

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 antígeno (Ag) Nasofaríngea del SARS-CoV-2

**PRUEBA**

**RESULTADO**

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

**NEGATIVO**

\*El valor de referencia considerado normal de la prueba de diagnóstico in vitro para la detección cualitativa del antígeno (Ag) Nasofaríngea del SARS-CoV-2 debe ser 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 nasofaríngeo 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

**mi consultorio**

REALIZO FIRMARMA PLUS S.A. DE C.V.  
FRAY SERVANDO