

INTENDED USE
The GENEDIA COVID-19 Ag is an in vitro diagnostic single-use test and qualitative immunoassay to detect SARS-CoV-2 antigen in nasopharyngeal swab and sputum specimen from human. This assay is designed for professional personnel in laboratory and at point-of-care as an aid in screening patients suspected of being infected and asymptomatic patients.

SUMMARY AND EXPLANATION OF THE TEST
A novel coronavirus (2019-nCoV) also known as SARS-CoV-2 (COVID-19) was first identified in Wuhan, Hubei Province, China in December 2019. This virus, as with the novel coronavirus SARS-1 and MERS, is thought to have originated in bats, however the SARS-CoV-2 may have had an intermediary host such as pangolins, pigs or civets. The WHO declared that COVID-19 was a pandemic on March 11, 2020, and human infection has spread globally, with hundreds of thousands of confirmed infections and deaths. The median incubation time is estimated to be approximately 5 days, with symptoms expected to be present within 12 days of infection. The symptoms of COVID-19 are similar to other viral respiratory diseases and include fever, cough, and shortness of breath.

PRINCIPLE OF THE TEST
The GENEDIA COVID-19 Ag is an immunochromatographic assay for rapid and qualitative determination of SARS-CoV-2 infection from nasopharyngeal swab and sputum specimens. Test kit contains a membrane strip which is immobilized with the anti-SARS-CoV-2 monoclonal antibody on the test line (T) and Goat anti mouse IgG on the control line (C) respectively. And the strip is mounted on a card. When the sample and the extraction solution are applied to the sample well, the sample is moved to the gold conjugated pad and reacts with anti-SARS-CoV-2 monoclonal antibody-coupled gold conjugate followed by reaction with anti-SARS-CoV-2 monoclonal antibody immobilized in the test line. When the sample contains SARS-CoV-2 antigen, a visible line appears in the test region on the membrane. The solution continues to migrate to encounter a control reagent that binds a control conjugate, thereby producing another band in the control region. The GENEDIA W COVID-19 Ag is also very useful to directly detect SARS-CoV-2 antigens from nasopharyngeal swab and sputum samples.

MATERIALS PROVIDED
The GENEDIA W COVID-19 Ag is available in the following packaging configuration:

Kit Size	20 Tests
Test device	20 EA
Extraction solution	20 EA
Sample developing filter cap	20 EA
Sterilized swabs for sample collection	20 EA
Instructions for use	1 EA

WARNINGS
1) This test kit is for in vitro diagnostic and professional use only.
2) Do not use test kit.
3) Read the package insert completely before using this product.
Follow the instructions carefully. Not doing so may result in inaccurate test results.
4) Do not use test kit after the expiration date and do not freeze.

PREC CAUTIONS
1) Safety precautions
(1) Handle specimens and materials containing specimens with caution as it capable of transmitting infectious agents.
(2) Do not drink, eat or smoke in areas where specimens are being handled or testing is being performed.
- Do not eat the desiccant in the foil pouch.
- Do not drink extraction solution.
(3) Wear disposable gloves when preparing and performing testing of specimens. Change gloves and wash hands thoroughly after performing each test. Dispose of gloves and wash hands in a biohazard waste container.
(4) Dispose of all test specimens and materials used in the test procedure in a biohazard waste container. The recommended of disposal of biohazard waste is autoclaving for a minimum of 1 hour at 121 °C. Disposable materials may be incinerated. Liquid wastes may be mixed with appropriate chemical disinfectants. A freshly prepared solution of 10% bleach (1% solution of sodium hypochlorite) is recommended. Allow to rest 1 hour for effective decontamination.
- Do not autoclave solutions that contain bleach.
(5) Wipe all spills thoroughly with a solution of 10% bleach or other appropriate disinfectant. Bleach solutions should be made fresh each day.
(6) When solution contacts with skin or enters the eyes, immediately flush the skin or eyes with running water. If there is any irritation on your skin or eyes, consult a physician immediately.
(7) Avoid splashing or aerosol formation.

2) Handing precautions
(1) The test should be undertaken by trained laboratory personnel. Anyone performing an assay with this product must be trained in its use and must be experienced in laboratory procedures.
(2) Use all test components only once and dispose of them properly (See Safety Precautions). Do not reuse.
(3) The test kit is a single use item and is not reusable. Please, carry out the test immediately after removing the test from the aluminum pouch.
(4) Do not use the test kit if the foil pouch is damaged or the seal is broken.
(5) Do not interchange test devices and extraction solution vials from different lot numbers.
(6) Do not mix old and interchange different specimen.
(7) Avoid microbial contamination and exercise care in handling the kit components.
(8) Use of microbial contaminated sample or other transport media can lead to impair the test result.
(9) Extraction solution contains a proprietary anti-microbial agent which presents no hazard to the user if normal laboratory safety precautions are followed.

KIT STORAGE AND STABILITY
1) The GENEDIA W COVID-19 Ag kit and kit components must be stored at 2–30°C (35.6–86°F) until the expiry date.
2) The test kit is stable for 12 months (while sealed in the original aluminum foil pouch) from the date of manufacture when stored at 2–30°C.
3) Allow it to come to room temperature (15–30°C; 59–86°F) before use.
4) Do not use the test kit if the foil pouch is damaged or the seal is broken.

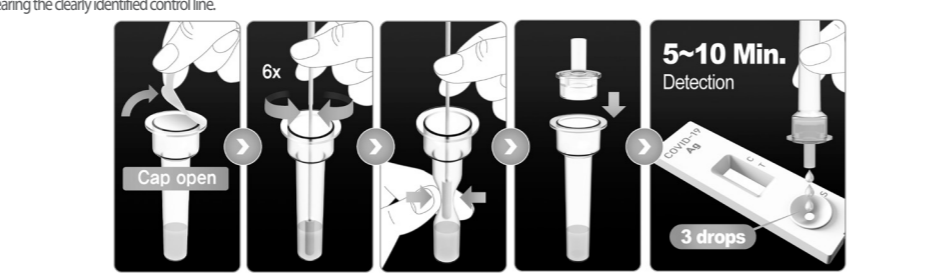
LIMITATIONS
1) The GENEDIA COVID-19 Ag is designed for primary screening test. This kit can provide fast and easy way to get a result, but do not completely exclude the possibility or false positive or false negative result caused by various factors. So refer to the result of this kit, please make a final decision with clinical manifestation, other test result, and doctor's view, collectively.
2) Positive test results do not rule out infections with other pathogens.
3) A negative test result may occur if the level of antigen in a sample is below the detection limit of the test or if the sample was collected or transported improperly.
4) The antigen of antigen in a sample may decrease as the duration of illness increases. Specimens collected after 5 days of illness are more likely to be negative compared to a RT-PCR assay.

SPECIMEN COLLECTION AND HANDLING
※Because unknown sample have a possibility as source of infection, sample collection were performed by trained or professional person.

1) Collection
(1) Nasopharyngeal swab specimens
- Carefully insert sample collection swab into the nostril that presents the most secretion under visual inspection.
- Keep the swab near the septum floor of the nose while gently pushing the swab into the posterior nasopharynx.
- Rotate and several times then remove it from the nasopharynx.
- Samples should be tested as soon as possible after collection.
(2) Sputum specimens
- Sterile container is prepared to collect sputum samples. Sterile containers are not provided in this kit.
- Collect the sputum sample in a sterile container by deep coughing.
- Put the swab for sample collection enclosed with this kit into the sterile container containing the sputum sample, turn it several times and soak it sufficiently.

2) Preparation before use

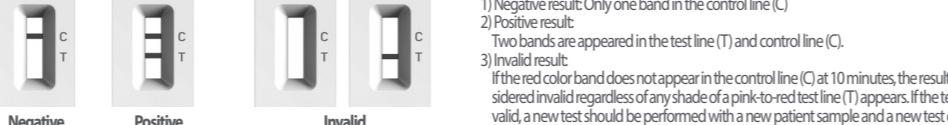
- 1) Insert swab into the extraction solution tube and swirl the swab 6 times inside the tube to well mix up and extract.- 2) After the extraction, pull out the swab from the tube along the tube wall. Dispose the used swab safely as infectious waste.
- 3) After the specimen collection, test immediately.
- 4) All specimens should be tested as soon as possible after collection.
- 5) Remove the test device from an aluminum pouch and place it on a flat and dry surface.
- 6) Interpret the test result in 10 minutes. Some positive results may appear sooner in 5 minutes. Do not read after 15 minutes.
- 7) Refer to the test result and interpretation of test result section in this package insert. Since the red color band of the test line may identified clearly, interpret the test result after appearing the clearly identified control line.



INTERPRETATION OF TEST RESULT

The GENEDIA COVID-19 Ag kit qualitatively interprets positive and negative by examining the presence or absence of color bands on the test line (T) and control line (C). The control line (C) always shows a band regardless of the presence or absence of COVID-19 specific antigen in the sample, which is for acknowledging the presence or absence of an abnormality in the reaction. If the control line does not appear, because of an error in the experimental method or a problem with the reagent, retest is required.

In the test line, a band appears or does not appear depending on the presence or absence of COVID-19 specific antigen in the sample. Positive and negative are determined depending on the presence or absence of the test line.



INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.
2) If the test does not meet the criteria, retest is performed.
3) Control materials are not provided with GENEDIA W COVID-19 Ag.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.
2) If the test does not meet the criteria, retest is performed.
3) Control materials are not provided with GENEDIA W COVID-19 Ag.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

INTERNAL QUALITY CONTROL

1) The control line (C) should appear on all valid tests, whether the sample is positive or negative. The control line indicates that a specimen was added and that the fluid migrated appropriately through the test device.

VERWENDUNGSZWECK
Das GENEDIA W COVID-19 Ag ist ein diagnostischer In-vitro-Einweg-Test und ein qualitativer Immunoassay zum Nachweis von SARS-CoV-2-Antigenen in Nasopharynxabstrich und Sputumproben von Menschen. Dieser Assay wurde für professionelles Personal im Labor und am Behandlungsort entwickelt, um asymptomatische und symptomatische Patienten, bei denen der Verdacht auf eine Infektion besteht, zu untersuchen.

ZUSAMMENFASSUNG UND ERÄLTERUNG DES TESTS
Ein neuartiges Coronavirus (2019-nCoV) wurde im Dezember 2019 identifiziert. Dieses Virus wird die neuartige Coronavirus-SARS-CoV-1 und MERS-CoV-2 genannt. Es ist eine Fieberkrankheit, aber es kann SARS-CoV-2 mit möglicherweise einem Zwiebelnerv wie Paroxysm, Schweiß oder Zittern. Die WHO erklärt am 11. März 2020, dass COVID-19 eine Pandemie ist und sich die Infektion des Menschen weltweit mit Hunderttausenden bestätigten Infektionen und Todesfällen verbreitet hat. Die mittlere Inkubationszeit wird auf etwa 5,1 Tage geschätzt, wobei Symptome innerhalb von 12 Tagen nach der Infektion erwartet werden. Die Symptome von COVID-19 ähneln denen anderer viraler Atemwegserkrankungen und umfassen Fieber, Husten und Atemnot.

PRINZIP DES TESTS
Das GENEDIA W COVID-19 Ag ist ein immunochromatographisches Assay-kit zur schnellen und qualitativen Bestimmung der SARS-CoV-2-Infektion aus Nasopharynxabstrich- und Sputumproben. Das Testkit besteht aus dem Membranstreifen, der die Probenentnahme und die Extraktionslösung auf die Probenextraktion aufgetrennt werden, die Probe auf das goldkörnige Rohr wird aufgebracht und dann mit einer Antikörper-antikörper-Konjugat bindet. Wenn die Probe SARS-CoV-2-Antigene enthält, erscheint eine sichtbare Linie im Fenster auf dem Membran. Die Lösung bewegt weiter und trifft auf einen Kontrollreagenz, das den Kontrollring bindet, wodurch ein weiterer (Streifen) Band in der Kontrollregion erzeugt wird. Das GENEDIA W COVID-19 Ag ist ein sehr nutzbares Verfahren, um SARS-CoV-2-Antigene direkt aus Nasopharynxabstrich- und Sputumproben nachzuweisen.

MITGELEIFERTE MATERIALIEN

Die GENEDIA W COVID-19 Ag ist available in the following packaging configuration:

Konfiguration	Größe	20 Teste
Testgerät		20 EA
Extraktionslösung		20 EA
Musterentnahmefilterkappe		20 EA
Sterilierte Tupfer für die Probenannahme		20 EA
Gebräuchsanweisung		1 EA

WARNHINWEISE
1) Dieser Test ist nur für die In-vitro-Diagnose und den professionellen Gebrauch bestimmt.
2) Testkit ist nicht wiederwendbar.
3) Lesen Sie die Packungsbeilage vollständig, bevor Sie dieses Produkt verwenden. Befolgen Sie die Anweisungen sorgfältig. Andernfalls kann es zu ungenauen Testergebnissen kommen.
4) Verwenden Sie das Kit nicht nach dem Verfallsdatum und frieren Sie es nicht.

VORSICHTSMÄGNAHMEN

- (1) Benutzen Sie ausschließlich Materialien, die mit Proben in Kontakt kommen, mit Vorsicht. Infektionsereger könnten übertragen werden.
- (2) Tragen Sie Handschuhe, wenn Sie Proben in Kontakt bringen, in denen Proben behandelt oder Tests durchgeführt werden.
- Tragen Sie die Extraktionslösung nicht.
- (3) Tragen Sie beim Umgang mit Proben und Belegen mit Testen von Einweghandschuhen. Wechseln Sie die Handschuhe und waschen Sie die Hände nach jedem Test gründlich. Entzogen Sie gebräuchte Handschuhe in einem Biobehälter.
- (4) Entsorgen Sie alle im Prüfverfahren verwendeten Prüfmaterialien und Abfall in einem Biobehälter. Die empfohlene Entsorgung von Biogefährdungsfähigkeit ist auf 121 °C. Einmal verwendete Proben können verbrannt werden. Plastische Alufiliale können mit geeigneten chemischen Desinfektionsmitteln gereinigt werden. Eine frische Auflösung von 10% Bleichmittel (einwellige Lösung von Natronlauge/hypochlorit) wird empfohlen. Für eine wirksame Dekontamination sollten mindestens 1 Stunde Ruhezeit in Bereiche gezeigt werden lassen.
- Keine Autoklavieren für Lösungen mit Bleichmittel.
- (5) Wischen Sie alle verschütteten Flüssigkeiten gründlich mit einer Lösung aus 10% Bleichmittel oder einem anderen geeigneten Desinfektionsmittel ab. Bleichlösungen sollen nicht mit anderen Desinfektionsmitteln vermischt werden.
- (6) Wenn die Lösung mit der Haut in Kontakt kommt oder in die Augen gelangt, spülen Sie die Haut oder die Augen sofort mit fließendem Wasser. Bei Haut- oder Augenreizungen sofort einen Arzt aufsuchen.
- (7) Vermeiden Sie Spritzer oder Aersolsbildung.
- 2) VORSICHTSMÄGNAHMEN BEIM UMGANG**
- (1) Diese Prüfung sollte nur von geschultem Laborkräfte durchgeführt werden. Jeder, der einen Test mit diesem Produkt durchführt, muss in seiner Verwendung geschult und in Laborverfahren erfahren sein.
- (2) Verwenden Sie die Testportionen nur einmal und entsorgen Sie sie ordnungsgemäß (siehe Sicherheitsvorkehrungen). Nicht wiederwendbar.
- (3) Das Verhindern von Feuchtigkeit kann die Stabilität des Kits beeinträchtigen. Führen Sie den Test daher sofort durch, nachdem Sie das Testkit aus dem Aluminiumbeutel entfernen.
- (4) Verwenden Sie das Kit nicht, wenn der Reagenzbehälter oder das Segel gebrochen ist.
- (5) Tauchen Sie keine Testgeräte und Extraktionslösungsflaschen aus Kits mit unterschiedlichen Chargennummern aus.
- (6) Verhindern Sie Probenmixing nicht, sondern trennen Sie die Komponenten voneinander.
- (7) Vermeiden Sie mikrobielle Kontaminations und achten Sie beim Umgang mit den Kit-Komponenten auf Saugfähigkeit.
- (8) Die Verwendung von kontaminierten Proben oder anderen Transportmitteln, die für den Benutzer keine Gefahr darstellen, wenn sie die normalen Sicherheitsvorkehrungen im Labor befolgen.
- (9) Die Extraktionslösung erhält eine spezielle antimikrobielle Mittel, die für den Benutzer keine Gefahr darstellt, wenn sie die normalen Sicherheitsvorkehrungen im Labor befolgen.

3) INHALTUNG UND STABILITÄT
1) Das GENEDIA W COVID-19 Ag ist für den primären Screening-Test ausgelegt.
Dieses Kit bietet eine schnelle und einfache Möglichkeit, Ergebnisse zu erhalten. Dieser Test schließt jedoch die Möglichkeit eines falsch positiven oder falsch negativen Ergebnisses nicht vollständig aus, aufgrund verschiedener Faktoren. Deutliche Zeichen Sie sich auf das Ergebnis dieses Kits und treffen Sie eine endgültige Entscheidung gemeinsam mit klinischer Manifestation, anderen Testergebnissen und der Ansicht des Arztes.

- 2) Positive Testergebnisse schließen eine Konfidenz mit anderen Krankheitserregern nicht aus.
- 3) Negative Testergebnisse schließen eine Konfidenz mit anderen Krankheitserregern nicht aus.

4) INHALTUNG UND STABILITÄT
1) Das GENEDIA W COVID-19 Ag ist für den primären Screening-Test ausgelegt.
Dieses Kit bietet eine schnelle und einfache Möglichkeit, Ergebnisse zu erhalten. Dieser Test schließt jedoch die Möglichkeit eines falsch positiven oder falsch negativen Ergebnisses nicht vollständig aus, aufgrund verschiedener Faktoren. Deutliche Zeichen Sie sich auf das Ergebnis dieses Kits und treffen Sie eine endgültige Entscheidung gemeinsam mit klinischer Manifestation, anderen Testergebnissen und der Ansicht des Arztes.

- 2) Positive Testergebnisse schließen eine Konfidenz mit anderen Krankheitserregern nicht aus.

5) INHALTUNG UND STABILITÄT
1) Das GENEDIA W COVID-19 Ag ist für den primären Screening-Test ausgelegt.
Dieses Kit bietet eine schnelle und einfache Möglichkeit, Ergebnisse zu erhalten. Dieser Test schließt jedoch die Möglichkeit eines falsch positiven oder falsch negativen Ergebnisses nicht vollständig aus, aufgrund verschiedener Faktoren. Deutliche Zeichen Sie sich auf das Ergebnis dieses Kits und treffen Sie eine endgültige Entscheidung gemeinsam mit klinischer Manifestation, anderen Testergebnissen und der Ansicht des Arztes.

- 2) Positive Testergebnisse schließen eine Konfidenz mit anderen Krankheitserregern nicht aus.

6) INHALTUNG UND STABILITÄT
1) Das GENEDIA W COVID-19 Ag ist für den primären Screening-Test ausgelegt.
Dieses Kit bietet eine schnelle und einfache Möglichkeit, Ergebnisse zu erhalten. Dieser Test schließt jedoch die Möglichkeit eines falsch positiven oder falsch negativen Ergebnisses nicht vollständig aus, aufgrund verschiedener Faktoren. Deutliche Zeichen Sie sich auf das Ergebnis dieses Kits und treffen Sie eine endgültige Entscheidung gemeinsam mit klinischer Manifestation, anderen Testergebnissen und der Ansicht des Arztes.

- 2) Positive Testergebnisse schließen eine Konfidenz mit anderen Krankheitserregern nicht aus.

7) INHALTUNG UND STABILITÄT
1) Das GENEDIA W COVID-19 Ag ist für den primären Screening-Test ausgelegt.
Dieses Kit bietet eine schnelle und einfache Möglichkeit, Ergebnisse zu erhalten. Dieser Test schließt jedoch die Möglichkeit eines falsch positiven oder falsch negativen Ergebnisses nicht vollständig aus, aufgrund verschiedener Faktoren. Deutliche Zeichen Sie sich auf das Ergebnis dieses Kits und treffen Sie eine endgültige Entscheidung gemeinsam mit klinischer Manifestation, anderen Testergebnissen und der Ansicht des Arztes.

- 2) Positive Testergebnisse schließen eine Konfidenz mit anderen Krankheitserregern nicht aus.

8) INHALTUNG UND STABILITÄT
1) Das GENEDIA W COVID-19 Ag ist für den primären Screening-Test ausgelegt.
Dieses Kit bietet eine schnelle und einfache Möglichkeit, Ergebnisse zu erhalten. Dieser Test schließt jedoch die Möglichkeit eines falsch positiven oder falsch negativen Ergebnisses nicht vollständig aus, aufgrund verschiedener Faktoren. Deutliche Zeichen Sie sich auf das Ergebnis dieses Kits und treffen Sie eine endgültige Entscheidung gemeinsam mit klinischer Manifestation, anderen Testergebnissen und der Ansicht des Arztes.

- 2) Positive Testergebnisse schließen eine Konfidenz mit anderen Krankheitserregern nicht aus.

9) INHALTUNG UND STABILITÄT
1) Das GENEDIA W COVID-19 Ag ist für den primären Screening-Test ausgelegt.
Dieses Kit bietet eine schnelle und einfache Möglichkeit, Ergebnisse zu erhalten. Dieser Test schließt jedoch die Möglichkeit eines falsch positiven oder falsch negativen Ergebnisses nicht vollständig aus, aufgrund verschiedener Faktoren. Deutliche Zeichen Sie sich auf das Ergebnis dieses Kits und treffen Sie eine endgültige Entscheidung gemeinsam mit klinischer Manifestation, anderen Testergebnissen und der Ansicht des Arztes.

- 2) Positive Testergebnisse schließen eine Konfidenz mit anderen Krankheitserregern nicht aus.

10) INHALTUNG UND STABILITÄT
1) Das GENEDIA W COVID-19 Ag ist für den primären Screening-Test ausgelegt.
Dieses Kit bietet eine schnelle und einfache Möglichkeit, Ergebnisse zu erhalten. Dieser Test schließt jedoch die Möglichkeit eines falsch positiven oder falsch negativen Ergebnisses nicht vollständig aus, aufgrund verschiedener Faktoren. Deutliche Zeichen Sie sich auf das Ergebnis dieses Kits und treffen Sie eine endgültige Entscheidung gemeinsam mit klinischer Manifestation, anderen Testergebnissen und der Ansicht des Arztes.

- 2) Positive Testergebnisse schließen eine Konfidenz mit anderen Krankheitserregern nicht aus.

11) INHALTUNG UND STABILITÄT
1) Das GENEDIA W COVID-19 Ag ist für den primären Screening-Test ausgelegt.
Dieses Kit bietet eine schnelle und einfache Möglichkeit, Ergebnisse zu erhalten. Dieser Test schließt jedoch die Möglichkeit eines falsch positiven oder falsch negativen Ergebnisses nicht vollständig aus, aufgrund verschiedener Faktoren. Deutliche Zeichen Sie sich auf das Ergebnis dieses Kits und treffen Sie eine endgültige Entscheidung gemeinsam mit klinischer Manifestation, anderen Testergebnissen und der Ansicht des Arztes.

- 2) Positive Testergebnisse schließen eine Konfidenz mit anderen Krankheitserregern nicht aus.

12) INHALTUNG UND STABILITÄT
1) Das GENEDIA W COVID-19 Ag ist für den primären Screening-Test ausgelegt.
Dieses Kit bietet eine schnelle und einfache Möglichkeit, Ergebnisse zu erhalten. Dieser Test schließt jedoch die Möglichkeit eines falsch positiven oder falsch negativen Ergebnisses nicht vollständig aus, aufgrund verschiedener Faktoren. Deutliche Zeichen Sie sich auf das Ergebnis dieses Kits und treffen Sie eine endgültige Entscheidung gemeinsam mit klinischer Manifestation, anderen Testergebnissen und der Ansicht des Arztes.

- 2) Positive Testergebnisse schließen eine Konfidenz mit anderen Krankheitserregern nicht aus.

13) INHALTUNG UND STABILITÄT
1) Das GENEDIA W COVID-19 Ag ist für den primären Screening-Test ausgelegt.
Dieses Kit bietet eine schnelle und einfache Möglichkeit, Ergebnisse zu erhalten. Dieser Test schließt jedoch die Möglichkeit eines falsch positiven oder falsch negativen Ergebnisses nicht vollständig aus, aufgrund verschiedener Faktoren. Deutliche Zeichen Sie sich auf das Ergebnis dieses Kits und treffen Sie eine endgültige Entscheidung gemeinsam mit klinischer Manifestation, anderen Testergebnissen und der Ansicht des Arztes.

- 2) Positive Testergebnisse schließen eine Konfidenz mit anderen Krankheitserregern nicht aus.

14) INHALTUNG UND STABILITÄT
1) Das GENEDIA W COVID-19 Ag ist für den primären Screening-Test ausgelegt.
Dieses Kit bietet eine schnelle und einfache Möglichkeit, Ergebnisse zu erhalten. Dieser Test schließt jedoch die Möglichkeit eines falsch positiven oder falsch negativen Ergebnisses nicht vollständig aus, aufgrund verschiedener Faktoren. Deutliche Zeichen Sie sich auf das Ergebnis dieses Kits und treffen Sie eine endgültige Entscheidung gemeinsam mit klinischer Manifestation, anderen Testergebnissen und der Ansicht des Arztes.

- 2) Positive Testergebnisse schließen eine Konfidenz mit anderen Krankheitserregern nicht aus.

15) INHALTUNG UND STABILITÄT
1) Das GENEDIA W COVID-19 Ag ist für den primären Screening-Test ausgelegt.
Dieses Kit bietet eine schnelle und einfache Möglichkeit, Ergebnisse zu erhalten. Dieser Test schließt jedoch die Möglichkeit eines falsch positiven oder falsch negativen Ergebnisses nicht vollständig aus, aufgrund verschiedener Faktoren. Deutliche Zeichen Sie sich auf das Ergebnis dieses Kits und treffen Sie eine endgültige Entscheidung gemeinsam mit klinischer Manifestation, anderen Testergebnissen und der Ansicht des Arztes.

- 2) Positive Testergebnisse schließen eine Konfidenz mit anderen Krankheitserregern nicht aus.

16) INHALTUNG UND STABILITÄT
1) Das GENEDIA W COVID-19 Ag ist für den primären Screening-Test ausgelegt.
Dieses Kit bietet eine schnelle und einfache Möglichkeit, Ergebnisse zu erhalten. Dieser Test schließt jedoch die Möglichkeit eines falsch positiven oder falsch negativen Ergebnisses nicht vollständig aus, aufgrund verschiedener Faktoren. Deutliche Zeichen Sie sich auf das Ergebnis dieses Kits und treffen Sie eine endgültige Entscheidung gemeinsam mit klinischer Manifestation, anderen Testergebnissen und der Ansicht des Arztes.

- 2) Positive Testergebnisse schließen eine Konfidenz mit anderen Krankheitserregern nicht aus.

17) INHALTUNG UND STABILITÄT
1) Das GENEDIA W COVID-19 Ag ist für den primären Screening-Test ausgelegt.
Dieses Kit bietet eine schnelle und einfache Möglichkeit, Ergebnisse zu erhalten. Dieser Test schließt jedoch die Möglichkeit eines falsch positiven oder falsch negativen Ergebnisses nicht vollständig aus, aufgrund verschiedener Faktoren. Deutliche Zeichen Sie sich auf das Ergebnis dieses Kits und treffen Sie eine endgültige Entscheidung gemeinsam mit klinischer Manifestation, anderen Testergebnissen und der Ansicht des Arztes.

- 2) Positive Testergebnisse schließen eine Konfidenz mit anderen Krankheitserregern nicht aus.

18) INHALTUNG UND STABILITÄT
1) Das GENEDIA W COVID-19 Ag ist für den primären Screening-Test ausgelegt.
Dieses Kit bietet eine schnelle und einfache Möglichkeit, Ergebnisse zu erhalten. Dieser Test schließt jedoch die Möglichkeit eines falsch positiven oder falsch negativen Ergebnisses nicht vollständig aus, aufgrund verschiedener Faktoren. Deutliche Zeichen Sie sich auf das Ergebnis dieses Kits und treffen Sie eine endgültige Entscheidung gemeinsam mit klinischer Manifestation, anderen Testergebnissen und der Ansicht des Arztes.

- 2) Positive Testergebnisse schließen eine Konfidenz mit anderen Krankheitserregern nicht aus.

19) INHALTUNG UND STABILITÄT
1) Das GENEDIA W COVID-19 Ag ist für den primären Screening-Test ausgelegt.
Dieses Kit bietet eine schnelle und einfache Möglichkeit, Ergebnisse zu erhalten. Dieser Test schließt jedoch die Möglichkeit eines falsch positiven oder falsch negativen Ergebnisses nicht vollständig aus, aufgrund verschiedener Faktoren. Deutliche Zeichen Sie sich auf das Ergebnis dieses Kits und treffen Sie eine endgültige Entscheidung gemeinsam mit klinischer Manifestation, anderen Testergebnissen und der Ansicht des Arztes.

- 2) Positive Testergebnisse schließen eine Konfidenz mit anderen Krankheitserregern nicht aus.

20) INHALTUNG UND STABILITÄT
1) Das GENEDIA W COVID-19 Ag ist für den primären Screening-Test ausgelegt.
Dieses Kit bietet eine schnelle und einfache Möglichkeit, Ergebnisse zu erhalten. Dieser Test schließt jedoch die Möglichkeit eines falsch positiven oder falsch negativen Ergebnisses nicht vollständig aus, aufgrund verschiedener Faktoren. Deutliche Zeichen Sie sich auf das Ergebnis dieses Kits und treffen Sie eine endgültige Entscheidung gemeinsam mit klinischer Manifestation, anderen Testergebnissen und der Ansicht des Arztes.

- 2) Positive Testergebnisse schließen eine Konfidenz mit anderen Krankheitserregern nicht aus.

21) INHALTUNG UND STABILITÄT
1) Das GENEDIA W COVID-19 Ag ist für den primären Screening-Test ausgelegt.
Dieses Kit bietet eine schnelle und einfache Möglichkeit, Ergebnisse zu erhalten. Dieser Test schließt jedoch die Möglichkeit eines falsch positiven oder falsch negativen Ergebnisses nicht vollständig aus, aufgrund verschiedener Faktoren. Deutliche Zeichen Sie sich auf das Ergebnis dieses Kits und treffen Sie eine endgültige Entscheidung gemeinsam mit klinischer Manifestation, anderen Testergebnissen und der Ansicht des Arztes.

- 2) Positive Testergebnisse schließen eine Konfidenz mit anderen Krankheitserregern nicht aus.

22) INHALTUNG UND STABILITÄT
1) Das GENEDIA W COVID-19 Ag ist für den primären Screening-Test ausgelegt.
Dieses Kit bietet eine schnelle und einfache Möglichkeit, Ergebnisse zu erhalten. Dieser Test schließt jedoch die Möglichkeit eines falsch positiven oder falsch negativen Ergebnisses nicht vollständig aus, aufgrund verschiedener Faktoren. Deutliche Zeichen Sie sich auf das Ergebnis dieses Kits und treffen Sie eine endgültige Entscheidung gemeinsam mit klinischer Manifestation, anderen Testergebnissen und der Ansicht des Arztes.

- 2) Positive Testergebnisse schließen eine Konfidenz mit anderen Krankheitserregern nicht aus.

23) INHALTUNG UND STABILITÄT
1) Das GENEDIA W COVID-19 Ag ist für den primären Screening-Test ausgelegt.
Dieses Kit bietet eine schnelle und einfache Möglichkeit, Ergebnisse zu erhalten. Dieser Test schließt jedoch die Möglichkeit eines falsch positiven oder falsch negativen Ergebnisses nicht vollständig aus, aufgrund verschiedener Faktoren. Deutliche Zeichen Sie sich auf das Ergebnis dieses Kits und treffen Sie eine endgültige Entscheidung gemeinsam mit klinischer Manifestation, anderen Testergebnissen und der Ansicht des Arztes.

- 2) Positive Testergebnisse schließen eine Konfidenz mit anderen Krankheitserregern nicht aus.

24) INHALTUNG UND STABILITÄT
1) Das GENEDIA W COVID-19 Ag ist für den primären Screening-Test ausgelegt.
Dieses Kit bietet eine schnelle und einfache Möglichkeit, Ergebnisse zu erhalten. Dieser Test schließt jedoch die Möglichkeit eines falsch positiven oder falsch negativen Ergebnisses nicht vollständig aus, aufgrund verschiedener Faktoren. Deutliche Zeichen Sie sich auf das Ergebnis dieses Kits und treffen Sie eine endgültige Entscheidung gemeinsam mit klinischer Manifestation, anderen Testergebnissen und der Ansicht des Arz