

Covid-19 Antigen Rapid Schnelltest

Nur für den professionellen Einsatz in der in-vitro-Diagnostik!

Ein Schnelltest für den qualitativen Nachweis von neuen Coronavirus-Antigenen in Nasopharynx- oder Oropharynx-Abstrichen.

Der Antigen-Test triagiert zuverlässig und schnell Menschen mit Verdacht auf SARS-CoV-2.

Produktinformationen:

Der SARS-CoV-2 Antigen Test (Hersteller Hangzhou Realy Tech Co. LTD) bietet eine schnelle und zuverlässige Antwort sowohl für symptomatische als auch für asymptomatische Patienten im Hinblick auf eine SARS-CoV-2 Infektion.



So kann zum Beispiel ein genaues Screening von Personen mit bekanntem Kontakt zu SARS-CoV-2-Infizierten durchgeführt werden und der Infektionsstatus ermittelt werden. Das SARS-CoV-2 Antigen Test Kit enthält alle benötigten

Materialien und kann von medizinischem Fachpersonal ortsunabhängig verwendet werden.

Vorteile:

- ✓ Die Ergebnisse liegen innerhalb von 15-30 Minuten vor und ermöglichen so eine schnelle Identifikation von Infizierten
- ✓ Einfache Handhabung, keine zusätzlichen Materialien notwendig
- ✓ Testmöglichkeit dort, wo keine Labortests zur Verfügung stehen
- ✓ Einfache Handhabung ohne zusätzliches Analysesystem

Covid-19 Antigen Rapid Schnelltest

Produkt	Art.-Nr.	Probenabstrich	Sensitivität	Spezifität	Zertifizierung	Verpackungseinheit
Novel Coronavirus (SARS-Cov-2) Antigen Rapid Test Cassette (swab)	K511416D	Nasopharynx oder Oropharynx	96,17%	99%	CE/IVD	1 Stk. oder 25 Stk. je Packung

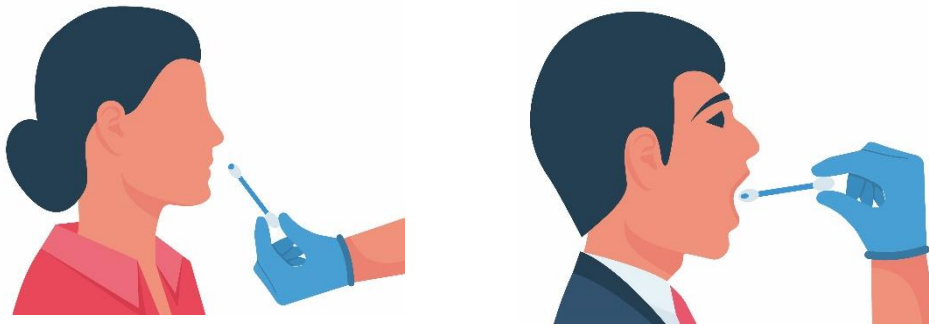
Zur Verfügung gestellte Materialien:

Test-Vorrichtungen, sterile Abstrichtupfer, Extraktionsröhrchen inkl. Tropfaufsätze, Pufferfläschchen, Gebrauchsanweisung

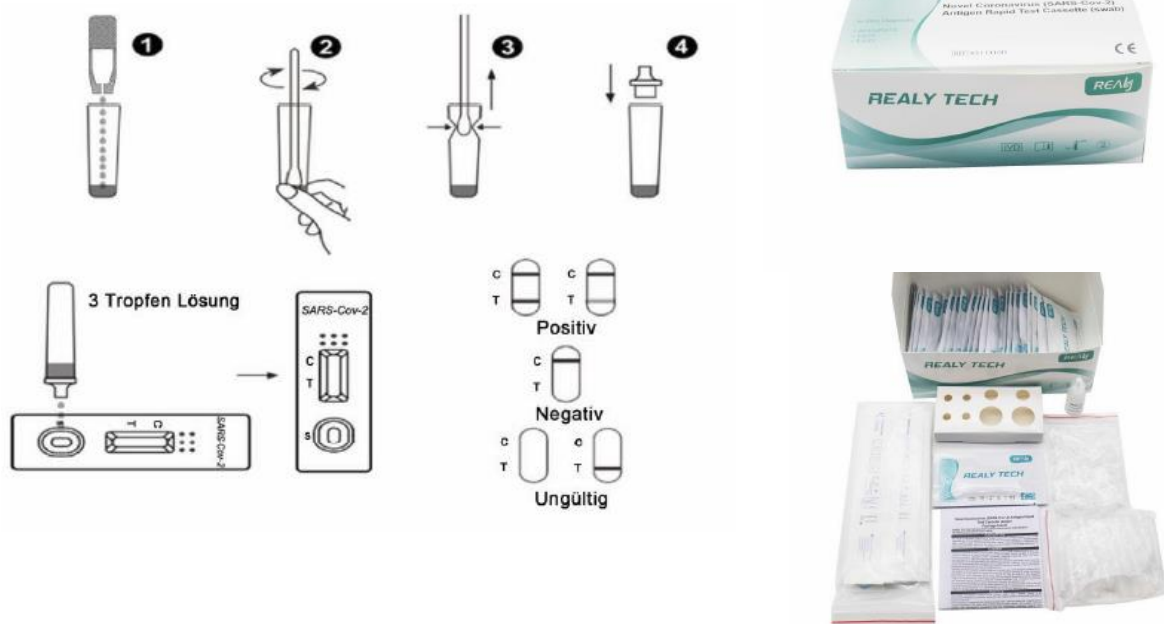
Anfragen an:

CSE Clean Solution GmbH | Salzachtalstraße 86 | A-5400 Hallein | T: +43 (0) 6245 75 642-0 | office@cse-cleansolution.com

Nasopharynx oder Oropharynx-Abstrich:



**Test bei Raumtemperatur von 15 bis 30° C durchführen.
Anwendung nur durch medizinisches Fachpersonal!
Bitte beachten Sie die dem Test mitgelieferte Gebrauchsanweisung.**



Hinweise und Vorsichtsmaßnahmen:

Nur für med. Fachpersonal und Gesundheitseinrichtungen.

Dieses Angebot des Corona Tests richtet sich ausschliesslich an gewerbliche Kunden mit entsprechendem Fachpersonal.

Sie bestätigen, dass Sie die Bestellung für gewerbliche/medizinische Zwecke tätigen und Sie die Produkte an entsprechendes Fachpersonal übergeben.



Anfragen an:

CSE Clean Solution GmbH | Salzachtalstraße 86 | A-5400 Hallein | T: +43 (0) 6245 75 642-0 | office@cse-cleansolution.com

 <h2 style="margin: 0;">Declaration of Conformity</h2> 				
<p>in accordance with Directive 98/79/EC</p>				
<p>Manufacturer:</p> <p><i>Name: HANGZHOU REALY TECH CO., LTD.</i> <i>Address: 4th Floor, #12 Building, Eastern Medicine Town, Xiasha Economic & Technology Development, 310018 Hangzhou, Zhejiang, P.R. China</i></p>				
<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 60%;">Product/s</th> <th>Catalogue number</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Novel Coronavirus (SARS-Cov-2) Antigen Rapid Test Cassette (swab)</td> <td>K511416D</td> </tr> </tbody> </table>	Product/s	Catalogue number	Novel Coronavirus (SARS-Cov-2) Antigen Rapid Test Cassette (swab)	K511416D
Product/s	Catalogue number			
Novel Coronavirus (SARS-Cov-2) Antigen Rapid Test Cassette (swab)	K511416D			
<p><i>Category: Other Devices (All devices except Annex II and self-testing devices)</i></p> <p><i>Conformity assessment route: Annex III, except Point 6, of Directive</i></p> <p><i>Applicable Standards: EN ISO 13485:2016; EN ISO 15223-1:2016; EN ISO 14971:2012; EN ISO 13612:2002; EN ISO 17511:2003; EN ISO 18113-1:2011; EN ISO 18113-2:2011; EN ISO 23640:2015.</i></p> <p>We, the Manufacturer, herewith declare with sole responsibility that our product/s mentioned above meet/s the provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council on In-Vitro Diagnostic Medical Devices.</p> <p>We hereby explicitly appoint Luxus Lebenswelt GmbH, located at Kochstr. 1, 47877, Willich, Germany to act as our European Authorised Representative as defined in the aforementioned Directive.</p>				
<p>Hangzhou 20200817</p> <hr style="width: 20%; margin: 0 auto;"/> <p>(Place and date of issue)</p>	<p>General manager: </p> <hr style="width: 20%; margin: 0 auto;"/> <p>(Signature and position)</p>			

Hersteller: Hangzhou Realy Tech Co. Ltd., 4. Stock, Gebäude Nr. 12, Eastern Medicine Town, Xiasha Wirtschafts- und Technologieentwicklung, 310018 Hangzhou, Zhejiang VR China
Bevollmächtigter/EC REP: Luxus Lebenswelt GmbH, Kochstr. 1, 47877 Willich, Deutschland

Anfragen an: