

<b>Solicitud / Request:</b> FA104749704	<b>Pasaporte / Passport:</b> C5HTW04NM
<b>Paciente / Patient:</b> JONAS JEROME HAUG	<b>Consultorio / Module:</b> CATEDRAL, TX
<b>Fecha Nacimiento / Date of Birth:</b> 07/03/1991 (dd/mm/yyyy)	<b>Fecha de Toma / Testing Date:</b> 27 de DICIEMBRE de 2021 / 27 DECEMBER 2021
<b>Edad / Age:</b> 30 años 9 meses	<b>Hora de Toma / Testing Hour:</b> 12:33 (hh:mm) Tiempo del Centro / Central Time
<b>Sexo / Gender:</b> MASCULINO	<b>Cédula Profesional / Professional License:</b> 9688602

**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/Hk7pFSZA0sNRA7KKjgR3k6boyrHERFERD/bh0ritE/o1e8hpKXsMCK  
jrHFLYnpeNxaXCDh4Eb3vAGXvxPDX82LOc/N/dPcEh+CokGYLPtoQxSx/htkc+f9NkiNj5PTYxWfgUqr4243H  
DZntwYGRXHCIZNas5VIAfS47o+B1JvD8t0PI+h7JwjOk95T/vnsBth3ZTftxOWcSz18vCU3yn1hST3PIKaSMb  
U7uZvzu/ydC/EiJFcEoQA12KrBM4ii6dvUmL3XtZXodB12/t5hmTRTdW8MAYoAkZSAqz9KGQxYVY1Xkddh6ZR  
EXLX6C16891W6oJrzSSK7kZDJ+Q4t/5o3tvmPGuHSWhW7NQUpsSiQI0EJZ28LPhCQ8uOjO/apLCn8

**Responsable / Person in Charge:** MERCEDES DEL CARMEN SOLIS FRANCO



evqKntWqQqlfGg3hmuwrTW+TLfTLisH3ZZjXiBdHIIb1F0Y5ZgxJiaDRdluCf8g  
1y4N83d6sJ1VLEozdsxl795iDx/8a2sg4m0ZtxQDQngdD1d1EVN2YhtN4GZrE2wV  
0Cs3wcuwlbhbkpPzs7KulilIetk71S0WkttIJHYSWeLVNsFu9ct19hZTic5kkS5+  
5Udc/AWoSvs=

**Responsable Laboratorio / Lab Manager:** QUIMICO FARMACEUTICO BIOLOGO MARTHA  
OLIVIA ENTZIN GOMEZ  
**Cédula Profesional / Professional License:** 6230807



**Descargar / Download**  
PDF