



COVID-19 (SARS-CoV-2) Antigen Test Kit (Colloidal Gold)

(wyłącznie do użytku profesjonalnego)

Szybki test kasetkowy, przeznaczony do jakościowej detekcji antygeny wirusa SARS-CoV-2 metodą immunochromatograficzną w wymazie pobranym z nosogardzieli lub jamy ustno-gardłowej. Niniejszy test wykrywa antygen Ag koronawirusa SARS-CoV-2 (białko N) w pobranej próbce materiału biologicznego (w wymazie). W polu testowym znajdują się przeciwciała skierowane przeciwko antygenowi SARS-CoV-2. Podczas testu badana próbka sprzężona z cząsteczkami koloidalnego złota reaguje z cząsteczkami pokrytymi antygenem SARS-CoV-2, następnie powstały kompleks migruje wzdłuż membrany na zasadzie sił kapilarnych i reaguje w regionie linii testowej. Jeżeli próbka zawiera antygen SARS-CoV-2 w odpowiednim obszarze testowym pojawia się barwna linia.

Wynik testu: Jeśli próbka zawiera antygeny SARS-CoV-2, w obszarze linii testowej (T) pojawi się czerwona linia, która wskazuje na dodatni wynik testu. Jeśli próbka nie zawiera antygenów SARS-CoV-2, w obszarze linii testowej (T) nie pojawi się czerwona linia, co wskazuje na wynik ujemny. Każdy test zawiera kontrolę wewnętrzną (linia C), która powinna się zabarwić niezależnie od zabarwienia linii testowej. Jeśli linia C pozostaje niezabarwiona, wynik testu jest nieważny i należy powtórzyć procedurę przy użyciu nowego zestawu testowego.

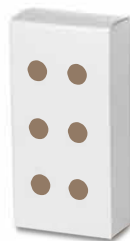
■ Producent

ANHUI DEEPBLUE MEDICAL TECHNOLOGY CO.,LTD.
Pearl Industrial Park,106 Innovation Avenue, High-Tech
Development Zone,230088 Hefei, Anhui, China

■ Nr katalogowy: SL030101





■ Opakowanie: 25 testów

■ Opakowanie zawiera:



- Testy przeznaczone zarówno do testowania osób objawowych jak i bezobjawowych
- Brak wpływu pojawiających się mutacji wirusa SARS-CoV-2 na wynik testów
- Test poprawnie wykrywa poniższe warianty wirusa SARS-CoV-2: wariant brytyjski (Alfa), brazylijski (Gamma), południowoafrykański (Beta), wariant indyjski (Delta)
- Testy pozytywnie przeszły walidację wykonaną przez laboratorium wpisane na listę Ministerstwa Zdrowia jako zatwierdzone do diagnostyki wirusa
- Podlegają refundacji NFZ jako spełniające wymagania określone w rozporządzeniu Prezesa NFZ nr 42/2021/DSOZ z dnia 05.03.2021 r. w sprawie zasad sprawowania oraz rozliczania świadczeń opieki zdrowotnej związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19
- Testy są ujęte w wykazie opublikowanym w dniu 17.02.2021 r. przez Komitet ds. Bezpieczeństwa Zdrowia UE i zawierającym wykaz wzajemnie uznawanych w UE testów antygenowych
- Działanie testu potwierdzone niezależnymi badaniami naukowymi.

■ Parametry techniczne:

-  test służy do jakościowego wykrywania antygeny SARS-CoV-2 w wymazie z nosogardzieli lub wymazu z jamy ustno-gardłowej
-  odczyt testu w czasie 15-20 minut
-  odczyt wyniku wizualny, bez konieczności stosowania dodatkowych czytników
-  czułość pomiaru 96,4%, specyficzność 99,8%

Blirt S.A.
Ul. Trzy Lipy 3
80-172 Gdańsk

Tel.: (58) 739 61 50
e-mail: ekspert@blirt.eu
www.blirt-testy.eu