



Bundesinstitut  
für Arzneimittel  
und Medizinprodukte

## PCL COVID19 Ag Gold Saliva

### Antigen Schnelltest

#### Testsieger in der Vergleichsstudie des Deutschen Roten Kreuzes

Der Antigen Schnelltest von PCL eröffnet eine neue Dimension in der Eindämmung der Corona Pandemie.

Anders als die meisten Schnelltests erfolgt der qualitative Nachweis einer möglichen COVID-19 Infektion bequem, schmerzfrei und präzise über Speichelabgabe.

Zahlreichen Publikationen in medizinischen Fachjournalen zufolge, ist der Spucktest außerdem sicherer als beispielsweise naso-oro-pharyngeal Tests (Nasen/Rachen Abstriche), deren Resultate maßgeblich von fachlich korrekt durchgeführten Abstrichen abhängen. Ungeachtet dessen, sind diese Tests für die Probanden nicht nur unliebsam, sondern partiell auch mit Schmerzen, Nasenbluten und sogar Erbrechen verbunden.

Der PCL COVID19 Ag Gold Saliva hingegen ist sehr einfach zu handhaben und kann vor Ort durch geschultes Personal durchgeführt werden. („Point of Care“ – POC)

Die aktuelle Studie des Deutschen Roten Kreuzes (DRK), demgemäß der PCL Test am besten abschnitt, weisen PCL COVID19 Ag Gold Saliva hervorragende Werte zu.

- Der Test zeigt eine hohe klinische Sensivität von 94 % sowie eine klinische Spezifität von 100 %.
- Der CT Wert von 22 übertrifft andere Produkte.
- Das Ergebnis ist bereits in 10 Minuten verfügbar.
- PCL COVID19 Ag Gold Saliva ist CE zertifiziert und laut Verordnung als beim BfArM gelisteter Test erstattungsfähig.

Damit eignet sich der Test hervorragend als schnellstmöglicher Nachweis für das Gefährdungspotential in sensitiven Bereichen von Kliniken, Pflegeeinrichtungen, Testzentren, Unternehmen und Praxen.

Vor allem Einrichtungen mit hohem Publikumsverkehr, inter alia Flughäfen, Bahnhöfe etc. werden von der Präzision und dem raschen Testresultat profitieren.

Die in Großbritannien und anderen Ländern neu entdeckte Variante des Corona Virus beeinflusst das Testergebnis im Übrigen nicht. Der PCL Schnelltest beruht auf dem Nucleoprotein. Das in UK detektierte Virus hat nur im sog. Spike Protein mutiert.

Ein Test besteht aus

- 1 Testkarte
- 1 Extraktionspufferröhrchen
- 1 Filterdeckel

Die Verpackungseinheit beinhaltet 50 Tests. Für den seit 21.12.2020 erlaubten Verkauf in Apotheken sind Einzeltests erhältlich.

Box mit 50 Testkits



Einzelverpackung

## Testkarte



Der Test wird in Kooperation mit dem Hersteller PCL Inc. und der deutschen Gesellschaft zur Forschung, Entwicklung und Distribution von Diagnostika im Blutspendewesen (GFE) exklusiv in Europa vertrieben. Die **GFE** ist eine hundertprozentige Tochter der Verbände des Deutschen Roten Kreuzes (DRK) und gilt seit 15 Jahren als in der PCR Analytik führend.

Als Vertriebspartner für den Handel fungiert die **LVL technologies GmbH & Co. KG** in D-Crailsheim. Das Unternehmen wurde 1989 gegründet und agiert international als einer der weltweiten Marktführer für spezielle Labortechnik wie Pipettiersysteme und Liquid Handling.

Sie erhalten somit ein Produkt von höchster Qualität und, bei Schnelltests, von bisher kaum erreichten Werten. Die bequeme Methodik wird die Bereitschaft zu regelmäßigen Tests deutlich erhöhen und unterstützt insbesondere die betrieblichen und öffentlich-rechtlichen Maßnahmen zur Pandemie Vorsorge.

LVL technologies GmbH & Co. KG

Dr. Ulrich Urthaler-Mölkner

*LVL technologies GmbH & Co. KG  
Theodor-Storm-Str 17  
74564 Crailsheim  
Fon direkt: +49 8664 6989804  
Mobil: + 49 176 24091312  
Mail: [ulrich.urthaler@lvl-technologies.com](mailto:ulrich.urthaler@lvl-technologies.com)*

*Vertrieb Schweiz und Fürstentum Liechtenstein*

*Zanella GmbH  
Sinslerstrasse 122  
6330 Cham*

*041 781 10 00  
[info@zanellagmbh.ch](mailto:info@zanellagmbh.ch)  
[www.zanellagmbh.ch](http://www.zanellagmbh.ch)*