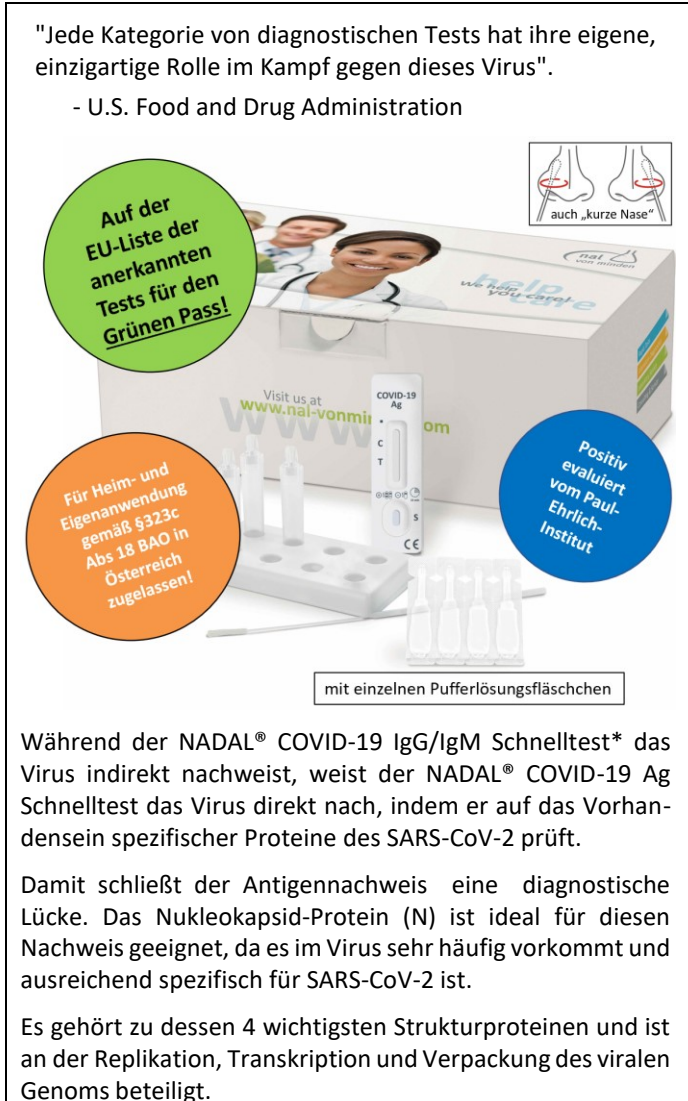


NADAL® COVID-19 Ag Schnelltest

Schnelltest zum Nachweis von viralen SARS-CoV-2-Nukleoprotein-Antigenen in menschlichen anterior-nasalen, naso- und oropharyngealen Proben (NEU: auch kurzer Nasenabstrich)

<p>"Jede Kategorie von diagnostischen Tests hat ihre eigene, einzigartige Rolle im Kampf gegen dieses Virus".</p> <p>- U.S. Food and Drug Administration</p>  <p>mit einzelnen Pufferlösungsfläschchen</p> <p>Während der NADAL® COVID-19 IgG/IgM Schnelltest* das Virus indirekt nachweist, weist der NADAL® COVID-19 Ag Schnelltest das Virus direkt nach, indem er auf das Vorhandensein spezifischer Proteine des SARS-CoV-2 prüft. Damit schließt der Antigennachweis eine diagnostische Lücke. Das Nukleokapsid-Protein (N) ist ideal für diesen Nachweis geeignet, da es im Virus sehr häufig vorkommt und ausreichend spezifisch für SARS-CoV-2 ist. Es gehört zu dessen 4 wichtigsten Strukturproteinen und ist an der Replikation, Transkription und Verpackung des viralen Genoms beteiligt.</p>	<p>NADAL® COVID-19 Ag Schnelltest</p> <p>Der NADAL® COVID-19-Antigen-Schnelltest ist ein chromato-graphischer Immunoassay im Lateral-Flow-Format zum qualitativen Nachweis von viralen SARS-CoV-2-Nukleoproteinen in humanen anterior-nasalen, naso- und oropharyngealen Proben. Der Test ist als Hilfsmittel bei der Diagnose von Infektionen mit SARS-CoV-2 vorgesehen. Es ist zu beachten, dass die Konzentration der viralen Nukleoprotein-Antigene im Verlauf der Erkrankung schwankt und unter die Nachweigrenze des Tests fallen kann. Eine mögliche Infektiosität der Testpersonen kann aufgrund negativer Testergebnisse nicht ausgeschlossen werden.</p> <p>Ihre Vorteile im Überblick:</p> <ul style="list-style-type: none"> ↳ Hohe Spezifität, hohe Sensitivität bei hoher Viruslast ↳ Exzellente Beurteilung in der Charité-Studie / C. Drosten ↳ Leicht zu bedienen, Testergebnisse in nur 15 Minuten ↳ Für den normalen Nasen- und Rachenabstrich und jetzt auch für den kurzen Nasenabstrich geeignet ↳ Alle Testkomponenten – einschließlich steriles Abstrichtupfer – sind enthalten ↳ Keine Kreuzreaktivität mit humanpathogenen Coronaviren (wie hCoV-229E, -HKU1, -NL63 oder -OC43) beziehungsweise Influenza-Viren (wie Influenza A/B) ↳ Test ist zur Heim- und Eigenanwendung (Selbsttest) in Österreich zugelassen! ↳ Positiv evaluiert vom Paul Ehrlich Institut – auf BfArM Liste ↳ Auf EU-Liste der anerkannten Tests für den Grünen Pass!
--	--

NADAL® COVID-19 Ag Schnelltest

Schnelltest zum Nachweis von viralen SARS-CoV-2-Nukleoprotein-Antigenen in menschlichen anterior-nasalen (kurze Nase!), naso- und oropharyngealen Proben

Produkt	Zertifizierung	Probenmaterial	Sensitivität	Spezifität	Lagerung	Packungsgröße
NADAL® COVID-19 Ag Testkassette	CE	Anterior nasal, naso- und oropharyngeales Probenmaterial	97,56 % (Ct-Wert 20-30)	> 99,9 %	Bei Raumtemperatur	20 Tests pro Packung

Mitgelieferte Materialien: Testkassetten, sterile Abstrichtupfer, Extraktionsröhren inkl. Tropfaufsätze, Reagenzienhalter, Pufferfläschchen, Gebrauchsanweisung

Nähere Informationen und Anfragen:

Mr. Mag. Gerald Neumair, gn@alpstar.at, M: +43-664-4101918

Mr. GF Thomas Lachmann, TL@Alpstar.at, M: +43-664-2453397

ALPSTAR Medical Products, eine Unternehmung der ALPSTAR Beteiligungs GmbH | GERLGASSE 2 | 1030 VIENNA | AUSTRIA

HG Wien, FN 457054p | UID ATU 7140620