



Пациент /
Name: NATALIJA DIMITROVSKA
Възраст/Дата на раждане / 29 г. / 10.08.1992 /
Age/DOB: 29 y / 10.08.1992 /
EGH/PID:
Пол / Gender: жена / female
Л.К/Паспорт №/ C1055842
Personal ID:

LAB ID / LAB ID: 391226
Проба № / Sample №: 302932
Дата на регистрация / Reg Date: 29.10.2021 10:35
Дата на пробовземане / 29.10.2021 10:39
Collection Date:
Дата на резултат / Reporting Date: 29.10.2021 11:26
Материал за изследване / Назофарингеален секрет/Naso
Specimen type: pharyngeal swab

Молекулярна Вирусология / Molecular Virology

Тест/Test	Резултат/Result	Референтни стойности/ Reference Range	Метод/ Methodology	Производител/ Test manufacturer
COVID-19 Antigen				
SARS-CoV-2 Rapid Antigen	отрицателен / NEGATIVE	Не се детектира / Not Detected	Rapid Chromatographic Immuno ASSAY	Abbott Panbio™ COVID- 19 Ag Rapid

Забележка:*** Принцип на теста**

Бързият антигенен тест за COVID-19 е ин-витро диагностичен тест за качествено откриване на антиген на SARS-CoV-2 (Ag) в проби от назален секрет на лица, които отговарят на клинични и / или епидемиологични критерии на COVID-19. Тестът има чувствителност 98,1% и специфичност 99,8%.

**** Интерпретация на резултата:**

- Отрицателен - показва отрицателен резултат.
- Положителен - показва положителен резултат.

***** Ограничения**

- Фалшиво-отрицателен резултат от теста може да се получи, ако пробата е била взета или транспортирана неправилно.
- Отрицателният резултат от теста не елиминира възможността за инфекция с SARS-CoV-2 и трябва да бъде потвърден чрез вирусна култура или молекулярен анализ чрез NAAT (PCR, LAMP, TMA).
- Положителните резултати от теста не изключват коинфекции с други патогени.
- Резултатите от теста трябва да се оценяват заедно с други налични клинични данни.
- COVID-19 антигенният тест не е предназначен за откриване на инфекции с нисък (неинфекциозен) вирусен товар, които могат да бъдат открити чрез PCR молекулярни тестове.

Валидирано от Доц. Д-р Евелина Шикова**- КРАЙ НА СПРАВКАТА -**

Лабораторните резултати не са диагноза, а основание за такова. Приемането на каквито и да било лекарствени средства, без лекарско предписание, може да бъде опасно за вашето здраве. Моля, обръщайте се за тълкуване на резултатите само към лекар.

Note:***Test Principle**

COVID-19 Ag Rapid Test Device is an in vitro diagnostic rapid test for the qualitative detection of SARS-CoV-2 antigen (Ag) in human nasal swab specimens from individuals who meet COVID-19 clinical and / or epidemiological criteria. SARS-CoV-2 antigen (Ag) have a sensitivity of 98.1% and a specificity of 99.8%

Test Interpretation

- Negative – indicates a negative result.
- Positive – indicates a positive result.

Test Limitations

- A false-negative test result may occur if the specimen was collected, extracted or transported improperly.
- A negative test result does not eliminate the possibility of SARS-CoV-2 infection and should be confirmed by viral culture or a molecular NAAT assay (PCR, LAMP, TMA).
- Positive test results do not rule out co-infections with other pathogens.
- Test results must be evaluated in conjunction with other clinical data available to the physician.
- COVID-19 Ag Rapid Test is not intended to detect from defective (non-infectious) virus during the later stages of viral shedding that might be detected by PCR molecular tests.

Approved by Assoc. Prof. Evelina Shikova**- END OF REPORT -**

Laboratory results are not a diagnosis, but a reason for such. Taking any medication without a prescription can be dangerous to your health. Please consult the results with doctor only.

