

MEDsan® SARS-CoV-2 Ag Duo

Der **MEDsan® SARS-CoV-2 Ag Duo** ist ein immunochromatographischer Festphasentest zum qualitativen *In-vitro*-Nachweis spezifischer Antigene von SARS-CoV-2 (Severe Acute Respiratory Syndrome Coronavirus 2) in menschlichem **Speichel und Nasenabstrich-Proben**. Antigen ist im Allgemeinen im menschlichen Speichel und Nasenabstrich-Proben während der akuten Phase der Infektion nachweisbar.

Damit ist der **MEDsan® SARS-CoV-2 Ag Duo** einer der **am einfachsten einzusetzenden und anwendbaren Schnelltests**.



Vorteile:

- » Schnelles Ergebnis – 15-20 Minuten
- » Einfachste Handhabung auf dem Markt
- » Testmöglichkeit, immer wenn kein Labor zur Verfügung steht

Ausstattung:

- » Testkassette (im Folienbeutel inkl. Trockenmittel)
- » Extraktionsröhrchen mit Extraktionspuffer
- » Probenabstrichtupfer
- » 1er, 3er und 25er Packung verfügbar
- » Packungsbeilage (DE, EN, IT, ES, FR, PL, PT, RU)

Format:	Lateral flow test/ Immunochromatographischer <i>In-vitro</i> -Test
Typ:	Qualitativ
Instrument:	Ohne weitere Geräte durchführbar
Probenmaterial:	Speichel und Nasenabstrich-Proben
Zieldetektion:	Antigen Nukleokapsid (N)
Auslesezeit:	15 – 20 Minuten
Spezifität:	100% [95% CI: 99,2%, 100%]
Sensitivität:	96,7% [95% CI: 91,7%, 98,7%]
Nachweisgrenze (LoD):	14,4 TCID ₅₀ /mL
Lagertemperatur:	2 – 30 °C
Bezug:	Pharmazeutischer Großhandel, Medizinischer Fachhandel, Laborfachhandel
Bestellnummer:	T00501 - 1er Packung / T00503 - 3er Packung T00525 - 25er Packung
Packungsgröße:	1er / 3er / 25 Tests inkl. aller Verbrauchsmaterialien
Zulässige Anwender:	Medizinisches Fachpersonal
Packungsbeilage:	8 Sprachen (DE, EN, IT, ES, FR, PL, PT, RU)

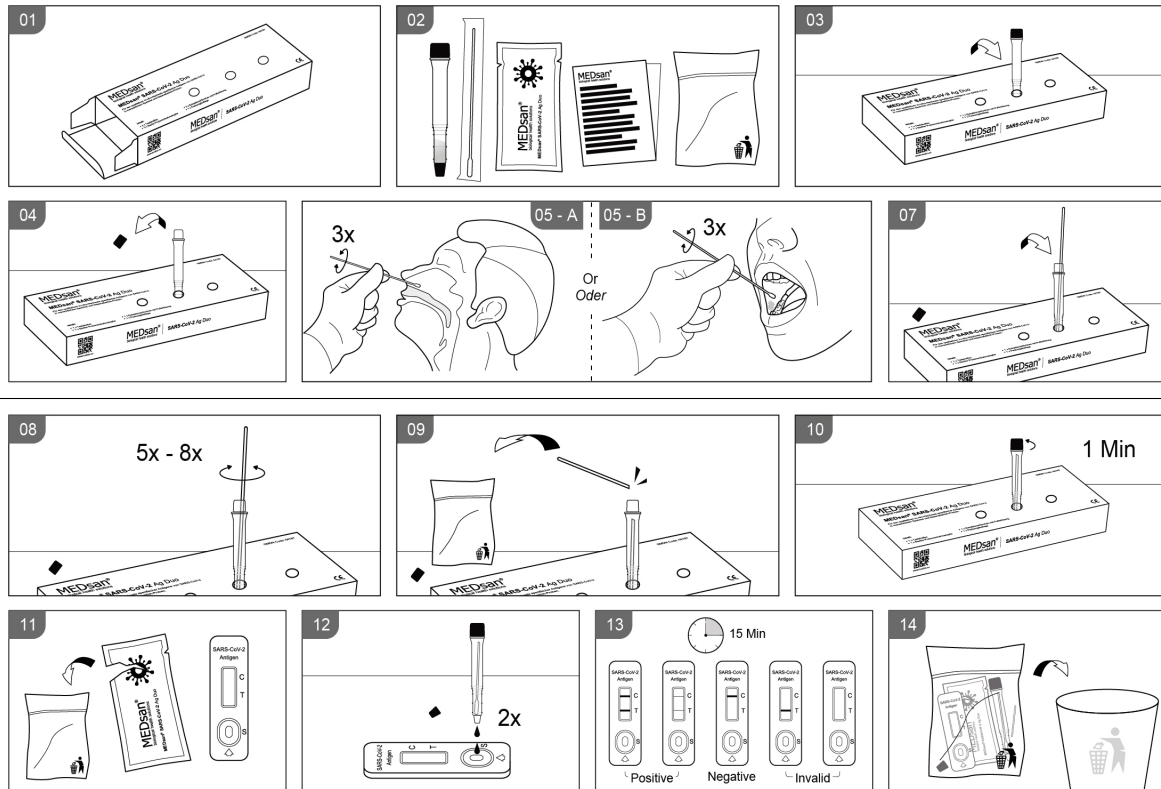
Bestellhotline: +49 40 38 02 38 38 | info@medsan.eu

MEDsan

biological health solutions

MEDsan® SARS-CoV-2 Ag Duo Schnelltest

Kurzanleitung



Performance:

Leistung des MEDsan® SARS-CoV-2 Ag Duo im Vergleich zu einem FDA autorisierten RT PCR Test

		RT PCR		
		Positiv	Negativ	Total
MEDsan® SARS-CoV-2 Ag Duo	Positiv	116	0	116
	Negativ	4	500	504
	Total	120	500	620
Relative Sensitivität		96,7% [95% CI: 91,7%, 98,7%]		
Relative Spezifität		100% [95% CI: 99,2%, 100%]		
Genauigkeit		99,4% [95% CI: 98,4%, 99,8%]		

Nachweisgrenze (LoD):

14,4 TCID₅₀/mL

Weitere Fragen? Ihr Kontakt zu MEDsan®

MEDsan GmbH
Brandshofer Deich 10 | 20539 Hamburg
Germany

Telefon: +49 40 38 02 38 38

Fax: +49 40 228 58 56 99

Email: kommunikation@sanagroup.com

