



Solicitud / Request: FAC2170058-1

Paciente / Patient: SALVADOR HERNANDEZ ESPINOSA

Fecha Nacimiento / Date of Birth: 10/03/1974 (dd/mm/yyy) Fe

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 ≤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 ≤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.



evqKntWqQq1fGg3hmuwrTUaHrcLjiv/Hk7pFSZAOsNRA7KKjgR3k6Z9eszGrcX0y/bh0ritE/o1e8hpKXsMCK jrHFLYnpeNxQbi/F8wQrvJSqYTd8HgjH41h+911sj3Omm2UcNXiLnP7c1yM1F9UMRKvpdhrvXGNiZXWmOnG49 YXuNT8w77uKRLSyUxjEAddTRCfmKRHHJG36TwYAe7cozsCbAEn4+VhCCplihU1JRwFWdpm84jFsd1vysr37ka t+0mai3kO+gWZJ6tjtxqL5WQr/kzGxhGp2R7EwDyN8S/901rqpttN9B0BZor7Zh1Wr3vg8u1fIGbRMh73FPQ0 M+WmFLCPRBHy1YpmNrICWdJe4L5CTjRECpI/nXtSL67B

Responsable / Person in Charge: ELIANNE DIAZ GARCIA



 $\label{eq:continuous} evqKntWqQq1fGg3hmuwrTV1QkBboBSFeSY7AM/mF2swB1F0Y5ZgxJg9TZ/I3yUzCCy5uZnrj4zTSPk91VDmmmwToCHrz41Dho4PHIw46YYWBTtoVVDFWR6OY7/8rpG9/rbuv8zTz1FiB3GFp6NZH9GWc5Jz6FEsAPj6kUqum0xH89DKHOe56ObN8KmHQK11qqJASj50rdgp087f+L8c4WA==$

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

Cédula Profesional / Professional License: 6953233

