



TEST ANTYGENOWY COVID-19
NAJDOKŁADNIEJSZY W POLSCE
(PAKOWANE PO 1 SZT) ARIPA

STARA CENA: PLN

PROMOCJA: **1,00** PLN

CZAS WYSYŁKI: 24 GODZINY

KOD EAN: 4270002271814



OPIS PRZEDMIOTU

**BARDZO WYSOKA
CZUŁOŚĆ,
AŻ 99,3% ! BARDZO
DOKŁADNE !**

PORÓWNAJ SKUTECZNOŚĆ DO INNYCH TESTÓW A PRZEKONASZ SIĘ ŻE NASZE SĄ NAJDOKŁADNIEJSZE !

TEST DOMOWY DO SAMOKONTROLI

WYKTYWAJĄ WSZYSTKIE WARIANTY COVID-19 W TYM OMIKRON !

UWAGA ! TESTY NAJWYŻSZEJ JAKOŚCI . POCHODZĄ Z NIEMIECKIEJ DYSTRYBUCJI.

POSIADAJĄ INSTRUKCJĘ W JĘZYKU POLSKIM !!!

**SZYBKI DOMOWY DO SAMOKONTROLI TEST ANTYGENOWY WYMAZOWY ARIPA BIOTEC SARS-COV-2 ANTIGEN
TEST CASSETTE**

- **PRODUCENT: ARIPA BIOTEC GMBH**
- **CERTYFIKAT CE 1434**
- **ZATWIERDZONY PRZEZ FEDERALNY INSTYTUT LEKÓW I WYROBÓW MEDYCZNYCH (BFARM)**
- **SPECJALNA APROBATA 5640-S-100/21**
- **NAJWYŻSZA JAKOŚĆ TESTU: CZUŁOŚĆ: > 99,3%**
- **SPECYFICZNOŚĆ: > 99,2%**
- **TEST ANTYGENOWY RZETELNIE I SZYBKO DOKONUJE SELEKCJI OSÓB PODEJRZANYCH O SARS-COV-2.**
- **WYNIKI SĄ DOSTĘPNE W CIĄGU 15 MINUT, CO UMOŻLIWIA SZYBKĄ IDENTYFIKACJĘ OSÓB ZARAŻONYCH.**
- **ŁATWA OBSŁUGA BEZ DODATKOWEGO SYSTEMU ANALIZY**
- **TEST PRZEZNACZONY DO UŻYTKU DOMOWEGO**



ARIPA BIOTEC, ZOSTAŁ ZATWIERDZONY PRZEZ

FEDERALNY INSTYTUT LEKÓW I WYROBÓW MEDYCZNYCH (BFARM)

POD NUMEREM REFERENCYJNYM: 5640-S-100/21 I JEST WYMNIENIONY NA STRONIE INTERNETOWEJ **BFARM** NA LIŚCIE ZATWIERDZONYCH TESTÓW ANTYGENOWYCH.

ZALETY NASZEGO TESTU:

- **PROSTY** (DO UŻYTKU DOMOWEGO)
- **BEZBOLESNY** (Z NOSA, A NIE Z NOSOGARDZIEMI - TYLKO 2,5 CM)
- **SZYBKI** (15 MIN.)
- **BEZPIECZNY** (ZATWIERDZONY PRZEZ BFARM)
- **WIARYGODNY** (100% DLA WYKRYWANIA OSÓB ZAKAŻONYCH, 98% DLA OSÓB ZDROWYCH)

Aripa
Biotec

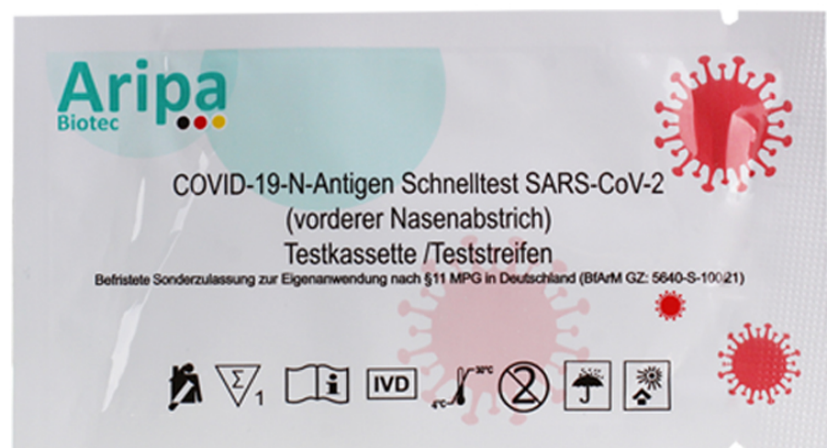
1 Test

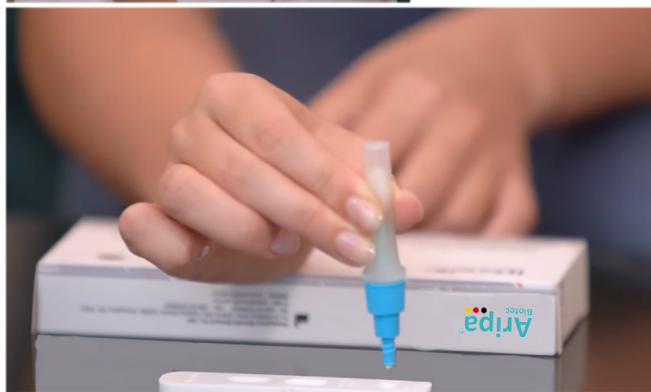
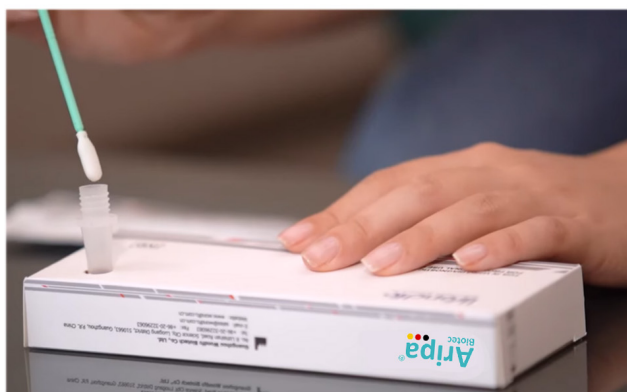
einfach
bequem
schmerzfrei

COVID-19-N-Antigen Schnelltest SARS-CoV-2
(vorderer Nasenabstrich)

Selbsttest zur Eigenanwendung für Laien

Test zur Eigenanwendung - Befristete Sonderzulassung zur Eigenanwendung nach §11 MPG in Deutschland (BfArM GZ: 5640-S-100/21)





REKOMENDOWANY DO SAMODZIELNEGO WYKONANIA SZYBKIEGO TESTU ANTYGENOWEGO

SZYBKIEGO TESTU ANTYGENOWEGO **COVID-19** TO TEST IMMUNOLOGICZNY TYPU SIDESTREAM OPARTY NA ZASADZIE TECHNIKI PODWÓJNEGO PRZECIWCIAŁA.

TEST SŁUŻY DO SZYBKIEGO I JAKOŚCIOWEGO WYKRYWANIA ANTYGENU PRZECIWKO COVID-19/SARS-COV-2 W WYMAZACH Z NOSA (PRZÓD NOSA TYLKO 2,5 CM).

DATA WAŻNOŚCI: 2023/04

TEST ANTYGENOWY C 19

TEST PRZEZNACZONY DO UŻYTKU DOMOWEGO!

☒ **JEDNOSTKA OPAKOWANIA: 1 SZTUKA W OPAKOWANIU**

- TEMPERATURA BADANIA: 15 - 30°C
- TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA: 2 - 30°C

ZESTAW ZAWIERA:

- TEST KASETKOWY - 1SZT.,
- PROBÓWKA NA BUFOR EKSTRAKCYJNY - 1SZT.,
- JEDNORAZOWA WYMAZÓWKA - 1SZT.,
- TOREBKA NA ODPADY - 1SZT.,
- INSTRUKCJA OBSŁUGI W JĘZYKU POLSKIM.





Inhalt:

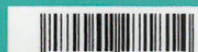
- Teststreifen (einzeln in einem Folienbeutel)
- Extraktionspuffer
- Spenderkappe
- Gebrauchsanweisung
- Tupfer

Hersteller gem. § 3 Ziff. 15 MPG und Verantwortlicher nach § 5 MPG:		
	Aripa Biotec GmbH	www.aripa-biotec.com
	Brunnenweg 17	Tel: +49 (0) 6150 830 8329
	D-64331 Weiterstadt	Mail: info@aripa-biotec.com



LOT 202104-N1-52002 2023-03

MADE IN CHINA



1 Test

einfach
bequem
schmerzfrei

COVID-19-N-Antigen Schnelltest SARS-CoV-2
(vorderer Nasenabstrich)

Selbsttest zur Eigenanwendung für Laien

Test zur Eigenanwendung - Befristete Sonderzulassung zur Eigenanwendung nach §11 MPG in Deutschland (BfArM GZ: 5640-S-100/21)

ABY WYKONAĆ TEST BEZPIECZNIE I WIARYGODNIE, WYSTARCZY POSTĘPOWAĆ ZGODNIE Z INSTRUKCJAMI NA ULOTCE (INSTRUKCJA W J. POLSKIM DOŁĄCZONA DO OPAKOWANIA).

ŁATWOŚĆ UŻYCIA TESTU POLEGA NA BADANIU WYMAZU Z NOSA, A NIE Z NOSOGARDZIELI, DZIĘKI CZEMU POBRANIE PRÓBKJI JEST MNIEJ INWAZYJNE, PROSTSZE I WYGODNIEJSZE.

WYMAZ Z PRZEDNIEJ CZĘŚCI NOSA CAŁKOWICIE WYSTARCZY JAKO MATERIAŁ DO BADANIA.

🚫 ORYGINALNE OPAKOWANIE MUSI POSIADAĆ NAKLEJKI ZABEZPIECZAJĄCE Z KAŻDEJ STRONY PUDEŁKA. MASZ PEWNOŚĆ, ŻE NIKT NIE MIAŁ DOSTĘPU DO ZAWARTOŚCI OPAKOWANIA.



PRZYGOTOWANIE PRÓBKKI

PRZYGOTOWAĆ PRÓBÓWKĘ - OPAKOWANIE POSIADA PERFOROWANY OTWÓR, KTÓRY MOŻE POSŁUŻYĆ, JAKO WYGODNA I STABILNA PODSTAWKA UNIERUCHAMIAJĄCA PRÓBÓWKĘ.

WYMAZÓWKĘ NALEŻY WŁOŻYĆ DO PRÓBÓWKI Z ROZTWOREM BUFOROWYM. PRÓBÓWKĘ NALEŻY ŚCISNĄĆ, WYMAZÓWKĘ OBRÓCIĆ 10 RAZY.

PODCZAS WYCIĄGANIA WYMAZÓWKI PRÓBÓWKĘ NALEŻY ŚCISKAĆ DALEJ, ABY WYCISNĄĆ CAŁY PŁYN Z CZĘŚCI MIĘKKIEJ. NA PRÓBÓWKĘ NALEŻY SILNIE WCISNĄĆ ZATYCKĘ.

WYKONANIE TESTU

URZĄDZENIE TESTOWE NALEŻY POŁOŻYĆ NA PŁASKIEJ POWIERZCHNI I NA OZNACZONE POLE WPUŚCIĆ 4 KROPLE PRÓBKII.

INTERPRETACJA TESTU

WYNIK TESTU NALEŻY ODCZYTAĆ PO 15 DO 20 MINUT.

☒ POZYTYWNY: POJAWIĄ SIĘ DWIE LINIE. JEDNA BARWNA LINIA POWINNA ZNAJDOWAĆ SIĘ W REGIONIE KONTROLNYM

(C), A INNA WIDOCZNA KOLOROWA LINIA POWINNA ZNAJDOWAĆ SIĘ W BADANYM REGIONIE (T). POZYTYWNY WYNIK WYKAZUJE, ŻE W PRÓBCE WYKRYTO SARS-COV-2.

☑ NEGATYWNY: JEDNA BARWNA LINIA POJAWIA SIĘ W REGIONIE LINII KONTROLNEJ (C). W REGIONIE TESTOWYM (T) NIE POJAWIA SIĘ ŻADNA LINIA. WYNIK NEGATYWNY WSKAZUJE, ŻE ANTYPEN SRAS-COV-2 NIE JEST OBECNY W PRÓBCE LUB JEST OBECNY PONIŻEJ WYKRYWALNEGO POZIOMU TESTU.

☑ NIEPRAWIDŁOWY: LINIA KONTROLNA NIE POJAWIA SIĘ.

PRZED WYKONANIEM TESTU NALEŻY ZAWSZE ZAPOZNAĆ SIĘ Z INSTRUKCJĄ UŻYTKOWANIA.

W RAZIE WĄTPLIWOŚCI (UTRZYMUJĄCYCH SIĘ LUB POGARSZAJĄCYCH SIĘ OBJAWÓW) ZALECAMY POWTÓRZENIE TESTU PO 1-2 DNIACH, PONIEWAŻ DOKŁADNOŚĆ TESTU ZMIENIA SIĘ W ZALEŻNOŚCI OD FAZY ZAKAŻENIA.

OSOBY, U KTÓRYCH WYSTĘPUJĄ OBJAWY ZAKAŻENIA, LUB OSOBY, KTÓRE MIAŁY KONTAKT Z POTWIERDZONYMI PRZYPADKAMI, POWINNY SKONTAKTOWAĆ SIĘ ZE SWOIM LEKARZEM LUB WŁAŚCIWĄ STACJĄ SANITARNO-EPIDEMIOLOGICZNĄ BEZ WZGLĘDU NA WYNIK TESTU.

UWAGA! WYNIK TESTU ODCZYTYWANY PO UPŁYWIE WIĘCEJ NIŻ 20 MINUT MOŻE BYĆ NIEPRAWIDŁOWY.

W PRZYPADKU POZYTYWNEGO WYNIKU TESTU NALEŻY SKONTAKTOWAĆ SIĘ ZE SWOIM LEKARZEM RODZINNYM LUB WŁAŚCIWĄ STACJĄ SANITARNO-EPIDEMIOLOGICZNĄ I PRZESTRZEGAĆ LOKALNYCH PRZEPISÓW DOTYCZĄCYCH KWARANTANNY. LEKARZ W RAZIE POTRZEBY ZLECI TEST PCR W CELU POTWIERDZENIA WYNIKU.



CERTIFICATE

EC Certificate No. 1434-IVDD-007/2022

**EC Design-examination
Directive 98/79/EC concerning
in vitro diagnostic medical devices**

Polish Centre for Testing and Certification certifies
that manufactured by:

**Aripa Biotec GmbH
Brunnenweg 17, 64331 Weiterstadt, Germany**

in vitro diagnostic medical devices
for self-testing

COVID-19-N antigen rapid test SARS-CoV-2 (anterior nasal swab)

**Ref. No.: 4004-AB-ANT1-1-L, 4004-AB-ANT1-3-L, 4004-AB-ANT1-5-L,
4004-AB-ANT1-20-L, 4004-AB-ANT1-100-L**

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

Validity of the Certificate: from 21.01.2022 to 27.05.2025

The date of issue of the Certificate: 21.01.2022

The date of the first issue of the Certificate: 21.01.2022



Issued under the Contract No. MD-120/2021
Application No: 206a/2021
Certificate bears the qualified signature.
Warsaw, 21/01/2022
Module A1

Aleksandra Kostrzewa Digitally
signed by
Aleksandra Kostrzewa
President

Aripa
Biotec

COVID-19-N-Antigen Schnelltest SARS-CoV-2
(vorderer Nasenabstrich)
Testkassette / Teststreifen

Befristete Sonderzulassung zur Eigenanwendung nach §11 MPG in Deutschland (BfArM GZ: 5640-S-100/21)

