

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

ESTUDIO / TEST	RESULTADO / RESULT	VALORES DE REFERENCIA / REFERENCE VALUES
PCR TIEMPO REAL CORONAVIRUS SARS-COV-2 (COVID 19)	*POSITIVO / POSITIVE	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 de diagnóstico in vitro para la detección cualitativa del reacción en cadena de la polimerasa (PCR) del SARS-CoV-2 en nuestras nasofaringeas 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 "MABSKY COVID-19 Virus Triple Detection (Real Time RT-PCR Method)" manufactured by MABSKY authorization 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 diagnostics for the qualified detection polymerase chain reaction (PCR) of SARS-CoV-2 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 "MABSKY COVID-19 Virus Triple Detection (Real Time RT-PCR Method)" manufactured by MABSKY authorization COFEPRIS CAS/DEAPE/15964/2020.



evqKntWqQqlfGg3hmuwrTUaHrcLjiv/Hk7pFSZAdNsNRA7KKjgR3k6boyrrHERFErD/bh0ritE/o1e8hpKXsMCK  
jrHFLYnpeNxaxCDh4Eb3vAGXvxPDX82LOc/N/dPcEh+CokGYLPtoQxSx/htkc+f9NkiNj5PTYxWfgUqr4243H  
DZntwYGRXHCIZNas5V1AFs47o+B1JvD8t0PI+h7JwjOk95T/vnsBth3ZTftxOWcSz18vCU3yn1hST3PIKaSMb  
U7uZvzu/ydC/EijFcEoQAl2KrBM4ii6dvUmL3XtZXodB12/t5hmTRTdW8MAYoAkZSAqz9KGQxYVY1Xkddh62R  
EXLX6C16891W6oJrzSSK7kZDJ+Q4t/5o3tvmpGuHSWhW7NQUpSiQI0EJZ28LPhCQ8uOjO/apLCn8

Responsable / Person in Charge: MERCEDES DEL CARMEN SOLIS FRANCO



evqKntWqQqlfGg3hmuwrTWr+TLfTLisH3ZZjXiBdHIB1F0Y5ZgxJiaDRdluCf8g  
1y4N83d6sJ1V1Eozdsx1795iDx/8a2sg4m0ZtxQDQngdD1d1EVN2YhtN4GZrE2wV  
0Cs3wcuwlbhbkgPzs7Ku1i1Ietk71S0WkttIJHYSWeLVNsfu9ct19hZTIC5kkS5+  
5Udc/AWoSvs=

Responsable Laboratorio / Lab Manager: QUIMICO FARMACEUTICO BIOLOGO MARTHA

OLIVIA ENTZIN GOMEZ

Cédula Profesional / Professional License: 6230807



Descargar / Download  
PDF