

JOYSBIO SARS-COV-2 AG SCHNELLTEST (KOLLOIDALES GOLD), 3 IN 1

Schnelltest zum Nachweis viraler SARS-CoV-2-Nukleoproteinantigene durch anterior-nasale (kurze Nase), oropharyngeale und nasopharyngeale Abstriche.

JOYSBIO SARS-COV-2 AG SCHNELLTEST (KOLLOIDALES GOLD), 3 IN 1, 3 IN 1



SARS-CoV-2 Ag Schnelltestkit (kolloidales Gold)

Im Reagenz wird die Immunocapture-Methode verwendet, um die Infektion einer neuen Coronavirus-Pneumonie (COVID-19) oder des Proteins aus Nukleokapsid des neuartigen Coronavirus (SARS-CoV-2) in den Atemwegsproben der verdächtigen Patienten nachzuweisen. Zum qualitativen In-vitro-Nachweis des SARS-CoV-2-Nukleokapsid-Antigens in nasalen, oropharyngealen und nasopharyngealen Abstrichproben direkt von Personen mit Verdacht auf COVID-19 nach Auftreten der Symptome. Dieser Test ist kompatibel mit SARS-CoV-2-Varianten, die eine Mutation im Spike-Protein aufweisen, wie z.B. den neuen Virusstamm B.1.1.7, 501Y. V2, 501J. V3, B.1.617.2 und B.1.1.529

Produktname

SARS-CoV-2 Antigen-Schnelltestkit (Kolloidales Gold)

Aufnahme in Packung

- o 1 x Packung mit 20 Stück Testkarten,
- o 20 individuelle Pufferlösungen,
- o 20 Extraktionsrohre
- o 20 sterile Tupfer für den Kurznasenabstrich UND 20 sterile Tupfer für den normalen Nasen- und Rachenabstrich







Produktionsstandards

- EN ISO 13485:2016
- EN ISO 14971:2012
- EN ISO 15223-1:2016
- N ISO 18113-1:2011
- EN ISO 18113-2:2011
- EN ISO 23640:2016
- EN 13975:2003
- EN 13612:2002

Vorteile auf einen Blick:

3G-Nachweis: kann in Österreich in allen öffentlichen Teststraßen, Firmenteststraßen, in Apotheken und Ärzten etc. für ein gültiges Prüfzeugnis für den gesetzlich festgelegten Zeitraum verwendet werden. Die Testbestätigungen können analog über das Formular Nachweis_Testung_Analog des Bundesministeriums für Soziales, Gesundheit, Pflege und Verbraucherschutz ausgestellt werden.

Grüner Reisepass:

-  Auf der EU-Liste der anerkannten Prüfungen!
-  Spezifität 99,22%, Sensitivität 98,13%
-  Testergebnisse in nur 15-20 Minuten, einfach zu bedienen
-  Test auf Probenahme mittels anterior-nasaler (kurze Nase!), oropharyngealer und nasopharyngealer Abstrich
-  Alle Testkomponenten sind im Lieferumfang enthalten
-  Mit Ausnahme des SARS-Coronavirus kommt es zu keiner Kreuzreaktion mit anderen potenziell kreuzreaktiven Substanzen.

Testzeit	Zertifizierung	Probenahme	Spezifität	Sensitivity	Lagerung / Haltbarkeit	Packungsgröße
15 Minuten	CE-IVD-Kennzeichnung	Anterior-Nasal, Oropharyngeal & Nasopharyngeal	99,22%	98,13%	Raumtemperatur – 2 Jahre	1 x Box mit 20 Tests