



**Testcode: M Z V - R V 4 - 0 0 0**

Thomas Zawodny  
Neugasse 11  
35428 Langgöns  
0178 212 80 32

Ausweisnummer:

**Datum:** 16.10.2022

**Beauftragte Leistung:** PCR-Test

**Anfahrt:** DRK Testzentrum Gießen-Sommerlad  
Pistorstraße 2, 35394 Gießen

**BGB-Vorstand:**

Christian Betz (Vors.)  
Alexander Mack

## Testergebnis RT-PCR Test / Zertifikat

Hiermit wird bestätigt, dass **Thomas Zawodny**, geb. am 30.06.1971, zum Zeitpunkt

**16.10.2022  
um 12:08 Uhr**

Probanden-ID MZV-RV4-000, durch den COVID-19 RT-PCR Test

# POSITIV

getestet wurde.

**CT-Wert: 21**

Es wurden Nachweise des Coronavirus SARS-CoV-2 gefunden. Es ist zwingend notwendig, dass Sie sich umgehend in Quarantäne begeben und die vom RKI empfohlenen Maßnahmen in Kooperation mit dem Gesundheitsamt eingeleitet werden.

Da es sich nach dem Infektionsschutzgesetz bei Covid-19 um eine meldepflichtige Krankheit handelt, sind wir außerdem verpflichtet, eine Meldung beim zuständigen Gesundheitsamt einzureichen und damit das weitere Vorgehen zu initiieren.

Das zuständige Gesundheitsamt finden Sie auf dieser Webseite: <https://tools.rki.de>.

### Testdetails\*

Beschreibung: Fluorion nCoV-19 QLP 2.1 Real-Time-PCR

Test-Details:

Test-Hersteller: Iontek

Code der Charge: 1

**Spezifität des Tests:**

\*Herstellerangaben

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

## **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, daher wird der Test durch unterwiesenes Personal durchgeführt. 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, einem PCR-Test 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 entnommenen 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 vorher durch den Anbieter nicht erkannt werden konnte, ist dieser für das unvollständige, potenziell irreführende oder sogar falsche Ergebnis einer Analyse nicht verantwortlich. Ich bin hiermit informiert worden, dass die ärztliche Leitung und Anbieter keine Produkthaftungsgarantie für den verwendeten Test übernehmen.

Durchführung von: DRK Kreisverband Marburg-Gießen e. V. Eichgärtenallee 90 35394 Gießen



**Testcode: M Z V - R V 4 - 0 0 0**

Thomas Zawodny  
Neugasse 11  
35428 Langgöns  
DE  
0178 212 80 32

Passport-ID:

**Date:** 16.10.2022

**Service booked:** PCR-Test

**Test location:** DRK Testzentrum Gießen-  
Sommerlad  
Pistorstraße 2, 35394 Gießen

**BGB-Vorstand:**

Christian Betz (Vors.)  
Alexander Mack

## Test Result RT-PCR Test / Certificate

We hereby confirm that **Thomas Zawodny**, 30.06.1971, at the time of testing

**16.10.2022  
12:08**

with a COVID-19 RT-PCR Test, test person-ID MZV-RV4-000, tested

# POSITIVE

**CT-Value: 21**

Evidence of infection with Coronavirus SARS-CoV-2 was detected. It is vital that you immediately self-quarantine and take all measures recommended by the Robert Koch Institute (RKI) in cooperation with the health authority.

Since Covid-19 is a notifiable disease under the German Infection Protection Act (*Infektionsschutzgesetz*) we are required to report the test result to the competent health authority and initiate further steps. To find your local health authority, go to: <https://tools.rki.de>.

### Test details\*

Description: Fluorion nCoV-19 QLP 2.1 Real-Time-PCR

Test details:

Test producer: Iontek

The code of the batch: 1

\*manufacturer's specifications

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

## 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, a PCR test, 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 be recognized beforehand by the provider, he is not responsible for the incomplete, potentially misleading or even incorrect result of an analysis. I hereby acknowledge that I was informed that the medical management and provider do not assume any warranty under product liability law for the test used.

Test center provider: DRK Kreisverband Marburg-Gießen e. V. Eichgärtenallee 90 35394 Gießen