

INFORME DE RESULTADOS

Doctor:

No. Orden: 44210 ID Paciente: 41119 Muestra Colectada:

Nombre: YASMIN SOLEDAD GUZMAN Tipo de Orden: AMBULATORIO

Edad: 45 A

Procedencia: Lab. De Moya Seguro Médico: PRIVADO

F/N: 27/09/1976

DEPARTAMENTO: PRUEBAS ESPECIALES

657671289

Resultado Unidad Rangos Biológicos de Referencia

AG. SARS-COV-2 AGCOVID NEGATIVO

Texto de Referencia

Documento:

Ensayo inmunocromatográfico para la detección de Antígenos del virus causante de la enfermedad COVID-19. Actualmente existen tres tipos de pruebas para la detección del SARS-CoV-2 (COVID-19) disponibles: las pruebas para detección del virus (PCR) y pruebas para la detección de anticuerpos en sangre y la detección de antígenos del SARS-CoV-2.

- * Una prueba para la detección del virus detecta la presencia de éste en el organismo.
- * La prueba para determinación de anticuerpos indica la reacción del organismo hacia la infección.
- * La prueba para determinación de antígenos se emplea para el diagnóstico temprano durante la fase aguda de la infección.

Esta prueba es de carácter cualitativo, no está diseñada para determinar la concentración cuantitativa de antígenos del SARS-CoV-2. El método aquí reportado es sólo para referencia clínica y su interpretación dependerá de los hallazgos clínicos delpaciente y el diagnóstico del laboratorio. Es posible que una prueba para la determinación de antígenos no pueda indicar si posee la infección.

Un Resultado Positivo indica la presencia de antígenos del SARS-CoV-2.El resultado Positivo de esta prueba requiere confirmación por el método de Real Time PCR recomendado por la Organización Mundial de la Salud (OMS).

Un Resultado Negativo con presencia de sintomatología sospechosa de COVID-19 deberá ser confirmado de igual forma por el método de Real Time PCR.

VALIDADO POR:

LIC. ANA MARIA FELIZ GARCIA 06/12/2021 12:57 p. m.

06/12/2021



Lic. Mario De Moya

Firma Autorizada