

### 0700 20442

Централна регистратура: София, ул. "Ами Буе" №84, ет. 2 Понеделник - Петък: 09:00 - 19:00ч. | Събота: 10:00 - 16:00ч.

#### www.genica.bg



МИХАИЛ ДИМИТРОВСКИ / Пациент /

C1314868

MIHAIL DIMITROVSKI Name: Възраст/Дата на раждане / 26 г. / 11.01.1995 /

Age/DOB: 26 v / 11.01.1995 / EΓH/PID: 9501116303 Пол / Gender: мъж / male

Л.К/Паспорт №/ Personal ID:

Проба № / Sample №:

391226 302932

Дата на регистрация / Reg Date: 22.10.2021 10:35 Дата на пробовземане / 22.10.2021 10:39

**Collection Date:** 

LAB ID / LAB ID:

22.10.2021 11:26

Дата на резултат / Reporting Date: Материал за изследване /

Назофарингеален секрет/Naso

pharyngeal swab Specimen type:

Молекулярна Вирусология / Molecular Virology				
Tect/Test	Резултат/Result	Референтни стойности/ Reference Range	Метод/ Methodology	Производител/ Test manufacturer
COVID-19 Antigen				
SARS-CoV-2 Rapid Antigen	отрицателен / NEGATIVE	He 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:
- 1. Отрицателен показва отрицателен резултат.
- 2. Положителен показва положителен резултат.
- \*\*\* Ограничения
- 1. Фалшиво-отрицателен резултат от теста може да се получи, ако пробата е била взета или транспортирана неправилно.
- 2. 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).
- 3. Положителните резултати от теста не изключват коинфекции с други патогени.
- 4. Резултатите от теста трябва да се оценяват заедно с други налични клинични данни.
- 5. 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.

#### 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

- 1. Negative indicates a negative result.
- 2. Positive indicates a positive result.

- 1. A false-negative test result may occur if the specimen was collected, extracted or transported improperly.
- 2. 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).
- 3. Positive test results do not rule out co-infections with other pathogens.
- 4. Test results must be evaluated in conjunction with other clinical data available to the physician.
- 5. 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.

## Валидирано от Доц. Д-р Евелина Шикова

## Approved by Assoc. Prof. Evelina Shikova

### - 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.

# - 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.



## 0700 20442

Централна регистратура: София, ул. "Ами Буе" №84, ет. 2 Понеделник - Петък: 09:00 - 19:00ч. | Събота: 10:00 - 16:00ч.

www.genica.bg

