

Flowflex™



Test rapide mixte SARS-CoV-2 et Influenza A/B Ag

Test rapide pour la détection qualitative et différentielle des antigènes nucléoprotéines SARS-CoV-2, du virus de la grippe A et B dans les échantillons prélevés sous écouvillon nasal ou nasopharyngé.

Leader mondial du secteur des tests rapides



Rapidité



Précision



Facilité d'utilisation



Fiabilité



Marquage CE

ACON®

Flowflex Test rapide mixte SARS-CoV-2 et Influenza A/B Ag

Le test rapide mixte SARS-CoV-2 et Influenza A/B Ag est un immunodosage chromatographique en flux latéral pour la détection qualitative et différentielle des antigènes nucléoprotéines SARS-CoV-2 et du virus de la grippe A et B dans les échantillons prélevés sous écouvillon nasal et nasopharyngé chez les personnes suspectées de grippe ou de SARS-CoV-2 par leur prestataire de soins de santé.

Informations générales

- Échantillon : Écouvillon nasal ou nasopharyngé
- Durée du test : 15-30 minutes
- Durée de conservation : 24 mois
- Température de stockage : 2 - 30 °C

Matériel fourni

- Cassettes de test
- Tubes de tampon d'extraction
- Écouvillon de contrôle négatif
- Écouvillon de contrôle positif
- Écouvillons jetables
- Notice

Performances cliniques

Écouvillons nasaux

Les performances cliniques de SARS-CoV-2 et Influenza A/B Ag Combo Rapid. Le test sur des échantillons d'écouvillon nasal a été établi avec 580 échantillons prélevés sous écouvillons nasaux auprès de patients symptomatiques individuels suspectés de COVID-19 ou de grippe A/B. Les résultats montrent que la sensibilité relative et la spécificité relative sont les suivantes :

Méthode		RT-PCR		
		Négatif	Positif	Total
Résultats du test SARS-CoV-2	Négatif	429	4	433
	Positif	1	146	147
	Total	430	150	580

Sensibilité relative: 97.33% (93.11%-99.19%)* Spécificité relative: 99.77% (98.56%-99.99%)* Précision: 99.14% (97.94%-99.69%)*
*Intervalle de confiance à 95 %

Méthode		Culture		
		Négatif	Positif	Total
Résultats du test de grippe A	Négatif	503	2	505
	Positif	2	73	75
	Total	505	75	580

Sensibilité relative: 97.33% (90.23%-99.83%)* Spécificité relative: 99.60% (98.47%-99.99%)* Précision: 99.31% (98.17%-99.80%)*
*Intervalle de confiance à 95 %

Méthode		Culture		
		Négatif	Positif	Total
Résultats du test de grippe B	Négatif	504	3	507
	Positif	1	72	73
	Total	505	75	580

Sensibilité relative: 96.00% (88.42%-99.10%)* Spécificité relative: 99.80% (98.77%-99.99%)* Précision: 99.31% (98.17%-99.80%)*
*Intervalle de confiance à 95 %

Écouvillons nasopharyngés

La performance clinique du test mixte SARS-CoV-2 et Influenza A/B Ag sur des échantillons d'écouvillon nasopharyngé a été établie avec 395 échantillons prélevés sous écouvillons nasopharyngés auprès de patients symptomatiques individuels suspectés de COVID-19 ou de grippe A/B. Les résultats montrent que la sensibilité relative et la spécificité relative sont les suivants :

Méthode		RT-PCR		
		Négatif	Positif	Total
Résultats du test SARS-CoV-2	Négatif	256	3	259
	Positif	1	135	136
	Total	257	138	395

Sensibilité relative: 97.83% (93.52%-99.54%)*

Spécificité relative: 99.61% (97.60%-99.99%)*

Précision: 98.99% (97.33%-99.70%)*

*Intervalle de confiance à 95 %

Méthode		Culture		
		Négatif	Positif	Total
Résultats du test de grippe A	Négatif	333	1	334
	Positif	2	59	61
	Total	335	60	395

Sensibilité relative: 98.33% (90.30%-99.99%)*

Spécificité relative: 99.40% (97.70%-99.98%)*

Précision: 99.24% (97.68%-99.85%)*

*Intervalle de confiance à 95 %

Méthode		Culture		
		Négatif	Positif	Total
Résultats du test de grippe B	Négatif	334	1	335
	Positif	1	59	60
	Total	335	60	395

Sensibilité relative: 98.33% (90.30%-99.99%)*

Spécificité relative: 99.70% (98.15%-99.99%)*

Précision: 99.49% (98.05%-99.99%)*

*Intervalle de confiance à 95 %

Prélèvement de l'échantillon

Écouvillon nasal

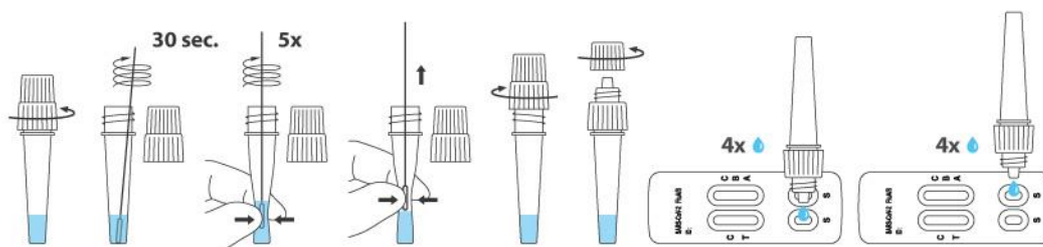


Écouvillons nasopharyngés

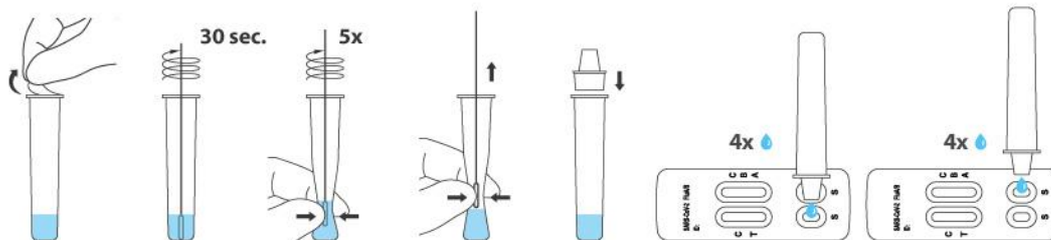


Procédure de test et interprétation

Type 1

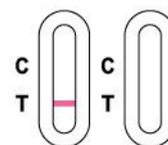
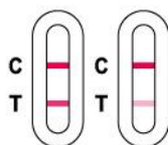


Type 2

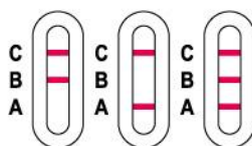
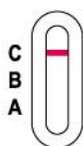



15-30 min.

SARS-CoV-2



Grippe A/B



Négatif

Positif

Invalide

***REMARQUE :** Toute ligne de couleur, même de faible intensité dans la région de la ligne de test (T) doit être considérée comme positive.

Informations de commande

Nom du produit	Référence	Format	Type de tube	Échantillon	Emballage
Flowflex Test rapide mixte SARS-CoV-2 et Influenza A/B Ag	L031-120B5√	Cassette	Tube à capuchon pivotant	Écouvillons nasaux	1 Test/Kit
	L031-120B5√	Cassette	Tube avec feuille d'aluminium		1 Test/Kit
	L031-120C5√	Cassette	Tube à capuchon pivotant		5 Tests/Kit
	L031-12095√	Cassette	Tube avec feuille d'aluminium		5 Tests/Kit
	L031-120D5√	Cassette	Tube à capuchon pivotant	Écouvillons nasaux et nasopharyngés	20 Tests/Kit
	L031-120A5√	Cassette	Tube avec feuille d'aluminium		20 Tests/Kit
	L031-12015√	Cassette	Tube à capuchon pivotant		25 Tests/Kit
	L031-12075√	Cassette	Tube avec feuille d'aluminium		25 Tests/Kit

√ Marquage CE

Distribué par:
METZE SAS
10 rue de penthièvre, 75008 PARIS

Tel: 01 88 61 13 86
Email: commandes@metzecare.com