

Bestellformular

Preisübersicht	DermaMed Preis pro Test Netto	DermaMed Preis pro Packung Netto	Bestellmenge Packung (Packung je 25 Tests)
Panbio™ COVID-19 AG ab 1 Stk Packung	6,00 EUR	150,00 EUR	
Panbio™ COVID-19 AG ab 5 Stk Packungen	5,40 EUR	135,00 EUR	
Panbio™ COVID-19 AG ab 10 Stk Packungen	5,00 EUR	125,00 EUR	

Kooperationspartner ist:

Hitado GmbH, Dreihausen 2, 59519 Möhnesee
Tel: 0 2924 9705 0

Bestellinformationen:

• **Panbio™ COVID-19 Ag - ANTIGEN-SCHNELLTEST (Nasal)**

• **INHALT:**

- 25 Testkassetten
- 1 Puffer (9 ml/Fläschchen)
- 25 Extraktionsröhrchen
- 25 Extraktionsröhrchenverschlüsse
- 1 Positivkontrolltupfer
- 1 Negativkontrolltupfer
- 25 sterilisierte Nasopharyngealabstricht zur Probenentnahme
- 1 Röhrchenhalter
- 1 Kurzanleitung
- 1 Gebrauchsanweisung



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



ANTIGEN-SCHNELLTEST

Panbio COVID-19 Antigen-Schnelltest NASAL

Warum der Panbio™ COVID-19 Antigen-Schnelltest (Nasal)?

Gelisteter Antigen-Schnelltest beim BfArM (Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte)

NEU:

Vereinfachte Probenentnahme aus dem vorderen Nasenbereich

- **ca. 2 cm Einführungstiefe beim Nasenabstrich**
- Minimierung unerwünschter Reflexe wie Husten oder Niesen
- Geringe Eindringtiefe erhöht die Akzeptanz beim Patienten

Schnelle Testergebnisse in 15 Minuten

Probentyp: Nasenabstrich

Abbott
Panbio™
COVID-19 Ag

NEU

Vereinfachte Probenentnahme *aus dem vorderen Nasenbereich*



Der Panbio™ COVID-19 Antigen-Schnelltest - Zugelassener Ag-Schnelltest in der neuen, nationalen Teststrategie

- SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltest von Abbott
- Gelisteter Antigen-Schnelltest beim BfArM (Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte)
- **NEU: Vereinfachte Probenentnahme aus dem vorderen Nasenbereich**
ca. 2 cm Einführungstiefe beim Nasenabstrich
Minimierung unerwünschter Reflexe wie Husten oder Niesen
Geringe Eindringtiefe erhöht die Akzeptanz beim Patienten
- Erweiterte Zulassung auch für das asymptomatische Screening sowie den Selbstabstrich unter Anleitung einer geschulten Fachkraft
- Hohe Genauigkeit im Vergleich zur nasalen PCR: Sensitivität: 98,1 % / Spezifität: 99,8 %
- Schnelle Testergebnisse in 15 Minuten
- Auch für nicht-medizinische Gemeinschaftseinrichtungen wie Schulen und Kitas
- **Anpassung der Medizinprodukte-Abgabeverordnung:** Schnelltests dürfen nicht nur an Ärzte, Einrichtungen des Gesundheitswesens, Gesundheitsbehörden u. ä., sondern auch an Schulen und Kitas (damit sind alle sog. "Gemeinschaftseinrichtungen" nach § 33 IfSG erfasst) abgegeben werden können.
- Aufbewahrung 2°C - 30°C
- CE-Kennzeichnung
- Probentyp: Nasenabstrich



Der Panbio™ COVID-19 Antigen-Schnelltest (Nasal) ist ein in-vitro-diagnostischer Schnelltest zum qualitativen Nachweis von SARS-CoV-2 Antigen (Ag) in menschlichen Nasenabstrichproben im vorderen Nasenbereich von Personen, die die klinischen und / oder epidemiologischen Kriterien von COVID-19 erfüllen.

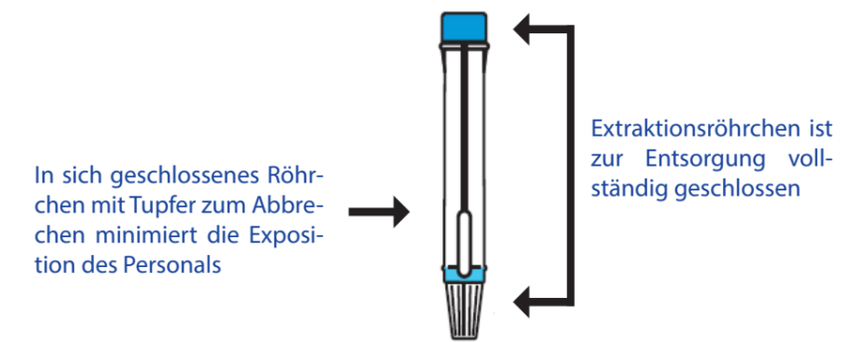
Der Panbio™ COVID-19 Antigen-Schnelltest (Nasal) ist zugelassen für Selbstabstriche unter Anleitung und Aufsicht einer geschulten Fachkraft und dient als Hilfsmittel zur Diagnose einer SARS-CoV-2 Infektion. Der Test erfordert keine zusätzlichen Instrumente und liefert Ergebnisse in nur 15 Minuten.

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

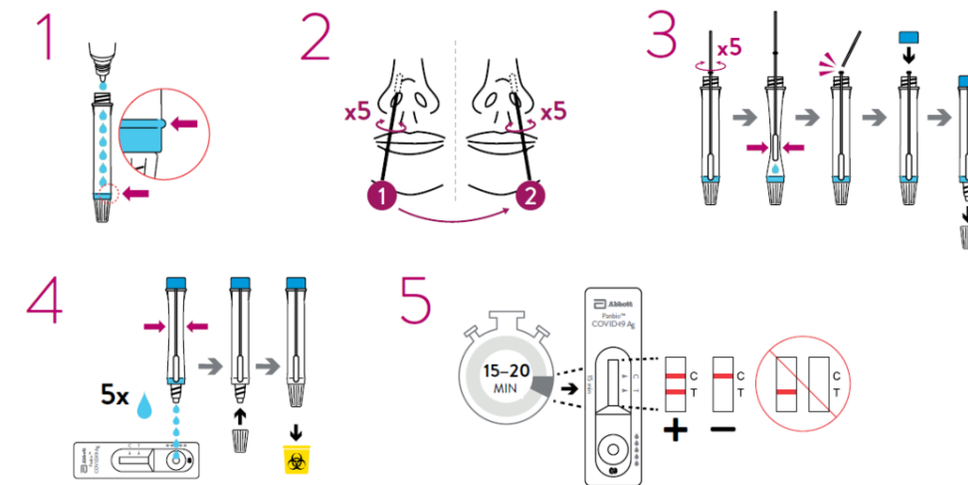
Entwickelt zur Reduktion des biologischen Risikos

Minimieren Sie das Risiko einer Kontamination und der Exposition des medizinischen Personals.



Testverfahren

Das vollständige Verfahren ist in der Gebrauchsanweisung dargestellt.



Leistung

- **Sensitivität:** 98,1% (94,1 % für Proben mit Ct-Werten ≤ 33)
- **Spezifität:** 99,8 %
- **Population der klinischen Studie:** 585 Personen, darunter 140 PCR-positive und 445 PCR-negative

Spezifikationen

- **Ergebnis nach:** 15 Minuten
- **Lagerung:** 2 °C–30 °C
- **CE-Kennzeichnung**
- **Probentyp:** Nasenabstrich

Verwendungszweck:

Ein diagnostischer In-vitro-Schnelltest zum qualitativen Nachweis von SARS-CoV-2-Antigen (Ag) in menschlichen Nasalabstrichproben von Personen, die die klinischen und/oder epidemiologischen Kriterien für COVID-19 erfüllen. Der Panbio™ COVID-19 Ag Schnelltest ist nur zum professionellen Einsatz vorgesehen und dient als Hilfsmittel zur Diagnose einer SARS-CoV-2-Infektion. Das Produkt kann in jeder Laborumgebung sowie jeder anderen Umgebung eingesetzt werden, die den Anforderungen aus der Gebrauchsanweisung und den vor Ort geltenden regulatorischen Anforderungen entspricht.

Der Test liefert vorläufige Testergebnisse. Negative Testergebnisse schließen eine SARS-CoV-2-Infektion nicht aus und dürfen nicht als alleinige Grundlage für eine weitere Behandlung oder andere Managemententscheidungen herangezogen werden. Negative Ergebnisse müssen mit klinischen Beobachtungen, Patientenanamnese und epidemiologischen Informationen kombiniert werden. Der Test ist nicht für das SARS-CoV-2-Screening von Blutspendern vorgesehen.