

Solicitud / Request: FA104363058

Paciente / Patient: EDNA GONZALEZ SOLIS

Fecha Nacimiento / Date of Birth: 21/10/1974 (dd/mm/yyyy)

Edad / Age: 47 años 1 meses

Sexo / Gender: FEMENINO

Consultorio / Module: SAYAGO, XL

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

Hora de Toma / Testing Hour: 20:40 (hh:mm) Tiempo del Centro / Central Time

Cédula Profesional / Professional License: 2042388

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 ≤ 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 ≤ 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/Hk7pFSZA0sNRA7KKjgR3k6Ysx+1HwyhwL/bh0ritE/o1e8hpKXsMCK
jrHFLYnpeNxtZnzvAnqph3VqJHUXU7V2zrVdkU2MrPx0HQMx+V8o2HZIjY+T02MVn4FKq+NuNw2Z7cGBkVxw
iGTwrOVZQH0uO6PgZSbw/LdDyPoeycIzqNiSTZ+2o96QgZpAEjBKXLCplihU1JRwFwdpm84jFsSvCpzU7ggs
MICUQNIcy0iyZV0z9ErMZDmPhUFJt6gOsPUks6/1nDbs5W73ZizLD7Pj5fC8xkdqfn0xJP80s53v8/ZgPh5F4
xH3EDT1EnPGAFe4GttJSGbLeIgKgXp3cQGtIgPstEpnedy1+3fN3H1tV5LartmxMHQ==

Responsible / Person in Charge: JOSE LUIS ALARCON VARGAS



evqKntWqQqlfGg3hmuwrTcjhyJzaauALbKeviEocHmIpjGSjL6p7RQEHyeI120
XoUCCOLvWfGKPOdolusDN6xhaSETuRqZimr1RdhYFVp3z9by7CFCC5wiUSTtOjG
rWdmQtJAqZapcQbYXY0Z5T+uGG8qJjYXwhJt1qZVKluK7DQyLHHAQ3sssW8hzVVe
5Udc/AWoSvs=

Responsible Laboratorio / Lab Manager: QUIMICO FARMACEUTICO BIOLOGO BERNARDINO
RAFAEL MELO TORRES

Cédula Profesional / Professional License: 608044



Descargar / Download
PDF