Getein Einstufiger Sars-COV-2

ANTIGEN LAIENTEST

Produktbezeichnung
Getein Einstufiger Sars-COV-2

ANTIGEN LAIENTEST

Art.-Nr.

GTLN01/GTLN05

Einheit

1 Test /Box; 300 Tests/ Karton

5 Test /Box; 600 Tests/ Karton

Lagertemperatur

4-30 °C

Probenart

Nasenabstrich(1,5cm tief)

Hersteller

Getein Biotech, Inc.

Abmessungen Karton

1er-VE: 49,5cm x 40,5cm x 30cm; 8,6kg 5er-VE: 55,5cm x 41cm x 30cm; 10,4 kg



VORTEILE

Antigen Laientest zur Selbstanwendung

Hochpräzise Ergebnisse nach 15 Minuten

Einfache Handhabung ohne zusätzliches Analysesystem

Vorderer Nasenabstrich (bis 1,5 cm tief in die Nase)

Aufbewahrung bei Raumtemperatur

Sensitivität

97,06%

Spezi ität

98,71%

Genauigkeit

98,13%

Lieferumfang

Testkassette
Probenextraktionspuffer
Einweg-Virusprobenabstrich

Müllbeutel für kontaminierten Abfall Gebrauchsanweisung

Zertifizierung

CE 1434 seit 30.07.2021 Paul-Ehrlich-Institut evaluiert ED List Device # 1820 HSC Common List



HansaGT Medical GmbH

Tochtergesellschaft der Deutsche HansaGT GmbH

Hardenstr. 51 • 20539 Hamburg USt-ID Nr. DE 342278289 Steuer-Nr.: 46/714/04969 Handelsregister HRB 167631 Bankverbindung (DE) IBAN: DE93 2415 1005 1210 3397 33 BIC NOLADE21STS Sparkasse Stade-Altes Land Tel: +49 (0)40 309 392 58 Fax: +49 (0)40 309 392 56

www.hansagt.de www.hansagt24.com bestellung@hansagt24.com

One Step Test for SARS-CoV-2 Antigen (Colloidal Gold)

For Self-test

Contains: 1) SARS-CoV-2 antigen test card: 5 tests

- 2) Sample extraction solution: 0.4mL×5 tubes
- 3) Disposable sampling swab(C € oter): 5 pcs
- 4) Disposable pipette: 5 pcs
- 5) Biohazard sample bag: 5 pcs
- 6) User manual: 1 r









EC Certificate No. 1434-IVDD-447/2021

EC Design-examination
Directive 98/79/EC concerning
in vitro diagnostic medical devices

Polish Centre for Testing and Certification certifies that manufactured by:

GETEIN Biotech, Inc.

Nanjing, ul. Bofu Road, Luhe District 9, China

in vitro diagnostic medical devices for self-testing

One Step Test for SARS-CoV-2 Antigen (Colloidal Gold)

Ref. codes: CG20615, CG206152, CG206153, CG206155, CG206156, CG206157, CG206158, CG206159, CG2061510, CG2061512, CG2061515, CG2061520, CG2061525

in terms of design documentation, comply with requirements of Annex III (Section 6) to Directive 98/79/EC (as amended) implemented into Polish law, as evidenced by the audit conducted by the PCBC

Validity of the Certificate: from 30.07.2021 to 27.05.2024

The date of issue of the Certificate: 30.07.2021

The date of the first issue of the Certificate: 30.07.2021



Issued under the Contract No. MD-66/2021

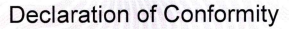
Application No: 142/2021

Certificate bears the qualified signature.

Warsaw, 30.07.2021

Module A1

Vice-President



according to Directive 98/79/EC, on in vitro diagnostic medical devices

Ref. No.:20210816-A01

Manufacturer

Getein Biotech, Inc.

(Name, Address)

No. 9 Bofu Road, Luhe District, Nanjing, 211505, China

Authorized Representative

CMC Medical Devices & Drugs S.L.

(Name, Address)

Add: C/ Horacio Lengo Nº 18, CP 29006, Málaga, Spain

Medical device

Product Name

GMDN Code

One Step Test for SARS-CoV-2 Antigen (Colloidal Gold)

65454

Catalogue number

CG20615, CG206152, CG206153, CG206155, CG206156,

CG206157, CG206158, CG206159, CG2061510,

CG2061512, CG2061515, CG2061520, CG2061525

Classification

Self-testing (according to Article 1 (d) of 98/79/EC)

Conformity

assessment route

Annex III section 6 of the 98/79/EC

Applicable

EN 13612:2002

EN ISO 14971:2019

EN ISO15223-1:2016

EN ISO 18113-1:2011

EN ISO 18113-2:2011

EN ISO 18113-4-2011

coordination

EN ISO 23640:2013

EN ISO 13485:2016

EN ISO 780: 2015

standards

EN 62366:2008

EN 13641:2002

EN 980:2008

EN 13975:2003

EN 13532:2002

Signatory representative declares herein the above mentioned device meets the basic requirements of the European Parliament and the Council's in vitro diagnostic medical devices directive: 98/79/EC Annex I. This declaration of conformity is based on European Parliament and the Council's 98/79/EC directive Annex III. The compiled technical file and quality system document according to 98/79/EC directive Annex III are testified, the EC certificate has issued by Polish Centre for Testing and Certification. The manufacturer is exclusively responsible for the declaration of conformity.

General Manager

Enben Su

(place and date of issue)

(name and signature or equivalent marking of authorized person)

Einstufiger Test für SARS-CoV-2-Antigen (Kolloidales Gold)

One Step Test for SARS-CoV-2 Antigen (Colloidal Gold)

Benutzerhandbuch zum Selbsttest













Timer (nicht enthalten)

VERWENDLINGSZWECK

Einstufiger Test für SARS-CoV-2-Antigen (Kolloidales Gold) dient dem qualitativen Nachweis des SARS-CoV-2-Antigens in menschlichen Nasenabstrichproben. Dieser Test wird bei Personen mit Verdacht auf COVID-19 innerhalb der ersten sieben Tage nach Auftreten von Symptomen wie Konfschmerzen. Fieber, Husten, Halsschmerzen, Verlust des Geruchs- oder Geschmackssinns, Kurzatmigkeit, Muskelschmerzen angewendet, Gleichzeitig ist der Test auch bei Personen ohne Symptome anwendbar. Die Ergebnisse werden verwendet, um das SARS-CoV-2-Antigen zu identifizieren. Ein positives Ergebnis weist auf das Vorhandensein von SARS-CoV-2-Antigen hin, aber die persönliche Anamnese und andere diagnostische Informationen sind erforderlich, um den Status der Infektion zu bestimmen. Negative Ergebnisse schließen eine SARS-CoV-2-Infektion nicht aus. Ein negatives Ergebnis für Personen mit Symptomen ähnlich einer COVID-19-Infektion für mehr als 7 Tage kann als negativ angesehen werden, Gegebenenfalls sollte dies durch einen molekularen Assav bestätigt werden. Einstufiger Test für SARS-CoV-2-Antigen (Kolloidales Gold) soll zur Diagnose einer SARS-CoV-2-Infektion verwendet werden. Dieser Test dient dem Selbsttest.

VORBEREITUNG DES TESTS



Überprüfen Sie die Integrität der Verpackung, der Komponenten und des Verfallsdatums





Lesen Sie das Benutzerhandbuch vor dem Beginn des Tests. Sehen Sie sich das Einführungsvideo an, um weitere Hilfe zu erhalten.

3.



Öffnen Sie den Beutel. Überprüfen Sie das Ergebnisfenster und die Probenvertiefung (en).

SPECIMEN COLLECTION







Entnahme und Test durch Betreuer (<18 Jahre, Kranke, Alte, Behinderte)

Hinweis: Bitte befolgen Sie Ihre lokalen Richtlinien für die Probenentnahme

TESTPROZEDUR



Den Deckel vom Extraktionsröhrchen mit der Probenextraktionslösung entfernen und es in die Verpackung legen.



Die Tupferspitze 3 Mal entlang der Innenwand des Extraktionsröhrchens drücken.



Die Tupferpackung Öffnen. Die Spitze des Tupfers vorsichtig in ein Nasenloch einführen. Den Tupfer nicht tiefer als 1.5 cm in Ihre Nase einführen.





Die Spitze in das Extraktionsröhrchen drücken, und auf dichten Sitz achten. Vorsichtig auf das Extraktionsröhrchen drücken und 2 bis 3 Tropfen Lösung in die Probenvertiefung (n) geben.

3.



Den Tupfer mindestens viermal um die Innenwand Ihres Nasenlochs drehen. Den gleichen Vorgang mit dem gleichen Tupfer im anderen Nasenloch wiederholen.



10-15 min

Lesen Sie das Ergebnis visuell in 10 bis 15 Minuten ab, lesen Sie die Ergebnisse nicht nach 20 Minuten ab.



Den Tupfer nach der Probenahme in das Extraktionsröhrchen einführen und den Tupfer 10 Mal in der Lösung drehen.



Den gesamten Inhalt des verwendeten Testkits in den mitgelieferten Biohazard-Probenbeutel geben und diesen in den Hausmüll werfen. Falls erforderlich, alle verwendeten Tests sind gemäß den örtlichen Vorschriften zu entsorgen. Gründliches Händewaschen nach der Entsorgung.

TESTERGEBNISSE



Positive

Es erscheinen zwei Linien, eine im Kontrollbereich (C) und die andere im Testbereich (T). Das Ergebnis zeigt das Vorhandensein von SARS-CoV-2 Antigen an. Jede schwache Linie im Bereich der Testlinie (T) sollte als positiv angesehen werden.

Hinweis: Positive Ergebnisse weisen auf die sehr wahrscheinliche infizierte COVID-19 hin. Wenden Sie sich umgehend an Ihren Arzt oder das örtliche Gesundheitsamt

Die lokalen Richtlinien für die Selbstisolierung befolgen und durch eine molekulare Testmethode bestätigt.



Negativ

Eine einzelne Linie erscheint im Kontrollbereich (C) und keine andere Linie im Testbereich (T). Das Ergebnis zeigt an, kein SARS-CoV-2-Antigen nachgewiesen wurde.

Hinweis: Negative Ergebnisse weisen auf das unwahrscheinliche infizierte COVID-19 hin. Weiterhin alle geltenden Regeln und Schutzmaßnahmen beim Kontakt mit anderen befolgen. Auch bei negativem Test kann eine Infektion vorliegen. Bei Verdacht den Test nach 1 - 2 Tagen wiederholen oder durch eine molekulare Testmethode bestätigen.



Ungült

Wenn im Kontrollbereich (C) keine Linie angezeigt wird. ist das Testergebnis ungültig. Ein zu geringes Probenvolumen oder eine falsche Bedienung sind die wahrscheinlichen Gründe für ein ungültiges Ergebnis. Lesen Sie die Anleitung noch einmal und testen Sie mit einem neuen Test. Wenn die gleiche Situation erneut auftritt, stellen Sie bitte die Verwendung dieser Produktcharge ein und wenden Sie sich an Ihren Arzt oder ein COVID-19-Testzentrum.

I AGERUNG UND STABILITÄT

Lagern Sie das Testkit bei 4-30°C mit einer Gültigkeitsdauer von 24 Monaten. Verwenden Sie die Testkarte innerhalb von 1 Stunde nach dem Öffnen des Folienbeutels

PRINZIP

Der Test verwendet den monoklonalen Anti-SARS-CoV-2-Nukleokapsidprotein (N-Protein)-Antikörper I. der mit kolloidalem Gold konjugiert ist. das auf dem Probenpad beschichtet ist und einen weiteren monoklonalen Anti-SARS-CoV-2 N-Protein-Antikörper II, der auf der Testlinie beschichtet ist. Nach dem Auftragen der Proben auf den Teststreifen bindet der kolloidale Gold-markierte monoklonale Anti-SARS-CoV-2 N-Protein-Antikörper I mit SARS-CoV-2-Antigenen in der Probe und bildet markierte Antigen-Antikörper-Komplexe. Diese Komplexe bewegen sich durch Kapillarwirkung in die Testkarten-Erkennungszone. Dann werden markierte Antigen-Antikörper-Komplexe auf der Testlinie durch monoklonale Anti-SARS-CoV-2 N-Protein-Antikörper II eingefangen. Die Farbintensität jeder Testlinie nimmt proportional zur Menge an SARS-CoV-2-Antigen in der Probe zu.

VORSICHTSMASSNAHMEN

- 1. Immer außerhalb der Reichweite von Kindern aufbewahren. Kleine Teile des Kits können eine Erstickungsgefahr darstellen.
- 2. Die Probenextraktionslösung ist ein Phosphatpuffer, der eine geringe Konzentration an Natriumchlorid, Tween, Hexadecyltrimethylammoniumbromid und Natriumazid enthält. Falls Extraktionslösung auf Ihren Körper oder in die Augen spritzt, bitte mit Wasser waschen.

EINSCHRÄNKUNGEN

- 1. Ein falsch negatives Ergebnis kann auftreten, wenn der Antigenspiegel in der Probe unter der Nachweisgrenze des Tests liegt oder die Probe falsch entnommen wurde
- 2. Eine klinische Diagnose und Behandlung kann ohne Rücksprache mit dem Arzt nicht gestellt werden
- 3. Negative Ergebnisse für Personen mit Symptomen ähnlich einer COVID-19-Infektion für mehr als sieben Tage sollten als möglicherweise negativ behandelt werden. Falls erforderlich, mit dem molekularen Assav bestätigt.
- 4. Das Produkt Einstufiger Test für SARS-CoV-2-Antigen (Kolloidales Gold) zeigte im Vergleich zum Wildtyp keinen Sensitivitätsabfall in Bezug auf die folgenden Varianten – VOC1 UK, Alpha, VOC2 South Africa, Beta, VOC3 Brazil Gamma, VOI1 America Iota und VOI2 India Kappa. Wir werden die Auswirkungen neuer Varianten weiter evaluie-

LEISTUNGSMERKMALE

1 Nachweisgrenze (LoD)

Die LoD für Nasenabstriche wurde unter Verwendung des hitzeinaktivierten SARS-CoV-2-Isolatsstamms ermittelt. Der Stamm wurde mit einem negativen menschlichen Nasenabstrich in einer Reihe von Konzentrationen versetzt. Der geschätzte LoD, der aus dem anfänglichen zweifachen seriellen Verdünnungstest gefunden wurde, wurde durch das Testen von 20 Replikaten bestätigt. Die bestätigte LoD für Nasenabstriche betrug 200 TCID₅₀/ml.

2 Vereinbarung über klinische Studien

Die klinische Leistung von einstufigem Test für SARS-CoV-2-Antigen (Kolloidales Gold) wurde durch Testen von insgesamt 480 Nasenabstrichproben bewertet. Es wird mit den Ergebnissen von RT-PCR-Assavs verglichen. Die Gesamtstudienergebnisse wurden in den folgenden Tabellen gezeigt.

| Total | | RT-PCR-Kit von BGI | | |
|-----------------|---------------|--------------------|---------|---------------|
| | | Positiv | Negativ | Zwischensumme |
| Catain'a | Positiv | 165 | 4 | 169 |
| Getein's kit | Negativ | 5 | 306 | 311 |
| | Zwischensumme | 170 | 310 | 480 |

Positive Prozentuale Übereinstimmung (diagnostische Sensitivität) = 165 / (165 + 5)×100% = 97.06% (95% CI: 93.30%-98.74%)

Negative Prozentuale Übereinstimmung (diagnostische Spezifität) = 306 / $(306 + 4) \times 100\% = 98.71\% (95\% CI: 96.73\% - 99.50\%)$

Gesamtprozentuale Übereinstimmung = (165 + 306) / 480 × 100% = 98.13% (95% CI:96.48%-99.01%)

3 Analytische Spezifität

3.1 Kreuzreaktivität und mikrobielle Interferenz

Jeder Organismus und iedes Virus wurde dreifach in Abwesenheit bzw. Anwesenheit von SARS-CoV-2 getestet. Nach den Testergebnissen gab es keine Kreuzreaktivität mit den folgenden Viren oder Organismen.

| Viren oder Organismen | Konzentration |
|-----------------------------------|-------------------------------|
| Humanes Coronavirus 229E | 1 x 10⁵ PFU/mL |
| Humanes Coronavirus OC43 | 1 x 10 ⁵ PFU/mL |
| Humanes Coronavirus NL63 | 9.87 x 10 ³ PFU/mL |
| MERS Coronavirus | 7930 PFU/mL |
| Adenovirus (z.B. C1 Ad. 71) | 1 x 10 ⁵ PFU/mL |
| Humanes Metapneumovirus (hMPV) | 1 x 10 ⁵ PFU/mL |
| Parainfluenzavirus Type 1 | 1 x 10⁵ PFU/mL |
| Parainfluenzavirus Type 2 | 1 x 10 ⁵ PFU/mL |
| Parainfluenzavirus Type 3 | 1 x 10 ⁵ PFU/mL |
| Parainfluenzavirus Type 4a | 1 x 10⁵ PFU/mL |
| Influenza A | 1 x 10⁵ PFU/mL |
| Influenza B | 2.92 x 104 PFU/mL |
| Enterovirus | 1 x 10 ⁵ PFU/mL |
| Respiratorische Synzytial Virus | 1 x 10⁵ PFU/mL |
| Rhinovirus | 4.17 x 10 ⁵ PFU/mL |
| Haemophilus Influenzae | 1 x 10 ⁶ KBE/mL |
| Streptococcus pneumoniae | 1 x 106 KBE/mL |
| Streptococcus pyogenes | 1 x 10 ⁶ KBE/mL |
| Candida albicans | 1 x 10 ⁶ KBE/mL |
| Gepoolte menschliche Nasenspülung | 14% v/v |
| Bordetella Pertussis | 1 x 10 ⁶ KBE/mL |
| Mycoplasma pneumoniae | 1 x 10 ⁶ KBE/mL |
| Chlamydia pneumoniae | 1 x 106 KBE/mL |
| Legionella pneumophila | 1 x 10 ⁶ KBE/mL |
| Mycobacterium tuberculosis | 1 x 106 KBE/mL |
| Pneumocystis jirovecii | 1 x 106 KBE/mL |
| Pseudomonas Aeruginosa | 1 x 106 KBE/mL |
| Staphylococcus Epidermidis | 1 x 10 ⁶ KBE/mL |
| Streptococcus Salivarius | 1 x 106 KBE/mL |
| | |

3.2 Störungen

Die potenziell störenden Substanzen können bei symptomatischen Personen in den oberen Atemwegen gefunden werden (einschließlich rezeptfreier Medikamente). Bei den folgenden Konzentrationen wurden keine falsch positiven oder falsch negativen Ergebnisse gesehen.

| Potenziell störende Substanzen | Konzentration |
|---------------------------------|---------------|
| Blut (Mensch) | 5% |
| Mucin | 5 mg/mL |
| Nasengel (NeilMed) | 5% v/v |
| CVS Nasentropfen (Phenylephrin) | 15% v/v |
| Afrin (Oxymetazolin) | 15% v/v |
| CVS Nasenspray (Cromolyn) | 15% v/v |
| Zicam Cold Remedy | 5% v/v |
| Homöopathisch (Alkalol) | 10 % v/v |
| Halsschmerzen PhenolSpray | 15% v/v |
| Tobramycin | 3.3 mg/dL |
| Mupirocin | 0.15 mg/dL |

| Fluticason | 5% v/v |
|-------------------------------|---------------|
| Tamiflu (Oseltamivirphosphat) | 500 mg/dL |
| Biotin | 0.35 mg/dL |
| Methanol | 0.15% w/v |
| Diphenhydramin | 0.0774 mg/dL |
| Dextromethorphan | 0.00156 mg/dL |
| Dexamethason | 1.2 mg/dL |

4 Präzision

Bei einer Wiederholbarkeitsstudie beträgt der Übereinstimmungsprozentsatz sowohl der negativen als auch der positiven Proben 100 %. Für die Reproduzierbarkeitsstudie beträgt der Übereinstimmungsprozentsatz sowohl der negativen Proben als auch der positiven Proben 100 %.

BESCHREIBUNG DER VERWENDETEN SYMBOLE

| Die Bedeutung der verwendeten Symbole | | | |
|---------------------------------------|--|----------------------------|--|
| | Hersteller | \subseteq | Haltbarkeitsdatum |
| (2) | Nicht wiederverwenden | { | Herstellungsdatum |
| []i | Gebrauchsanweisung beachtenn | LOT | Batch-Code |
| 40 1 500 | Temperaturbegrenzung | IVD | In-vitro-Diagnostikum |
| \sum | Enthält ausreichend für <n> Tests</n> | EC REP | Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft |
| REF | Katalognummer | ® | Nicht verwenden,wenn das Paket beschädigt ist |
| 类 | Von Sonnenlicht fernhalten | * | Bleibt trocken |
| Į'à | Zum Selbsttest | C € ₁₄₃₄ | CE-Kennzeichnung |
| ₩ | Biologische Risiken | | |

Getein Biotech, Inc.

Add: No.9 Bofu Road, Luhe District, Nanjing, 211505, China

Tel: +86-25-68568508 Fax: +86-25-68568500

E-mail: tech@getein.com.cn overseas@getein.com.cn

Website: www.getein.com

EC REP CMC Medical Devices & Drugs S.L.

Add: C/ Horacio Lengo Nº 18, CP 29006, Málaga, Spain

Tel: +34951214054

Version: WCG93-GER-DXF-S4-01 Last Edition: 18/11/2021

| Spezifikation (N) | REF |
|-------------------|-----------|
| 1 T/kit | CG20615 |
| 2 T/kit | CG206152 |
| 3 T/kit | CG206153 |
| 5 T/kit | CG206155 |
| 6 T/kit | CG206156 |
| 7 T/kit | CG206157 |
| 8 T/kit | CG206158 |
| 9 T/kit | CG206159 |
| 10 T/kit | CG2061510 |
| 12 T/kit | CG2061512 |
| 15 T/kit | CG2061515 |
| 20 T/kit | CG2061520 |
| 25 T/kit | CG2061525 |
| | |



One Step Test for SARS-CoV-2 Antigen (Colloidal Gold)

IVD C € 143











Timer (Not include

User Manual for self-testing

INTENDED USE

One Step Test for SARS-CoV-2 Antigen (Colloidal Gold) is intended for the qualitative detection of SARS-CoV-2 antigens in human nasal swab samples. This test is used for individuals suspected of COVID-19 within the first seven days of the onset of symptoms, such as headache, fever, cough, sore throat, loss of the sense of smell or taste, shortness of breath, muscle pain. Meanwhile the test can also be applied for individuals without symptoms. Results are for the identification of SARS-CoV-2 antigen. Positive results indicate the presence of SARS-CoV-2 antigens, but individual history and other diagnostic information is necessary for determine infection status. Negative results do not rule out SARS-CoV-2 infection. Negative results for individuals with symptoms similar to COVID-19 infection for more than seven days should be treated as negative possibly. If necessary, it should be confirmed by molecular assay. One Step Test for SARS-CoV-2 Antigen (Colloidal Gold) is intended to be used to help the diagnosis of SARS-CoV-2 infection. This test is used for self-testing.

PREPARING THE TEST

02



Check integrity of the out package, components and the expiration date.

2.





Read the user manual before starting the test. Check operation video for more help. 3.

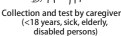


Open the pouch. Check the result window and sample well (S).

SPECIMEN COLLECTION



(≥18 vears)



Note: Please follow your local guideline for specimen collection.

TEST PROCEDURE



Remove the lid from the top of the extraction tube with sample extraction solution and place it into the package.



Squeeze the swab tip along the inner wall of the extraction tube 3 times.

2.



Open the swab packag. Gently insert the tip of the swab into one nostril. Do not insert the swab more than 1.5 cm into your nose.

6



Push the tip into the extraction tube and ensure it fits tightly. Gently squeeze the extraction tube and add 2-3 drops of solution into the sample well (S).

3.



Rotate the swab around the inside wall of your nostril at least 4 times. Repeat the same process with the same swab in the other nostril.

7.



Read the result visually in 10-15 min, don't read results after 20 min.

4.



Insert the swab after sampling to the extraction tube and rotate the swab 10 times in the solution.

8.



Put all of the used test kit contents in the biohazard sample bag provided and put this in household waste. If necessary, discarded all used tests according to local regulations. Wash your hands thoroughly after disposal.

TEST RESULTS



Positive (+):

Both the control line (C) and test line (T) appear indicates the presence of SARS-CoV-2 antigen. Any faint line in the test line (T) should be considered positive.

Note: Positive results indicate the very likely infected COVID-19. Contact your doctor or the local health department immediately. Follow the local guidelines for self-isolation and confirmed by a molecular testing method.



Negative

Negative (-): Only the control line (C) and no test line (T) appear indicates no

SARS-CoV-2 antigen was detected.

Note: Negative results indicate the unlikely infected COVID-19.
Continue to follow all applicable rules and protective measures when contacting with others. There may be an infection even if the test is negative. If it is suspected, repeat the test after 1-2 days or confirmed by a molecular testing method.



Invalid

Invalid:
Control area (C) fails to appear, the test result is invalid. Not enough sample volume or incorrect operation are the likely reasons for an invalid result. Read the instructions again and test with a new test. If the same situation reappears, please stop using this batch of products and

contact your doctor or a COVID-19 test center.

STORAGE AND STABILITY

Store the test kit at 4-30°C with a valid period of 24 months. Use the test card within 1 hour once the foil pouch is opened.

PRINCIPLE

The test uses anti-SARS-CoV-2 nucleocapsid protein (N protein) monoclonal antibody I conjugated with colloidal gold coated on the sample pad, and another anti-SARS-CoV-2 N protein monoclonal antibody II coated on test line. After the samples have been applied to the test strip, the colloidal gold-labelled anti-SARS-CoV-2 N protein monoclonal antibody I bind with SARS-CoV-2 antigens in sample and form marked antigen-antibody complexes. These complexes move to the test card detection zone by capillary action. Then marked antigen-antibody complexes will be captured on test line by anti-SARS-CoV-2 N protein monoclonal antibody II. The color intensity of each test line increases in proportion to the amount of SARS-CoV-2 antigen in sample.

PRECAUTIONS

- 1. Always keep out of the reach of children. Small parts of the kit can be a choking hazard.
- 2. Sample extraction solution is a phosphate buffer contained low concentration of sodium chloride, Tween, hexadecyl trimethyl ammonium bromide and sodium azide. If extraction solution splashes your body or into eyes, please wash with water.

LIMITATIONS

- 1. False-negative result may occur if the level of antigen in sample is below the detection limit of the test or the sample was collected incorrectly.
- 2. Clinical diagnosis and treatment cannot be made without consulting with the physician.
- 3. A negative result, from an individual have symptoms similar to COVID-19 beyond seven days should be treated as negative possibly. If necessary, confirmed with the molecular assay.
- 4. The product One Step Test For SARS-CoV-2 Antigen (Colloidal Gold) showed no drop off in sensitivity when compared with the wild type with respect to the following variants-VOC1 UK, Alpha, VOC2 South Africa, Beta, VOC3 Brazil Gamma, VOI1 America lota and VOI2 India Kappa. We will keep evaluating the impact of new variants.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

1 Limit of Detection (LoD)

The LoD for nasal swab was established using heat-inactivated SARS-CoV-2 isolate strain. The strain was spiked with negative human nasal swab into a series of concentrations. The estimated LoD found from the initial twofold serial dilution test was confirmed by testing 20 replicates. The confirmed LoD for nasal swab was 200 TCID 50/mL.

2 Clinical Agreement Study

The clinical performance of One Step Test for SARS-CoV-2 Antigen (Colloidal Gold) was evaluated by testing a total of 480 nasal swab samples. It is compared to the results of RT-PCR assays. Overall study results were shown in the tables below.

| Total | | BGI's RT-PCR kit | | |
|-----------------|----------|------------------|----------|----------|
| | | Positive | Negative | Subtotal |
| Getein's kit | Positive | 165 | 4 | 169 |
| | Negative | 5 | 306 | 311 |
| | Subtotal | 170 | 310 | 480 |

Positive percent agreement (Diagnostic sensitivity) = $165 / (165 + 5) \times$ 100%= 97.06% (95% CI: 93.30%-98.74%)

Negative percent agreement (Diagnostic specificity) = $306 / (306 + 4) \times$ 100%= 98.71% (95% CI: 96.73%-99.50%)

Total percent agreement = $(165 + 306) / 480 \times 100\% = 98.13\%$ (95% CI: 96.48%-99.01%

3 Analytical Specificity

3.1 Cross-Reactivity & Microbial Interference

Each organism and virus was tested in triplicate in the absence and presence

of SARS-CoV-2 respectively. According to the test results, there was no cross-reactivity with the following viruses or organisms.

| Viruses or organisms | Concentration |
|------------------------------|----------------------------|
| Human coronavirus 229E | 1 x 10 5 PFU/mL |
| Human coronavirus OC43 | 1 x 10 5 PFU/mL |
| Human coronavirus NL63 | 9.87 x 103 PFU/mL |
| MERS coronavirus | 7930 PFU/mL |
| Adenovirus (e.g. C1 Ad. 71) | 1 x 10 ⁵ PFU/mL |
| Human Metapneumovirus (hMPV) | 1 x 10 5 PFU/mL |
| Parainfluenza virus Type 1 | 1 x 10 ⁵ PFU/mL |
| Parainfluenza virus Type 2 | 1 x 10 5 PFU/mL |
| Parainfluenza virus Type 3 | 1 x 10 ⁵ PFU/mL |
| Parainfluenza virus Type 4a | 1 x 10 5 PFU/mL |
| Influenza A | 1 x 10 ⁵ PFU/mL |
| Influenza B | 2.92 x 104 PFU/mL |
| Enterovirus | 1 x 10 ⁵ PFU/mL |
| Respiratory syncytial virus | 1 x 10 ⁵ PFU/mL |
| Rhinovirus | 4.17 x 105 PFU/mL |
| Haemophilus influenzae | 1 x 106 CFU/mL |
| Streptococcus pneumoniae | 1 x 106 CFU/mL |
| Streptococcus pyogenes | 1 x 106 CFU/mL |
| Candida albicans | 1 x 106 CFU/mL |
| Pooled human nasal wash | 14% v/v |
| Bordetella pertussis | 1 x 106 CFU/mL |
| Mycoplasma pneumoniae | 1 x 106 CFU/mL |
| Chlamydia pneumoniae | 1 x 106 CFU/mL |
| Legionella pneumophila | 1 x 106 CFU/mL |
| Mycobacterium tuberculosis | 1 x 106 CFU/mL |
| Pneumocystis jirovecii | 1 x 106 CFU/mL |
| Pseudomonas Aeruginosa | 1 x 106 CFU/mL |
| Staphylococcus Epidermidis | 1 x 106 CFU/mL |
| Streptococcus Salivarius | 1 x 106 CFU/mL |
| | |

3.2 Interferences

The potentially interfering substances that may be found in the upper respiratory tract in symptomatic subjects (including over the counter medications). No false positive or false negative results were seen at the following concentrations.

| Potentially Interfering Substances | Concentration |
|------------------------------------|---------------|
| Blood (human) | 5% |
| Mucin | 5 mg/mL |
| Nasal GEL (NeilMed) | 5% v/v |
| CVS Nasal Drops (phenylephrine) | 15% v/v |
| Afrin (Oxymetazoline) | 15% v/v |
| CVS Nasal Spray (Cromolyn) | 15% v/v |
| Zicam Cold Remedy | 5% v/v |
| Homeopathic (Alkalol) | 10 % v/v |
| Sore Throat Phenol Spray | 15% v/v |
| Tobramycin | 3.3 mg/dL |
| Mupirocin | 0.15 mg/dL |
| Fluticasone | 5% v/v |
| Tamiflu (Oseltamivir phosphate) | 500 mg/dL |
| Biotin | 0.35 mg/dL |
| Methanol | 0.15% w/v |
| Diphenhydramine | 0.0774 mg/dL |
| Dextromethorphan | 0.00156 mg/dL |
| Dexamethasone | 1.2 mg/dL |

4.Precision

For repeatability study, the agreement percent of both negative samples and positive samples are 100%. For reproducibility study, the agreement percent of both negative samples and positive samples are 100%.

DESCRIPTION OF SYMBOLS USED

| Key to symbols used | | | | |
|---------------------|---------------------------------------|----------------------------|---|--|
| *** | Manufacturer | Σ | Use-by date | |
| 2 | Do not re-use | \sim | Date of manufacture | |
| []i | Consult instructions for use | LOT | Batch code | |
| 40 300 | Temperature limit | IVD | In vitro diagnostic medical device | |
| Σ | Contains sufficient for <n> tests</n> | EC REP | Authorized representative in the European Community | |
| * | Keep away from sunlight | ® | Do not use if package is damaged | |
| REF | Catalogue number | * | Keep dry | |
| į, | For self-testing | C € ₁₄₃₄ | CE mark | |
| ₩ | Biological risks | | | |

Getein Biotech, Inc.

Add: No.9 Bofu Road, Luhe District, Nanjing, 211505, China

Tel: +86-25-68568508 Fax: +86-25-68568500

E-mail: tech@getein.com.cn overseas@getein.com.cn

Website: www.getein.com

EC REP CMC Medical Devices & Drugs S.L.

Add: C/ Horacio Lengo N°18, CP 29006, M á laga, Spain Tel: +34951214054

Version: WCG93-DXF-S4-02 Last Edition:17/08/2021

| Specification (N) | REF |
|-------------------|-----------|
| 1 T/kit | CG20615 |
| 2 T/kit | CG206152 |
| 3 T/kit | CG206153 |
| 5 T/kit | CG206155 |
| 6 T/kit | CG206156 |
| 7 T/kit | CG206157 |
| 8 T/kit | CG206158 |
| 9 T/kit | CG206159 |
| 10 T/kit | CG2061510 |
| 12 T/kit | CG2061512 |
| 15 T/kit | CG2061515 |
| 20 T/kit | CG2061520 |
| 25 T/kit | CG2061525 |