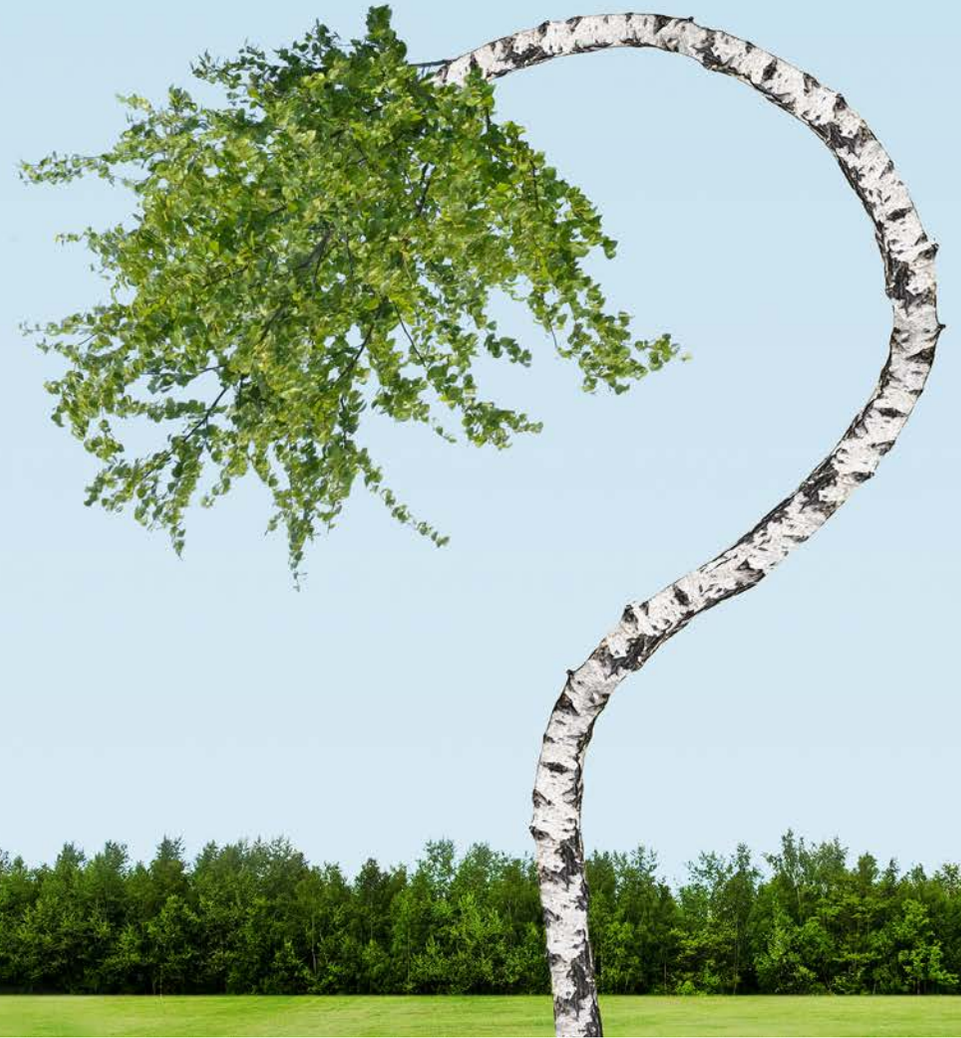


Ist es eine Allergie?
Bald wissen Sie mehr.



Identifizieren Sie potenzielle Allergieauslöser in 20 Minuten!

Eine Allergie zu diagnostizieren ist nicht immer einfach. Unterstützen Sie Ihre unter Allergiesymptomen leidenden Kunden dabei, die Ursachen zu identifizieren!

Jeder zweite Erwachsene mit Asthma und sechs von zehn Erwachsenen mit saisonaler Rhinitis leiden an einer zugrunde liegenden Allergie.¹

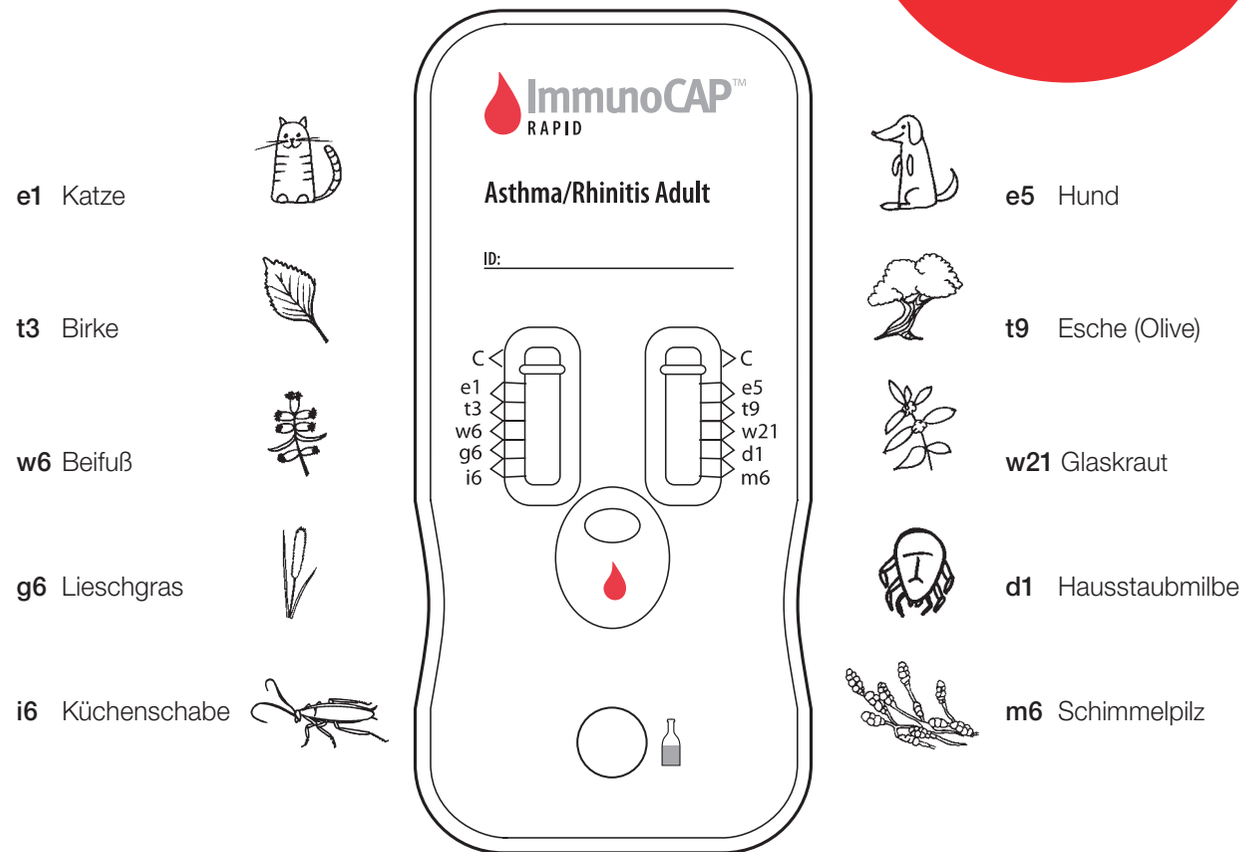
Inhalative Allergene sind die Hauptursache für allergische Symptome der Atemwege wie beispielsweise Atemnot, Husten, Verstopfung der Nase, Niesen oder Juckreiz in Augen und Nase.

Die Identifizierung der Symptomauslöser trägt dazu bei, angemessene Entscheidungen in Bezug auf Allergiebehandlung, Überweisung an einen Spezialisten und eine gute Patientenversorgung zu treffen.

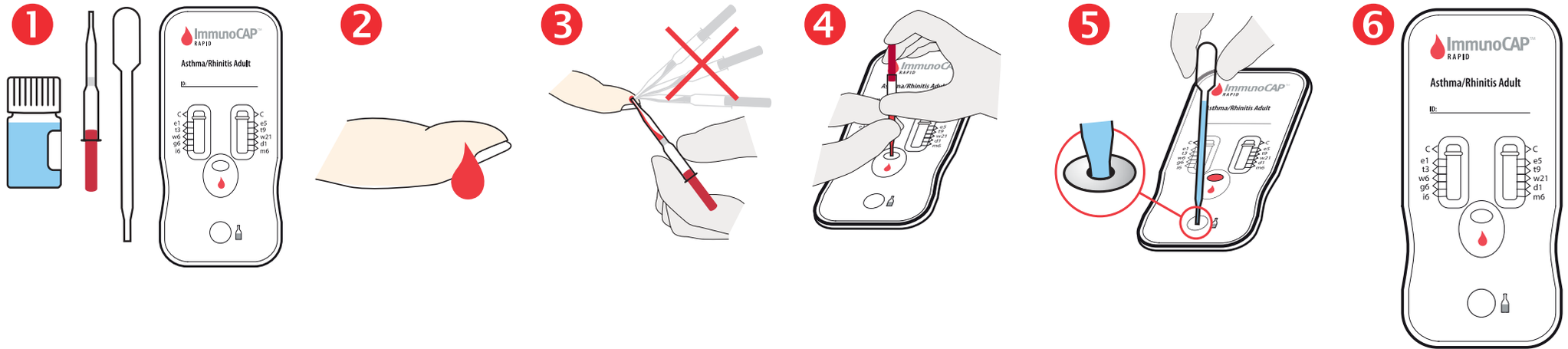
ImmunoCAP Rapid ist ein schneller und benutzerfreundlicher Point-of-Care-Test, der Sie dabei unterstützt, eine Allergie zu bestätigen oder auszuschließen.^{2,3}

Die Testergebnisse sollten immer im Zusammenhang mit der Krankengeschichte des Patienten interpretiert werden, bevor eine Diagnose gestellt wird.

ImmunoCAP Rapid identifiziert 92–95 % der symptomatischen Patienten, die auf eines der enthaltenen Allergene sensibilisiert sind.^{4, 5}



Ansicht der Allergene, die im Test ImmunoCAP Rapid Asthma/Rhinitis für Erwachsene enthalten sind.



Einfaches und schnelles Testverfahren

ImmunoCAP Rapid ist ein Bluttest zur Bestimmung von spezifischen IgE Antikörpern. Der Schnelltest bestimmt, ob im Patientenblut Antikörper gegen eines der zehn im Test enthaltenen Allergene vorhanden sind.

In nur 20 Minuten haben Sie eine klare und zuverlässige Antwort!

Tragen Sie einfach die Blutprobe auf das Testgerät auf. Nach 20 Minuten werden die Ergebnisse als farbige Streifen dargestellt.

- ImmunoCAP Rapid kann unabhängig von Alter, Symptomen, weiteren Krankheitsbildern oder gleichzeitiger Antihistaminika-Einnahme Ihrer Kunden durchgeführt werden.
- ImmunoCAP Rapid ist ein Testgerät für den einmaligen Gebrauch.
- Der First-line-Test dient zur ersten Bewertung. Unabhängig von den Ergebnissen sollte ein Patient mit Allergiesymptomen einen Facharzt aufsuchen.

Bedienungsanleitung

- 1 Reagenzien und Material im Kit.
- 2 Den Finger des Patienten kurz anwärmen. Benutzen Sie eine Lanzette, die einen guten Blutfluss gewährleistet (nicht im Testkit enthalten). Stechen Sie in die Fingerspitze.
- 3 Fangen Sie das Blut mit dem Blutentnahmegesäß auf. Halten Sie es bei der Probenentnahme leicht nach unten und decken Sie das Loch am Ende des roten Kolbens während der Blutentnahme nicht ab.
- 4 Legen Sie das Testgerät auf eine horizontale Fläche. Füllen Sie das Blut in die Vertiefung auf dem Probenträger, die mit einem roten Tropfen markiert ist. Legen Sie dabei Ihren Finger auf das Loch am Ende des Kolbens und drücken Sie vorsichtig die Blutprobe aus. Stellen Sie eine Stoppuhr auf fünf Minuten.
- 5 Nach fünf Minuten: Füllen Sie 0,5 ml Entwicklerlösung in die Vertiefung, die mit einer Flasche markiert ist. Benutzen Sie dazu die mitgelieferte Pipette und drücken Sie die Flüssigkeit behutsam aus. Stellen Sie nun die Stoppuhr auf 15 Minuten. In dieser Zeit erscheint in beiden Kontrollfenstern (C) eine rosa bis rote Linie.
- 6 Lesen Sie die Ergebnisse nach 15 Minuten ab. Ein positives Ergebnis zeichnet sich durch eine rosa-rote Linie neben dem spezifischen Allergencode aus. Die Farbintensität eines positiven Resultates kann zwischen leicht rosa und dunkelrot variieren.

Für weitere detaillierte Informationen beachten Sie bitte die Gebrauchsanweisung in der Packung.



- Point-of-Care-Test
- Identifiziert die zehn häufigsten Auslöser von inhalativen Allergiesymptomen
- Resultate bereits nach 20 Minuten
- Bewährt und zuverlässig: Ergebnisse gemäß ImmunoCAP Bluttests zur Bestimmung von spezifischem IgE⁶

Referenzen: 1. Høst A, et al. Allergy testing in children: why, who, when and how? *Allergy* 2003;58:559-69. 2. Sarratud T, et al. Accuracy of a point-of-care testing device in children with suspected respiratory allergy. *Allergy Asthma Proc* 2010;31(2):e11-e17. 3. Diaz-Vazquez C, et al. Accuracy of ImmunoCAP Rapid in the diagnosis of allergic sensitization in children between 1 and 14 years with recurrent wheezing: The IReNE study. *Pediatr Allergy Immunol* 2009;20:601-9. 4. Hedlin G, et al. Allergy Diagnosis in Children and Adults: Performance of a New Point-of-Care Device, ImmunoCAP Rapid. *WAO Journal* 2009;2(7):138-43. 5. Eigenmann PA, et al. The ImmunoCAP Rapid Wheeze/Rhinitis Child test is useful in the initial allergy diagnosis of children with respiratory symptoms. *Pediatr Allergy Immunol* 2009;20:772-9. 6. Forslid J, et al. Laboratory evaluation of a qualitative in vitro test for specific IgE in primary care as compared to quantitative measurement using automated ImmunoCAP FEIA processing. Poster discussion 230, EAACI 2008.



Information für medizinisches Fachpersonal

thermoscientific.com/phadia/de

© 2019 Thermo Fisher Scientific Inc. Alle Rechte vorbehalten. Alle Warenzeichen sind das Eigentum von Thermo Fisher Scientific und seiner Tochtergesellschaften, falls nicht anders angegeben. Rechtmäßiger Hersteller: Phadia AB, Uppsala, Schweden

Thermo Fisher Diagnostics Austria GmbH, Dresdner Str. 89, A-1200 Wien, Tel. +43 1 2702020, Fax +43 1 270202020

Thermo Fisher Diagnostics AG, Sennweidstr. 46, CH-6312 Steinhausen, Tel. +41 43 3434050, Fax +41 43 3434051

87108.AL.GB2.DE.v1.19

ThermoFisher
SCIENTIFIC