



Listen der validierten SARS-CoV-2-Schnelltests zur Fachanwendung¹
Listes des tests rapides validés pour le SARS-CoV-2 pour usage professionnel
Liste dei test rapidi validati per il SARS-CoV-2 per uso professionale

13.07.2021

Die Schnelltests sind ausschliesslich für **bestimmte Probematerialien** validiert und nur dementsprechend anzuwenden. Informationen bezüglich des Einsatzes der Schnelltests finden Sie auf der BAG-Webseite Covid-19-Testung.

[Webseite Covid-19 Testung](#)

Les tests rapides sont validés exclusivement pour **certains types de prélèvements** et ne doivent ainsi être utilisés que pour ceux-ci. Ces informations sur l'emploi prévu des tests rapides sont disponibles sur le site web de l'OFSP Tests COVID-19.

[Site internet Tests COVID-19](#)

I test rapidi sono validati solo per **certi tipi di campioni** e possono essere utilizzati solo per questo scopo. Le informazioni su come utilizzare i test rapidi sono disponibili sul sito internet dell'UFSP «Test COVID-19».

[Sito web Test COVID-19](#)

Validierte SARS-CoV-2-Schnelltests nach diagnostischem Standard²
Tests rapides SARS-CoV-2 validés selon le standard diagnostic
Test rapidi SARS-CoV-2 validati secondo lo standard diagnostico

Hersteller Fabricant Azienda	Antigen Schnelltest Tests rapides antigéniques Test antigenici rapidi	TestKitCode for electronic declaration	Covid-Zertifikat ³		
			nasopharyngeal	nasal	
Abbott Rapid Diagnostic GmbH, Jena (D)	Panbio COVID-19 Ag Rapid Test Device	2	x		x
AMEDA Labordiagnostik GmbH, Graz (AT)	AMP Rapid Test SARS-CoV-2 Ag	19	x		x
Atlas Link Technology Co. Ltd., China	NOVA Test SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test Kit	22	x		x
BioNote, Inc., Republic of Korea	NowCheck Covid-19 Ag Test	11	x		x



BIOSYNEX SWISS S.A., Fribourg (CH)	BIOSYNEX COVID-19 Ag BSS	17	x		x
BIOSYNEX SWISS S.A., Fribourg (CH)	BIOSYNEX COVID-19 Ag + BSS	18	x		x
CITEST DIAGNOSTICS INC, Kanada	COVID-19 Antigen Rapid Test	36	x		
Eurobio Scientific, Les Ulis (F)	EBS SARS-CoV-2 Ag Rapid Test	25	x		
Guangzhou Wondfo Biotech Co., Ltd., China	2019-nCov Antigen Test (Lateral Flow Method)	23	x		x
Hangzhou AllTest Biotech Co., Ltd., China	COVID-19 Antigen Rapid Test	10	x		x
Hangzhou Clongene Biotech Co. Ltd., China	COVID-19 Antigen Rapid Test	20	x		x
Hangzhou Lysun Biotechnology Co. Ltd., China	LYSUN Covid 19 Antigen Rapid Test Device	7	x		x
Inzek International Trading B.V, Apeldoorn (NL)	BIOZEK COVID-19 Antigen Rapid Test Cassette	27	x		
Laboratoires AAZ LMB, Boulogne Billancourt (F)	COVID-VIRO	26	x		x
Lansion Biotechnology Co., Ltd., China	COVID-19 Antigen-Test Kit	32	x		
LumiraDx Ltd., Alloa (UK)	LumiraDx SARS-CoV-2 Ag Test	9	x	x	x
MEDsan GmbH, Hamburg (D)	MEDsan SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test	6	x		x
MP Biomedicals Germany GmbH, Eschwege (D)	Rapid SARS-CoV-2 Antigen Test Card	15	x		x
nal von minden GmbH, Moers (D)	NADAL COVID-19 Ag Test	33	x		x
NanoEntek Inc., Republic of Korea	FREND COVID-19 Ag	34	x		x
New Gene (Hangzhou) Bioengineering Co. Ltd., China	COVID-19 Antigen Detection Kit	30	x		x
Precision Biosensor, Inc., Republic of Korea	ExDia COVID-19 Ag	13	x		x
PRIMA Lab, Balerna (CH)	COVID-19 Antigen Rapid Test	35	x		
Quidel Corporation, USA	Sofia SARS Antigen FIA	21	x		x
Roche (SD BIOSENSOR)	SARS-CoV-2 Rapid Antigen Test	1	x		x
SD Biosensor, Inc., Republic of Korea	STANDARD F COVID-19 Ag FIA	24	x		x
Shenzhen Microprofit Biotech Co., Ltd., China	Fluorecare SARS-CoV-2 Spike Protein Test Kit	8	x		
Siemens Healthineers	CLINITEST Rapid COVID-19 Antigen Test	31	x		x
Willi Fox GmbH, Basel (CH)	Willi Fox COVID 19 Antigen Test	12	x		
Xiamen Boson Biotech Co., Ltd., China	Medicovid AG SARS-CoV-2 Antigen Schnelltest	16	x		
Xiamen Boson Biotech Co., Ltd., China	Rapid SARS-CoV-2 Antigen Test Card	28	x		x
Zhejiang Orient Gene Biotech Co.,Ltd, China	Coronavirus Ag Rapid Test Cassette (Swab)	29	x		x



Validierte SARS-CoV-2-Schnelltests nach Screening Standard²
Tests rapides SARS-CoV-2 validés selon le standard screening
Test rapidi SARS-CoV-2 validati secondo lo standard screening

Hersteller Fabricant Azienda	Antigen Schnelltest Tests rapides antigéniques Test antigenici rapidi			
		nasopharyngeal	nasal	Covid-Zertifikat ³
Abbott Rapid Diagnostic GmbH, Jena (D)	Panbio COVID-19 Ag Rapid Test Device (Nasal)		x	x
ACON Biotech (Hangzhou) Co. Ltd.	Flowflex SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test	x	x	x
Becton, Dickinson and Company (BD), USA	BD Kit for Rapid Detection of SARS-CoV-2		x	
Becton, Dickinson and Company (BD), USA	BD Veritor System for Rapid Detection of SARS-CoV-2		x	x
Biocan Diagnostics Inc., Kanada	Tell Me Fast COVID-19 Antigen Test	x		
BIOHIT HealthCare (Hefei) Co., Ltd., China	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test Kit	x		
BIOSYNEX SWISS SA, Fribourg (CH)	BIOSYNEX COVID-19 Ag BSS		x	x
CITEST DIAGNOSTICS INC, Kanada	COVID-19 Antigen Rapid Test		x	
Dräger Safety AG & Co. KGaA, Lübeck (D)	Antigen Test SARS-CoV-2		x	
GenBody Inc., Republic of Korea	GenBody COVID-19 Ag	x		x
Hangzhou AllTest Biotech Co., Ltd., China	COVID-19 Antigen Rapid Test (Swab)		x	
möLab GmbH, Langenfeld (D)	mö-screen Corona Antigen Test	x		x
PCL, Inc., Republic of Korea	PCL COVID19 Ag Gold	x		
PRIMA Lab, Balerna (CH)	COVID-19 Antigen Rapid Test		x	
SD Biosensor, Inc., Republic of Korea	SARS-CoV-2 Rapid Antigen Test Nasal		x	x
Siemens Healthineers	CLINITEST Rapid COVID-19 Antigen Test		x	x
Zhejiang Orient Gene Biotech Co.,Ltd, China	Coronavirus Ag Rapid Test Cassette (Swab)		x	x



Wichtige Hinweise:

Information importante :

Avvertenza importante:

¹ Die aufgelisteten SARS-CoV-2-Schnelltests dürfen nur in Verkehr gebracht werden, wenn sie die Anforderungen des Medizinproduktrechts 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 Diese Liste beinhaltet SARS-CoV-2-Antigen-Schnelltest, welche die Kriterien des diagnostischen Standards gemäss Anhang 5a der Covid-19-Verordnung 3 erfüllen und gemäss des Art. 24 der Covid-19-Verordnung 3 für die Anwendung durch spezifisch geschulte Personen ausserhalb von gemäss Artikel 16 des Epidemiengesetzes bewilligten Laboratorien eingesetzt werden dürfen.

La liste contient les tests de mise en évidence rapide de l'antigène SARS-CoV-2, qui sont conformes aux exigences du standard diagnostique selon l'annexe 5a de l'ordonnance 3 COVID-19. Ces tests peuvent être utilisés en dehors des laboratoires de diagnostic selon l'article 16 de la loi sur les épidémies, mais uniquement par du personnel qualifié selon l'article 24 de l'ordonnance 3 COVID-19.

Questa lista elenca i test rapidi per l'antigene SARS-CoV-2 che soddisfano i criteri standard diagnostici secondo l'allegato 5a dell'ordinanza 3 COVID-19. Conformemente all'articolo 24 dell'ordinanza 3 COVID-19, essi sono approvati per l'uso da parte di personale specificamente formato al di fuori dei laboratori approvati ai sensi dell'articolo 16 della legge sulle epidemie.



3 Diese Liste wird nicht automatisch mit der HSC common list der EU abgeglichen und zurzeit wöchentlich aktualisiert. Deshalb kann es zu vorübergehenden Abweichungen zwischen den Listen kommen, bis beide Listen auf dem neusten Stand sind. Jedoch werden die für ein Covid-Zertifikat gültigen Antigen-Schnelltest im 24 Stundentakt aktualisiert. Daher ist eine Markierung in dieser Liste als anerkannter Antigen-Schnelltest für das Covid-Zertifikat eine Hilfestellung zu verstehen (ist rechtlich nicht verbindlich). Die Gültigkeit eines bereits ausgestellten Covid-Zertifikats basierend auf einer Testung mit einem Antigen-Schnelltest ist über die gesamte Gültigkeitsdauer (48 Stunden) gewährleistet, selbst wenn Tests von der Liste entfernt werden sollten.

Cette liste n'est pas automatiquement synchronisée avec la liste commune HSC de l'UE mais elle est néanmoins mise à jour une fois par semaine. Par conséquent, il peut y avoir des divergences temporaires entre les listes. Cependant, les tests rapides antigéniques valables pour un certificat COVID sont mis à jour toutes les 24 heures. Par conséquent, la mention dans cette liste d'un test rapide antigénique approuvé pour le certificat COVID est une aide (sans valeur juridique). La validité d'un certificat COVID déjà émis sur la base d'un test rapide antigénique est garantie pour toute la période de validité (48 heures), même si des tests devaient être retirés de la liste. Questo elenco non è sincronizzato automaticamente con l'elenco comune HSC dell'UE e viene attualmente aggiornato una volta a settimana. Pertanto, ci possono essere delle discrepanze temporanee tra le liste fino a quando entrambe non vengono aggiornate. Tuttavia, i test antigenici rapidi validi per un certificato COVID sono aggiornati ogni 24 ore. Pertanto, la menzione in questa lista come test antigenico rapido riconosciuto per il certificato COVID è da intendersi come un aiuto (non è vincolante legalmente). La validità di un certificato COVID già emesso, basato su un test antigenico rapido, è garantita per tutto il periodo di validità (48 ore), anche se i test dovessero essere rimossi dalla lista.