

Solicitud / Request: FAC478863-5

Paciente / Patient: JORGE ANDRÉ CARRILLO GUADARRAMA

Fecha Nacimiento / Date of Birth: 17/03/2006 (dd/mm/yyyy)

Edad / Age: 15 años/years 10 meses/months

Sexo / Gender: MASCULINO

Consultorio / Module: RIO MAYO

Fecha de Toma / Testing Date: 07 de FEBRERO 2022/06FEBRUARY2022

Hora de Toma / Testing Hour: 13:46 (hh:mm)

Cédula Profesional / Professional License: 9587548

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 8 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/Hk7pFSZADsNRA7KKjgR3k6d+ZgbK26vxu/bh0ritE/o1e8hpKXsMCK
jrHFLYnpeNx9FPZsvQM8c12CNopLnErXPq22krg5JYqVuFOyHNE+Z1fTc3cw+GpsUFsRGWwin60s9fJagGiut
8hWN6tRJTgqnYuv/1VhCGo/7Zr0Z7bb3qWuqW8CwLsNxAMLBjdrZFnrqJvLvSAvLIk9zyCmkjG1O7mb87v8nQ
vJWF7WAJ0wkjAwAoK55ZoM6Kfgz2UijHY6WwZ04brNR0vZQo+zdjfeLch64GwrqDu8sr+XIz/0wzeCZOegax
YNdxPtnu7PSSU6v9ZTk2uBwZUgUjPdBi4+b9w8ePyyJRNDbaOvDF0Y=

Responsable / Person in Charge: GERMAN OSVALDO VAZQUEZ PEREZ

