



Farmacias del

Dirección / Address: CALZ DE ARENAL 842 C P 16000 SANTA MARIA TEPEPAN Ahorro Municipio/ Municipality:XOCHIMILCO
Estado/ State:CIUDADDEMEXICO Te queremos... bien.

PRUEBA RAPIDA DE DIAGNOSTICO IN VITRO PARA LA DETECCION CUALITATIVA DEL ANTIGENO (Ag) DEL SARS-CoV-2
RAPID IN VITRO DIAGNOSTIC TEST FOR THE QUALITATIVE DETECTION OF SARS-CoV-2 ANTIGEN (Ag)

Solicitud / Request: FA1066464B7

Paciente / Patient: GERARDO GOMEZ MESSINA

Fecha Nacimiento / Date of Birth: 08/10/1 ggg
(dd/mm/yyyy)

Edad / Age:22 años 7 meses

sexo / Gender: MASCULINO

consultorio / Module: ARENAL, MXS

Fecha de Toma / Testing Date: 25 de MAYO de 2022125 MAY 2022

Hora de Toma / Testing Hour: 10 27 (hh:mm) Tiempo del centro /
centralTime

Cédula Profesional / Professional License: 1 161015

ESTUDIO / TEST

RESULTADO / RESULT VALORES DE REFERENCIA / REFERENCE VALUES

Antígeno (Ag) del SARS-CoV-21 SARS-CoV-2 anti gen (Ag) *POSITIVO / POSITIVE

POSITIVO / POSITIVE

- 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.



evWltWqQq1 fGg3hmuwrTUaHrcLjiv/Hk 7pESZAnsNRA7RKjgR3k 6dnPYwYp1CHw/bh o rite /
ole8hpRXs1%X jrHELYnpemWLESR24 40sDRagCpu on m0uR9Bw124v am0c0y
VhCGo/7Zr0Z7bb3qhuqW8CwLsN8f+gxvN6gVNEsJAFT//lwQrEqLSk/niLY
IkhreB3Bcm0ERQ00PE06R08 81dl2EuwqE5U1+gi+8c/TAulyC7w9q/ jonDo1GYb70BnDdnUoaLvdfk9+Ur
ZaJWzyTZ9+9dLTfma0s4nKd31ECVZbYGJiPThkVEpFtsBhd5PUzkXykhbbk

Responsable / Person in Charge: MARIA DE JESUS MAGANA LOPEZ



evqKntWqQq1fGg3hmuwrTQ0kZtW0cA1bv8q1gNe4MpWG+Z1psWF1Iu2+pBoSYJ3f
b0dgzFqe7w3y5RjpwpiIqhTTLyC3j+LiZimr1RdhYFXagMvJo3fpk40BgVLA8840
pml78c1+RjL/tmvRnttvepaGa/JwDR+S1RLXzjEZ4csEnGEoBkzWft79PfnYp8A

Responsable Laboratorio / Lab Manager: QUIMICA FARMACOBIOLOGA VIOLETA ANDRIFA
SILVA RIVERA

Cédula Profesional / Professional License: 10140934



Descargar / Download
PDF