



2019 冠狀病毒病 快速抗原測試(RAT)包 投訴個案及選購須知

新聞簡報會

2022年3月9日



背景

現況

市民心情焦慮現搶購潮

- 第五波新冠疫情下，市民對線條特別敏感，經常擔心今天「一條線」明天會否變成「兩條線」。
- 近日湧現食物、日用品，以至退燒藥物、喉糖及2019冠狀病毒病快速抗原測試包等搶購潮，超級市場、凍肉店、藥房、個人用品店的貨架貨去留空的情況比比皆是。
- 搶購並囤積超出所需的分量，不僅形成社會恐慌，令供應更形緊絀，做成惡情循環，亦讓不法份子有機可乘。

快速抗原測試包相關資訊艱深難理解

- 坊間及網上售賣的快速抗原測試包品牌眾多，來自不同產地，當中哪些具備國際認證？哪些較準確，出現「假陰性」或「假陽性」機會較低？消費者在選購時必須要知道，但相關資訊卻又艱深、難於理解。

簡報會綱要

- 快速抗原測試包之投訴及個案分析
- 介紹快速抗原測試原理，以及選購測試包須知
- 示範由消委會開發的「快速抗原測試包認可名單搜尋器」使用方法

第 1 部分

投訴數字及個案



快速抗原測試(RAT)包之投訴統計

	由2022年1月14日至3月8日
銷售手法	6
延誤送貨	19
價格爭議	1
貨品質素	13
使用期限	4
錯誤型號	1
更改 / 終止合約	2
懷疑假貨	2
總計	48

涉及總金額	48,937
-------	--------

註：除6宗個案已解決外，其餘仍在跟進中。

網購			零售店	
連鎖店	網店	社交平台	連鎖店	其他
5	31	1	9	2
37			11	

- ◆ 每包售價懸殊：\$18 - \$120
- ◆ 13宗涉及測試包認證問題，認證組織所涉及地區包括：
歐盟、日本、新加坡、英國、德國等
- ◆ 產品來源地包括：
中國內地、日本、新加坡、韓國、英國、澳洲、香港等

註：根據投訴人所提供資料

投訴個案 – 網購/銷售手法

- 消費者於2月18日在網店訂購4盒共8套快速測試包，售價\$222，網店聲稱測試包通過歐盟 (CE) 認證，但消費者在歐盟2019冠狀病毒快速抗原測試通用名單找不到相關產品在名單之列
- 消費者於2月16日在網店訂購4盒共8套快速測試包，售價\$316，網頁宣傳圖片及文字均列有“新加坡政府官方指定使用的快速測試品牌”，但消費者在新加坡政府官方網頁找不到相關資料
- 消費者懷疑網店提供不正確認證資料



投訴個案 – 貨品質素

- 消費者於2022年2月15日在零售店購買1盒快速測試包，售價\$88，他按指示使用後測試結果完全沒有任何顯示，懷疑該測試包毫無檢測功能
- 消費者於2022年2月22日在零售店購買3盒快速測試包，共15套，售價\$585。其後發現包裝盒只有到期日，但沒有生產日期，故向零售店查詢，獲覆生產日期為2021年1月，消費者指當時尚未出現Omicron及Delta變種病毒，質疑其檢測效用

投訴個案 – 使用期限

- 消費者於2022年1月10日在連鎖零售店之網店訂購4盒快速測試包，共80套，售價\$6,500。收貨後發現有效期只有1年，2022年5月4日到期，不足4個月
- 消費者於2022年2月21日在零售店購買2盒快速測試包，共4套，售價\$480。其後發現有效期只有1.5年，2022年7月到期
- 消費者認為測試包不便宜，但使用期過短

第 2 部分

選購2019 冠狀病毒病 快速抗原(RAT)測試包須知



1. 甚麼是2019冠狀病毒病快速抗原測試？ 是否必須由曾受訓的專業醫護人員使用？

抗原測試是篩查疾病的其中一個方法。2019冠狀病毒病快速抗原測試(下稱「快速抗原測試」)透過驗出呼吸道樣本中相關病毒的蛋白質(即「抗原」(Antigen))，以幫助推斷測試對象是否受到感染。一般快速抗原測試產品測試流程：

以鼻咽/鼻腔拭子/
深喉唾液採集樣本

放入檢測試劑
提取抗原

將試劑滴在測試棒
指定位置

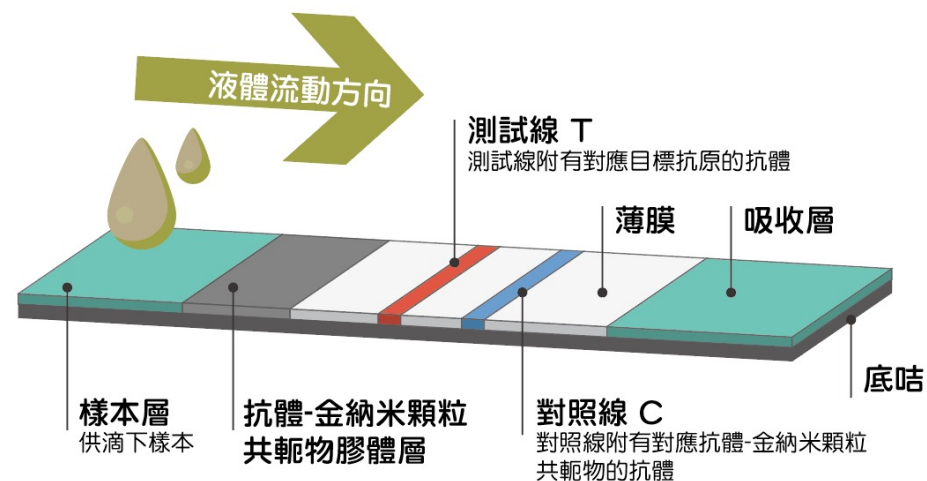
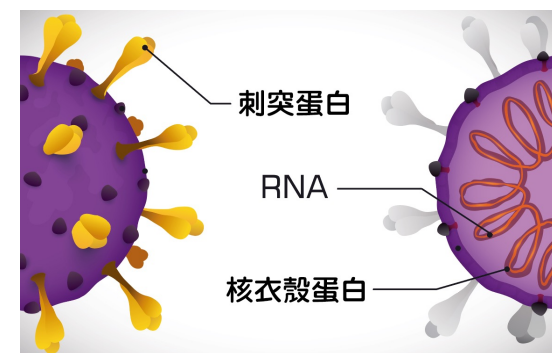
在指定時間（通常
是15至20分鐘）
內讀取結果

- 目前，大多數快速抗原測試是供由曾受訓的專業醫護人員使用，但有部分亦可由非專業人士使用。
- 現時世界各地有不同名單列出當地使用的快速抗原測試。例如，歐盟2019冠狀病毒病快速抗原測試通用名單主要列出由專業醫護人員使用的。但不同地區會有不同的做法/安排，例如在美國食品及藥物管理局則將可供非專業醫護人員使用的產品包括入其發出的有關「認可緊急使用的SARS-CoV-2病毒病抗原測試劑名單」。

2. 快速抗原測試的原理是甚麼？

快速抗原測試(Rapid Antigen Test)用作直接驗出呼吸道樣本中 SARS-CoV-2 病毒的蛋白質(抗原)。現時的產品較常見檢測的是核衣殼蛋白 (nucleocapsid protein) 。

滴下樣本後，液體開始流動，經過膠體層時，會帶同抗體-金納米顆粒共軛物，流向測試線(T)及對照線(C)。如果樣本含有目標抗原，會先後與抗體-金納米顆粒共軛物和測試線上的抗體結合，從而在測試線(T)逐漸顯現顏色；如果樣本沒有目標抗原，則測試線不會顯現顏色。而液體流經對照線時，抗體-金納米顆粒共軛物會與對照線上的抗體結合，從而在對照線顯現顏色。



3. 消費者該如何選擇有質素的快速抗原測試(RAT)包？



World Health
Organization

世界衛生組織建議快速測試包測試的
靈敏度 (sensitivity) 應最少有 80%
特異度 (specificity) 則最少有 97%

4. 何謂靈敏度 (sensitivity) 和特異度 (specificity) ?

靈敏度 (sensitivity)

快速測試包的靈敏度是指在受感染人士身上檢驗出陽性結果的能力。

例如，使用同1款靈敏度80%的快速測試包測試100個真正受感染人士，結果會是其中80人獲得陽性結果，屬於真陽性；其餘20人則得陰性結果，屬於假陰性。

獲得假陰性測試結果會令使用者以為自己沒受感染，他可能會將病毒傳播到家人及社區，並引致延誤治療。

特異度 (specificity)

快速測試包的特異度是指在非感染人士身上檢驗出陰性結果的能力。

例如，使用同1款特異度90%的快速測試包測試100個沒有受感染人士，結果會是其中90人獲得陰性結果，屬於真陰性；其餘10人則得陽性結果，屬於假陽性。

獲得假陽性測試結果會令使用者以為自己已受感染，可能會引致他和其密切接觸者被不必要地隔離；引起不必要的焦慮及恐慌，及耗費時間和資源來接受進一步測試。

5. 香港是否有認證制度？

快速抗原測試產品是醫療儀器的一種，一般屬於C級體外診斷醫療儀器（In Vitro Diagnostic Medical Devices，IVDMD）。

目前香港並沒有特定法例規管醫療儀器（包括2019冠狀病毒病快速抗原測試）的製造、進口、分銷、供應及使用。為提高公眾認識醫療儀器安全的重要性，以及為長遠的立法規管鋪路，衛生署現正推行自願性「醫療儀器行政管理制度」，當中包括快速抗原測試的表列。獲表列的產品在安全、品質及性能方面均符合相關要求。衛生署亦會監察海外規管機構或製造商所發布的醫療儀器安全警示，並處理管理制度下表列的醫療儀器相關的醫療事件報告。

獲表列的2019冠狀病毒病快速抗原測試可參閱以下網址：<https://www.mdd.gov.hk/tc/whats-new/rapid-antigen-tests-covid-19/index.html>



The screenshot shows the 'Medical Devices' section of the MDD website. The main heading is '最新消息' (Latest News). Below it, there is a sub-heading '醫療儀器行政管理制度下已表列的2019冠狀病毒病快速抗原測試' (Listed COVID-19 rapid antigen tests under the Medical Device Administration System). The text states that the MDD has approved the listing of COVID-19 rapid antigen tests, and provides a link to the list. A table is displayed with the following columns: 廠名 (Manufacturer), 品牌 (Brand), 型號 (Model), 備註 (Remarks), and 包裝 (Packaging). The table lists two products: Abbott Rapid Diagnostics and Panbio COVID-19 Antigen Self-Test.

廠名	品牌	型號	備註	包裝
Abbott Rapid Diagnostics				包裝1 包裝2 包裝3 包裝4
		Panbio COVID-19 Antigen Self-Test		

香港名單

除獲衛生署「醫療儀器行政管理制度」表列的2019冠狀病毒病快速抗原測試外，政府在2019冠狀病毒病專題網站的快速抗原測試專頁中，亦列出向特定群組人士免費提供的快速抗原測試包。

<https://www.coronavirus.gov.hk/rat/chi/rat.html>



6. 香港政府2019冠狀病毒病的專題網頁列出不同地區認可的快速抗原測試，消費者該如何理解當中的資料？

中國內地

歐盟

美國

中國內地 (1)

參考體外診斷試劑註冊與備案管理辦法，由於這類新型冠狀病毒快速測試產品是「與致病性病原體抗原、抗體以及核酸等檢測相關的試劑」，因此應列入第三類體外診斷試劑，需要進行產品註冊管理。由國家藥品監督管理局審查，批准後發給醫療器械註冊證。

生產商須向藥品監督管理部門提交下列註冊申請資料：

- (一) 產品風險分析資料；
- (二) 產品技術要求(附錄形式明確主要原材料以及生產工藝要求)；
- (三) 產品檢驗報告(須提供3個不同生產批次產品的檢驗報告)；
- (四) 臨床評價資料；
- (五) 產品說明書以及標籤樣稿；
- (六) 與產品研製、生產有關的品質管制體系文件；
- (七) 證明產品安全、有效所需的其他資料。

中國內地 (2)

對突發公共衛生事件應急所需且境內尚無同類產品上市，或者雖在境內已有同類產品上市但產品供應不能滿足突發公共衛生事件應急處理所需，當局可對體外診斷試劑實施應急註冊。

名單：<https://www.nmpa.gov.cn/directory/web/nmpa/images/1643248396260012059.docx>

由於名單中不只有檢測抗原的產品，還有檢測抗體和核酸等其他測試方法的產品，消費者在選購時，宜仔細對比產品名稱，確保購入適合的產品。

	產品名稱	註冊該產品的公司	國家藥監局發出的註冊證號
50	新型冠状病毒(2019-nCoV)抗原检测试剂盒(胶体金法)	广州万孚生物技术股份有限公司	国械注准 20203400830
51	新型冠状病毒(2019-nCoV)抗原检测试剂盒(乳胶法)	北京金沃夫生物工程科技有限公司	国械注准 20203400831
54	新型冠状病毒(2019-nCoV)抗原检测试剂盒(荧光免疫层析法)	深圳华大因源医药科技有限公司	国械注准 20203400940

歐盟 (1)

製造商在產品標籤印上 Conformité Européenne (CE) Mark 並不需要取得任何牌照，但需：

1. 符合所有適用於該產品的歐盟規定
2. 由指定機構（又稱公告機構notified body）評估產品（如適用）
3. 所有技術文件齊備
4. 草擬並簽署一份符合性聲明書（EU declaration of conformity）

然而，消費者需注意單單只是印有CE標誌，並不代表產品已經由有關當局測試過品質。歐盟為了應付疫情及讓成員國之間互相承認測試結果，在2021年1月21日通過了一個框架，當中包括制定一份快速抗原測試通用名單。縱然該名單原意只包括由專業醫護人員使用的快速抗原測試，名單中部分的製造商亦有生產供非專業醫護人員使用的型號。如產品屬於供自行測試使用，例如通常在零售點購買，消費者可留意產品上的CE標誌旁有否包括一組四位數字，這組是公告機構的編號，確保產品的設計及包裝適合一般消費者使用。

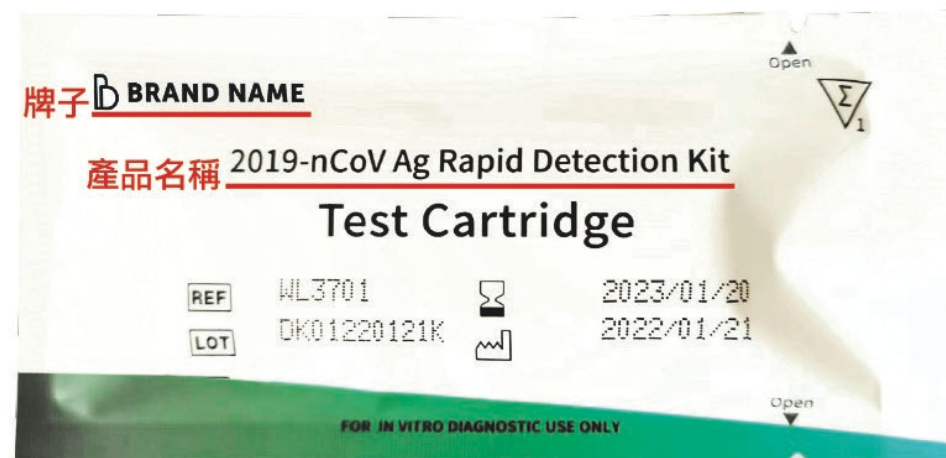


歐盟 (2)

- 如有CE標誌，可以將其產品及製造商名稱在歐盟快速測試產品批核的通用名單的pdf檔案搜尋，以查核是否已獲評核。

- 通用名單不時更新：

https://ec.europa.eu/health/system/files/2022-03/covid-19_rat_common-list_en_0.pdf



步驟 1：消費者可以使用PDF檔閱讀軟件的搜尋工具進行搜尋，建議先以製造商名稱作搜尋。

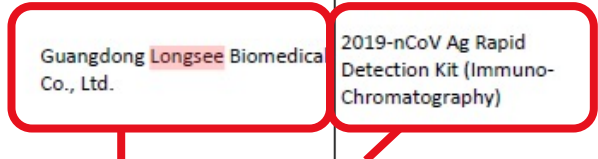


步驟 2：輸入製造商或牌子名稱後按「下一個」。

如找到相關字詞，應核對全名是否與標籤相符；如相符，可閱讀產品詳細資料。

輸入製造商或牌子名稱後按下一個

Manufacturer	RAT commercial name	Device ID # ¹⁵	Clinical performance <i>As reported by independent validation studies</i>	Clinical performance <i>Data by manufacturer</i> ¹⁶	Completed validation studies	SARS-CoV-2 Target protein		
				<u>Nasopharyngeal</u> : Clinical sensitivity: 97.14% (95% CI: 91.88 – 99.41%); Clinical specificity: 99.60% (95% CI: 98.58 – 99.95%)				
Green Cross Medical Science Corp.	GENEDIA W COVID-19 Ag	1144	Retrospective in vitro study DE: Positive evaluation by Paul-Ehrlich-Institut (PEI): Sensitivity of 83% at Ct ≤ 25; Manufacturer specificity: 100%	100% sensitivity 90.1% sensitivity 100% specificity NP swab, Anterior nasal swab	DE ⁽²⁾	Nucleo-protein	Anterior nasal swab, Nasopharyngeal swab	10 May 2021
Guangdong Hecin Scientific, Inc.	2019-nCoV Antigen Test Kit (colloidal gold method)	1747	Retrospective in vitro study DE: Positive evaluation by Paul-Ehrlich-Institut (PEI): Sensitivity of 82% at Ct ≤ 25; Manufacturer specificity: 99.07%	96.83% sensitivity 99.39% specificity Nasal swab	DE ⁽²⁾	Nucleo-capsid protein	Nasopharyngeal swab	10 May 2021
Guangdong Longsee Biomedical Co., Ltd.	2019-nCoV Ag Rapid Detection Kit (Immuno-Chromatography)	1216	Retrospective in vitro study DE: Positive evaluation by Paul-Ehrlich-Institut (PEI): Sensitivity of 100% at Ct ≤ 25; Manufacturer specificity: 99.5%	<u>OP swab</u> : sensitivity 95.22%, specificity 99.72% <u>Nasal swab</u> : sensitivity 94.15%, specificity 99.68% <u>NP swab</u> : sensitivity 95.51%, specificity 99.72%	DE ⁽²⁾	Nucleo-capsid protein	Nasopharyngeal swab, Oropharyngeal swab, Nasal swab	14 July 2021



如果找到相關字詞，核對全名是否與標籤相符。

如名稱相符，閱讀產品的詳細資料

步驟 3：查閱表內資料主要內容；中文意思如下：

製造商名字 產品名稱 獨立測試機構的測試結果 製造商自行測試的數據 採樣種類 載入歐盟列表的日期

Manufacturer	RAT commercial name	Device ID # ¹⁵	Clinical performance <i>As reported by independent validation studies</i>	Clinical performance <i>Data by manufacturer</i> ¹⁶	Completed validation studies	SARS-CoV-2 Target protein	Specimen ¹⁷	Included in EU common list since:
Guangdong Longsee Biomedical Co., Ltd.	2019-nCoV Ag Rapid Detection Kit (Immuno-Chromatography)	1216	<i>Retrospective in vitro study</i>	<i>QP swab</i> : sensitivity 95.22%, specificity 99.72%	DE ^[2]	Nucleo-capsid protein	Nasopharyngeal swab, Oropharyngeal swab, Nasal swab	14 July 2021
			DE: Positive evaluation by Paul-Ehrlich-Institut (PEI): Sensitivity of 100% at Ct ≤ 25; Manufacturer specificity: 99.5%	<i>Nasal swab</i> : sensitivity 94.15%, specificity 99.68%				
				<i>NP swab</i> : sensitivity 95.51%, specificity 99.72%				

表中有部分資料會提及國家名稱的代號，例如：

DE=德國、FR=法國、UK=英國、CH=瑞士、NL=荷蘭、IT=意大利等

詳細代號名單可查看：https://ec.europa.eu/eurostat/statistics-explained/index.php?title=Glossary:Country_codes

歐盟 (3)

可接受的產品性能

歐盟對產品在獨立機構的核實研究的表現有一定要求，重點撮要如下：

如果測試屬**前瞻性臨床研究**
(**Prospective clinical field studies**) ，需要：

- 在獨立實地研究中通過RT-PCR核酸檢測確認診斷的情況下，有徵狀參加者（徵狀發作後的首7天內）或無徵狀參加者進行測試時，靈敏度(sensitivity)超過80%；或
- 在獨立評估中，檢測對CT值 < 25（即是高病毒量）的參加者的靈敏度應為90%或以上。
- 特異度（specificity）需達98%以上。
- 參加者有最少100名核酸檢測陽性及最少300名核酸檢測陰性人士。

如果測試屬**回顧性體外研究**
(**Retrospective in vitro studies**) ，需要：

- 測試參考樣本組中的所有樣本時，靈敏度超過80%；或
- 對於 CT值 < 25 的樣本，檢測的靈敏度應為90% 或以上
- 參考樣本組需由最少50個臨床樣本組成，能覆蓋新冠病毒天然存在的濃度範圍。而CT值需在17至36範圍，並分成3小組，相當高病毒量（CT值17至25）佔40%，高病毒量（CT值25至30）佔40%，中等病毒量（CT值30至36）佔20%。
- 特異度需達98%以上。

美國 (1)



按一般情況，醫療儀器產品在美國出售前，需要經過上市前通知510(k)或上市前審批（PMA）等程序，須提交足夠證據證明產品安全和有效。

2020年2月4日，美國因應新型冠狀病毒疫情，按當地的食品、藥物及化妝品法例第564節啟動緊急使用授權Emergency Use Authorization（EUA），在使用該產品的潛在益處大於風險的前題下，批准不同的醫療產品用於診斷和治療新型冠狀病毒病患者。EUA審批的產品和510(k)或PMA不同之處在於，EUA只要求產品可能有效（may be effective）。

名單可透過以下網址搜尋和不時更新：

<https://www.fda.gov/medical-devices/coronavirus-disease-2019-covid-19-emergency-use-authorizations-medical-devices/in-vitro-diagnostics-euas-antigen-diagnostic-tests-sars-cov-2#IndividualEUAs>

美國 (2)

名單中有不同類型的產品，擬用於自行檢測的產品須註明「Over the Counter (OTC) Home Testing」，消費者宜留意，確保購入適合的產品。

EUA發出的日期或最近的更新日期	生產商名稱	產品名稱	產品特點	核准以該產品進行測試的處所	核准的文件(說明書)
Date EUA Issued or Last Updated	Entity	Diagnostic (Most Recent Letter of Authorization) and Date EUA Originally Issued	Attributes	Authorized Setting(s) ¹	Authorization Documents ²
02/18/2022	ACON Laboratories, Inc	Flowflex COVID-19 Antigen Home Test 10/04/2021	Lateral Flow, Visual Read, <u>Over the Counter (OTC) Home Testing</u> , Screening, Single Target	Home, H, M, W	HCP, IFU, IFU (Home Test)
02/17/2022	LumiraDx UK Ltd.	LumiraDx SARS-CoV-2 Ag Test 08/18/2020	Microfluidic Immunofluorescence Assay, Instrument Read, Screening, Single Target	H, M, W	HCP, Patients, IFU
02/16/2022	DiaSorin, Inc.	LIAISON SARS-CoV-2 Ag 03/26/2021	CLIA, Single Target	H, M	HCP, Patients, IFU

7. 如果消費者的快速抗原測試(RAT)包不在該等地區的認可名單上，是否代表產品的質素欠佳？

如果產品是在各地區的認可名單上，理論上相對有信心保證，要留意一點是在香港，由於「醫療儀器行政管理制

度」是自願性質，製造商或代理商可能沒有提交申請。此外，有些產品以另一牌子名稱在本港銷售因而未出現在海外監管機構的快速抗原測試的名單上*。如有懷疑，應向店方或標籤標示的代理商或製造商查詢，如未能獲得滿意回覆，不要購買。

*註：在消委會的認可名單搜尋器中已盡量根據製造商提供的資料，羅列在香港出售的產品名稱，供消費者參考和不時更新



8. 是否如傳聞中在去年某日期前生產的快速測試產品無法檢測Omicron變種病毒？消費者如何確定所購產品能準確測出Omicron變種病毒？

參考歐盟通用名單的資料，大部分快速測試包均針對N蛋白抗原（nucleocapsid protein）。一般而言，N蛋白的基因突變較少，因此，即使感染的是變異病毒株Omicron，理論上快速測試包仍有能力檢出。

在歐盟通用名單上，有小部分產品已有資料顯示其所能檢出的新冠病毒品種。本會希望各製造商能盡快進行測試，向有關當局和消費者提供檢測不同病毒品種的數據。

衛生署衛生防護中心轄下的公共衛生化驗服務處曾就政府所採購的快速抗原測試(RAT)包作初步評估，並確認其對變種病毒株Omicron有效。相關評估亦已涵蓋在確認發現Omicron變異病毒株前（即2021年11月前）所生產的快速抗原測試套裝。一般而言，N蛋白的基因較少突變，政府採購及派發的快速抗原測試(RAT)包均針對N蛋白抗原（nucleocapsid protein）。因此，變異病毒株Omicron的出現不會對該些測試包的有效性有明顯影響。

9. 如果用快速抗原測試檢測出陽性結果， 應該怎樣做？

如快速檢測結果呈陽性（包括弱陽性，即在測試中只顯示一條模糊的線條），可按需要進行核酸檢測，以作覆檢。

由於現時社區傳播風險較高，快速抗原測試的陽性結果相對可靠，市民自行檢測後得出陽性結果，均應視為陽性個案。

請按照政府最新的指示，登入衛生防護中心的「2019冠狀病毒快速抗原測試陽性結果人士申報系統」（<https://www.chp.gov.hk/ratp>），透過填寫電子表格，申報同住家人成員資料及相關流行病學資料，並採取一切可行措施，盡量避免病毒進一步傳播。



快速抗原測試(RAT)包溫馨提示 (1)

購買前

購買後

- 可參閱本會《齊心抗疫》防疫貼士專頁：
<https://www.consumer.org.hk/tc/shopping-guide/features/2022-coronavirus-prevention-collection>，查證測試包聲稱之認證及使用期限，切勿購買過期產品
 - 光顧信譽良好之商店/網店
 - 網店有可能選擇性提供測試包的資訊，網店一般不會提供貨品之使用期限，消費者不要盡信網頁所列之測試包聲稱，盡可能使用設有退款機制之付款方式，例如信用卡
 - 購買時，應檢查包裝是否完整
 - 新冠病毒有可能再出現變種，其抗原有機會因而改變，或會影響快速抗原測試的性能，所以要按實際需要購買適量之測試包，不宜囤積
- 謹記留意製造商就儲存方法的說明和有效期
 - 一般需儲存在2至30°C及陰涼乾燥處，避免陽光照射，毋須儲存於雪櫃內
 - 若儲存於雪櫃內，取出測試包時，應置於15至30°C的室溫不少於30分鐘才進行檢測。同時置於室溫時不要預先打開袋口

快速抗原測試(RAT)包溫馨提示 (2)

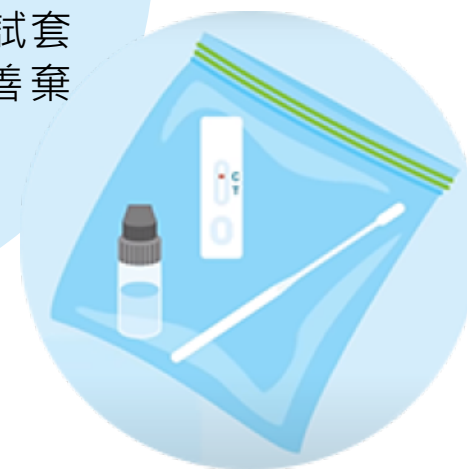


測試前

- 為避免影響測試結果，在檢測前1-2小時內應避免洗鼻、飲水、進食、刷牙、漱口、吸煙或飲酒等。
- 細閱使用說明，按測試包之指示正確採樣及使用測試前，應清潔雙手。
- 採集呼吸道樣本時，找一個乾淨、通風的地方，四周盡量減少放置非必要的用品。如無法在沒有其他人的地方採集樣本，應與他人保持最少2米距離。

測試後

呼吸道樣本屬於體液的一種，可具傳染性，因此應謹慎處理和小心棄置。進行測試後，需按照製造商的指示，小心包裹和密封測試套件的所有組件，並妥善棄置，然後潔淨雙手。



第 3 部分

快速抗原測試(RAT)包認可名單搜尋器

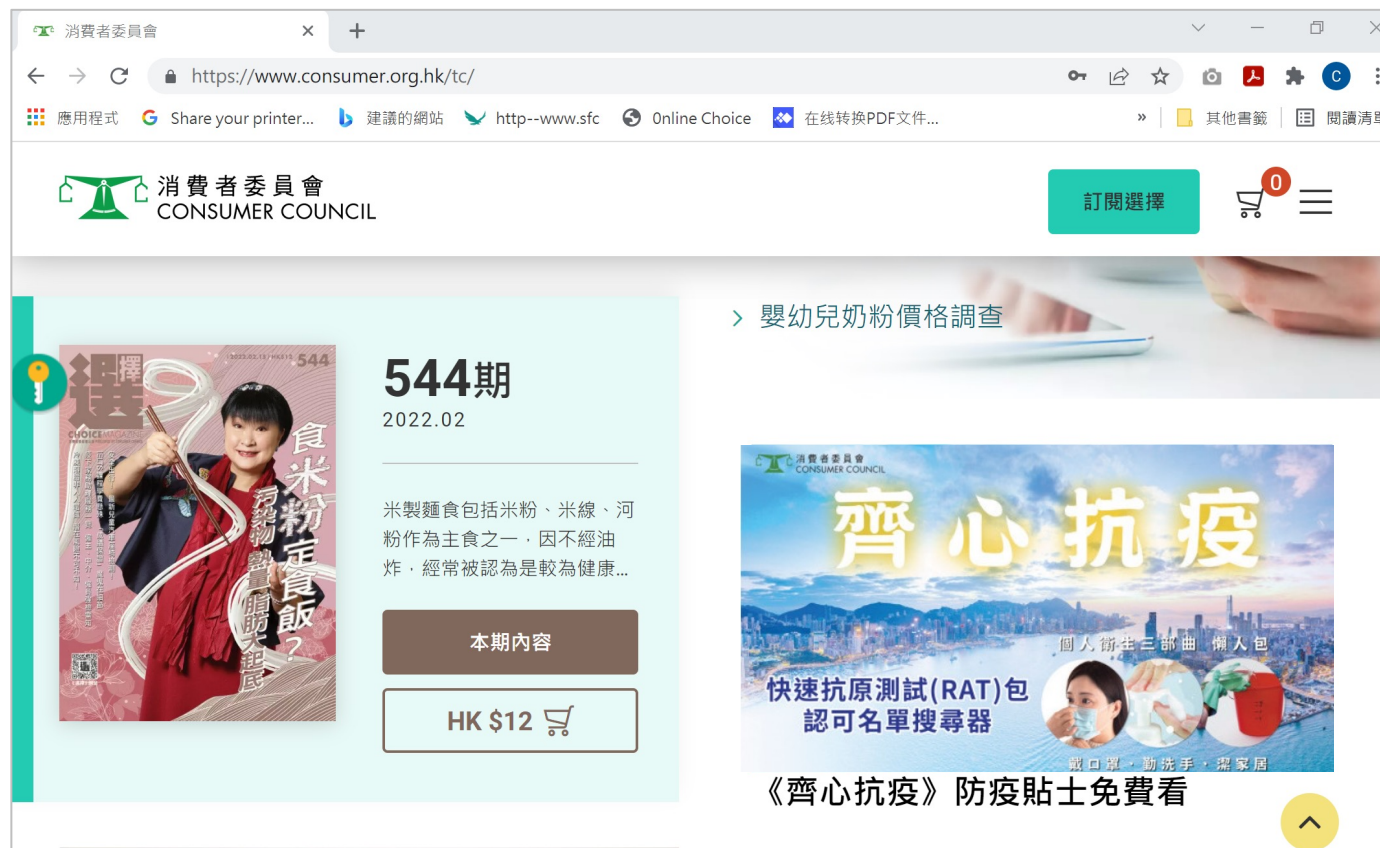
https://www.consumer.org.hk/tc/rapid_antigen_test_search



免費文章

消委會今天起開放5篇選擇月刊報告，免費供廣大消費者參考

- 洗潔精
- 喉糖
- 便攜殺菌消毒器
- 多用途消毒噴劑
- 慎用抗生素



The screenshot shows the Consumer Council website interface. At the top, there is a navigation bar with the logo and name '消費者委員會 CONSUMER COUNCIL'. Below this, there is a main content area. On the left, a featured article for issue 544 (February 2022) is displayed, with a cover image of a woman holding a bowl and chopsticks. The article title is '食米粉定食飯?' (Should I eat rice powder or rice?). Below the cover, there is a '本期內容' (This Issue's Content) button and a price tag 'HK \$12'. On the right, there is a banner for '齊心抗疫' (United Heart Anti-Epidemic) with the subtitle '個人衛生三部曲 個人包' (Personal Hygiene Trilogy Personal Pack). The banner includes images of a person wearing a mask, washing hands, and using a disinfectant spray. Below the banner, there is a link to '《齊心抗疫》防疫貼士免費看' (Free to view 'United Heart Anti-Epidemic'防疫 tips).

詳情可登入本會官方網址，右下角的《齊心抗疫》專頁內

齊心應對第五波疫情

全民檢測、沉著應戰

切忌盲搶物資、墮惡性循環

提防消費陷阱、免錢貨兩空

善用科技、精明選購快速抗原測試包

商戶自律、共渡時艱



完

