

PRUEBA RÁPIDA DE ANTÍGENO DE COVID-19 (Fluido Oral)

La Prueba Rápida de Antígeno de COVID-19 (Fluido Oral) All Test, consiste en un inmunoensayo cualitativo de antígeno de SARS-CoV-2 en muestras de saliva.

Test de diagnóstico in vitro.

Test de autodiagnóstico COVID-19.



PROCEDIMIENTO DEL TEST

Paso 1: Recogida de muestras

Retire el embudo y el tubo de plástico; coloque el embudo en el tubo.

Tosa profundamente de 3 a 5 veces.

Escupir suavemente el líquido oral en el embudo. El fluido oral (sin burbujas) debe llegar justo a la altura de la línea de la escala.

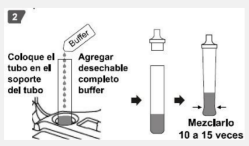


Paso 2: Preparación de la muestra

Romper para abrir el buffer y añadir todo el buffer al tubo con líquido oral.

Colocar la punta del tubo en el tubo.

Apretar suavemente el tubo de **10 a 15 veces** para mezclarlo bien.



Paso 3: Prueba

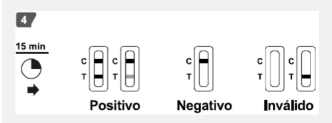
Saque el dispositivo de prueba de la bolsa de aluminio sellada y utilícelo antes de una hora. Coloque el casete de prueba en una superficie plana. Invierta el tubo y añada 2 gotas de solución en el pocillo (S) de la muestra del dispositivo de prueba y luego ponga en marcha el temporizador.



Paso 4:

Leer el resultado a los 15 minutos.

Una vez finalizada la prueba, coloque todos los componentes del kit de prueba en una bolsa de bioseguridad de plástico y deséchelos de acuerdo con la normativa local. Lávese bien las manos después de la eliminación de la prueba.





ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

NOMBRE DEL PRODUCTO:

PRUEBA RÁPIDA DE ANTÍGENO DE COVID-19 (Fluido Oral)

DURACIÓN DEL TEST:

Test de 15 minutos de duración

TIPO DE TEST:

Muestra de fluido oral humano (saliva)

TIPO DE CONCENTRACIÓN:

Concentración de antígenos de SARS-CoV-2

TEMPERATURA DE ALMACENAMIENTO:

2°C-30°C

AVISOS:

La prueba puede reaccionar de forma cruzada con el antígeno de SARS-CoV.

Los resultados positivos deben considerarse junto con la historia clínica, los resultados de RT-PCR y otros datos disponibles.

EMBALAJE:

1 test/caja



FABRICADO EN CHINA

CERTIFICADO

CE

C € ₁₄₃₄

VERIFICACIÓN Y ESTÁNDARES

Anexo III (6) de Directiva IVD 98/79/EC

ENISO 13485:2016

Medical devices - Quality management systems Requirements for regulatorypurposes (ISO 13485:2016) ENISO 13485:2016

CERTIFICADO:



EC Certificate No. 1434-IVDD-429/2021 EC Design-examination Directive 98/79/EC concerning in vitro diagnostic medical devices

Polish Centre for Testing and Certification certifies that manufactured by:

Hangzhou AllTest Biotech Co., Ltd, #550,Yinhai Street Hangzhou Economic & Technological Development Area,Hangzhou,310018,P.R.China

in vitro diagnostic medical devices for self-testing

The list of medical devices covered by this certificate is provided in the annex 1

in terms of design documentation, comply with requirements of Annex III (Section 6) to Directive 98,79/EC (as amended) implemented into Polish (which was a evidenced by the audit conducted by the PCBC

Validity of the Certificate: from 07.06.2021 to 27.05.2024 The date of issue of the Certificate: 07.06.2021 The date of the first issue of the Certificate: 28.05.2021



issued under the Contract No. MD-136/2020 Application No. 333/2020a Certificate beers the qualified signature, warsaw, 01.06.2021 Artifid programs procedure Malgorizata Malgorizata Malgorizata Malgorizata Windowski Wyroba 1633 80 04300 Vise Prasidient

POLISH CENTRE FOR TESTING AND CERTIFICATION (2) and worse, non-sharing attention, let, the 22 nd 40 AU, in rear principles group