

## GEBRAUCHSANWEISUNG:

# SOLMIRA® SARS-CoV-2 & Influenza A/B & RSV-Antigen-Kombi-Test

Dieser Test eignet sich zum Nachweis einer Infektion mit den aktuell bekannten Covid-19 Varianten, der Influenza A oder B oder mit dem RS-Virus.



Das sollte Ihr Testkit neben der Anleitung enthalten:

1. Testkarte
2. Probenbehandlungslösung
3. Sterile Nasenabstrich-Tupfer
4. Probenbehandlungsröhrchen

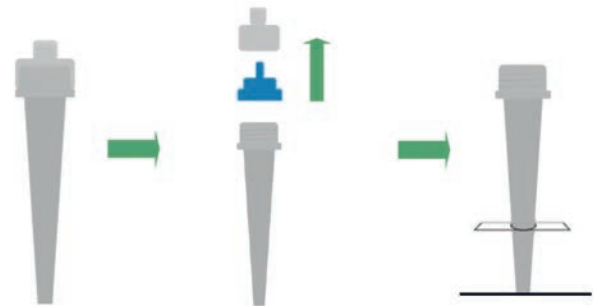
Bitte lagern Sie das Testkit bei 2-30° C an einem trockenen Ort und schützen Sie es vor Licht. Der Test sollte bei etwa 20-25° C durchgeführt werden.

### Vor der Verwendung bitte unbedingt beachten:

Lesen Sie vor dem Test die Gebrauchsanweisung sorgfältig durch und befolgen Sie die Anweisungen sorgfältig. Das Kit kann nicht wiederholt verwendet werden. Die Test-Kits außerhalb der Reichweite von Kindern aufbewahren (**Achtung: enthält Nachweisflüssigkeit und Kleinteile**). Vermeiden Sie es, die Pufferlösung in die Augen oder auf die Haut zu bekommen (**bei Augen ggf. sofort auswaschen und Arzt konsultieren**). Überprüfen Sie das Verfallsdatum. Proben und benutztes Kit bergen ein Infektionsrisiko. Entsorgen Sie diese Utensilien entsprechend sicher.

### 1. Testvorbereitung

Drehen Sie den Deckel des Probenröhrchens ab und entfernen Sie den darin befindlichen blauen Stopfen. Drücken Sie nun das Behandlungsröhrchen durch die dafür in der Papp-Umverpackung vorgesehene, runde Vorstanzung. Reißen Sie den Folienbeutel auf, nehmen Sie die Testkarte heraus und verwenden Sie diese zeitnah, spätestens aber innerhalb von einer Stunde.



### 2. Nasale Testdurchführung

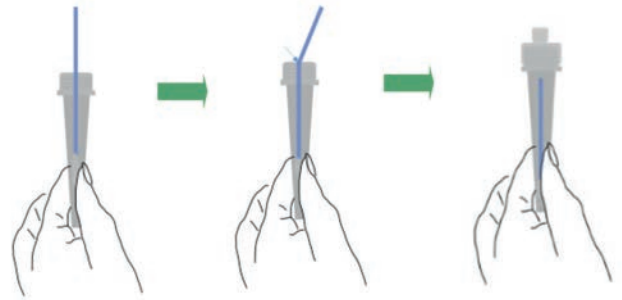
Nehmen Sie dann den sterilen Nasenabstrichs-Tupfer aus der Verpackung heraus. (**Vermeiden Sie unbedingt die Berührung des Wattestäbchen-Endes!**)



Führen Sie den Nasenabstrichtupfer erst in das linke Nasenloch, und zwar bis zu einer Tiefe von max. 2,5 cm, und drehen Sie das Stäbchen (mindestens 5 Drehungen) so, dass der Tupfer Flüssigkeit von der Naseninnenwand aufnimmt. Führen Sie dann den gleichen Vorgang auf der rechten Nasenseite durch. (In einigen Fällen wurde beobachtet, dass nur in einem Nasenloch ein Virus nachweisbar ist, daher ist es wichtig, aus beiden Nasenlöchern Sekret zu sammeln.)

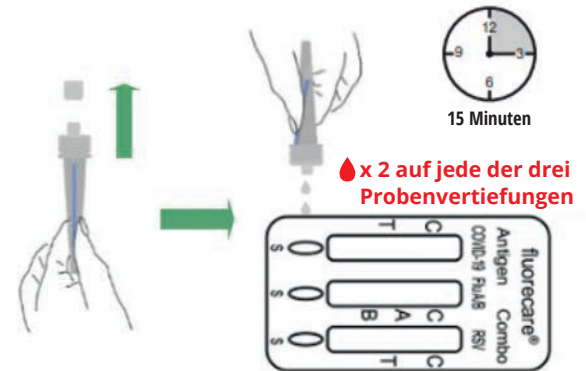
### 3. Aufbereitung der Probenentnahme

Geben Sie die Tupferprobe anschließend in das Röhrchen (siehe Punkt 1), brechen Sie den Tupfer an der dafür präparierten Stelle ab, sodass die untere Tupferhälfte im Röhrchen verbleibt. Drehen Sie die Kappe auf das Probenröhrchen und drücken Sie den Tupfer etwa 10mal im Reagenzglas zusammen.



### 4. Testabschluss

Öffnen Sie dann das Röhrchen, indem Sie den Deckel wieder abschrauben und geben Sie vorsichtig in jede der drei Probenvertiefungen der Testkarte je zwei Tropfen der Probenlösung. (Die Zugabe von zu viel oder zu wenig Probenlösung kann zu falschen Testergebnissen führen.) Stellen Sie sich eine Uhr und warten Sie, bis Sie nach 15 Minuten das Ergebnis ablesen können.



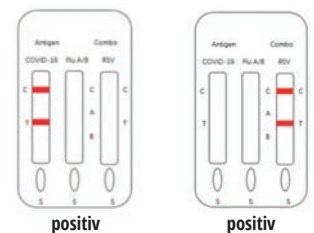
### 5. Entsorgung gebrauchter Testutensilien

Nachdem die Probe aus dem Röhrchen entnommen worden ist, sollte das Röhrchen wieder mit dem blauen Stopfen versehen und verschlossen werden und alle verwendeten Materialien sorgsam in einen Kunststoffbeutel verpackt im Abfall entsorgt werden.

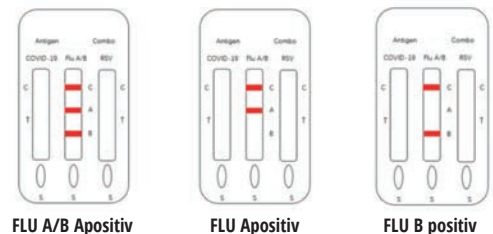
## TESTAUSWERTUNG

#### Positiver Nachweis, Erkrankung:

Für die COVID-19 Antigen- und die RSV-Vertiefungen gilt: Das Ergebnis zeigt die Krankheitsviren an, ist positiv, wenn auf der Skala zwei rote Streifen sichtbar werden (**Nachweislinie** „*T-Linie*“ und **Qualitätskontrolllinie** „*C-Linie*“). Dabei spielt es keine Rolle, ob eine Linie heller oder dunkler ist als die andere.



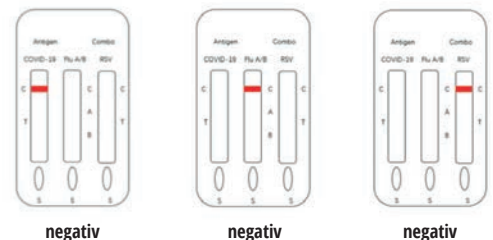
Eine Influenza A/B wird nachgewiesen, wenn die „A-Linie“ und die „C-Linie“ (**Kontrolllinie**) Streifen aufweisen. Erscheinen auf der „B-Linie“ und der „C-Linie“ (**Kontrolllinie**) Streifen, so wird eine Influenza B nachgewiesen.



Sind alle drei Linien erkennbar, also A-, B- und C-Linie, so werden Influenza A und Influenza B positiv nachgewiesen. Dabei spielt es keine Rolle, ob eine Linie heller oder dunkler ist als die andere.

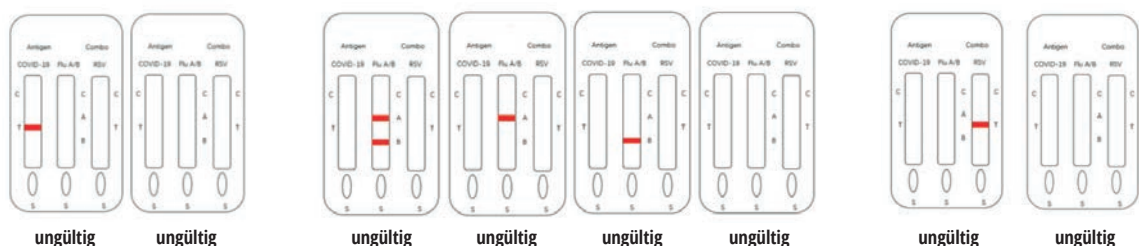
#### Negativer Nachweis, keine Erkrankung:

In diesem Fall erscheint auf den Teststreifen jeweils nur ein roter Streifen; lediglich die Qualitätskontrolllinie („*C-Linie*“) färbt sich ein.



#### Ungültiger, fehlerhafter Test:

Die Qualitätskontrolllinie („*C-Linie*“) im Beobachtungsfenster zeigt keine Einfärbung. In diesem Fall sollte die Probenahme mit einem neuen Kit wiederholt werden.



Wenn ein Testergebnis positiv ausfällt, dann sollten Sie sich an Ihren Arzt wenden, um sich medizinischen Rat einzuholen. Haben Sie darüber hinaus so wenig Kontakt wie möglich mit anderen Menschen, nutzen Sie eine Maske, waschen Sie sich regelmäßig die Hände mit Wasser und Seife und verwenden Sie Desinfektionsmittel, um Dritte zu schützen.

**Bei einer Mischinfektion des COVID-19-Virus mit dem Influenza-Virus und dem RS-Virus kann die Erkrankung schwerwiegender sein und entsprechende Komplikationen nach sich ziehen. Dann gilt es in jedem Fall, einen Arzt zu Rate zu ziehen.**

Ein negativer Test garantiert nicht, dass Sie nicht an COVID-19 erkrankt sind oder waren, noch bestätigt er, ob Sie derzeit ansteckend sind oder nicht. Das Testergebnis mindert allenfalls die Wahrscheinlichkeit, dass Sie sich aktuell mit einer der aufgeführten Krankheitserreger infiziert haben. Negative Testergebnisse können auch auftreten, wenn die Antigenkonzentration in einer Probe unter der Nachweisgrenze des Tests bleibt oder die Probenentnahme nicht sachgemäß war.

Wenn Ihr Ergebnis negativ ist und Sie dennoch Symptome wie Fieber, Husten und/oder Kurzatmigkeit haben, sollten Sie Ihren Arzt aufsuchen.

#### **Stärken des Tests:**

- Deckt verschiedene Erkrankungen im Selbsttest auf
- Gibt schnelle Orientierung, geringe Fehldiagnosen
- Ist erfolgreich klinisch getestet und zugelassen; CE zertifiziert
- Sensitivität bei
  - Covid-19 von 92,93 %,
  - Influenza A: 92,04 %,
  - Influenza B: 90,91 %,
  - RSV: 95,45 %
- Spezifität jeweils von 100 %

Der Hersteller der Tests, die Firma CITOTEST Labware Manufacturing Co. Ltd, wurde 2009 gegründet. Das Hightech-Unternehmen aus China hat sich auf Reagenzien im Bereich der In-vitro-Diagnostik (IVD) spezialisiert.

Handel durch die Firma Medi-Manage Innovation GmbH in Mainz. Schnelle Lieferung, auch Großbestellungen sind möglich.

Für ein individuelles Angebot können Sie wie folgt mit uns Kontakt aufnehmen:  
[shop@medi-manage.de](mailto:shop@medi-manage.de) oder +49 (0) 6131 – 58 887-0.