



6QW-US2-000



Alexander Becker

Singerhoffstr 12

44225 Dortmund

DE

Ausweisnummer

01704827775

Datum: 17.10.2022

Beauftragte Leistung: COVID-19 Ag Test

Durchführung von:
Mobile Health Care Logistics GmbH
Singerhoffstraße 21, 44225 Dortmund

Testergebnis COVID-19 Antigen Test / Zertifikat

Hiermit wird bestätigt, dass Alexander Becker, 16.04.1968, zum Zeitpunkt 17.10.2022, 11:38 mit einem COVID-19 Antigen Test, Probanden-ID 6QW-US2-000, durch den Schnelltest

NEGATIV

getestet wurde. Es konnte zu diesem Zeitpunkt kein Nachweis des Coronavirus SARS-CoV-2 gefunden werden.

Testdetails*

Beschreibung: Der COVID-19-Antigen-Schnelltest ist ein kolloidaler „Gold-Immunoassay“ zum qualitativen - Nachweis von SARS-CoV-2-Nucleocapsid Antigenen in Nasopharynx- und Oropharynx-Abstrichen.

Test: Lateral Flow Immunoassay/ Immunographischer In-vitro-Test

Ziel Antigen: Nucleocapsid (N)

Typ: Qualitativ

Probenmaterial: Nasopharynx- und Oropharynx-Abstriche

Hersteller: Zhejiang Orient Gene Biotech Co.,Ltd

Zulassung: Vom Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte gelistet und CE-zertifiziert, BfArM Test-ID: AT039/20, PEI evaluiert
EU Common list of rapid antigen tests-Device ID 1343

Spezifität: 99,60 %

Sensitivität: 98,32 %

*Herstellerangaben

Mobile Health Care Logistics GmbH

(Dieses Schreiben wurde maschinell erstellt und ist ohne Unterschrift gültig)

Bitte beachten Sie zusätzlich die auf der Folgeseite aufgeführten Hinweise.

Empfehlungen

Um das Risiko einer Infektion so gering wie möglich zu halten, empfehlen wir dringend, sich an die Richtlinien der Bundeszentrale für gesundheitliche Aufklärung (BZgA; <https://www.infektionsschutz.de/>) zu halten.

Limitationen

Die angewandte Methode kann Infektionen mit SARS-CoV-2 nur nachweisen, wenn die Rachenschleimhaut betroffen ist und Viren bereits intrazellulär vervielfältigt worden sind, was üblicherweise innerhalb der ersten Tage nach Infektion eintritt. Eine qualitativ schlechte Probenentnahme (zu wenig Abstrichmaterial, falsche Abnahmestelle) können ebenso wie unsachgemäße oder verzögerte Transfers zum Labor zu falsch-negativen Befunden führen. Bei Infektionsverdacht oder kontinuierlicher Exposition sollte der Test regelmäßig wiederholt werden. Dieser Test wird für die präventive Testung verwendet. Eine klinische Diagnose durch den Arzt erfordert immer eine Bewertung dieses Ergebnisses mit dem klinischen Bild und weiteren Patienteninformationen.

Haftungsausschluss

Jede Verarbeitung einer klinischen Probe sowie die erforderliche Untersuchung selbst basieren auf dem jeweils aktuellsten, wissenschaftlichen und analytischen Stand der Technik. In sehr wenigen Fällen können Tests nicht das richtige Ergebnis zeigen. Zugrundeliegende Ursachen können z.B. eine niedrige Qualität des zugesandten Materials sein, z.B. durch fehlerhafte Abstriche oder nachträgliche Verunreinigung, oder ein Ausfall der Analyse durch unvorhersehbare oder unbekannte Gründe. Auch kann es sein, dass sich eine Infektion noch nicht ausreichend ausgebreitet hat und deswegen in der vorliegenden Probe noch nicht feststellbar war. Sofern das zugrundeliegende Problem von der Mobile Health Care Logistics GmbH nicht erkannt werden konnte, ist diese für das unvollständige, potenziell irreführende oder sogar falsche Ergebnis einer Analyse nicht verantwortlich. Ich bin hiermit informiert worden, dass die ärztliche Leitung und Mobile Health Care Logistics GmbH keine Produkthaftungsgarantie für den verwendeten COVID-19-Antigen-Schnelltest der Zhejiang Orient Gene Biotech Co.,Ltd übernehmen.

Standortinformationen:

Mobile Health Care Logistics GmbH
Singerhoffstraße 21, 44225 Dortmund



6QW-US2-000



Alexander Becker

Singerhoffstr 12

44225 Dortmund

DE

ID Number

01704827775

Date: 17.10.2022

Service booked: COVID-19 Ag Test

Carried out by:

**Mobile Health Care Logistics GmbH
Singerhoffstraße 21, 44225 Dortmund**

Test Result COVID-19 Antigen Test / Certificate

We hereby confirm that Alexander Becker, 16.04.1968, at the time of testing 17.10.2022, 11:38 with a COVID-19 rapid antigen test, test person-ID 6QW-US2-000, tested

NEGATIVE

Evidence of infection with Coronavirus SARS-CoV-2 was not detected.

Test details*

Description: The COVID-19 rapid antigen test is a colloidal 'gold-immunoassay' for the qualitative detection of SARS-CoV-2-nucleocapsid antigens in nasal and throat swabs.

Test: Lateral Flow Immunoassay/ immunochromatographic in-vitro test

Target antigen: Nucleocapsid (N)

Type: Qualitative

Sample material: Nasopharynx and oropharynx swabs

Manufacturer: Zhejiang Orient Gene Biotech Co.,Ltd

Approved: Listed by the Federal Institute for Drugs and Medical Devices and CE-certified,
BfArM Test-ID: AT039/20, PEI evaluiert

EU Common list of rapid antigen tests-Device ID 1343

Spezifität: 99,60 %

Sensitivität: 98,32 %

*manufacturer's specifications

Mobile Health Care Logistics GmbH

(This letter was generated automatically and is valid without a signature)

Bitte beachten Sie zusätzlich die auf der Folgeseite aufgeführten Hinweise.

Recommendations

To minimise the risk of infection as far as possible, we strongly recommend that you follow the guidelines of the Federal Centre for Health Education (BZgA; <https://www.infektionsschutz.de/>).

Limitations

The method applied can identify an infection with SARS-CoV-2 only if the pharyngeal mucosa is affected and the virus has replicated intracellularly, which usually takes place within the first few days of infection. A poor-quality sample (insufficient swab material, incorrect collection point) as well as improper or delayed transfer to the laboratory may result in false-negative results. The test should be repeated regularly if you suspect infection or have prolonged exposure. This test is intended for preventative purposes. A clinical diagnosis by a doctor always entails an evaluation of this result together with the clinical picture and additional patient information.

Disclaimer

Any processing of a clinical sample, as well as the required examination itself, are based on the most up-to-date, scientific and analytical state-of-the-art in each case. In a very small number of cases, tests may not provide a correct result. The reasons for this may include e.g., low quality of material submitted e.g., as a result of incorrect swabbing or subsequent contamination or failure of the analysis due to unforeseeable or unknown reasons. It may also be the case that an infection has not yet spread sufficiently and could therefore not yet be detected in the present sample. If the underlying problem could not have been identified by Mobile Health Care Logistics GmbH, it shall not be responsible for the incomplete, potentially misleading or false result of an analysis. I hereby acknowledge that I was informed that the medical management and Mobile Health Care Logistics GmbH do not assume any warranty under product liability law for the COVID-19 rapid antigen tests manufactured by Zhejiang Orient Gene Biotech Co.,Ltd.

Location information:

Mobile Health Care Logistics GmbH
Singerhoffstraße 21, 44225 Dortmund