





Validación secundaria y verificación del desempeño de la prueba rápida "AMP Rapid Test SARS-CoV-2 IgG/IgM- Cassettes"

Se realizó el análisis de exactitud y concordancia de la prueba "AMP Rapid Test SARS-CoV-2 IgG/IgM- Cassettes" frente al estándar de referencia RT-PCR ("Diagnostic detection of 2019-nCoV by real-time RT-PCR Charité Virology, Berlin, Germany"), con seguimiento de los casos positivos (sintomáticos y asintomáticos) a los 7, 14 y 21 días posterior a la prueba positiva por Rt-PCR. En un total de doscientas noventa y cinco (295) muestras que incluyeron: (i) Cien (100) muestras de sueros negativos históricos, (ii) Cien (100) muestras de sueros negativos por RT-PCR, (iii) Treinta y ocho (38) muestras de suero de pacientes asintomáticos con pruebas de RT-PCR positiva y (iv) Cincuenta y siete (57) muestras de suero de pacientes sintomáticos, con pruebas de RT-PCR positiva (Tabla 1 y 3).

1. Procedimiento de la prueba

Para llevar a término la validación, los kits con anterioridad fueron almacenados bajo llave únicamente al alcance de personal autorizado, a temperatura ambiente y protegidos de la luz solar directa. Los kits utilizados por caja de 50 unidades registraron fecha de vencimiento del 2022/03, con número de lote 20030441. La validación se realizó en las instalaciones del Instituto Nacional de Salud, el día 3 de Junio del 2020 por personal capacitado, teniendo en cuenta todas las instrucciones de uso de la prueba registradas en el inserto del kit.

Se seleccionaron 295 sueros a evaluar del biobanco COVIDCOL, los cuales estaban en congelación. Posteriormente se descongelaron a temperatura de refrigeración (5±3°C) y finalmente se llevaron a temperatura ambiente (14 ± 7°C) hasta el momento del montaje. Antes de realizar el montaje

primero se verificó que el empaque del dispositivo estuviera sellado correctamente y no presentara ninguna anormalidad, posteriormente se marcó cada dispositivo en la parte superior con el número de la muestra correspondiente para cada vial. Antes de la adición de muestra fue mezclada y se recolectaron 5µl de suero con ayuda de una micropipeta (equipo calibrado), adicionando en el pocillo de muestra del dispositivo, e inmediatamente se depositaron 2 gotas de amortiguador en el pocillo del dispositivo destinado para este mismo. Con un cronómetro se contabilizaron 10 minutos y pasado este tiempo se realizó la lectura del resultado. Los resultados fueron leídos por dos observadores con una concordancia de k=1, teniendo como base de interpretación lo descrito según inserto. La información se registró en una base de datos específica para la validación de la prueba en medio magnético.

2. Análisis de los grupos de estudio para la IgM

De un total de 195 muestras evaluadas con RT-PCR (95 positivas y 100 negativas), 54 muestras fueron positivas para SARS-CoV-2 con la prueba rápida y 141 muestras fueron clasificadas como negativas, para anticuerpos tipo IgM. Se excluyen los negativos históricos (Tabla 1).

Tabla 1. Clasificación diagnóstica de los grupos en estudio para la prueba rápida de IgM

Grupos	RT-PCR n=195	Inmun	Total		
	N=195	Positiva	Negativa		
Negativos históricos*	N/A	3	97	100	
Negativos COVID-19 confirmado con RT-PCR	100	6	94	100	
Asintomáticos RT-PCR Positivos	38	11	27	38	
Sintomáticos RT-PCR Positivos	57	37	20	57	
Total		57	238	295	

^{*}Negativo histórico: Sueros de personas tomados entre 2017-2018, para uso en vigilancia en salud pública u otro fin, con autorización para otro tipo de análisis por consentimiento informado.







La validez de criterio divergente, al realizar evaluación con los sueros históricos de antes de la pandemia, fue calculada en 97% (IC95% 93,7 – 100%).

De acuerdo con la fecha de inicio de síntomas el grupo de pacientes sintomáticos con RT-PCR positiva (n=57), fue dividido en dos grupos para el análisis, considerando la fecha de inicio de síntomas: i) entre 8 y 11 días y ii) más de 11 días. 37 muestras fueron clasificadas por la prueba serológica rápida como positivas y 20 como negativas. (Tabla 2).

Tabla 2. Clasificación diagnóstica del grupo de sintomáticos para la prueba de IgM

Sintomáticos RT-PCR Positivos	Prueba Serológ Inmunocromatografía	Total		
	Positiva	Negativa		
Entre 8 y 11 días de inicio de síntomas	3	6	9	
Más de 11 días de inicio de síntomas	34	14	48	
Total	37	20	57	

2. Análisis de los grupos de estudio para la IgG

De un total de 195 muestras evaluadas con RT-PCR, 52 muestras fueron positivas para SARS-CoV-2 con la prueba serológica rápida "AMP de SARS-CoV-2 IgG/IgM" y 143 muestras fueron clasificadas como negativas, para anticuerpos tipo IgG por esta prueba. Se excluyen los negativos históricos (Tabla 3).

Tabla 3. Clasificación diagnóstica de los grupos en estudio para la prueba rápida de IgG

Grupos	RT-PCR	Inmun	Total			
	n=195	Positiva	Negativa			
Negativos históricos*	N/A	1	99	100		
Negativos COVID-19 confirmado con RT-PCR	100	5	95	100		
Asintomáticos RT-PCR Positivos	38	7	31	38		
Sintomáticos RT-PCR Positivos	57	40	17	57		
Total		53	242	295		

^{*}Negativo histórico: Sueros de personas tomados entre 2017-2018 para uso en vigilancia en salud pública u otro fin con autorización para otro tipo de análisis por consentimiento informado.

La validez de criterio divergente, al realizar evaluación con los sueros históricos de antes de la pandemia, fue calculada en 99% (IC95% 97 – 100%).

De acuerdo con la fecha de inicio de síntomas el grupo de pacientes sintomáticos con RT-PCR positiva (n=57), fue dividido en dos grupos para el análisis, considerando la fecha de inicio de síntomas: i) entre 8 y 11 días y ii) más de 11 días. 40 muestras fueron clasificadas por la prueba serológica rápida como positivas y 17 como negativas (Tabla 4).

Tabla 4. Clasificación diagnóstica del grupo de sintomáticos para la prueba de IgG

Sintomáticos RT-PCR Positivos	Inmun	Total			
	Positiva	Negativa	iotai		
Entre 8 y 11 días de inicio de síntomas	2	7	9		
Más de 11 días de inicio de síntomas	38	10	48		
Total	40	17	57		







A partir del análisis se obtuvieron los siguientes datos de exactitud:

Tabla 5. Resultados de exactitud diagnóstica y concordancia de la prueba serológica rápida "AMP Rapid Test SARS-CoV-2 IgG/IgM- Cassettes" frente a RT-PCR para SARS-CoV-2-COVID-19. Utilidad y recomendaciones para su uso de acuerdo con escenarios de aplicación de la prueba

Escenarios	Descripción		N	Sen	Esp	Exactitud	LR+	LR-	Карра	Recomendación	Utilidad para escenario
		IgM	195	50.53%	94.00%	72.82%	8.42	0.53	0.450	La prueba presenta una adecuada especificidad para	escenario
Escenario 1	Prueba aplicada a población sintomática y asintomática independientemente del inicio de síntomas o exposición	lgG	195	49.47%	95.00%	72.82%	9.89	0.53	0.450	descartar la presencia de anticuerpos IgM e IgG, cuando estos no están presentes en suero, sin embargo su capacidad de detectar casos cuando no se tiene claridad sobre el inicio de síntomas ni de la exposición es baja.	No es útil
		lgM	157	64.91%	94.00%	83.44%	10.82	0.37	0.622	La prueba presenta una adecuada especificidad para	Es útil combinada
	sintomática independientemente	lgG	157	70.18%	95.00%	85.99%	14.04	0.31	0.683	descartar la presencia de anticuerpos IgM e IgG, cuando inmunoglobulinas anti-SARS-CoV-2 no están presentes	
Escendiro 2	del inicio de síntomas o exposición	Acs totales IgM/IgG	257	71.9%	94.5%	89.5%	13.1	0.29	0.69	en suero. Sin embargo, su capacidad de detectar caso cuando no se tiene claridad sobre el inicio de síntomas e moderada para IgM e IgG.	
Prueba aplicada a población Escenario 2.a sintomática (entre 8 y 11 días de	Prueba aplicada a población sintomática (entre 8 y 11 días de	lgM	109	33.33%	94.00%	88.99%	5.56	0.71	0.274	La prueba presenta una adecuada especificidad para descartar la presencia de anticuerpos IgM e IgG, cuando inmunoglobulinas anti-SARS-CoV-2 no están presentes en	No es útil*
ESCENANO Z.u	inicio síntomas)	IgG	109	22.22%	95.00%	88.99%	4.44	0.82	0.191	suero. Entre 8 y 11 días de inicio de síntomas, no fue efectiva en detectar casos. Sensibilidad muy baja para IgM e IgG.	TVO CS dtill
Escenario 2.b:	Prueba aplicada a población sintomática (más de 11 días de inicio síntomas)	lgM IgG	148	70.83% 79.17%	94.00%	86.49% 89.86%	15.83	0.31	0.678	La prueba presenta una adecuada especificidad para descartar la presencia de anticuerpos IgM e IgG, cuando inmunoglobulinas anti-SARS-CoV-2 no están presentes en suero. La capacidad de detectar casos con conocimiento de fecha de inicio de síntomas, es más sensible para para IgG en casos sintomáticos por encima de 11 días de inicio	Es útil combinado con RT-PCR**
		lgM	138	28.95%	94.00%	76.09%	4.82	0.76	0.277	de síntomas, en cuyo caso la sensibilidad moderada. La prueba presenta una adecuada especificidad para	
Escenario 3	Prueba aplicada a población asintomática independiente del tiempo de exposición (post-infección)	lgG	138	18.42%	95.00%	73.91%	3.68	0.86	0.171	descartar la presencia de anticuerpos IgM e IgG, cuando inmunoglobulinas anti-SARS-CoV-2 no están presentes er suero. La capacidad de detectar casos cuando no se tiene claridad sobre la exposición o momento de infección, er cuyo caso la sensibilidad es muy baja.	No es útil
	Prueba aplicada a población asintomática y sintomática	a población IgM 295 50.53% 95.50% 81.02% 11.23 0.52 0.514 La prueba prese	La prueba presenta una adecuada especificidad para descartar la presencia de anticuerpos IgM e IgG, cuando								
Escenario 4	independiente mente del tiempo de exposición o síntomas (incluyendo sueros históricos)	lgG	295	49.47%	97.00%	81.69%	16.49	0.52	0.526	inmunoglobulinas anti-SARS-CoV-2 no están presentes en suero, su capacidad de detectar casos cuando no se tiene claridad sobre el inicio de síntomas ni de la exposición es baja.	No es útil
	Prueba aplicada a población sintomática independientemente	lgM	257	64.91%	95.50%	88.72%	14.42	0.37	0.649	La prueba presenta una adecuada especificidad para descartar la presencia de anticuerpos IgM e IgG, cuando inmunoglobulinas anti-SARS-CoV-2 no están presentes	Es útil
Escenario 5	del tiempo a la exposición o síntomas (incluyendo sueros históricos)	IgG	257	70.18%	97.00%	91.05%	23.39	0.31	0.722	en suero, sin embargo su capacidad de detectar casos cuando no se tiene claridad sobre el inicio de síntomas es moderada para IgM e IgG	combinada con PCR
	Prueba aplicada a población sintomática (entre 8 y 11 días después de inicio síntomas). (incluyendo sueros históricos)	lgM	209	33.33%	95.50%	92.82%	7.41	0.70	0.248	La prueba presenta una adecuada especificidad para descartar la presencia de anticuerpos IgM e IgG, cuando	
Escenario 5.a		IgG	209	22.22%	97.00%	93.78%	7.41	0.80	0.203	inmunoglobulinas anti-SARS-CoV-2 no están presentes en suero, adicionalmente entre 8 y 11 días de inicio de síntomas, no fue adecuada en detectar casos. Sensibilidad muy baja.	No es útil
	Prueba aplicada a población sintomática (más de 11 días después de inicio síntomas). (incluyendo sueros históricos)	lgM	248	70.83%	95.50%	90.73%	15.74	0.31	0.691	La prueba presenta una adecuada especificidad para descartar la presencia de anticuerpos IgM e IgG, cuando	Es útil
Escenario 5.b		lgG	248	79.17%	97.00%	93.55%	26.39	0.21	0.787	inmunoglobulinas anti-SARS-CoV-2 no están presentes e suero. La sensibilidad de la prueba para detectar casos e sintomáticos por encima de 11 días de inicio de síntomas tanto para IgM como para IgG es moderada.	combinado con RT-PCR**
	Prueba aplicada a población asintomática independiente mente del tiempo de exposición (incluyendo sueros históricos)	lgM	238	28.95%	95.50%	84.87%	6.43	0.74	0.303	La prueba es adecuada para descartar la presencia de	
Escenario 6		lgG	238	18.42%	97.00%	84.45%	6.14	0.84	0.210	anticuerpos, cuando inmunoglobulinas anti-SARS-CoV-2 no están presentes en suero, sin embargo su capacidad de detectar casos cuando no se tiene claridad sobre la exposición es muy baja.	No es útil
LR+: Razón de v	rerosimilitud positiva									os anti-SARS-CoV-2 en sangre. Coincide con la literatura sobre	
LR-: Razón de ve	erosimilitud Negativa			erpos poster endable.	ior al día 9,	con mejor rend	imiento d	después (del día 14; *	**Probable circulación de anticuerpos en sangre, por lo que su	detección es







En este informe se presentan los resultados de validez y concordancia (con la RT-PCR) de la prueba serológica rápida "AMP Rapid Test SARS-CoV-2 IgG/IgM- Cassettes" La prueba en mención demostró:

- 1. Alta especificidad con sueros negativos con RT-PCR y con sueros negativos históricos tanto para IgM como para IgG, presentando validez de criterio del 97% y 99% respectivamente.
- 2. Sensibilidad moderada para IgM e IgG alcanzando el 70.8% y 79.2% respectivamente, este desempeño se refiere a muestras de población sintomática tomadas por encima de los 11 días después del inicio de síntomas (Escenario 2b y 5b).
- 3. Una sensibilidad baja a muy baja, cuando la prueba se usa en la caracterización de pacientes con síntomas leves a moderados y asintomáticos sin reconocimiento de los días desde la exposición (infección) (Escenario 3, 5a y 6).
- 4. La concordancia de la prueba en estudio frente al estándar de referencia RT-PCR, medida como kappa, fue buena específicamente para los escenarios 2, 2b y 5b, escenarios de pacientes sintomáticos con más 11 días desde el inicio de la infección.

Discusión

Es cada vez más frecuente el uso de pruebas rápidas en el escenario de la pandemia de la COVID-19. Estas pruebas se dividen en pruebas rápidas moleculares y pruebas rápidas serológicas. Estás últimas han generado expectativa sobre su alcance diagnóstico y su uso se hace a nivel mundial con mayor frecuencia.

La aplicación de pruebas alternativas a las pruebas moleculares RT-PCR para uso poblacional, es recomendada para separar individuos ya expuestos a la infección que han tenido presentaciones asintomáticas o leves, para considerarlos como no susceptibles y priorizar su retorno a actividades laborales en comunidad que pueden ser consideradas de alto riesgo para adquirir la infección por el contacto repetido con otras personas (1). Por lo anterior, la detección de anticuerpos en este grupo poblacional es crítica, en el marco de la vigilancia epidemiológica de esta pandemia.

Las pruebas serológicas permiten la identificación de anticuerpos específicos contra antígenos de los virus generados a partir de la respuesta inmunológica del individuo, las proteínas estructurales de nucleocápside (N) y la proteína de espiga (S) son las más frecuentes empleadas en estas metodologías por su papel inmunogénico. Siendo útiles para evaluar la seroprevalencia de enfermedades infecciosas de manera retrospectiva tras las fases epidémicas iniciales (1-3). Esto se confirma con los hallazgos de estudios de validación, en los que se demuestra que es posible lograr una adecuada

clasificación de sujetos sintomáticos por COVID-19, pero se insiste en los tiempos desde la exposición (post-infección) o inicio de síntomas, para que el desempeño de la prueba sea adecuado.

Recientemente se ha publicado en la literatura el comportamiento de la generación de anticuerpos para SARS CoV-2 considerando los datos disponibles hasta hoy (ver figura 1). A partir del mismo, se puede concluir que la presencia total de IgM e IgG en sangre ocurre a partir del día 9 después del inicio de síntomas o de iniciada la infección.

Aunque un método analítico representado en una prueba o test de laboratorio haya sido normalizado previamente, es necesario confirmar si funciona adecuadamente, antes de proceder a su uso rutinario. A este procedimiento mediante el cual se evalúa el desempeño del método para demostrar que cumple con los requisitos para el uso previsto (establecido como resultado de la validación, en este caso, la inmunocromatografia para identificar IgG e IgM, específicas para proteínas de SARS-CoV-2) se le denomina verificación o validación secundaria. Cuando se trata de procedimientos cualitativos o de pruebas subjetivas (relacionadas con las capacidades o adiestramiento del observador), se deben incorporar a los procesos de verificación, controles positivos y negativos, siempre que sea posible. La validación además se hace necesaria cuando se busca demostrar equivalencia de los resultados obtenidos por dos métodos (por ejemplo, contrastar la inmunocromatografia con el ELISA o con







la quimioluminiscencia). Dado que títulos mayores de anticuerpos y así como una mayor seroconversión son detectados en la mayoría de los individuos con COVID-19 sintomático, los sueros controles positivos deben ser colectados de individuos hospitalizados con cuadros graves o críticos de COVID-19. Esta tendencia pudiera ser problemática si se tiene en cuenta que el uso de las pruebas serológicas inmunocromatográficas se ha sugerido como estrategia para identificar posibles portadores infecciosos

asintomáticos. En estudios se han reportado que sólo uno de cinco individuos positivos para SARS-CoV-2, identificados por RT-PCR logró una seroconversión. Esta situación puede deberse a que la carga viral en asintomáticos es menor que la reportada en pacientes COVID-19 grave a crítico, carga viral (carga antigénica) que puede ser la responsable de la respuesta inmune, representada en anticuerpos detectables o en una escasa o nula seroconversión, respectivamente (4).

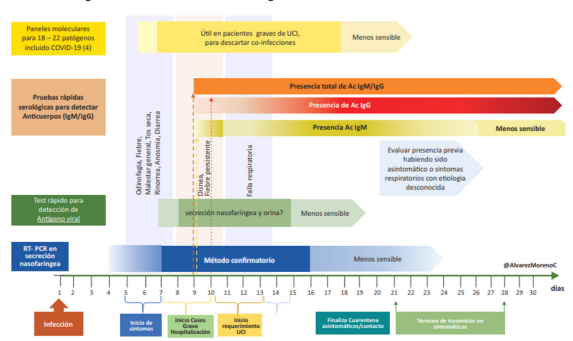


Figura 1. Historia Viral e inmunológica de la infección SARS-CoV-2/COVID-19

Fuente: Consenso colombino de atención, diagnóstico y manejo de la infección por SARS-CoV-2/COVID-19 en establecimientos de atención en salud. Recomendaciones basadas en consenso de expertos e informadas en evidencia.

Conclusiones y recomendaciones

- 1. La prueba en estudio demostró ser altamente específica frente a muestras RT-PCR negativas y muestras negativas históricas.
- 2. La utilidad de la prueba como apoyo diagnóstico mejora en pacientes sintomáticos con más de 11 días de inicio de síntomas. No es útil en los pacientes asintomáticos o sintomáticos que tengan 11 días o menos desde el inicio de síntomas o hayan tenido contacto cercano con casos confirmados de SARS CoV2-COVID 19 y sean asintomáticos, dado el alto riesgo de falsos negativos. Se recomienda usar en combinación con pruebas de RT-PCR.
- 3. Otros escenarios específicos con sus resultados y recomendación respectiva, se encuentran detallados en la tabla 5.







Referencias

- Consenso colombiano de atención, diagnóstico y manejo de la infección por SARS-COV-2/COVID-19 en establecimientos de atención de la salud. Disponible en https://www.revistainfectio.org/index.php/infectio/article/ view/853/905
- 2. Long Q, Deng H, Chen J, Hu J, Liu B, Liao P, et al. Antibody responses to SARSCoV-2 in COVID-19 patients: the perspective application of serological tests in clinical practice. medRxiv. 2020 Mar 20;2020.03.18.20038018.
- 3. Guo L, Ren L, Yang S, Xiao M, Chang D, Yang F, et al. Profiling Early Humoral Response to Diagnose Novel Coronavirus Disease (COVID-19). Clin Infect Dis. 2020 Mar 21.
- 4. Yongchen Z, Shen H, Wang X, et al. Different longitudinal patterns of nucleic acid and serology testing results based on disease severity of COVID-19 patients. Emerg Microbes Infect. 2020;1-14.

Autores

Marcela Mercado Reyes. Bacterióloga, MS Epidemiología Clínica. Directora de Investigación en Salud Pública (E) Instituto Nacional de Salud.

Gabriela Delgado M. Bacterióloga, PhD Ciencias Farmacéuticas. Asesora Despacho en Secretaría Distrital de Salud. Profesora Titular en Universidad Nacional de Colombia.

Gabriela Zabaleta. Bacterióloga, Micro Ind, MS(c) Epidemiología. Grupo de Microbiología. Subdirección de Investigación Científica y Tecnológica del Instituto Nacional de Salud.

Adriana Arévalo. Bacterióloga, MSc en Microbiología. Grupo de Parasitología. Subdirección de Investigación Científica y Tecnológica del Instituto Nacional de Salud.

Pruebas realizadas por:

Lida Muñoz Galindo. Bacterióloga y laboratorista clínico. Especialista en Epidemiologia. Grupo de Parasitología. Subdirección de Investigación Científica y Tecnológica del Instituto Nacional de Salud

Vivian Vanesa Rubio. Bacterióloga y laboratorista clínico. MSc en Ciencias. Grupo de Micobacterias. Subdirección de Investigación Científica y Tecnológica del Instituto Nacional de Salud.

Paula Gaviria. Bacterióloga y laboratorista clínico. MSc en Ciencias Biológicas. Líder Unidad Avanzada de Inmunohematología. Instituto Distrital de Ciencia, Biotecnología e Innovación en Salud-IDCBIS.