

LAIENTEST JOINSTAR: der Selbsttest für Zuhause!

Sonderzulassung § 11 Abs. 1 MPG BfArM Gesch.-Zeichen: 5640-S-240/21

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. 2 cm weit ins Nasenloch einzuführen!

Laientest nur für Deutschland: Sonderzulassung § 11 Abs. 1 MPG BfArM Gesch.-Zeichen 5640-S-240/21



Produktname

LAIENTEST JOINSTAR „COVID-19-Antigen Rapid Test (Colloidal Gold)“: Sonderzulassung § 11 Abs. 1 MPG BfArM Gesch.-Zeichen 5640-S-240/21, gelistet vom BfArM, geprüft vom Paul-Ehrlich-Institut

Packungsgrößen

1 Test, 5 Tests und 25 Tests pro Packung

Verwendungszweck

Dieses Kit wird zur qualitativen In-vitro-Bestimmung von SARS-CoV-2-Antigenen in menschlichen vorderen Nasentupferproben verwendet, sowie zur raschen Untersuchung von COVID-19-Verdachtsfällen. Ein positives Testergebnis zeigt an, dass die Probe SARS-CoV-2-Antigene enthält. Ein negatives Testergebnis schließt die Möglichkeit einer Infektion nicht aus. Dieses Kit ist für den Heimgebrauch vorgesehen (z. B. zu Hause oder an bestimmten Plätzen wie Büros, Sportveranstaltungen, Flughäfen usw.).

Bestandteile

1. Testkassette
2. Extraktionspuffer
3. Steriler Tupfer
4. Gebrauchsanweisung

Lagerung und Haltbarkeit

1. Der Test ist 1 Jahr haltbar, wenn alle Teile in verschlossenen Beuteln bei +2°C bis +30°C gelagert werden.
2. Der Test muss bis zum Gebrauch in dem verschlossenen Beutel aufbewahrt werden.
3. Der Test darf nicht einfrieren und nach dem Überschreiten des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.
4. Das Herstellungs- und Verfallsdatum entnehmen Sie bitte der Verpackung.

Ihre Vorteile im Überblick

- Die weiche Spitze des Tupfers nur ca. 2 cm weit in Nasenloch einführen!
- Leicht zu bedienen, Gebrauchsanweisung lesen!
- Ergebnis in 15 Minuten
- Alle Testkomponenten sind enthalten
- Spezifität: 99,2%
- Sensitivität: 96,1%
- Ergebnisse zeigen keine Interferenzen
- Laientest für Deutschland: Sonderzulassung § 11 Abs. 1 MPG BfArM Gesch.-Zeichen 5640-S-240/21

LAIENTEST JOINSTAR “COVID-19-Antigen Rapid Test (Colloidal Gold)“: nur für Deutschland verfügbar!

Produkt	Packungsgrößen EAN-13-Codes	Probenmaterial	Spezifität	Sensitivität	Lagerung	Sonderzulassung
LAIENTEST JOINSTAR “COVID-19-Antigen-Schnelltest (Colloidal Gold)“	1 Test: 9180001670073 5 Tests: 9180001670097 25 Tests: 9180001670042	Tupfer nur ca. 2 cm weit in Nasenloch einführen	99,2 %	96,1%	Der Test darf nicht einfrieren, in verschlossenen Beuteln bei +2°C bis +30°C lagern	Sonderzulassung § 11 Abs. 1 MPG BfArM Gesch.-Zeichen 5640-S-240/21

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