

SARS-CoV-2 Rapid Antigen Test Nasal

Beknopte handleiding voor patiënten



Deze instructies zullen u helpen bij het gebruik van de **SARS-CoV-2 Rapid Antigen Test Nasal**. U dient beslist de gebruiksaanwijzing voor de patiënt te lezen voordat u deze test gebruikt.

Voor meer informatie:
Scan de QR code met je mobiele telefoon of bezoek de website
<https://go.roche.com/contact-sars-cov-rat>

Belangrijke veiligheidsinformatie

Waarschuwing!

- Was uw handen met water en zeep of gebruik een handdesinfecterend middel voordat u de test uitvoert.
- Houd het wattenstaafje schoon. Raak de punt van het wattenstaafje niet aan en zorg ervoor dat het geen oppervlak raakt voordat u het gebruikt.
- Zorg ervoor dat u voor de monsterafname de juiste bijgesloten wattenstaafjes van de fabrikant "Miraclean Technology" gebruikt [correct: P/N 93050; niet gebruiken: P/N 96000].

Componenten van de testkit

Teststrips



Verpakkingszakjes en droogmiddelen



Extractiebufferbuisje en dispenserdrop



Steriel wattenstaafje [merk: Miraclean, P/N 93050]



U moet deze componenten bij de hand hebben wanneer u de test uitvoert:

- Teststrips [afzonderlijk verpakt in een verpakkingszakje met droogmiddel]
- Buisje met extractiebuffer
- Dispenserdrop
- Steriel wattenstaafje [merk: Miraclean]

Wat u verder nog nodig heeft:

- Stopwatch

SARS-CoV-2

Rapid Antigen Test Nasal

Guide de référence rapide destinée aux patients



Ce guide vous assiste lors de l'utilisation du **SARS-CoV-2 Rapid Antigen Test Nasal**. Lisez impérativement le mode d'emploi destiné aux patients avant d'utiliser ce test.

Informations supplémentaires:
Pour plus d'informations, visitez le site ou scannez le code QR ci-dessous avec votre téléphone portable
<https://go.roche.com/contact-sars-cov-rat>

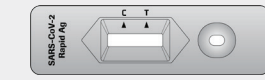
Informations de sécurité importantes

Attention !

- Lavez-vous les mains avec de l'eau et du savon ou utilisez un désinfectant pour les mains avant de réaliser le test.
- Maintenez l'écouvillon propre. Évitez de toucher l'extrémité de l'écouvillon et assurez-vous qu'il n'entre en contact avec aucune surface avant de l'utiliser.
- Veillez à utiliser l'écouvillon correct et fourni du fabricant "Miraclean Technology" pour le prélèvement de l'échantillon (correct : P/N 93050 ; ne pas utiliser : P/N 96000)

Composants du kit de test

Bandelette réactive



Sachet d'emballage et dessiccant



Tube contenant le tampon d'extraction et bouchon distributeur



Écouvillon stérile (marque : Miraclean, P/N 93050)



Vous devez avoir ces composants devant vous afin de réaliser le test :

- Bandelette réactive (emballée individuellement dans un sachet d'emballage avec dessiccant)
- Tube contenant le tampon d'extraction
- Bouchon distributeur
- Écouvillon stérile (marque : Miraclean)

Ce dont vous avez également besoin :

- Chronomètre

1. Test voorbereiden

- Lees de gebruiksaanwijzing voor de patiënt voor de SARS-CoV-2 Rapid Antigen Test Nasal zorgvuldig door.

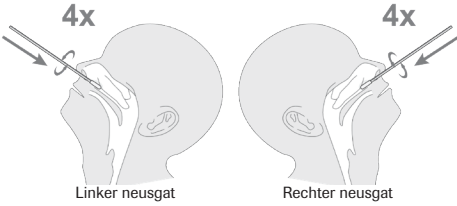


- Controleer de vervaldatum op de achterkant van het verpakkingszakje. Gebruik de test niet als de vervaldatum is verstreken.



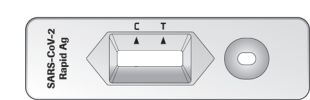
2. Neusuitstrijkje nemen en voorbereiden

- Was uw handen met water en zeep of gebruik een handdesinfecterend middel voordat u de test uitvoert.
- Haal het wattenstaafje uit de verpakking. Zorg ervoor dat u het wattenstaafje alleen bij de handgreep aanraakt, niet de punt met het "watje".
- Kantel uw hoofd een beetje achterover.
- Steek het wattenstaafje eerst in een neusgat met het "watje" aan de voorzijde. Duw het wattenstaafje langzaam ongeveer 2 cm naar voren (parallel aan het gehemelte - richting de keelholte, niet omhoog) totdat u weerstand voelt. Oefen daarbij geen druk uit.
- Draai het wattenstaafje 4 keer [ongeveer 15 seconden in totaal] tegen de binnenkant van de neus en verwijder het dan uit de neus.
- Herhaal stap 4 tot en met 5 met hetzelfde wattenstaafje in het andere neusgat. **Opmerking:** Monsters uit beide neusgaten moeten met hetzelfde wattenstaafje worden genomen.

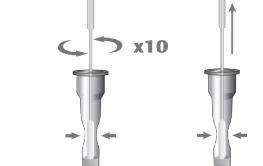


3. Test uitvoeren

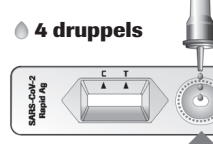
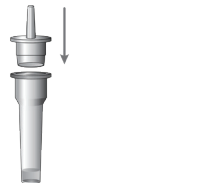
- Leg de teststrip op een vlakke ondergrond.
- Houd het buisje verticaal boven het ronde gemarkeerde veld (niet het rechthoekige resultaatvenster).
- Plaats precies 4 druppels op het veld. Knijp hiervoor zo nodig voorzichtig in het buisje. **Opmerking:** u kunt ook doorgaan met de test als u per ongeluk 5 druppels aanbrengt.
- Schakel de stopwatch in en lees het testresultaat na 15 tot 30 minuten af. **WAARSCHUWING!** Als het testresultaat **na meer dan 30 minuten** wordt afgelezen, is het resultaat mogelijk onjuist.



- Plaats het wattenstaafje in een buisje met extractiebuffer. Knijp in de onderkant van het buisje en draai het wattenstaafje meer dan 10 keer heen en weer.
- Blijf in de zijkant van het buisje knijpen terwijl u het wattenstaafje verwijderd om alle vloeistof uit het wattenstaafje te persen. **WAARSCHUWING!** Als het buisje niet wordt samengeknepen, kan een teveel aan buffer op het wattenstaafje onjuiste resultaten opleveren.



- Sluit het buisje goed af met de dispenserdrop. Ga verder met **3 Test uitvoeren**.



4. Interpretatie van de resultaten

- Als er geen controlelijn [C] zichtbaar is, moet het resultaat als ongeldig worden beschouwd. De test werkt niet goed en u moet een nieuwe test uitvoeren met een nieuwe testkit.

Bekijk het resultaat goed: zelfs als de controlelijn zwak is, moet de test als geldig worden beschouwd. Mogelijk hebt u de test niet correct uitgevoerd. Lees de gebruiksaanwijzing aandachtig door en herhaal de test. Als de testresultaten ongeldig blijven, moet u contact opnemen met uw arts of een COVID-19-testcentrum.

- De aanwezigheid van een testlijn [T] samen met een controlelijn [C] betekent een positief resultaat.

Bekijk het resultaat goed: zelfs als de testlijn zwak is, moet de test als positief worden beschouwd.

Een positief testresultaat betekent dat u zeer waarschijnlijk COVID-19 heeft. Neem onmiddellijk contact op met uw arts/huisarts of de plaatselijke gezondheidsafdeling en volg de plaatselijke richtlijnen voor zelfisolatie. Indien nodig zal uw arts ter bevestiging een PCR-test voorschrijven.

1. Préparation du test

- Lisez attentivement le mode d'emploi destiné aux patients pour le **SARS-CoV-2 Rapid Antigen Test Nasal**.

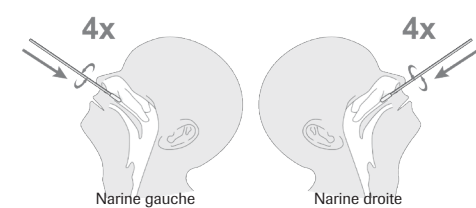


- Vérifiez la date de péremption au dos du sachet d'emballage. N'utilisez pas le test si la date de péremption est dépassée.



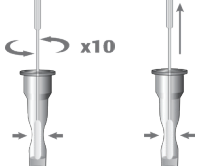
2. Prélèvement et préparation de l'échantillon nasal

- Lavez-vous les mains avec de l'eau et du savon ou utilisez un désinfectant pour les mains avant de réaliser le test.
- Retirez l'écouvillon de son emballage. Veillez à ne toucher l'écouvillon qu'au niveau de la poignée et non au niveau de la pointe avec la "boule de coton".
- Inclinez légèrement votre tête vers l'arrière.
- Insérez l'écouvillon avec la "boule de coton" en premier dans l'une des narines. Insérez l'écouvillon lentement de 2 cm environ (parallèlement au palais, en direction de la gorge, pas vers le haut) jusqu'à ce que vous sentiez une résistance. N'appliquez pas de pression.
- Faites tourner l'écouvillon 4 fois (pendant environ 15 secondes au total) contre la paroi à l'intérieur du nez, puis retirez-le de la narine.
- Répétez les étapes 4 à 5 avec le même écouvillon dans l'autre narine. **Remarque :** les échantillons doivent être prélevés avec le même écouvillon dans les deux narines.

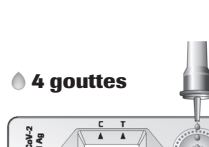
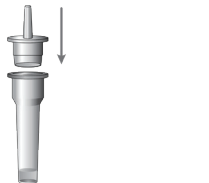


3. Réalisation du test

- Placez la bandelette réactive sur une surface plane.
- Tenez le tube à la verticale au-dessus de la zone ronde munie du marquage (pas au-dessus de la fenêtre rectangulaire pour la lecture des résultats).
- Déposez exactement 4 gouttes sur la zone. Si nécessaire, appuyez légèrement sur le tube. Remarque : vous pouvez également poursuivre la procédure de test si vous avez accidentellement appliqué 5 gouttes.
- Démarez le chronomètre et lisez le résultat du test au bout de 15 à 30 minutes. **Attention !** Le résultat du test peut être incorrect lorsqu'il est lu **après plus de 30 minutes**.



- Fermez le tube en enfonçant fermement le bouchon distributeur sur celui-ci. Passez à l'étape **3 Réalisation du test**.



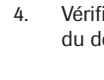
4. Interprétation des résultats

- Si la ligne de contrôle (C) n'est pas visible, le résultat du test doit être considéré comme non valide. Le test ne fonctionne pas correctement et vous devez réaliser un nouveau test avec un nouveau kit de test.

Regardez attentivement la fenêtre de lecture : le test peut être considéré comme positif même si la ligne de détection est faible. Un résultat positif signifie que vous avez très probablement la COVID-19. Veuillez contacter immédiatement votre médecin ou l'office de santé local et respecter les directives locales d'auto-isolément. Le cas échéant, votre médecin prescrira un test de confirmation par PCR.

1. Test vorbereiten

- Ouvrez le sachet d'emballage au niveau de la ligne de déchirure et retirez-en la bandelette réactive ainsi que le sachet de dessiccant.

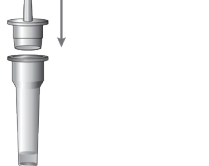


- Vérifiez que la bandelette réactive est intacte et que l'indicateur d'état du dessiccant est jaune (= convient à l'utilisation).



2. Nasenabstrichprobe entnehmen und vorbereiten

- Waschen Sie Ihre Hände mit Wasser und Seife oder verwenden Sie ein Handdesinfektionsmittel, bevor Sie den Test durchführen.
- Nehmen Sie den Abstrichtupfer aus der Verpackung. Achten Sie dabei darauf den Tupfer nur am Griff zu berühren, nicht an der Spitze mit dem "Wattebausch".
- Neigen Sie Ihren Kopf leicht nach hinten.
- Führen Sie den Tupfer mit dem "Wattebausch" voran in ein Nasenloch ein. Schieben Sie den Tupfer langsam ca. 2 cm vorwärts (parallel zum Gaumen - Richtung Rachen, nicht nach oben), bis Sie einen Widerstand spüren. Üben Sie dabei keinen Druck aus.
- Drehen Sie den Tupfer 4-mal (insgesamt ca. 15 Sekunden lang) gegen die Naseninnenseite und entnehmen Sie ihn dann aus der Nase.
- Wiederholen Sie die Schritte 4 bis 5 mit demselben Abstrichtupfer im anderen Nasenloch. **Hinweis:** Die Proben aus beiden Nasenlöchern müssen mit demselben Abstrichtupfer entnommen werden.



- Verschließen Sie das Röhrchen fest mit der Spenderkappe. Fahren Sie mit **3 Test durchführen fort**.



4. Interpretation der Ergebnisse

- Wenn keine Kontrolllinie (C) sichtbar ist, ist das Ergebnis als ungültig zu betrachten. Der Test funktioniert nicht richtig und Sie sollten mit einem neuen Testkit einen neuen Test durchführen.

Schauen Sie genau hin: Auch wenn die Kontrolllinie schwach ist, sollte der Test als gültig bewertet werden. Möglicherweise haben Sie den Test nicht korrekt durchgeführt. Lesen Sie die Gebrauchsanleitung aufmerksam und wiederholen Sie den Test. Bei weiterhin ungültigen Testergebnissen kontaktieren Sie bitte Ihren Arzt oder ein COVID-19-Testzentrum.

SARS-CoV-2

Rapid Antigen Test Nasal

Kurzanleitung für Patienten



Diese Anleitung unterstützt Sie bei der Verwendung des **SARS-CoV-2 Rapid Antigen Test Nasal**. Lesen Sie vor der Verwendung dieses Tests unbedingt die Gebrauchsanweisung für Patienten.

Weitere Informationen:
Weitere Informationen finden Sie auf der Website oder scannen Sie den unten stehenden QR-Code mit Ihrem Mobiltelefon
<https://go.roche.com/contact-sars-cov-rat>

Wichtige Sicherheitsinformationen

Warnung!

- Waschen Sie Ihre Hände mit Wasser und Seife oder verwenden Sie ein Handdesinfektionsmittel, bevor Sie den Test durchführen.
- Halten Sie den Tupfer sauber. Vermeiden Sie es, die Spitze des Tupfers zu berühren, und stellen Sie sicher, dass er vor der Verwendung keine Oberflächen berührt
- Achten Sie darauf, dass Sie für die Probenentnahme die korrekten, beigelegten Abstrichtupfer des Herstellers "Miraclean Technology" verwenden (korrekt: P/N 93050; nicht zu verwenden: P/N 96000).

1. Test vorbereiten

- Lesen Sie die Gebrauchsanweisung für den Patienten für den SARS-CoV-2 Rapid Antigen Test Nasal genau durch.



- Überprüfen Sie das Verfallsdatum auf der Rückseite des Verpackungsbeutels. Verwenden Sie den Test nicht mehr, wenn das Verfallsdatum überschritten ist.

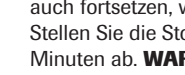
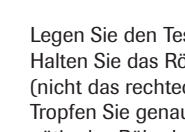


2. Nasenabstrichprobe entnehmen und vorbereiten

- Waschen Sie Ihre Hände mit Wasser und Seife oder verwenden Sie ein Handdesinfektionsmittel, bevor Sie den Test durchführen.
- Nehmen Sie den Abstrichtupfer aus der Verpackung. Achten Sie dabei darauf den Tupfer nur am Griff zu berühren, nicht an der Spitze mit dem "Wattebausch".
- Neigen Sie Ihren Kopf leicht nach hinten.
- Führen Sie den Tupfer mit dem "Wattebausch" voran in ein Nasenloch ein. Schieben Sie den Tupfer langsam ca. 2 cm vorwärts (parallel zum Gaumen - Richtung Rachen, nicht nach oben), bis Sie einen Widerstand spüren. Üben Sie dabei keinen Druck aus.
- Drehen Sie den Tupfer 4-mal (insgesamt ca. 15 Sekunden lang) gegen die Naseninnenseite und entnehmen Sie ihn dann aus der Nase.
- Wiederholen Sie die Schritte 4 bis 5 mit demselben Abstrichtupfer im anderen Nasenloch. **Hinweis:** Die Proben aus beiden Nasenlöchern müssen mit demselben Abstrichtupfer entnommen werden.



- Verschließen Sie das Röhrchen fest mit der Spenderkappe. Fahren Sie mit **3 Test durchführen fort**.



4. Interpretation der Ergebnisse

- Wenn keine Kontrolllinie (C) sichtbar ist, ist das Ergebnis als ungültig zu betrachten. Der Test funktioniert nicht richtig und Sie sollten mit einem neuen Testkit einen neuen Test durchführen.

Schauen Sie genau hin: Auch wenn die Testlinie schwach ist, sollte der Test als positiv bewertet werden. Möglicherweise haben Sie den Test nicht korrekt durchgeführt. Lesen Sie die Gebrauchsanleitung aufmerksam und wiederholen Sie den Test. Bei weiterhin ungültigen Testergebnissen kontaktieren Sie bitte Ihren Arzt oder ein COVID-19-Testzentrum.

Componenten des Testkits

Teststreifen



Verpackungsbeutel und Trockenmittel



Extraktionspuffer Röhrchen und Spenderkappe



Steriler Abstrichtupfer (Marke: Miraclean, P/N 93050)



Diese Komponenten sollten Sie zur Testdurchführung vor sich haben:

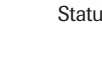
- Teststreifen (einzeln verpackt im Verpackungsbeutel mit Trockenmittel)
- Röhrchen mit Extraktionspuffer
- Spenderkappe
- Steriler Abstrichtupfer (Marke: Miraclean)

Was Sie noch zusätzlich benötigen:

- Stopuhr

1. Test vorbereiten

- Öffnen Sie den Verpackungsbeutel an der Einrislinie und entnehmen Sie den Teststreifen sowie die Tüte mit Trockenmittel.



- Vergewissern Sie sich, dass der Teststreifen unversehrt ist und dass die Statusanzeige des Trockenmittels gelb ist (= zur Verwendung geeignet).



2. Nasenabstrichprobe entnehmen und vorbereiten

- Stellen Sie den Abstrichtupfer in ein Röhrchen mit Extraktionspuffer. Drücken Sie das Röhrchen im unteren Bereich zusammen und drehen Sie den Tupfer mehr als 10-mal hin und her.
- Drücken Sie die Seiten des Röhrchens weiterhin zusammen, während Sie den Tupfer entnehmen, um die gesamte Flüssigkeit aus dem Tupfer zu pressen. **WARNUNG!** Wenn das Röhrchen nicht zusammengedrückt wird, kann ein Überschuss von Puffer am Tupfer zu falschen Ergebnissen führen.



- Verschließen Sie das Röhrchen fest mit der Spenderkappe. Fahren Sie mit **3 Test durchführen fort**.

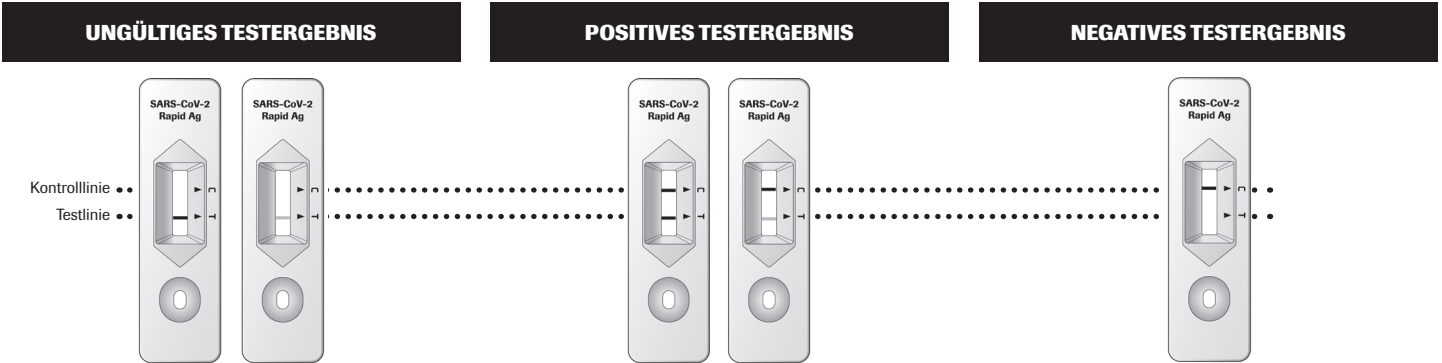
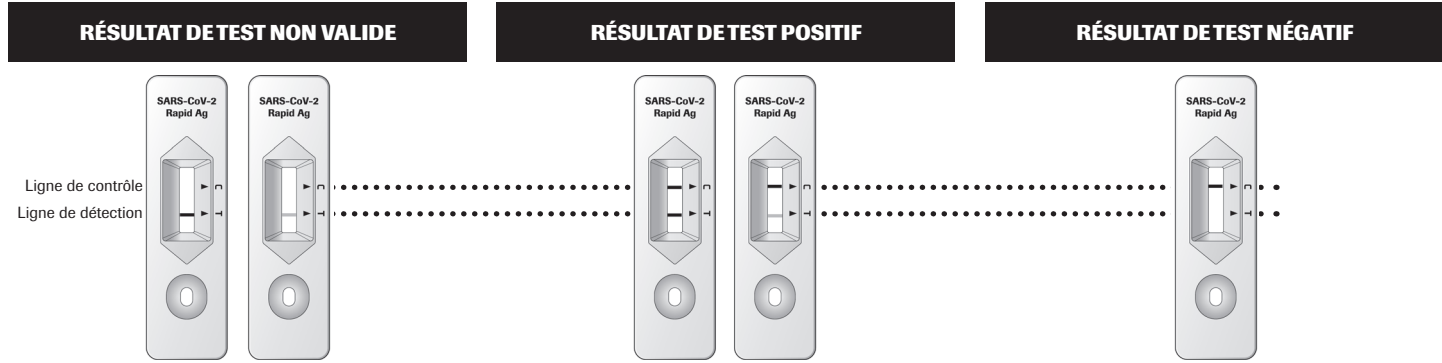
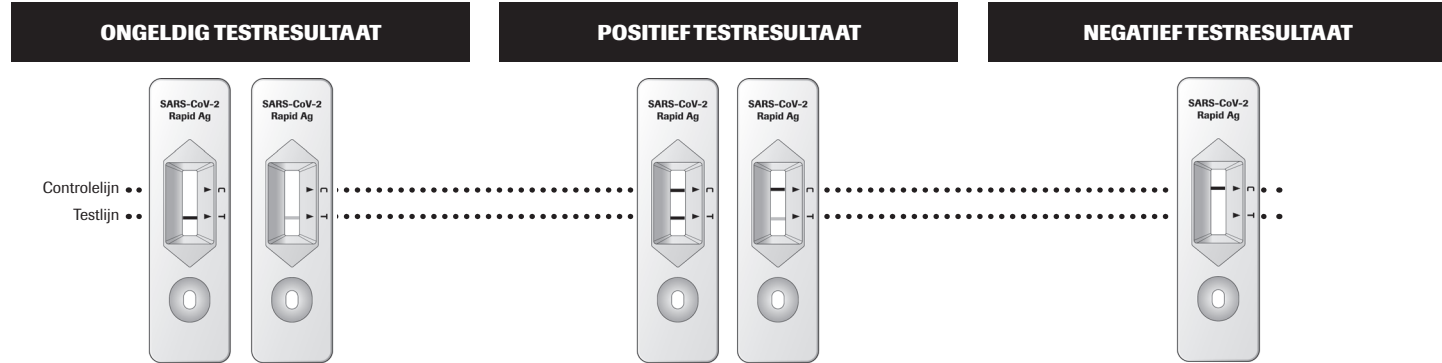


4. Interpretation der Ergebnisse

- Das Vorhandensein einer Testlinie (T) zusammen mit einer Kontrolllinie (C) bedeutet ein positives Ergebnis.

Schauen Sie genau hin: Auch wenn die Testlinie schwach ist, sollte der Test als positiv bewertet werden. Ein positives Testergebnis bedeutet, dass Sie sehr wahrscheinlich an COVID-19 erkrankt sind. Bitte wenden Sie sich umgehend an Ihren Arzt/ Hausarzt oder das örtliche Gesundheitsamt und halten Sie die örtlichen Richtlinien zur Selbstisolation ein. Gegebenenfalls wird Ihr Arzt einen Bestätigungstest mittels PCR verordnen.

Im Verdachtsfall (d.h. wenn Sie anhaltende Symptome haben oder Ihre Symptome schwerwiegender werden) wird empfohlen den Test nach 1-2 Tagen zu wiederholen, da das Coronavirus nicht in allen Phasen einer Infektion genau nachgewiesen werden kann. Bei Unsicherheit wenden Sie sich an Ihren Arzt/ Hausarzt.



SARS-CoV-2 Rapid Antigen Test Nasal Gebruiksaanwijzing voor patiënten

Nederlands

Beoogd gebruik
De SARS-CoV-2 Rapid Antigen Test Nasal is een snelle, immuno-chromatografische test voor de kwalitatieve detectie van het SARS-CoV-2 nucleocapside-antigen in menselijke neusuitsmeringen. Deze test wordt gebruikt om antigenen van het SARS-CoV-2 virus te detecteren bij mensen van wie vermoed wordt dat ze besmet zijn met COVID-19. De test is bedoeld voor zelfname en zelftesten uitgevoerd door de patiënt.

Samenvatting

Coronavirusen zijn omhulde, positief-streng RNA-virussen uit de familie van de Nidovirales. Eind 2019 werd in samenhang met een toename van het aantal gevallen van longontsteking een nieuw coronavirus ontdekt¹. Dit nieuwe coronavirus, nu bekend als SARS-CoV-2, werd geclassificeerd als behorende tot het subgenus Sarbecovirus binnen het geslacht Betacoronavirus. De ziekte die wordt veroorzaakt door het SARS-CoV-2 infectie werd COVID-19 genoemd (Corona Virus Disease 2019, Coronavirus-ziekte 2019)¹. Vanwege het snelle toenemende aantal gevallen en de omvang van de wereldwijde verspreiding werd de SARS-CoV-2-situatie op 11 maart 2020 als een wereldwijde gezondheidsnoedsituatie (WHO) tot pandemie verklaard². De klinische presentatie van SARS-CoV-2 kan variëren van asymptomatische infecties tot ernstige ziekte en zelfs overlijden³. Symptomen bij patiënten met een bevestigde SARS-CoV-2-infectie variëren van een koude of droge hoest tot kortademigheid en ademnood. Bovendien weten er meldingen van patiënten die ernstig en soms fataal verlopen met SARS-CoV-2-infectie⁴. Symptomen kunnen tot 14 dagen na blootstelling optreden⁵.

Reagentia

- MAB - anti-COVID-19-antistof
- MAB - anti-kippen-IgY
- MAB - anti-COVID-19-antistof-goud-conjugaat
- Gezuiverd kip-IgY-goud-conjugaat

Voorzorgsmaatregelen en waarschuwingen

De verpakking bevat componenten die als volgt zijn geclassificeerd in overeenstemming met verordening (EU) nr.1272/2008:

Waarschuwing:

H318 Allergische huidirritatie veroorzaken.
H319 Veroorzaakt ernstige ogenirritatie.
H412 Schadelijk voor in het water levende organismen, met langdurige gevolgen.

Preventie:

P261 Inademing van stof/rook/gas/nevel/damp/aerosol vermijden.
P273 Voorkom dat P273 in het milieu terechtkomt.
P280 Beschermde handschoenen/voetbedekking/geschuttscherming dragen.

Reactie:

P333 + P313 Bij huidirritatie of uitslag: Een arts raadplegen
P337 + P313 Bij aanhoudende ogenirritatie: Een arts raadplegen
P332 + P313 Bij aanhoudende uitslag: Het aangetaste gebied wassen met zeep en water.

Voor klanten in de Europese Economische Ruimte: bevat een zeer risicovolle stof (SVHC): Octyl-Nonylphenolthethalate. Alleen voor gebruik als onderdeel van een IV-methode en onder gecontroleerde omstandigheden - volgens artikel 56.3 en 3.23 van de REACH-verordening.

Net in milieu, riolering of water terecht laten komen.

- Gebruik de testkit slechts één keer.
- Gebruik de testkit niet bij verpakkingszake beschadigd is.
- Zorg bij morsen voor een goede reiniging met een geschikt desinfectiemiddel.
- Gebruik het neusstrekwijstje uit de verpakking niet uitsluitend de waterstaatside van de fabrikant "Miraclean Technology" te gebruiken (correct: P/N 93505; niet gebruiken: P/N 96000).
- Niet uitzondering van het biggelen watsteppriaat moet u geen van de testcomponenten gebruiken.
- Neem contact op met een medisch gespeciald persoon om uw testresultaat te bespreken en om te weten of er aanvullende tests moeten worden uitgevoerd. Als u zich zorgen maakt over de testcomponenten, neem contact op met de fabrikant.
- Zelfs als het testresultaat negatief is, moet u zich verder blijven houden aan alle toepasselijke beschermings- en hygiënemaatregelen.

Het productveiligheidslabel is in overeenstemming met de GHS-waarschrijft die in de EU gelden. Contact: telefonisch: +49-621-7590 voor alle landen.

In-vitro-diagnosemethode

U dient bij de omgang met laboratoriumreagentia de gebruikelijke voorzorgsmaatregelen in acht te nemen. Al het afval dient in overeenstemming met de lokale richtlijnen. Veiligheidsinformatieblad voor professionele gebruikers op aanvraag verkrijgbaar.

Opslag en houdbaarheid

Bewaar de verpakking bij 2-8 °C/36-86 °F in niet in direct zonlicht. De materialen zijn stabiel tot de aangegeven vervaldatum op de buitenverpakking. Bewaar de verpakking niet in de vrieser.

Geleverde materialen

- Teststrip (afzonderlijk verpakt in een verpakkingszake met droogmiddel)
- Buisje met extractiebuisje
- Dispenserspoot
- Steriel wattenstaafje (merk: Miraclean, P/N 93505)
- Gebruiksaanwijzing/verkoorte handleiding

Aanvullend benodigde materialen

Stoppapier

Toesvoerbereiding en monsternamne

Lees de gebruiksaanwijzing voor de SARS-CoV-2 Rapid Antigen Test Nasal zorgvuldig door. Raadpleeg ook de bijgewaagde tekste handleiding (met afbeeldingen) voordat u een test uitvoert.

Voorbereiden van een test uitvoeren

Voordat met de procedure wordt begonnen, moeten de teststrips en reagentia op werkd temperatuur (15-30 °C/59-86 °F) worden gebracht.
1. Controleer de vervaldatum op de achterkant van het verpakkingszake. Gebruik de teststrips niet als de vervaldatum is verstoken.
2. Open het verpakkingszake bij de schering en verwijder de teststrip en het zakje met droogmiddel. Gebruik de testkit onmiddellijk na opening van het zakje.
3. Controleer de teststrip intact is en of de statusindicator van het droogmiddel goed is (= geschikt voor gebruik).

Een monster nemen (neusstrekwijstje)

- Wanneer u de test uitvoert, moet u de volgende voorzorgsmaatregelen handesinfereerd minimaal voordat u de test uitvoert.
2. Haal het wattenstaafje uit de verpakking door de twee lipjes op de zijde af te scheiden. Zorg ervoor dat u het wattenstaafje alleen bij de handgreep aanraakt, niet aan punt met het "vatje".
3. Kantel uw hoofd een beetje achterover.
4. Steek het wattenstaafje eerst in een neusgat met het "vatje" aan de voorzijde. Dooit het wattenstaafje langzaam ongeveer 2 cm naar voren (parallel aan het gehemelte - richting de keholthe, niet omhoog) totdat u weerstand voelt. Oefen daarbij geen druk uit.
5. Draai het wattenstaafje 4 keer rond (in totaal ongeveer 15 seconden) tegen de wand van de neusgang met de uiteinde van de neus.
6. Herhaal stap 4 en 5 met hetzelfde wattenstaafje in de andere neusgat.
7. Om een monster uit beide neusgaten te nemen, wordt hetzelfde wattenstaafje gebruikt.

Uitvoering van de test

- Plaats het wattenstaafje in een buisje met extractiebuisje. Knijp in de onderkant van het buisje en draai het wattenstaafje meer dan 10 keer heen en weer.
2. Bij in de zijkanen van het buisje knijpen terwijl u het wattenstaafje verwijderd om alle voeslout uit het wattenstaafje te persen.
3. Druk de dispenserspoot stevig op het buisje.
4. Leg de teststrip op een vlakke ondergrond. Houd het buisje verticaal boven het rondestaatsgebied (niet het rechthoekige resultaatvenster). Laat precies 4 druppels op het veld vallen. Knijp hiervoor zo nodig voorzichtig in het buisje. Opmerking: U kunt ook doorgaan met de test als u per ongeluk 5 druppels aanbrengt.
5. Stel de stopwatch in en lees het testresultaat na 15-30 minuten af.

Als het buisje niet wordt samengeknepen tijdens het verwijderen van het wattenstaafje kan een teveel aan buffer op het wattenstaafje onjuiste resultaten opleveren.

Lees het testresultaat niet na meer dan 30 minuten af, het resultaat is dan mogelijk onjuist.

Interpretatie van de testresultaten

- Ongeval testresultaat: Als er geen controlelijn (C) zichtbaar is, moet het resultaat als ongediagd worden beschouwd (de test werkt niet goed). Bekijk het resultaat goed: zelfs als de controlelijn zwak is, kan de test als geldig worden beschouwd. Mogelijk hebt u de test niet correct uitgevoerd. Lees de gebruiksaanwijzing aandachtig door om het resultaat te zien. Als de testresultaten ongediagd blijven, moet u contact opnemen met uw arts of een COVID-19-tescentrum.
- Positief testresultaat: De aanwezigheid van een testlijn (T) hoe zwak ook, samen met een controlelijn (C) betekent een positief testresultaat. Een positief testresultaat betekent dat u zeer waarschijnlijk COVID-19 heeft. Neem onmiddellijk de nodige voorzorgsmaatregelen (de plaatselijke gezondheidszelding en/of de plaatselijke richtlijnen voor zelfisolatie. Indien nodig, zal uw arts ter bevestiging een PCR-test voorschrijven.
- Negatief testresultaat: De aanwezigheid van een controlelijn (C) (hoe zwak deze ook is) maar geen testlijn (T) betekent een negatief resultaat. Het is onwaarschijnlijk dat u COVID-19 heeft. Zelfs bij een negatief resultaat moet u alle beschermende en hygiënische maatregelen in acht blijven nemen.
- Ok, bij een negatief testresultaat kan er sprake zijn van een infectie. Bij twijfelzakegevoelens (d.w.z. als u voldoende symptomen heeft of uw symptomen ernstiger worden) wordt aanbevolen om de test na 1-2 dagen te herhalen, omdat het coronavirus niet in alle fasen van een infectie nauwkeurig kan worden aangetoend.

Beperingen van de procedure

- De testprocedure, voorzorgsmaatregelen en interpretatie van de resultaten bij deze test moeten tijdens het uitvoeren ervan strikt worden gevolgd.
- De test is bedoeld voor de detectie van het SARS-CoV-2-antigen in monsters van menselijke neusuitsmeringen.
- Aan gezien dit een kwalitatieve test, is geen kwantitatieve bepaling van de SARS-CoV-2-antigenconcentratie niet worden bepaald.
- De SARS-CoV-2 Rapid Antigen Test Nasal voor zelftesten door patiënten werd geëvalueerd in een onderzoek met symptomatische volwassenen in de leeftijd van 18 tot 68 jaar⁶. Bij adolescenten/kinderen onder de 18 jaar mag de test alleen worden uitgevoerd onder toezicht van een volwassene of moet deze worden uitgevoerd door een volwassene. Personen onder de 61 jaar moeten zo nodig de test uitvoeren met de hulp van een volwassene die het uitvoeren en evalueren van de test.
- In neusstrekwijstjes uit het voorste gedeelte van de neus is het antigeen over het algemeen detecteerbaar tijdens de acute fase van de infectie. De aanwezigheid van het antigeen wordt niet altijd aangetoend, mogelijk hiervoor zijn andere testmethoden nodig.
- Positieve resultaten duiden op de aanwezigheid van virale antigenen, maar een klinische correlatie met de medische geschiedenis en andere diagnostische informatie is nodig om de infectiestatus te bepalen.
- Positieve resultaten sluiten een bacteriële infectie of co-infectie niet uit.
- Negatieve resultaten sluiten een voertijdige testresultaten worden beschouwd en zo nodig moet er een bevestigende test met behulp van PCR worden uitgevoerd.
- Negatieve resultaten sluiten een SARS-CoV-2-infectie niet uit en mogen niet worden gebruikt als de enige basis voor beslissingen over behandeling of patiëntbeheer, inclusief beslissingen over infectiebestrijding. Mensen die negatief testten of symptomen blijven onder de aandacht van COVID dienen contact op te nemen met hun arts/huisarts.

Specifieke prestatiegegevens

Klinische evaluatie

De klinische prestatie van de SARS-CoV-2 Rapid Antigen Test Nasal voor zelftesten door patiënten werd beoordeeld met behulp van neusstrekwijstjes van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in een klinisch centrum in Berlijn. 138 monsters hiervan werden genomen binnen 7 dagen na het begin van de symptomen. Het studiecohort bestond uit symptomatische volwassenen die werden getoetst met behulp van een neusstrekwijstje van 146 proefpersonen in een prospectieve studie in