

ANTIGÉNOVÝ RÝCHLOTTEST NADAL COVID-19



NADAL® COVID-19 Antigen Rapid Test poskytuje vysoko presné výsledky za pár minút a šetrí laboratórne kapacity.

COVID-19 Antigen Rapid Test poskytuje vysoko presné výsledky za pár minút, stojí len zlomok toho, čo PCR test a tým šetrí laboratórne kapacity. **NADAL® COVID-19 Antigen Rapid Test** je chromatografický prietokový imunotest - kontroluje prítomnosť proteínových fragmentov z vírusu a tým aj ich priamu fyzickú prítomnosť v tele. Vykonáva sa pomocou výteru z hltanu alebo nosohltanu. Ten sa extrahuje v reakčnom roztoku a potom sa pipetuje na testovaciu kazetu. Kvalitatívny výsledok je hotový za menej ako 15 minút. Diagnostická citlivosť je 97,56% (ct hodnota: 20 - 30) a diagnostická špecificita je > 99,9%. To znamená, že pozitívne výsledky testov na antigén sú veľmi presné.

VLASTNOSTI TESTU:

Diagnostická špecifita: > 99,9%

Diagnostická senzitivita: 97,6%

Celková presnosť: 98,9

Jednoduché použitie

Rýchle a spoľahlivé výsledky testu za **15 minút**

Testovanie je možné vykonať **pomocou výteru z hlatnu alebo nosohltanu**

Skladovateľné pri izbovej teplote

Vysoko citlivý s vysokou vírusovou záťažou: 97,56% (hodnota ct: 20 - 30)

Žiadna skrížená reaktivita s ľudskými patogénnymi koronavírusmi (napríklad hCoV-229E, -HKU1, -NL63 a -OC43) ani s chrípkovými vírusmi (ako chrípka A / B)

Žiadna interferencia s látkami, ktoré sú prirodzené v ľudskom tele a frekventne užívanými a (napr. hemoglobín, triglyceridy, bilirubín, mucín, kyselina acetylsalicylová, ibuprofén, amoxicilín a iné)

Vyrobený v Nemecku

Obsah balenia 1 BOX (20 testov):

20 ks testovacia kazeta

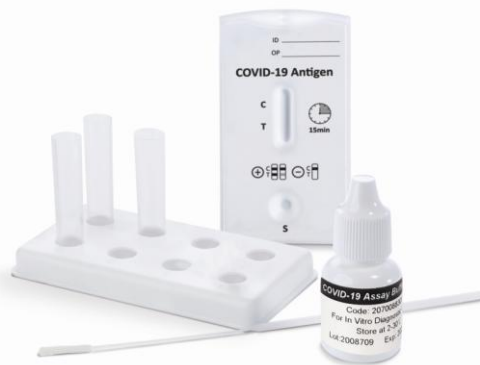
20 ks sterilný výterový tampón

20 ks extrakčná skúmavka

2 ks reakčný roztok

1 ks stojan na skúmavky

návod na použitie



DISTRIBÚTOR PRE SR:

SLOVCARE s.r.o.

Sladovnícka 5, 917 01 Trnava

MOBIL1.: 0911 444 755

MOBIL2.: 0915 477 877

EMAIL.: info@slovcare.sk

EC-Declaration of Conformity

According to Directive 98/79/EC on in-vitro-diagnostic devices, Annex III

product number: 243103N-20
product name: NADAL® COVID-19 Ag Test
classification: Other Products
manufacturer: nal von minden GmbH Carl-
Zeiss-Str. 12
47445 Moers

We herewith declare on our sole responsibility that all batches of above In-vitro-diagnostic device is conform with the Essential Requirements Annex I of the directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices. The product is suitable for the intended application (only professional users). Relevant standards and guidelines are applied.

This document is valid until 2022-08-30.

Moers, 31.08.2020


nal von minden GmbH
Carl-Zeiss-Straße 12
47445 Moers
Tel: +49 941 29010-0
Fax: +49 941 29010-1
Info@nal-vonminden.de
von minden

Sandra von Minden
CEO
nal von minden GmbH