

Solicitud / Request: FA104355589

Paciente / Patient: LILIA LORENA SANCHEZ ROCHA

Consultorio / Module: NOR2

Fecha Nacimiento / Date of Birth: 19/02/1971 (dd/mm/yyyy)

Fecha de Toma / Testing Date: 24 de NOVIEMBRE de 2021 / 24 NOVEMBER 2021

Edad / Age: 50 años 9 meses

Hora de Toma / Testing Hour: 13:17 (hh:mm) Tiempo del Centro / Central Time

Sexo / Gender: FEMENINO

Cédula Profesional / Professional License: 6787232

PRUEBA RÁPIDA DE DIAGNÓSTICO IN VITRO PARA LA DETECCIÓN CUALITATIVA DEL ANTÍGENO (Ag) DEL SARS-CoV-2
RAPID IN VITRO DIAGNOSTIC TEST FOR THE QUALITATIVE DETECTION OF SARS-CoV-2 ANTIGEN (Ag)

ESTUDIO / TEST

RESULTADO / RESULT

VALORES DE REFERENCIA / REFERENCE VALUES

Antígeno (Ag) del SARS-CoV-2 / SARS-CoV-2 antigen (Ag)

***NEGATIVO / NEGATIVE**

NEGATIVO / NEGATIVE

- Para pacientes con sospecha de infección actual por COVID-19
- Sensibilidad: 93.3% (98.2% para muestras con valores de Ct $\leq$ 33)
- Especificidad: 99.4%

Método: Prueba rápida de diagnóstico in vitro para la detección cualitativa del antígeno (Ag) del SARS-CoV-2 en muestras nasofaríngeas humanas con hisopo de personas que cumplen los criterios clínicos y/o epidemiológicos de la COVID-19.

La prueba proporciona resultados preliminares de análisis. Los resultados negativos no descartan la infección por SARS-CoV-2 y no se pueden utilizar como el único fundamento para un tratamiento u otras decisiones de gestión. Los resultados negativos deben combinarse con observaciones clínicas, historial del paciente e información epidemiológica. La prueba no está diseñada para usarse como prueba de detección de donantes para el SARS-CoV-2.

Marca "Panbio COVID-19 Ag Rapid Test Device" fabricado por Abbott con autorización COFEPRIS CAS/DEAPE/15964/2020.

- For patients with suspected current COVID-19 infection
- Sensitivity: 93.3% (98.2% for samples with Ct values $\leq$ 33)
- Specificity: 99.4%

Method: Rapid in vitro diagnostic test for the qualitative detection of SARS-CoV-2 antigen (Ag) in human nasopharyngeal swabs from people meeting the clinical and / or epidemiological criteria for COVID-19.

The test provides preliminary analysis results. Negative results do not rule out SARS-CoV-2 infection and cannot be used as the sole basis for treatment or other management decisions. Negative results should be combined with clinical observations, patient history, and epidemiological information. The test is not designed to be used as a donor screening test for SARS-CoV-2.

Brand "Panbio COVID-19 Ag Rapid Test Device" manufactured by Abbott authorization COFEPRIS CAS/DEAPE/15964/2020.



evqKntWqQqlfGg3hmuwrTUaHrcLjiv/Hk7pFSZA0sNRA7KKjgR3k6afXI9lCfn4n/bh0ritE/o1e8hpKXsMCK
jrHFLYnpeNxbMGVGAz7HhnLOv9s9mOcd1k2fdbJOs5omm2UcNXiLnP7c1yM1F9UMRKvpdhrvXGniZXWmOnG49
bWHasa13rwR7ZpQHxTyYsckIxZnOzFwY1E7HuB+ZTK+t8oaQ3f6SJ5BSdhJCj11cPf7NwNeB9HpOg+1DjDOFAe
vCTXRkZ2XoJAYDapwIf0X214O+1fEcaV2I8Y0g0Oz9XbXSqk52wNU/5cugGKV6bO3ozeLNETxUbw1wPV+GJ
a6pGOf6cw7a2q1T0kPL2ZuNJtq/110Ta4LZ+sxvpgT2/L3+3GrTAqBBdrGkGWIud1A==

Responsable / Person in Charge: EUNICE LOPEZ GARCIA



evqKntWqQqlfGg3hmuwrTZCoojt1I1LI98tWZA6Xy7CG+Z1pswF1Irjwq3e7zfb
yggLcmmuOP3F0Rsuu0bu5EJ5zDH0gsL6QSR9Nqx0CT9hFnFViTgZtLNHDTQv9pdH
HV6ywcJmO4odxKsh/jnDFnsssw8hzVve5Udc/AWoSvs=

Responsable Laboratorio / Lab Manager: QUÍMICO CLÍNICO EDWUIN POLO RAMÍREZ
Cédula Profesional / Professional License: 11550832



Descargar / Download PDF