

VivaDiag SARS-CoV-2/Flu A/Flu B Ag Schnelltest

Der VivaDiag SARS-CoV-2/Flu A/Flu B Ag Schnelltest dient dem schnellen, qualitativen Nachweis des SARS-CoV-2 Nukleokapsid-Protein-Antigens, der Influenza A- und Influenza B-Virus-Antigene in menschlichen Nasenabstrich- oder Rachenabstrichproben.

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

- U.S. Food and Drug Administration



Produktname

SARS-CoV-2/Flu A/Flu B Ag Schnelltest

Technische Daten

25 Stück / Packung,

Verwendungszweck

Der VivaDiag™ SARS-CoV-2/Flu A/Flu B Ag Schnelltest basiert auf der Technologie der Immunochromatographie. Jedes Testgerät verfügt über eine Linie von Anti-SARS-Coronavirus- Antikörpern auf der Nachweislinie (Cov-Linie), eine Linie von Anti-Influenza-A-Antikörpern auf der Nachweislinie (A-Linie), eine Linie von Anti-Influenza-B-Antikörpern auf der Nachweislinie (B-Linie) und eine Linie von Anti-Maus-IgG-Antikörpern auf der Qualitätskontrolllinie (C-Linie)

Bestandteile

1. Testkassette
2. Extraktionsröhrchen mit Verschlusskappe
3. Versiegelter Beutel mit **vorbefüllter** Pufferlösung

4. Sterile Abstrichtupfer
5. Röhrchenständer
5. Gebrauchsanweisung

Lagerung und Haltbarkeit

1. Testkit an einem kühlen, trockenen Ort zw. 2-30°C und vor Licht geschützt aufbewahren. Eine Exposition gegenüber Temperatur und/oder Feuchtigkeit außerhalb der spezifizierten Bedingungen kann zu ungenauen Ergebnissen führen.
2. Nicht einfrieren oder kühlen. Verwenden Sie den Testsatz bei Temperaturen zwischen 15- 30°C.
3. Verwendung zwischen 10-90% Luftfeuchtigkeit.
4. Verwenden Sie den Testkit vor dem Ablaufdatum

Ihre Vorteile im Überblick:

- ✦ **3G-Nachweis:** kann in Österreich in allen öffentlichen Teststraßen, Firmen-Teststraßen, in Apotheken und bei Ärzten etc. für ein 48 Stunden gültiges Testzertifikat verwendet werden. Die Testbestätigungen können analog über [dieses Formular](#) des Bundesministerium für Soziales, Gesundheit, Pflege und Konsumentenschutz ausgestellt werden
- ✦ Hohe Spezifität, hohe Sensitivität bei hoher Viruslast
- ✦ Leicht zu bedienen Schnelle und zuverlässige
- ✦ Testergebnisse in nur 15 Minuten
- ✦ Nasenabstrich- oder Rachenabstrichproben
- ✦ Alle Testkomponenten – einschließlich sterilem Abstrichtupfer – sind enthalten
- ✦ Bei den getesteten Konzentrationen wurde wie bei allen Mikroorganismen keine Kreuzreaktivität beobachtet. Bei allen Mikroorganismen wurden bei den getesteten Konzentrationen keine Interferenzen beim Nachweis von Influenza-A-Analyten, Influenza-B-Analyten oder SARS-CoV-2-Analyten beobachtet.

SARS-CoV-2/Flu A/Flu B Ag Schnelltest

Zum schnellen, qualitativen Nachweis d. SARS-CoV-2 Nukleokapsid-Protein-Antigens u. Influenza A- u. Influenza B-Virus-Antigene

Produkt	Zertifizierung	Probenmaterial	Sensitivität	Spezifität	Haltbarkeit	Packungsgröße
SARS-CoV-2/Flu A/Flu B Ag Schnelltest	CE	Naso- und oropharyngeales Probenmaterial	SARS-CoV-2: 94,12% Grippe A: 90,48% Grippe B: 88,89%	SARS-CoV-2: 99,68% Grippe A: 99,42% Grippe B: 99,44%	24 Monate	25 Tests pro Packung

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

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