

Produkt	DermaMed Preis Test (Netto)	DermaMed Preis Packung (Netto)	Bestellmenge (Pack.)
Medomics SARS-CoV-2 AG (20 Tests)	4,99 €	99,80 €	

Packungsinhalt:

- 20 Testkassetten
- 20 sterile Tupfer
- 20 Probeentnahmeröhrchen, vorgefüllt mit Lysispufferlösung
- 20 Tropfer
- 1 Gebrauchsanweisung



Kontaktinformationen

MSP bodmann GmbH
 Ziegeleistraße 22
 D-86399 Bobingen
 www.mspbodmann.com
 Fax: 08234 7063611
 E-Mail: info@mspbodmann.com
 Für Online - Bestellungen: mspbodmann.shop
 Rabatt-Code im Warenkorb eingeben: micv19

Bitte Zutreffendes ankreuzen:

- Ich bin Mitglied der DermaMed eG.
- Ich möchte Mitglied der DermaMed eG werden.
 Bitte lassen Sie mir den Antrag zukommen.

Titel, Vorname, Name _____

Straße, Nr. _____

PLZ, Ort _____

E-Mail _____

Datum, Unterschrift _____

Praxisstempel

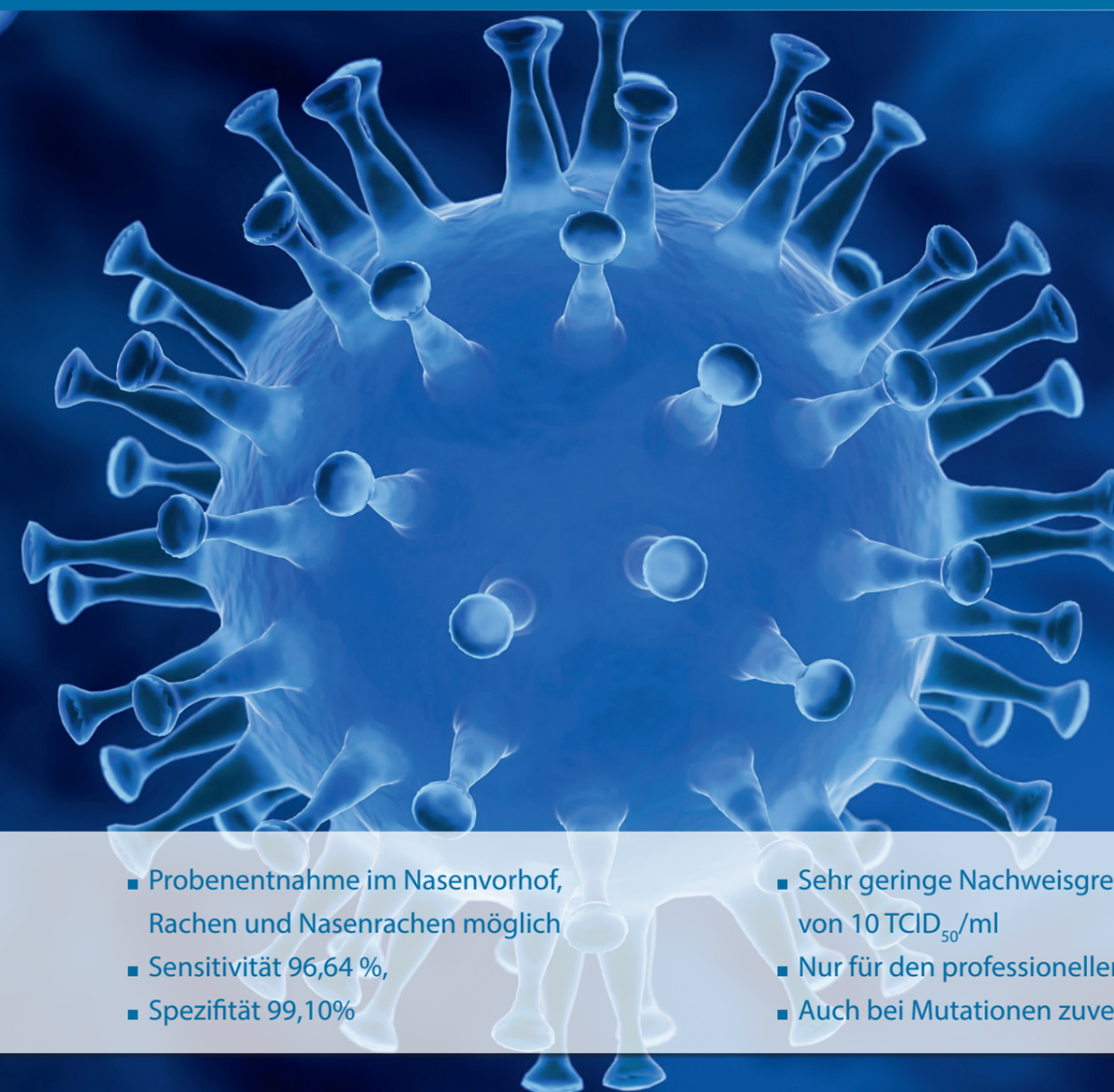
Mir ist bekannt und ich willige ausdrücklich ein, dass die DermaMed eG meine oben stehenden Daten verarbeitet, Art. 4 DSGVO, und zum Zwecke der Anbahnung eines Vertragsverhältnisses an das genannte Unternehmen weiterleitet. Ich erkläre mich außerdem damit einverstanden, dass die DermaMed eG meine Daten zur Information per E-Mail oder für Newsletter bzw. sonstige fachbezogene Werbung nutzt, Art. 6 Abs. 1 lit. a) DSGVO. Meine Rechte als Betroffene/r sind mir bekannt. Weitere Hinweise zum Datenschutz und die Datenschutzerklärung der DermaMed eG finde ich auf der Homepage unter www.bvdd.de/service/dermamed-eg

DermaMed Journal

Genossenschaft für Leistungen im Bereich der Dermatologie eG

DermaMed
 in Kooperation mit
 MSP bodmann GmbH

Medomics SARS-CoV-2 Antigen-Schnelltest



- Probenentnahme im Nasenvorhof, Rachen und Nasenrachen möglich
- Sensitivität 96,64 %
- Spezifität 99,10%
- Sehr geringe Nachweisgrenze (LoD) von 10 TCID₅₀/ml
- Nur für den professionellen Gebrauch
- Auch bei Mutationen zuverlässig

Medomics SARS-CoV-2 Antigen Testkit

HINWEIS: Das Medomics SARS-CoV-2 Antigen Testkit (LFIA) dient dem qualitativen Nachweis von SARS-CoV-2 in humanen Nasen-, Rachenoder Nasenrachenproben in vitro. Dieses Testkit sollte innerhalb von einer Stunde nach dem Öffnen der Packung und nur von qualifiziertem Personal mit Berufserfahrung oder entsprechender Ausbildung verwendet werden.

Negative Ergebnisse können durch eine geringe Konzentration von SARS-CoV-2-Antigenen in der Probe verursacht werden und können daher eine Infektion nicht vollständig ausschließen. Die Ergebnisse dieses Tests dienen nur als klinische Referenz und sollten nicht die einzige Grundlage für die Diagnose sein. Die Ergebnisse sollten in Kombination mit klinischen Beobachtungen und anderen Testmethoden verwendet werden.

Nachweisgrenze (Limit of Detection)					
		10 TCID ₅₀ /ml	20/20 positiv		
PCR-Validierung*					
			PCR		
			Positiv	Negativ	Total
SARS-CoV-2 Antigen-Schnelltest	Positiv	115	2	117	
	Negativ	4	219	223	
	Total	119	221	340	
Spezifität	99,10 %	(96,77 % - 99,89 %)			
Sensitivität	96,64 %	(91,62 % - 99,08 %)			
Genauigkeit	98,24 %	(96,20 % - 99,35 %)			

Nachweis von Virusmutationen:

Das Medomics Antigen-Testkit weist das Nukleokapsidprotein nach, NICHT das Spike-Protein von SARS-CoV-2. Die Mutationen B.1.1.7 (Vereinigtes Königreich), B.1.351 (Südafrika) und B.1.1.28 (Brasilien) befinden sich u.a. auch an verschiedenen Stellen des Nukleokapsidproteins.

Diese betreffen jedoch nicht die Kernbindungsgebiete, so dass sie vom Medomics SARS-CoV-2-Antigen-testkit effektiv nachgewiesen werden können.



Impressum
 Herausgeber: DermaMed eG • Genossenschaft für Leistungen im Bereich der Dermatologie eG • Geschäftsstelle c/o med info GmbH • Hainenbachstr. 25 • 89522 Heidenheim
 • Tel: 07321 9469115, Fax: 07321 9469140 • info@med-info-gmbh.de • www.bvdd.de • Vorstand: Dr. Thomas Stavermann, Dr. Steffen Gass, Frank Wallbrecht • Vorsitzender des Aufsichtsrates: Dr. Klaus Strömer • Bankverbindung: KSK Heidenheim, IBAN DE40 6325 0030 0046 0350 53, BIC SOLADES1HDH • Register: Amtsgericht Ulm, GNR: 720087 • Ust-IdNr.: DE300389850 • Steuernr.: 64104/00781

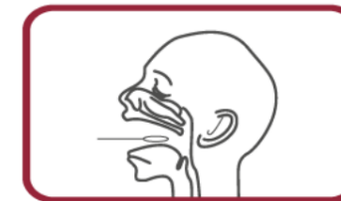
Testdurchführung

Die möglichen Probenentnahmen
 (nur durch geschultes, medizinisches Fachpersonal):

Für zuverlässige Testergebnisse ist eine optimal gewonnene Probe Voraussetzung! Sowohl der nasale Abstrich als auch der Rachenabstrich und der Nasenrachenabstrich können mit dem VivaDiag SARS-CoV-2 Ag-Schnelltest durchgeführt werden, um das Vorhandensein von SARS-CoV-2-Antigenen in der Probe nachzuweisen. Interne Validierungsstudien, basierend auf der Matrixäquivalenz, wurden sowohl an Nasenabstrich- als auch an Rachenabstrichproben durchgeführt. Es wurde kein statistischer Unterschied zwischen diesen Proben beobachtet.



Nasaler Abstrich



Rachenabstrich (Oropharynx)



Nasenrachenabstrich (Nasopharynx)

Hinweis: Die Genauigkeit des Medomics SARS-CoV-2 antigen Test Kit (LFIA) hängt von der Qualität der Probe ab. Eine unsachgemäße Probenentnahme oder Lagerung, die Verwendung abgelaufener Proben oder wiederholt eingefrorener und aufgetauter Proben können das Testergebnis beeinflussen. Auch Temperatur und Feuchtigkeit haben Einfluss auf die Testergebnisse.

Die Testdurchführung



Vorbereiten der Probe

- Öffnen Sie den Verschluss des Probenentnahmeröhrchens mit Lysispuffer
- Tupfer 10 Mal rollen und 5 Mal von der äußeren Seite der Röhrchenwand drücken.
- Röhrchenwand zusammendrücken und dabei den Tupfer entfernen

Aufbringen der Probe

Tropfer auf das Röhrchen aufsetzen und 4 Tropfen der Probe (ca. 100 µl) auf die dafür vorgesehene Probenvertiefung der Testkassette aufbringen

15 Minuten bis zum Testergebnis warten, nach mehr als 20 Minuten nicht mehr auswerten

Die Interpretation des Testergebnisses

Für ein validiertes Ergebnis muss die Kontrolllinie „C“ erscheinen. Das Ergebnis ist positiv, sobald sich die Nachweislinie „T“ färbt. Ein negatives Ergebnis liegt vor, sofern keine Färbung für die Nachweislinie „T“ erscheint.

