







# LumiraDx INR Test

Zuverlässige INR-Ergebnisse am Point-of-Care in unter 90 Sekunden<sup>1\*</sup>



**Schnelle Ergebnisse:** Zuverlässige Ergebnisse mit Kapillarblut aus der Fingerbeere in < 90 Sekunden\*



**Testzugriff:** Handliches, mobiles Gerät für den Einsatz an fast jedem Ort



**Einfacher Ablauf:** Einfacher Testablauf mit unkomplizierter Probennahme aus Kapillarblut – keine Venenpunktion erforderlich



**Problemlose Lagerung:** Ungekühlt bei Umgebungstemperatur (5 – 32 °C) lagerbar



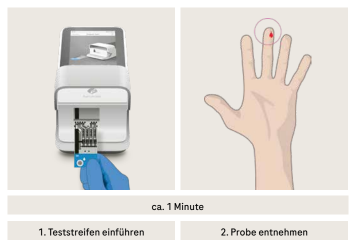
<sup>\*</sup> Bei einer supratherapeutischen INR > 4,0 kann es 90-180 Sekunden bis zum Vorliegen der Testergebnisse dauern.

## Verwendungszweck und medizinischer Nutzen

Der LumiraDx INR Test misst die quantitative Prothrombinzeit, die als International Normalized Ratio (INR) angegeben wird, anhand einer einzigen direkt aus der Fingerbeere entnommenen Blutprobe. <sup>1, 2</sup> In der Arztpraxis oder bei Patienten zuhause von geschultem medizinischem Fachpersonal durchgeführte INR-Tests ermöglichen schnelle Ergebnisse. Dadurch kann der Behandlungsplan direkt vor Ort angepasst werden und dem Patienten bleibt ein weiterer Gang in die Praxis und eine Venenpunktion erspart. <sup>1</sup>

## Einfacher Ablauf

Der LumiraDx INR Test ist für die Verwendung mit dem LumiraDx System vorgesehen. Lesen Sie vor der Durchführung dieses Tests die im Lieferumfang des Kits enthaltene Gebrauchsanweisung genau durch.





3. Auftragen und starten



< 90 Sekunden\*

4. Ergebnisausgabe

#### **Technische Daten**

Probenart	Blut aus der Fingerbeere
Probenmenge	8 μl
Ergebnisausgabe nach	< 90 Sekunden*
Präzision	< 3,73 % VK
Messbereich	0,8 - 80 INR
Hämatokrit	25-55%
Transferröhrchen	ohne Antikoagulans
Externe Kontrollen	Flüssig-QK in 2 Konzentrationen (3×3-ml-Fläschchen/Konzentration/Kit) Separat erhältlich Gekühlte Lagerung bei 2 – 8 °C Nach Öffnen des Fläschchens 30 Minuten stabil
Lagerungsbedingungen Kit	5-32°C
	* Bei einer supratherapeutischen INR > 4,0 kann es 90–180 Sekunden bis zum Vorliegen der Testergebnisse dauern.

Roche Diagnostics Deutschland GmbH Sandhofer Straße 116 68305 Mannheim

LUMIRADX ist eine Marke von Roche.

© 2025 Roche Diagnostics. Alle Rechte vorbehalten.

www.roche.de

#### Quellen

<sup>2</sup> LumiraDx Produktbeilage INR (Version 4, 2024)

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Tait RC, Hung A, Gardner RS. Performance of the LumiraDx Platform INR Test in an Anticoagulation Clinic Point-of-Care Setting Compared With an Established Laboratory Reference Method. Clin Appl Thromb Hemost. Jan.-Dez. 2019;25:1076029619890423.