



Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test (Colloidal Gold) Summary Data



Beijing Hotgen Biotech Co., Ltd.



Explanation of The Export License

To whom it may concern

According to the No.12 Government Notice published by MOC, GAC and NMPA, CCCMHPIE announced the list of companies which were permitted to export novel coronavirus diagnostic products, Hotgen is in the list as aforesaid.





目录

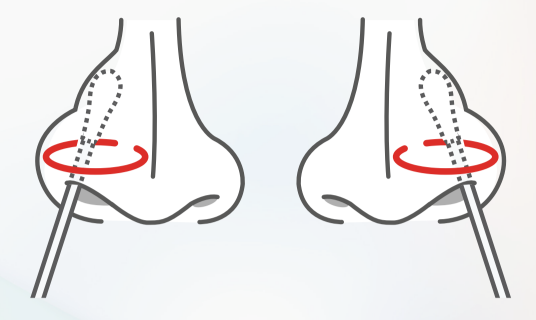
(Contents)

1,	产品彩页(Product Brochure)
2、	公司介绍(Company Profile)
3、	符合性声明(Declaration of Conformity)4
4、	CE 回执(CE Receipt)
5、	说明书(Instructions for Use)10-12
6、	产品照片(Product Photos)
7、	包装信息(Packing Information)14
8,	临床验证报告(Clinical Trial Summary Report)15-17
9、	检测灵敏度(The Sensitivity of Test)18
10	航空鉴定书(Certification for Safe Transport of Chemical Goods)19
11、	ISO13485 认证(ISO13485 Certificate)
12.	企业资质(Enterprise Qualification) 21-23









Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test (Colloidal Gold)



Product Features

- High Accuracy, Specificity and Sensitivity •
- No need instrument, get results in 15 minutes
 - Room temperature storage
 - Sample: Human Anterior Nares Swab
 - Detect the presence of viral proteins
 - Identify acute or early infection •

Clinical Performance

(Disease Course 5-7 Days)



Sensitivity: 96.30%; Specificity: 99.13%; Accuracy: 97.76%.

Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test(Colloidal Gold)

Specimen Requirements



Sample collection

Gently insert the entire soft tip of the swab into one nostril for 1.5cm until you feel a bit of resistance

Using medium pressure, rub the swab slowly in a circular motion around the inside wall of your nostril 4 times for a total time of 15 seconds.

Repeat the same process with the same swab in the other nostril.





2 Sample treatment

The swab after sampling is soaked below the liquid level of the sample extraction buffer. Rotate and press 3 times. The swab soaking time is not less than 15s.



The swab head is pressed, then take out the swab and tighten the sampling tube.



Sample preservation

The treated sample should be tested within 1h.

Test Procedure



Place the test cassette, sample extraction buffer at room temperature for 15~30 minutes, and equilibrate to room temperature (10~30 °C).



Open the aluminum foil pouch of the test cassette, place the test cassette on a flat surface.



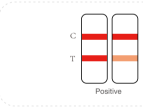
Add 4 drops of the treated sample into the sample well of the test cassette. (In case of chromatographic abnormalities, extra add 1~2 drops of the treated sample accordingly.) Incubate at 10~30 $\rm C$ for 15 minutes.



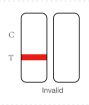


Observe the results after Incubate at 10~30°C for 15 minutes. The result after 30 minutes is invalid.

Interpretation of result







Clinical Performance

This study enrolled a total of 223 human anterior nasal swab specimens, of which 108 were positives for RT-PCR Test, 115 negatives for RT-PCR Test; As for data collection of the corresponding RT-PCR Test results.

Assessment system	Reference system (clinical diagnostic results)		
Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test (Colloidal Gold)	Positive(+)	Negative(-)	Total
Positive(+)	104	1	105
Negative(-)	4	114	118
Total	108	115	223

Sensitivity: 96.30%; Specificity: 99.13%; Accuracy: 97.76%.

Product information

Product name	Test samples	Specifications	Storage conditions
Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test (Colloidal Gold)	Human Anterior Nares Swab	1T/kit, 5T/kit, 20T/kit, 40T/kit	4-30℃

Company Profile

Beijing Hotgen Biotech Co., Ltd. (abbreviated as Hotgen Biotech, stock code: 688068) was established in June 2005, which is a high-tech enterprise focusing on the research& development, manufacture and sales of medical and public safety inspection products of in vitro diagnostics (IVD) in the field of biomedicine, as well as landed on the China Sci-Tech innovation board (STAR Market) in September 2019.

After serval years of Research& development, Hotgen Biotech has developed an in vitro diagnostic reagent bioactive raw material development platform, a sugar chain abnormal protein detection (sugar capture) R&D technology platform, a Magnetic particles chemiluminescence R&D technology platform, a Up-converting Phosphor R&D technology platform, and a colloidal gold immune layer, The eight major technology platforms, such as the precipitation R&D platform, enzyme-linked immunoassay R&D technology platform, molecular diagnostics R&D platform, and instrument R&D technology platform, form a closed-loop system for in vitro diagnostic R&D and production. Hotgen Biotech has established a complete full level immunodiagnostic technology platform, from high-precision Up-converting Phosphor POCT (UPT series) to small, medium and large single- cartridge chemiluminescence platforms (MQ60 series), and then to large-scale full-automatic chemiluminescence Platform (C2000), which realizes the application of the immune diagnostic platform in the field of full diagnostic scenarios. Supporting products are widely used in the clinical and public safety fields. Specific users include hospitals at all levels, township health centers, third-party testing centers, and medical institutions, as well as medical and health institutions, as well as disease control centers, public security, fire protection, military, ports, food and medicine. Supervision, food and feed enterprises and other public safety fields.

Hotgen Biotech has won the second prize of the National Technology Invention Award, the Gold Medal of Independent Innovation, and the second prize of the Chinese Medical Science and Technology Award; In 2018, Hotgen Biotech was awarded the second prize of the "Technical Invention Category of China Rare Earth Science and Technology Award" by the China Rare Earth Society; Top 100 Private Scientific and Technological Innovations "and" Top 100 Medical Enterprises of the Future "; and" Postdoctoral Scientific Research Workstation "; major science and technology projects in the 12th and 13th five years, 863 plan, science and technology projects of the Beijing Science and Technology Commission, and Zhongguancun High Precision The project's major cutting-edge original technological achievements transformation and industrialization projects.

In the face of the COVID-19 epidemic situation, Beijing Hotgen Biotech Co.,Ltd has organized R&D developed a variety of Covid-19 detection reagents, including Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test (Colloidal Gold), Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test (Up-converting Phosphor Immunochromatographic Technology), Coronavirus disease(COVID-19) Antibody Test (Colloidal Gold), Coronavirus disease(COVID-19) IgM/IgG Antibody Rapid Test (Colloidal Gold), Novel Coronavirus 2019-nCoV Antibody Test (Up-converting Phosphor Immunochromatographic Technology), Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Neutralizing Antibodies Test (Colloidal Gold), Coronavirus disease(COVID-19) Nucleic Acid Test Kit (PCR-Fluorescent Probe Method), Disposable virus sampling tube, Nucleic acid Automatic Purification System, Nucleic acid extraction reagent, Biological Sample Releaser kit, etc.It is imperative to fight the epidemic Helping the global fight against epidemics!

Since its establishment, the company has continuously grown its business and has now achieved group development. At present, Hotgen (Langfang), Hotgen (Jilin), Weikekang Technology, Shunjing Biological and many other subsidiaries have been established. Hotgen Biotech marketing and service network has covered all regions of the country. Each province is equipped with professional technical service engineers, academic engineers, etc. who are responsible for pre-sales and after-sales work to meet customer needs. The company takes "developing biotechnology and benefiting human health" as its mission, "quality determines the company's life and death, customers determine the company's success or failure, talents determine the company's rise and fall, innovation determines the company's future" as its core values, and "tests because of me advanced" as its philosophy, High ambitions, technological entrepreneurship, and industrial prosperity!



Declaration of Conformity

Manufacturer:

Name: Beijing Hotgen Biotech Co.,Ltd

Address: 9th building, No.9 Tianfu Street, Biomedical Base, Daxing District, Beijing,

102600, P.R.China

European Representative:

MedNet GmbH

Borkstrasse 10,48163 Muenster, Germany

Product Name:

Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test (Colloidal Gold)

Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test (Up-converting Phosphor Immunochromatographic Technology)

Classification: Others of ANNEX II of IVDD

Conformity Assessment Route: Annex III

We herewith declare that the above mentioned products meet the transposition into national law, the provisions of the following EC Council Directives and Standards. All supporting documentations are retained under the premises of the manufacturer.

General applicable directives:

In Vitro Diagnostic Medical Devices DIRECTIVE 98/79/EC

Harmonized standards:

EN ISO 13485:2016, EN ISO 15223-1:2016, EN ISO 14971:2012, EN 13975:2003, EN ISO 18113-1:2011, EN ISO 18113-2:2011, EN 13612:2002, EN ISO 17511:2003, EN ISO 23640:2015, EN 13641:2002, EN 13975:2003, EN 62366:2008

CE

Signature: Lin Change

Name:

Lin Changging

Title:

General manager

Place: Beijing, China.

Date of Issue: Aug 27, 2020

....660

Allgemeine Anzeigepflicht nach §§ 25 und 30 Abs. 2 MPG General Obligation to Notify pursuant to §§ 25 and 30 (2) Medical Devices Act, MPG

Formblatt für In-vitro-Diagnostika / Form for In Vitro Diagnostic Medical Devices

Zuständige Behörde / Competent authority					
Code DE/CA22					
Bezeichnung / Name Bezirksregierung Münster, Dezernat 24					
Staat / State Deutschland	Land / Federal state Nordrhein-Westfalen				
Ort / City Münster	Postleitzahl / Postal code 48143				
Straße, Haus-Nr. / Street, house no. Domplatz 36					
Telefon / Phone +49-251-4110	Telefax / Fax +49-251-4112525				
E-Mail / E-mail mitteilungen-dimdi@brms.nrw.de					
Anzeige / Notification					
Registrierdatum bei der zuständigen Behörde Registration date at competent authority 25.01.2021	Registriernummer / Registration number DE/CA22/419-1848.1-IVD				
Typ der Anzeige / Notification type					
-	☐ Erstanzeige / Initial notification				
⊠ Änderungsanzeige / Notification of change					
☐ Widerrufsanzeige / Notification of withdrawal	□ Widerrufsanzeige / Notification of withdrawal				
	Frühere Registriernummer bei Änderungs- und Widerrufsanzeige Previous registration number if notification has been changed or withdrawn DE/CA22/419-1848-IVD				
Anzeigender nach § 25 MPG / Reporter pursuant to §	25 Medical Devices Act, MPG				
☐ Hersteller / Manufacturer					
⊠ Bevollmächtigter / Authorised Representative	⊠ Bevollmächtigter / Authorised Representative				
□ Einführer / Importer					
☐ Verantwortlicher für das Zusammensetzen von Sys	□ Verantwortlicher für das Zusammensetzen von Systemen oder Behandlungseinheiten nach § 10 Abs. 1 und 2				
MPG \ Assembler of systems or procedure packs pur	MPG \ Assembler of systems or procedure packs pursuant to § 10 (1) and (2) Medical Devices Act, MPG				
☐ Betrieb oder Einrichtung (aufbereiten) nach § 25 A	bs. 1 MPG i. V. m. § 4 Abs. 2 MPBetreibV				
Institution (processing) pursuant to § 25 (1) Medica	al Devices Act, MPG in connection with § 4 (2) MPBetreibV				
	□ Betrieb oder Einrichtung (sterilisieren) nach § 25 Abs. 2 i. V. m. § 10 Abs. 3 MPG				
Institution (sterilizing) pursuant to § 25 (2) in conne	ection with § 10 (3) Medical Devices Act, MPG				

Anzeigender / Reporting organisation (person)					
Code DE/0000012115					
Bezeichnung / Name MedNet GmbH					
Staat / State Deutschland	Land / Federal state Nordrhein-Westfalen				
Ort / City Muenster	Postleitzahl / Postal code 48163				
Straße, Haus-Nr. / Street, house no. Borkstrasse 10					
Telefon / Phone +49-251-32266-0	Telefax / Fax +49-251-32266-22				
E-Mail / E-mail ear-admin@medneteurope.com					

Hersteller / Manufacturer				
	Bezeichnung / Name Beijing Hotgen Biotech Co., Ltd.			
	Staat / State CN			
	Ort / City Beijing		Postleitzahl / Postal code 102600	
	Straße, Haus-Nr. / Street, house no. 9th Building, No. 9 Tianfu Street, Biomedical Base,	, Dax	ing District	
	Telefon / Phone 0086-10-50973600		Telefax / Fax	
	E-Mail / E-mail			

Bezeichnung / Name Nicole Böhnisch			
Staat / State Deutschland Land / Federal state Nordrhein-Westfalen			
Ort / City MÜNSTER	Postleitzahl / Postal code 48163		
Straße, Haus-Nr. / Street, house no. Borkstrasse 10			
Telefon / Phone +49-251-32266-0	Telefax / Fax +49-251-32266-22		
E-Mail / E-mail			

(zu § 4 Abs. 1 Nr. 1 DIMDIV) Formularnummer 00160612

Vertreter / Deputy (optional)				
	Bezeichnung / Name Kristin Zurlinden			
	Telefon / Phone +49 251 32266 0		Telefax / Fax +49 251 32266 22	
	E-Mail / E-mail info@medneteurope.com			
	□ Erstanzeige / Initial notification☑ Änderungsanzeige / Notification of change			

ln-v	itro-Diagnostikum / In vitro diagnostic medical device
	Klassifizierung / Classification □ Produkt der Liste A, Anhang II / Device of List A, Annex II □ Produkt der Liste B, Anhang II / Device of List B, Annex II □ Produkt zur Eigenanwendung / Device for self-testing □ Sonstiges Produkt / Other device (all devices except Annex II and self-testing devices)
	App (Software auf mobilen Endgeräten) □ ja / yes ⊠ nein / no
	Anzeige nach § 25 Abs. 3 Nummer 3 MPG Notification pursuant to § 25 (3) number 3 Medical Devices Act, MPG ☑ "Neues In-vitro-Diagnostikum / New in vitro diagnostic medical device"
	Handelsname des Produktes / Trade name of the device Hotgen Biotech, CORA CHECK-19
	Produktbezeichnung / Name of device Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test (Colloidal Gold)
	Angabe der benutzten Nomenklatur / Nomenclature used ☑ EDMS-Klassifikation / EDMS Classification ☐ GMDN
	Nomenklaturcode / Nomenclature code 15-04-80-90-00
	Nomenklaturbezeichnung / Nomenclature term OTHER VIRAL ANTIGEN/ANTIBODY DETECTION
	Kurzbeschreibung / Short description In Deutsch / In German Modelle A+B: Dieser Kit wird für die qualitative In-vitro-Bestimmung von neuem Coronavirus-Antigen in menschlichen Nasen- oder Rachenabstrichen verwendet. Er dient zur schnellen Untersuchung von Verdachtsfällen auf neuartige Coronaviren und kann auch als Bestätigungsmethode für den Nukleinsäurenachweis in entladenen Fällen verwendet werden. Modelle C+D (Neuartiges Coronavirus 2019-nCoV-Antigentest (kolloidales Gold) - Speichel): Dieser Kit dient zur qualitativen in vitro-Bestimmung des neuen Coronavirus-Antigens im menschlichen Speichel. Er dient zur Schnelluntersuchung bei Verdacht auf neuartige Coronaviren und kann auch als Bestätigungsmethode für den Nukleinsäurenachweis in entladenen Fällen verwendet werden.
	In Englisch / In English Models A+B: This kit is used for in-vitro qualitative determination of novel coronavirus antigen in human nasal swabs or throat swabs. It is used as rapid investigation for suspected cases of novel coronaviruscan also be used as a reconfirmation method for nucleic acid detection in discharged cases.
	Models C+D (Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test (Colloidal Gold) - Saliva): This kit is used for in vitro qualitative determination of novel coronavirus antigen in human saliva. It is used as rapid investigation for suspected cases of novel coronavirus, can also be used as a reconfirmation method for nucleic acid detection in discharged cases.

(zu § 4 Abs. 1 Nr. 1 DIMDIV) Formularnummer 00160612

Zus Eig	sätzliche Angaben im Falle der In-vitro-Diag enanwendung / Addtional information for A	nostika gemäß Anh Annex II and self-tes	ang II und der In-vitro-Diagnostika zur ting in vitro diagnostic medical devices		
	Nummer(n) der Bescheinigung(en) / Certifica	te number(s)			
	☐ In Übereinstimmung mit den Gemeinsamen Technischen Spezifikationen (für Produkte gem. Anhang II, Liste A) In conformity with Common Technical Specifications (for Annex II List A devices)				
	Ergebnisse der Leistungsbewertung Outcome of performance evaluation				
	ersichere, dass die Angaben nach bestem Wis m that the information given above is correct to				
Ort City	Münster	Datum Date	2021-01-15		
		Name	Nicole Böhnisch		
			Unterschrift Signature		
	arbeitungsvermerke / Processing notes von der zuständigen Behörde auszufüllen / To	o be filled in only by t	ne competent authority		
	Bearbeiter / Person responsible Frau Silvia Wenge		on / Phone 4115936		



Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test (Colloidal Gold)

Instructions for Use

FREQUENTLY ASKED QUESTIONS

When can I test myself?

You can always test yourself whether you have symptoms or not. Please note that the test result is a snapshot that is valid for this point in time. Tests should therefore be repeated according to the regulations of the responsible authorities.

What should I pay attention to in order to obtain the most exact test result

Always follow the instructions for use exactly. Perform the test immediately after collecting the sample. Dispense the drops from the test tube only into the designated well of the test cassette. Dispense four drops from the sample tube. Too many or too few drops can lead to an incorrect or invalid test result.

The test strip is very discolored. What is the reason or what am I doing

The reason for a clearly visible discoloration of the test strip is that too large a quantity of drops has been dispensed from the sample tube into the test cassette well. The indicator strip can only hold a limited amount of liquid. If the control line does not appear or the test strip is very discolored, please repeat the test with a new test kit according to the instructions for use.

What should I do if I took the test but didn't see a control line?

In this case, the test result is to be considered invalid. Please repeat the test with a new test kit according to the instructions for use.

I am unsure of the interpretation of the results. What should I do?

If you cannot clearly determine the result of the test, contact the nearest medical facility applying the regulations of your local authority.

My result is positive. What should I do?

If a horizontal colored line is visible in the control area (C) as well as in the test area (T), your result is positive and you should immediately contact the medical facility in accordance with the requirements of your local authorities. Your test result may be checked and the next steps will be explained to you.

My result is negative. What should I do?

If only a horizontal colored line is visible in the control area (C), this may mean that you are negative or that the viral load is too low to be recognized by the test. If you experience symptoms such as headaches, migraines, fever, loss of sense of smell and taste, contact the nearest medical facility applying the regulations of your local authority. In addition, you can repeat the test with a new test kit.

Can this test cassette be reused or used by multiple people?

This test cassette is for one-time use and cannot be reused or used by multiple people.

MODEL NUMBER

Model A

SPECIFICATIONS

1T/kit, 5T/kit, 20T/kit, 25T/kit, 40T/kit, 50T/kit,

INTENDED USE

This kit is used for in vitro qualitative determination of SARS-CoV-2 antigens in human anterior nasal swab samples. It can be used for rapid investigation of suspected COVID-19 cases, and can also be used as a reconfirmation method for nucleic acid detection in discharged cases.

A positive test result indicates that the sample contains SARS-CoV-2 antigen. A negative test result does not rule out the possibility of infection.

This kit is for home use by laymen in a non-laboratory setting (such as person's home or certain non-traditional sites such as offices, sporting events, airports, schools etc.). The test results of this kit are for clinical reference only. It is recommended to conduct a comprehensive analysis of the condition based on

the patient's clinical manifestations and other laboratory tests.

COMPONENTS

- 1. SARS-CoV-2 Antigen Test Cassette
- 2. Sample extraction buffer
- 3. Disposable virus sampling swab
- 4. Biohazard specimen bag

Note: Components of different batches cannot be mixed.

SPECIMEN REQUIREMENTS

1. Sample collection



- Gently insert the entire soft tip of the swab into one nostril for 1.5cm until you feel a bit of resistance.
- Using medium pressure, rub the swab slowly in a circular motion around the inside wall of your nostril 4 times for a total time
- Repeat the same process with the same swab in the other nostril.

2. Sample treatment



The swab after sampling is soaked below the liquid level of the sample extraction buffer. Rotate and press 3 times. The swab soaking time is not less than 15 seconds.



The swab head is pressed, then take out the swab and tighten the sampling tube.

3. Sample preservation: The treated sample should be tested within 1h.

TEST PROCEDURE



10~30°C

Place the test cassette, sample extraction buffer at room temperature for 15~30 minutes, and equilibrate to room temperature (10~30°C).



Open the aluminum foil pouch of the test cassette, place the test cassette on a flat surface.



- Add 4 drops of the treated sample into the sample well of the test cassette. (In case of chromatographic abnormalities, add an extra of 1~2 drops of the treated sample accordingly). Incubate at 10~30°C for 15
- Observe the results after Incubating at 10~30°C for 15 minutes. The result



obtained after 30 minutes is invalid.

DISPOSAL THE SAMPLE AND CLEAN-UP



 Place the test cassette, sample extraction buffer and disposable virus sampling swab in the biohazard specimen bag and seal the



Throw away the remaining sample kit items.



Re-apply hand sanitizer.

INTERPRETATION OF RESULT

Positive: Two color bands appear in the observation window, that is, a red or magenta line appears at the position of the quality control line (C line) and the detection line (T line) (as shown in result 1), indicating the test result of SARS-CoV-2 antigens in the sample is positive.

Negative: A red or magenta line appears at the position of the quality control line (C line) in the observation window, and no line appears at the position of the test line (T line) (as shown in the result 2), indicating the test result of the SARS-CoV-2 antigens in the sample is negative or the concentration is below the limit of detection of the kit.

Invalid: No line appears in the position of the quality control line (line C) in the observation window (as shown in result 3), indicating that the test is invalid, and the sample should be recollect and retested.





Result 1: Positive

Result 2: Negative

Result 3: Invalid

PRINCIPLE OF THE ASSAY

This kit is based on the colloidal gold immunochromatographic technology, and uses the double antibody sandwich method to detect N protein of SARS-CoV-2 antigen in human anterior nasal swab samples. The detection line (T line) of the SARS-CoV-2 antigen test cassette was coated with SARS-CoV-2 antibody, and the quality control line (C line) was coated with sheep anti-mouse antibody. During the test, the sample is dropped into the test cassette and the liquid is chromatographed upward under the capillary effect. The SARS-CoV-2 antigen in the sample first binds to the colloidal gold-labelled SARS-CoV-2 antibody to form a solid phase SARS-CoV-2 antibody-SARS-CoV-2 antigen-labelled SARS-CoV-2 antibody-colloidal gold complex at the T line position, and form a solid phase sheep anti-mouse-labelled SARS-CoV-2 antibody-colloidal gold complex was formed at the C line position. After the test is completed, observe the colloidal





gold color reaction of T line and C line to determine results of SARS-CoV-2 antigen in human anterior nasal swab samples.

STORAGE AND SHELF LIFE

- 1. The kit should be stored at 4~ 30°C, the shelf life is set for 18 months.
- 2. After the foil bag is opened, it should be used within 30 minutes (temperature $10^{\circ}30^{\circ}C$, humidity $\leq 70\%$).
- 3. The sample extraction buffer should be used within 18 months after opening (temperature 10~30 °C, humidity ≤70%).

See label for manufacture date and expiration date.

LIMITATIONS

- The test result of this kit is not the only confirmation indicator of clinical indications. The infection should be confirmed by a specialist along with other laboratory results, clinical symptoms, epidemiology, and additional clinical data.
- In the early stages of infection, low levels of antigen expression can result in negative results.
- The sample test results are related to the quality of sample collection, processing, transportation and storage. Any errors may lead to inaccurate results. If cross-contamination is not controlled during sample processing, false positive results may occur.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

Limit of Detection (LoD)

Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test (Colloidal Gold) has been confirmed can detect SARS-CoV-2 at $2.5 \times 10^{2.2}$ TCIDs $_{\rm M}$ /mL, which was collected from a confirmed COVID-19 patient in China.

2. Study on Exogenous/Endogenous Interference Substances:

The potential interfering substances listed below do not interfere.

Exogenous factor

,±,	Exogerious ractor		
No.	Exogenous factor	Interfering substances	Test conc.
1	Nasal sprays	Phenylephrine	128µg/mL
2	or drops	ps Oxymetazoline	
3	1	Saline Nasal Spray 10%	10%(v/v)
4		Dexamethasone	2μg/mL
5	Nasal corticosteroids	Flunisolide	0.2μg/mL
6	corticosteroias	Triamcinolone acetonide	0.2μg/mL
7	1	Mometasone	0.5μg/mL
8	Throat lozenges	Strepsils (flurbiprofen 8.75mg)	5% (w/v, 50mg/mL)
9	_	Throat candy	5% (w/v, 50mg/mL)
10	Oral anaesthetic	Anbesol (Benzocaine 20%)	5% (v/v)
11		α-Interferon-2b	0.01μg/mL
12	1	Zanamivir (Influenza)	2μg/mL
13	1	Ribavirin (HCV)	0.2μg/mL
14	Anti-viral drugs	Oseltamivir (Influenza)	2μg/mL
15	Ariti-viral drugs	Peramivir(Influenza)	60μg/mL
16	1	Lopinavir(HIV)	80μg/mL
17	1	Ritonavir(HIV)	20μg/mL
18	1	Arbidol((Influenza)	40μg/mL
19		Levofloxacin Tablets	40μg/mL
20	1	Azithromycin	200μg/mL
21	Antibiotic	Ceftriaxone	800µg/mL
22	1	Meropenem	100μg/mL
23	Antibacterial, systemic	Tobramycin	128µg/mL
24	Other	Mucin: bovine submaxillary gland, type	100 μg/mL
25	1	Biotin	100 μg/mL

(2) Endogenous factor								
No. Endogenous factor		Interfering substances	Test conc.					
1	Autoimmune 1 disease	Human anti-mouse antibody, HAMA	800 ng/mL					

2	Serum protein	Whole Blood (human), EDTA anticoagulated	10% (w/w)	
3. Cr	Cross-Reactivity & Microbial interference:			

There is no cross-reaction and no interference with the potentially cross-reactive

microorga	nisms listed below.		
No.	Crossing reacting substance	Strain	Concentration of cross reacting substance
1	Substance	HKU1	2 × 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
2		229E	2 × 10 TCID ₅₀ /mL
3	Human Coronavirus	OC43	2 × 10 TCID ₅₀ /mL
4	Coronavirus	NL63	2 × 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
5	i e	SARS	2 × 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
6	t	MERS	2 × 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
7		Type 1	2 × 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
8	ł	Type 2	2 × 10 TCID ₅₀ /mL
9	ł	Type 3	
10	Adenovirus	Type 4	2 × 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL 2 × 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
11	Adenovirus		2 × 10° TCID ₅₀ /mL 2 × 10° TCID ₅₀ /mL
12		Type 5 Type 7	2 × 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL 2 × 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
13		Type 55	2 × 10 TCID ₅₀ /mL
13		hMPV 3 Type B1 /	2 × 10° ICID ₅₀ /mL
14	Human Metapneumovirus	Peru2-2002	2 × 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
15	(hMPV)	hMPV 16 Type A1 / IA10-2003	2 × 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
16		Type 1	2 × 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
17		Type 2	2 × 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
18	Parainfluenza virus	Type 3	2 × 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
19	1	Type 4A	2 × 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
20		H1N1	2 × 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
21		H3N2	2 × 10 TCID ₅₀ /mL
22	Influenza A	H5N1	2 × 10 TCID ₅₀ /mL
23		H7N9	2 × 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
24	Influenza B	Yamagata	2 × 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
25	IIIIIGENEG D	Victoria	2 × 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
26	Enterovirus	Type 68	2 × 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
27	Enterovirus	09/2014 isolate 4	2 × 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
28	Respiratory	Type A	2 × 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
29	syncytial virus	Type B	2 × 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
30	Rhinovirus	A16	2 × 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
31		Type B42	2 × 10 ⁵ TCID ₅₀ /mL
32	Chlamydia pneumoniae	TWAR strain TW-183	5 × 10 ⁶ CFU/mL
33	Haemophilus influenzae	NCTC 4560	5 × 10 ⁶ CFU/mL
34		Bloomington-2	5 × 10 ⁶ CFU/mL
35	Legionella pneumophila	Los Angeles-1	5 × 10 ⁶ CFU/mL
36	prieditiophilia	82A3105	5 × 10 ⁶ CFU/mL
37		K	5 × 10 ⁶ CFU/mL
38		Erdman	5 × 10 ⁶ CFU/mL
39	Mycobacterium	HN878	5 × 10 ⁶ CFU/mL
40	tuberculosis	CDC1551	5 × 10 ⁶ CFU/mL
41	1	H37Rv	5 × 10 ⁶ CFU/mL
42		4752-98 [Maryland (D1)6B-17]	5 × 10 ⁶ CFU/mL
43	Streptococcus	178 [Poland 23F-16]	5 × 10 ⁶ CFU/mL
44	pneumonia	262 [CIP 104340]	5 × 10 ⁶ CFU/mL
	1	Slovakia	
45		14-10 [29055]	5 × 10 ⁶ CFU/mL
46	Streptococcus pyrogens	Typing strain T1 [NCIB 11841, SF 130]	5 × 10 ⁶ CFU/mL
47	Bordetela pertussis	NCCP 13671	5 × 10 ⁶ CFU/mL
48	Mycoplasma	Mutant 22	5 × 10 ⁶ CFU/mL

49	pneumoniae	FH strain of Eaton Agent [NCTC 10119]	5 × 10 ⁶ CFU/mL
50		M129-B7	5 × 10 ⁶ CFU/mL
51	Pneumocystis jirovecii (PJP)	N/A	N/A
52	Pooled human nasal wash	N/A	N/A
53	Candida albicans	3147	5 × 10 ⁶ CFU/mL
54	Pseudomonas aeruginosa	R. Hugh 813	5 × 10 ⁶ CFU/mL
55	Staphylococcus epidermidis	FDA strain PCI 1200	5 × 10 ⁶ CFU/mL
56	Streptococcus salivarius	S21B [IFO 13956]	5 × 10 ⁶ CFU/mL

Hook Effect:

There is no hook effect at $1.0\times10^{6.2}$ TCID $_{50}$ /mL of SARS-CoV-2 isolated from a SARS-CoV-2 confirmed patient in China.

Clinical Performance:

Clinical performance of Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test (Colloidal Gold) has been determined by testing 108 positive and 115 negative specimens for SARS-CoV-2 antigen (Ag). The sensitivity is 96.30% (195% CI: 90.79-98.98%), and the specificity is 99.13% (95% CI: 95.25-99.98%).

ŀ	53% Cl. 50.75-56.56%), and the specificity is 55.13% (55% Cl. 55.25-55.56%).					
			PCR Test Results			
			Positive	Negative	Total	
	Novel Coronavirus 2	Positive	104	1	105	
	019-nCoV Antigen Tes	Negative	4	114	118	
	t (Colloidal Gold) Res ults	Total	108	115	223	
			Sensitivity	Specificity	Overall Percentage Agreement	
			96.30% [90.79%;98. 98%]	99.13% [95.25%;99,98 %]	97.76% [94.85%;99.27%]	

PRECAUTIONS

- This kit is for in vitro diagnostic use only. Please read this instruction carefully before the test.
- Please use the swab and sample extraction buffer provided in this kit, and do not replace the sample extract in this kit with components in other kits
- Operations should strictly follow the instructions.
- 4. Positive and negative predictive values are highly dependent on the prevalence. When the prevalence of the disease is low and SARS-CoV-2 has little/no activity, a positive test results is more likely to represent a false positive result; when the prevalence of the disease is high, false negative test results are more likely.
- Compared with a RT-PCR SARS-CoV-2 assay, this test is less sensitive when used to detect patient samples within the first five days of the onset of symptoms.
- The test cassette must be used within 30 minutes after opening (temperature 10°30°C, humidity ≤70%), it should be used immediately after opening at 30°C, and the unused test cassette must be sealed and dryly stored.
- Waste or excess samples produced during testing should be inactivated according to regulations on infectious agents.

EXPLANATION FOR IDENTIFICATION

	Use by date	LOT	Batch	[]i	Consult Instruction for use
Σ	Content Sufficient For <n> Tests</n>	1	Temperature limitation	REF	Catalog Number
W	Manufacturi ng date	\triangle	Caution	8	Do not reuse





C€	CE Marking – IVDD 98/79/EC	EC REP	Authorized representativ e in the European Community		Manufactur er
IVD	For In Vitro Diagnostic Use	漛	Keep away from sunlight	*	Keep dry
!	For self-testing	/	/	/	/



Beijing Hotgen Biotech Co., Ltd. 9th Building, No. 9 Tianfu Street, Biomedical Base, Daxing District, Beijing, 102600, P.R. China.



MedNet GmbH Borkstrasse 10, 48163 Muenster, Germany





APPROVAL DATE AND REVISION DATE OF THE INSTRUCTION

Approved on February, 2021;

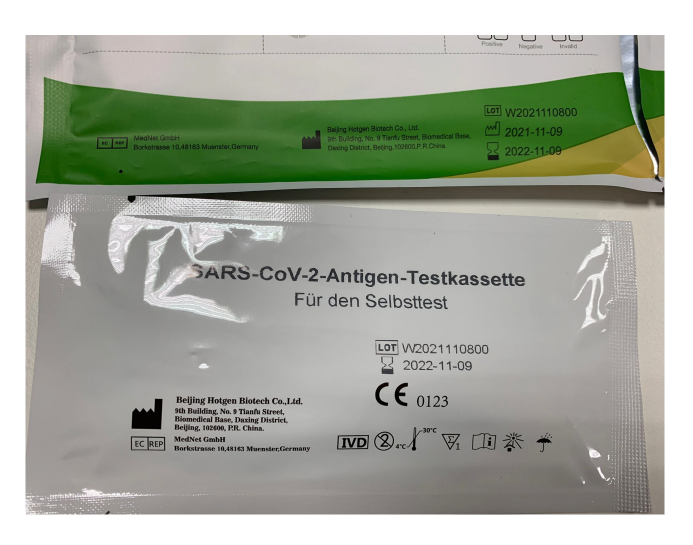
Version number: V. 2021-02.01[Eng.]

Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test (Colloidal Gold) Product Photos

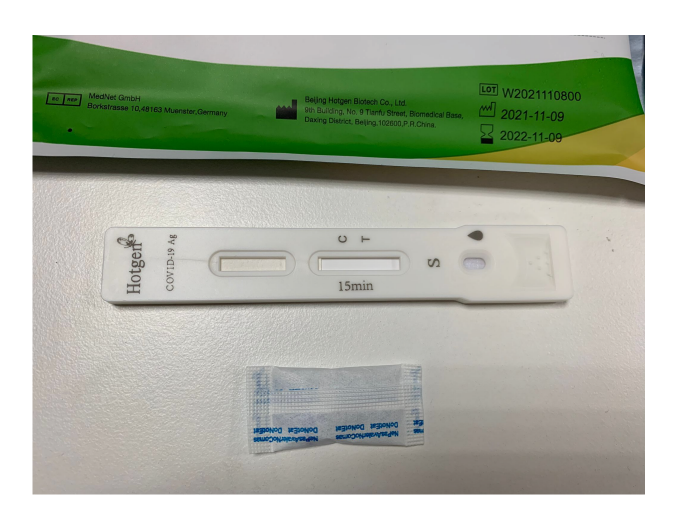




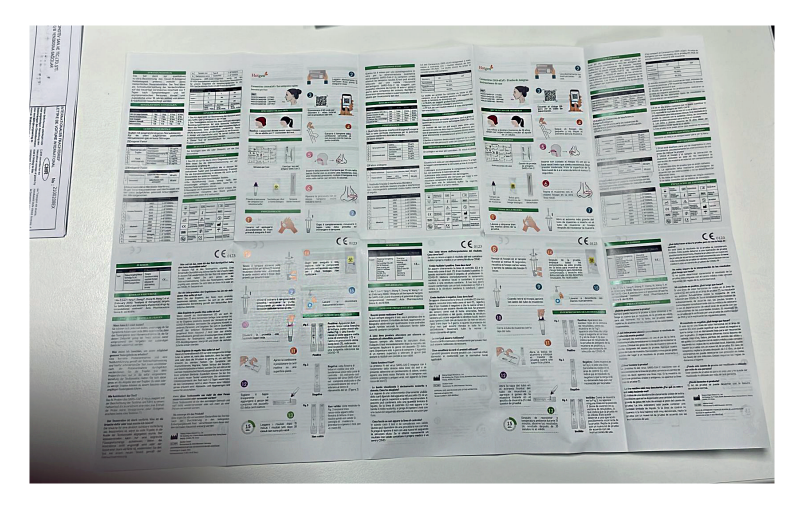














抗原胶体金检测试剂包装信息

Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test(Colloidal Gold) Packing Information

产品名称	规格/盒	单位	单位包装毛重
Product name	Specifications	Unit	Gross weight per
			unit package
Novel Coronavirus	1T	盒/kit	0.0359 kg/盒
2019-nCoV Antigen			0.0359 kg / kit
Test (Colloidal Gold)			

抗原胶体金试剂盒出口包装箱								
	Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test (Colloidal Gold)							
				Export Packi	ng Cartons			
包装箱/	长	宽	高	每箱装盒	单盒试剂	整箱净重	抛重	
盒	length	Width	height	数 量 Kit	净重	Net	Throwing	
Packing	cm	cm	cm	quantity	Net weight of	weight of	weight	
Carton/				per carton	single kit	the whole		
box						carton		
纸箱 carton	71	40	39	320盒 320kits	0.0359 公斤 0.0359 kg	11.488公斤 11.488 kg	18.5-19公斤 18.5-19 kg	

CE

Prueba de antigeno del nuevo coronavirus 2019-nCoV (oro coloidal)

Instrucciones de uso

NOMBRE DEL PRODUCTO

Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test (Colloidal Gold)

NÚMERO DE MODELO

Modelo A

ESPECIFICACIONES

1T/kit, 5T/kit, 20T/kit, 25T/kit, 40T/kit, 50T/kit.

Este kit se utiliza para la determi ación cualitativa in vitro del antígeno del nuevo coronavirus en hisopados nasales humanos o hisopados faríngeos. Se utiliza como análisis rápido para casos sospechosos de infección con el nuevo coronavirus, también se puede utilizar como un método de reconfirmación para la detección de cido nucleico en casos dados de alta. Un resultado positivo de la prueba indica que las muestras contenía ntigeno del nuevo coronavirus. Un resultado negativo de la prueba no descarta la posibilidad de infección. Este producto sólo se utiliza para la reserva clínica y de emergencia durante el brote de neumonía de nueva infección por coronavirus, y no se puede utilizar como reactivo de diagnóstico in vitro de rutina para la aplicación clínica. Los resultados de las pruebas de este kit son solo para referencia clínica. Se recomienda realizar un análisis exhaustivo de la afección basado en las manifestaciones clínicas del paciente y otras ruebas de laboratorio. Sólo para uso profesional

PRINCIPIO DE LA PRUEBA

Este kit se basa en la tecnología inmu omatográfica de oro coloidal y utiliza el método de sándwich de doble nticuerpo para detectar la proteina N del antigeno del SARS-CoV-2 en hisopados faringeos o nasales humanos La línea de detección (línea T) del casete de prueba del antigeno del muevo coronavirus se recubrió con el anticuerpo del nuevo coronavirus, y la línea de control de calidad (línea C) se recubrió con anti-ratón de oveja. Durante la prueba, la muestra se inserta en el casete de prueba y el líquido se cromatografía hacia arriba bajo el efecto capilar. El antigeno del nuevo coronavirus presente en la muestra se une primero al nuevo anticuerpo de coronavirus marcado con oro coloidal para formar un complejo en fase sólida de anticuerpo del nuevo coronavirus marcado con antigeno de coronavirus y oro coloidal en la posición de la linea T, y se for complejo en fase sólida de anticuerpo del nuevo coronavirus marcado con anti-ratón de oveja y oro coloida. posición de la línea C. Una vez finalizada la prueba, observe la reacción de color del oro coloidal de la línea T y de la linea C para determinar los resultados del antigeno del nuevo coronavirus en los hisopados nasales o

Dispositivo de prueba de antigenos del nuevo coronavirus
 Tampón de extracción de muestras
 Hisopo desechable para tomar muestras de virus

Nota: No puede mezclarse el uso de componentes de diferentes lotes.

ALMACENAMIENTO Y VIDA ÚTIL

- El kit debe ser almacenado a 4~ 30°C. la vida útil es de 18 mese
- Una vez abierta la bolsa de aluminio, debe utilizarse en 30 minutos (temperatura 10–30°C, humedad ≤70%), y debe utilizarse immediatamente después de abrirlo a 30°C.
- 3. El tampón de extracción de muestras debe utilizarse dentro de los 18 meses siguientes a su apertura
- (temperatura 10~30°C, humedad ≤70%). Fecha de fabricación y fecha de caducidad: ver etiqueta

REQUISITOS PARA LAS MUESTRAS

1. Toma de muest

Hisopado nasal: El personal de muestreo sostiene un hisopo y lo introduce en la fosa nasal y retrocede lentam a lo largo del fondo del canal nasal inferior, cuando la parte superior del hisopo llega a la pared posterior de la cavidad nasofaringea, gira suavemente en círculo (si hay tos refleja, permanece un momento), y luego retira

termante el hisopo.

Hisopado faringeo: Deje que el paciente incline ligeramente la cabeza, abra la boca y emita sonidos "ah", exponiendo las amigdalas faringeas de ambos lados. Sostenga el hisopo y frote las amigdalas faringeas de ambos lados. lados del paciente con un poco de fuerza hacia adelante y hacia atrás al menos 3 veces. A continuación, frote

lados del paciente con un poco de fuerza hacia addante y hacia afras al menos 3 veces. A continuacion, frot hacia arriba y hacia abajo la pared faringea posterior al menos 3 veces.

2. Tratamiento de muestras

El hisopo después del muestros se empapa por debajo del nivel de liquido del tampón de extracción de muestras, seg imy se presional a Veces, el tiempo de remojo del hisopo no es inferior a 15s, la cabeza del hisopo se presiona, luego se saca el hisopo y se aprieta el tubo de muestroe. El liquido en el tubo es la muestra después del retorniento.

Type 7 Type 55 hMPV 3 Type B1 /

Peru2-2002 hMPV 16 Type A1

IA10-2003 Type 1

Type 2

Type 3

Type 4A

HINI

H3N2

H5N1

H7N9

Victo

Yamagata

Type 68

Type A

Type B

Type B42

NCTC 4560

Bloomington-2

Los Angeles-

82A3105

Erdman

HN878

CDC1551

4752-98 (D1)6B-17] [Marylane

[Poland 23F-16]

[CIP 104340]

14-10 [29055]

NCCP 13671

FH strain of E

Agent [NCTC 10119]

Mutant 22

M129-B7

Typing strain T [NCIB 11841, SF 130]

H37Rv

TWAR strain TW-183

A16

09/2014 isolate 4

2 × 105 TCID50/mL

2 × 10⁵ TCID50/mL 2 × 105 TCID50/ml

2 × 10⁵ TCID50/mL

 $2 \times 10^5 \text{ TCID50/mL}$

 $2\times10^5~TCID50/mL$

 $2 \times 10^5 \text{ TCID50/mL}$

 2×10^5 TCID50/mL

 2×10^5 TCID50/mL

2 × 105 TCID50/mL

 $2 \times 10^5 \text{ TCID50/mL}$

2 × 105 TCID50/mL

 $2 \times 10^5 \text{ TCID50/mL}$

2 × 105 TCID50/mL

 $2 \times 10^5 \text{ TCID50/mL}$

2 × 105 TCID50/mL

 $2 \times 10^5 \text{ TCID50/mL}$

 $2 \times 10^5 \text{ TCID50/mL}$

 $2\times10^5\ TCID50/mL$

 $5 \times 10^6 \, \text{CFU/mL}$

5 × 106 CFU/mL

5 × 106 CFU/mL

 $5\times10^6~CFU/mL$

5 × 106 CFU/mL

5 × 106 CFU/mL

 $5\times 10^6\,CFU/mL$

5 × 106 CFU/mL

 $5\times10^6\,CFU/mL$

5 × 106 CFU/mL

5 × 106 CFU/mL

 5×10^6 CFU/mL

5 × 106 CFU/mL

5 × 106 CFU/mL

 $5 \times 10^6 \, \text{CFU/mL}$

 $5\times 10^6~CFU/mL$

5 × 106 CFU/mL

3. Conservación de la muestra

La muestra de tratado debe ser analizada dentro de 1h. Las muestras que no puedan detectarse en 24 horas deben conservarse a -70°C o menos. Debe evitarse la congelación y descongelación repetida durante el transporte de las muestras. Las muestras recogidas deben enviarse al laboratorio lo antes posible. Si es necesario transportar el espécimen por una larga distancia, se recomienda preservar el espécimen por medio de refrigeración como el

PROCEDIMIENTO DE PRUEBA

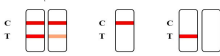
- Colocar el casete de prueba, el tampón de ext minutos, y equilibrar a temperatura ambiente (10-30°C).
- iniminos, y culmora a subripantiari annosine. (10-30-5). Abra la bolsa de papel de aliminio de casete de prueba, coloque el casete de prueba en una superfície plana.
 Escriba la identificación de la muestra en la caja de plástico del casete de prueba.
 Ahada 4 gotas de la muestra tratada en el pozo de la muestra del casete de prueba. Conserve la muestra a
- 10~30°C durante 15 minutos. rvar los resultados después de Incubar a 10-30°C durante 15 minutos. El resultado obtenido después
- de 30 minutos no es válido. Este kit no tiene productos de control de calidad. Se recomienda que los usuarios establezcan un método de control de calidad adecuado para su laboratorio.

INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS

Positivo: En la ventana de observación aparecen dos líneas de color, es decir, aparece una línea roja o magenta en la posición de la línea de control de calidad (línea C) y la línea de detección (línea T) (como se muestra en el resultado 1), lo que indica que el resultado del test de anticuerpos contra el nuevo coronavirus en la muestra fue

positivo. Negativo: En la ventana de observación aparece una línea roja o magenta en la posición de la línea de cor calidad (línea C), y no aparece ninguna línea en la posición de la línea de prueba (línea T) (como se muestra en el resultado 2), lo que indica que los resultados de la prueba de los anticuerpos contra el nuevo coronavirus en la muestra fueron negativos o que la concentración estaba por debajo del límite de detección del kit.

No válido: No aparece ninguna linea en la línea de control de calidad (línea C) en la ventana de obs se muestra en el resultado 3), lo que indica que la prueba no es válida, debe recoger la muestra de nuevo y



Resultado 1: Positivo Resultado 2: Negativo Resultado 3: No válido

LIMITACIONES

- Este kit es una prueba cualitativa y no puede cuantificar la concentración del antigeno del nuevo coronavirus. El resultado del test de este kit no es el único indicador de confirmación de las indicaciones clínicas. Si el resultado test no coincide con las pruebas clínicas, se recomienda realizar pruebas complementarias para verificar el resultado
- Los resultados de los test de las muestras están relacionados con la calidad de la recolección, el procesamiento, el transporte y el almacenamiento de las mismas. Cualquier error puede causar resultados inexactos en las pruebas. Si no iento de la muestra, pueden producirse falsos p

CARACTERÍSTICAS DE RENDIMIENTO

- 1. Cuando se realicem pruebas con referencias de la entidad, se deben cumplir las siguientes normas: 1.1 Tasa de cumplimiento de las referencias negativas Utilice las referencias negativas de la empresa para las pruebas, y las referencias negativas deben ser detectudas al menos 20/20 (-/-). 1.2 Tasa de cumplimiento de las referencias positivas: Utilice las referencias positivas de la empresa para las pruebas, y las referencias positivas deben detectaras al menos en 5/5 (+/+). 1.3 Referencias de sensibilidad: Cumo de sutilizar neferencias de sensibilidad de la empresa para la detección, se debe detectur al menos 1/5 (+/+).

- 1.4 Repetibilidad: Utilice referencias de precisión de la empresa para las pruebas, y los resultados de las pruebas
- de las referencias repetibles deben ser consistentes
- Limit of Detection (LoD): Límite de detección

Se confirmó que la prueba de antígeno del nuevo Coronavirus 2019-nCoV (oro coloidal) detectaba 2,5×102,2 TCID50/mL de SARS-CoV-2 que se recogió de un paciente confirmado por COVID-19 en Chins

Estudios de sustancias de interferencia exógenas/endógenas:
 No hubo interferencias para las posibles sustancias interferentes que se enumeran a continu (1) Factor exógeno

1/2

No. Factor exégeno Sustancias interferentes Test cone. 1 Aerosoles nasales Feniléfrina 128µg/mL 3 Ogotas Oximetazolina 128µg/mL 5 Corticoides Dexametasona 2µg/mL 6 nasales Flimisolida 0.2µg/mL 7 Mometasona 0.5µg/mL 8 Fatillas para la gargenta 5% (wv.) 9 Pastillas para la gargenta 5% (wv.) 10 Anestésico oral Anbesol 5% (vv.) 111 Anestésico oral Antesol 5% (vv.) 12manivir (influenza) 2µg/mL Ribavirias (VHC) 0.2µg/mL 13 Altimate (HIV) 2µg/mL Peramivir(Influenza) 2µg/mL 16 Altimate (HIV) 2µg/mL Peramivir(Influenza) 4µg/mL 16 Altimate (HIV) 2µg/mL Peramivir(Influenza) 4µg/mL 17 Artiblótico Caliromicina 40µg/mL 20 Artiblótico Ceftriaxona 800µg/mL				
2	No.	Factor exógeno	Sustancias interferentes	Test conc.
Spray nasal salino al 10% 10% (v)	1	Aerosoles nasales	Fenilefrina	128μg/mL
Dexametasona 2µg/ml.	2	o gotas	Oximetazolina	128µg/mL
Corticoides Flunisolida O.2µg/mL	3		Spray nasal salino al 10%.	10%(v/v)
Flunisolida 0.2 µg/mL	4		Dexametasona	2μg/mL
6 Triamcinolona accionida 0.2 μg/mL	5		Flunisolida	0.2μg/mL
Pastillas para la garge Pastillas para la garge Pastillas para la garge Caramclos para la gargenta	6	nasaies	Triamcinolona acetónida	0.2μg/mL
Pastillas para la gargente Somg/mL Somg/	7		Mometasona	0.5μg/mL
Pastillas pura la garganta \$8.75mg \$50mg/mL			Strepsils (flurbiprofeno	5% (w/v,
10		D-+:11	8.75mg)	50mg/mL)
Anestesico oral Anbesol Sōngiml.	_	rastinas para ia garg		5% (w/v,
10	,		Carametos para la garganta	50mg/mL)
Comparison Com	10	Anestésico oral	Anbesol	59/- (1/1/11)
12	10	Allestesico orai	(Benzocaína 20%)	3% (V/V)
13	11		α-Interferon-2b	0.01μg/mL
14	12		Zanamivir (Influenza)	2μg/mL
Farmacos antivirales	13		Ribavirina (VHC)	0.2μg/mL
15	14	Fármaços antivirales	Oseltamivir (Influenza)	2μg/mL
Rionavir(HIV) 20µg/mL	15	Turnacos antivitues	Peramivir(Influenza)	60μg/mL
Arbidol((Influenza) 40µg/mL	16		Lopinavir(HIV)	80μg/mL
19	17		Ritonavir(HIV)	20μg/mL
20	18		Arbidol((Influenza)	40μg/mL
21 Cefriaxona 800µ/mL 22 Meropenem 100µg/mL 23 Antíbacteriano, sistémico, Tobramicina 128µg/mL 24 Otros Mucina: glándula submaxilar bovina, tipo 100 µg/mL	19		Comprimidos de levofloxacino	40μg/mL
21 Ceftriaxona \$80pig/mL 22 Meropenem 100pg/mL 23 Antibacteriano, sistémico, Tobramicina 128pig/mL 24 Otros Mucina: glándula submaxilar bovina, tipo 100 µg/mL	20	Antibiático	Azitromicina	200μg/mL
23 Antibacteriano, Tobramicina 128µg/mL 24 Otros Mucina: glindula submaxilar bovina, tipo 100 µg/mL	21	7 timologico	Ceftriaxona	800μg/mL
23 sistémico, Tobramicina 128μg/mL 24 Otros Mucina: glándula submaxilar bovina, tipo 100 μg/mL	22		Meropenem	100μg/mL
24 Otros submaxilar bovina, tipo 100 µg/mL	23		Tobramicina	128μg/mL
25 Biotina 100 μg/mL	24	Otros		100 μg/mL
	25		Biotina	100 μg/mL

(2) Fa

to	or endógeno)		
	No.	Factor endógeno	Sustancias interferentes	Test conc.
	1	Enfermedad autoinmune	Anticuerpo humano anti-ratón, HAMA	800 ng/mL
	2	Proteinas del suero	Sangre entera (humana), anticoagulada con EDTA	10% (w/w)

Reactividad cruzada e interferencia microbiana:

No se produjeron rea cias con los posibles microorganismos que se indican a conti

prou	nodujeron reacciones cruzadas in interferencias con los positores interioriganismos que se indic						
	No.	Sustancia interferente	Cepa	Concentración de sustancia interferente			
	1		HKUI	2 × 10 ⁵ TCID50/mL			
	2	2	229E	$2\times10^5~TCID50/mL$			
	3	Coronavirus Humano	OC43	2 × 10 ⁵ TCID50/mL			
	4	_	NL63	$2 \times 10^5 \text{ TCID50/mL}$			
	5		SARS	$2 \times 10^5 \text{ TCID50/mL}$			
	6		MERS	$2 \times 10^5 \text{ TCID50/mL}$			
	7		Type 1	$2 \times 10^5 \text{ TCID50/mL}$			
	8		Type 2	$2 \times 10^5 \text{ TCID50/mL}$			
	9	9 Adenovirus	Type 3	$2\times10^5~TCID50/mL$			
	10		Type 4	$2\times10^5~TCID50/mL$			
	11		Type 5	$2 \times 10^5 \text{ TCID50/mL}$			



12

15 (hMPV)

16 17

18

19

20

22

24

25

26

27

28

29

30

31

32

33

34

35

36

37

38

39

41

42

43

44

45

46

47

48

49

Virus de la

Influenza B

Enterovirus

Rhinovirus

Chlamydia

Haemophilu:

influenzae

Legionella

pneumophila

Mycobacteriur

tuberculosis

pneumonia

Bordetela pertussis

pneumoniae

Virus respiratorio



51	Pneumocystis jirovecii (PJP)	N/A	N/A
52	Lavado nasal humano combinado	N/A	N/A
53	Candida albicans	3147	5 × 106 CFU/mL
54	Pseudomonas aeruginosa	R. Hugh 813	5 × 106 CFU/mL
55	Staphylococcus epidermidis	FDA strain PCI 1200	5 × 106 CFU/mL
56	Streptococcus salivarius	S21B [IFO 13956]	5 × 106 CFU/mL

Efecto gancho

No hay efecto de gancho a 1,0 ×10^{6,2} TCID₅₀/mL de SARS- CoV-2 que fue aislado de un paciente confirm por COVID-19 en China.

Rendimiento clínico

(1) Muestras de hisopado nasal

ninó que el rendimiento clínico de la prueba de antígeno del nuevo Coronavirus 2019-nCoV (oro coloidal) al analizar 207 muestras positivas y 410 negativas para el antigeno (Ag) del SARS-CoV-2 tenía una sensibilidad del 96,62% (CI del 95%: 93,16-98,63%) y una especificidad del 99,76% (CI del 95%: 98,65-99,99%).

		1			
		Resultados de la prueba PCR		a PCR	
		Positivo	Negativo	Total	
Resultados de la prueba de	Positivo	200	1	201	
antigeno del nuevo coronavirus	Negativo	7	409	416	
2019-CoV (oro coloidal)	Total	207	410	617	
		Sensibilidad	Especificidad	Porcentaje de concordancia global	
		96.62%	99.76%	98.70%	
		[93,16%;98,63%]	[98,65%;99,99%]	[97,46%;99,44%]	

Se determinó que el rendimiento clínico de la prueba de antígeno del Coronavirus 2019-nCoV (oro coloidal) al analizar 207 muestras positivas y 410 negativas para el antígeno (Ag) del SARS-CoV-2 tenía una sensibilidad del 97 10% (Cl del 95% 93 80.98 93%) y una especificidad del 99 76% (Cl del 95% 98 65.99 99%)

91,10% (Cr dci 93%. 93,80-96,93%) y dia especificidad dci 99,76% (Cr dci 93%. 96,63-99,99%).				
		Resultados de la prueba PCR		
		Positivo	Negativo	Total
Resultados de la prueba de	Positivo	201	1	202
antigeno del nuevo coronavirus	Negativo	6	409	415
2019-CoV (oro coloidal)	Total	207	410	617
		Sensibilidad	Especificidad	Porcentaje de concordancia global
		97.10%	99.76%	98.87%
PRECAUCIONES		[93.80%;98.93%]	[98.65%;99.99%]	[97.68%;99.54%]

- Este kit es sólo para uso de diagnóstico in vitro. Por favor, lea atentamente estas in
- La prueba.

 Por favor, utilice el hisopo y el tampón de extracción de muestras proporcionados por este kit, no sustituya el tampón de extracción de muestras de este kit por componentes de otros kits.

 La operación debe realizarse estrictamente de acuerdo con las instrucciones, y no se deben mezclar diferentes lotes.

 El usuario debe analizar la muestra lo antes posible, y la evaluación del rendimiento clínico de la muestra congelada puede ser diferente a la de la muestra fresca.

- El unantio debé analizar la muestra lo antes posible, y la evaluación del rendimiento clínico de la muestra congelada puede ser diferente a la de la muestra fresca. Los valuers perdievirso spositivos y negativos dependen en gran medida de las tasas de prevalencia. Es más probable que los resultados positivos de las pruebas represente falsos positivos durante periodos de escasa o nula actividad del SRAS-COV-2 canado la prevalencia de la enfermedad e baja. Los resultados fatos negativos son más probables cuando la prevalencia de la enfermedad causada por el SRAS-COV-2 es alta. Se ha demostrado que la aestabilidad de la prueba despuese de los primeros cinco días de la apartición de los sintomas disminuye en comparación con un ensayo RT-PCR SARS-COV-2. El casete de punhea debe ser utilizado dentro de los 30 minutos después de la apertura (temperatura 10-30°C, humedad 570%), debe ser utilizado intendistamente después de la apertura a 30°C; y el casete de prueba no utilizado debe ser sellado y almacenados nes ence. después de la apertura a 30°C; y el casete de prueba no utilizado debe ser sellado y almacenados nes ence.

TARI A DE SÍMBOLOS

\square	Fecha de caducidad	LOT	LOTE	[]i	Leer las instrucciones de uso
Σ	Contiene suficiente para <n> Tests</n>	1	Limitación de temperatura	REF	Número de catálogo
\mathbb{A}	Fecha de fabricación	\triangle	Precaución	(2)	No reutilizar
ce	Marcado CE – IVDD 98/79/EC	EC REP	Representante autorizado en la Comunidad Europea	-	Fabricante
IVD	Sólo para uso de diagnóstico in vitro	淡	Mantener alejado de la luz solar	*	Mantener seco



Beijing Hotgen Biotech Co., Ltd.

9th Building, No. 9 Tianfu Street, Biomedical Base, Daxing District, Beijing. 102600, P.R. China.



MedNet GmbH Borkstrasse 10, 48163 Muenster, Germany





FECHA DE APROBACIÓN Y FECHA DE REVISIÓN DEL MANUAL Aprobada en enero de 2021; Número de versión: V. 2021-01 01f Eng 1

Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test (Colloidal Gold) Clinical Study Report

Subject Product: Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test

(Colloidal Gold)

Test start time: Oct.10 th, 2020

Test completion time: Feb. 03th, 2021

Model specifications: 40T/kit

Submitted by: Beijing Hotgen Biotech Co., Ltd.

Beijing Hotgen Biotech Co., Ltd.

Summary of Research Report

Clinical trial sponsor	Beijing Hotgen Biotech Co., Ltd.
Clinical trial name	Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test (Colloidal Gold)
Clinical trial facility	The Key laboratory of Biological Emergency and Clinical POCT (Beijing)
Purpose of clinical trials	The purpose of this study was to investigate the self-test performance of "Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test (Colloidal Gold)" produced by Beijing Hotgen Biotech Co., Ltd. to detect novel coronavirus (2019-nCoV) antigen in human anterior nasal swab specimens.
Clinical trial methods	The subject product of this study is "Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test (Colloidal Gold)" (hereinafter referred to as "Antigen Test") produced by Beijing Hotgen Biotech Co., Ltd. The product selected for the comparison is RT-PCR Kit. Results of the Antigen Test and RT-PCR Test are compared to evaluate the consistency between the Antigen Test and RT-PCR Test. Cases with different test results were comprehensively analyzed by combining the patients' epidemiological background, clinical symptoms, disease outcome, and other information. In this way, the performance of the Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test (Colloidal Gold) (produced by Beijing Hotgen Biotech Co., Ltd) to detect the novel coronavirus (2019-nCoV) antigen in human anterior nasal swab specimens was evaluated. The specimens collection and testing for antigen test were conducted by individuals in non-healthcare settings while the collection and testing of the specimens for RT-PCT were accomplished by the investigators. The anterior nasal swab specimens used for antigen test were prospectively collected. Patients were sequentially and randomly enrolled .All collected specimens can be traced back to the corresponding clinical information, including case number, age, gender, type of specimens, collection time, confirmation or exclusion of the novel coronavirus infection, and the RT-PCR Test results for disease diagnosis.
Test kit name,	Name: Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test (Colloidal Gold)
specifications	Specification: 40 Tests/Kit;
Sample size	This study enrolled a total of 223 human anterior nasal swab specimens, of which 108 were positives for RT-PCR Test, 115 negatives for RT-PCR Test; As for data collection of the corresponding RT-PCR Test results.
Judgment method	Visual observation
Evaluation method	(1) The total coincidence rate of the diagnosis results of the assessment system and the reference system is greater than 80%.(2) The Kappa value of the consistency between the diagnostic results of the assessment system and the reference system is greater than 0.75.
Results and conclusions	1. The sensitivity, spesitivity, and accuracy of the diagnostic results of the assessment system and the reference system are: Human anterior nares swab specimens, 96.30%, 99.13%, and 97.76%

		Nucleic Acid Test results		_ Total
		Positive (+)	Negative (-)	Total
	Positive (+)	104	1	105
Antigen Test	Negative (-)	4	114	118
Total	L	108	115	223

Sensitivity: 96.30% (90.79%~98.98%) Specificity: 99.13% (95.25%~99.98%) Accuracy: 97.76% (94.85%~99.27%)

2. The consistency coefficient Kappa result of the diagnostic results between the assessment system and the reference system is below:

Human anterior nares swab specimens: Kappa (K) =0.9551;

In summary, individuals self-test in non-healthcare settings by using the Antigen Test kit, the Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test (Colloidal Gold) produced by Beijing Hotgen Biotech Co., Ltd. to detect human anterior nasal swab specimens, the results showed excellent agreement with the RT-PCR Test results. The comparison test results of human anterior nasal swab specimens are highly consistent. Therefore, the Antigen Test kit has a good self-test performance.

Verification unit:

The Key Laboratory of Biological Emergency and Clinical POCT (Beijing) 上京市重点实验室 Feb.03th 2021

Note: The Key laboratory of Biological Emergency and Clinical POCT (Beijing) was jointly declared by Beijing Hotgen Biotech Co.,Ltd and institute of Microbiology of the Academy of Military Medical Sciences. It was announced on the website of the Beijing Municipal science & Technnology Commission on May 30, 2014.

Sensitivity verification of Novel Coronavirus 2019-nCoV

Antigen Test (Colloidal Gold)

Purpose

Use inactivated new coronavirus to evaluate the sensitivity of Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test (Colloidal Gold)

Experimental Materials

1. 1 batch of colloidal gold test paper;

2. Inactivated virus: 105 pfu/mL.

Experimental steps

Sample: Mixing ratio of sample diluent

Concentration	Virus content in sample	Sample: Mixing ratio of sample
number	(pfu/mL)	diluent
1	0	1: 9
2	102	1: 9
3	2.5×10^{2}	1: 9
4	5×10 ²	1: 9
5	103	1: 9
6	104	1: 9

- 1. After mixing the sample and diluent, incubate at room temperature for 1 min.
- 2. Take 100µL of sample and observe the result after 15min reaction.

Test results

Concentration	Virus content in	Sample: Mixing ratio of	Result
number	sample (pfu/mL)	sample diluent	
1	0	1: 9	#
2	102	1: 9	<u>+</u>
3	2.5×10^{2}	1: 9	+
4	5×10^{2}	1: 9	+
5	10 ³	1: 9	++
6	104	1: 9	+++

In conclusion

Colloidal gold experiment results: 10² pfu/mL has a shallow band, negative without background, the sensitivity is 2.5×10² pfu/mL.

The Key laboratory of Biological Emergency and Clinical POCT (Beijing)

Aug. 17th, 2020





page 1 of 3 Pages

空运货物运输条件识别报告书 Certificate for Safe Transport of Air Cargo



证书编号:

BN2009720700750002

物品名称:

新型冠状病毒(2019nCoV)抗原检测试剂盒(胶体金

洪.

Name of Goods:

NOVEL CORONAVIRUS 2019-nCoV ANTIGEN TEST

(COLLOIDAL GOLD)

签发日期:

2020-09-23

委托单位:

北京热景生物技术股份有限公司

Applicant:

北京信诺递捷运输咨询有限公司

SINO-Dangerous Goods Transportation Consultant Ltd.

电话: 010-64589142

网址: www.chinasdg.cn

传真: 010-64580462

E-mail: public@chinasdg.cn

地址:北京市顺义区北京空港物流基地物流园八街九号林吉大厦B505室

邮编: 101300

TUNKSUD TUN SUD TUN SUDDITUN SUDDITUN SUDDITUN SUDDITUN SUDDITUN

TUV SUID TUV SUD TO SUD TO SUD







Certificate

No. Q5 089675 0005 Rev. 01

Holder of Certificate:

Beijing Hotgen Biotech Co.,Ltd

9th Building, No. 9 Tianfu Street, Biomedical Base

Daxing District 102600 Beiling

PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Facility(ies):

Beijing Hotgen Biotech Co.,Ltd

9th Building, No. 9 Tianfu Street, Biomedical Base, Daxing District,

102600 Beijing, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Certification Mark:



Scope of Certificate:

Design and Development, Production, Distribution and Service of Automated Immunoassay Analyzer, Up-converting Phosphor Immunoassay Analyzer, Up converting Phosphor Technology Test Kits, Colloidal Gold Test Kits, Chemiluminescence Immunoassay Test Kits, Enzyme-Linked Immunoassay Test Kits.

Applied Standard

EN ISO 13485:2016

Medical devices - Quality management systems -

Requirements for regulatory purposes

(ISO 13485:2016)

DIN EN ISO 13485:2016

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH certifies that the company mentioned above has established and is maintaining a quality management system, which meets the requirements of the listed standard(s). All applicable requirements of the testing and certification regulation of TÜV SÜD Group have to be complied with. For details and certificate validity see: www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:Q5 089675 0005 Rev. 01

Report No.:

BJ20071201

Valid from:

2020-12-05

Valid until:

2023-12-04

Date,

2020-09-01

Head of Certification/Notified Body

Page 1 of 1

TÜV SÜD Product Service GmbH • Certification Body • Ridlerstraße 65 • 80339 Munich • Germany

对外贸易经营者备案登记表

备案登记表编号: 01716790

经营者中文名称	北京热景生物技术股份有限公司		
经营者英文名称	Beijing Hotgen Biotech Co.,Ltd.		
组织机构代码	经营者类型 (由备案登记机关填写) 股份有限公司		
住 所	北京市大兴区中关村科技园区大兴生物医药产业基地天富 街9号9幢		
经营场所 (中文)	北京市大兴区中关村科技园区大兴生物医药产业基地天富街9号9幢		
经营场所(英文)	9th Bullding, No.9 Tianfu St. Biomedical Base Daxing District Beijing, China		
联系电话	010-56528860 联系传统 010-56528861		
邮政编码	102600 li.han@hotgen.com.cn		
工商登记注册日期	2005-6-23 工商登纪注册号		

依法办理工商登记的企业还须填写以了

 企业法定代表人姓名	林长青 有效证件号 3522021976	09261014
 注册资金	肆任位宿万 元	(折美元)

依法办理工商登记的外国(地区)企业或个体工商户(独资经营者)还须填写以下内容

企业法定代表人 个体工商负责人姓名	有效证件号	
企业资产/个人财产		(折美元)

备注地址、变更,原证号01224263 名称、经营者类型、注册资金变更

原证号01224414

填表前请认真阅读背面的条款,并由企业法定代表人或个体工商负责。

年⁰⁷ 月²⁹

2016

京食药监椒生产许20070010号 许可证编号:

企业名称: 北京热景生物技术股份有限公司

生产地址:

北京市大兴区中关村科技园区大兴生物医药 产业基地天富街9号9幢

生产范围

2002版分类目录: ||类: ||-6840-3免疫分析系 0-3免疫分析系统, 111-6840体外诊断试剂*** 统, II-6840体外诊断试剂 III类; III-684

2017版分类目录: ||类: ||-22-04免疫分析设备

IP22.15检验及其他辅助设备***

企业负责人;林长青

发证部门 北京市大兴区中关村科技园区大兴生物医药

产业基地天富街9号9幢

压:

世

发证日期

Ш

ក

Щ

88

卅

2024

MI

有效期限:

Ш

2

Щ

5

枡

2020

国家药品监督管理局制

91110115777090586H 绕 ı 学 이 亦 H 4 白

信息公示系统"

络蟹、华田、 了解更多登记、 "国家企业按用

Mu

H 串 彸 本

6219.6341万元

Ш 患 2005年06月23日

米

الط

股份有限公司(上市、自然人投资或控股)

北京热景生物技术股份有限公司

如

法定代表

林长营

Iof

钓

H

揺 器 2005年06月23日至 大越

22

光区中关村科技园区大兴生物医药产业

□ 技术开发、技术转让、技术服务、技术咨询;货物进出口;技术进出口;代理进出口;租赁、维修医疗器械,销售医疗器械(口类);软件开发;健康咨询(须经审批的多疗活动除外);生产第二类、第三类医疗器械、销售食品;销售第三类医疗器械。(企业依法自主选择经营项品;销售第三类医疗器械。(企业依法自主选择经营项目,开展经营活动;生产第二类、第三类医疗器械、销售食品、销售第三类医疗器械以及依法须经批准的项目,经有关部门批准后依批准的均容开展经营活动;不得从事本市产业砂容整点和阻挡来调白的反差运出动;不得从事本市产业砂容整点和阻挡来调白的反差运出动;不得从事本市产业砂容整点和阻挡

ίť 控 米

娰





BfArM, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn ABTEILUNG Medizinprodukte BEARBEITET VON

Kerstin Brandenburg +49 (0)228 99 307- 3373 TEL Dr. Grob Healthcare GmbH

Kerstin.Brandenburg@bfarm.de E-MAIL Dr. Johannes Grob Schumannstraße 27

HAUSANSCHRIFT Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3 60325 Frankfurt 53175 Bonn

Deutschland +49 (0)228 99 307-0 TEL +49 (0)228 99 307-5207 FAX poststelle@bfarm.de E-MAIL

INTERNET

www.bfarm.de

f.grob@dr-grob.com Per Mail: Bonn, den 02.03.2021

Nachrichtlich: mpg-64.5@rpks.hessen.de 92.02-5640 -S-057/21 GESCHZ

Im Antragsverfahren

5640-S-057/21Sonderzulassung	
Dr. Grob Healthcare GmbH	"Antragsteller"
Dr. Johannes Grob	
Schumannstraße 27	
60325 Frankfurt	
Namens und in Vollmacht für den Hersteller	
Beijing Hotgen Biotech Co.,Ltd	
Janne Zhang	
9 building, No.9 Tianfu Street	
102600 Peking	
des Herstellers	
Beijing Hotgen Biotech Co.,Ltd	"Hersteller"
Janne Zhang	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
9 building, No.9 Tianfu Street	
102600 Peking	
aufgrund des Antrags vom 19.02.2021	
zum Medizinprodukt	
Coronavirus (2019-nCoV)-Antigentest -	"betroffenes Medizinprodukt"

auf Erteilung einer Sonderzulassung gemäß § 11 Absatz 1 Medizinproduktegesetz (MPG)

ergeht folgender



BfArM, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn ABTEILUNG Medizinprodukte

Dr. Grob Healthcare GmbH

BEARBEITET VON

Kerstin Brandenburg

TEL +49 (0)228 99 307- 3373

Dr. Johannes Grob

E-MAIL Kerstin.Brandenburg@bfarm.de
Schumannstraße 27

60325 Frankfurt

HAUSANSCHRIFT Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3
53175 Bonn

Deutschland

TEL +49 (0)228 99 307-0

FAX +49 (0)228 99 307-5207

E-MAIL poststelle@bfarm.de

INTERNET www.bfarm.de

Per Mail: f.grob@dr-grob.com Bonn, den 02.03.2021 Nachrichtlich: mpg-64.5@rpks.hessen.de GESCHZ 92.02- 5640 -S-057/21

Im Antragsverfahren

5640-S-057/21Sonderzulassung	
Dr. Grob Healthcare GmbH	"Antragsteller"
Dr. Johannes Grob	
Schumannstraße 27	
60325 Frankfurt	
Namens und in Vollmacht für den Hersteller	
Beijing Hotgen Biotech Co.,Ltd	
Janne Zhang	
9 building, No.9 Tianfu Street	
102600 Peking	
des Herstellers	
Beijing Hotgen Biotech Co.,Ltd	"Hersteller"
Janne Zhang	,,
9 building, No.9 Tianfu Street	
102600 Peking	
aufgrund des Antrags vom 19.02.2021	
zum Medizinprodukt	
Coronavirus (2019-nCoV)-Antigentest -	"betroffenes Medizinprodukt"

auf Erteilung einer Sonderzulassung gemäß § 11 Absatz 1 Medizinproduktegesetz (MPG)

ergeht folgender

Bescheid:

- 1. Das erstmalige Inverkehrbringen des oben angeführten betroffenen Medizinprodukts auf dem Gebiet der Bundesrepublik Deutschland wird aus Gründen des Interesses des Gesundheitsschutzes gemäß § 11 Abs. 1 MPG zugelassen.
- 2. Diese Sonderzulassung ist befristet bis zum 02.06.2021 und wird unter dem Vorbehalt des jederzeitigen Widerrufs erteilt. Die Sonderzulassung erlischt automatisch, sobald das reguläre Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang III Nr. 6 der Richtlinie 98/79/EG abgeschlossen wurde.
- 3. Auf jeder Sekundärverpackung und in der Gebrauchsanweisung muss Folgendes vorhanden sein:
 - alle erforderlichen Angaben, aus denen der Anwender ersehen kann, worum es sich bei dem Produkt oder Packungsinhalt handelt, einschließlich des Hinweises auf die Eigenanwendung,
 - Name und Adresse des Herstellers und des europäischen Bevollmächtigten,
 - Hinweis, dass die Produkte gemäß § 11 Abs. 1 MPG befristet in Deutschland erstmalig in Verkehr gebracht werden dürfen,
 - das Aktenzeichen des Sonderzulassungsbescheids des BfArM.
- 4. Die Sekundärverpackung und die Gebrauchsanweisung dürfen nicht die CE-Kennzeichnung tragen.
- 5. Die Sonderzulassung wird mit der Auflage verbunden, dass der Hersteller innerhalb der Befristung dieser Sonderzulassung das reguläre Konformitätsbewertungsverfahren durchführt und dem BfArM die Ergebnisse mitgeteilt werden.
- 6. Die Sonderzulassung wird mit der Auflage verbunden, dass Tests aus Großpackungen durch einen Vertreiber nicht vereinzelt und separat an den Endverbraucher abgegeben werden dürfen. Bei der Abgabe von Großpackungen ist in geeigneter Weise deutlich darauf hinzuweisen.
- 7. Die Sonderzulassung wird mit der Auflage verbunden, dass die Gebrauchsanweisung bis auf die Angaben zum Vertreiber identisch sind mit der in diesem Antrag eingereichten. Inhaltliche Ergänzungen oder Änderungen bedürfen der Zustimmung des BfArM und sind als Änderungsantrag einzureichen.
- 8. Diese individuell zurechenbare Leistung des BfArM ist nach § 2 Abs. 1 BGebV-MPG gebührenpflichtig. Die Gebührenerhebung bleibt einem gesonderten Bescheid vorbehalten.

Begründung:

Zu 1.

Die Sonderzulassung konnte i. W. antragsgemäß auf Grundlage des § 11 Absatz 1 Medizinproduktegesetz erteilt werden, da das umgehende Inverkehrbringen des betroffenen Medizinprodukts im Interesse des Gesundheitsschutzes liegt.

Dem BfArM ist der aktuelle Mangel von CE-gekennzeichneten Antigentests zur Eigenanwendung zum Nachweis des COVID-19/SARS-CoV-2-Virus in Deutschland bekannt. Der Antrag wird mit diesem Mangel und der damit verbundenen verlangsamten Reaktionsmöglichkeit auf das Ausbruchsgeschehen begründet. Das Erkennen und Isolieren von mit dem COVID-19/SARS-CoV-2-Virus infizierten Personen ist ein wichtiger Schlüssel zu Bekämpfung der Pandemie.

Das in-Verkehr-Bringen des betroffenen Medizinproduktes abweichend von den Vorschriften des § 6 Abs. 1 und 2 MPG und ohne abgeschlossene Durchführung eines Konformitätsbewertungsverfahrens nach Maßgabe der Rechtsverordnung nach § 37 Abs. 1 MPG liegt im Interesse des Gesundheitsschutzes.

Zu 2.

Rechtsgrundlage der Befristung ist § 11 Abs. 1 Satz 1 MPG. Das bei der Entscheidung über die Dauer der Befristung eingeräumte Ermessen wird hier im Sinne einer übergangsweisen und damit zeitlich begrenzten Sonderzulassung ausgeübt. Die Erteilung einer Sonderzulassung nach § 11 Absatz 1 MPG ist eine Ausnahmeregel gegenüber dem Regelverfahren der Konformitätsbewertung nach den §§ 6, 37 Abs. 1 MPG.

Das betroffene Medizinprodukt wird derzeit dringend benötigt und soll umgehend für die Eigenanwendung auf dem Markt zur Verfügung stehen. Der Bedarf infolge der COVID-19/SARS-CoV-2-Pandemie ist aber nicht so nachhaltig, als dass länger als hier entschieden auf die Durchführung eines Konformitätsbewertungsverfahrens nach den §§ 6, 37 Abs. 1 MPG verzichtet werden könnte.

Diese Sonderzulassung kann auf begründeten Antrag verlängert werden.

Falls eine Verlängerung erforderlich werden sollte, reichen Sie den entsprechend begründeten Verlängerungsantrag bitte rechtzeitig, mindestens jedoch drei Wochen vor dem Ablauf der Befristung beim BfArM unter dem o.g. Geschäftszeichen ein.

Der Widerrufsvorbehalt stützt sich auf § 36 Abs. 2 Nr. 3 VwVfG, wonach ein Verwaltungsakt nach pflichtgemäßem Ermessen auch mit einem Vorbehalt des Widerrufs erlassen werden kann. Dieser Vorbehalt ist gleichzeitig notwendig und zugleich das mildeste Mittel, um angemessen reagieren zu können, sofern sich herausstellen sollte, dass die Sicherheit von Patientinnen und Patienten durch die hier verfahrensgegenständlichen Tests beeinträchtigt werden sollte.

Zu 3.

Um sicherzustellen, dass der Produktverantwortliche seiner Verpflichtung nach § 5 MPG nachkommt, wird der Bescheid auf Grundlage von § 36 Abs. 2 Nr. 4 VwVfG mit der Auflage zu den obigen Ziffer 3 bis 7 erteilt.

Name, Firma und Anschrift des Produktverantwortlichen sind in die Kennzeichnung oder Gebrauchsanweisung des betroffenen Medizinprodukts aufzunehmen. Die Auflage soll also sicherstellen, dass die gesetzliche Pflicht nach § 5 Satz 3 MPG eingehalten wird.

Nach der Richtlinie 98/79/EG, Anhang I, Nr. 8.4 a) muss die Kennzeichnung von Medizinprodukten Angaben zu Name oder Firma und Anschrift des Herstellers enthalten; bei Produkten, die in die Gemeinschaft eingeführt werden, um dort vermarktet zu werden, muss die Kennzeichnung oder die äußere Verpackung oder die Gebrauchsanweisung ferner den Namen und die Anschrift des Bevollmächtigten enthalten, wenn der Hersteller keinen Firmensitz in der Gemeinschaft hat.

Anforderungen der DIN EN ISO 15223-1:2017-04 (Medizinprodukte –Bei Aufschriften von Medizinprodukten zu verwendende Symbole, Kennzeichnung und zu liefernde Informationen) und der DIN EN 1041:2013-12 (Bereitstellung von Informationen durch den Hersteller von Medizinprodukten) sind zu berücksichtigen.

Zu 4.

Rechtsgrundlage dieser Auflage ist § 6 Absatz 2 Medizinproduktegesetz, wonach das CE-Kennzeichen nur aufgebracht werden darf, wenn die Grundlegenden Anforderungen nach § 7 MPG, die auf sie unter Berücksichtigung ihrer Zweckbestimmung anwendbar sind, erfüllt sind und ein für das jeweilige Medizinprodukt vorgeschriebenes Konformitätsbewertungsverfahren nach Maßgabe der Rechtsverordnung nach § 37 Abs. 1 MPG durchgeführt worden ist.

Zu 5.

Die Erteilung einer Sonderzulassung nach § 11 Abs. 1 MPG ist eine Ausnahmeregel gegenüber dem Regelverfahren der Konformitätsbewertung nach den §§ 6, 37 Abs. 1 MPG.

Daher wird die Sonderzulassung mit der Auflage gem. § 36 Abs. 2 Nr. 4 VwVfG verbunden, dass die Antragstellerin innerhalb des Sonderzulassungszeitrahmens das Konformitätsbewertungsverfahren gemäß Anhang III der Richtlinie 98/79/EG durchführt. Da die Erteilung der Sonderzulassung die Durchführung eines regulären Konformitätsverfahrens nicht ersetzt, ist die Auflage auch ermessensgerecht.

Zu 6.

Die Sonderzulassung wird mit der Auflage gem. § 36 Abs. 2 Nr. 4 VwVfG versehen, dass Tests aus Großpackungen durch einen Vertreiber nicht vereinzelt und separat an den Endverbraucher abgegeben werden dürfen.

Mit dem Vereinzelungsverbot aus Großverpackungen und dem Hinweisgebot soll dem Risiko von falsch und/oder unvollständig zusammengestellten kleineren Verpackungseinheiten begegnet werden.

Zu 7.

Die Sonderzulassung wird mit der Auflage gem. § 36 Abs. 2 Nr. 4 VwVfG versehen, dass die Gebrauchsanweisung bis auf die Angaben zum Vertreiber identisch sind mit der in diesem Antrag eingereichten. Inhaltliche Ergänzungen oder Änderungen bedürfen der Zustimmung des BfArM und sind als Änderungsantrag einzureichen.

Die im Rahmen des Antrages eingereichte Gebrauchsanweisung enthält als Vertreiber die Dr. Grob Healthcare GmbH. Mit der Auflage soll sichergestellt werden, dass die Gebrauchsanweisungen für anderer Vertreiber für diesen Test – bis auf die Angaben zum Vertreiber – identisch sind.

Des Weiteren soll mit der Auflage sichergestellt werden, dass keine inhaltlichen Änderungen vorgenommen werden, da die Freigabe der Gebrauchsanweisung Gegenstand der Beurteilung im Rahmen der Sonderzulassung ist.

Wichtiger Hinweis:

Die Verordnung über die Erfassung, Bewertung und Abwehr von Risiken bei Medizinprodukten (Medizinprodukte-Sicherheitsplanverordnung – MPSV) findet Anwendung; insbesondere wird auf die sich aus § 3 Absatz 1 MPSV ergebenden Meldepflichten hingewiesen.

Auf die Anzeigepflichten des § 25 MPG wird, sofern zutreffend, hingewiesen.

Wir empfehlen Ihnen, in der Gebrauchsanweisung die Kontaktdaten des deutschen Vertreibers inklusive einer Telefonnummer für Rückfragen durch Anwenderinnen und Anwender anzugeben.

Rechtsbehelfsbelehrung:

Gegen diesen Bescheid kann innerhalb eines Monats nach Bekanntgabe Widerspruch beim Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte in Bonn erhoben werden.

Mit freundlichen Grüßen Im Auftrag

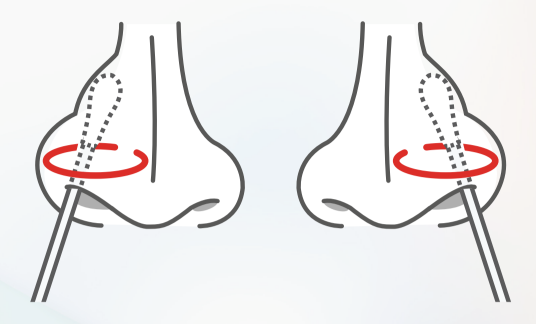
Kerstin Brandenburg

Dieser Bescheid enthält in Übereinstimmung mit § 37 Absatz 3 Satz 1 Verwaltungsverfahrensgesetz nur eine Namenswiedergabe und keine Unterschrift.









Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test (Colloidal Gold)



Product Features

- High Accuracy, Specificity and Sensitivity •
- No need instrument, get results in 15 minutes
 - Room temperature storage
 - Sample: Human Anterior Nares Swab
 - Detect the presence of viral proteins
 - Identify acute or early infection •

Clinical Performance

(Disease Course 5-7 Days)



Sensitivity: 96.30%; Specificity: 99.13%; Accuracy: 97.76%.