



**Liste der Sars-CoV-2-Schnelltests zur Fachanwendung¹, die nicht für ein Covid-Zertifikat in Frage kommen.
Liste des tests rapides pour le SARS-CoV-2 pour usage professionnel ne donnant pas droit à un certificat COVID
Lista dei test rapidi per il SARS-CoV-2 per uso professionale che non si qualificano per un certificato COVID**

24.12.2021

Hersteller Fabricant Azienda		Antigen Schnelltest Tests rapides antigéniques Test antigenici rapidi	TestKitCode for electronic declaration ²	nasopharyngeal		Covid- Zertifikat ³	JRC ID	Grace period unit ⁴
				x				
Biocan Diagnostics Inc.	Canada	Tell Me Fast COVID-19 Antigen Test	0	x		nein / non	2673	25.10.2021
CITEST DIAGNOSTICS INC	Canada	COVID-19 Antigen Rapid Test	36	x	x	nein / non	2447	25.10.2021
Hangzhou AITest Biotech Co., Ltd.	China	COVID-19 Antigen Rapid Test (Swab)	0		x	nein / non	1946	25.10.2021
Inzek International Trading B.V	Netherlands	BIOZEK COVID-19 Antigen Rapid Test Cassette	27	x		nein / non	1988	25.10.2021
Lansion Biotechnology Co., Ltd.	China	COVID-19 Antigen-Test Kit	32	x		nein / non	1648	25.10.2021
PRIMA Lab	Switzerland	COVID-19 Antigen Rapid Test	35	x	x	nein / non	1797	25.10.2021
Shenzhen Microprofit Biotech Co., Ltd.	China	Fluorecare SARS-CoV-2 Spike Protein Test Kit	8	x		nein / non	2501	25.10.2021
Willi Fox GmbH	Switzerland	Willi Fox COVID 19 Antigen Test	12	x		nein / non	1276	25.10.2021
Xiamen Boson Biotech Co., Ltd.	China	Medicovid AG SARS-CoV-2 Antigen Schnelltest	16	x		nein / non	2526	25.10.2021

Wichtige Hinweise:

Remarques importantes :

Avvertenze importanti:

¹ 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.

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/du distributeur et n'est pas du ressort de l'OFSP.

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.

² Wird der TestKitCode zur Meldung ans Meldesystem für Infektionskrankheiten genutzt, ist bei allen Sars-CoV-2-Schnelltests ohne Code in der obenstehenden Liste der Code 0 (null) zu übermitteln.

Si le TestKitCode est utilisé pour l'annonce au système de déclaration des maladies infectieuses, le code 0 (zéro) doit être soumis pour tous les tests rapides SARS-CoV-2 sans code dans la liste ci-dessus.

Se il TestKitCode viene utilizzato per la segnalazione all'Infectious Disease Reporting System, il codice 0 (zero) deve essere presentato per tutti i test rapidi SARS-CoV-2 senza un codice nell'elenco di cui sopra.

³ Für die in dieser Liste aufgeführten Tests wird kein Covid-Zertifikat ausgestellt.

Aucun certificat COVID n'est délivré pour les tests de cette liste.

Per i test inclusi in questo elenco non sarà emesso alcun certificato COVID.

⁴ Nach Ablauf der Übergangsfrist wird der Test endgültig von der Liste gestrichen.

A la fin de la période de grâce, le test sera définitivement retiré de la liste.

Dopo la scadenza del periodo di grazia, il test sarà definitivamente rimosso dalla lista.