



GENEDIA 2 Series

Real Time PCR • LAMP PCR • RAPID Ab • RAPID Ag • RAPID Ag FIA

20

20



**Bundesinstitut** für Arzneimittel und Medizinprodukte

BfArM List of SARS-CoV-2 Antigen Test



# GENEDIA 🕖 COVID-19 Ag

GENEDIA W COVID-19 Ag device is a chromatographic immunoassay for the qualitative detection of specific antigens to COVID-19 present in human nasopharyngeal swab and sputum.

# Immediate on-site Antigen testing

- Allow wider testing with fast test time (10 minutes)
- All necessary materials provided / no equipment needed
- · High capacity to meet the most urgent medical and public health needs

S GCM

GCMS

GENEDIA 🖉 Series

PCR · LAMP PCR · RAPID Ab · RAPID Ag · RAPID Ag FIA

#### Performance compared with other methods

For COVID-19 Ag		Comparator (RT-PCR)		Total
FOI COVI	D-15 Ag	Positive (+)	Negative (-)	TOtal
GENEDIA W COVID-19 Ag	Positive (+)	182	0	182
	Negative (-)	20	229	249
Total		202	229	431

• Clinical Sensitivity = 90.1% (95% CI : 85.2% - 93.5%)

Clinical Specificity = 100.0% (95% CI : 98.4% - 100%)

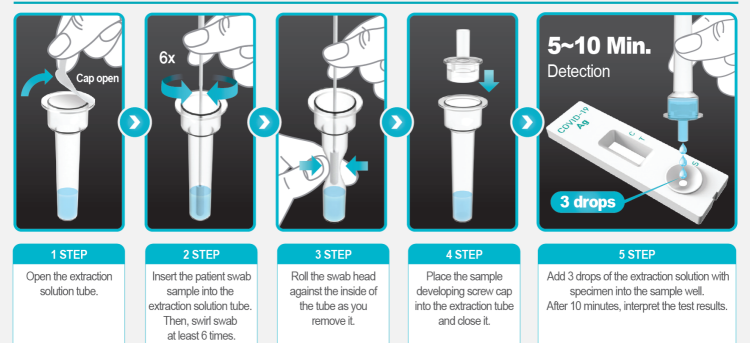
• Agreement : 95.3%

#### Positive results broken down by days since symptom onset

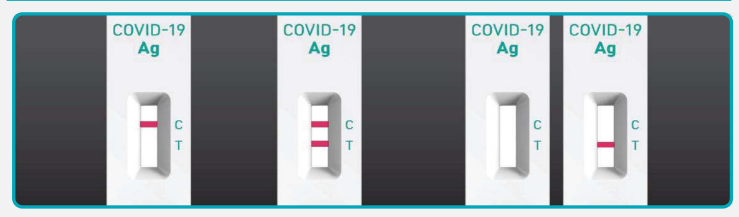
Days Since Symptom Onset	RT-PCR Positive (+)	GENEDIA W COVID-19 Ag Positive (+)	PPA (Positive Predictive Agreement)
≤7	68	64	94%
Asymptomatic	54	46	85%

## Made in Korea

#### **TEST PROCEDURE**



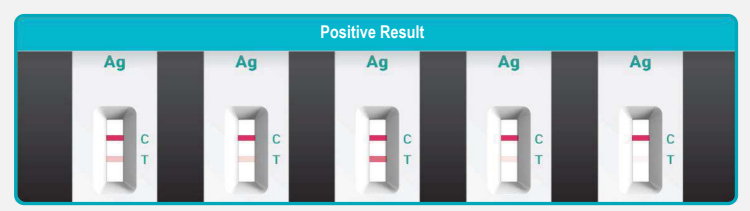
### **INTERPRETATION OF THE RESULTS**



Negative

Positive

Invalid



If there is any blurry line or color change on the T line within 15 minutes, it should be read as positive.

### **SPECIMEN COLLECTION**



### **MATERIALS PROVIDED**



### **SPECIFICATION**

Method	Immunochromatography	
Packing unit	20 Tests / kit	
Certification	CE-IVD	
Specimen	Nasopharyngeal swab and sputum	
LOD	7.50X10²TCID∞/mL	
Running time	10 minutes	
Expiry date	12 months from the date of manufacture	
Storage condition	2 ~ 30°C	

COVID

# GENEDIA W Series RAPID Ag

- ✓ Specimen by Nasopharyngeal Swab or **SPUTUM**
- Reading Time only 5~10min
- ✓ LOD(Limit of Detection) 7.50X10<sup>2</sup> TCID<sub>50</sub>/mL
- ✓ Reliable Manufacturer ♣GCMS Made in KOREA
- Germany BfArM Listed \*

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte



### Sample material for direct pathogen detection by RKI at 25.Jan.2021

RKI (Robert Koch Institute, Germany) comments the proper example of Sample material for direct pathogen detection as "Nasopharyngeal swab", "Oropharyngeal swab (throat swab)", "Bronchoalveolar lavage", "Sputum(in patients with a productive cough)".

The use of other sample materials, such as throat rinse water / gargle water and saliva, is discussed on various occasions.

ROBERT KOCH INSTIT	/	Impressum   Datenschutzerklärung	rache Suchbegriff eingeben
Institut Gesundheits	monitoring Infektionss	schutz Forschung	Kommissionen Service
Startseite > Infektionskrankheiten A-Z Hinweise zur Testung von Patienten au	> Coronavirus SARS-CoV-2 > Infektion mit dem neuartigen Coronavir	us SARS-CoV-2	
Coronavirus SARS- CoV-2	Hinweise zur Testung vo dem neuartigen Corona » Probenmaterial zum direkten Erree » Verpackung und Versand		Infektionskrankheiten A-Z ✓ Gesundheit A-Z ✓
NK tps://www.rki.de/DE/Content/InfA V/Neuartiges_Coronavirus/Vorl_ stung_nCoV.html;jsessionid=12 M1C83DB07FFD4D66053BCD47 28E.internet121?nn=13490888#d 13490982bodyText1	Stand: 25.1.2021	Beschluss der STIKO zur 2 Digitales Impfquotenmonitoring: Anzahl durchgeführter Erst- und	
	Probenmaterial zum direkten Erregernachweis Bei Verdacht auf das Vorliegen einer Infektion mit dem neuartigen Coronavirus SARS-CoV-2 sollten je nach klinischer Situation und Fragestellung Untersuchungsmaterial aus den oberen Atemwegen und wenn möglich und klinisch geboten, Proben aus den tiefen Atemwegen entnommen werden (Schutzmaßnahmen beachten). Obere Atemwege:		irus Information zur Anerkennung von diagnostischen Tests bei Einreise aus einem Risikogebiet (2.2.2021)
			Bereitstellung ausgewählter Arzneimittel durch das BMG (2.2.2021)
	1. Nasopharynx-Abstrich (Nasen-R 2. Oropharynx-Abstrich (Rachenab Tiefe Atemwege:	2.52	COVID-19 und Impfen: Antworten auf häufig gestellte Fragen (2.2.2021)
	Bronchoalveoläre Lavage Sputum (bei Patienten mit produkt Trachealsekret	tivem Husten; Arbeitsschutz beachten)	Infografik: Kontaktpersonen- nachverfolgung bei SARS-CoV- 2-Infektionen (1.2.2021)
	Nachweis von SARS-CoV-2 aus dem dar. Im Vergleich zu diesen Abstriche für die meisten Patienten leichter tole 2020) bzw. etwas niedrigerer (Covid-	n Standard der Probenentnahme für den n oberen Respirationstrakt dar (WHO, 20) en ist die Entnahme von <b>Rachenabstrich</b> erierbar, bei vergleichbarer (Wolfel et al., -Investigation Team, 2020; Wang et al., 20	2020b) webKess-Modul zur COVID-19- Surveillance in Krankenhäusern - nun für alle Krankenhäuser (1.2.2021)
	Nasenabstrich kombiniert werden.	ularen Diagnostik. <u>Ggf.</u> können Rachen-	Antworten auf häufig gestellte Fragen zu COVID-19 (1.2.2021)
	Rachenspülwasser/Gurgelwasser dieser Probenmaterialien sollte unter sowie in enger Absprache mit dem L deutlich weniger Erfahrungswerte zu	ig anderer Probenmaterialien, wie <u>z.B.</u> vo und <b>Speichel diskutiert</b> . Die Verwendur r Berücksichtigung des jeweiligen Setting abor erfolgen. Es ist zu bedenken, dass diesen Materialien vorliegen und die	ng <u>BMG</u> : Regelungen für s Einreisende nach Deutschland
	ermittelt (Tu et al., 2020). Für Speich	nterlegen sein kann. Für beidseitige e eine Sensitivität der PCR von 94-96% nel beschreiben einige Gruppen geringer hen et al. 2020: Iwasaki et al. 2020: Jan	durch das Auswartide Amt. BMC

### WHO IS GCMS(Green Cross Medical Science Corp.)?

**GCMS** is a daughter company of **GC** Group which is a leading BIOPHARMACEUTICAL group in KOREA.

