

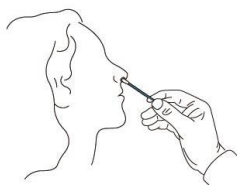
SARS-CoV-2-Antigen Schnelltest (Bitte vor der Anwendung genau lesen)
Achtung: Testdurchführung nur durch geschultes Personal unter hygienischen Bedingungen



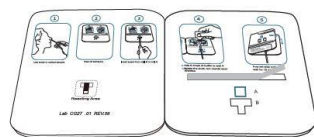
Hospitäler Testgebiete Flughäfen Bahnhöfe Hotels Firmen Massentests



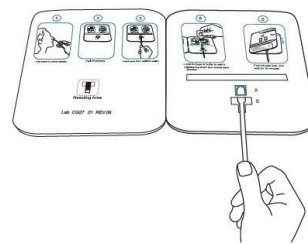
- Nicht invasiv
- Einfache Anwendung
- Keine Geräte notwendig
- Schnelles Ergebnis in 15 Minuten
- Hohe Genauigkeit
- Preisgünstig



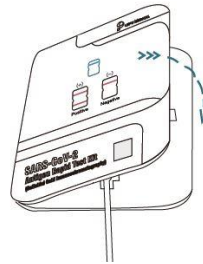
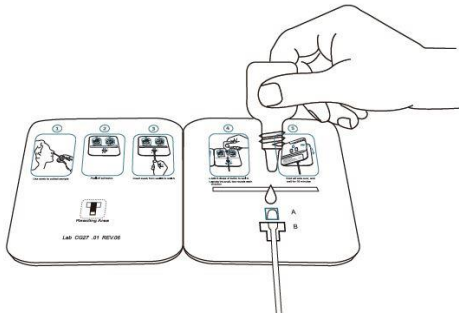
Schritt 1:
Nehmen Sie das Teststäbchen, um in beiden Nasenlöchern Tropfen zu sammeln. Je 5 x links und 5 x rechts herum



Schritt 2:
Entfernen Sie den Klebestreifen in der Karte



Schritt 3:
Schieben Sie das Teststäbchen mit der Probe von der Pos. B nach A



Schritt 4:

- a. Tropfen Sie 6 Tropfen der Spezialflüssigkeit genau auf das Fenster A. Halten Sie dabei die Karte flach auf der Unterlage fest.
- b. Drehen Sie das Teststäbchen 2 x links und 2 x rechts herum.

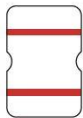
Schritt 5:

Schließen Sie die Testkarte und warten Sie 15 Minuten.

Interpretation der Testergebnisse:

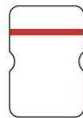
Positive

(+)

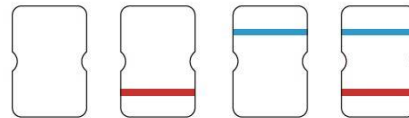


Negative

(-)



Invalid



Test Positiv: 2 dunkelviolette Linien erscheinen oben und unten

Test Negativ: Nur 1 dunkelviolette Linie erscheint im oberen Fenster

Testergebnis sieht aus wie oben:

Der Test ist ungültig: Ursache – Falsches Vorgehen, unpräzise und nicht in der richtigen Reihenfolge oder Testkarte defekt wegen äußerer Einwirkung.

SARS-CoV-2 Steckbrief zur Coronavirus-Krankheit-2019 (COVID-19)

Quelle: RKI Deutschland

Weitere Informationen auf Anfrage: z.B. Clinical Validation Report/Zertifikate

Wichtige Hinweise:

Für falsche, unsachgemäße Anwendung und/oder falsche Interpretation der Testergebnisse wird keine Haftung übernommen! Das Testergebnis liegt im Genauigkeitsbereich von zirka 90 %.

Ist das Testergebnis positiv muss auf jeden Fall ein PCR Test an einer offiziellen Teststation (Arzt, Klinik usw.) erfolgen.

Sind Krankheitssymptome vorhanden und ist das Ergebnis des Schnelltest trotzdem negativ, ist auf jeden Fall ein zusätzlicher PCR Test vorzunehmen.

Diese Unterlagen sind ausschliesslich für den Empfänger bestimmt. Zitierung und Vervielfältigung – auch auszugsweise – zum Zwecke der Weitergabe an Dritte ist nur mit vorheriger schriftlicher Zustimmung von MCI-Marketing Services gestattet

Certificate

The Certification Body of
TÜV Rheinland LGA Products GmbH

hereby certifies that the organization
**BEIJING LEPU MEDICAL
TECHNOLOGY CO., LTD.**
Building 7-1
No.37 Chaoqian Road
Changping District
102200 Beijing
China

has established and applies a quality management system for medical devices
for the following scope:

(see attachment for scope)

Proof has been furnished that the requirements specified in

EN ISO 13485:2016

are fulfilled. The quality management system is subject to yearly surveillance.

Effective Date: 2019-04-17
Certificate Registration No.: SX 60135206 0001
An audit was performed. Report No.: 16805473 005
This Certificate is valid until: 2022-02-12

Certification Body



Date 2019-04-17



TÜV Rheinland LGA Products GmbH - Tillystraße 2 - 90431 Nürnberg
Tel.: +49 221 806-1371 Fax: +49 221 806-3935 e-mail: cert-validity@de.tuv.com <http://www.tuv.com/safety>

TÜV Rheinland
LGA Products GmbH
Tillystraße 2, 90431 Nürnberg

**Attachment to
Certificate**

Registration No.: SX 60135206 0001
Report No.: 16805473 005

Organization: BEIJING LEPU MEDICAL
TECHNOLOGY CO., LTD.
Building 7-1
No.37 Chaoqian Road
Changping District
102200 Beijing
China

Scope:

Design and Development, Manufacture, Distribution and Service of in-vitro diagnostic analyzers and in-vitro diagnostic test kits used in the detection of Cardiac Markers, Blood Analytics, Genetic Testing and Blood Glucose Monitoring including meters and strips including Home Use

Certification Body



Date: 2019-04-17

