



**5 X TEST ANTYGENOWY
WYMAZOWY DOMOWY COVID-19
(1 OPAK., PAKOWANE PO 5 SZT
ARIPA)**

CENA: **3,99** PLN

CZAS WYSYŁKI: 24 GODZINY

KOD EAN: 4270002271821



OPIS PRZEDMIOTU

NAJTAŃIEJ! CENA ZA OPAKOWANIE 5 SZTUK !

TEST DOMOWY DO SAMOKONTROLI -- 5 SZTUK W OPAKOWANIU

WYKTYWAJĄ WSZYSTKIE WARIANTY COVID-19 W TYM OMIKRON !

UWAGA ! TESTY NAJWYŻSZEJ JAKOŚCI . POCHODZĄ Z NIEMIECKIEJ DYSTRYBUCJI.

BARDZO WYSOKA CZUŁOŚĆ, AŻ 99,3% !

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 ANTYPGENOWY 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

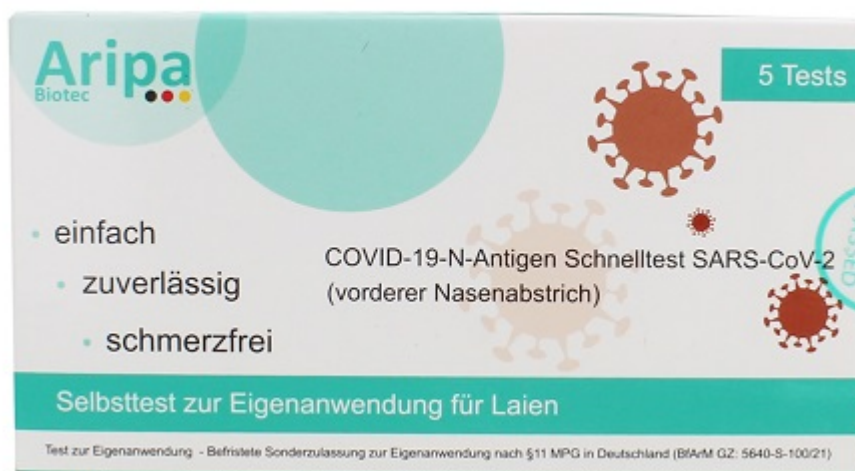
FEDERALNY INSTYTUT LEKÓW I WYROBÓW MEDYCZNYCH (BFARM)

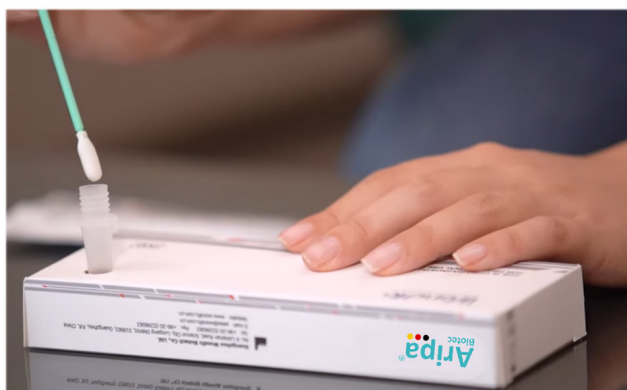
POD NUMEREM REFERENCYJNYM: 5640-S-100/21 I JEST WYMIENIONY NA STRONIE INTERNETOWEJ BFARM NA LIŚCIE ZATWIERDZONYCH TESTÓW ANTYPGENOWYCH.

ZALETY NASZEGO TESTU:

- **PROSTY** (DO UŻYTKU DOMOWEGO)
- **BEZBOLESNY** (Z NOSA, A NIE Z NOSOGARDZIELI - TYLKO 2,5 CM)
- **SZYBKI** (15 MIN.)

- **BEZPIECZNY** (ZATWIERDZONY PRZEZ BFARM)
- **WIARYGODNY** (100% DLA WYKRYWANIA OSÓB ZAKAŻONYCH, 98% DLA OSÓB ZDROWYCH)





REKOMENDOWANY DO SAMODZIELNEGO WYKONANIA SZYBKIEGO TESTU ANTYGENOWEGO

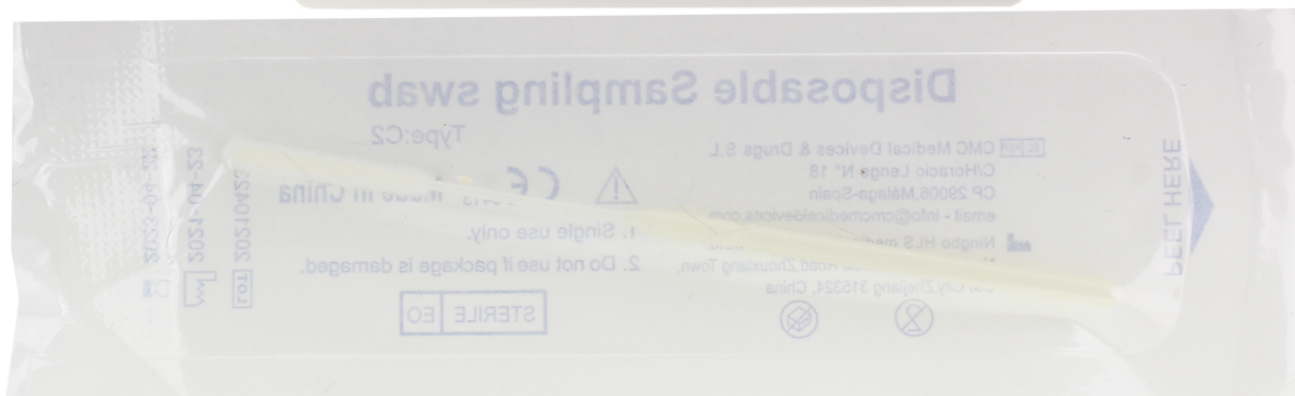
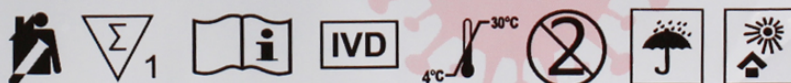
SZYBKIEGO TESTU ANTYGENU COVID-19 N TO **TEST IMMUNOLOGICZNY TYPU SIDESTREAM** OPARTY NA ZASADZIE TECHNIKI PODWÓJNEGO PRZECIWCIAŁA. TEST SŁUŻY DO SZYBKIEGO I JAKOŚCIOWEGO WYKRYWANIA ANTYGENU PRZECIWKO **COVID-19/SARS-COV-2** W WYMAZACH Z NOSA (PRZÓD NOSA TYLKO 2,5 CM).

- DATA WAŻNOŚCI: 2023/03

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)



TEST ANTYGENOWY C 19

TEST PRZEZNACZONY DO UŻYTKU DOMOWEGO!

☒ **JEDNOSTKA OPAKOWANIA: 5 SZTUK W OPAKOWANIU**

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

ZESTAW ZAWIERA:

- TEST KASETKOWY - 5SZT.,
- PROBÓWKA NA BUFOR EKSTRAKCYJNY - 5SZT.,
- JEDNORAZOWA WYMAZÓWKA - 5SZT.,
- TOREBKA NA ODPADY - 5SZT.,
- INSTRUKCJA OBSŁUGI W JĘZYKU POLSKIM.

Aripa
Biotec

- einfach
- zuverlässig
- schmerzfrei

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

5 Tests

Selbsttest zur Eigenanwendung für Laien

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



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

(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 PRÓBKJI

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

WYMAZÓWKĘ NALEŻY WŁOŻYĆ DO PRÓBÓWKI Z ROZTWÓREM BUFOROWYM. PRÓBÓWKĘ NALEŻY ŚCISNAĆ, WYMAZÓWKĘ OBRÓCIĆ 10 RAZY.

PODCZAS WYCIĄGANIA WYMAZÓWKI PRÓBÓWKĘ NALEŻY ŚCISKAĆ DALEJ, ABY WYCISNAĆ CAŁY PŁYN Z CZĘŚCI MIĘKKIEJ. NA PRÓBÓWKĘ NALEŻY SILNIE WCISNAĆ ZATYCZKĘ.

WYKONANIE TESTU

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

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 KOŁOROWA 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.

