



CENIGOMMA s.r.l. Società Unipersonale

Soggetta a Direzione e Coordinamento da parte di Arrowweld Italia Spa iscritta al Reg. Imprese di Vicenza al n. 03354110243

Sede legale: Strada dell'Alpo, 26 - 37136 Verona (ZAI) Cap. Sociale _ 500.000,00 i.v. - R.E.A. Verona 359202 Cod. Fisc., P. Iva e Reg. Impr. di Verona IT 03712400237 Tel. 045 8283711 - Fax 045 8200799
cenigomma@arrowweld.com - www.cenigomma.com

NEGOZIO VERONA Strada dell'Alpo, 28 - 37136 VERONA Tel. 045 8283793 - Fax 045 8283708

FILIALE DI UDINE Via Tavagnacco, 83/2 - 33100 UDINE Tel. 0432 546037 - Fax 0432 547121
udine.cenigomma@arrowweld.com

SCHEDA TECNICA INFORMATIVA

TAMPONE RAPIDO "VIVADIAG" 2019-nCoV - cod. art. 14276

Il 2019-nCoV Ag Saliva Rapid Test Card è un test immunologico a flusso laterale destinato al rilevamento qualitativo in vitro dell'antigene N-proteico del 2019-nCoV in campioni di saliva umana.

Il Test può essere usato sia per individui che mostrano o meno sintomi sia nel caso che altri motivi epidemiologici facciano sospettare un'infezione da COVID-19.

Un risultato positivo indica un'infezione 2019-nCoV, ed è suggeribile porsi in autoisolamento e contattare un medico. Per una conferma sono necessari dei test aggiuntivi. Un risultato negativo non esclude comunque infezioni batteriche o coinfezioni dovute ad altri virus.

Un risultato negativo dovrebbe essere considerato presuntivo. Non esclude di essere infetto/a da 2019-nCoV. I risultati negativi dovrebbero essere considerati nel contesto delle esposizioni recenti del paziente, nell'anamnesi medica e nella presenza di segni e sintomi clinici riconducibili a COVID-19. Contattare un medico e, se necessario, confermare con un test molecolare PCR.

Solo per uso in vitro. Per uso autodiagnostico (Self-test).

Il test è disponibile in confezione da 15 kit-test sigillati separatamente.

Ogni singolo kit contiene un dispositivo di prova con membrana nitrocellulosica ed un tampone salivare.

Il metodo è veloce e permette di ottenere il risultato in 10 minuti partendo da un semplice campione di saliva.

La scadenza del test è a 24 mesi dalla data di produzione.

Registrazione Ministero della Salute:

IDENTIFICATIVO DI REGISTRAZIONE RD/RDM = 2181325;

CODICE ATTRIBUITO DALFABBRICANTE/ASSEMBLATORE = 0699C8X001;

NOME COMMERCIALE DEL MODELLO = 2019-NCOV AG SALIVA RAPIDTEST CARD(IMMUNOCROMATOGRAFICO).

