

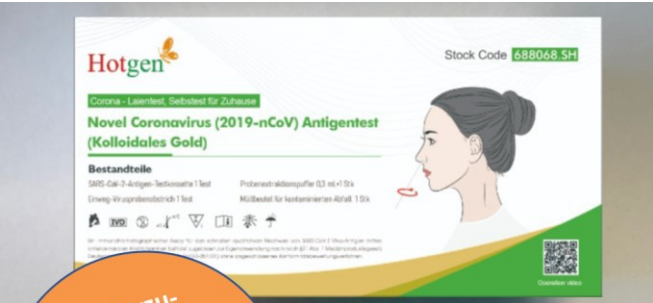
LAIENTEST HOTGEN: der Selbsttest für Zuhause!

Sonderzulassung § 11 Abs. 1 MPG BfArM Gesch.-Zeichen 5640-S-057/21

Dieser Laientest ist nur für Deutschland verfügbar!

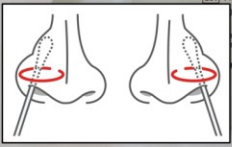
Dieser Test ist für medizinische in Laien in Deutschland als Selbsttest für Zuhause und in der Arbeit (in Büros, Produktionsstätten), für Veranstaltungen, an Flughäfen, in Schulen, usw. geeignet. Der Test besteht aus nur 3 Testkomponenten. Die weiche Spitze des Tupfers ist nur ca. 1,5 cm weit ins Nasenloch einzuführen!

Laientest nur für Deutschland: Sonderzulassung § 11 Abs. 1 MPG BfArM Gesch.-Zeichen 5640-S-057/21



Sonderzulassung § 11 Abs. 1 MPG BfArM Gesch.-Zeichen: 5640-S-057/21

Evaluiert und gelistet vom Paul-Ehrlich-Institut



Nur 3 Komponenten

abstrichs, sowie zur raschen Untersuchung von COVID-19-Verdachtsfällen. Ein positives Testergebnis weist darauf hin, dass die Probe ein Corona-Antigen enthält. Dieser Test ist für medizinische Laien als Selbsttest für Zuhause und in der Arbeit (in Büros, in Produktionsstätten), Sportveranstaltungen, Flughäfen, Schulen, etc. geeignet.

Bestandteile

1. SARS-CoV-2-Antigen-Testkassette
2. Probenextraktionspuffer mit Verschlusskappe und **schon vorbefüllter** Pufferlösung
3. Einweg-Virusprobenabstrich
4. Müllbeutel für biologischen Abfall
5. Gebrauchsanweisung

Lagerung und Haltbarkeit

1. Das Kit sollte bei 4 - 30 °C gelagert werden, die Haltbarkeit beträgt 18 Monate. Verwenden Sie das Produkt nicht nach dem Verfallsdatum, Herstellungs- und Verfallsdatum siehe Etikett.
2. Nach dem Öffnen des Folienbeutel sollte der Test innerhalb von 30 Minuten verwendet werden ((Temperatur 10° - 30° C, Luftfeuchtigkeit ≤ 70%).
3. Der Probenextraktionspuffer sollte innerhalb von 18 Monaten nach dem Öffnen verwendet werden (Temperatur 10° bis 30°C, Luftfeuchtigkeit ≤ 70%).

Ihre Vorteile im Überblick:

- ✦ Die weiche Spitze des Tupfers nur ca. 1,5 cm weit in Nasenloch einführen!
- ✦ Leicht zu bedienen, Gebrauchsanweisung lesen!
- ✦ Ergebnis in 15 Minuten
- ✦ Alle Testkomponenten sind enthalten
- ✦ Spezifität: 99,13%
- ✦ Sensitivität: 95,37%
- ✦ Laientest für Deutschland: Sonderzulassung § 11 Abs. 1 MPG BfArM Gesch.-Zeichen 5640-S-057/21

Produktname
 LAIENTEST HOTGEN "Coronavirus (2019-nCoV)-Antigentest": Sonderzulassung § 11 Abs. 1 MPG BfArM Gesch.-Zeichen 5640-S-057/21, evaluiert und gelistet vom Paul-Ehrlich-Institut

Packungsgrößen
 1 Test/Box, 5 Tests/Box, 20 Tests/Box, 40 Tests/Box, 50 Tests/Box

Verwendungszweck
 Das Set dient zur qualitativen In-vitro-Bestimmung Covid-19-Antigens mithilfe eines menschlichen vorderen Nasen-

LAIENTEST HOTGEN "Coronavirus (2019-nCoV)-Antigentest": nur für Deutschland verfügbar!

Produkt	Packungsgröße	Probenmaterial	Spezifität	Sensitivität	Lagerung	Sonderzulassung
LAIENTEST HOTGEN "Coronavirus (2019-nCoV)-Antigentest"	1 Test/Box, 5 Tests/Box, 20 Tests/Box, 40 Tests/Box, 50 Tests/Box	Tupfer nur ca. 1,5 cm weit in Nasenloch einführen	99,13 %	95,37 %	Das Kit sollte bei 4 - 30 °C gelagert werden	Sonderzulassung § 11 Abs. 1 MPG BfArM Gesch.-Zeichen 5640-S-057/21

Nähere Informationen und Anfragen:

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 71406203 | www.alpstar.at