialgia și diareea sunt întâlnite în câteva cazuri.

PRINCIPIU

Testul rapid de depistare a antigenului SARS-CoV-2 este un imunodozator cromatografic calitativ pe bază de membrană pentru detectarea calitativă a antigenului proteic nucleocapsidic al SARS-CoV-2 în probele de tampon nazal și nazofaringian uman. Atunci când probele sunt procesate și adăugate în caseta de testare, antigenele SARS-CoV-2, dacă sunt prezente în probă, vor reacționa cu particulele acoperite cu anticorpi anti-SARS-CoV-2, care au fost preacoperite pe banda de testare. Amestecul migrează apoi în sus pe membrană prin acțiune capilară. Complexele antigen-conjugat migrează pe banda de testare până la zona de reacție și sunt captate de o linie de anticorpi legată pe membrană. Rezultatele testului sunt interpretate vizual la 15-30 de minute, pe baza prezenței sau absenței liniilor colorate vizual. Pentru a servi drept control al procedurii, o linie colorată va apărea întotdeauna în regiunea liniei de control, indicând că a fost adăugat volumul corespunzător de probă și că a avut loc o absorbție a membranei.

REACTIVI

Caseta de testare conține anticorpi anti-SARS-CoV-2. Tamponul de control pozitiv conține antigen recombinant SARS-CoV-2 preacoperit pe tampon.

PRECAUȚII

- Numai pentru uz profesional de diagnostic in vitro. A nu se utiliza după data de expirare.
- Nu mâncați, nu beți și nu fumați în zona în care sunt manipulate probele sau trusele.
- Nu utilizați testul dacă puntea este deteriorată.
- Manipulați toate probele ca și cum ar conține agenți infecțioși. Respectați măsurile de precauție stabilite împotriva pericolelor biologice pe tot parcursul testării și urmați procedurile standard pentru eliminarea corectă a probelor.
- Purtați îmbrăcăminte de protecție, cum ar fi halate de laborator, mănuși de unică folosință, mască și protecție pentru ochi atunci când se testează probele.
- Testul utilizat trebuie aruncat în conformitate cu reglementările locale. Testul utilizat trebuie considerat potențial infecțios și trebuie aruncat în conformitate cu reglementările locale.
- Umiditatea și temperatura pot afecta negativ rezultatele.
- Acest prospect trebuie citit în întregime înainte de efectuarea testului. Nerespectarea indicațiilor din prospect poate duce la rezultate inexacte ale testului.
- Linia de testare pentru o probă cu încărcătură virală ridicată poate deveni vizibilă în decurs de 15 minute, sau imediat ce proba trece de regiunea liniei de testare.
- Linia de testare pentru o probă cu încărcătură virală scăzută poate deveni vizibilă în decurs de 30 de minute.

DEPOZITARE ȘI STABILITATE

- Kitul poate fi depozitat la temperaturi cuprinse între 2 și 30 °C.
- Testul este stabil până la data de expirare imprimată pe puntea sigilată.
- Testul trebuie să rămână în puntea sigilată până la utilizare.
- NU CONGELAȚI.
- Nu utilizați după data de expirare.

MATERIALE

Materiale furnizate

- Casete de test
 - Tampon de control pozitiv
 - Tampoane de unică utilizare*
 - Ghid de colectare a probelor
 - Tuburi de tampon de extracție
 - Tampon de control negativ
 - Ambalaj
- * Tampoanele de unică folosință sunt produse de un alt producător. În kit sunt furnizate fie tampoane nazale, fie tampoane nazofaringiene, în funcție de pachetul pe care l-ați comandat.

Materiale necesare, dar nu sunt furnizate

- Echipament de protecție personală
- Cronometru

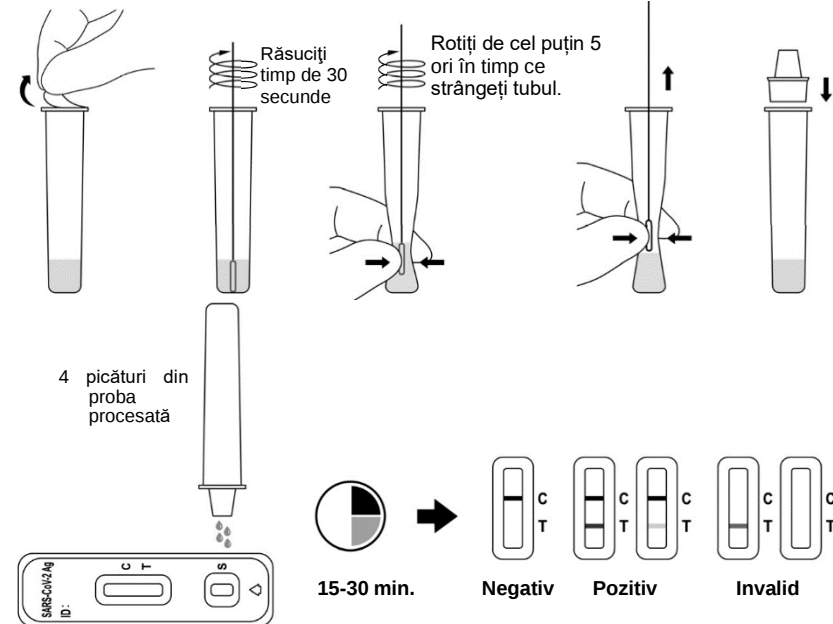
COLECTAREA ȘI PREGĂTIREA PROBELOR

- Testul rapid de depistare a antigenului SARS-CoV-2 poate fi efectuat folosind probe de tampoane nazale și nazofaringiene.
- Testarea trebuie efectuată imediat după recoltarea probei sau cel mult într-o (1) oră după recoltarea probei, dacă aceasta este păstrată la temperatura camerei (15-30°C).
- Vă rugăm să consultați Ghidul de colectare a probelor furnizat împreună cu kitul pentru detalii privind colectarea probelor.

INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Lăsați tamponul de testare și de extracție să ajungă la temperatura camerei (15-30 °C) înainte de testare.

- Folosiți un tub de tampon de extracție pentru fiecare probă care urmează să fie testată și etichetați fiecare tub în mod corespunzător.
- Îndepărtați folia de aluminiu din partea superioară a tubului de tampon de extracție.
- Introduceți tamponul în tub și învârtiți-l timp de 30 de secunde. Apoi, rotiți tamponul de cel puțin 5 ori, în timp ce strângeți părțile laterale ale tubului. Aveți grijă să evitați să stropiți conținutul din tub.
- Scoateți tamponul în timp ce strângeți părțile laterale ale tubului pentru a extrage lichidul din tampon.
- Atașați ferm vârful picurător pe tubul cu tampon de extracție care conține proba. 6. Amestecați bine prin agitare sau prin lovirea fundului tubului.
- Scoateți caseta de testare din puntea de folie și utilizați-o cât mai curând posibil.
- Așezați caseta de testare pe o suprafață plană și curată.
- Adăugați proba prelucrată în godeul pentru probe al casetei de testare.
 - Se inversează tubul tampon de extracție cu vârful picurător îndreptat în jos și se ține vertical.
 - Strângeți ușor tubul, distribuind 4 picături din proba prelucrată în orificiul pentru probă.
- Vă rugăm să apărați linia (liniile) colorată (colorate). Rezultatul trebuie citit la 15-30 de minute. **Nu citiți rezultatul după mai mult de 30 de minute.**



INTERPRETAREA REZULTATELOR

(Vă rugăm să consultați ilustrația de mai sus)

NEGATIV: În regiunea de control (C) apare doar o singură linie de control colorată. Nu apare nicio linie colorată aparentă în regiunea liniei de testare (T). Aceasta înseamnă că nu a fost detectat niciun antigen SARS-CoV-2.

POZITIV: Apar două linii colorate distincte. O linie în regiunea liniei de control (C) și cealaltă linie în regiunea liniei de testare (T). Aceasta înseamnă că a fost detectată prezența antigenului SARS-CoV-2.

*NOTA: Intensitatea culorii în linia de testare (T) poate varia în funcție de nivelul antigenului SARS-CoV-2 prezent în probă. Prin urmare, orice nuanță de culoare în regiunea liniei de testare (T) trebuie considerată pozitivă.

INVALID: linia de control nu apare. Volumul insuficient al probei sau funcționarea incorectă sunt cele mai probabile motive pentru eșecul liniei de control. Revizuiți procedura și repetați testul cu o nouă casetă de testare. Dacă problema persistă, întrerupeți imediat utilizarea kitului de testare și contactați distribuitorul dvs. local.

CONTROLUL CALITĂȚII

Controlurile procedurale interne sunt incluse în test. O linie colorată care apare în regiunea liniei de control(C) este un control procedural intern. Acesta confirmă un volum suficient de probă și o tehnică procedurală corectă.

Tampoanele de control pozitiv și negativ sunt furnizate cu fiecare kit. Aceste tampoane de control trebuie utilizate pentru a se asigura că caseta de testare și că procedura de testare este efectuată corect. Urmați secțiunea „INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE” pentru a efectua testul de control.

Tampoanele de control pot fi testate în oricare dintre următoarele circumstanțe:

- Atunci când se utilizează un nou lot de teste și/sau când un nou operator efectuează testul.
- La intervale periodice, așa cum este dictat de cerințele locale și/sau de procedurile de control al calității ale utilizatorului.

LIMITĂRI

- Testul rapid de testare a antigenului SARS-CoV-2 este destinat exclusiv utilizării pentru diagnostic in vitro. Testul trebuie utilizat numai pentru detectarea antigenelor SARS-CoV-2 în probele de tampoane nazale și nazofaringiene. Intensitatea liniei de testare nu se corelează neapărat cu titrul viral SARS-CoV-2 din proba respectivă.
- Probele trebuie testate cât mai repede posibil după recoltarea probei și cel mult în decurs de o oră de la recoltare.
- Utilizarea mediilor de transport viral poate duce la scăderea sensibilității testului.
- Un test fals negativ poate rezulta dacă nivelul de antigen dintr-o probă este sub limita de detecție a testului sau dacă proba a fost recoltată incorect.
- Rezultatele testului trebuie corelate cu alte date clinice de care dispune medicul.
- Un rezultat pozitiv al testului nu exclude coinfecțiile cu alți agenți patogeni.
- Un rezultat pozitiv al testului nu diferențiază între SARS-CoV și SARS-CoV-2.
- Un rezultat negativ al testului nu este menit să excludă alte infecții virale sau bacteriene.
- Un rezultat negativ, la un pacient cu debut al simptomelor după șapte zile, trebuie tratat ca prezumtiv și confirmat cu un test molecular, dacă este necesar, pentru gestionarea clinică.

(În cazul în care este necesară diferențierea virusurilor și tulpinilor specifice SARS, sunt necesare teste suplimentare.)

CARACTERISTICI DE PERFORMANȚĂ

Sensibilitatea, specificitatea și precizia clinică

Probe de tampon nazal

Performanța testului rapid de testare a antigenului SARS-CoV-2 a fost stabilită cu 605 tampoane nazale colectate de la pacienți simptomatici individuali suspecți de COVID-19. Rezultatele arată că sensibilitatea relativă și specificitatea relativă sunt următoarele:

Metodă	RT-PCR		Rezultate totale
	Negativ	Pozitiv	
	433	5	438
Test rapid antigen SARS-CoV-2	2	165	167
	435	170	605

Sensibilitate relativă: 97,1% (93,1%-98,9%)* Specificitate relativă: 99,5% (98,2%-99,9%)*

Acuratețe: 98,8% (97,6%-99,5%)* *Intervale de încredere de 95%.

Stratificarea probelor pozitive după debutul simptomelor între 0-3 zile are o concordanță procentuală pozitivă (PPA) de 98,8% (n=81) și 4-7 zile are o PPA de 96,8% (n=62).

Probele pozitive cu valoare Ct ≤33 au un procent de acord pozitiv mai mare (PPA) de 98,7% (n=153).

Probe de tampoane nazofaringiene

Performanța testului rapid de testare a antigenului SARS-CoV-2 a fost stabilită cu 299 de tampoane nazofaringiene colectate de la pacienți simptomatici individuali suspecți de COVID-19. Rezultatele arată că sensibilitatea relativă și specificitatea relativă sunt următoarele:

Metodă	RT-PCR		Rezultate totale
	Negativ	Pozitiv	
	175	3	178
Test rapid antigen SARS-CoV-2	1	120	121
	176	123	299

Sensibilitate relativă: 97,6% (92,8% - 99,5%)* Specificitate relativă: 99,4% (96,5% - 99,9%)*

Acuratețe: 98,7% (96,5% - 99,6%)* *95% Intervale de încredere

Limita de detecție (LOD)

LOD al testului rapid de testare a antigenului SARS-CoV-2 a fost stabilit folosind diluții limitative ale unei probe virale inactivate. Proba virală a fost îmbogățită cu un amestec de probe nazale și nazofaringiene umane negative într-o serie de concentrații. Fiecare nivel a fost testat pentru 30 de replici. Rezultatele arată că LOD este de $1,6 \times 10^2$ TCID₅₀/ml.

Reactivitatea încrucișată (specificitate analitică) și interferența microbiană

Reactivitatea încrucișată a fost evaluată prin testarea unui panel de agenți patogeni și microorganisme înrudite, care sunt susceptibile de a fi prezente în cavitatea nazală. Fiecare organism și virus a fost testat în absența sau în prezența virusului SARS-CoV-2 inactivat termic la un nivel pozitiv scăzut.

Nu s-a observat nicio reacție încrucișată sau interferență cu următoarele microorganisme atunci când au fost testate la concentrația prezentată în tabelul de mai jos. Testul rapid de testare a antigenului SARS-CoV-2 nu face diferențierea între SARS-CoV și SARS-CoV-2.

Potențial reactiv încrucișat		Concentrația de testare	Reactivitate încrucișată (în absența virusului SARS-CoV-2))	Interferențe (în prezența virusului SARS-CoV-2)
Virus	Adenovirus	1.14 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv
	Enterovirus	9.50 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv
	Coronavirus uman229E	1.04 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv
	Coronavirus umanOC43	2.63 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv
	Coronavirus umanNL63	1.0 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv
	Metapneumovirus uman	1.25 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv
	MERS-coronavirus	7.90 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv
	Influenza A	1.04 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv
	Influenza B	1.04 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv
	Parainfluenza virus 1	1.25 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv
	Parainfluenza virus 2	3.78 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv
	Parainfluenza virus 3	1.0 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv
	Parainfluenza virus 4	2.88 x 10 ⁶ TCID ₅₀ /ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv
	Virusul sincițial respirator	3.15 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv
	Rinovirus	3.15 x 10 ⁵ TCID ₅₀ /ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv
	Coronavirus uman-HKU1	1 x 10 ⁵ copii/ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv
	Bacteria	Bordetella pertussis	2.83 x 10 ⁹ CFU/ml	Nr 3/3 negativ
Chlamydia trachomatis		3.13 x 10 ⁸ CFU/ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv
Haemophilus influenza		1.36 x 10 ⁸ CFU/ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv
Legionella pneumophila		4.08 x 10 ⁹ CFU/ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv
Mycobacterium tuberculosis		1.72 x 10 ⁷ CFU/ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv
Mycoplasmapneumoniae		7.90 x 10 ⁷ CFU/ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv
Staphylococcus aureus		1.38 x 10 ⁷ CFU/ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv
Staphylococcus epidermidis		2.32 x 10 ⁹ CFU/ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv
Streptococcus pneumoniae		1.04 x 10 ⁸ CFU/ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv
Streptococcus pyogenes		4.10 x 10 ⁶ CFU/ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv
Pneumocystis jirovecii-S. cerevisiae		8.63 x 10 ⁷ CFU/ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv

	Pseudomonas aeruginosa	1.87 x 10 ⁸ CFU/ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv
	Chlamydia pneumoniae	1x10 ⁶ IFU/ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv
Drojdie	Candida albicans	1.57 x 10 ⁸ CFU/ml	Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv
Spălare nazală umană în amestec			Nr 3/3 negativ	Nr 3/3 pozitiv

Substanțe interferente

Au fost evaluate următoarele substanțe, prezente în mod natural în probele respiratorii sau care pot fi introduse artificial în cavitatea nazală sau în nazofaringe. Fiecare substanță a fost testată în absența sa în prezența virusului SARS-CoV-2 la un nivel pozitiv scăzut. Concentrațiile finale ale substanțelor testate sunt enumerate mai jos și s-a constatat că nu au afectat performanța testului.

Substanța care interferează	Ingredient active	Concentrație	Rezultate (în absența virusului SARS-CoV-2)	Rezultate (în prezența virusului SARS-CoV-2)
Endogen	Biotin	2.4 mg/ml	3/3 negativ	3/3 pozitiv
	Mucin	0.5% w/v	3/3 negativ	3/3 pozitiv
	Sânge integral	4% v/v	3/3 negativ	3/3 pozitiv
Afrin Original Spray nazal	Oximetazolina	15% v/v	3/3 negativ	3/3 pozitiv
ALKALOL Spray nazal pentru ameliorarea alergiilor	Homeopatic	1:10 Dilution	3/3 negativ	3/3 pozitiv
Chloraseptic Max Pastile pentru durere de gât	Mentol, benzocaină	1.5 mg/ml	3/3 negativ	3/3 pozitiv
CVS Health Spray nazal cu propionat de fluticazonă	Propionat de fluticazonă	5% v/v	3/3 negativ	3/3 pozitiv
Equate Spray nazal cu acțiune rapidă	Fenilefrina	15% v/v	3/3 negativ	3/3 pozitiv
Equate Spray anestezic oral pentru durere de gât cu fenol	Fenol	15% v/v	3/3 negativ	3/3 pozitiv
Original Extra Strong Menthol pastile pentru tuse	Mentol	1.5 mg/ml	3/3 negativ	3/3 pozitiv
NasalCrom Spray Nazal	Cromolină	15% v/v	3/3 negativ	3/3 pozitiv
NeilMed NasoGel pentru nasul uscat	Hialuronat de sodiu	5% v/v	3/3 negativ	3/3 pozitiv
Pastilă pentru gât	Clorhidrat de dclonină	1.5mg/ml	3/3 negativ	3/3 pozitiv
Zicam Remediu răceală	Galphimia glauca, Luffa operculata, Sabadilla	5% v/v	3/3 negativ	3/3 pozitiv
Antibiotic	Mupirocin	10 mg/ml	3/3 negativ	3/3 pozitiv
Tamiflu	Fosfat de oseltamivir	5 mg/ml	3/3 negativ	3/3 pozitiv
Antibiotic	Tobramicină	4 µg/ml	3/3 negativ	3/3 pozitiv
Furoat de mometasonă Spray nazal	Furoat de mometasonă	5%v/v	3/3 negativ	3/3 pozitiv
Ser fiziologic cu pă de mare pentru curățare	NaCl	15%v/v	3/3 negativ	3/3 pozitiv

PRECIZIE

Intra-teste

Precizia în cadrul testului a fost determinată folosind 60 de replici de probe: martor negativ și martori pozitivi pentru antigenul SARS- CoV-2. Probele au fost identificate corect în peste 99 % din cazuri.

Inter-teste

Precizia între runde a fost determinată utilizând 60 de teste independente pe aceeași probă: probă negativă și probă pozitivă la antigenul SARS-CoV-2. Trei loturi diferite ale testului rapid de testare a antigenului SARS-CoV-2 au fost testate folosind aceste probe. Probele au fost identificate corect în peste 99% din cazuri.

BIBLIOGRAFIE

1. Shuo Su, Gary Wong, Weifeng Shi, et al. Epidemiology, Genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses. Trends in Microbiology, June 2016, vol. 24, No. 6: 490-502
2. Susan R. Weiss, Julian L. Leibowitz, Coronavirus Pathogenesis, Advances in Virus Research, Volume 81: 85-164

Indexul simbolurilor

	Producător		Conținut suficient pentru <n> teste		Limita de temperatură
	Dispozitiv medical de diagnostic in vitro		A se utiliza înainte de		A nu se reutiliza
	Consultați instrucțiunile de utilizare		Cod lot		Număr catalog
	Reprezentant autorizat în Comunitatea Europeană				Data fabricației

Indexul cuprinsului

Antigen SARS-CoV-2	Antigen SARS-CoV-2
Tampon control negativ	Tampon control negativ
Tampon control pozitiv	Tampon control pozitiv
Tuburi de tampon de extracție	Tuburi de tampon de extracție
Tampoane de unica folosință	Tampoane de unica utilizare
Tampoane nazale	Tampoane nazale
Tampoane nazofaringiene	Tampoane nazofaringiene
Test rapid antigen SARS-CoV-2	Test rapid antigen SARS-CoV-2



ACON Biotech (Hangzhou) Co., Ltd.
No.210 Zhenzhong Road, West Lake
District, Hangzhou, P.R.China, 310030



EC	REP
----	-----

MedNet GmbH
Borkstrasse 10
48163 Muenster, Germania

Număr: 1151301501

Data de la care produce efecte: 05-03-2021



Ghid de colectare a probelor - Tampoane nazofaringiene

Cum se colectează o probă de tampon nazofaringiană:

1. Înclinați capul pacientului pe spate la 70 de grade. 2. Introduceți ușor și încet un tampon nazofaringian, furnizat cu trusa, prin nară, paralel cu palatul până când întâmpinați rezistență.
2. Frecați și rotiți ușor tamponul, lăsându-l în poziție timp de câteva secunde pentru a absorbi secrețiile. În cazul în care o deviație de sept sau un blocaj creează dificultăți în obținerea probei dintr-o nară, utilizați același tampon pentru a obține proba din cealaltă nară.
3. Îndepărtați încet tamponul în timp ce îl rotiți. Proba este acum gata pentru pregătirea cu ajutorul tuburilor cu tampon de extracție.

Număr: 1151279901

Data de la care produce efecte: 20-02-2021