

PRUEBA RÁPIDA COVID-19 & FLU A/B AG DUO TEST

Inmunoensayo para la detección cualitativa simultánea de antígenos del SARS-CoV-2, antígenos del virus de la influenza tipo A/B directamente de muestras de hisopados nasofaríngeos



DIAGNOSE se complace en ofrecerle las pruebas rápidas para la detección de Antígenos para COVID-19, así como de influenza A&B. Este tipo de pruebas son seguras y fáciles de usar, en poco tiempo proporcionan resultados precisos e información importante, además aumentan la cantidad de pruebas a realizar debido a que no es necesario el uso de equipo adicional.

Oficio: CAS/SESSDM/623/2022

Validado por:

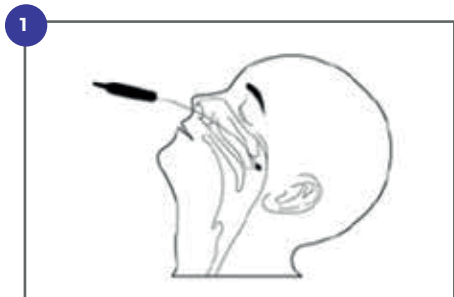


Algunos síntomas del COVID-19 e Influenza son similares, puede ser difícil de diferenciarlos basándose únicamente en los síntomas.

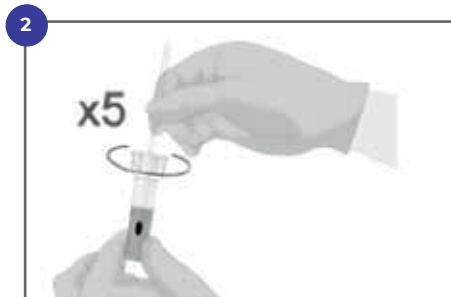
Por lo tanto, el diagnóstico rápido y preciso es esencial para asegurar la efectividad de los tratamientos para el paciente infectado.

- Tiempo para el resultado : 15 minutos
- Muestra : Hisopado nasofaríngeo

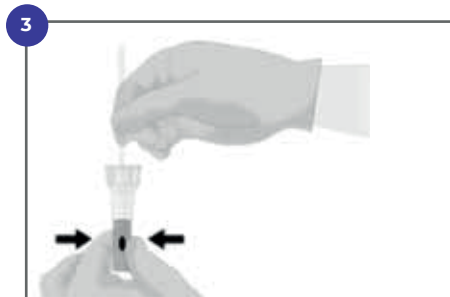
MODO DE EMPLEO



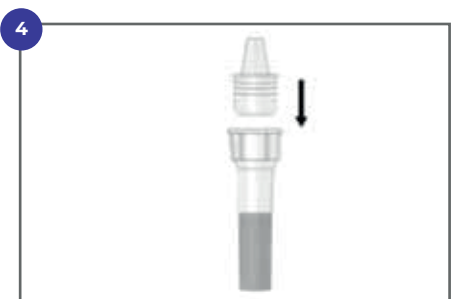
Utilice un hisopo de recogida de muestras de un solo uso. El hisopo debe alcanzar una profundidad igual a la distancia desde fosas nasales a la abertura exterior de la oreja



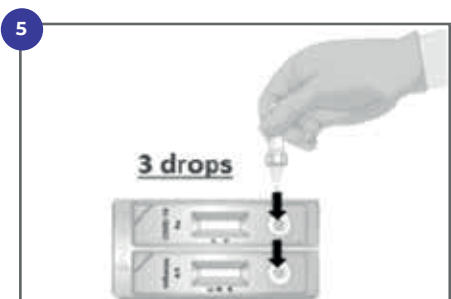
Retire lentamente el hisopo mientras lo gira. Coloque el hisopo de toma de muestra en el Tubo de tampón de extracción que contiene 300 µL de extracción del búfer y gírelo más de 5 veces para permitir la extracción.



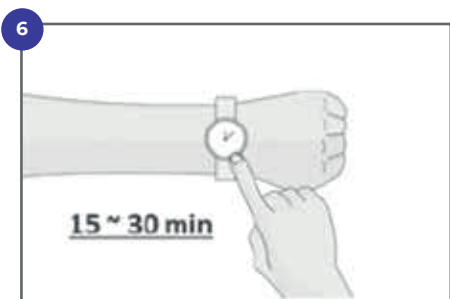
Saque el hisopo de recolección de muestras presionando y apretando los lados del tubo para extraer el líquido restante del hisopo.



Presione la tapa de goteo en el tampón de extracción tubo que contiene la muestra procesada.



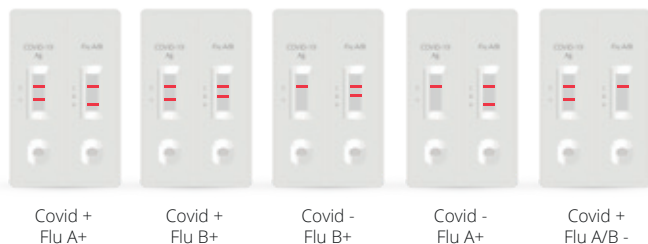
Invierta el tubo de tampón de extracción y agregue 3 gotas de muestra procesada en el pocillo de muestra de cada Cassette de prueba.



Lea los resultados en 15 minutos después de colocar la muestra. La lectura del resultado después de 30 minutos es inválido.

INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS

Resultado Positivo



Resultado Negativo



Resultado Inválido



CARACTERÍSTICAS DE LA PRUEBA

	COVID-19	Influenza A/B
Sensibilidad (Positive percent agreement)	95.07% (95% CI: 90.17%~97.59%)	88.27% (95% CI: 83.03% - 93.51%)
Especificidad (Negative percent agreement)	99.38% (95% CI : 96.55%~99.89%)	100%

La prueba se usa como auxiliar en el diagnóstico rápido y simultáneo de COVID-19 e Influenza A/B.

INFORMACIÓN PARA PEDIDOS

Catálogo	Presentación	Contenido
3501RCV01	SGTi-flex COVID-19 & Flu A/B Ag Duo	Caja para 25 Pruebas

- Información exclusiva para profesionales de la salud, empresas, hospitales y/o clínicas.
- Material desarrollado por DIAGNOSE REACTIVOS
- Queda prohibida la reproducción parcial o total del material.
- El producto es fabricado por terceros y DIAGNOSE REACTIVOS actúa sólo como intermediario.