



JOINSTAR CE-SELBSTTEST (COLLOIDAL GOLD)

GEBRAUCHSINFORMATION IN DE | EN | FR | IT | ES | PT

Der COVID-19 Antigen Assay (kolloidales Gold) ist ein qualitativer Test auf Basis eines Immunoassays zum Nachweis von SARS-CoV-2 Nucleocapsid-Protein-Antigenen in Abstrichproben. Während dieses Tests reagiert die Probe mit einem Anti-SARS-CoV-2-Antikörperkonjugat auf dem Polster, das mit Partikeln beschichtet ist und dann wandert das Gemisch durch Kapillarwirkung nach oben auf das Membranchromatogramm und reagiert mit einem SARS-CoV-2-Antikörper in der Nachweiszone. Wenn die Probe SARS-CoV-2 enthält, erscheint im Bereich der Testlinie eine farbige Linie, die ein positives Ergebnis anzeigt. Wenn die Probe kein SARS-CoV-2 enthält, erscheint in diesem Bereich keine farbige Linie, was auf ein negatives Ergebnis hinweist. Als Prozesskontrolle erscheint im Bereich der Kontrolllinie immer eine farbige Linie, die anzeigt, dass ein geeignetes Probenvolumen zugegeben wurde und ein Membrankernziehen stattgefunden hat.

Technische Daten

Joinstar COVID-19 Antigen Rapid Test (Colloidal Gold) - CE-Zertifizierter Selbsttest (Einzelverpackt)

- Sensitivität: 96,1% / Spezifität: 99,2%
- Haltbarkeit: 2 Jahre / Lagerung: Zwischen +2°C bis 30°C

Inhalt und Logistik

Alle Komponenten zur Testdurchführung enthalten.

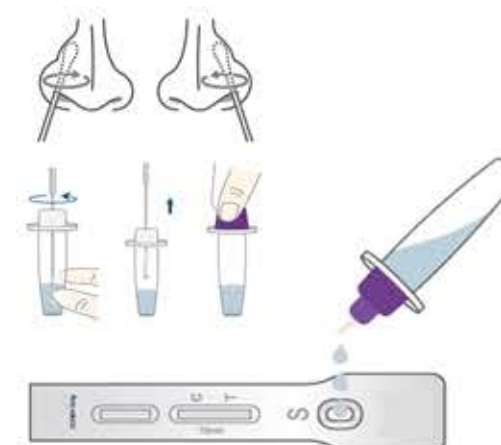
Lieferumfang für einzelnen Test (= 1 Softpack):

- Coronavirus-Antigen-Testkassette
- Proberohr mit Verschlussklappe und Extraktionspuffer
- Steriler Abstrichtupfer
- Einwegbeutel für die Entsorgung
- Gebrauchsanweisung in Deutsch, Englisch, Französisch, Italienisch, Spanisch Portugiesisch

Verpackt in Softpacks: 1 Test/Kit; VPE: 400 Test Kits
Kartoninhalt: 400 Tests (H: 29 cm, B: 39 cm, L: 59 cm)
Gewicht Einzelartikel: 0,026 KG / Karton: 10,4 KG
Europalette: 9600 Tests
4 Kartons/Lage; 6 Lagen hoch; Höhe: ca 185 cm
32 Paletten pro LKW = 307.200 Tests pro LKW

NEUE SELBSTTEST - GENERATION

- Erkennt Omikron-Variante und zeigt keine Kreuzreaktivität
- Hochwertige Softpack-Verpackung schützt vor äußeren Einflüssen
- Versiegelte Pufferflüssigkeit und Testkassette garantieren lange Haltbarkeit
- BfArM-gelistet und PEI-evaluiert (AT1276/21)
- Mit CE-Zertifizierung (CE 1011) - Zugelassen zur Eigenanwendung in EU Erfüllt EN ISO 13485:2016
- Hohe Leistungsfähigkeit in aktueller Evaluierungsstudie von RKI und PEI (12/21) bestätigt.*
**Im direkten Vergleich zu anderen positiv evaluierten Schnelltests*
- Einfache Handhabung durch vorgefüllte Pufferflüssigkeit und Probenentnahme mittels kurzem Nasenabstrich (ca. 1,5 cm):



Referenzen

- 2.500+ Apotheken (DE und AT)
- Kritische Infrastruktur (DE) / Internationale Flughäfen (DE) / DAX-Unternehmen
- Führende Drogeriemarktkette mit 2000+ Filialen (DE)
- Profi-Variante im Langzeit-Einsatz in einer Vielzahl von medizinischen Einrichtungen, Laboren und Teststrassen

Unsere Garantie

1. Lückenlose Dokumentation mit LOT-Nummern bei allen Tests
2. Temperatur-kontrollierte Lagerung (Tests verlieren dauerhaft Ihre Funktion bei Exposition unter 2 Grad Celsius)
3. Strenge Qualitätsstandards bei Testauswahl / Originalware direkt vom Hersteller
4. 30 Jahre Diagnostik Know-How mit professionellen After-Sales-Service

CHATEAU NATAL GmbH

Linke Wienzeile 118/19
AT-1060 Wien
FN 54940 w
UID: ATU38968104

+43 (0) 720 145 296 (AT)
+49 (0) 305 201 4206 (DE)
info@chateau-natal.com
www.chateau-natal.com