

SARS-CoV-2 Antigen Schnelltest

*Schnelle, zuverlässige Entscheidung
am Point-of-Care*

Test Beschreibung	Lateral flow test/Immuno-graphischer <i>In-vitro</i> -Test
Test Typ	Qualitativ
Instrument	Gerätefrei
Probenmaterial	Nasopharyngealer Abstrich
Ziel Antigen	Nucleocapsid (N)
Auslesezeit	15 – 30 Minuten
Spezifität	99,68 %
Sensitivität	96,52 %
Lagertemperatur	2 – 30 °C
Packungsgröße	25 Tests inkl. aller Verbrauchsmaterialien
Anwender	Medizinisches Fachpersonal



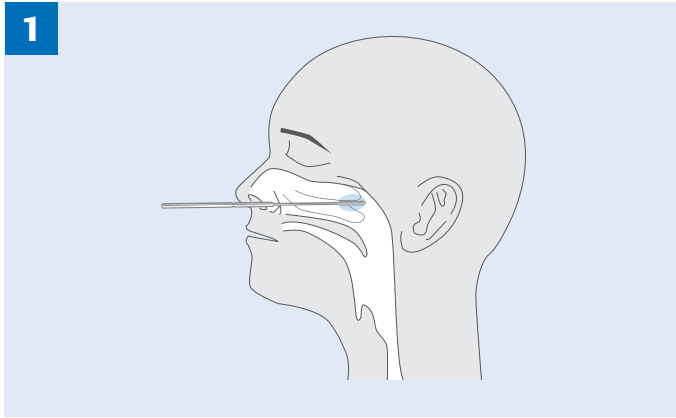
Vorteile

- ✓ Schnelles Ergebnis (15 – 30 Minuten) – kein Folgetermin zur Besprechung der Testergebnisse erforderlich
- ✓ Einfache Handhabung, keine zusätzlichen Materialien notwendig
- ✓ Testmöglichkeit dort, wo keine Labortests zur Verfügung stehen
- ✓ Test für den professionellen Gebrauch vorgesehen

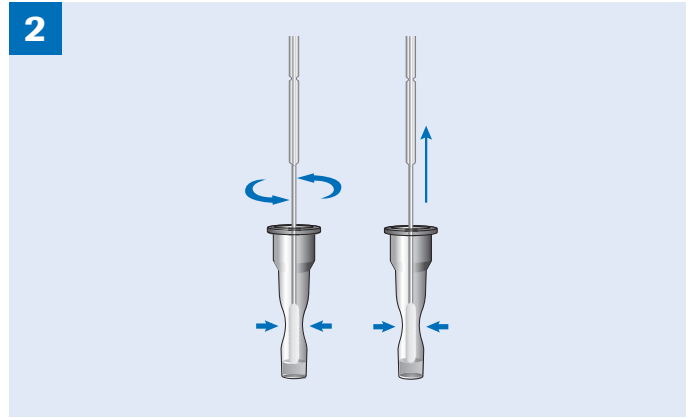
Kit-Ausstattung

- ✓ Teststreifen (individuell mit Trockenmittel in Folie verpackt)
- ✓ Extraktionspuffer-Röhrchen
- ✓ Sterile Abstrichtupfer
- ✓ Tropfer
- ✓ Folie (kann über den Teststreifen geklebt werden, wenn im Freien getestet wird)
- ✓ Gebrauchsanweisung
- ✓ Kurzbedienungsanleitung

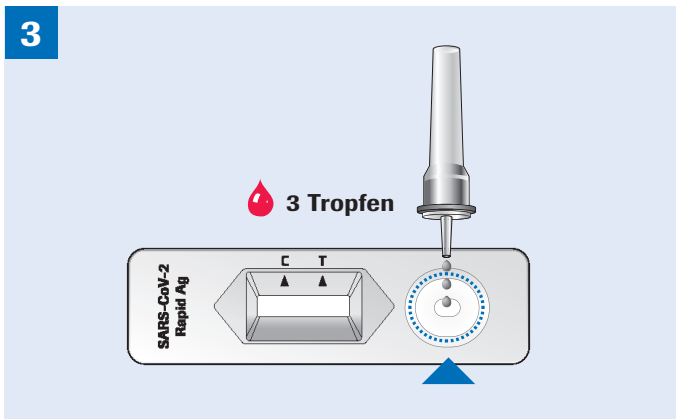
Die Testdurchführung in 4 Schritten:



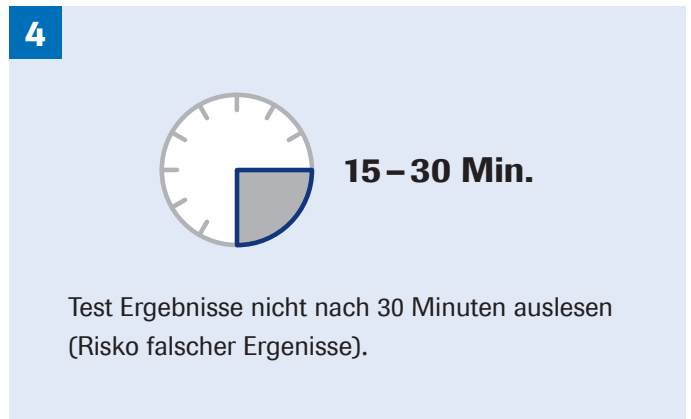
Ein Abstrich wird durch das medizinische Fachpersonal aus dem Nasen-Rachen-Raum entnommen.



Die Probe wird durch Rotationsdrehung im Extraktionspuffer gelöst. Anschließend kann das Teststäbchen wieder entnommen werden.

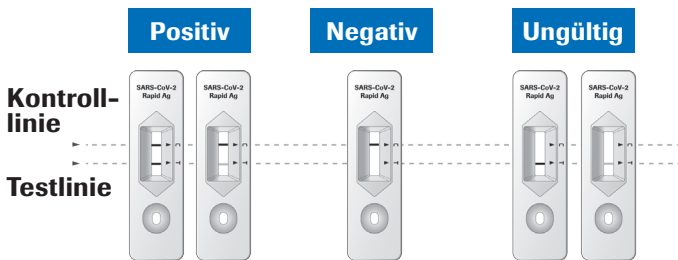


Drei Tropfen der zu testenden Probe werden auf die vorgesehene Probenaufnahme aufgetragen.



Das Ergebnis kann nach 15 bis 30 Minuten abgelesen werden.

Testergebnis:



Für ein validiertes Ergebnis muss sich die Kontrolllinie „C“ bilden. Das Ergebnis ist positiv, sobald sich die Testlinie „T“ färbt. Ein negatives Ergebnis liegt vor, sofern kein Streifen auf der Testlinie erscheint.

Klinische Performance¹:

	PCR			
	Positiv	Negativ	Total	
SARS-CoV-2 Rapid Antigen Test	Positiv	111	1	112
	Negativ	4	310	314
	Total	115	311	426
Sensitivität	96,52 % (111/115,95 % CI 91,22-99,04 %)			
Spezifität	99,68 % (310/311,95 % CI 98,22-99,99 %)			

Referenzen

¹SARS-CoV-2 Rapid Antigen Schnelltest Packungsbeilage V01

© 2020 Roche 09/20

Roche Diagnostics GmbH
Engelhorngasse 3
1210 Wien
Österreich

www.roche.at

Haben Sie weitere Fragen?



vienna.produktmanagement@roche.com