

**WHO Prequalification of In Vitro Diagnostics  
PUBLIC REPORT**

**Product: STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test  
WHO reference number: PQDx 0347-117-00**

**STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test** with product code **09MAL30D**, manufactured by **SD Biosensor, Inc, CE-Mark regulatory version**, was accepted for the WHO list of prequalified in vitro diagnostics and was listed on 6 March 2020.

**Summary of WHO prequalification assessment for STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test**

|  | Date                              | Outcome |
|--|-----------------------------------|---------|
| <b>Prequalification listing</b>                        | 6 March 2020                      | listed  |
| <b>Dossier assessment</b>                              | 31 January 2019                   | MR      |
| <b>Site inspection(s) of quality management system</b> | 24-26 May 2023<br>14-16 June 2023 | MR      |
| <b>Product performance evaluation</b>                  | 2020                              | MR      |

MR: Meets Requirements

**Report amendments and/or product changes**

This public report has since been amended. Amendments may have arisen because of changes to the prequalified product for which the WHO has been notified and has undertaken a review. Amendments to the report are summarized in the following table, and details of each amendment are provided below.

| Public report amendment | Summary of amendment   | Date of report amendment |
|-------------------------|--|--------------------------|
| 2.0                     | 1. Change of IFU from IFU in English to multilanguage IFU (EN, ES, FR, PT).<br>2. Change of outer package.   | 18 May 2021.             |
| 3.0                     | 1. Addition of manufacturer site for Cutting, Assembly, Buffer Preparation & dispensing, sealing, printing, packing and shipping process.<br>2. Addition of suppliers for raw materials.<br>(1) Upper device, (2) Lower device, (3) Aluminum Pouch, (4) Inverted cup, (5) Lancet, (6) Alcohol swab”. | 19 February 2024.        |

|     |  |               |
|-----|--|---------------|
| 4.0 | The addition of the manufacturing site is located in the public report of Plot no. 38, Sector 4, IMT Manesar, Gurugram, Haryana 122052, India. | 23 April 2024 |
|-----|--|---------------|

### Intended use

According to the claim of intended use from SD Biosensor, Inc, “*STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test is a rapid and membrane based immunochromatography for the qualitative detection of Plasmodium falciparum (P. falciparum) specific Histidine Rich Protein 2 (HRP-2) and Plasmodium species (P. falciparum, vivax, ovale and malariae) specific Plasmodium lactate dehydrogenase (pLDH) in human capillary and venous whole blood specimens of patients suspected of having malaria. STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test is intended to be used by trained healthcare or laboratory professionals or other health care workers who have received appropriate training. This product can be used by trained lay providers operating in point-of-care settings in resource-limited lower- and middle-income countries. This product is not intended for self-testing.*”

### Assay description

According to the claim of assay description from SD Biosensor, Inc., “*STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test contains two pre-coated lines, “P.f” (P. falciparum), “Pan” (Plasmodium species: P. falciparum, vivax, ovale and malariae) as test lines and “C” as control line on the surface of the nitrocellulose membrane. The test lines and control line in the result window of the test device are not visible before applying any specimens. Monoclonal anti-P. falciparum HRP-2 is coated on the P.f test line, monoclonal anti-Malaria pLDH is coated on the Pan test line, and monoclonal anti-chicken IgY is coated on the control line region. During the test, the P. falciparum specific HRP-2 antigen and/or Plasmodium species specific pLDH in the specimen react to the gold-conjugated monoclonal anti-Malaria HRP-2 and/or gold-conjugated monoclonal anti-Malaria pLDH, and then bind to them respectively. Any P. falciparum specific HRP-2 antigen-antibody gold particle complex and/or Plasmodium species specific pLDH antigen-antibody gold particle complex also migrate with the buffer and are immobilized by monoclonal anti-P. falciparum HRP-2 and/ or monoclonal anti-Malaria pLDH at the two individual test lines to formation of violet test colored band(s) which confirms a positive result. Absence of this violet colored band indicates a negative result. The control line is used for procedural control, and should always appear if the test procedure is performed properly and the test reagents of the control line are working. ”*

### Test kit contents

| Component   | 25 tests<br>(product code 09MAL30D) |
|---|-------------------------------------|
| Test device (individually in a foil pouch with desiccant) | 25                                  |
| Buffer Bottle   | 1 x 4 mL                            |
| Inverted cup (5µL)  | Pack of 25                          |

|                      |            |
|----------------------|------------|
| Sterile lancet       | Pack of 25 |
| Alcohol swab         | Pack of 25 |
| Instructions for use | 1          |

**Items required but not provided**

- Anti-coagulant tube containing heparin, EDTA or sodium citrate for collection of venous whole blood
- Micropipette and tip
- Timer
- PPE (Personal Protective Equipment)
- Pen/pencil
- Extra lancets and alcohol swabs
- Biosafety sharps container
- Biohazard container
- Sterile gauze

**Storage**

The test kit should be stored at 2-40°C.

**Shelf-life upon manufacture**

24 months.

**Warnings/limitations**

Refer to current version of the manufacturer's instructions for use.

**Prioritization for Prequalification**

Based on the established eligibility criteria, the STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test was given priority for the WHO prequalification assessment.

**Dossier assessment**

SD Biosensor, Inc. submitted a product dossier for STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test as per the "*Instructions for compilation of a product dossier*" (PQDx\_018 version 3). The information (data and documentation) submitted in the product dossier was reviewed by WHO staff and external technical experts (assessors) appointed by WHO.

The manufacturer's responses to the nonconformities found during dossier screening and assessment findings were accepted on 31 January 2019.

## Commitment for Prequalification

The manufacturer committed to submit the in-use stability study by the end of April 2021. WHO will follow up on implementing this commitment at the next re-inspection or date assigned in the commitment review letter.

Based on the product dossier screening and assessment findings, the product dossier for the STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test meets WHO prequalification requirements.

## Manufacturing site inspection

An inspection of **SD Biosensor Inc.**, located at *74, Osongsaeengmyeong 4-ro, Osong-eup, Heungdeok-gu, Cheongju-si, Chungcheongbuk-do, 28161, Republic of Korea* was conducted between 24-26 May 2023 and Plot no. 38, Sector 4, IMT Manesar, Gurugram, Haryana 122052, India between 14-16 June 2023. At the time of considering the product application for Prequalification, the Manufacturer of the product had a well-established quality management system and manufacturing practices in place that would support the manufacture of the product of consistent quality. Routine inspections of the Manufacturer will be conducted with copies of these WHO Public Inspection Reports (WHOPIRs) published on the WHO Prequalification web page as per Resolution WHA57.14 of the World Health Assembly. Note that a WHOPIR reflects the information on the most current inspection performed at a manufacturing site for in vitro diagnostic products and gives a summary of the inspection findings.

Information on the most current inspection can be found at:

<https://extranet.who.int/prequal/inspection-services/prequalification-reports/whopirs-vitro-diagnostics>

All published WHOPIRs are with the manufacturer's agreement.

## Product performance evaluation

**STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test<sup>1</sup>** was included in the eighth round of WHO product testing of RDTs for malaria antigen detection, which was completed in 2018. The product was evaluated against a *Plasmodium falciparum* cultured line panel, *P. falciparum* wild-type parasite panel, *P. vivax* wild-type parasite panel and a negative panel. Thermal stability was assessed after 2 months of storage at elevated temperature and humidity, and a descriptive ease of use assessment was recorded.

<sup>1</sup> The product code of the product included in the WHO product testing of malaria RDTs was 09MAL30B, which corresponded to the same product, with a different kit configuration (i.e. number of tests) <https://www.who.int/malaria/publications/atoz/9789241514965/en/>

Based on the demonstrated *P. falciparum* panel detection score (88.0% at 200 parasites/ $\mu$ l), *P. vivax* panel detection score (100% at 200 parasites/ $\mu$ l), false-positive rates (0% for clean negatives, 0% for *P. falciparum* at 200 parasites/ $\mu$ l, 0% for *P. vivax* at 200 parasites/ $\mu$ l, 0.5% for *P. falciparum* at 2000 parasites/ $\mu$ l, 0% for *P. vivax* at 2000 / $\mu$ l) and invalid rate (0%), STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test meets the current laboratory evaluation requirements for prequalification.

| Summary performance characteristics | Panel detection score  |     | False positive rate (%) |    |                 | Invalid rate (%) |
|-------------------------------------|------------------------|-----|-------------------------|----|-----------------|------------------|
|                                     | 200 parasites/ $\mu$ l |     | 200 parasites/ $\mu$ l  |    | Clean negatives |                  |
|                                     | Pf                     | Pv  | Pf                      | Pv |                 |                  |
| STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test  | 88.0                   | 100 | 0                       | 0  | 0               | 0                |

Based on these results, the STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test meets the current performance evaluation requirements for prequalification.

## **Labelling**

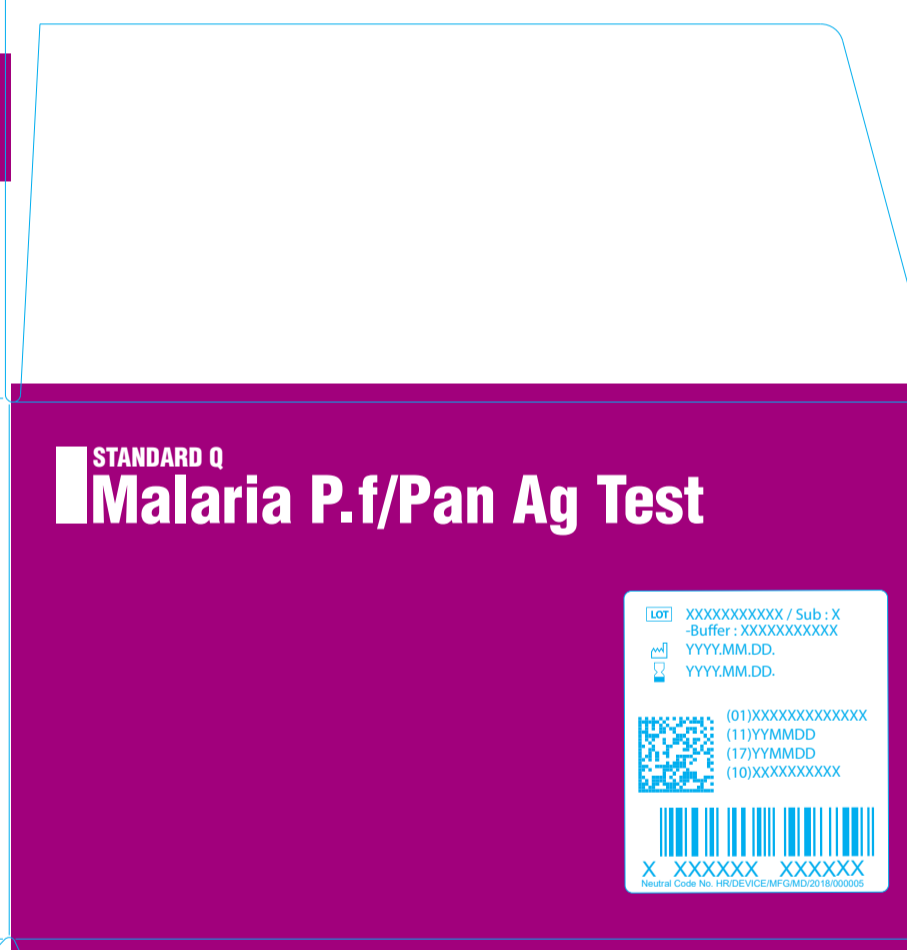
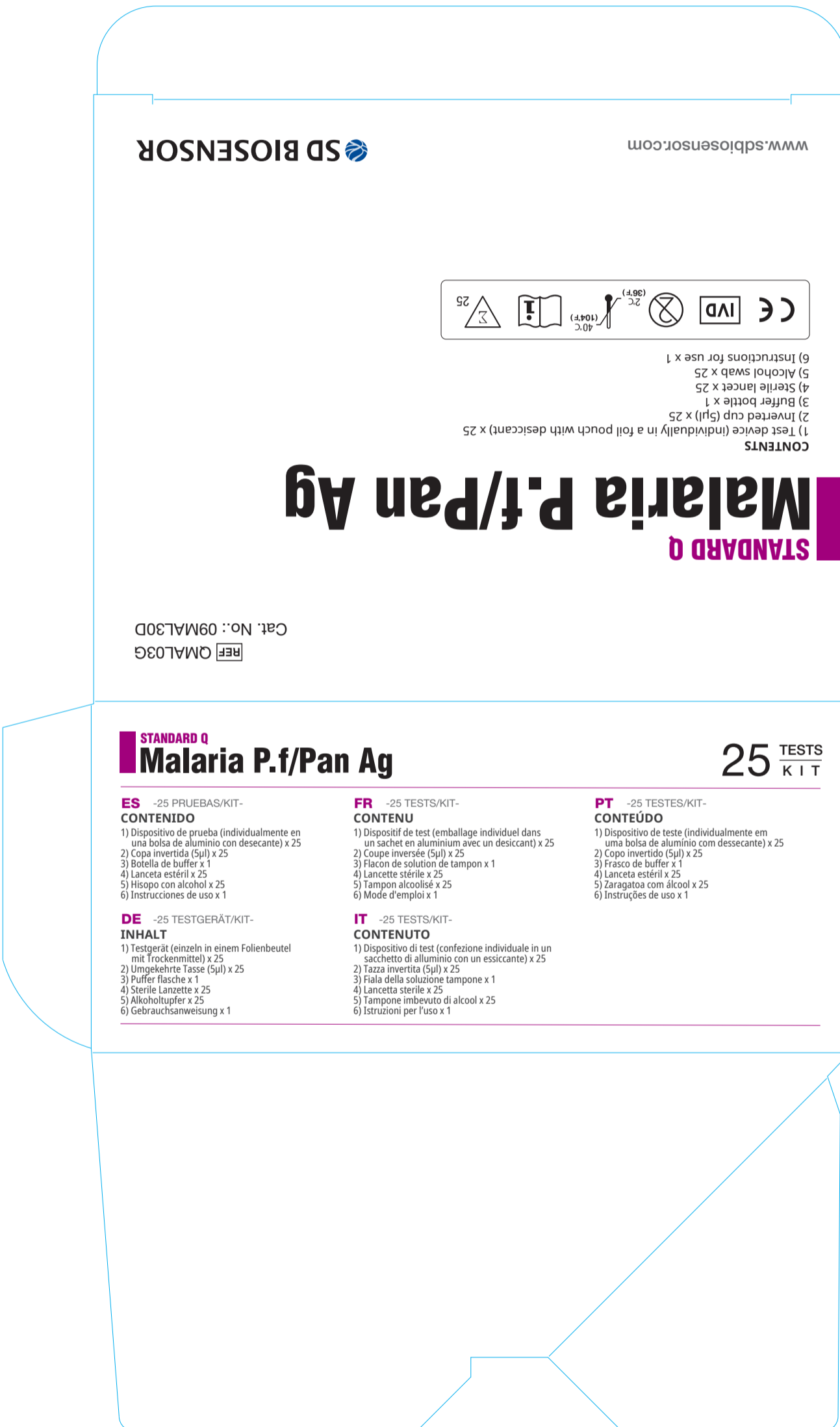
- 1. Labels**
- 2. Instructions for use**

## **1. Labels**

### **1.1 Kit packaging artwork**

# STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test 25T





# STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag

STANDARD™ Q Malaria P.f/Pan Ag Test

[www.sdbiosensor.com](http://www.sdbiosensor.com)

25 TESTS  
KIT

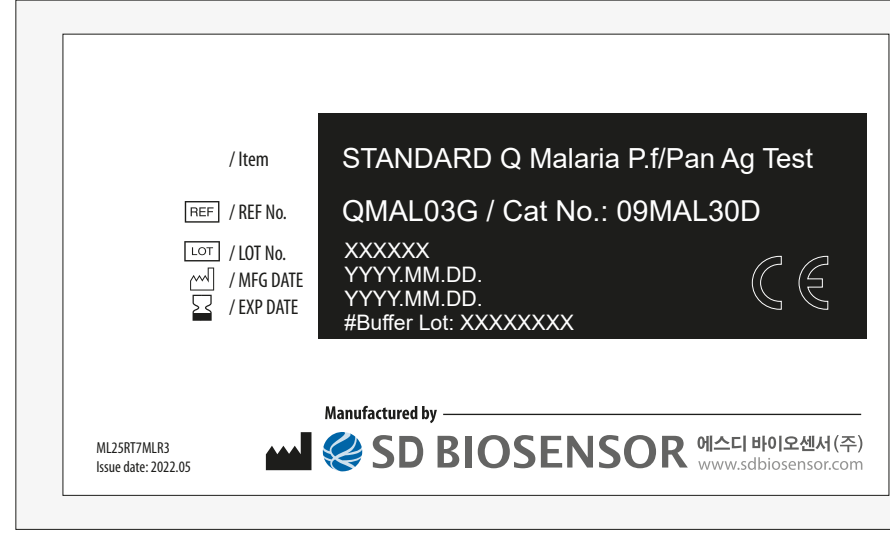
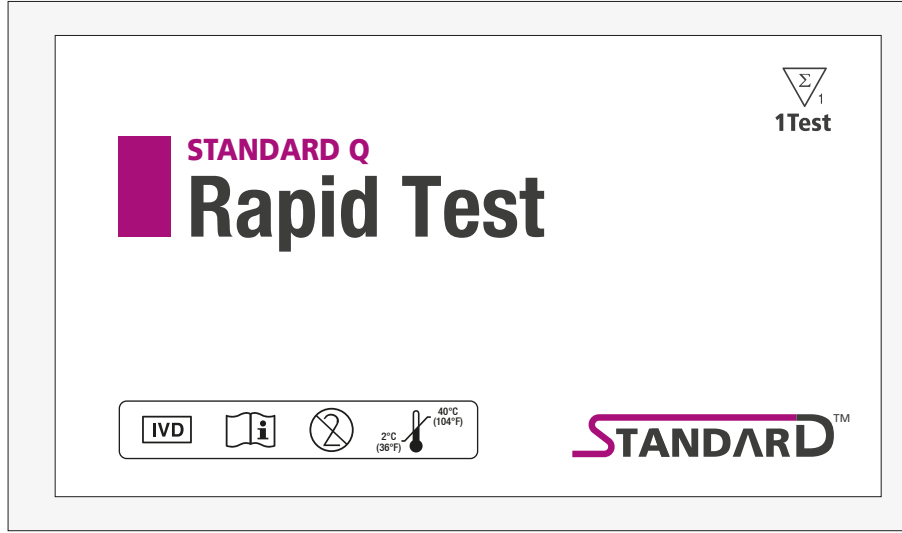
SD BIOSENSOR



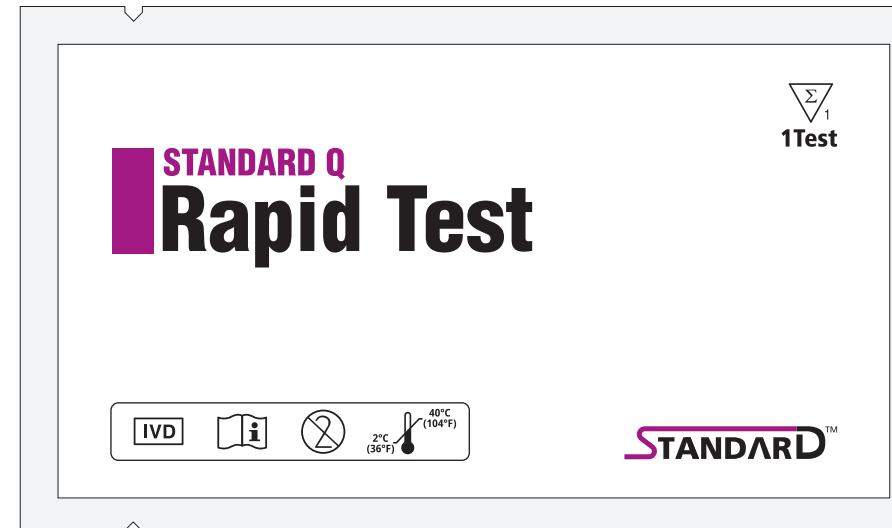
# STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test 25T



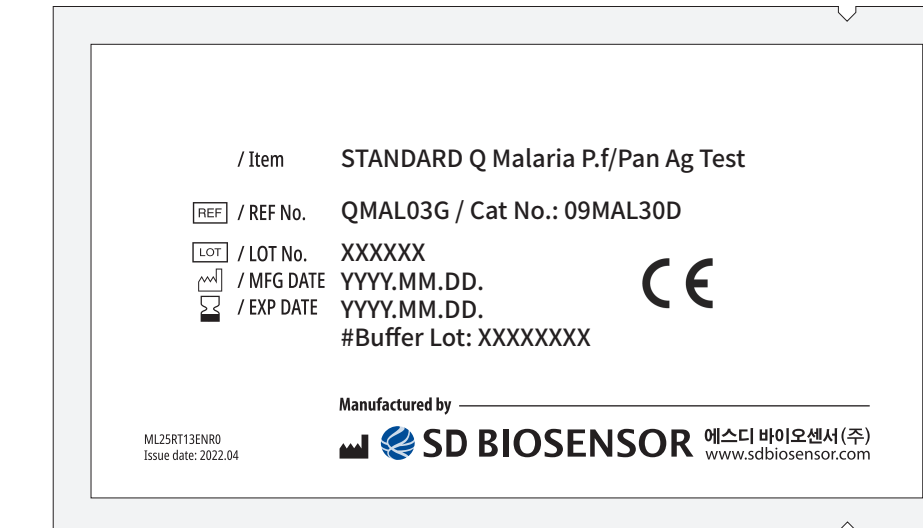
## **1.2 Foil pouch labels**



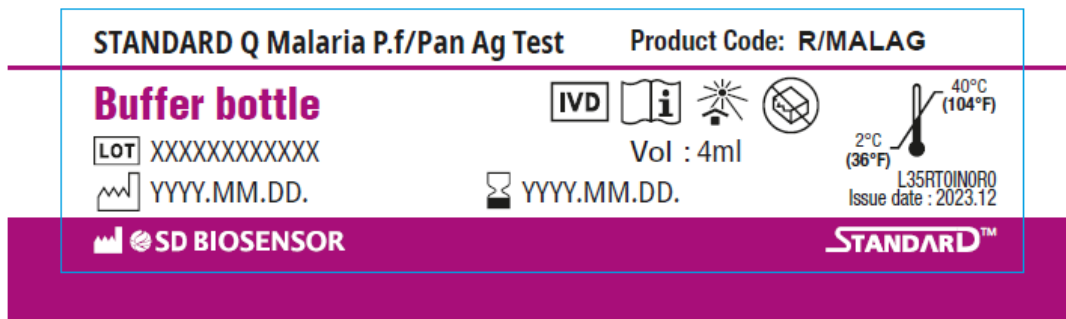
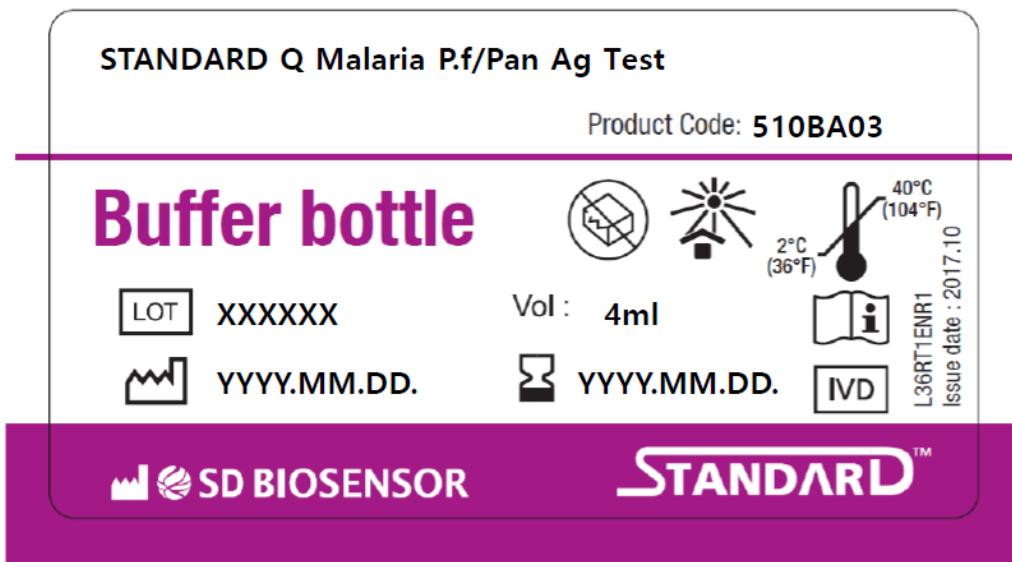
15mm Notch



15mm Notch



## 1.3 Buffer labels



**1.4 Inverted cup(5  $\mu\text{l}$ ) label**

# Inverted cup (5 $\mu\text{l}$ )

LOT No. : XXXXXX



EXP : YYYY.MM.DD.



Quantity : 25PCS

L15IC1ENR2  
Issue date : 2020.02

**1.5 Sterile Lancet label**

# Disposable Sterile Lancets

LOT No. : XXXXXX

Product code : 01GL25

MFG Date : YYYY.MM.DD.

25PCS

EXP Date : YYYY.MM.DD.

28G

**INTENDED USE**

To obtain a capillary blood specimen from the fingertip.

B06LCT2ENR2

**INSTRUCTIONS FOR USE**

Issue Date : 2020.02

To use, twist-off the protective cap.

**CAUTION**

The lancet is guaranteed sterile while protective cap is sealed to the base.

Do not use if the seal has been damaged or broken.



Manufactured by

Beijing Ruicheng Medical Supplies Co., Ltd.  
No. 558 Zhangzikou, Yangsong Town,  
Huairou District, 101400 Beijing, China

EC   REP

Authorized Representative

Lotus NL B.V.  
Koningin Julianaplein 10, 1e Verd,  
2595AA, The Hague, Netherlands.  
Tel: +31645171879, +31626669008



STERILE R



# Disposable Sterile Lancets

LOT No. : X00000X

Product code : 01GL27

MFG Date : YYYY.MM.DD.

25PCS

EXP Date : YYYY.MM.DD.

28G

## INTENDED USE

To obtain a capillary blood specimen from the fingertip.

B05SL2ENRO

## INSTRUCTIONS FOR USE

To use, twist-off the protective cap.

Issue Date : 2020.07

## CAUTION

The lancet is guaranteed sterile while protective cap is sealed to the base.

Do not use if the seal has been damaged or broken.



### Manufactured by

Tianjin Huahong Technology Co., Ltd.  
A01, Plant B No. 278, Hangkong Road,  
Tianjin Pilot Free Trade Zone  
(Air Port Industrial Park),  
300308 Tianjin, China



### Authorized Representative

Shanghai International Holding Corp.  
GmbH (Europe)  
Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg, Germany  
Tel:+49-40-2513175



STERILE R



**SURFACE JOB**

220MM

110MM

110MM

100MM

## **Disposable Sterile Lancets**

 LOT No. : XXXXXXXX

Product code : SM.01

 MFG Date : YYYY-MM

**25PCS**

 EXP Date : YYYY-MM

**28G**

### INTENDED USE

To obtain a capillary blood specimen from the fingertip.

### INSTRUCTIONS FOR USE

To use, twist-off the protective cap.

Issue Date : 2023.09

### CAUTION

The lancet is guaranteed sterile while protective cap is sealed to the base.  
Do not use if the seal has been damaged or broken.

 Manufactured by

 EC REP Authorized Representative

Phoenix Innovative Healthcare Manufacturers Pvt. Ltd.  
EL-209, Shil Mahape Road, Electronic Zone, MIDC,  
TTC Industrial Area, Mahape, Navi Mumbai - 400 710,  
Maharashtra, India

Med Path Gm6H  
Miles-van-der-Rohe-Strasse 8,80807  
Munich, Germany

 CE 0197

 STERILE



25 Pcs.

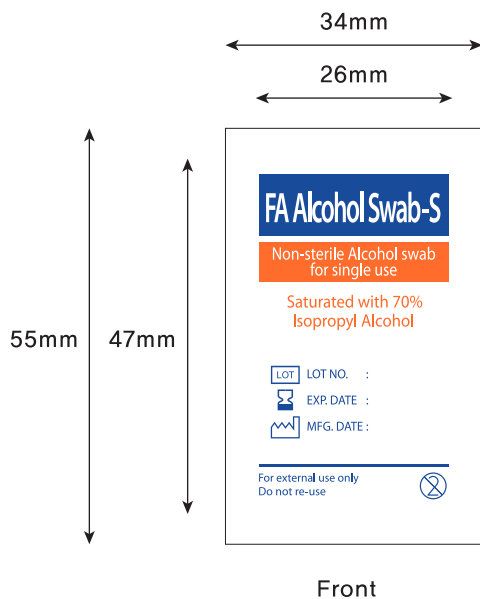
### **1.6 Alcohol swab labels**

## Item Code

IM2006

## Description

FA Alcohol Swab-S (8Line)



Front



PANTONE Reflex Blue U



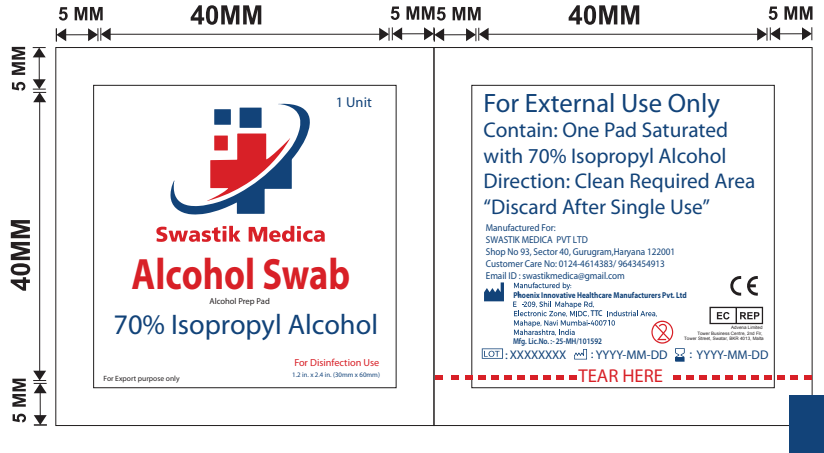
PANTONE Orange 021 U

2@ 3@ 4@ 5@ 6@ 7@ 8@

Back



2@ 3@ 4@ 5@ 6@ 7@ 8@



**1.7 Cassette image**

## **2. Instructions for use<sup>2</sup>**

---

<sup>2</sup> English version of the IFU was the one that was assessed by WHO. It is the responsibility of the manufacturer to ensure correct translation into other languages.

EN

Cat. No.: 09MAL300 REF: QMAL03G

**STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag**  
 STANDARD™ Q Malaria P.f/Pan Ag Test


DE, IT

PLEASE READ INSTRUCTIONS CAREFULLY BEFORE YOU PERFORM THE TEST

SD BIOSENSOR

**KIT CONTENTS****MATERIALS REQUIRED BUT NOT PROVIDED**

- ① Anti-coagulant tube containing heparin, EDTA or sodium citrate for collection of venous whole blood.
- ② Micropipette and tip ③ Timer
- ④ PPE (Personal Protective Equipment) ⑤ Pen/pencil
- ⑥ Extra lancets and alcohol swabs ⑦ BioSafety sharps container
- ⑧ Biohazard container ⑨ Sterile gauze

**SPECIMEN COLLECTION AND PREPARATION****■ Capillary whole blood**

1. Capillary whole blood should be collected aseptically by fingerstick.
2. Select the finger that is not calloused and clean the fingertip by wiping with an alcohol swab.
3. Squeeze the end of the fingertip and pierce with a sterile lancet.
4. Wipe the first drop with a sterile gauze.
5. Collect capillary whole blood and it must be tested immediately after collection.

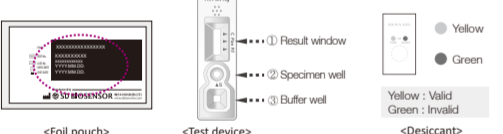
**■ Venous whole blood**

1. Collect venous whole blood into a commercially available anti-coagulant tube such as heparin, EDTA, or sodium citrate by venipuncture.
2. If venous whole blood in an anti-coagulant tube is stored in a refrigerator at 2-8°C/36-46°F, the specimen can be used for testing within 72 hours after collection.
3. Do not use hemolyzed blood specimen.

**CAUTION**  
Anticoagulants such as heparin, EDTA, or sodium citrate do not affect the test result.  
As known relevant interference, hemolytic specimen, rheumatoid factors-contained specimen and lipemic, icteric specimen may lead to inaccurate results.  
Use separate inverted cup for each specimen in order to avoid cross-contamination of either specimens which can cause erroneous results.

**PREPARATION AND TEST PROCEDURE****■ Preparation**

1. Carefully read the instructions for using the STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test.
2. Look at the expiry date at the back of the foil pouch. Use another lot, if expiry date has passed.
3. Open the foil pouch, and check the test device and the desiccant inside the foil pouch.



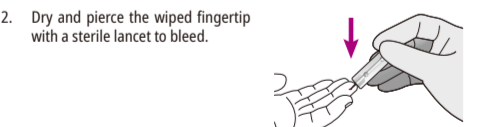
**CAUTION**  
Bring the kit contents and the specimens to room temperature before testing.

**■ Test Procedure**

Capillary and venous whole blood can be used for the STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test.

**1. Test with a sterile lancet**

1. Select the finger that is not calloused and clean the fingertip by wiping with an alcohol swab.
2. Dry and pierce the wiped fingertip with a sterile lancet to bleed.



If the control band ("C" Control line) is not visible within the window, the result is considered invalid. The directions may not have been followed correctly or the test device may have deteriorated. Re-test with a new specimen and a new test device.

\*NOTE • Pf.: Plasmodium falciparum, • Pv.: Plasmodium vivax, • Po.: Plasmodium ovale, • Pm.: Plasmodium malariae

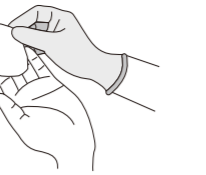
**PERFORMANCE CHARACTERISTICS****■ Limit of Detection (LOD)**

|                                   | P.f Line              |                       | Pan Line         |                  |                     |
|-----------------------------------|-----------------------|-----------------------|------------------|------------------|---------------------|
|                                   | Plasmodium falciparum | Plasmodium falciparum | Plasmodium vivax | Plasmodium ovale | Plasmodium malariae |
| Limit of detection (parasites/µL) | 163                   | 327                   | 152              | 35               | 224                 |

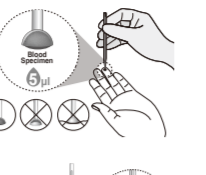
**■ Potential Interfering Substances**

STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test was evaluated with the following interfering substances present in specimen in order to assess their potential effect on the assay performance as per CLSI guideline EP7-A2. It was not affected by interfering materials such as artemether-lumefantrine (malaria drug), doxycycline hydate (malaria drug), lamivudine (retroviral medication), acetaminophen, erythromycin, ibuprofen, acetylsalicylic acid, bilirubin (unconjugate), caffeine, ethanol. There was no interference with Human anti-mouse antibody, whole blood of pregnant women, infant and neonate specimen and whole blood having elevated levels of hemoglobin, elevated levels of C-reactive protein and lipidemic specimen.

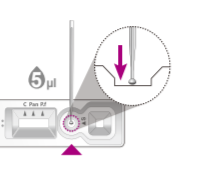
3. Wipe away the first drop of blood with sterile gauze.



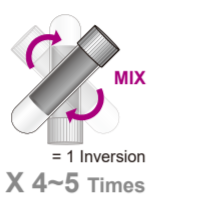
4. Take the inverted cup (5µl) provided to collect 5µl of the capillary whole blood specimen by dipping the circular end of the inverted cup into the specimen.



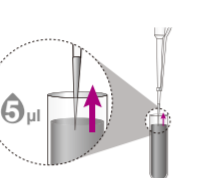
5. To apply the collected capillary whole blood specimen to the specimen well(circle) of the test device, place the circular end of the inverted cup on the specimen well pad and then press down lightly.

**1.1 Test by venipuncture**

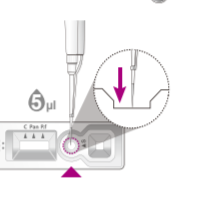
1. Gently invert 4-5 times for proper mixing.



2. Using a micropipette, draw 5µl of venous whole blood specimen.



3. Apply the collected venous whole blood specimen to the specimen well(circle) of the test device.

**2. Dropping of Buffer**

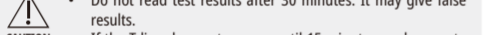
1. Hold the buffer bottle at 90° (perpendicular) to the test device and not touching the specimen well to avoid contamination. Add 3 drops (90µl) of the buffer into the buffer well(square) of the test device.

**3. Reading Time**

1. Read the test result in 15 minutes. The test can be read up to 30 minutes.



2. Do not read test results after 30 minutes. It may give false results.



3. If the T line does not appear until 15 minutes, make sure to observe the appearance of the T line until 30minutes.

**4. KIT STORAGE AND STABILITY**

1. Store the sealed pouch and the buffer provided in the kit at 2-40°C/36-104°F out of the direct sunlight for the duration of its shelf life.

2. Do not open the foil pouch until you are ready to perform a test.

3. Close the buffer cap tightly after using, and then store it at 2-40°C/36-104°F out of the direct sunlight. It is stable until the expiry date of the kit and the buffer label after opening its cap, if it is tightly closed.

**5. WARNINGS AND PRECAUTIONS**

1. Do not freeze.

2. Do not use beyond the expiration date.

3. Do not use the test kit.

4. Do not use the test kit if the pouch is damaged or the seal is broken.

5. Do not use the test kit if the buffer is damaged or the seal is broken.

6. Do not smoke, drink or eat while handling specimen.

7. Wear personal protective equipment, such as gloves and lab coats when handling kit reagents. Wash hands thoroughly afterwards.

8. Clean up spills thoroughly using an appropriate disinfectant.

9. Handle all specimens as if they contain infectious agents.

10. Observe established precautions against microbiological hazards throughout testing procedures.

11. Dispose of all specimens and materials used to perform the test as biohazard waste. Laboratory chemical and bio-hazard wastes must be handled and discarded in accordance with all local, state, and national regulations.

12. In the pouch, there is a desiccant containing a humidity indicator. The humidity indicator should be yellow. If the humidity indicator is green, throw away the test device and take another test device. Throw away the desiccant in the nonsharps (non-infectious) disposal.

13. Before testing, check that the lot number of buffer on the bottle matches the lot number of the package and the pouch you are using.

14. The buffer contains 0.09% sodium azide as a preservative which may be toxic if ingested. When disposed of through a sink, flush with large quantities of water.

15. For in vitro diagnostic use only.

**5. INTERPRETATION OF TEST RESULT****\* "C" Control Line | "Pan" (Pf., Pv., Po. and Pm.) Line | "P.f" P.f Line****Negative****Positive****Pf. Positive or mixed positive of Pv., Po. and/or Pm. with P.f.****Positive Pf., Pv., Po., or Pm. positive or mixed positive of these****Invalid****Caution****The presence of only one colored band ("C" Control line) within the result window indicates a negative result.****Positive****Pf. Positive or mixed positive of Pv., Po. and/or Pm. with P.f.****Pf., Pv., Po., or Pm. positive or mixed positive of these****Invalid****Caution****The presence of any line, no matter how faint the result is considered positive.****Invalid****Caution****If the control band ("C" Control line) is not visible within the window, the result is considered invalid. The directions may not have been followed correctly or the test device may have deteriorated. Re-test with a new specimen and a new test device.****Note****Pf.: Plasmodium falciparum, Pv.: Plasmodium vivax, Po.: Plasmodium ovale, Pm.: Plasmodium malariae**

1. A colored band will appear in the top section of the result window to show that the test is working properly. This band is the control line (C).
2. Colored bands will appear in the middle and lower section of the result window. These bands are the *Plasmodium falciparum*, *vivax*, *ovale* and *malariae* line (P) and the *Plasmodium falciparum* line (Pf).

**\*This test only indicates the presence of Histidine Rich Protein-2 (HRP2) of *Plasmodium falciparum* and *Plasmodium lactate dehydrogenase* (PLDH) of *Plasmodium species* (*Plasmodium falciparum*, *vivax*, *ovale*, and *malariae*) in human capillary and venous whole blood specimens. Other clinically available tests are required if questionable results are obtained. As with all diagnostic tests, a definitive clinical diagnosis should not be based on the results of a single test, but should only be made by the physician after all clinical and laboratory findings have been evaluated.**

**QUALITY CONTROL**

1. The test procedure, precautions, and interpretation of results for this test must be followed strictly when testing.

2. STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test is designed for use only on human capillary and venous whole blood specimens.
3. Other clinically available tests are required if questionable results are obtained. As with all diagnostic tests, a definitive clinical diagnosis should not be based on the results of a single test, but should only be made by the physician after all clinical and laboratory findings have been evaluated.
- LIMITATION OF TEST**
1. The test procedure, precautions, and interpretation of results for this test must be followed strictly when testing.
2. STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test is designed for use only on human capillary and venous whole blood specimens.

3. Other clinically available tests are required if questionable results are obtained. As with all diagnostic tests, a definitive clinical diagnosis should not be based on the results of a single test, but should only be made by the physician after all clinical and laboratory findings have been evaluated.

**CLINICAL SENSITIVITY**

1. Pf. confirmed specimen on Pf line: 99.58% (476/478, 95% CI: 98.50-99.95%)

2. Pf. confirmed specimen on Pan line: 56.69% (271/478, 95% CI: 52.12-61.19%)

3. Pv., Po. and Pm. confirmed specimen on Pan line: 100% (129/129, 95% CI: 97.18-100%)

4. Pv., Po. and Pm. co-infection confirmed specimen on Pf line: 100% (11/11, 95% CI: 71.51-100%)
<div data-bbox="40

**STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag**

STANDARD™ Q Malaria P.f/Pan Ag Test

VEUILLEZ LIRE ATTENTIVEMENT LA DERNIÈRE PAGE AVANT DE LANCER LE TEST

**CONTENU DU KIT****MATÉRIAUX REQUIS MAIS NON FOURNIS**

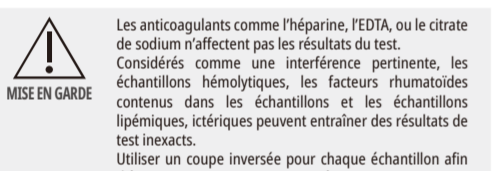
- Tube avec anticoagulant type héparine, EDTA ou citrate de sodium pour le prélèvement du sang total veineux
- Microvette et embout
- Minuterie
- Équipement de protection individuelle (gant/étole)
- Lancettes et tampons alcoolisés supplémentaires
- Récipient pour objets tranchants
- Bac à déchets dangereux
- Comprese stérile

**PRÉLÈVEMENT ET PRÉPARATION DES ÉCHANTILLONS****Sang total capillaire**

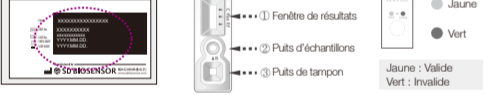
- Le sang total capillaire doit être prélevé aseptiquement en pressant le bout du doigt.
- Choisir un doigt qui n'est pas calleux et nettoyer le bout de doigt avec un tampon alcoolisé.
- Presser le bout du doigt et percer avec une lancette stérile.
- ESSuyer la première goutte avec une compresse stérile.
- Le sang total capillaire doit être testé immédiatement après son prélevement.

**Sang total veineux**

- Prélever le sang total veineux par ponction veineuse dans le tube anti-coagulant disponible à l'achat, contenant de l'héparine, de l'EDTA ou du citrate de sodium.
- Si le sang total veineux dans le tube anti-coagulant est stocké dans un réfrigérateur à une température entre 2 et 8 °C (36-46 °F), l'échantillon peut être utilisé pour le test dans les 72 heures maximum après le prélèvement.
- Ne pas utiliser d'échantillons de sang hémolytique.

**PRÉPARATION ET MODE OPERATOIRE****Préparation**

- Lire attentivement le mode d'emploi pour utiliser le STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test.
- Vérifier la date d'expiration à l'arrière du sachet en aluminium. Utiliser un autre lot, si la date d'expiration est dépassée.
- Ouvrir le sachet en aluminium, et vérifier le dispositif de test avec le désiccant dans le sachet en aluminium.

**Sachet en aluminium**

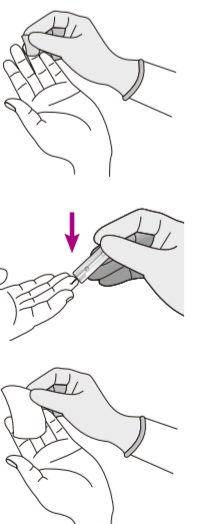
Laissez les matériaux du kit et les échantillons revenir à température ambiante avant de lancer le test.

**Procédure de test**

Le sang total capillaire et veineux peuvent être utilisés pour le STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test.

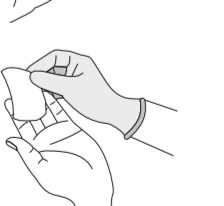
**Test avec une lancette stérile**

- Choisir un doigt qui n'est pas calleux et nettoyer le bout du doigt en essuyant avec un tampon alcoolisé.



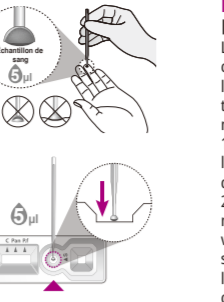
- Sécher et percer le bout du doigt nettoyé avec une lancette stérile pour le faire saigner.

- Nettoyer la première goutte de sang avec une compresse stérile.

**BIBLIOGRAPHY**

- World Malaria Report 2015, World Health Organization, p.8-12, 2015.
- Confronting Plasmodium vivax malaria, World Health Organization, p.1-3, 2015.
- Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories, 5th Edition, U.S. Department of Health and Human Services, CDC, NIH, Washington DC, p.182-184, 2007.
- Guidelines for the treatment of malaria, World Health Organization, p.5-6, 2006.
- Recommended selection criteria for procurement of malaria rapid diagnostic tests, World Health Organization, p.1-4, 2015.
- C. Beadle, G.W. Long, Mc Elroy, P. Olliaro, C.M. Naing, S.M. Maret, A.O. Oloso, Diagnosis of malaria by detection of Plasmodium falciparum HRP-2 antigen with a rapid dipstick antigen-capture assay, *The Lancet*, Vol. 343, Issue 8897, 1994, p.564-568.
- A. Moody, Rapid diagnostic tests for malaria parasites, *Clin Microbiol Rev*, Vol. 15, Issue 1, 2002, p.66-78.
- B. LB Ochola, P. Vounatsou, T. Smith, M. Mabaso, C. Newton, The reliability of diagnostic techniques in the diagnosis and management of malaria in the absence of a gold standard, *Lancet Infect Dis*, Vol. 6, Issue 9, 2006, p.582-588.
- K. Abba, J.J. Deeks, P. Olliaro, C.M. Naing, S.M. Jackson et al, Rapid diagnostic tests for diagnosing uncomplicated Plasmodium malaria in endemic areas, *Cochrane Database Syst Rev*, Vol. 18, Issue 12, 2011.
- M. Ahmed, M. Hossain, A.S. Suzuman, M. Alam, A. Khan et al, Rapid Diagnosis of malaria by Antigen Detection, *Bangladesh Journal of Medical Microbiology* Vol. 15, Issue 1, 2009, p. 14-16.

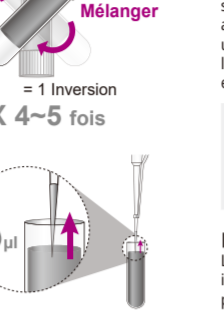
- Prendre le coupe inversé (5 µl) fourni et collecter 5 µl d'échantillon de sang total capillaire en trempant la partie évasee du coupe inversé dans l'échantillon.



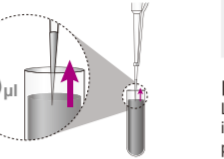
- Pour verser l'échantillon de sang total capillaire dans le puits d'échantillons (cercle) du dispositif de test. Pour prélever la partie évasee du coupe inversé sur le tampon de puits d'échantillon, puis presser légèrement vers le bas.

**1.1. Test par fonction veineuse**

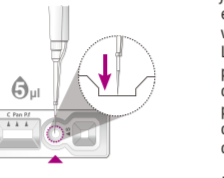
- Retourner délicatement 4-5 fois pour bien mélanger.



- En utilisant une micropipette, aspirer 5 µl d'échantillon de sang total veineux.



- Verser l'échantillon de sang total veineux prélevé au puits d'échantillons (cercle) du dispositif de test.

**EXPLICATION ET RÉSUMÉ****■ Introduction**

Le paludisme (ou malaria) reste une cause importante de maladie et de mort chez les enfants et les adultes des pays où cette maladie est endémique. Dans le monde, on estime qu'il existe 3,2 milliards de personnes dans 97 pays et territoires qui risquent d'être infectées par le paludisme et 1,2 milliards de personnes qui développent le paludisme et 1,2 milliards de personnes présentent un risque élevé (>1 chance sur 1 000 d'atteindre le paludisme) (avec une marge d'erreur de 236 000-655 000). Ces chiffres représentent une baisse des cas de 37 % des vienans de 2000 à 2015. Les symptômes classiques du paludisme sont les suivants : fièvre, céphalées, frissons, vomissement, tremblements et convulsions. Certaines formes rares de *P. falciparum* peuvent déclencher des délires ou le coma chez le patient. Une sévère anémie est souvent attribuée à la cause de la mort du paludisme. Un diagnostic précis et rapide du paludisme est primordial en raison de la morbidité associée aux autres formes du paludisme. Un test de diagnostic rapide est un moyen efficace pour détecter le paludisme. Ainsi, un traitement précis peut être administré et ses résultats améliorés. Le STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test est un test de dépistage sensible et fiable. Il améliore la précision du diagnostic de l'infection par le paludisme et par conséquent la décision de traitement clinique est également plus efficace.

**■ Utilisation prévue**

Le STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test est un test rapide par immunochromatographie sur membrane pour détecter qualitativement la protéine riche en histidine 2 (HRP2) spécifique au *Plasmodium falciparum* (*P. falciparum*) et la pLDH (lactate déhydrogénase du parasite) spécifique aux espèces (*P. falciparum*, *vivax*, *ovale* et *malariae*) dans l'échantillon de sang total veineux et capillaire humain chez des patients soupçonnés d'avoir le paludisme. Le STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test est destiné à être utilisé par des professionnels de santé ou en laboratoires formés ou d'autres travailleurs dans les domaines liés à la santé ayant reçu une formation appropriée. Ce produit peut être utilisé par des prestataires non professionnels formés dans des points de services dans des pays à revenu faible ou intermédiaire. Ce produit n'est pas destiné à un usage personnel.

**■ Principe du test**

Le STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test comprend deux lignes recouvertes sur la surface de la membrane en nitrocellulose : des lignes de test "P." (*P. falciparum*), "Pan" (*Espèce*: *Plasmodium falciparum*, *vivax*, *ovale* et *malariae*) et la ligne de contrôle "C". Ces lignes (contrôle et tests) situées dans la fenêtre de résultat du dispositif ne sont pas visibles avant d'y avoir introduit des échantillons. Des anticorps anti-*P. falciparum* HRP-2 monoclonaux recouvrent la ligne de test P, des anticorps anti-Malaria pLDH monoclonaux recouvrent la ligne de test Pan et des anticorps anti-*P. falciparum* pLDH monoclonaux conjugués d'or et/ou des anticorps pLDH spécifiques aux espèces *Plasmodium* dans l'échantillon entraînent avec les anticorps anti-*P. falciparum* monoclonaux conjugués d'or et/ou les anticorps pLDH anti-Malaria monoclonaux conjugués d'or puis respectivement se lient entre eux. Tout complexe de particules d'or antigène-anticorps HRP-2 spécifique au *P. falciparum* et/ou complexe de particules d'or antigène-anticorps pLDH spécifique aux espèces *Plasmodium* migre également avec le tampon et est immobilisé par le HRP-2 anti-*P. falciparum* monoclonal et/ou le pLDH anti-Malaria monoclonal sur leurs lignes de test respectives pour former une ou plusieurs bandes violettes confirmant ainsi un résultat positif. L'absence d'une bande violette indique un résultat négatif. La ligne de contrôle est utilisée en guise de contrôle procédural et doit toujours apparaître si la procédure de test est lancée correctement et que les réactifs de test de la ligne de contrôle sont valides.

**KIT DE STOCKAGE ET STABILITÉ**

1. Stocker le sachet en aluminium et le tampon fournis dans le kit à une température entre 2-30°C (36-86°F) à l'abri de la lumière directe du soleil pendant toute la durée de la période de conservation.

2. Ne pas ouvrir le sachet en aluminium si le test n'est pas prêt à être lancé.

3. Visser fermement le bouchon du flacon avec la substance tampon, puis le stocker à une température entre 2-40°C/35-104°F à l'abri de la lumière directe du soleil. Il reste stable jusqu'à la date de péremption indiquée sur le kit et l'étiquette du flacon après avoir ouvert le bouchon, et uniquement si a été revisé fermement.

**AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS**

- Ne pas congeler.
- Ne pas utiliser si la date d'expiration est dépassée.
- Ne pas réutiliser le kit de test.
- Ne pas utiliser le kit de test si le sachet est endommagé ou ouvert.
- Ne pas utiliser le kit de test si le sachet est déchiré ou cassé.
- Ne pas laver, laver, ou manipuler pendant la manipulation des échantillons.
- Porter un équipement de protection individuelle, comme des gants et une blouse de laboratoire lors de la manipulation des kits de réactifs. Se laver les mains minutieusement immédiatement après.
- Tout déversement doit être nettoyé rigoureusement à l'aide d'un désinfectant adapté.
- Manipuler tous les échantillons avec les mêmes précautions que s'ils contenaient des agents infectieux.
- Respecter les précautions établies contre les dangers microbiologiques pendant toute la procédure.
- Éliminer tous les échantillons et les matériaux utilisés pour effectuer le test dans les déchets biologiques et échantillons biologiques conformément aux réglementations locales, régionales et nationales.
- Le sachet contient un désiccant avec un indicateur d'humidité. L'indicateur d'humidité doit être jaune. Si l'indicateur d'humidité est vert, le désiccant doit être jeté dans une poubelle pour objets non-tranchants (non-infectieux).
- Avant de lancer le test, vérifier que le numéro de lot du tampon sur le flacon correspond bien au numéro de lot du tampon sur l'emballage du sachet utilisé.
- Le tampon contient 0,095 % d'azote de sodium en guise de conservateur. Elle peut donc être ingérée si ingérée. Si il est jeté dans un évier, il faut rincer avec de grandes quantités d'eau.
- Une bande colorée apparaît dans la partie supérieure de la fenêtre de résultats pour montrer que le test fonctionne correctement. Cette bande est la ligne de contrôle (C).
- Une bande colorée apparaît au milieu et dans la partie basse de la fenêtre de résultats. Ces bandes représentent respectivement la ligne *Plasmodium falciparum*, *vivax*, *ovale* et *malariae* (Pan) ainsi que la ligne *Plasmodium falciparum* (Pf).

**LIMITES DU TEST**

- Les procédures de test, les précautions et l'interprétation des résultats pour ce kit de test doivent être rigoureusement respectés lors du test.
- Le STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test est uniquement destiné à une utilisation sur des échantillons de sang total veineux et capillaire humain.
- D'autres tests cliniques disponibles sont requis si les résultats obtenus sont doux. Comme tous les tests de diagnostic, un diagnostic clinique définitif ne devra pas s'appuyer sur les résultats d'un seul test. En revanche, il devra être effectué par un médecin après avoir vérifié l'historique clinico-laboratoire du patient.

\*Ce test indique uniquement la présence de la protéine riche en histidine 2 (HRP2) de *Plasmodium falciparum* et la lactate déhydrogénase (pLDH) des espèces *Plasmodium* (*Plasmodium falciparum*, *vivax*, *ovale*, et *malariae* (Pan)) dans l'échantillon de sang total veineux et capillaire humain et ne devra pas être utilisé comme seul critère pour diagnostiquer le paludisme. Comme les autres tests de diagnostic, tous les résultats de test devront être pris en compte par rapport à d'autres historiques cliniques mis à disposition.

diagnostic techniques in the diagnosis and management of malaria in the absence of a gold standard, *Lancet Infect Dis*, Vol. 6, Issue 9, 2006, p.582-588.

6. C. Beadle, G.W. Long, Mc Elroy, P. Olliaro, C.M. Naing, S.M. Maret, A.O. Oloso, Diagnosis of malaria by detection of Plasmodium falciparum HRP-2 antigen with a rapid dipstick antigen-capture assay, *The Lancet*, Vol. 343, Issue 8897, 1994, p.564-568.

7. K. Abba, J.J. Deeks, P. Olliaro, C.M. Naing, S.M. Jackson et al, Rapid diagnostic tests for diagnosing uncomplicated Plasmodium malaria in endemic areas, *Cochrane Database Syst Rev*, Vol. 18, Issue 12, 2011.

8. A. Moody, Rapid diagnostic tests for malaria parasites, *Clin Microbiol Rev*, Vol. 15, Issue 1, 2002, p.66-78.

9. K. Abba, J.J. Deeks, P. Olliaro, C.M. Naing, S.M. Jackson et al, Rapid diagnostic tests for diagnosing uncomplicated Plasmodium malaria in endemic areas, *Cochrane Database Syst Rev*, Vol. 18, Issue 12, 2011.

10. M. Ahmed, M. Hossain, A.S. Suzuman, M. Alam, A. Khan et al, Rapid Diagnosis of malaria by Antigen Detection, *Bangladesh Journal of Medical Microbiology* Vol. 15, Issue 1, 2009, p. 14-16.

**CONTRÔLE QUALITÉ**

- La bande colorée apparaissant sur la ligne de contrôle correspond à un réactif interne et à un contrôle procédural. Elle apparaîtra si le test a été lancé correctement et si le réactif réagit.
- Les matériaux de contrôle ne sont pas fournis avec ce kit de test. Néanmoins, il est recommandé de lancer les contrôles négatifs et positifs conformément aux bonnes pratiques de laboratoire pour confirmer la procédure de test et évaluer le résultat.
- Si un problème apparaît avec le résultat, comme un résultat invalide, le test doit être relancé avec un nouveau kit et/ou échantillon. Si le problème persiste, contactez SD Biosensor via l'un de ses distributeurs locaux.



LEIA O VERSO COM ATENÇÃO ANTES DE REALIZAR O TESTE

**STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag**

STANDARD™ Q Malaria P.f/Pan Ag Test

VEUILLEZ LIRE ATTENTIVEMENT LA DERNIÈRE PAGE AVANT DE LANCER LE TEST

SD BIOSENSOR

Dispositivo de teste



(individualmente em uma bolsa de alumínio com dessecante) x 25



Copo invertido (5µl) x 25



Frasco de buffer x 1



Lanceta estéril x 25



Zaragato com álcool x 25



EN

Cat. No.: 09MAL30D REF QMAL03G

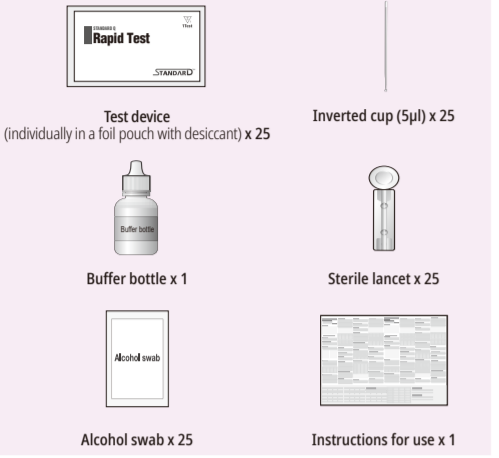
**STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag**

STANDARD™ Q Malaria P.f/Pan Ag Test



DE, IT

PLEASE READ INSTRUCTIONS CAREFULLY BEFORE YOU PERFORM THE TEST © SD BIOSENSOR

**KIT CONTENTS****MATERIALS REQUIRED BUT NOT PROVIDED**

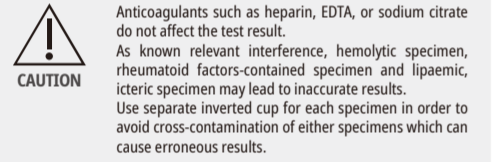
- ① Anti-coagulant tube containing heparin, EDTA or sodium citrate for collection of venous whole blood
- ② Micropipette and tip ③ Timer
- ④ PPE (Personal Protective Equipment) ⑤ Pen/pencil
- ⑥ Extra lancets and alcohol swabs ⑦ Biosafety sharps container
- ⑧ Biobranchard container ⑨ Sterile gauze

**SPECIMEN COLLECTION AND PREPARATION****■ Capillary whole blood**

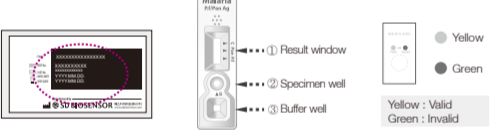
1. Capillary whole blood should be collected aseptically by fingerstick.
2. Select the finger that is not calloused and clean the fingertip by wiping with an alcohol swab.
3. Squeeze the end of the fingertip and pierce with a sterile lancet.
4. Wipe the first drop with a sterile gauze.
5. Collect capillary whole blood and it must be tested immediately after collection.

**■ Venous whole blood**

1. Collect venous whole blood into a commercially available anti-coagulant tube such as heparin, EDTA, or sodium citrate.
2. If venous whole blood in an anti-coagulant tube is stored in a refrigerator at 2-8°C/36-46°F, the specimen can be used for testing within 72 hours after collection.
3. Do not use hemolyzed blood specimen.

**PREPARATION AND TEST PROCEDURE****■ Preparation**

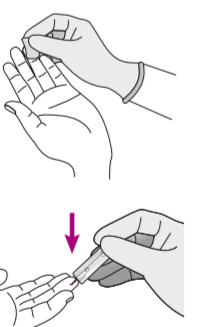
1. Carefully read the instructions for using the STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test.
2. Look at the expiry date at the back of the foil pouch. Use another lot, if expiry date has passed.
3. Open the foil pouch, and check the test device and the desiccant inside the foil pouch.

**■ Test Procedure**

Capillary and venous whole blood can be used for the STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test.

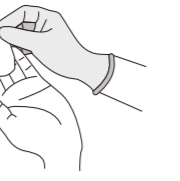
**1. Test with a sterile lancet**

1. Select the finger that is not calloused and clean the fingertip by wiping with an alcohol swab.

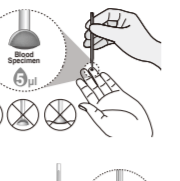


2. Dry and pierce the wiped fingertip with a sterile lancet to bleed.

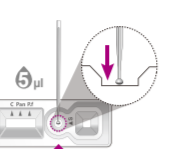
3. Wipe away the first drop of blood with sterile gauze.



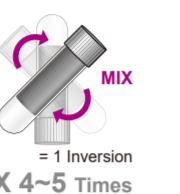
4. Take the inverted cup (5μl) provided to collect 5μl of the capillary whole blood specimen by dipping the circular end of the inverted cup into the specimen.



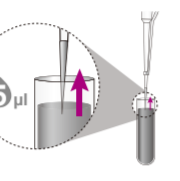
5. To apply the collected capillary whole blood specimen to the specimen well/circle of the test device, place the circular end of the inverted cup on the specimen well pad and then press down lightly.

**1.1. Test by venipuncture**

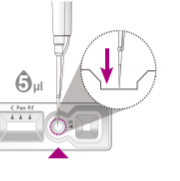
1. Gently invert 4-5 times for proper mixing.



2. Using a micropipette, draw 5μl of venous whole blood specimen.



3. Apply the collected venous whole blood specimen to the specimen well/circle of the test device.

**2. Dropping of Buffer**

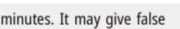
1. Hold the buffer bottle at 90° (perpendicular) to the test device and not touching the specimen well to avoid contamination. Add 3 drops (90μl) of the buffer into the buffer well (square) of the test device.

**3. Reading Time**

1. Read the test result in 15 minutes. The test can be read up to 30 minutes.



2. Do not read test results after 30 minutes. If the T line does not appear until 15 minutes, make sure to observe the appearance of the T line until 30 minutes.

**INTERPRETATION OF TEST RESULT**

\* "C" Control Line | "Pan" | "P.f., P.v., P.o. and P.m." Line | "P.f." P.f Line

Negative

Yellow : Valid  
Green : Invalid

<Desiccant>

The presence of only one colored band ("C" Control line) within the result window indicates a negative result.

**Positive**

P.f. Positive or  
mixed positive of  
P.v., P.o. and/or P.m.  
with P.f.

P.f., P.v., P.o., or P.m.  
positive or  
mixed positive of these

**Invalid**

C Pan P.f.

The presence of any line, no matter how faint the result is considered positive.

**Caution**

If the control band ("C" Control line) is not visible within the result window, the result is considered invalid. The directions may not have been followed correctly or the test device may have deteriorated. Re-test with a new specimen and a new test device.

**Positive**

C Pan P.f.

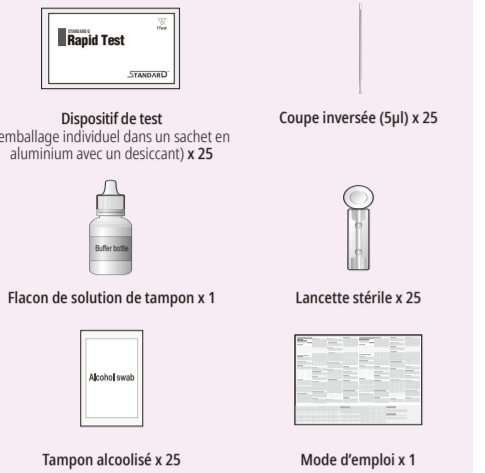
FR

REF QMAL03G

**Malaria P.f/Pan Ag**  
STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test

VEUILLEZ LIRE ATTENTIVEMENT LA DERNIÈRE PAGE AVANT DE LANCER LE TEST

SD BIOSENSOR

**CONTENU DU KIT****MATÉRIAUX REQUIS MAIS NON FOURNIS**

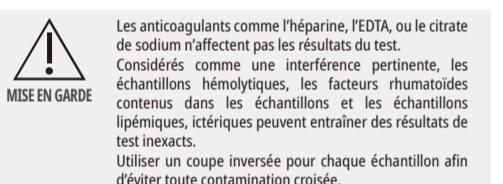
- 1. Tube avec anticoagulant type héparine, EDTA ou citrate de sodium pour prélevement du sang total veineux
- 2. Micropipette et embout
- 3. Miniutre
- 4. Équipement de protection individuelle : Crayon/stylo
- 5. Gants et tampons alcoolisés supplémentaires
- 6. Récipient pour objets tranchants
- 7. Bac à déchets dangereux
- 8. Compresse stérile

**PRÉLÈVEMENT ET PRÉPARATION DES ÉCHANTILLONS****Sang total capillaire**

1. Le sang total capillaire doit être prélevé aseptiquement en pressant le bout du doigt.
2. Choisir un doigt qui n'est pas calleux et nettoyer le bout de doigt avec un tampon alcoolisé.
3. Presser le bout du doigt et percer avec une lancette stérile.
4. Essuyez la première goutte avec une compresse stérile.
5. Le sang total capillaire doit être testé immédiatement après son prélevement.

**Sang total veineux**

1. Prélever le sang total veineux par ponction veineuse dans le tube anti-coagulant disponible à l'achat, contenant de l'héparine, de l'EDTA ou du citrate de sodium.
2. Si le sang total veineux dans le tube anti-coagulant est stocké dans un réfrigérateur à une température entre 2 et 8 °C (36-46 °F), l'échantillon peut être utilisé pour le test dans les 72 heures maximum après le prélevement.
3. Ne pas utiliser d'échantillons de sang hémolysés.

**PRÉPARATION ET MODE OPERATOIRE**

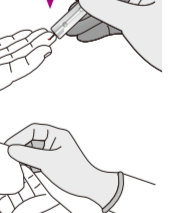
1. Lire attentivement le mode d'emploi pour utiliser le STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test.
2. Vérifier la date d'expiration à l'arrière du sachet en aluminium. Utiliser un autre lot, si la date d'expiration est dépassée.
3. Ouvrir le sachet en aluminium, et vérifier le dispositif de test avec le désiccatant dans le sachet en aluminium.

**Procédure de test**

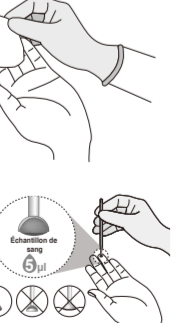
- Le sang total capillaire et veineux peuvent être utilisés pour le STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test.
1. Choisir un doigt qui n'est pas calleux et nettoyer le bout du doigt en essuyant avec un tampon alcoolisé.



2. Sécher et percer le bout du doigt nettoyé avec une lancette stérile pour le faire saigner.



3. Nettoyer la première goutte de sang avec une compresse stérile.

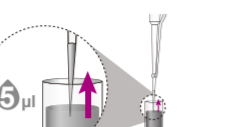
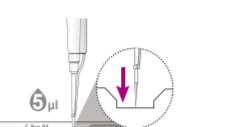


4. Prendre le coupe inversée (5 µl) fourni et collecter 5 µl d'échantillon de sang total capillaire en tremper la partie évasée du coupe inversée dans l'échantillon.

5. Pour verser l'échantillon de sang total capillaire dans le puits d'échantillon (cercle) du dispositif de test, placer la partie évasée du coupe inversée sur le tampon de puits d'échantillon puis presser légèrement vers le bas.

**1-1. Test par fonction veineuse**

1. Retourner délicatement 4-5 fois pour bien mélanger.

**2. En utilisant une micropipette, aspirer 5 µl d'échantillon de sang total veineux.****3. Verser l'échantillon de sang total veineux prélevé au puits d'échantillon (cercle) du dispositif de test.****2. Verser la solution tampon**

1. Positionner le flacon de solution de tampon à 90° (perpendiculairement) au-dessus du dispositif de test et ne pas toucher les puits d'échantillon pour éviter toute contamination. Ajouter 3 gouttes (90 µl) de tampon dans le puits de tampon (carré) du dispositif de test.

**3. Temps de lecture**

1. Lire le résultat du test au bout de 15 minutes. Le test peut être lu jusqu'à 30 minutes.



- Ne pas lire les résultats de test après 30 minutes. Les résultats pourraient être erronés.
- Si la ligne C n'apparaît qu'au bout de 15 minutes, veiller à observer l'apparition de la ligne T jusqu'à 30 minutes.

**INTERPRÉTATION DES RÉSULTATS DE TEST****\* "C" Ligne de contrôle | "Pan" Ligne Pan (P.f., Pv., Po., P.m.) | "P.f." Ligne P.f.**

La présence d'une seule bande colorée (Ligne de contrôle "C") dans la fenêtre de résultats indique un résultat négatif.



Le résultat doit être considéré comme positif dès qu'une ligne est présente, même floue ou peu visible.



Si la bande de contrôle (Ligne de contrôle "C") n'est pas visible dans la fenêtre de résultats, ce résultat est considéré comme invalide. Les indications n'ont probablement pas été suivies correctement ou le test a peut-être été détérioré. Relancer le test avec un nouveau dispositif de test et un nouvel échantillon.

**\*REMARQUE :** P.f.: Plasmodium falciparum, • Pv.: Plasmodium vivax, • Po.: Plasmodium ovale, • P.m.: Plasmodium malariae

1. Une bande colorée apparaîtra dans la partie supérieure de la fenêtre de résultats pour montrer que le test fonctionne correctement. Cette bande est la ligne de contrôle (C).

2. Une bande colorée apparaîtra au milieu et dans la partie basse de la fenêtre de résultats pour montrer que le test fonctionne correctement. Celle bande est la ligne de contrôle (P.f.).

3. Des résultats négatifs doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

4. Des résultats positifs doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

5. Des résultats invalides doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

6. Des résultats mixtes doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

7. Des résultats indéterminés doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

8. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

9. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

10. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

11. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

12. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

13. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

14. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

15. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

16. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

17. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

18. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

19. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

20. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

21. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

22. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

23. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

24. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

25. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

26. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

27. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

28. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

29. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

30. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

31. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

32. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

33. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

34. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

35. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

36. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

37. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

38. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

39. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

40. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

41. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

42. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

43. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

44. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

45. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

46. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

47. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

48. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

49. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

50. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

51. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

52. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

53. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

54. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

55. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

56. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

57. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

58. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

59. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

60. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

61. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

62. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

63. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

64. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

65. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

66. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

67. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

68. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

69. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

70. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

71. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

72. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

73. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

74. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

75. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.

76. Des résultats indéfinis doivent être obtenus pour tous les tests de diagnostic.



**FR**  
REF QMAL03G  
Cat. No.: 09MAL30D

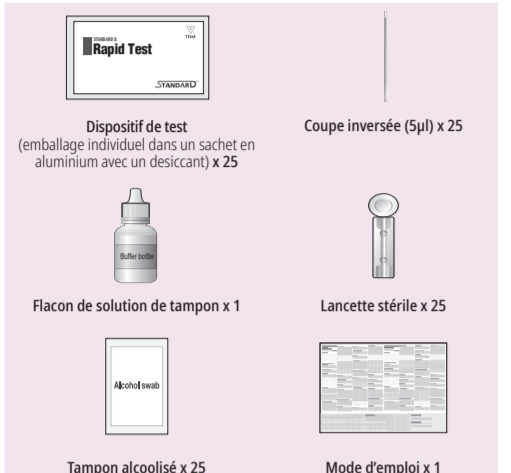
**STANDARD Q**  
**Malaria P.f/Pan Ag**

STANDARD™ Q Malaria P.f/Pan Ag Test

VEUILLEZ LIRE ATTENTIVEMENT LA DERNIÈRE PAGE AVANT DE LANCER LE TEST

SD BIOSENSOR

**CONTENU DU KIT**



**MATÉRIAUX REQUIS MAIS NON FOURNIS**

- ① Tube avec anticoagulant type héparine, EDTA ou citrate de sodium pour le prélevement du sang total veineux ② Micropipette et embout ③ Minuteur
- ④ Équipement de protection individuelle ⑤ Crayon/stylo
- ⑥ Lanières et tampons alcoolisés supplémentaires
- ⑦ Récipient pour objets tranchants ⑧ Bac à déchets dangereux
- ⑨ Compresse stérile

**PRÉLÈVEMENT ET PRÉPARATION DES ÉCHANTILLONS**

**Sang total capillaire**

1. Le sang total capillaire doit être prélevé aseptiquement en pressant le bout du doigt.
2. Choisir un doigt qui n'est pas calleux et nettoyer le bout de ce doigt avec un tampon alcoolisé.
3. Presser le bout du doigt et percer avec une lancette stérile.
4. Essuyer la première goutte avec une compresse stérile.
5. Le sang total capillaire doit être testé immédiatement après son prélevement.

**Sang total veineux**

1. Prélever le sang total veineux par ponction veineuse dans le tube anti-coagulant disponible à l'achat, contenant de l'héparine, de l'EDTA ou du citrate de sodium.
2. Si le sang total veineux dans le tube anti-coagulant est stocké dans un réfrigérateur à une température entre 2 et 8°C (36 - 46°F), l'échantillon peut être utilisé pour le test dans les 72 heures maximum après le prélevement.
3. Ne pas utiliser d'échantillons de sang hémolytique.

**MISE EN GARDE**  
Les anticoagulants comme l'héparine, l'EDTA ou le citrate de sodium n'influencent pas les résultats du test.  
Considérez comme une interférence pertinente, les échantillons hémolytiques, les facteurs rhumatisants contenus dans les échantillons et les échantillons lipémiques, car ils peuvent entraîner des résultats de test inexacts.  
Utiliser un couvercle inversé pour chaque échantillon afin d'éviter toute contamination croisée.

**PRÉPARATION ET MODE OPERATOIRE**

- Préparation**
1. Lire attentivement le mode d'emploi pour utiliser le STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test.
  2. Vérifier la date d'expiration à l'arrière du sachet en aluminium. Utiliser un autre lot, si la date d'expiration est dépassée.
  3. Ouvrir le sachet en aluminium, et vérifier le dispositif de test avec le désiccatant dans le sachet en aluminium.

**Procédure de test**

- Le sang total capillaire et veineux peuvent être utilisés pour le STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test.
- 1. Test avec une lancette stérile**
1. Choisir un doigt qui n'est pas calleux et nettoyer le bout du doigt en essuyant avec un tampon alcoolisé.
  2. Sécher et percer le bout du doigt nettoyé avec une lancette stérile pour le faire saigner.
  3. Nettoyer la première goutte de sang avec une compresse stérile.

**4. Prendre la coupe inversée (5 µl) fourni et collecter 5 µl d'échantillon de sang total capillaire en trempant la partie évacuée de la coupe inversée dans l'échantillon.**



**BIBLIOGRAPHY**

1. World Malaria Report 2015, World Health Organization, p.8-12, 2015.
2. Confronting Plasmodium vivax malaria, World Health Organization, p.1-3, 2015.
3. Biology in Microbiological and Biomedical Laboratories, 5th Edition, U.S. Department of Health and Human Services, CDC, NIH, Washington DC, P182-184, 2007.
4. Guidelines for the treatment of malaria, World Health Organization, p.5-6, 2006.
5. Recommended selection criteria for procurement of malaria rapid diagnostic tests, World Health Organization, p.1-4, 2015.
6. C. Beadle, JJ. McErlane, G. Long, W.R. Weiss, S.M. Maret, A.J. Olson. Diagnosis of malaria by detection of Plasmodium falciparum lactate dehydrogenase (pLDH) des espèces Plasmodium (Plasmodium falciparum, vivax, ovale, et malarioïde) dans l'échantillon de sang total veineux et capillaire humain et ne devra pas être utilisé comme seul critère pour diagnostiquer le paludisme. Comme tous les autres tests de diagnostic, tous les résultats devront être pris en compte par rapport à d'autres historiques cliniques mis à la disposition.
7. The paludisme (ou maladie) reste une cause importante de maladie et de mort chez les enfants et les adultes des pays où cette maladie est endémique. Dans le monde, on estime qu'il existe 3,2 milliards de personnes dans 97 pays et territoires qui risquent d'être infectées par le paludisme et de développer la maladie et 1,2 milliards de personnes présentent un risque élevé (>1 chance sur 1 000 d'attraper le paludisme en un an). D'après le rapport sur le paludisme dans le monde 2015, il y a 214 millions de cas de paludisme dans le monde (environ de 149-301 millions) et 438 000 de morts avec une marge d'erreur de 60 % depuis 2000. Les parasites protozoaires causant le paludisme viennent de la famille des Plasmodium falciparum, vivax, ovale et malarioïde. Ce sont les deux principales espèces qui entraînent le plus d'infections à travers le monde. Les symptômes classiques du paludisme sont les suivants : fièvre, céphalées, frissons, vomissement, tremblements et convulsions. Certaines formes rares de P.falciparum peuvent déclencher des délires ou le coma chez le patient.
8. LB Ochoa, P. Vounatsou, T. Smith, M. Mabaso, C. Newton, The reliability of diagnostic techniques in the diagnosis and management of malaria in the absence of a gold standard, Lancet Infect Dis, Vol. 6, Issue 9, 2006, p.582-588.
9. K. Abba, JJ. Diekx, P. Ollier, CM. Naino, SM Jackson et al. Rapid diagnostic tests for Plasmodium falciparum and Plasmodium vivax in endemic countries. Curr Opin Clin Infect Dis, Vol. 18, Issue 12, 2011.
10. A. Moody. Rapid diagnostic tests for malaria parasites. Clin Microbiol Rev, Vol. 15, Issue 1, 2002, p.66-78.
11. LB Ochoa, P. Vounatsou, T. Smith, M. Mabaso, C. Newton, The reliability of diagnostic techniques in the diagnosis and management of malaria in the absence of a gold standard, Lancet Infect Dis, Vol. 6, Issue 9, 2006, p.582-588.
12. C. Beadle, JJ. McErlane, G. Long, W.R. Weiss, S.M. Maret, A.J. Olson. Diagnosis of malaria by detection of Plasmodium falciparum lactate dehydrogenase (pLDH) des espèces Plasmodium (Plasmodium falciparum, vivax, ovale, et malarioïde) dans l'échantillon de sang total veineux et capillaire humain et ne devra pas être utilisé comme seul critère pour diagnostiquer le paludisme. Comme tous les autres tests de diagnostic, tous les résultats devront être pris en compte par rapport à d'autres historiques cliniques mis à la disposition.
13. Diagnostic of malaria by Antigen Detection. Bangladesh Journal of Medical Microbiology, Bangladesh | J Med Microbiol, Vol. 3, Issue 1, 2009, p.14-16.

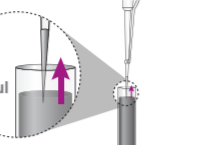
Une sévère anémie est souvent attribuée à la cause de la mort du paludisme. Un diagnostic précis et rapide du paludisme est primordial en raison de la morbidité associée aux autres formes du paludisme. Un test de diagnostic rapide est un outil idéal pour diagnostiquer la maladie car il permet de déterminer rapidement si le patient est infecté par le paludisme. Ainsi, un traitement précis peut être administré et ses résultats améliorés. Le STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag Test est un test de dépistage sensible et fiable. Il améliore la précision du diagnostic de l'infection par le paludisme et par conséquent la décision de traitement clinique est également plus efficace.

**1. Test par fonction veineuse**

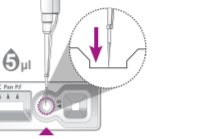
1. Retourner délicatement 4-5 fois pour bien mélanger.



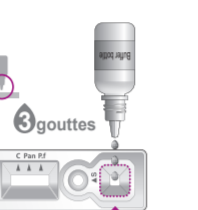
**2. En utilisant une micropipette, aspirer 5 µl d'échantillon de sang total veineux.**



**3. Verser l'échantillon de sang total veineux prélevé au puits d'échantillon (cercle) du dispositif de test.**



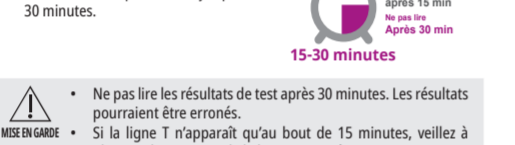
**2. Verser la solution tampon**



**3. Temps de lecture**



**4. Interprétation des résultats de test**



**INTERPRÉTATION DES RÉSULTATS DE TEST**

\* "C" Ligne de contrôle | "Pan" Ligne Pan (Pf, Pv, Pv, Po, Pm) | "Pf" Ligne Pf Negatif



La présence d'une seule bande colorée (Ligne de contrôle "C") dans la fenêtre de résultats indique un résultat négatif.



• Ne pas lire les résultats de test après 30 minutes. Les résultats pourraient être erronés.

• Si la ligne T n'apparaît qu'au bout de 15 minutes, veiller à observer l'apparition de la ligne T jusqu'à 30 minutes.

**AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS**

\* "C" Ligne de contrôle | "Pan" Ligne Pan (Pf, Pv, Pv, Po, Pm) | "Pf" Ligne Pf Negativo



La présence d'une seule bande colorée (Linha de controle "C") dentro da janela de resultados indica um resultado negativo.



• Não ler os resultados do teste depois de 30 minutos. Ele podem ser errôneos.

• Se a linha T não aparecer em 15 minutos, certifique-se de observar o aparecimento da linha T até 30 minutos.

**KIT DE STOCKAGE ET STABILITÉ**

1. Stocker le dispositif de test dans le kit à une température entre 2-40°C/35-104°F à l'abri de la lumière directe du soleil pendant toute la durée de sa durée de conservation.

2. Ne pas ouvrir le sachet en aluminium si le test n'est pas prêt à être lancé.

3. Visser fermement le bouchon du flacon avec la substance tampon, puis le stocker à une température entre 2-40°C/35-104°F à l'abri de la lumière directe du soleil. Il reste stable jusqu'à la date de péremption indiquée sur le kit et l'étiquette du flacon après avoir ouvert le bouchon, et uniquement s'il a été fermement refermé.



A interrogação como heparina, EDTA ou citrato de sódio só afeta o resultado do teste.



• Se o sangue total venoso do anticoagulante para armazenamento a temperatura ambiente ou a 2 a 8°C/36-104°F, o amostras deve ser utilizado para teste em até 72 horas após a coleta.

• Não utilizar amostras de sangue hemolisado.

**AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS**

\* "C" Ligne de contrôle | "Pan" Ligne Pan (Pf, Pv, Pv, Po, Pm) | "Pf" Ligne Pf Negativo



Anticoagulantes como heparina, EDTA ou citrato de sódio só afetam o resultado do teste.



• Se o sangue total venoso do anticoagulante para armazenamento a temperatura ambiente ou a 2 a 8°C/36-104°F, o amostras deve ser utilizado para teste em até 72 horas após a coleta.

• Não utilizar amostras de sangue hemolisado.

**PRÉPARATION ET PROCÉDURE DES ÉCHANTILLONS**

\* "C" Ligne de contrôle | "Pan" Ligne Pan (Pf, Pv, Pv, Po, Pm) | "Pf" Ligne Pf Negativo



Com o resultado que a membrana de resultado das linhas de controle e de teste é visível dentro da janela de resultados, o resultado será considerado inválido. As instruções podem não ser seguidas corretamente ou o dispositivo de teste pode ter se deteriorado. Repita o teste com novas amostras e um novo dispositivo de teste.



• Não ler os resultados do teste depois de 30 minutos. Ele pode fornecer resultados falsos.

• Se a linha T não aparecer em 15 minutos, certifique-se de observar o aparecimento da linha T até 30 minutos.

**ARMAMENTO E ESTABILIDADE DO KIT**

1. O kit deve ser armazenado no interior do saco de plástico a 2-40°C/35-104°F, longe da luz solar direta, durante o período de validade.

2. Não abrir a bolsa de alumínio até que esteja pronto para realizar um teste.

3. Feche bem a tampa da solução tampão após o uso e armazene-a na temperatura 2-40°C/35-104°F, longe da luz solar direta. Ela é estável até a data de validade do kit e da etiqueta do tampão desde que fique bem fechada depois que a tampa for aberta.



Não usar resultados do teste depois de 30 minutos. Ele pode fornecer resultados falsos.



• Se a linha T não aparecer em 15 minutos, certifique-se de observar o aparecimento da linha T até 30 minutos.

**ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES**

1. Não congele.

2. Não expõe a data de validade do kit.

3. Não reutilize o kit de teste.

4. Não use o kit de teste se a bolsa estiver danificada ou se o selo estiver rompido.

5. Não utilize o buffer de outro lote.

6. Não fume, não beba e não coma enquanto estiver manipulando amostras.

7. Use equipamentos de proteção pessoal, como luvas e aventais de laboratório quando estiver manipulando os reagentes do kit. Depois, lave bem as mãos.

8. Limpe completamente os respingos usando um desinfetante apropriado.

9. Manuseie os reagentes com cuidado se elas contiverem agentes infeciosos.

10. Use óculos e uma máscara estériles contra riscos microbiológicos durante os procedimentos de teste.



Não usar resultados do teste depois de 30 minutos. Ele pode fornecer resultados falsos.



• Se a linha T não aparecer em 15 minutos, certifique-se de observar o aparecimento da linha T até 30 minutos.

**INTERPRETAÇÃO DO RESULTADO DO TESTE**

\* "C" Linha de controle | "Pan" Linha Pan (Pf, Pv, Pv, Po, Pm) | "Pf" Linha Pf Negativo



A presença de apenas uma banda colorida (linha de controle "C") dentro da janela de resultados indica um resultado negativo.



• Não ler os resultados do teste depois de 30 minutos. Ele pode fornecer resultados falsos.

• Se a linha T não aparecer em 15 minutos, certifique-se de observar o aparecimento da linha T até 30 minutos.

**PRÉPARAÇÃO E PROCEDIMENTO DE TESTE**

**■ Préparation**

1. Lire les instructions attentivement avant de utiliser le test STANDARD Q Malaria P.f/Pan Ag.
2. Vérifiez la date de validité sur la partie arrière du sachet de aluminium. Utilisez un autre lot, si la date de validité est dépassée.
3. Ouvrir le sachet en aluminium, et vérifier le dispositif de test avec le désiccatant dans le sachet en aluminium.

