

Pharma Plus, S.A. de C.V.

Av. Fray Servando Teresa de Mier 1027, Local A, Col. Av. Fray Servando Teresa de Mier 1027, Av. Fray Servando

Mi laboratorio San Pablo: Fray Servando

Paciente: NOE PEÑA DE LA ROSA

Fecha de la toma: 04 de abril de 2022

Fecha nacimiento: 27/03/2022

Hora de la toma: 13:14:32 Hrs

Edad: 1

Genero: Masculino

Prueba de diagnóstico in vitro por inmunocromatografía para la detección cualitativa del antigeno (Ag) Nasofaringea del SARS-CoV-2

PRUEBA

RESULTADO

Prueba de diagnóstico in vitro por inmunocromatografía para la detección del antigeno (Ag) cualitativa SARS-CoV-2 del Nasofaringea

NEGATIVO

Para pacientes con sospecha de infección actual por COVID-19

Sensibilidad:

93.3%

Especificidad:

99.4%

Método: Prueba rápida cualitativa por inmunocromatografía para diagnóstico in vitro de antígeno (Ag) del SARS-CoV-2 en muestra de hisopado nasofaringeo humano de individuos que cumplen con los criterios clínicos y / o epidemiológicos de COVID-19.

La prueba proporciona resultados preliminares de análisis. Los resultados negativos no descartan la infección por SARS-CoV-2 y no pueden usarse como la única base para el tratamiento u otras decisiones de manejo. Los resultados negativos deben combinarse con observaciones clínicas, historial del paciente e información epidemiológica. La prueba no está destinada a utilizarse 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

Médico Responsable:

Juan Carlos Carmona Sanchez

Cédula Profesional:

7886368

Universidad:

Universidad Justo Sierra

FRAY SERVANDO

REALIZO FIRMARMAPUS SAUTECT

^{*}El valor de referencia considerado normal de la prueba de diagnóstico in vitro para la detección cualitativa del antígeno (Ag) Nasofaringea del SARS-CoV-2 debe ser NEGATIVO.