

MULTIPLEX-ANTIGEN-SCHNELLTEST · LATERAL FLOW · NUR FÜR PROFESSIONELLEN GEBRAUCH

Differenzieren statt vermuten.

Zwölf respiratorische Erreger aus einer Nasenabstrichprobe. Ergebnis nach zehn Minuten.

Twelve Respiratory Pathogens Antigen Rapid Test Kit · 12 in 1 · REF PD-006

Akute Atemwegsinfekte präsentieren sich klinisch ähnlich und werden unterschiedlich behandelt. Der 12-in-1-Schnelltest prüft eine einzige Nasenabstrichprobe gleichzeitig auf zwölf häufige Erreger, virale und bakterielle Parameter nebeneinander, ohne Gerät und ohne Laborweg.



ZWÖLF PARAMETER AUF EINER KASSETTE

● COVID-19	SARS-CoV-2	● ADV	Adenovirus
● Flu A	Influenza-A-Virus	● HMPV	Humanes Metapneumovirus
● Flu B	Influenza-B-Virus	● RhV	Rhinovirus
● RSV	Respiratorisches Synzytial-Virus	● MP	<i>Mycoplasma pneumoniae</i>
● PIV 1/3	Parainfluenza 1/3	● LP	<i>Legionella pneumophila</i>
● PIV 2	Parainfluenza 2	● SP	<i>Streptococcus pneumoniae</i>

10 min

Ablesefenster 10 bis 20 Minuten

1 Abstrich

für alle zwölf Parameter

24 Monate

Haltbarkeit, 2 bis 30 °C ohne Kühlkette

Ein Ergebnismuster statt einer Verdachtsliste.

Influenza A und B, SARS-CoV-2, RSV und acht weitere Erreger werden im selben Durchgang geprüft. Sechs Testkanäle mit je zwei Parametern, gemeinsam abgelesen.

ARGUMENTE FÜR HANDEL UND PRAXIS



Zwölf Parameter, eine Bestellposition

Eine Position statt eines Regals voller Einzeltests: weniger Bestellzeilen, weniger Kapitalbindung, ein Verfallsdatum.



Virale und bakterielle Parameter im selben Test

Mycoplasma pneumoniae, *Legionella pneumophila* und *Streptococcus pneumoniae* sind eigene Parameter des Panels und liefern zusätzliche Anhaltspunkte für die klinische Einordnung.



Ergebnis am Behandlungsplatz

Kein Laborversand, kein Auswertegerät, keine Kalibrierung. Ein Abstrich, ein Extraktionsröhrchen, sechs Vertiefungen, Ablesung nach zehn Minuten.



Ein Sortimentsartikel über die gesamte Saison

24 Monate Haltbarkeit ab Produktion, Lagerung bei 2 bis 30 °C ohne Kühlkette. Aktuelle Charge mindestens haltbar bis 16.04.2028.

Einsatzbereiche Arztpraxis und MVZ · Klinik und Notaufnahme · Pflege- und Senioreneinrichtungen · Betriebs- und Reisemedizin

In-vitro-Diagnostikum zum qualitativen Antigennachweis, nur für professionellen Gebrauch, nicht zur Eigenanwendung. Ein negatives Ergebnis schließt eine Infektion nicht aus, ein positives Ergebnis schließt eine Koinfektion nicht aus. Die Ergebnisse sind stets im Zusammenhang mit dem klinischen Bild zu bewerten und sind keine alleinige Grundlage für Behandlungsentscheidungen; bei Bedarf ist eine Bestätigung mittels PCR erforderlich. Vollständige Hinweise siehe Gebrauchsanweisung.

Klinische Leistung im Vergleich zur RT-PCR

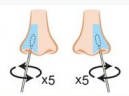
851 Proben je Erreger

ERREGER	SENSITIVITÄT (PPA)	SPEZIFITÄT (NPA)	GENAUIGKEIT
COVID-19 SARS-CoV-2	97,00 %	99,56 %	99,05 %
Influenza A Flu A	97,36 %	99,45 %	98,70 %
Influenza B Flu B	96,62 %	99,43 %	98,94 %
RSV Respiratorisches Synzytial-Virus	94,96 %	99,27 %	98,47 %
ADV Adenovirus	95,00 %	99,57 %	98,82 %
HMPV Humanes Metapneumovirus	94,33 %	99,59 %	98,94 %
RhV Rhinovirus	94,18 %	99,73 %	99,17 %
PIV 1/3 Parainfluenza 1/3	94,11 %	98,82 %	98,35 %
PIV 2 Parainfluenza 2	94,20 %	98,97 %	98,58 %
MP <i>Mycoplasma pneumoniae</i>	94,00 %	99,33 %	98,70 %
LP <i>Legionella pneumophila</i>	94,02 %	99,74 %	99,29 %
SP <i>Streptococcus pneumoniae</i>	94,52 %	98,71 %	98,35 %

Ermittelt gegen einen RT-PCR-Vergleichstest, daher als positive und negative Übereinstimmung (PPA, NPA) ausgewiesen; ohne Konfidenzintervalle. Studiendesign, Kreuzreaktivität und Störsubstanzen siehe Gebrauchsanweisung Rev. A1 (19.11.2025).

Anwendung in sechs Schritten

Kurzfassung nach Verpackungsaufdruck. Es gilt ausschließlich die Gebrauchsanweisung.



1
In jedem Nasenloch fünfmal drehen



2
Folienversiegelung vom Röhrchen abziehen



3
Tupfer eintauchen, zehnmal drehen



4
Fünfmal drücken, eine Minute stehen lassen, Kappe aufsetzen



5
Je drei Tropfen senkrecht in jede Vertiefung



6
Nach 10 Minuten ablesen, ab 20 Minuten ungültig

SPEZIFIKATIONEN

Zweckbestimmung	Qualitativer Antigennachweis in Nasenabstrichproben bei Verdacht auf eine akute respiratorische Infektion; Anwendung durch geschultes Fachpersonal
Verfahren	Immunchromatografie, Latex-Mikropartikel (LFIA)
Probenmaterial	Nasenabstrich; Probe innerhalb von 30 Minuten nach Entnahme verarbeiten
Kassette	6 Testkanäle mit je zwei Parametern, Ablesefenster 10 bis 20 Minuten
Lagerung und Haltbarkeit	2 bis 30 °C ohne Kühlkette, 24 Monate haltbar ab Produktion. Kassette innerhalb einer Stunde nach dem Öffnen des Folienbeutels verwenden
Kitinhalt	Testkarte, steriler Tupfer, Extraktionspuffer, Gebrauchsanweisung (DE, EN, FR, IT, ES, NL), Biohazard-Beutel
SARS-CoV-2	Zielantigen Nukleokapsidprotein (konservierte Region). Geprüfte Varianten laut Gebrauchsanweisung Rev. A1 (11/2025)

ARTIKEL- UND BESTELLDATEN

Marke	parahealth diagnostics
REF Handel	PD-006
REF Kit	RNS92343
EAN	4262567180014
Verkaufseinheit	1 Test je Faltschachtel, 155 × 75 × 15 mm
Umkarton	300 Tests
Zolltarif	3822.00
Ursprungsland	China
Aktuelle Charge	mindestens haltbar bis 16.04.2028
Hersteller	Shenzhen Reagent Technology Co., Ltd., China
EU-Bevollm.	CMC Medical Devices & Drugs S.L., Málaga, Spanien

In-vitro-Diagnostikum zum qualitativen Antigennachweis, nur für professionellen Gebrauch. Ein negatives Ergebnis schließt eine Infektion nicht aus, ein positives eine Koinfektion nicht. Die Ergebnisse sind im Zusammenhang mit dem klinischen Bild zu bewerten und sind keine alleinige Grundlage für Behandlungsentscheidungen; bei Bedarf Bestätigung mittels PCR.

Angebot und Konditionen für Handelspartner

Friedrich Valentin Kley · sales@parahealth.de · Mobil +1 754 300 7743 · WhatsApp +49 1579 2391240 · www.parahealth.de