

Quito, 14 de abril de 2022

JUSTIFICATIVO POR ENFERMEDAD

Srta. Mgtr. Diana Cristina Velalcázar Rea
DIRECTORA DE INVESTIGACIÓN Y COOPERACIÓN EN CULTURA FÍSICA

De mi consideración,

Yo, Claudia Antonella Medina Bonilla, con cédula de identidad 1718892142, el día 14 de abril de 2022 me realicé una prueba de antígenos para detectar la presencia de COVID debido a sintomatología leve asociada con la enfermedad.

Por tal motivo, se procedió a realizar el registro de entrada a las 8:24 am y salida a las 12:57pm del día 14 de abril. Agradezco de antemano la revisión y aprobación del permiso solicitado. Adjunto el resultado de la prueba realizada para su constatación.

Atentamente,



Firmado electrónicamente por:
**CLAUDIA
ANTONELLA MEDINA
BONILLA**

Claudia Antonella Medina Bonilla
Asistente de Sostenibilidad y Relaciones Internacionales
CI: 1718892142

CENTROS MEDICOS INTERNACIONALES
INTERCENMED - PRAXMED

Informe de Resultados



2204144027

N° Identificación: 1718892142

Tipo: Cedula de Identidad

Tipo de Orden: RUTINA

Paciente: MEDINA BONILLA, CLAUDIA ANTONELLA

Servicio: CONSULTA EXTERNA

Edad: 27 Años Género: Mujer Sede: CM BATAN

Fecha de Impresión:

Médico: CENTRO MEDICO BATAN

Fecha de Ingreso: 14/04/2022 08:12:02

EXAMEN

RESULTADO

UNIDAD

RANGO REFERENCIA

METODO

ESPECIALES

PRUEBA DE ANTIGENO COVID 19

POSITIVO

IFA

Ensayo inmunocromatográfico para detectar cualitativamente el antígeno del SARS - COV 2 (COVID 19) en muestras orofaríngeas, nasofaríngeas y esputo.

Esta prueba es capaz de identificar una parte constitutiva del virus en vías respiratorias por lo cual es una prueba de ayuda diagnóstica de infección activa (actual o reciente).

VALORES DE REFERENCIA:

Un resultado NEGATIVO descarta la infección activa (actual o reciente) por COVID 19 en un 93 a 100%.

Un resultado POSITIVO en pacientes asintomáticos deberá estar sujeto a confirmación por PCR.

Un resultado POSITIVO en pacientes sintomáticos confirmará el diagnóstico de infección activa (actual o reciente) por COVID 19, se sugiere aislamiento y seguimiento según indicación médica.

La presente prueba es capaz de detectar las variantes de SARSCOV 2 OMICRON BA.1, BA.2 Y BA.3.

NOTA: Esta prueba es útil para diagnóstico de infección por COVID 19 desde el día 4 de la infección hasta el día 15 y como seguimiento de pacientes con infección activa (actual o reciente), para diagnóstico de infección pasada (mayor a 30 días) se recomienda prueba de anticuerpos.

Fecha Validación

14/04/2022 08:21:13

Responsable

Lcda. Yerismar Delgado

LABORATORIO AUTORIZADO POR:



Verifique la validez del certificado

Dra. Gabriela Zambonino MD. PATH
SENECYT 10005 - 2016 -1724461
Jefe de Laboratorio