

Dirección / Address: MIGUEL BERNARD 541 CP. 07707 SIETE MARAVILLAS Municipio/Municipality: GUSTAVO AMADERO Estado / State: CIUDAD DE MEXICO

Solicitud /Request: FAC1593379-1

Paciente / Patient: FANNY MICHEL INACUA ESTRADA

Fecha Nacimiento / Date of Birth: 07/08/1997 (dd/mm/yyyy) )

Edad / Age: 27 años 9 meses Sexo/Gender: FEMENINO

Consultorio / Module: MIGUEL BERNARD

Fecha de Toma / Testing Date: 24 de MAYO de 2025 24 MAY 2025 Hora de Toma/Testing Hour: 09:18 (hh mm) Tiempo del Centro / Central Time

Cédula Profesional/Professional License: 1370892

## PRUEBA RÁPIDA DE DIAGNÓSTICO IN VITRO PARA LA DETECCIÓN CUALITATIVA DEL ANTIGENO (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

Antigeno (Ag) del SARS-CoV-2/SARS-CoV-2 antigen (Ag)

\*POSITIVO / POSITIVE

NEGATIVO / NEGATIVE

- Para pacientes con sospecha de infección actual por COVID-19
- Sensibilidad: 98.1%

• Especificidad: 99.8%

Método: Prueba rápida de diagnóstico in vitro para la detección cualitativa del Antigeno (Ag) del SARS-CoV-2 en muestras nasales humanas con hisopo de personas que cumplen los criterios clinicos o epidemiologicos 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 clinicas, historial del paciente e información epidemiológica. La prueba no esta diseñada para usarse como prueba de detección de donantes para el SARS-CoV-2

Marca Panbio TM COVID-19 Ag Rapid Test Device Nasal fabricado por Abbott con autorización COFEPRIS CAS/DEAPE/14821/2021

- For patients with suspected current COVID-19 infection
- Sensitivity: 98.1%
- Specificity: 99.8%

Method: Rapid in vitro diagnostic test for the qualitative detection of SARS-CoV-2 antigen (Ag) in human nasal swabs from people meeting the clinical and/or epidemiological oneria 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-

Brand Panbio TM COVID-19 Ag Rapid Test Device Nasal manufactured by Abbott authorization COFEPRIS CAS/DEAPE/14821/2021.



evqkntwqOglfGg3hmurTUaHreljiv/Hk7pFSZAOsNRA7KKjgR36021Qtc1400h/bhoritE/ole8hps MCKjrHFLYnpeNx1bqRDezBOXddcny2dNORzfBezLXp3uA1007Th1bqRDezBOXddcny2dNO RzfBez286RPyHk6N7CDaFKAPU52FHzRRUQOWYRsCSo\u00e4g6E7YxqlQwufWtOPZPwRbky QaWfJuYVXgPhxpRbc05qrcGKqqzpGubo0BzvW/23eejNS1bqRDezBOXddcny2dNORzfBezL 4RprNotIVYaZtMWCswaXoquiDRnw/C6Win1d7DUxcQG5AfThLwJewbx8n6GXonnYJo4gZzk Bp2KLnt1G1UG9s8r2U52FHzG&HhQ18TFD)/TaxlolZnJNn3710N+ZGkaN1dLvQX//Fsk2bfurd7 voA/h8hNc

Responsable / person in charge: ROCIO YOLANDA FRAGOSO HERNANDEZ

