

**Solicitud / Request:** FAC2170058-1

**Paciente / Patient:** SALVADOR HERNANDEZ ESPINOSA

**Fecha Nacimiento / Date of Birth:** 10/03/1974 (dd/mm/yyyy)

**Edad / Age:** 48 años

**Sexo / Gender:** MASCULINO

**Consultorio / Module:** 3 DE MARZO, GDL

**Fecha de Toma / Testing Date:** 4 de ABRIL de 2022 / 4 APRIL 2022

**Hora de Toma / Testing Hour:** 09:55 (hh:mm) Tiempo del Centro / Central Time

**Cédula Profesional / Professional License:** 7579329

**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 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  $\leq 33$ )
- 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  $\leq 33$ )
- 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-2.

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



evqKntWqQqlfGg3hmuwrTUaHrcLjiv/Hk7pFSZADsNRA7KKjgR3k6Z9eszGrcX0y/bh0ritE/o1e8hpKXsMCK  
jrHFLYnpeNxQbi/F8wQrvJSqYtd8Hgjh41h+91lsj3Omm2UcNXiLnP7clyM1F9UMRKvpdhrvXGniZXWmOnG49  
YXuNT8w77uKRLSyUxjEAddTRCfmKRHHJG36TwYae7cozsCbAEn4+VhCCplihU1JRwFwdpm84jFsd1vysr37ka  
t+0mai3kO+gWZJ6tjtxqL5WQr/kzGxhGp2R7EwDyN8S/901rqpttN9B0BZor7Zh1Wr3vg8ulfiGbrMh73FPQ0  
M+WmFLCPRBHylYpmNrICWdJe4L5CTjRECPi/nXtSL67B

**Responsable / Person in Charge:** ELIANNE DIAZ GARCIA



evqKntWqQqlfGg3hmuwrTVlQkBBosFeSY7AM/mF2swB1F0Y5ZgxJg9TZ/I3yUzC  
Cy5uZnrj4zTSPk91VDmmmwToCHrz41Dho4PHIw46YYWBTtoVDFWR6OY7/8rpG9/  
rbuv8zTz1FiB3GFp6NZH9Gwc5Jz6FEsAPj6kUqum0xH89DKHOe56ObN8KmHQK11q  
qJASj50rdgp087f+L8c4WA==

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

**Cédula Profesional / Professional License:** 6953233



**Descargar / Download PDF**