

RUS Качество одобрено SD BIOSENSOR /
Только для диагностики in vitro

КОМПЛЕКТАЦИЯ

STANDARD Q COVID-19 Ag

REF Q-NCOV-01G

STANDARD™ Q COVID-19 Ag Test

ВНИМАТЕЛЬНО ПРОЧИТЕ ИНСТРУКЦИЮ
ДО НАЧАЛА ТЕСТИРОВАНИЯ



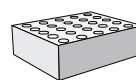
Тест-кассета
(в индивидуальной
упаковке из фольги для экстракции
в комплекте с осушителем)



Буферная
пробирка



Насадка
с капельником



Стерильный
тампон
для забора
проб



Подставка
из картона

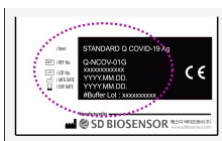
Инструкция
по использованию

ПОДГОТОВКА

1 Внимательно прочтите инструкцию по использованию теста STANDARD Q COVID-19 Ag.



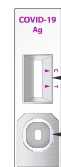
2 Проверьте срок годности на обратной стороне упаковки. Не используйте тест, если срок годности истек.



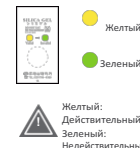
3 Проверьте тест-кассету и осушитель в упаковке из фольги.



<Упаковка из фольги>



<Тест-кассета>

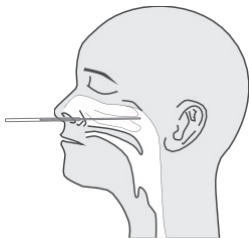


Желтый
Зеленый
Желтый:
Действительный
Зеленый:
Недействительный

<Осушитель>

ПРОЦЕДУРА ТЕСТИРОВАНИЯ

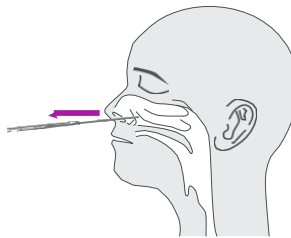
1 Введите стерильный тампон для проб в носдю пациента, достигая задней поверхности носоглотки.



2 Проведите по задней поверхности носоглотки.



3 Выньте стерильный тампон из носовой полости.



4 Вставьте тампон в буферную пробирку для экстракции. Сжимая пробирку, проверните тампон более пяти раз.



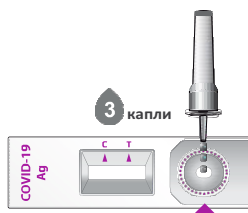
5 Выньте тампон, продолжая сжимать пробирку, для отделения жидкости из тампона.



6 Плотно закройте буферную пробирку насадкой с капельником.



7 Нанесите три капли выделенного образца в кювету для образцов тест-кассеты.



8 Проверьте результат через 15-30 минут.



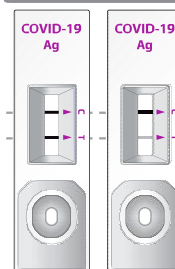
15-30 мин.

Проверить результат через 15-30 мин.
Не проверять после 30 мин.

ВНИМАНИЕ! Не проверяйте результат после истечения 30 минут. Результат может быть недостоверным.

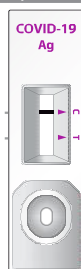
ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ

ПОЛОЖИТЕЛЬНЫЙ

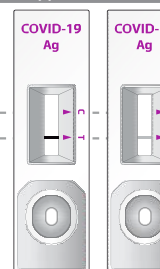


Covid-19 Ag Положительный

ОТРИЦАТЕЛЬНЫЙ



НЕДОСТОВЕРНЫЙ



Контрольная линия «С»
Тестовая линия «Т»

- Цветная полоса появится в верхней части окна результатов, подтверждая правильную работу тест-кассеты. Эта полоса является контрольной линией (С).
- Цветная полоса появится в нижней части окна результатов. Эта полоса является тестовой линией антигена SARS-CoV-2 (Т).
- Даже если контрольная линия очень слабая, или тестовая линия не однородна, тест следует считать выполненным с положительным результатом.

* Появление любой линии, не зависимо от ее яркости, подтверждает положительный результат теста.

* Положительный результат следует рассматривать в сочетании с историей болезни и другими доступным и данными.

ПОЯСНЕНИЕ И АННОТАЦИЯ

[Вступление]

Коронавирус — это одноклеточный РНК-вирус положительного направления оболочкой диаметром от 80 до 120 нм. Его генетический материал является крупнейшим из всех РНК-вирусов и важен патогеном многих домашних животных и больных человека. Он может вызвать различные острые и хронические заболевания. Общие признаки заболевания, вызванного коронавирусом, включают респираторные симптомы, лихорадку, кашель, нехватку дыхания и одышку. В более тяжелых случаях инфекция может вызвать пневмонию, острый респираторный синдром, почечную недостаточность и даже смерть. Новый коронавирус 2019 года, или SARS-CoV-2 (COVID-19), был обнаружен в связи со случаями вирусной пневмонии в Ухане в 2019 году, и название было присвоено Всемирной организацией здравоохранения 12 января 2020 года. ВОЗ подтвердила, что COVID-19 может вызвать простуду, ближневосточный респираторный синдром (MERS) и более серьезные заболевания, такие как тяжелый острый респираторный синдром (SARS). Данный комплект предназначен для иммунологической диагностики коронавирусной инфекции. Результаты теста предназначены только для клинических испытаний и не могут использоваться в качестве единственной основы для подтверждения или исключения только случаев.

[Назначение]

Тест STANDARD Q COVID-19 Ag — это быстрый хроматографический иммуноанализ для качественного определения антигена SARS-CoV-2, присутствующего в носоглотке человека. Этот тест предназначен только для профессионального использования медицинскими работниками или в лабораториях, в качестве вспомогательного средства для диагностики заболевания SARS-CoV-2 у пациентов с клиническими симптомами инфекции SARS-CoV-2. Тест предназначен только для предварительного скрининг-результата. Для подтверждения инфекции SARS-CoV-2 необходимо провести более специфичные методы альтернативной диагностики.

[Принцип работы теста]

Тест STANDARD Q COVID-19 Ag имеет две предварительные скрытые линии (контрольную линию C и тестовую линию T) на поверхности нитроцеллюлозной мембраны. Обе линии не видны до применения образца. Машинные моноклональные анти-SARS-CoV-2 антитела нанесены на тестовую линию и машинные моноклональные anti-Spike Ig1 антитела нанесены на контрольную линию. Машинные моноклональные анти-SARS-CoV-2 антитела, конъюгированные частицами красителя, используются для определения антигена SARS-CoV-2. Во время тестирования антиген SARS-CoV-2 в образцах взаимодействует с моноклональным антителом анти-SARS-CoV-2, конъюгированным с частицами красителя, образуя комплекс цветных частиц, антиген-антитело. Этот комплекс проходит по мембране методом просачивания до тестовой линии, где он перекрещивается с машинными моноклональными антителами анти-SARS-CoV-2. Цветная тестовая линия появляется в один результат, если в образце присутствует антиген SARS-CoV-2. Интенсивность окрашенной тестовой линии будет варьироваться в зависимости от количества антигена SARS-CoV-2, присутствующего в образце. Если антигены SARS-CoV-2 отсутствуют в образце, то тестовая линия не появляется. Контрольная линия используется для проверки и контроля и должна всегда отображаться, если процедура тестирования выполнена правильно и тестовые реагенты концентрированной линии работают.

[Содержание комплекта]

1. Тест-кассета (в индивидуальной упаковке из фольги в комплекте с осушителем); 2. Буферная трубка для экстракции; 3. Насадка с капельником; 4. Стерильный тампон для отбора пробы; 5. Подставка из картона; 6. Инструкция по использованию.

ХРАНЕНИЕ И СТАБИЛЬНОСТЬ НАБОРА

Храните комплект при температуре 2-30°C / 36-86°F, вдали от прямых солнечных лучей. Материалы набора стабильны до истечения срока годности, указанного на коробке. Не подвергайте комплект заморозке.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

1. Не используйте тестовый набор повторно.
2. Не используйте тестовый набор, если упаковка повреждена или распечатана.
3. Не используйте буферную пробирку от другого набора.
4. Не курите, не пейте и не ешьте во время работы с образцом.
5. При работе с реагентами набора используйте средства индивидуальной защиты, такие как перчатки/лабораторные халаты. Тщательно мойте руки после завершения тестирования.
6. Тщательно промойте пробирки с помощью соответствующего дезинфицирующего средства.
7. Обращайтесь со всеми образцами как с возбудителями инфекции.
8. Соблюдайте установленные меры предосторожности против микробиологических опасностей во время процедуры тестирования.
9. Утилизируйте образцы и материалы, использованные для проведения теста, как биологически опасные отходы. Лабораторные микмешки и биологически опасные отходы должны обрабатываться и утилизироваться в соответствии со всеми местными, государственными и национальными стандартами.
10. Осушитель в упаковке предназначен для поглощения влаги и предотвращения роста действия влаги на продукт. Если крупные индикаторы на осушителе меняют цвет с желтого на зеленый, устройство в данном случае нельзя использовать.

ЗАБОР И ПОДГОТОВКА ОБРАЗЦОВ

1. Для забора образца из носоглотки, введите стерильный тампон для пробы в носовую полость пациента, достигая заданной вероятности заселения.
2. Используя плавное вращение, вводите тампон, пока сопротивление не будет достигнута на уровне носовой раковины.
3. Несколько раз проверните тампон по стенке носоглотки.
4. Осторожно выньте тампон из носового прохода.
5. Тестирование образцов необходимо проводить сразу после забора.
6. Без использования транспортных средств, сразу же используйте образцы буферную пробирку.
7. Допускается хранение образцов при комнатной температуре до 1 часа или при 2-8°C / 36-64°F до 4 часов перед тестированием.

ПОКАЗАТЕЛИ ЭФФЕКТИВНОСТИ

[Клинические исследования]

Эффективность теста STANDARD Q COVID-19 Ag для быстрого обнаружения антигена SARS-CoV-2 была проверена в проспективном рандомизированном исследовании в одной из медицинских учреждений в Малайзии, во время пандемии SARS-CoV-2 в 2020 году. В общей сложности были испытаны 202 перспективных образцов тестом STANDARD Q COVID-19 Ag. Эти образцы состояли из мазков из носоглотки от пациентов с симптомами. Результаты теста STANDARD Q COVID-19 Ag сравнивали с коммерческим молекулярным анализом.

[Чувствительность теста]

Тест STANDARD Q COVID-19 Ag показал 84,38% чувствительности.

Таблица 1. Сравнительная информация о чувствительности теста STANDARD Q COVID-19 Ag по сравнению с ПЦР-анализом.

	ПЦР		
	Положит	Отрицат	Итого
Тест STANDARD Q COVID-19 Ag	27	0	27
Отрицат	5	0	5
Итого:	32	0	32
Чувствительность:	84,38% (27/32, 95% CI, 67,21% — 94,72%)		

[Тест на специфичность]

Тест STANDARD Q COVID-19 Ag показал 100% специфичности.

Таблица 2. Краткое описание специфичности теста STANDARD Q COVID-19 Ag по сравнению с ПЦР.

	ПЦР		
	Положит	Отрицат	Итого
Тест STANDARD Q COVID-19 Ag	0	170	170
Отрицат	0	170	170
Итого:	0	170	170
Специфичность:	100,00% (170/170, 95% CI, 97,85% — 100%)		

АНАЛИТИЧЕСКОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ

1. Порог чувствительности (ПЧ). В исследовании использовались штаммы SARS-CoV-2 (2019-nCoV NCCP 43326/2020 / Korea) и референсного вируса Бельгийского штамма методом ПЦР. Клетка инкубируется и проницаема в образце мазка из носоглотки.

Протестированный штамм 2019-nCoV	NCCP 43326/2020 / Korea											
	1 X 10 ¹¹ TCID ₅₀ /мл											
Стойкий титр 2980V												
Разбавление	1/10	1/100	1/200	1/400	1/800	1/1600	1/3200	1/6400	1/12800			
Концентрация (TCID ₅₀ /мл)	1X 10 ⁻¹	1X 10 ⁻²	5X 10 ⁻³	2,5X 10 ⁻³	6,12 X 10 ⁻⁴	3,06 X 10 ⁻⁴	1,53 X 10 ⁻⁴	7,1 X 10 ⁻⁵				
Интенсивность 5 репликаций	100% (5/5)	100% (5/5)	100% (5/5)	100% (5/5)	100% (5/5)	80% (4/5)	0%	0%				
Уровень определения 20 репликаций до уровня отсечки	NA	NA	NA	NA	100% (20/20)	56% (14/20)	0%	0%	NA	NA		
Самая низкая конечная титрация с однородной популяцией на анализируемый компонент	1,25 X 10 ¹¹ TCID ₅₀ /мл											
Предел обнаружения (ПО) вирусного штамма	1,25 X 10 ¹¹ TCID ₅₀ /мл											

2. Реактивность / инклюзивность: целевая нуклеотидная последовательность, используемая для нашего устройства, представляет собой 2-й штамм (Wuhan-Hu-1). In silico анализ после доверительности проводят с другими штаммами следующим образом; ни показал высокую томологию более 99%.

No.	Штамм	№ доступная в базе Банка данных генетических материалов	% гомологии
1	Korea/SNU01	MT039890	100%
2	Wuhan-Hu-1	MN908947.3	100%
3	HKU-SZ-005b	MN979262.1	100%
4	USA-AZ1	MN974001.1	100%
5	USA-WA1	MN983325.1	100%
6	WHU02	MN988669.1	100%
7	WHU01	MN988668.1	100%
8	USA-CA2	MN994468.1	100%
9	USA-CA1	MN994467.1	100%
10	USA-LI1	MN988133.1	99,8%
11	HKU-SZ-002a	MN938384.1	100%

3. Перекрестная реактивность: перекрестной реакции с потенциальными перекрестно-реактивными веществами, за исключением SARS-коронавируса, не выявлено.

Вирус/Бактерия/ Паразит	Штамм	Источники/Тип образца	Концентрация	Результаты	
Коронавирус SARS	Urban1	BE/inactivated virus	1 X 10 ¹⁰ PFU	ПОЛОЖИТ.	
	Коронавирус MERS	Jeddah_1_2013	10 мг/мл	ОТРИЦАТ.	
Аденовирус	Тип 1	Корейский банк патогенных вирусов	3 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.	
	Тип 3	Национальная Коллекция культур патогенных вирусов	1,5 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.	
	Тип 5	Корейский банк патогенных вирусов	4 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.	
	Тип 7	Корейский банк патогенных вирусов	1,5 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.	
	Тип 8	Корейский банк патогенных вирусов	4 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.	
	Тип 11	Корейский банк патогенных вирусов	4 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.	
	Тип 18	Корейский банк патогенных вирусов	4 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.	
	Тип 23	Корейский банк патогенных вирусов	4 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.	
	Тип 55	Корейский банк патогенных вирусов	4 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.	
	Грипп А	H1N1 Denver	Корейский банк патогенных вирусов	3 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.
		H1N1 WSN/33	Корейский банк патогенных вирусов	3 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.
		H1N1 Pdm-09	Корейский банк патогенных вирусов	3 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.
		H1N1 New California	Американская коллекция типовых культур	3 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.
	Грипп В	H1N1 New jersey	Американская коллекция типовых культур	3 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.
		Nevada/03/2011	Американская коллекция типовых культур	3 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.
		8/Leu/40	Американская коллекция типовых культур	2,5 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.
	Респираторный типичный вирус	Тип А	Американская коллекция типовых культур	3 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.
		Тип В	Американская коллекция типовых культур	3 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.
Респираторный типичный вирус	Bloomington-2	Американская коллекция типовых культур	5 X 10 ¹⁰ клетки/мл	ОТРИЦАТ.	
	Los Angeles-1	Американская коллекция типовых культур	5 X 10 ¹⁰ клетки/мл	ОТРИЦАТ.	
Legionella pneumophila	82A3105	Американская коллекция типовых культур	5 X 10 ¹⁰ клетки/мл	ОТРИЦАТ.	
	к	Американская коллекция типовых культур	5 X 10 ¹⁰ клетки/мл	ОТРИЦАТ.	
Mycobacterium tuberculosis	Erdman	Yonsei Univ. / inactivated and filter	5 X 10 ¹⁰ клетки/мл	ОТРИЦАТ.	
	HNB78		5 X 10 ¹⁰ клетки/мл	ОТРИЦАТ.	
	COC155		5 X 10 ¹⁰ клетки/мл	ОТРИЦАТ.	
	H37Rv		5 X 10 ¹⁰ клетки/мл	ОТРИЦАТ.	
	4752-98 [Maryland D105-17]	Американская коллекция типовых культур	5 X 10 ¹⁰ клетки/мл	ОТРИЦАТ.	
Streptococcus pneumoniae	178 [Poland 23F-16]	Американская коллекция типовых культур	5 X 10 ¹⁰ клетки/мл	ОТРИЦАТ.	
	262 [CIP 104340]	Американская коллекция типовых культур	5 X 10 ¹⁰ клетки/мл	ОТРИЦАТ.	
Streptococcus pyogenes	Slovakia 14-10 [29055]	Американская коллекция типовых культур	5 X 10 ¹⁰ клетки/мл	ОТРИЦАТ.	
	Typing strain Ts [NCTC 11941, SF 130]	Американская коллекция типовых культур	5 X 10 ¹⁰ клетки/мл	ОТРИЦАТ.	
Mycoplasma pneumoniae	Mutant 22	Американская коллекция типовых культур	5 X 10 ¹⁰ клетки/мл	ОТРИЦАТ.	
	FH strain of Eaton Agent [NCTC 10119]	Американская коллекция типовых культур	5 X 10 ¹⁰ клетки/мл	ОТРИЦАТ.	
Назальная микрочеловечья Репрезентация различных микробиологических респираторного трахеоловек	M129-87	Американская коллекция типовых культур	5 X 10 ¹⁰ клетки/мл	ОТРИЦАТ.	
	Нет данных	Биолог / Общественная назальная микрота, взятая у здоровых сотрудников SD Biosensor	Нет данных	ОТРИЦАТ.	
Коронавирус	229E	Zepmatric/неактивный	1 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.	
	OC43	Zepmatric/неактивный	1 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.	
	NL63	Zepmatric/неактивный	1 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.	
Коронавирус MERS	Florida/USA-2_Saath Al-Hadi_2014	Zepmatric/неактивный	4 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.	
	Peru2-2002	Zepmatric/неактивный	1 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.	
Метанемовирус человека (hMPV) 3 тип В1	Тип 1	Zepmatric/неактивный	1 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.	
	Тип 2	Zepmatric/неактивный	1 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.	
	Тип 3	Zepmatric/неактивный	1 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.	
Вирус парагрипп	Тип 4A	Zepmatric/неактивный	1 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.	
	Нет данных		1 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.	
Риновирус А16	Нет данных		1 X 10 ¹⁰ TCID ₅₀ /мл	ОТРИЦАТ.	

* Коронавирусу человека HKU1 не был протестирован. Процент идентичности нуклеотидной белковой последовательности между HKU1 и SARS-CoV-2 был 35%.

4. Исследования эндогенных / экзогенных интерференционных веществ: не было никаких интерференций со стороны потенциально мешающих веществ, перечисленных ниже.

Потенциально мешающие вещества	Концентрация	Результат
Респираторные образцы		
Муцин: бычья поджелудочная железа, тип 1 -5	100 мг/мл	ОТРИЦАТ.
Кровь (человеческая), ЗДТА - антиглобулиновая	5% раствор	ОТРИЦАТ.
Биотин	100 мг/мл	ОТРИЦАТ.
Назальный спрей или капли		
Несосефин (Фенилэфрин)	10% раствор	ОТРИЦАТ.
Назальный спрей Афин (Оксиметазолин)	10% раствор	ОТРИЦАТ.
Сольной назальный спрей	10% раствор	ОТРИЦАТ.
Гомеопатическое лекарство от аллергии		
Гомеопатический гель Zicam для снятия аллергии	5% раствор	ОТРИЦАТ.
Кромоллинат натрия	20 мг/мл	ОТРИЦАТ.
Олопатадина гидрохлорид	10 мг/мл	ОТРИЦАТ.
Антивирусные препараты		
Занамивир (грипп)	5 мг/мл	ОТРИЦАТ.
Осельтазивир (грипп)	10 мг/мл	ОТРИЦАТ.
Артемизинин-люмефантрин (малярия)	50 мкл	ОТРИЦАТ.
Доксидилин Гиклат (малярия)	70 мкл	ОТРИЦАТ.
Хинин (малярия)	150 мкл	ОТРИЦАТ.
Ламивудин (ретровирусный препарат)	1 мг/мл	ОТРИЦАТ.

Рибавирин (ВГС)	1 мг./мл.	ОТРИЦАТ.
Даклатасир (ВГС)	1 мг./мл.	ОТРИЦАТ.
Противовоспалительные препараты		
Ацетаминофен	199 мг.	ОТРИЦАТ.
Ацетилсалициловая кислота	3,62 мм*	ОТРИЦАТ.
Ибупрофен	2,425 мм*	ОТРИЦАТ.
Антибиотики		
Мурицин	10 мг./мл.	ОТРИЦАТ.
Тобрамицин	5 мг./мл.	ОТРИЦАТ.
Эритромицин	81,6 мкг.	ОТРИЦАТ.
Ципрофлоксацин	30,2 мкг.	ОТРИЦАТ.

Потенциально интерференционные вещества	Концентрация	Уровень вирусного штамма (кратно ТЦД)	Результат (Обнаружено ХЗ)
Респираторные образцы			
Муцин: бычья поджелудочная железа, тип 1-5	100 мг/мл	Среднее культивируемого вируса SARS-CoV-2 концентрация 1/800 (1,25 X 10 ¹¹ TCID ₅₀ /мл)	ПОЛОЖИТ.
Кровь (человеческая), ЗДТА - антиглобулиновая	5% (раствор)		ПОЛОЖИТ.
Биотин	100 мг/мл		ПОЛОЖИТ.
Назальный спрей или капли			
Несосефин (Фенилэфрин)	10% (раствор)		ПОЛОЖИТ.
Назальный спрей Афин (Оксиметазолин)	10% (раствор)		ПОЛОЖИТ.
Сольной назальный спрей	10% (раствор)		ПОЛОЖИТ.
Гомеопатическое лекарство от аллергии			
Гомеопатический гель Zicam для снятия аллергии	5% (раствор)		ПОЛОЖИТ.
Кромоллинат натрия	20 мг/мл		ПОЛОЖИТ.
Олопатадина гидрохлорид	10 мг/мл		ПОЛОЖИТ.
Антивирусные препараты			
Занамивир (грипп)	5 мг/мл		ПОЛОЖИТ.
Осельтазивир (грипп)	10 мг/мл		ПОЛОЖИТ.
Артемизинин-люмефантрин (малярия)	50 мкл		ПОЛОЖИТ.
Доксидилин Гиклат (малярия)	70 мкл		ПОЛОЖИТ.
Хинин (малярия)	150 мкл		ПОЛОЖИТ.
Ламивудин (ретровирусный препарат)	1 мг/мл		ПОЛОЖИТ.
Рибавирин (ВГС)	1 мг/мл		ПОЛОЖИТ.
Даклатасир (ВГС)	1 мг/мл		ПОЛОЖИТ.
Противовоспалительные препараты			
Ацетаминофен	199 мг		ПОЛОЖИТ.
Ацетилсалициловая кислота	3,62 мм		ПОЛОЖИТ.
Ибупрофен	2,425 мм		ПОЛОЖИТ.
Антибиотики			
Мурицин	10 мг/мл		ПОЛОЖИТ.
Тобрамицин	5 мг/мл		ПОЛОЖИТ.
Эритромицин	81,6 мкг		ПОЛОЖИТ.
Ципрофлоксацин	30,2 мкг		ПОЛОЖИТ.

5. Эффект высокой дозы: культивируемый вирус SARS-CoV-2 был добавлен в образец. Культуральный вирус SARS-CoV-2 не проявляет эффекта высокой дозы при 1 X 10⁶ TCID₅₀/мл.

Тип образца	Разбавление	Концентрация (TCID ₅₀ /мл)	Результат
SARS-CoV-2 NCCP 43326/2020 / Korea			