

PRIMACOVID[™]

COVID-19 ANTIGEN RAPID TEST

Test rapido per la rilevazione qualitativa di antigeni SARS-CoV-2 in campioni rinofaringei e nasali umani



COVID-19 ANTIGEN RAPID TEST

Solo per uso diagnostico professionale in vitro



CONTENUTO

1. Cassette test
 2. Buffer di estrazione
 3. Tampone rinofaringeo
 4. Tampone nasale
 5. Stazione di lavoro
 6. Provetta di raccolta
- Istruzioni per l'uso

15 MINUTI



SPECIFICHE TECNICHE

RINOFARINGEO

ACCURATEZZA
98.7%

(95% CI: 93.17-99.78%)

SENSIBILITÀ
96.5%

(95% CI: 82.82-99.39%)

SPECIFICITÀ
100%

(95% CI: 92.87%-100%)

NASALE

ACCURATEZZA
96.2%

(95% CI: 91.3-98.7%)

SENSIBILITÀ
92.9%

(95% CI: 84.1-97.6%)

SPECIFICITÀ
99.9%

(95% CI: 94.0-100%)

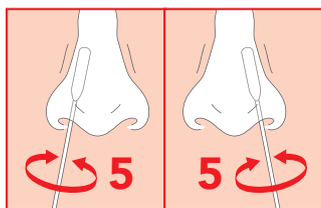
PRINCIPIO DEL TEST

COVID-19 Antigen Rapid Test è un dispositivo immunocromatografico, il cui analita sono gli antigeni SARS-CoV-2. Antigeni patogeni specifici possono essere utilizzati come marcatori diagnostici per rilevare lo stato di infezione attuale di un individuo.

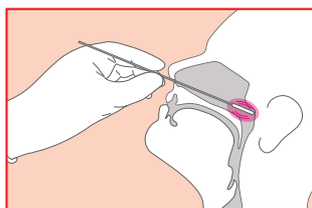
UTILIZZATORI FINALI

Il dispositivo è destinato all'utilizzo da parte di professionisti del settore sanitario come primo approccio nella diagnosi di COVID-19.

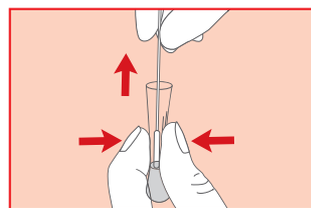
COME UTILIZZARLO



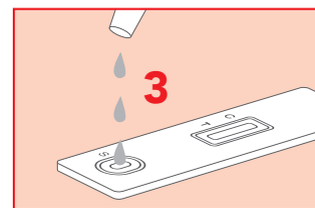
1a. Raccogliere il campione nasale utilizzando l'apposito tampone fornito. Ruotarlo all'interno di entrambe le narici, quindi estrarlo.



1b. In alternativa, raccogliere il campione rinofaringeo inserendo l'apposito tampone all'interno della cavità nasale, ruotarlo, strofinarlo e quindi estrarlo.



2. Inserire il tampone all'interno del liquido di estrazione, ruotarlo e rimuoverlo comprimendo i lati della provetta, al fine di estrarre più liquido possibile.



3. Aggiungere 3 gocce del campione estratto e attendere 15 minuti per leggere il risultato.

BIBLIOGRAFIA

1. European Centre for Disease Prevention and Control, Disease background of COVID-19 (<https://www.ecdc.europa.eu/en/2019-ncov-background-disease>)
2. WHO Director-General's opening remarks at the media briefing on COVID-19 - 11 March 2020 (<https://www.who.int/dg/speeches/detail/who-director-general-opening-remarks-at-the-media-briefing-on-covid-19---11-march-2020>)
3. Centers for Disease Control and Prevention, Interim Guidelines for Collecting, Handling, and Testing Clinical Specimens for COVID-19 (<https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/lab/guidelines-clinical-specimens.html>)
4. European Centre for Disease Prevention and Control. Diagnostic testing and screening for SARS-CoV-2. 2020. <https://www.ecdc.europa.eu/en/covid-19/latest-evidence/diagnostic-testing>. Accessed July 2020.
5. <https://www.who.int/news-room/commentaries/detail/advice-on-the-use-ofpoint-of-care-immunodiagnostic-tests-for-covid-19>

Distribuito da:
MYLAN ITALIA S.r.l.
A Viatrix Company
Via Vittor Pisani, 20
20124 Milano, Italia
Numero Verde: 800 95 95 00

Materiali destinati ai Sigg. Farmacisti e Medici

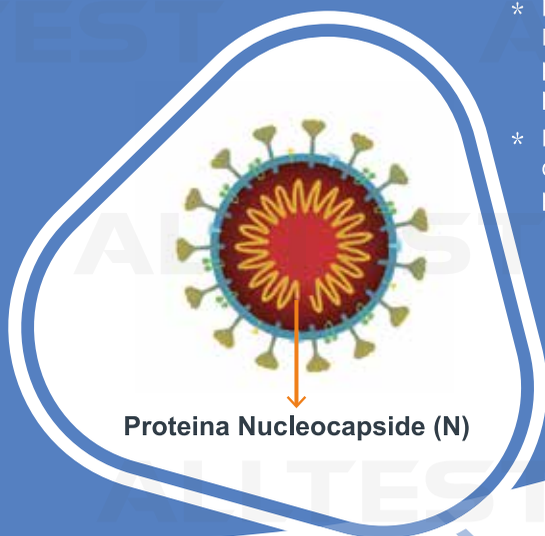
REF	DESCRIZIONE	NUMERO DI TEST
100063-20P	COVID-19 ANTIGEN RAPID TEST	20 test



ALLTEST Test Rapido Antigene SARS-CoV-2

Test semplice con facile procedura di raccolta del campione

- * L'identificazione diretta dell'antigene nel sito dell'infezione è importante nella diagnosi precoce del COVID-19 e ricopre un ruolo critico per la rilevazione dello stesso durante le prime fasi dell'infezione. L'antigene SARS-CoV-2 è generalmente rilevabile nel tratto respiratorio superiore durante la fase acuta dell'infezione.
- * **Test Rapido Antigene SARS-CoV-2** è un dispositivo immunocromatografico per la rilevazione qualitativa di antigeni della proteina nucleocapside (N) di SARS-CoV-2 in campioni rinofaringei umani, con lo scopo di diagnosticare la presenza del COVID-19.



Proteina Nucleocapside (N)

- * Risultati positivi indicano la presenza dell'antigene virale. Rimane necessaria una correlazione clinica con la storia del paziente e con eventuali ulteriori informazioni diagnostiche per poter determinare lo stato dell'infezione.
- * Risultati negativi devono essere trattati come presumibili e, qualora fosse necessario per una corretta gestione del paziente, confermati con un test molecolare.

- Risultati rapidi in soli 15 minuti
- Facile interpretazione visiva
- Procedura semplice, senza la necessità di strumentazione
- Alta accuratezza:

Campione	Tampone nasofaringeo
Sensibilità	93.4%
Specificità	99.9%
Accuratezza	99.6%

(risultati confrontati con RT-PCR)

Raccolta campione:

Tampone nasofaringeo



Informazioni per ordine

Num Cat.	Prodotto	Formato	Campione	Contenuto	Marcatura CE
INCP-502	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test	Kit	Tampone nasofaringeo	20 T	CE

Hangzhou AllTest Biotech Co.,Ltd.

Materiale destinato ai Sigg. Farmacisti e Medici

Riferimento alla Lista Comune della Commissione Europea #RAT: 1257



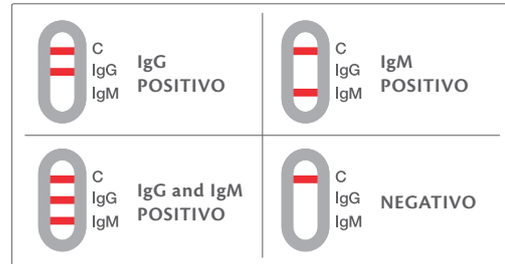
COVID-19 IgG/IgM RAPID TEST

Test rapido per la rilevazione qualitativa di anticorpi IgG e IgM contro COVID-19 in campioni di sangue intero umano, siero e plasma. Solo per uso diagnostico professionale in vitro.

PRIMA[®]
PROFESSIONAL



Risultato in 10 minuti



Test your health



COVID-19

Nel dicembre 2019 è stato segnalato a Wuhan (Provincia di Hubei, Cina) un focolaio di polmoniti di eziologia sconosciuta. Ad inizio di gennaio 2020 un nuovo coronavirus, denominato SARS-CoV-2 (Severe Acute Respiratory Syndrome Coronavirus 2), appartenente al genere β , è stato identificato come l'agente infettivo che ha causato questa prima epidemia e la patologia associata è stata definita COVID-19 (Coronavirus Disease 2019). Il periodo di incubazione è tra 1 e 14 giorni, con prevalenza tra 3 e 7 giorni. I sintomi più comuni sono febbre, stanchezza, tosse, perdita dell'olfatto e del gusto, difficoltà respiratorie ma in alcuni casi vengono riportati anche congestione nasale, mal di gola, mialgia e diarrea. Nei casi più gravi l'infezione causa polmonite, sindrome respiratoria acuta grave, insufficienza renale e persino morte. Le raccomandazioni generali per prevenire la diffusione dell'infezione includono il lavaggio regolare delle mani, la copertura della bocca e del naso quando si tossisce e si starnutisce, evitare il contatto ravvicinato con chiunque mostri sintomi di malattie respiratorie come tosse e starnuti.

PRINCIPIO DEL TEST

Il COVID-19 IgG/IgM Rapid Test è un test rapido immunocromatografico a flusso laterale per la rilevazione qualitativa degli anticorpi IgG e IgM contro SARS-CoV-2 in campioni di sangue intero, siero o plasma umano.

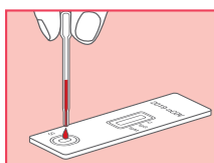
PERCHÉ UTILIZZARE IL TEST - BENEFICI

- Assistere i dottori nella diagnosi di COVID-19:
- Elevata Sensibilità e Specificità;
 - Test rapido (10 minuti);
 - Di facile utilizzo e interpretazione;
 - Sicuro e affidabile.

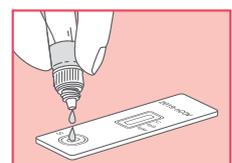
COME UTILIZZARLO

1) Per sangue intero (prelievo digitale e venoso): riempire la pipetta e trasferire 20 μ L di campione di sangue intero nel pozzetto del campione (S) della cassetta. In alternativa alla pipetta i 20 μ L di campione proveniente da prelievo venoso possono essere dispensati con una micropipetta da laboratorio.

Per siero e plasma: trasferire 10 μ L di campione nel pozzetto del campione (S) con una micropipetta da laboratorio.



2) Aggiungere 2 gocce di buffer (circa 80 μ L). Leggere i risultati a 10 minuti.



UTILIZZATORI FINALI

Il COVID-19 IgG/IgM Rapid Test è destinato ad essere utilizzato da professionisti sanitari per la diagnosi di COVID-19.

SPECIFICHE TECNICHE

Il COVID-19 IgG/IgM Rapid Test è stato valutato presso l'Ospedale Luigi Sacco, il Policlinico di Milano, il Policlinico di Monza, l'Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri e l'Ospedale San Raffaele Turro, confrontandolo contro un test molecolare PCR di riferimento. I risultati ottenuti con campioni raccolti da pazienti positivi alla PCR dopo più di 11 giorni dalla comparsa dei sintomi mostrano elevati valori, tra i quali: Sensibilità: 100%; Specificità: 99.2% per IgG³. I risultati combinati su 550 campioni per le IgG e IgM sono riportati nella tabella sottostante.

Risultati combinati IgG/IgM	SPECIFICITÀ	SENSIBILITÀ	ACCURATEZZA
	97.8%	95.7%	97.3%
	(95% CI: 96.4%-99.2%)	(95% CI: 92.3%-99.1%)	(95% CI: 95.9%-98.6%)

BIBLIOGRAFIA

1. Weiss SR, Leibowitz JL. Coronavirus pathogenesis. *Adv Virus Res* 2011; 81:85-164. PMID:22094080 DOI: 10.1016/B978-0-12-385885-6.00009-2
2. Su S, Wong G, Shi W, et al. Epidemiology, genetic recombination, and pathogenesis of coronaviruses. *Trends Microbiol* 2016; 24:490-502. PMID:27012512 DOI: 10.1016/j.tim.2016.03.003
3. Valenti L et al. SARS-CoV-2 seroprevalence trends in healthy blood donors during the COVID-19 Milan outbreak. Submitted to *Eurosurveillance*, 2020, medRxiv preprint doi: <https://doi.org/10.1101/2020.05.11.20098442>



Novità Gel Detergente Mani

Formulazione Efficace e Bilanciata



Formati

500ml

100ml

Caratteristiche di Prodotto

- Categoria: **Cosmetico**
- Forma: **Gel trasparente**
- **Asciuga** in pochi secondi
- **Non lascia odori sgradevoli**
- **65%** di composizione alcolica*
- Arricchito con **Estratto di Timo**, con proprietà anti-batteriche;
- Arricchito con **Glicerina**.



* Il Centro di Eccellenza Mylan di Monza certifica l'efficacia di Clinogel secondo le linee guida OMS, ISS e le linee guida riviste dal Ministero della Salute.

Prodotto	Costo €		Risparmio	
	<i>prezzo normale</i>	<i>prezzo in convenzione</i>	<i>risparmio in €</i>	<i>percentuale</i>
<i>Test Rapidi sierologici per il dosaggio delle IgG e IgM anti Sars-Covid 19 (Ogni Box contiene 25 Test)</i>	178,50	160,65	17,85	10%
<i>Test rapidi antigenici per la rilevazione qualitativa di antigeni Sars-Covid 19 (Ogni Box contiene 20 Test)</i>	120,00	110,40	9,60	8%
<i>Clinogel 500 ml Gel a concentrazione alcolica pari al 65% igiene rapida delle mani senza bisogno di risciacquare (20 pezzi)</i>	102,2 +iva	91,98 +iva	10,22	10%
<i>Clinogel 100 ml Gel a concentrazione alcolica pari al 65% igiene rapida delle mani senza bisogno di risciacquare (20 pezzi)</i>	37,40 +iva	34,78 +iva	2,62	7%