



ID NOW™ PLATTFORM
DIE PATIENTENVERSORGUNG
DER ZUKUNFT BEGINNT IN
IHRER PRAXIS.



Erfahren Sie mehr
über das ID NOW™
Instrument

NOW

Mehr Effizienz in der hausärztlichen Versorgung durch PoC-NAAT-basierte Erreger-Testung in Laborqualität und in maximal 13 Minuten. Molekulare Diagnostik wann und wo sie gebraucht wird: Beim ersten Arzt-Patienten-Kontakt.

SIE KÖNNEN PATIENTEN SOFORT TESTEN UND BEHANDELN. **NOW**

Saisonale Atemwegserkrankungen stellen eine enorme Belastung für die hausärztliche Versorgung dar.

Was gebraucht wird, ist eine zielführende Lösung, um der Belastung durch saisonale Atemwegserkrankungen zu begegnen.

DIE ID NOW™ PLATTFORM:

- Ermöglicht klare Entscheidungen beim ersten Arzt-Patienten-Kontakt.
- Spart Rückrufe und Zeit für weitere Kontakte.
- Trägt dazu bei, die Ausbreitung von Krankheiten zu verhindern.¹⁻⁴

VERFÜGBARE TESTS:

COVID-19 2.0

INFLUENZA A & B 2

RSV

STREP A 2

Die ID NOW™ Plattform nutzt eine isotherme Technologie zur Nukleinsäureamplifikation. Dabei handelt es sich um ein erprobtes und verlässliches molekulares Verfahren der neuesten Generation, bei der proprietäre Enzyme und eine konstante Temperatur die derzeit schnellste Nukleinsäureamplifikation ermöglichen.

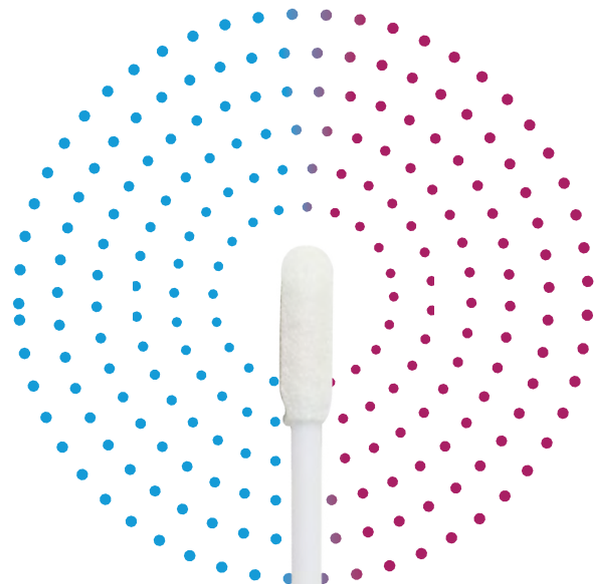
TESTS NOCH FLEXIBLER NUTZEN

Die ID NOW™ Plattform eröffnet Ihnen die Möglichkeit, zu entscheiden, welche Tests auf Grundlage der Symptomatik, der aktuellen Prävalenz und der Saisonalität durchgeführt werden sollen. Indem Sie die Zahl nicht notwendiger Tests reduzieren, können Sie Zeit und Geld sparen und gleichzeitig die diagnostische Genauigkeit in Situationen mit geringer Prävalenz erhöhen.

NOW. EIN ABSTRICH. ZWEI TESTS.

Die ID NOW™ Plattform bietet Ihnen jetzt die Flexibilität, mit einer einzigen Patientenabstrichprobe auf COVID-19 oder sequenziell auf COVID-19 und Influenza A & B zu testen.

EINE ABSTRICHPROBE



● COVID-19

● Influenza A & B



Mit der ID NOW™ Plattform können Sie Patienten helfen, gesund zu werden und gesund zu bleiben.

- Erhalten Sie molekulare Ergebnisse mit der gleichen Genauigkeit wie mit der herkömmlichen RT-PCR in Ihrer eigenen Praxis, in 13 Minuten oder weniger.
- Gewinnen Sie Entscheidungssicherheit bei Risikopatienten mit Verdacht auf eine akute Infektion, gerade im Hinblick auf Behandlungsoptionen oder mögliche Einweisung ins Krankenhaus.
- Treffen Sie effizientere Entscheidungen und verbessern Sie Ihre Behandlungsergebnisse.

HANDELN SIE OHNE VERZÖGERUNG

Die ID NOW™ Plattform liefert präzise Ergebnisse und gibt Ihnen in weniger als 13 Minuten relevante Ergebnisse an die Hand. Für klare Entscheidungen beim ersten Arzt-Patienten-Kontakt.

ID NOW™ ATEMWEGSTESTS



Ct = Zyklussschwelle
NPA = Negative Übereinstimmung (%)
PPA = Positive Übereinstimmung (%)

JETZT STEHEN IHNEN ERGEBNISSE IN LABORQUALITÄT ZUR VERFÜGUNG: WANN UND WO SIE GEBRAUCHT WERDEN. **NOW**

Die ID NOW™ Plattform ist intuitiv und erfordert nur minimalen Schulungsaufwand für die Bediener – selbst wenn diese keine Erfahrung in der Diagnostik haben.

**DIE ID NOW™ PLATTFORM
GEWÄHRLEISTET
GENAUIGKEIT UND
BENUTZERFREUNDLICHKEIT
DURCH FOLGENDE VORTEILE:**

- Anleitung auf dem Bildschirm für jeden Schritt.
- Farbcodierte Testkomponenten.
- Alle Testkomponenten sind in den Testkits enthalten.
- Keine Kühlung erforderlich.
- Kein manuelles Pipettieren notwendig.
- Einfache Konnektivität mit der Praxis-Software.





BESTELLINFORMATIONEN

INSTRUMENT UND OPTIONALES ZUBEHÖR

PRODUKTNAME

ARTIKELNUMMER

ID NOW™ INSTRUMENT

NAT-000

ID NOW™ BARCODE-SCANNER

OPR2001ZWU1201

UNIVERSALDRUCKER

55115

ID NOW™ COVID-19 2.0

24 TESTKITS

193-000

KONTROLLTUPFERKIT (12 POSITIVE, 12 NEUTRALE ABSTRICHTUPFER)

192-080

COVID-19-ZUBEHÖRPAKET MIT TUPFERTRANSPORTRÖHRCHEN
(24 STÜCK)

190-010

ID NOW™ INFLUENZA A & B 2

24 TESTKITS

427-000

KONTROLLTUPFERKIT

425-080

ID NOW™ RSV

24 TESTKITS

435-000

KONTROLLTUPFERKIT

435-080

ID NOW™ STREP A 2

24 TESTKITS

734-000

KONTROLLTUPFERKIT

734-080

*Gesamttestzeit bei sequenzieller Durchführung mit einem einzigen Patientenabstrich (COVID-19 2.0 Testergebnisse in 12 Minuten oder weniger und Influenza A & B 2 Testergebnisse in 10 Minuten oder weniger bei Durchführung der Tests in einem sequenziellen Arbeitsablauf). Sequenzielle positive Influenza-Testergebnisse nach einem negativen COVID-19-Testergebnis werden innerhalb einer Gesamttestdauer von nur 15 Minuten angezeigt.

**Ct kann als Näherungswert für die anfängliche Viruslast in einer Probe verwendet werden. Niedrige Ct-Werte stehen mit einer hohen Viruslast, hohe Ct-Werte mit einer niedrigen Viruslast in Zusammenhang. Eine niedrige Viruslast (hoher Ct-Wert) steht in der Regel mit einer abklingenden Infektion in Zusammenhang, bei der die betroffene Person oft nicht mehr infektiös ist.¹⁰

1. Nguyen Van JC, Gerlier C, Pilmis B, et al. Prospective evaluation of ID NOW™ COVID-19 assay used as point-of-care test in an emergency department. *medRxiv*. Online veröffentlicht am 4. April 2021. doi:10.1101/2021.03.29.21253909
2. Kortüm S, Krause M, Ott HJ, Kortüm L, Schlaudt HP. Molecular point-of-care testing for SARS-CoV-2 using the ID NOW™ System in emergency department: prospective evaluation and implementation in the care process. *medRxiv*. Online veröffentlicht am 13. September 2021. doi:10.1101/2021.09.09.21263266
3. Trabattoni E, Le V, Pilmis B, et al. Implementation of Alere i Influenza A & B point of care test for the diagnosis of influenza in an ED. *Am J Emerg Med*. 2018;36(6):916-921. doi:10.1016/j.ajem.2017.10.046.-018-0031-8
4. Mitamura K, Yamazaki M, Ichikawa M, et al. Clinical usefulness of a rapid molecular assay, ID NOW™ influenza A & B 2, in adults. *J Infect Chemother*. 2021;27(3):450-454. doi:10.1016/j.jiac.2020.10.009
5. ID NOW™ COVID-19 2.0 Packungsbeilage.
6. ID NOW™ Influenza A & B 2 Packungsbeilage.
7. ID NOW™ RSV Packungsbeilage.
8. ID NOW™ Strep A 2 Packungsbeilage.
9. Abbott. Data on File. ID NOW™ Strep A 2 clinical assertion data.
10. Cevik M, Tate M, Lloyd O, Maraolo AE, Schafers J, Ho A. SARS-CoV-2, SARS-CoV, and MERS-CoV viral load dynamics, duration of viral shedding, and infectiousness: a systematic review and meta-analysis. *Lancet Microbe*. 2021;2(1):e13-e22. doi:10.1016/S2666-5247(20)30172-5

© 2023 Abbott. Alle Rechte vorbehalten. Alle erwähnten Marken sind Marken der Abbott Unternehmensgruppe oder ihrer jeweiligen Eigentümer. Die verwendeten Fotos dienen lediglich zur Veranschaulichung. Alle auf diesen Fotos dargestellten Personen sind Fotomodelle.
COL-17735-02 05/23

Weitere Informationen

erhalten Sie unter

GLOBALPOINTOF CARE.ABBOTT

