

Dirección / Address: AV. FRANCISCO MEDINA ASCENCIO 3951 C.P. 48335 MARINA VALLARTA

Municipio / Municipality: PUERTO VALLARTA Estado / State: JALISCO

Solicitud / Request: FAL211813

Paciente / Patient: MARIANO TITANTI

Fecha Nacimiento / Date of Birth: 09/12/1994 (dd/mm/vvvv)

Edad / Age: 26 años/years 5 meses/months

Sexo / Gender: MASCULINO

Consultorio / Module: LA MARINA PV

Fecha de Toma / Testing Date: 24 de MAYO de 2021 / 24 MAY 2021

Hora de Toma / Testing Hour: 12:09 (hh:mm)

Cédula Profesional / Professional License: 11880838

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 ≤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-

Brand "Panbio COVID-19 Ag Rapid Test Device" manufactured by Abbott authorization COFEPRIS CAS/DEAPE/15964/2020.



evqKntWqQq1fGg3hmuwrTUaHrcLjiv/Hk7pFSZADsNRA7KKjgR3k6VoLZ2dkEughkALG1RVtw7FIy45gIqvyQ wb2XYft8iEyCrLzar+H1kuUN+aN51tC8MCGf4v2mV5gARXz+DhQnAs3g5jhT4JYx7CDaFKgAFU52FHzRkuQO VoVgHprcGxPk7YxqIQwufW9IWU8VmX6UulHlMPLU1bg/Lg4LiTjVMQPpDeoVS/c8oLhqYx0oN+o8KLzUAjAIX S6M1J9OHsRt19gjkZkQZLeInP0VLJjTLp8500qe8B0ZGiCh3DjGxK0ZeClp+Jwc8lnw/C6Win1d6RURyOS2sf xMtkxuGiV/j3bj4R7KD9Bu8QErKdAkFsWGsBvYgUk93DCX4g8tGuo5veIgKgXp3cQISb7N7ZYjC+Uwraia/FC rQFag8stbjBNe4DwOXTHGPVIBHJvowdEC725dXvhIhCehAfx4TsHVeHAnYp/xCGpoeSO+unyc3lwPnvbnZXSW UWj0CARJ+I49wMmrcqqOhkcrCOd7+kxwmXgep23kG/dZgr+3KGXI5aD4fNTweyLJffZ0/ei1L/0ZCa+TwIQAh w/5k78OzxRqc+VxtzsR+bEdU=

Responsable / Person in Charge: MARTIN DANIEL HERNANDEZ ZEPEDA



evqKntWqQq1fGg3hmuwrTV1QkBboBSFeSY7AM/mF2swB1F0Y5ZgxJg9TZ/I3yUzC Cy5uZnrj4zTSPk91VDmmmwToCHrz41Dho4PHIw46YYWBTtoVVDFWR6OY7/8rpG9/ rbuv8zTz1FiB3GFp6NZH9GWc5Jz6FEsAcxhqH5NiqYhWcHmFV5YwCkscLecH6P6L i3ri31zPtH/NGPZTBe0RDg==

Responsable Laboratorio / Lab Manager: QUÍMICO FARMACÉUTICO BIÓLOGO JUAN CARLOS GONZÁLEZ RAMÍREZ

Cédula Profesional / Professional License: 6953233

