

Validierte SARS-CoV-2-Schnelltests¹
Tests rapides validés pour le SARS-CoV-2
Test rapidi validati per il SARS-CoV-2

Diese Tests sind **ausschliesslich für nasopharyngealen Abstrich** validiert und nur dementsprechend anzuwenden.
Ces tests ont été validés **exclusivement pour frotti nasopharyngé** et ne doivent être utilisés qu'en conséquence.
Questi test sono stati validati **esclusivamente per lo striscio nasofaringeo** e devono essere usati solo di conseguenza.

05.02.2021

Datum Date Data	Antigen Schnelltests Tests rapides antigéniques Test antigenici rapidi	Hersteller Fabricant Azienda
28.01.2021	Sofia SARS Antigen FIA	Quidel Corporation, USA
18.01.2021	COVID-19 Antigen Rapid Test Cassette	Hangzhou Clongene Biotech Co., Ltd., China
04.01.2021	AMP Rapid Test SARS-CoV-2 Ag	AMEDA Labordiagnostik GmbH, Graz (AT)
29.12.2020	BIOSYNEX COVID-19 Ag BSS	BIOSYNEX SWISS SA, Fribourg (CH)
29.12.2020	BIOSYNEX COVID-19 Ag + BSS	BIOSYNEX SWISS SA, Fribourg (CH)
23.12.2020	Rapid SARS-CoV-2 Antigen Test Card	MP Biomedicals Germany GmbH, Eschwege (D)
23.12.2020	Medicovid AG SARS-CoV-2 Antigen Schnelltest	Xiamen Boson Biotech Co., Ltd., China
22.12.2020	Willi Fox COVID 19 Antigen Test	Willi Fox GmbH, Basel (CH)
22.12.2020	ExDia COVID-19 Ag	Precision Biosensor, Inc., Republic of Korea
16.12.2020	MEDsan SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test	MEDsan GmbH, Hamburg (D)
16.12.2020	LYSUN Covid 19 Antigen Rapid Test Device	Hangzhou Lysun Biotechnology Co., Ltd., China
16.12.2020	Fluorecare SARS-CoV-2 Spike Protein Test Kit	Shenzhen Microprofit Biotech Co., Ltd., China
16.12.2020	LumiraDx SARS-CoV-2 Ag Test	LumiraDx Ltd., Alloa (UK)
16.12.2020	ALLTest COVID-19 Antigen Rapid Test	Hangzhou ALL Test Biotech Co. Ltd., China
16.12.2020	NowCheck Covid-19 Ag Test	BioNote, Inc., Republic of Korea
27.10.2020	SARS-CoV-2 Rapid Antigen Test	SD Biosensor, Inc., Korea distributed by Roche Diagnostic GmbH, Mannheim (D)
27.10.2020	PanbioTM COVID-19 Ag Rapid Test	Abbott Rapid Diagnostic GmbH, Jena (D)

¹ **Wichtiger Hinweis:** Die aufgelisteten SARS-CoV-2-Schnelltests dürfen nur in Verkehr gebracht werden, wenn sie die Anforderungen des Medizinprodukterechts erfüllen. Dies sicherzustellen liegt allein in der Verantwortung des Herstellers bzw. des Importeurs oder Vertreibers und ist nicht Aufgabe des BAG.
Important : Les tests rapides SARS-CoV-2 mentionnés ne peuvent être mis sur le marché que s'ils répondent aux exigences du droit des dispositifs médicaux. La vérification en la matière relève de la seule responsabilité du fabricant ou de l'importateur/distributeur et n'est pas du ressort de l'OFSP.
Avvertenza importante: i test rapidi SARS-CoV-2 sopra elencati possono essere immessi in commercio solamente se soddisfano i requisiti previsti dalla legislazione sui dispositivi medici. Garantire la conformità a tali requisiti è responsabilità esclusiva del fabbricante o dell'importatore / distributore e non è compito dell'UFSP.