



**Marconi Ferreira**

Sexo: **Masculino** | Idade: **58 anos** | Nascimento: **07/03/1963** | E-mail: **marcelo1975.petrella@gmail.com**  
Telefone: **(11) 94775-7076** | Data do Atendimento: **27/11/2021 - 10:45**  
Endereço: **Não Informado** | CEP: **Não Informado**

CPF: **035.538.218-09**

**CORONAVÍRUS ANTÍGENO PANBIO ABBOTT (NASAL)**

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

VALOR DE REFERÊNCIA: Não Reagente

<b>AMOSTRA:</b> Swab Nasal	<b>Indicação para realização do teste rápido COVID-19 Antígeno:</b> Pacientes assintomáticos com exposição de risco		
<b>EQUIPAMENTO:</b> Cassete	<b>MÉTODO:</b> Imunocromatográfico	<b>LOTE:</b> 41adg358a <b>VALIDADE:</b> 03/2022	<b>REGISTRO MS:</b> 10071770918

**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 (Coronavirus 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 a 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 antígenos virais 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 método de referência FDA EUA RT-PCR. Sensibilidade: 98,1%. Especificidade: 99,8%. Percentual de concordância total: 99,4%. Os seguintes microrganismos (exceto a Nucleoproteína Humana do SARS-coronavírus pois o SARS-CoV tem alta homologia) não possuíam reatividade cruzada (concentração vide bula): Adenovírus Tipo 1; Adenovírus Tipo 5; Adenovírus Tipo 7; Enterovírus (EV68); Echovírus 2; Echovírus 11; Enterovírus D68; Vírus Herpesvírus humano (HSV) 1; Herpesvírus humano (HSV) 2; Vírus da caxumba Ag; Vírus influenza A (H1N1); Estirpe (A/Virginia/ATCC1/2009); Vírus da gripe A (H1N1) Estirpe (A/WIS/33); Vírus Influenza A (H1N1) Estirpe (A/California/08/2009/pdm09); Vírus da gripe Estirpe (B/Lee/40); Parainfluenza Tipo 1; Parainfluenza Tipo 2; Parainfluenza Tipo 3; Parainfluenza Tipo 4A; Vírus sincial respiratório (RSV) tipo A; Vírus sincial respiratório (RSV) tipo B; Rhinovírus A16; HCoV-HKU1; HCoV-NL63; HCoV-OC43; HCoV-229E; Vírus Nucleoproteína do MERS-CoV; Metapneumovírus Humano(hMPV) 16 Tipo A1; Staphylococcus saprophyticus; Neisseria sp (Neisseria lactamica); Staphylococcus haemolyticus; Streptococcus salivarius; Hemophilus parahaemolyticus; Proteus vulgaris; Moraxella catarrhalis; Klebsiella pneumoniae; Fusobacterium necrophorum; Mycobacterium tuberculosis; Lavado nasal humano agrupado N/A; Streptococcus pyogenes; Mycoplasma pneumoniae. As seguintes 43 substâncias potencialmente interferentes não possuíam reatividade cruzada (concentração vide bula): Mucina; HB; TG; Ictericia; Fatores reumatoides; Anticorpo antinuclear; Grávida; Substância Exógena Guaiaacol gliceril éter; Albuterol; Efedrina; Clorfeniramina; Difendramina; Ribavirina; Oseltamivir; Zanamivir; Cloridrato de fenilefrina; Cloridrato de oximetazolina; Amoxicilina; Acido acetilsalicílico; Ibuprofeno; Clorotiazida; Indapamida; Glimperida; Acarbose; Ivermectina; Lopinavir; Ritonavir; Fosfato de cloroquina; Cloreto de Sódio com conservantes; Beclometasona; Dexametasona; Flunisolida; Triancinolona; Budesonida; Mometasona; Fluticasonal; Enxofre; Benzocaína; Mentol; Mupirocina; Tobramicina; Biotina; HAMA.

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



**Marconi Ferreira**

Declaro que recebi as orientações referente a este atendimento.

**Héron Emmanuel Passos Petris**

Responsável Técnico  
CRF/PR - 18206

**Renata Paes De Castro Ferreira Costa**

Conselho Regional: CRF - 103734 / SP  
DROGARIA SÃO PAULO S/A

Laudo Nº: **TLR-0021-0207-001477** Valide e acesse a segunda via desse laudo em <https://clnicarx.com.br/laudo>

Teste laboratorial remoto realizado por: Renata Paes De Castro Ferreira Costa | Responsável | Conselho Regional: CRF - 103734 / SP | DSP JOAO CACHOEIRA - DROGARIA SÃO PAULO S/A

**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@clnicarx.com.br](mailto:suporte@clnicarx.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://clnicarx.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.

