

Produkt	DermaMed Preis Test (Netto)	DermaMed Preis Packung (Netto)	Bestellmenge (Pack.)
Viromed für Laien, vorderer Nasenbereich (5 Tests)	1,65 €	8,25 €	
Viromed für Laien, vorderer Nasenbereich (1 Test)	1,68 €	-	

Packungsinhalt:

- 1 Test je Packung (PZN 17306625) oder
- 5 Tests je Packung (PZN 17306631) oder
- 20 Tests je Packung (PZN 17306619)
- Testkassetten
- Steriler Tupfer
- **Probenröhrchen inkl. Puffererlösung und integriertem Tropfer**

Kontaktinformationen

Kooperationspartner ist:
VIROMED GmbH, Flensburger Straße 18, 25421 Pinneberg
 Tel: 04101 80996-0
 Mail: bestellung@viromed.de

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

Titel, Vorname, Name _____

Praxisanschrift _____

(Straße, Hausnummer, PLZ, Ort) _____

Telefonnummer _____ Faxnummer _____

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



Viromed Antigen Schnelltest

Viromed Antigen Schnelltest auf einen Blick:

- Hohe Genauigkeit, Spezifität und Sensitivität
- **sehr gut sensitiv für Omikron**
- Ergebnisse sind leicht abzulesen
- Evaluiert nach den Richtlinien des RKIs und des Paul-Ehrlich-Instituts



Der Viomed Antigen Schnelltest

Der Viomed Antigen Schnelltest für den vorderen Nasenbereich ist ab sofort als Selbsttest für Laien und Privatanwender zugelassen. BfArM Nr. AT1155/21 und AT317/20

Der COVID-19 Antigen-Schnelltest liefert innerhalb von 15 Minuten einen direkten Nachweis auf eine akute Infektion mit SARS-CoV-2 innerhalb der ersten zwei Wochen nach Symptombeginn.

Produktmerkmale

- Hohe Genauigkeit, Spezifität und Sensitivität
- **sehr gut sensitiv für Omikron**
- Ergebnisse sind leicht abzulesen
- CE 0483 (EC zertifiziert)
- AT1155/21 zur Abrechnung berechtigt Selbsttest
- AT317/20 zur Abrechnung berechtigt Profi
- Evaluiert nach den Richtlinien des RKIs und des Paul-Ehrlich-Instituts
- EU Liste der COVID-19-Antigen-Schnelltests



Klinische Bewertung

Sensitivität: 97,33% (93,31%-99,27%)*

Spezifität: 99,33% (96,34%-99,98%)*

Gesamtübereinstimmung: 98,33% (96,15%-99,46%)*

Nachweisgrenze (LOD, Limit of Detection): 30 TCID 50/ml

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

Schritt-für-Schritt Anleitung

1

Öffnen Sie den Folienbeutel der Testkassette. Entnehmen Sie die Testkassette und legen Sie diese auf eine ebene Fläche.

2

Führen Sie vorsichtig die gesamte saugfähige Spitze des Tupfers in ein Nasenloch ein (ca. 1,5cm). Drehen Sie den Tupfer mindestens 5x fest und langsam kreisförmig gegen die Innenwand des Nasenlochs. Stellen Sie sicher, dass Sie mögliche Nasendrainage, welche am Tupfer hängen bleibt, sammeln. Entnehmen Sie den Tupfer vorsichtig aus dem Nasenloch. Wiederholen Sie dies mit demselben Tupfer in Ihrem anderen Nasenloch und anschließend entnehmen Sie den Tupfer.

3

Nehmen Sie das Extraktionsröhrchen mit integriertem Puffer und entfernen Sie den weißen Deckel. Führen Sie den Tupfer in das Extraktionsröhrchen ein. Gut mischen und den Tupfer 10-15 Mal quetschen, indem Sie die Wände des Röhrchens gegen den Tupfer zusammendrücken. Drehen Sie den Tupferkopf beim Entfernen gegen die Innenwand des Röhrchens. Versuchen Sie, so viel Flüssigkeit wie möglich aus dem Tupfer herauszuholen. Entsorgen Sie den gebrauchten Tupfer entsprechend der örtlichen Vorschriften.

4

Schließen Sie das Röhrchen mit der Probe und geben Sie unter vorsichtigem Zusammendrücken des Röhrchens 3 Tropfen der Lösung in die Probenmulde. Lesen Sie das Ergebnis nach 15-20 Minuten ab. Ergebnisse nach 20 Minuten sind ungültig.

5

Positiv
Zwei farbige Streifen erscheinen auf der Membran. Ein Streifen erscheint im Kontrollbereich (C) und im Testbereich (T) erscheint ein weiterer Streifen.
Das Ergebnis spricht dafür, dass Sie SARS-CoV-2 Antigen in ihrer Probe haben und somit an dem neuartigen Coronavirus erkrankt sind.
Bitte bleiben Sie zu Hause und kontaktieren Sie unverzüglich Ihren Hausarzt oder das zuständige Gesundheitsamt, um das weitere Vorgehen zu besprechen.
*Hinweis: Die Stärke der Linie ist dabei unbedeutend, jegliche rötliche Färbung im Testlinienbereich deuten auf ein positives Ergebnis hin. Das positive Testergebnis muss erst durch eine PCR Testung bestätigt werden.

Negativ
Nur ein farbiger Streifen erscheint im Kontrollbereich (C). Im Testbereich (T) erscheint kein erkennbarer farbiger Streifen.
Der Test spricht dafür, dass kein oder eine zu geringe Menge SARS-CoV-2 Antigen in ihrer Probe vorhanden ist und das zu dem aktuellen Zeitpunkt vermutlich keine Infektion mit dem neuartigen Coronavirus vorliegt.
Ein negatives Ergebnis schließt eine Infektion jedoch nicht aus, daher bleiben Sie bitte bei Symptomen oder einem begründeten Verdacht zu Hause und kontaktieren Sie Ihren Hausarzt oder das zuständige Gesundheitsamt, um das weitere Vorgehen zu besprechen.
Falsch negative Ergebnisse können durch fehlerhafte Probenentnahme, fehlerhafte Durchführung des Tests oder einer zu geringen Virusmenge in der Probe entstehen.

Ungültig
Wenn Sie keine Kontrolllinie (C) oder nur eine Testlinie (T) sehen, ist der Test nicht korrekt abgelaufen und ungültig.
Mögliche Gründe für das Ausbleiben der Kontrolllinie sind unzureichendes Probenvolumen oder eine falsche Testdurchführung. Überprüfen Sie, ob Sie alle Punkte der Gebrauchsanweisung genau befolgt haben. Führen Sie einen neuen Test mit einer neuen Probe durch.