



CoronaAg®
(SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test Device)

ταχεία χρωματογραφική ανοσοβιολογική εξέταση, για ποιοτική ανίχνευση του αντιγόνου του κορωνοϊού 2 (SARS-CoV-2) σε ανθρώπινα δείγματα φαρυγγικού επιχρίσματος (σιέλου), πτυέλων και κοπράνων για υποβοήθεια διάγνωσης λοίμωξης από τον κορωνοϊό (COVID-19), που προκαλείται από τον SARS-CoV-2.

- ❖ Το συγκεκριμένο προϊόν καλύπτει όλες τις απαιτήσεις για ασφαλή και ορθή διακίνηση του σύμφωνα με την υπ' αριθμ. Δ1α/Γ.Π.οικ. 7114 Απόφαση του Υπουργού Υγείας (ΦΕΚ Β' 362/01-02-2021) καθώς και με το πρακτικό της 187ης Συνεδρίασης της Εθνικής Επιτροπής Προστασίας της Δημόσιας Υγείας έναντι του κορωνοϊού COVID-19.

Απαιτήσεις	Συμφωνεί	Παραπομπή
Προϊόντα		
Ανιχνεύουν αντιγόνο του SARS-CoV-2	X	
Εκτελούνται σε δείγματα ρινικά, φαρυγγικά ή ρινοφαρυγγικά ή σε δείγμα σάλιου	X	
Έχουν έγκριση CE-IVD, η έγκριση FDA-ΕUA είναι επιθυμητή αλλά όχι υποχρεωτική	X	
Βγάζουν αποτέλεσμα εντός τριάντα (30) λεπτών	X	
Είναι επιδεκτικά μακροχρόνιας φύλαξης τους (πλέον του 1 μήνα) σε συνθήκες θερμοκρασίας δωματίου (5 με 30 βαθμοί Κελσίου)	X	
Η εκτέλεση και η ολοκλήρωση του test γίνεται αποκλειστικά με εξοπλισμό που διατίθεται στο kit ώστε να μπορεί το test να διατεθεί και να γίνεται οπτική ανάγνωση των αποτελεσμάτων χωρίς συνοδό εξοπλισμό ταυτόχρονα σε πολλαπλές περιοχές στην Ελλάδα	X	
Μπορούν να εκτελεστούν συγχρόνως και ανεξάρτητα πολλαπλά δείγματα	X	
Είναι εύκολα στη χρήση τους στη λογική των Point of Care Test, δεν απαιτείται προσωπικό εξειδικευμένο σε πειράματα/εξετάσεις μοριακής βιολογίας. Μπορεί να εκτελεσθεί από υγειονομικό προσωπικό (όπως ιατροί, νοσηλευτικό προσωπικό). Συγκεκριμένα: α) δεν απαιτούνται χειρισμοί για την κατανομή διαλυμάτων από πιπέτες υψηλής ακρίβειας (όγκοι μικρότεροι από 0.1ml) σε αντιδραστήρια που χρειάζονται κατά την εκτέλεση της δοκιμασίας β) εκτελείται με συσκευές-αναλώσιμα που είναι μίας χρήσης και πλήρως φορητές, γ) δεν απαιτείται επιπλέον υλικοτεχνικός εξοπλισμός άλλος από αυτόν που θα παρέχει η εταιρεία (με εξαίρεση χρονόμετρο και μέτρα ατομικής προστασίας). Συγκεκριμένα δεν απαιτούνται θάλαμοι βιοασφάλειας 2	X	
Περιέχουν δείγματα θετικού και αρνητικού μάρτυρα ικανά να ελέγχουν την διαδικασία σε όλα τα στάδια. Τα δείγματα θετικού και αρνητικού μάρτυρα δεν είναι απαραίτητο να αποτελούν μέρος του προσφερόμενου κιτ, ενώ μπορούν να προέρχονται από τον ίδιο ή άλλο κατασκευαστή από ότι το προσφερόμενο κιτ. Ωστόσο θα πρέπει να αποτελούν μέρος της προσφοράς και να αναγράφεται ο αριθμός των δειγμάτων των μαρτύρων που θα προσφέρονται. Ο αριθμός των δειγμάτων των μαρτύρων θα πρέπει να είναι επαρκής για τον έλεγχο των προσφερόμενων ποσοτήτων κιτ και θα πρέπει να υπάρχει αιτιολόγηση της επάρκειας του προσφερόμενου αριθμού δειγμάτων ελέγχου σε σχέση με τις προσφερόμενες ποσότητες κιτ. Στα δικαιολογητικά περιγράφεται σε μορφή οδηγιών αναλυτικά ο τρόπος χρήσης τους με το προσφερόμενο κιτ, καθώς και να αναφέρεται ότι έχουν δοκιμασθεί από την εταιρεία που υποβάλει την προσφορά ώστε να είναι συμβατά με το προσφερόμενο κιτ. (ΠΡΑΚΤΙΚΟ της 187ης Συνεδρίασης της Εθνικής Επιτροπής Προστασίας της Δημόσιας Υγείας έναντι του κορωνοϊού COVID-19).	X	
Στις ενδείξεις αποτελέσματος υπάρχει ένδειξη εγκυρότητας της εκτέλεσης της δοκιμασίας εκτός από την ένδειξη για θετικό ή αρνητικό.	X	



<p>Τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα ταχέων ελέγχων αντιγόνων SARS-CoV-2 (rapid test), για τη διενέργεια ελέγχων νόσησης από τον κορωνοϊό της προηγούμενης παραγράφου πρέπει να έχουν περάσει από επαρκή αξιολόγηση ευαισθησία – ειδικότητας για SARS-CoV-2.</p> <p>Ως επαρκής αξιολόγηση ορίζεται η ακόλουθη:</p> <p>α) συμπεριλαμβάνονται στην αντίστοιχη λίστα του WHO (WHO Emergency Use Listing for Invitro diagnostics (IVDs) Detecting SARS-CoV-2) ή</p> <p>β) συμπεριλαμβάνονται στην λίστα αξιολόγησης της FIND (https://www.finddx.org/covid-19-old/sarscov2-eval-antigen/) με διαθέσιμα αποτελέσματα αξιολόγησης ή</p> <p>γ) να έχει δημοσιευθεί η αξιολόγησή τους σε περιοδικό με κριτές το οποίο καταλογογραφείται στην PubMed και έχει Impact Factor από την Clarivate Analytics μεγαλύτερο ή ίσο από 2 (το 2019 ή το 2020).</p> <p>Στην συγκεκριμένη δημοσίευση η αξιολόγηση της ευαισθησίας της δοκιμασίας για ανίχνευση SARS-CoV-2 θα πρέπει να έχει γίνει σε σύγκριση με real-time PCR και συγκεκριμένα με τουλάχιστον εκατό (100) δείγματα από ασθενείς τα οποία έχουν ελεγχθεί ως θετικά μέχρι και τον τριακοστό τρίτο (330) κύκλο της αντιδραστικής.</p> <p>Στη δημοσίευση, η αξιολόγηση της ειδικότητας της δοκιμασίας θα πρέπει να έχει γίνει σε σύγκριση με real-time PCR και συγκεκριμένα σε τουλάχιστον διακόσια σαράντα (240) δείγματα από ασθενείς, τα οποία έχουν ελεγχθεί με real-time PCR ως αρνητικά.</p>	x	
<p>Η ευαισθησία της δοκιμασίας για ανίχνευση SARS-CoV-2, όπως αυτή προκύπτει από την κατά τα ανωτέρω επαρκή αξιολόγηση (WHO, FIND ή δημοσίευση σε περιοδικό με κριτές, όπως περιγράφεται παραπάνω), πρέπει να είναι ίση η μεγαλύτερη από 85% (μέση ή διάμεση τιμή) σε δείγματα που έχουν βγει με real-time PCR καθώς και ότι είναι θετικά μέχρι και τον 33ο κύκλο.</p> <p>Η ειδικότητα της δοκιμασίας για ανίχνευση SARS-CoV-2 θα πρέπει να προκύπτει από την επαρκή αξιολόγηση ως ίση ή μεγαλύτερη από 98% (μέση ή διάμεση τιμή) σε δείγματα που έχουν βγει αρνητικά με real-time PCR</p>	x	
<p>Ειδικά στην περίπτωση που η μέθοδος δεν βρίσκεται στη λίστα του WHO ή στη λίστα της FIND, για την απόδειξη της επαρκούς αξιολόγησης της συγκεκριμένης δοκιμασίας, από τους φορείς που τη χρησιμοποιούν ή τη διαθέτουν προς διενέργεια ελέγχων φορείας κορωνοϊού, απαιτούνται αποδεικτικά έγγραφα των ελάχιστων αναγκαίων χαρακτηριστικών των δοκιμασιών:</p> <p>α) πλήρες αντίγραφο της δημοσίευσης, όπως είναι δημοσιευμένη από ιατρικό περιοδικό,</p> <p>β) διαθέσιμη προς επίδειξη περίληψη του άρθρου στην PubMed την στιγμή της αξιολόγησης (εκτύπωση περίληψης από ιστοσελίδα της PubMed),</p> <p>γ) διαθέσιμο προς επίδειξη αντίγραφο από το JCR της Clarivate που να φαίνεται το impact factor του περιοδικού,</p> <p>δ) υπεύθυνη δήλωση ότι στην δημοσίευση που κατατέθηκε πληρούνται τα κριτήρια ποιότητας της αξιολόγησης και συγκεκριμένα ότι η ευαισθησία έχει ελεγχθεί με τουλάχιστον 100 ανεξάρτητα δείγματα που έχουν μετρηθεί ως θετικά με real-time PCR μέχρι και τον 33ο κύκλο, ενώ η ειδικότητα έχει ελεγχθεί με τουλάχιστον 240 ανεξάρτητα δείγματα που έχουν μετρηθεί αρνητικά με real-time PCR.</p>	x	
Αντιπρόσωπος στην Ευρώπη (EU Rep) αν η παραγωγή είναι σε χώρες εκτός ΕΕ	x	
Σήμανση συσκευασίας και οδηγίες στην ελληνική γλώσσα	x	