

Solicitud / Request: FA104356073

Paciente / Patient: MARIELVA CASTRO GONZALEZ

Fecha Nacimiento / Date of Birth: 15/03/1994 (dd/mm/yyyy)

Edad / Age: 27 años 8 meses

Sexo / Gender: FEMENINO

Consultorio / Module: BARCELONA, MTY OTE

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

Hora de Toma / Testing Hour: 13:41 (hh:mm) Tiempo del Centro / Central Time

Cédula Profesional / Professional License: 12420513

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.



evqKntWqQqlfGg3hmuwrTUaHrcLjiv/Hk7pFSZAQsNRA7KKjgR3k6ZIP2p+/GfMQQoAGFcy1qztIy45gIqvyQ
wb2XYft8iEyVqR4kXkI4xuSU6hWP8B/YEZXMJwuRmnKQy7fpBf4APIbVDHFDCSw+RNDNdGfDVhmtBTOXccDmI
afK56W1w27P2gTQVJL/mBj2Z2HoIHZCLrTNbC/kMKp5+jTaeZ6m5VSs11QtPj1+LEHUbFbE8WYQpD5j428VQi
tcYmwZeV8YKqkJAKEfIrE6oUu37jJWBK0kvyE3Bp1RNBWKCPjdY/0zuZXpgbCeeSQ8eDg8Rk1nbKDHow2AfSf
YoeZMvyMnUIIaihlK8woeW9JTq/110Ta4LZ+sxvpgT2/L3+3GrTAqBCjj3BsGWTzA==

Responsable / Person in Charge: EDUARDO JAVIER SOLIS ZAPIAIN



Descargar / Download PDF