



# LumiraDx™ SARS-CoV-2 & Flu A/B

## Bollettino tecnico – Tamponi

Il test LumiraDx SARS-CoV-2 & Flu A/B è un esame di immunofluorescenza microfluidica rapida automatizzato da utilizzare con la LumiraDx Platform per l'analisi decentrata dei pazienti, destinato al rilevamento qualitativo e alla differenziazione degli antigeni di SARS-CoV-2, influenza A e/o influenza B da campioni prelevati con tampone nasale. I campioni vengono prelevati dall'operatore sanitario in soggetti con sospetta infezione virale respiratoria compatibile con COVID-19.

Questo bollettino tecnico si propone di fornire un elenco completo di tamponi convalidati da LumiraDx per l'uso con il test SARS-CoV-2 & Flu A/B.

### Test SARS-CoV-2 & Flu A/B – Tamponi approvati per prelievo di campioni nasali

- Tampone Copan Nasal FLOQSwab™ Regular (codice prodotto fornitore: 502CS01)
- Tampone floccato secco Copan Regular con punto di rottura a 100 mm (codice prodotto 519C)
- Copan Regular PL/tampone NY/VEL secco (codice prodotto fornitore: 552C)
- Copan REGULAR APPL.NYLON PF100 (codice prodotto fornitore: 519CS01)
- Tampone floccato sterile standard Puritan HydraFlock™ (codice prodotto fornitore: 25-3506-H)
- Tampone sterile monouso Gongdong (codice prodotto fornitore: G1029FT77)
- Tampone sterile monouso Gongdong (codice prodotto fornitore: G1029FT77-25)
- Tampone in raion mwe Medical Wire Dryswab™ (codice prodotto fornitore: MW112)

Questo bollettino tecnico include un elenco completo di tamponi specifici di determinati fornitori e codici prodotto le cui prestazioni sono state confermate come accettabili per l'uso con il test LumiraDx SARS-CoV-2 & Flu A/B al momento del test di convalida. LumiraDx non può garantire che i fornitori dei tamponi non modificheranno le materie prime o altre specifiche dei tamponi, il che potrebbe influire sulle prestazioni.

I tamponi di altri fornitori non sono stati convalidati per l'uso con il test LumiraDx SARS-CoV-2 & Flu A/B. In caso di utilizzo di tamponi di altri fornitori, il test potrebbe non fornire le prestazioni attese.

Inoltre, i fornitori sopra citati possono fornire tamponi simili con un codice prodotto diverso. Questi tamponi non sono stati convalidati per l'uso con il test LumiraDx SARS-CoV-2 & Flu A/B. In caso di utilizzo di tamponi che non hanno gli esatti codici prodotto elencati sopra, il test potrebbe non fornire le prestazioni attese.

### Per chiarimenti e assistenza tecnica in merito ai prodotti, contattare l'assistenza clienti LumiraDx.

E-mail: [customerservices@lumiradx.com](mailto:customerservices@lumiradx.com)

Telefono: **041 446773**

[www.lumiradx.com](http://www.lumiradx.com)

Copyright © 2022 LumiraDx UK LTD. Tutti i diritti sono riservati in tutti i Paesi del mondo. LumiraDx e il logo con la fiamma sono marchi commerciali di LumiraDx International LTD. Tutti i dettagli di queste e di altre registrazioni di LumiraDx sono disponibili sul sito [lumiradx.com/IP](http://lumiradx.com/IP). Tutti gli altri marchi commerciali sono di proprietà dei rispettivi titolari. Il contenuto del presente documento deve essere adoperato esclusivamente per l'uso dei prodotti LumiraDx e in conformità delle istruzioni fornite. Salvo esplicita autorizzazione scritta da parte nostra, tale contenuto non può essere distribuito o sfruttato a fini commerciali, né può essere trasmesso o memorizzato in alcun sistema di archiviazione elettronico per motivi diversi dall'utilizzo di LumiraDx Instrument o delle Strisce Reattive LumiraDx. Le informazioni fornite sono soggette a modifica senza preavviso.

Il prodotto non è disponibile in tutti i Paesi e regioni geografiche. Informarsi presso il rappresentante di vendita o il distributore LumiraDx per quanto riguarda la disponibilità in mercati specifici.

**Prodotto da:**  
LumiraDx UK Ltd  
Dumyat Business Park  
Alloa  
FK10 2PB, Regno Unito

Numero di registrazione:  
09206123

**Mandatario nell'Unione Europea:**  
LumiraDx AB,  
Västra Vägen 5A,  
16961 Solna, Svezia

S-COM-ART-02306 R1