



Autotest Nasal COVID-19

Autotest antigénique nasal rapide pour la détection du coronavirus et de ses différents variants en 15 minutes

FIABLE

- ▶ Détection du coronavirus par prélèvement nasal
- ▶ Détection des variants:
 - **anglais** (VOC-202012/01)
 - **sud-africain** (501.V2)
 - **brésilien** (B1.1,248)
 - **delta** (B.1.617.2)
- ▶ Performances en accord avec les recommandations de la HAS.

PRATIQUE

- ▶ Flacon de tampon prêt à l'emploi fourni avec chaque test
- ▶ Prélèvement nasal sans douleur et non invasif

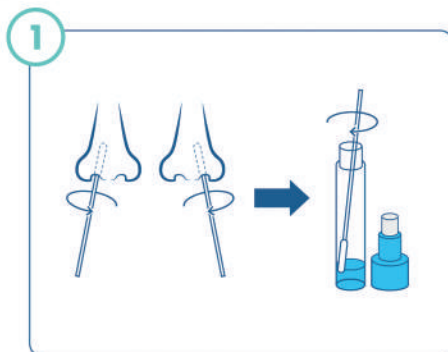
RAPIDE

- ▶ Obtention des résultats en 15 minutes.

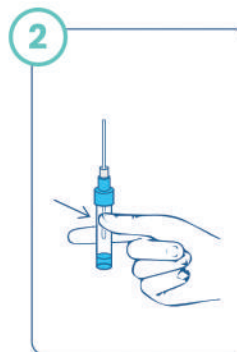


>99,9%
spécificité

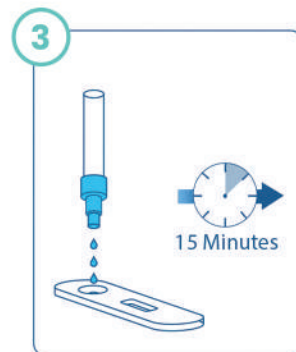
Une utilisation simple en 3 étapes



Introduire délicatement l'écouvillon dans la narine, faire tourner l'écouvillon à l'intérieur. Répéter ce processus pour l'autre narine. Placer l'écouvillon prélevé dans le flacon et mélanger.



Pour retirer l'écouvillon, pincer le tube d'extraction contre l'écouvillon pour libérer autant de liquide que possible.



Déposer 3 gouttes dans le puits à échantillon du test et démarrer le chronomètre.

INTERPRÉTATION DES RÉSULTATS

	Positif	POSIFF: Deux lignes colorées apparaissent. Une ligne colorée doit toujours apparaître dans la région de la ligne de contrôle (C) et une ligne dans la région (T).
	Négatif	NEGATIF : Une ligne colorée apparaît dans la zone de la ligne de contrôle (C). Aucune ligne n'apparaît dans la région (T)
	Invalidé	INVALIDE : Une bande au niveau de la zone Test (T) apparaît. Aucune bande au niveau de la zone contrôle (C) Recommencer le test avec un nouveau dispositif.

RÉFÉRENCES

Boîte de 2 tests : 2276-AT-NS-2
Boîte de 5 tests : 2276-AT-NS-5

- LES TESTS DOIVENT ÊTRE STOCKÉS ENTRE 2 ET 30°C.
- NE PAS UTILISER LES TESTS APRÈS LA DATE DE PÉREMPTION.
- LES TESTS NON-USAGÉS ET PÉRIMÉS PEUVENT ÊTRE JETÉS DANS LE CIRCUIT HABITUEL D'ÉLIMINATION DES DÉCHETS.

Lire attentivement la notice avant utilisation. Toda Coronadiag AG (Référence 2276-20) est un test rapide d'orientation diagnostique destiné à la détection de l'antigène du SARS-CoV-2. Ce dispositif médical de diagnostic in vitro est un produit de santé réglementé. Vers TP07M1140920FR64 Copyright © Toda Pharma qui porte, au titre de cette réglementation, le marquage CE. Lire attentivement la notice avant utilisation. Fabriqué par Toda Pharma, 2 rue du Rhin Napoléon 67000 Strasbourg.