



Il momento sociale/economico che stiamo vivendo porta ad interrogarsi sul presente e sul futuro su diversi aspetti: alcuni governabili altri meno.

La sicurezza e la serenità dei lavoratori nell'ambiente di lavoro sono due di questi aspetti.

**Oggi è possibile utilizzare l'azienda come "Punto tampone":**

una iniziativa/offerta del datore di lavoro che intende, con senso di responsabilità, contenere e sorvegliare il diffondersi del Covid-19 all'interno della sua azienda con uno screening costante ai propri dipendenti attraverso l'effettuazione di tamponi antigenici rapidi per scongiurare possibili focolai e aumentare lo stato di benessere all'interno dell'ambiente di lavoro.

Promuovere uno screening costante ai propri dipendenti attraverso l'effettuazione di tamponi antigenici rapidi può essere utile per scongiurare possibili focolai e aumentare lo stato di benessere all'interno dell'ambiente di lavoro.

Attivarsi oltre le disposizioni che sono state imposte dalla normativa per la prevenzione da Covid-19 è un aiuto a ridurre il forte carico sanitario che si sta fronteggiando in tutta Italia

## **TAMPONE ANTIGENICO RAPIDO di ultima generazione SARS-COV-2 LEPU MEDICAL**

Questo tipo di strumento diagnostico mostra:

**una sensibilità del 92%** (8% falsi negativi)  
**una specificità del 99,3%** (0,7% falsi positivi)

ricercando una proteina specifica  
che è parte integrante del capside proteico virale.

CE



**Scatola singola**



**Contenuto: Test e tampone  
sigillati singolarmente  
+ reagente**



**Set test**



**Modalità Test**



**Download Certificazione**



**Download Iscrizione  
Ministera della Salute**



**Download istruzioni**

**Utilizzo SEMPLICE e NON INVASIVO:**

per il prelievo campione è sufficiente inserire **LA SOLA PARTE ASSORBENTE DEL TAMPONE ALL'INIZIO DELLA NARICE** e roteare **5 volte** in una narice e **5 volte** nell'altra per assicurare la raccolta di sufficiente materiale. Aggiungendo **6 gocce** di reagente il risultato sarà visibile in **15 minuti**.

## IMPORTANTE!

Contattare il proprio medico del lavoro  
per tutti i dettagli operativi

# Uno dei 17 Test rapidi ufficialmente riconosciuti dall'Unione Europea

Manufacturer	BAT commercial name	CE marking	Clinical performance (EU database)	Clinical performance (FDA database)	Clinical performance (Data used in EU)
Abbott Rapid Diagnostic	PyroBio™ COVID-19 Ag Rapid Test	Yes	95.4% sensitivity, 99.9% specificity NP (swab)	FINO Evaluation - Studies in EU 95.4% sensitivity 99.9% specificity NP (swab)	95.4% sensitivity 99.9% specificity NP (swab)
AMED Lateral Solution	MP Rapid Test SARS-CoV-2	Yes	97.8% sensitivity 100% specificity NP (swab)	97.8% sensitivity 100% specificity NP (swab)	97.8% sensitivity 100% specificity NP (swab)
Becton Dickinson	Veritor System for Rapid Detection of SARS-CoV-2	Yes	93.3% sensitivity 99.9% specificity Nasal swab		
Beijing Weike Medical Technology	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test Kit (Colloidal Gold immunochromatography)	Yes	92% sensitivity 99.9% specificity Nasal swab	92% sensitivity 99.9% specificity Nasal swab	92% sensitivity 99.9% specificity Nasal swab
Beijing Weike Medical Technology Pharmeasy Emergency Care Unit	WBMT SARS-CoV-2 Ag Rapid Test (FA)		96.8% sensitivity 99.9% specificity Nasal swab		
BEKONTE	NowChek® COVID-19 Ag Test	Yes	89.2% sensitivity 97.9% specificity NP/Nasal swab	FINO Evaluation - Study in EU 89.2% sensitivity 97.9% specificity NP/Nasal swab	89.2% sensitivity 97.9% specificity NP/Nasal swab

Documento European Commission



Articolo Europa Today



Sitoweb Lepu Medical

## Confezione singola:

Cod.BGRT001 - Euro 8,50 Euro cad. - min.15pz

## Confezione da 25 pz

con un solo flacone di reagente

Cod.BGRT002 - Euro 200,00

(Euro 8,00x25) - min.1 pz

ESENTE IVA - applicazione bollo Euro 2,00 EX15

Contributo trasporto Euro 5,00 -

no spese trasporto per ordini superiori a Euro 500,00

## PER INVIARE UN ORDINE CI SONO 2 MODALITA':

### MODALITA' "1"

compilare il modulo d'ordine scaricabile al seguente link

[download modulo ordine](#)

### MODALITA' "2"

**a. Rispondere alla presente mail cliccando il tasto "RISPONDI"**

**b. Compilare i seguenti campi**

**c. Inviare la mail**



Per permettere la registrazione anagrafica e l'emissione della fattura compilare i seguenti campi:

Ragione Sociale: \_\_\_\_\_

Partita Iva: \_\_\_\_\_

Indirizzo sede legale: \_\_\_\_\_

Indirizzo spedizione de diverso da sede legale: \_\_\_\_\_

SDI: \_\_\_\_\_

Persona di riferimento: \_\_\_\_\_

Codice: \_\_\_\_\_

Prezzo: \_\_\_\_\_

Quantità desiderata: \_\_\_\_\_

Tipo pagamento: Bonifico anticipato BCC IT60B0837450090000011251795

Note: \_\_\_\_\_

## PRINCIPIO

Il test si basa sulla specifica reazione anticorpo-antigene e sulla tecnologia di immunoanalisi. La scheda del test contiene l'anticorpo monoclonale della proteina SARS-CoV-2 N marcato con oro colloidale che è pre-rivestito sul tampone combinato, l'anticorpo monoclonale della proteina SARS-CoV-2 N abbinato immobilizzato sull'area del test (T) e



l'anticorpo corrispondente nella qualità area di controllo (C). Durante il test, la proteina N nel campione si combina con l'anticorpo monoclonale della proteina N SARS-CoV-2 marcato con oro colloidale che è pre-rivestito sul tampone combinato. I coniugati migrano verso l'alto per effetto capillare e successivamente catturati dall'anticorpo monoclonale della proteina N immobilizzato nell'area del test (T). Maggiore è il contenuto di proteina N nel campione, più i coniugati catturano e più scuro è il colore nell'area del test. Se non è presente alcun virus nel campione o il contenuto del virus è inferiore al limite di rilevamento, non viene mostrato alcun colore nell'area del test (T). Indipendentemente dalla presenza o assenza del virus nel campione, nell'area del controllo di qualità (C) apparirà una striscia viola. La striscia viola nell'area del controllo di qualità (C) è un criterio per giudicare se il campione è sufficiente e se la procedura cromatografica è normale o meno.

## DIFFERENZE TRA TEST PER COVID-19

**I test effettuati con tampone, sono necessari nel momento in cui si è stati a contatto diretto con una persona positiva; basta effettuare un tampone già dopo 3-4 giorni dal contatto per essere sicuri del risultato.**



### **Tampone antigenico rapido nasale**

Con il tampone antigenico rapido, si cerca l'antigene, ovvero di rilevare la presenza del virus attraverso la reazione tra antigene e l'anticorpo, presente nel test.

Bastano 15 minuti per giungere a un risultato qualitativo, positivo/negativo o non valido, in caso di campione insufficiente. Se si risulta positivi ad un tampone antigenico è necessario effettuare un tampone molecolare.

### **Tampone molecolare naso/oro-faringeo**

Quando si parla di tampone molecolare, quest'ultima parola si riferisce a una specifica metodologia che consta dell'estrazione e dell'amplificazione.

Dato che il SARS CoV-2 utilizza l'RNA come materiale genetico, con questo tipo di tampone molecolare si va a ricercare proprio il suo RNA.

### **Test sierologico**

#### **(attraverso analisi del sangue)**

Rileva le immunoglobuline, ovvero quelle proteine prodotte dagli anticorpi; tali proteine non vengono prodotte nelle prime fasi del contatto/infezione, ma si sviluppano dopo almeno 7-10 giorni.

BG GROUP SRL

Via San Michele 175 - 21042 Caronno Pertusella (VA), IT

Segreteria: 371-4404760 [info@bggroup.it](mailto:info@bggroup.it)

[www.bggroup.it](http://www.bggroup.it) PI: 03339110128