

Solicitud / Request: FA104351983	Consultorio / Module: HOSPITAL GENERAL, MXC
Paciente / Patient: ERICK DAVID CRUZ FLORES	Fecha de Toma / Testing Date: 24 de NOVIEMBRE de 2021 / 24 NOVEMBER 2021
Fecha Nacimiento / Date of Birth: 02/08/1992 (dd/mm/yyyy)	Hora de Toma / Testing Hour: 10:39 (hh:mm) Tiempo del Centro / Central Time
Edad / Age: 29 años 3 meses	Cédula Profesional / Professional License: 10999855
Sexo / Gender: MASCULINO	

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: 98.1%
- Especificidad: 99.8%

Método: Prueba rápida de diagnóstico in vitro para la detección cualitativa del antígeno (Ag) del SARS-CoV-2 en muestras nasales 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 TM COVID-19 Ag Rapid Test Device Nasal" fabricado por Abbott con autorización COFEPRIS CAS/DEAPE/14821/2021.

- For patients with suspected current COVID-19 infection
- Sensitivity: 98.1%
- Specificity: 99.8%

Method: Rapid in vitro diagnostic test for the qualitative detection of SARS-CoV-2 antigen (Ag) in human nasal 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 TM COVID-19 Ag Rapid Test Device Nasal" manufactured by Abbott authorization COFEPRIS CAS/DEAPE/14821/2021.



evqKntWqQglfGg3hmuwrTUaHrcLjiv/Hk7pFSZAQsNRA7KKjgR3k6YEBkGHcdF9Ec4sIP5gTF1VIy45gIqvyQ
wb2XYft8iEyCgkH8JUstr4m31MNCbhnXxbpU+OLhjKrcNUpe4z1FdavOh4kWDMaZ7CDaFKgAFU52FHZRRkuQO
VoVgHprcGxPk7YxqIQwufW9IWU8VmX6UulH1MPLU1bg/Lg4LiTjVMQ+sta7jwXDIjfv83Vn14y/7IpgzibDRY
GJW6QQbHKeDELVGUeaQ9bj8hmIAB/LdyhAqOD3+/VnINou9a7KA25jZM4JQ5HgN/uRRLdnOItpFY00kP2eGnm
1H9ybXLURCNPPws03mwuKuVIaweFCXxMUOP9PPGWiVmck2ffvXS0351DmRR4+bbYE7mNNYUKSh6jnK6zX6bgT
BGK+x8T6aOYaQ==

Responsable / Person in Charge: CARLOS ALBERTO MONTILLA MILLAN



Descargar / Download PDF