



FARMÁCIAS
São João

Cianorte 02 (869) - Farmácias São João

AVENIDA GOIAS, 983, Zona 01

Cianorte - PR | CEP: 87200270 | Telefone: (44) 3147-2330

CNPJ: 88.212.113/0827-42 | CNES: 0191590

LUIZ FELIPE FRONCHETTI DIAS

CPF: 055.147.619-24

Nascimento: 25/03/1996 Idade: 25 anos Sexo: Masculino Telefone: (44) 99915-6541 E-mail: Não Informado

Endereço: AV AMERICA, 5010, ZON 2 - Cianorte - PR CEP: 87200-000

TESTE LABORATORIAL RÁPIDO

Data do Atendimento: 13/01/2022 - 13:44

Teste realizado: **CORONAVÍRUS ANTÍGENO PANBIO ABBOTT (NASOFARINGE)**

Resultado

**CORONAVÍRUS - ANTÍGENO QUALITATIVO (TESTE RÁPIDO)
NÃO REAGENTE (NEGATIVO)**

VALOR DE REFERÊNCIA: Não Reagente

AMOSTRA: Swab De Nasofaringe	INDICAÇÃO PARA REALIZAÇÃO DO TESTE: Paciente com sintomas suspeitos há pelo menos 3 dias		
EQUIPAMENTO: Cassete	MÉTODO: Imunocromatográfico	LOTE: 41adg466a VALIDADE: 05/2022	REGISTRO MS: 10071770915
COMO INTERPRETAR: Resultado reagente sugere infecção ativa pelo vírus da COVID-19. Isso pode ocorrer mesmo na ausência de sintomas. Resultado não reagente sugere ausência de infecção pelo vírus da COVID-19. Isso pode ocorrer mesmo na presença de sintomas. Leve este resultado ao seu médico para avaliação.			SOBRE A CONDIÇÃO: COVID-19 (Coronavírus Disease) é uma doença infecciosa causada pelo novo Coronavírus (SARS-CoV-2) recentemente descoberto. A principal forma de contágio do novo coronavírus é o contato com uma pessoa infectada, que transmite o vírus por meio de tosse, espirros, gotículas de saliva ou coriza. É possível se proteger através da lavagem das mãos com frequência, uso de máscara e distanciamento social.
SINTOMAS: Muitas pessoas têm apenas sintomas leves, como dor de garganta, tosse e febre. A doença pode ser mais grave para algumas pessoas, causando pneumonia ou dificuldade para respirar. Em casos mais raros, ela pode ser fatal. Idosos, pessoas com doenças cardiovasculares ou diabetes, imunossuprimidos e gestantes são mais vulneráveis a quadros graves.			

Orientações ao paciente:

- O teste rápido COVID-19 antígeno possui indicação específica apenas em alguns casos. Veja a indicação do seu teste na parte superior deste laudo.
- Seu teste apresentou linha controle reagente e isso valida o resultado do seu teste. Um resultado não-reagente não exclui a possibilidade de infecção pelo vírus e um resultado reagente não deve ser utilizado como único recurso diagnóstico, devendo ser interpretado em conjunto com os sinais e sintomas clínicos do paciente. Resultados reagentes e não reagentes podem ocorrer tanto na presença quanto na ausência de sintomas. O diagnóstico deve ser feito pelo médico.
- O teste rápido COVID-19 antígeno possui limitações inerentes à sua metodologia e, como qualquer exame, pode apresentar resultados falso-negativos ou falso-positivos. Esses resultados podem ocorrer mesmo quando todos os procedimentos corretos são realizados, por isso, não há garantia de que o teste seja isento de falha. Pode ser necessário fazer novo exame no laboratório, conforme solicitado pelo médico, para definição de diagnóstico ou tratamento. Essa é uma decisão do médico responsável pelo cuidado ao paciente e não significa que o resultado do teste rápido está incorreto.
- Este teste detecta a presença de抗ígenos vírais no organismo, indicando infecção pelo novo coronavírus. Fazer o teste não elimina a necessidade de todos os cuidados de prevenção e isolamento social, inerentes a cada caso. Teste rápido COVID-19 realizado de acordo com a Anvisa RDC 377/2020 e RDC 302/2005. Este procedimento não tem finalidade de diagnóstico e não substitui a consulta médica ou a realização de exames laboratoriais.
- Desempenho Clínico do teste: Resultados comparados com resultados a metodologia RT-PCR. Sensibilidade: 93,3%. Especificidade: 99,4%. Concordância total: 97,9%. Início dos sintomas ou suspeita de exposição entre 0-3 dias apresentaram >99,9% de sensibilidade e entre 4-7 dias, 89,7%. Repetibilidade e reprodutibilidade: Não houve diferenças observadas dentro da execução, entre execuções, entre lotes, entre locais e entre dias. Reatividade cruzada: Não foi identificada reatividade cruzada nas seguintes análises (concentrações vide bula): Adenovírus Tipo 3; Adenovírus Tipo 7; Echovirus 2; Echovirus 11; Herpesvírus humano (HSV) 1; Herpesvírus humano (HSV) 2; Vírus da caxumba Ag; Vírus influenza A (H1N1) Estripe (A/Virginia/ATCC1/2009); Vírus da gripe A (H1N1) Estripe (A/WS/33); Vírus influenza A (H3N2) Estripe (A/Hong Kong/8/68); Vírus da gripe Estripe (B/Lee/40); Parainfluenza Tipo 1; Parainfluenza tipo 2; Parainfluenza tipo 3; Vírus sincicial respiratório (RSV) tipo A 4; Vírus sincicial respiratório (RSV) tipo B; HCoV-HKU1; HCoV-NL63; HCoV-OC43; HCoV-229E; Staphylococcus aureus; Staphylococcus saprophyticus; Neisseria sp (Neisseria lactamica); Escherichia coli; Staphylococcus haemolyticus; Streptococcus pyogenes; Streptococcus salivarius; Hemophilus parahaemolyticus; Proteus vulgaris; Moraxella catarrhalis; Klebsiella pneumoniae; Fusobacterium necrophorum . Interferentes: Excesso de tampão pode alterar os resultados. Não foi identificada a influência dos interferentes a seguir (concentrações vide bula): Mucina; Hb; TG; Icterícia (bilirrubina); FR; Ac antinuclear; Grávida; Guaiacol gliceril éter; Albuterol; Efedrina; Clorfeniramina; Difenidramina; Ribavirina; Oseltamivir; Zanamivir; Cloridrato de fenilefrina; Cloridrato de oximetazolina; Amoxicilina; Ácido acetilsalicílico; Ibuprofeno; Clorotiazida; Indapamida; Glimepirida; Acarbose; Ivermectina; Lopinavir; Ritonavir; Fosfato de cloroquina.

Paciente Já Foi Vacinado(A) Contra Covid-19?: Sim - 2 doses



LUIZ FELIPE FRONCHETTI DIAS

Declaro que recebi as orientações referente a este atendimento.

Héron Emmanuel Passos Petris

Responsável Técnico
CRF/PR - 18206

Maiksa Samara Pereira

Conselho Regional: CRF - 30489 / PR
Farmácias São João

Laudo N°: **TLR-0020-0092-014340** Valide e acesse a segunda via desse laudo em <https://clinicarx.com.br/laudo>

Teste laboratorial remoto realizado por: Maiksa Samara Pereira | Responsável | Conselho Regional: CRF - 30489 / PR | Cianorte 02 (869) - Farmácias São João

Laboratório Clínico

Clinicarx Serviços Laboratoriais | CNPJ: 26740121/0001-63

Avenida Marechal Humberto Alencar Castelo Branco, 131 - Curitiba - PR - CEP 82520-205

Inscrição CRF/PR: 26520 | Licença Sanitária nº 04.234/2019 | CNES: 0029637

Em caso de dúvidas escreva para: suporte@clinicarx.com.br ou entre em contato com o profissional da saúde que lhe atendeu.

Baixe nosso aplicativo e tenha resultados de seus atendimentos de saúde acessíveis a qualquer momento, em qualquer lugar. Saiba mais em:
<http://clinicarx.com.br/app>

Teste realizado em conformidade à RDC 302/2005 da Anvisa. Este procedimento não configura diagnóstico médico, sendo realizado pelo(a) profissional de saúde para fins de rastreamento ou acompanhamento em saúde. Consulte seu médico.



ClinicaR