

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)

"Jede Kategorie von diagnostischen Tests hat ihre eigene, einzigartige Rolle im Kampf gegen dieses Virus".

- U.S. Food and Drug Administration

Auf der
EU-Liste der
anerkannten
Tests für den
Grünen Pass!

Für Heim- und
Eigenanwendung
gemäß §323c
Abs 18 BAO in
Österreich
zugelassen!



mit einzelnen Pufferlösungsfläschchen

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.

NADAL® COVID-19 Ag Schnelltest

Der NADAL® COVID-19-Antigen-Schnelltest ist ein chromatographischer 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 Nachweisgrenze des Tests fallen kann. Eine mögliche Infektiosität der Testpersonen kann aufgrund negativer Testergebnisse nicht ausgeschlossen werden.

Ihre Vorteile im Überblick:

- 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 sterilem 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, Extraktionsröhrchen inkl. Tropfaufsätze, Reagenzienhalter, Pufferfläschchen, Gebrauchsanweisung

Nähere Informationen und Anfragen:

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

Hr. 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