

INDICAID™

OTC

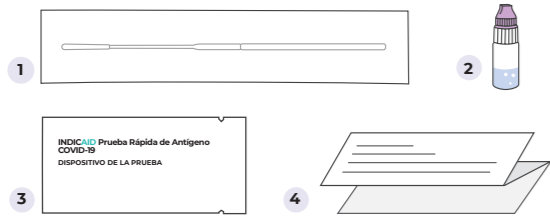
Prueba casera Rápida de Antígeno de COVID-19

PARA AUTORIZACIÓN DE USO DE EMERGENCIA (EUA) ÚNICAMENTE PARA USO DE DIAGNÓSTICO IN VITRO

Lea atentamente todas las instrucciones antes de realizar la prueba. El incumplimiento de las instrucciones puede resultar en resultados de prueba inexactos.

- Una muestra de hisopo nasal anterior puede ser recolectada por una persona de 14 años o más. Los niños de 2 a 13 años deben realizar la prueba con un adulto.
- Para obtener la información más actualizada sobre COVID-19, visite: www.cdc.gov/COVID19.

CONTENIDO DEL EQUIPO



- Hisopo nasal estéril envuelto individualmente
- Vial de solución tampón de un solo uso
- Dispositivo de la prueba de un solo uso empaquetado individualmente
- Guía de referencia rápida (ver el reverso)
- Instrucciones para el usuario (este documento)

NOTA: Este producto viene en formato de 2, 4, 12 o 24 pruebas. La cantidad de elementos suministrados en el kit variará según el kit que se haya comprado.

Se requiere un temporizador para realizar la prueba y no está incluido en el kit de la prueba.

No comience si no tiene al menos 25 minutos disponibles para concentrarse en realizar la prueba. Antes de comenzar, lávese las manos durante al menos 20 segundos y luego séquese las manos. Realice la prueba en interiores, a temperatura ambiente sobre una superficie limpia y plana.

USO PREVISTO

La prueba casera rápida de antígeno INDICAID™ COVID-19 es un dispositivo de inmunoensayo de flujo lateral diseñado para la detección cualitativa del virus SARS-CoV-2. Esta prueba está autorizada para uso doméstico sin receta con muestras de hisopos nasales anteriores (narinas) recolectadas por ellos mismos de personas mayores de 14 años, o muestras de hisopos nasales anteriores (narinas) recolectadas por adultos de personas mayores de 2 años. Esta prueba está autorizada para personas con síntomas de COVID-19 dentro de los primeros 6 días del inicio de los síntomas cuando se realiza la prueba al menos dos veces tres días con al menos 48 horas entre pruebas, y para personas sin síntomas u otras razones epidemiológicas para sospechar de COVID-19, cuando se les hizo la prueba al menos tres veces durante cinco días con al menos 48 horas entre pruebas.

La prueba casera rápida de antígeno INDICAID™ COVID-19 no diferencia entre los virus SARS-CoV y SARS-CoV-2.

Los resultados son para la identificación del antígeno de la proteína de la nucleocápside del SARS-CoV-2, que generalmente se detecta en frotis nasales anteriores (narinas) durante la fase aguda de la infección. Los resultados positivos indican la presencia de antígenos virales, pero es necesaria la correlación clínica con el historial médico anterior y otra información de diagnóstico para determinar el estado de infección. Los resultados positivos no descartan una infección bacteriana o una coinfección con otros virus y el agente detectado puede no ser la causa definitiva de la enfermedad. Las personas que den positivo con la prueba casera rápida de antígeno INDICAID™ COVID-19 deben autoaislarse y buscar atención de seguimiento con su médico o proveedor de atención médica, ya que pueden ser necesarias pruebas adicionales.

Todos los resultados negativos son no concluyentes y se puede realizar una confirmación con un ensayo molecular, si es necesario para el manejo del paciente. Los resultados negativos no descartan la infección por SARS-CoV-2 y no deben utilizarse como la única base para las decisiones de tratamiento o manejo del paciente, incluidas las medidas de control de infecciones, como aislarse de los demás y usar máscaras. Los resultados negativos deben considerarse en el contexto de las exposiciones recientes, el historial y la presencia de signos y síntomas clínicos compatibles con COVID-19 de un paciente. Las personas que dan negativo y continúan experimentando síntomas de fiebre, tos o dificultad para respirar de COVID-19 aún pueden tener infección por SARS-CoV-2 y debe buscar atención de seguimiento con su médico o proveedor de atención médica.

Las personas deben proporcionar todos los resultados obtenidos con este producto a su proveedor de atención médica para informar a la salud pública y recibir la atención médica adecuada. Todos los proveedores de atención médica informarán todos los resultados de las pruebas que reciban de las

personas que usan el producto autorizado a las autoridades de salud pública correspondientes de acuerdo con los requisitos locales, estatales y federales utilizando códigos LOINC y SNOMED apropiados, según lo definido por el mapeo de códigos de prueba de diagnóstico in vitro de laboratorio (LIVD) para pruebas de SARS-CoV-2 proporcionado por los CDC.

La prueba casera rápida de antígeno INDICAID™ COVID-19 está diseñada para uso propio sin receta y según corresponda, para un usuario adulto que realiza la prueba a otro de 2 años o más en un entorno de laboratorio. La prueba casera rápida de antígeno INDICAID™ COVID-19 es solo para uso de diagnóstico in vitro bajo la autorización de uso de emergencia de la Administración de Alimentos y Medicamentos. Este producto no ha sido autorizado o aprobado por la FDA.

ADVERTENCIAS, PRECAUCIONES E INFORMACIÓN DE SEGURIDAD

- Lea atentamente todas las instrucciones antes de realizar la prueba. El incumplimiento de las instrucciones puede resultar en resultados de prueba inexactos.
- En los EE. UU., este producto no ha sido autorizado ni aprobado por la FDA, pero ha sido autorizado por la FDA bajo una Autorización de uso de emergencia (EUA).
- Este producto ha sido autorizado únicamente para la detección de proteínas del SARS-CoV-2, no para ningún otro virus o patógeno.
- El uso de emergencia de este producto solo está autorizado durante la declaración de que existen circunstancias que justifican la autorización del uso de emergencia de diagnósticos in vitro para la detección y/o diagnóstico de COVID-19 según la Sección 564(b)(1) de la Ley Federal. Ley de Alimentos, Medicamentos y Cosméticos, 21 U.S.C. §360bbb3(b)(1), a menos que se dé por terminada la declaración o se revoque antes la autorización.
- Se deben realizar pruebas en serie en personas con resultados negativos al menos dos veces durante tres días (con 48 horas entre pruebas) para personas sintomáticas y tres veces durante cinco días (con al menos 48 horas entre pruebas) para personas asintomáticas. Es posible que deba comprar pruebas adicionales para realizar esta prueba en serie (repetida).**
- Si ha tenido síntomas durante más de 6 días, debe considerar hacerse la prueba al menos tres veces durante cinco días con al menos 48 horas entre pruebas.
- Deje la tarjeta de prueba sellada en su bolsa hasta justo antes de usarla. Una vez abierta, la tarjeta de prueba debe usarse dentro de las 2 horas.
- No toque la punta del hisopo.
- Utilice únicamente el contenido proporcionado en el kit de la prueba. Los componentes de la prueba son de un solo uso. No reutilizar.
- No lo use si alguno de los contenidos o el empaque del kit de la prueba están dañados o abiertos.
- Mantenga el kit de la prueba y los componentes del kit fuera del alcance de los niños y las mascotas antes y después de su uso. Evite el contacto con la piel, los ojos, la nariz o la boca. No ingiera ningún componente del kit. La solución de reactivo contiene sustancias químicas nocivas (consulte la tabla a continuación). Si ocurre contacto con el cuerpo, enjuague con abundante agua. **Si la irritación persiste, consulte a un médico: <https://www.poisohelp.org> o 1-800-222-1222.**

- No utilice la prueba en niños menores de 2 años.
- Los niños de 2 a 13 años deben realizar la prueba con un adulto.
- Use una máscara de seguridad u otra cubierta para la cara cuando tome una muestra de un niño u otra persona.
- Pueden producirse resultados negativos falsos si una muestra se recoge o manipula incorrectamente.
- Mantenga las sustancias extrañas y los productos de limpieza del hogar alejados de la prueba durante el proceso de prueba. Contacto con sustancias extrañas y productos de limpieza domésticos (p. ej., lavandina al 1%) pueden dar lugar a un resultado de prueba incorrecto.
- No lea los resultados de la prueba antes de 20 minutos o después de 25 minutos. Los resultados leídos antes de los 20 minutos o después de los 25 minutos pueden generar un resultado falso positivo, falso negativo o no válido.
- No utilice este kit de la prueba más allá de su fecha de vencimiento. Para obtener más información sobre la fecha de vencimiento de las pruebas de antígeno de COVID-19, consulte <http://www.fda.gov/covid-tests>.

INGREDIENTES PELIGROSOS

Nombre químico	Código GHS para cada ingrediente	Concentración
Tritón™ X-100	H302, Nocivo en caso de ingestión H315, Irritación de la piel H318, Lesiones oculares graves H410, Tóxico para los organismos acuáticos	0.1 % v/v ¹
ProClin™ 300	H302 + H332, Nocivo en caso de ingestión o inhalación H314, Quemaduras en la piel y lesiones oculares H317, Puede provocar una reacción alérgica en la piel H410, Tóxico para los organismos acuáticos	0.3% v/v ¹

¹ El agente químico no se considera peligroso a esta concentración.

LIMITACIONES

Existe una mayor probabilidad de obtener resultados negativos falsos con las pruebas de antígeno que con las pruebas moleculares de laboratorio debido a la sensibilidad de la tecnología de la prueba. Esto significa que existe una mayor probabilidad de que esta prueba dé un resultado falso negativo en una persona con COVID-19 en comparación con una prueba molecular, especialmente en muestras con baja carga viral.

El rendimiento de esta prueba se estableció en base a la evaluación de un número limitado de muestras clínicas recolectadas entre diciembre de 2021 y enero de 2022. No se ha establecido el rendimiento clínico para todas las variantes circulantes, pero se prevé que refleje las variantes prevalentes en circulación en el momento y lugar de la evaluación clínica. El rendimiento en el momento de la prueba puede variar según las variantes que circulan, incluidas las cepas emergentes de SARS-CoV-2 y su prevalencia, que cambia con el tiempo.

Todos los resultados negativos de la prueba de antígeno COVID-19 son no concluyentes y puede ser necesaria la confirmación con un ensayo molecular. Si continúa teniendo síntomas de COVID-19, y tanto la primera como la segunda prueba son negativas, es posible que no tenga COVID-19; sin embargo, debe hacer un seguimiento con un proveedor de atención médica.

Si la prueba es positiva, entonces se han encontrado proteínas del virus que causa el COVID-19 en su muestra y es probable que tenga COVID-19.

Esta prueba se lee visualmente y no ha sido validada para su uso por personas con problemas de visión o problemas de visión cromática.

Pueden producirse resultados de prueba incorrectos si una muestra se recoge o manipula incorrectamente.

PREGUNTAS FRECUENTES

¿Dolerá esta prueba?

No. El hisopo nasal no está afilado y no debería doler. A veces, el hisopo puede sentirse un poco incómodo. Si siente dolor, detenga la prueba y busque el consejo de un proveedor de atención médica.

¿Qué es el COVID-19?

El COVID-19 es causado por el virus SARS-CoV-2, que es un virus nuevo en humanos que causa una enfermedad respiratoria contagiosa. El COVID-19 puede presentarse con una enfermedad de leve a grave, aunque algunas personas infectadas con el COVID-19 pueden no tener ningún síntoma. Los adultos mayores y las personas de cualquier edad que tienen afecciones médicas subyacentes tienen un mayor riesgo de enfermarse gravemente por COVID-19. Los resultados graves de COVID-19 incluyen hospitalización y muerte. El virus SARS-CoV-2 se puede transmitir a otras personas no solo mientras uno está enfermo, sino incluso antes una persona muestra signos o síntomas de estar enferma (por ejemplo, fiebre, tos, dificultad para respirar, etc.). Puede encontrar una lista completa de síntomas de COVID-19 en el siguiente enlace: www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/symptoms-testing/symptoms.html.

¿Qué son las pruebas en serie?

La prueba en serie es cuando una persona se realiza la prueba a sí misma varias veces para detectar COVID-19 de forma rutinaria, como todos los días o cada dos días. Al realizar la prueba con más frecuencia, puede detectar COVID-19 más rápidamente y reducir la propagación de la infección. Consulte la sección Advertencias, precauciones e información de seguridad para conocer la frecuencia de prueba recomendada para personas con y sin síntomas de COVID-19.

¿Cuáles son los riesgos y beneficios conocidos y potenciales de la prueba?

Los riesgos potenciales incluyen:

- Posibles molestias durante la recogida de muestras.
 - Posibles resultados incorrectos (consulte las secciones Advertencias, Precauciones e Información de seguridad e Interpretación de los resultados para obtener más información).
- Beneficios incluidos:
- Los resultados, junto con otra información, pueden ayudarlo a usted y a su proveedor de atención médica a hacer recomendaciones informadas sobre su atención.
 - Los resultados de esta prueba pueden ayudar a limitar la posible propagación de COVID-19 a su familia y otras personas en su comunidad.

Para obtener más información sobre EUA, visite: www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/emergency-use-authorization.

¿Cuál es la diferencia entre un antígeno y una prueba molecular?

Existen diferentes tipos de pruebas para el virus que causa el COVID-19. Las pruebas moleculares detectan material genético del virus. Las pruebas de antígenos, como INDICAID™ COVID-19 Rapid Antigen At-Home Test, detectan proteínas del virus. Debido a la menor sensibilidad de las pruebas de antígeno, existe una mayor probabilidad de que esta prueba le dé un resultado negativo falso cuando tiene COVID-19 que una prueba molecular.

¿Qué tan precisa es esta prueba?

Los estudios clínicos han demostrado que las pruebas de antígenos determinan con mayor precisión si está infectado con el virus que causa el COVID-19 cuando se realizan varias veces durante varios días. Repetir la prueba mejora su precisión. Se recomienda este enfoque de prueba en serie para minimizar el riesgo de resultados incorrectos. El rendimiento del INDICAID™ COVID-19 Rapid Antigen At-Home. La prueba se estableció en un estudio prospectivo utilizando un dispositivo molecular autorizado por la EUA. La prueba como método de comparación (PPA 81,7 % y NPA 99,4 %). Para obtener más información sobre el rendimiento de la prueba y cómo se puede aplicar el rendimiento en su caso, consulte los datos de rendimiento en las Instrucciones de uso (IFU) para proveedores de atención médica, disponibles en www.indicaid.com.

¿Qué pasa si tengo un resultado positivo en la prueba?

Un resultado positivo significa que es muy probable que tenga COVID-19 porque se encontraron en su muestra proteínas del virus que causa el COVID-19. Debe aislarse de los demás y ponerse en contacto con un proveedor de atención médica para recibir asesoramiento médico sobre su resultado positivo.

¿Qué pasa si tengo un resultado negativo en la prueba?

Un resultado negativo de la prueba indica que no se encontraron antígenos del virus que causa el COVID-19 en su muestra. Sin embargo, si tiene síntomas de COVID-19 y su primera prueba es negativa, debe volver a realizar la prueba en 48 horas, ya que las pruebas de antígeno no son tan sensibles como las pruebas moleculares. Si no tiene síntomas y recibió un resultado negativo, debe realizar la prueba al menos dos veces más con 48 horas entre pruebas para un total de tres pruebas. Si tiene un resultado negativo, no descarta la infección por SARS-CoV-2; aún puede estar infectado y aún puede infectar a otros. Es importante que trabaje con su proveedor de atención médica para que lo ayude a comprender los próximos pasos que debe seguir.

¿Qué significa un resultado de prueba no válido?

Si no aparece ninguna línea de control en la prueba, el resultado no es válido (incluso si aparece alguna línea de prueba). Un resultado no válido significa que la prueba no pudo determinar si tiene COVID-19 o no. Si la prueba no es válida, se debe usar un nuevo hisopo para recolectar una nueva muestra nasal y debe volver a realizar la prueba con una nueva prueba.

IMPORTANTE

No utilice esta prueba como la única guía para controlar su enfermedad. Consulte a su proveedor de atención médica si sus síntomas persisten o se vuelven más graves.

Las personas deben proporcionar todos los resultados obtenidos con este producto a su proveedor de atención médica.

ALMACENAMIENTO Y ESTABILIDAD

Guarde la prueba casera rápida de antígeno INDICAID™ COVID-19 entre 2 y 30 °C (36 y 86 °F) hasta su uso. Asegúrese de que todos los componentes del kit estén a temperatura ambiente antes de su uso. El contenido del kit es estable hasta la fecha de caducidad impresa en el embalaje exterior. No lo use más allá de la fecha de vencimiento. Para obtener más información sobre la fecha de vencimiento de las pruebas de antígeno de COVID-19, consulte <http://www.fda.gov/covid-tests>.

APOYO

Si tiene preguntas o para informar un problema, llame al +1 (877) 934-9344, envíe un correo electrónico a care@indicaidusa.com o visite www.indicaid.com. También hay información adicional disponible para usted y su proveedor de atención médica en www.indicaid.com. Estas instrucciones para el usuario, la guía de referencia rápida, la hoja informativa para proveedores de atención médica y las instrucciones de uso para proveedores de atención médica también están disponibles en www.indicaid.com.

La carta de autorización de la prueba rápida de antígeno en el hogar INDICAID™ COVID-19, las hojas informativas autorizadas y el etiquetado autorizado están disponibles en el sitio web de la FDA y www.indicaid.com.

EXPLICACIÓN DE SÍMBOLOS

	Dispositivo médico de diagnóstico in vitro		Mantener alejado de la humedad
	Consultar Instrucciones de uso		No reutilizar
	Precaución: consulte los documentos adjuntos		Numero de catálogo
	Límite de temperatura		Código de lote
	Mantener alejado de la luz solar		Fecha de vencimiento
	Contiene suficiente para <n> pruebas		Fabricante



INDICAID™

OTC

Prueba casera rápida de antígeno de COVID-19

REF P0038, P0039, P0040, P0041



Adecuado para mayores de 2 años
Debe tener más de 14 años para usar el kit sin supervisión

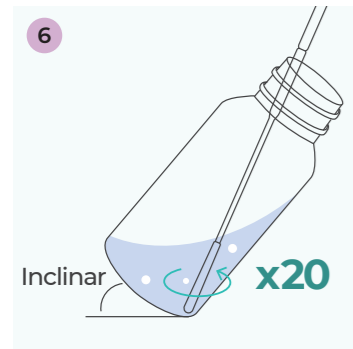
Realización de su prueba



Nota:
La caja de su kit de la prueba puede contener más de un kit de la prueba

Reúna sus suministros

- Verifique la fecha de vencimiento en el exterior de la caja del producto. Para obtener más información sobre la fecha de vencimiento de las pruebas de antígeno de COVID-19, consulte <http://www.fda.gov/covid-tests>
- Retire 1 hisopo, 1 bolsa del dispositivo de prueba y 1 vial de solución tampón.
- Asegúrese de tener un temporizador (que puede cronometrar 20 minutos). El kit de la prueba no viene con uno.



Libere la muestra en el vial de solución tampón

- Coloque inmediatamente el hisopo nasal en el vial de solución tampón.
- Incline el vial para asegurarse de que la punta del hisopo (extremo blando) esté completamente empapada y sumergida en la solución tampón.
- Gire el hisopo de un lado a otro 20 veces en la solución tampón.
- Antes de sacar, presione y haga rodar la punta del hisopo contra la pared interior del vial para eliminar cualquier exceso de solución. Deseche correctamente el hisopo usado en un basurero.



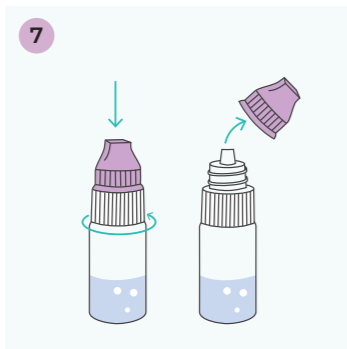
Analice las muestras inmediatamente después de la recolección, pero no más de 5 minutos después de la recolección de las muestras antes de colocarlas en el tampón de extracción o hasta 2 horas después de colocarlas en el tampón de extracción, si se mantienen a temperatura ambiente.



Lávese bien las manos durante al menos 20 segundos antes y después de la prueba



Compruebe el volumen de la solución tampón en el vial. Si el vial está vacío, NO use y obtenga un nuevo vial de solución tampón.



Tape el vial y exponga la punta del gotero

- Cubra herméticamente el vial de solución tampón con la tapa del vial.
- Retire la parte morada de la tapa del vial para exponer la punta del gotero.
- Evite tocar la punta del gotero con el dedo.



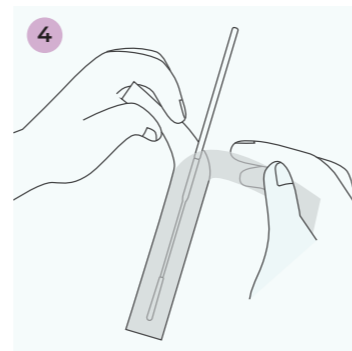
Retire toda la tapa del vial de solución tampón

- Desenrosque toda la tapa (púrpura) y las partes blancas juntas) del vial de solución tampón.
- Coloque el vial y la tapa sobre una superficie plana.



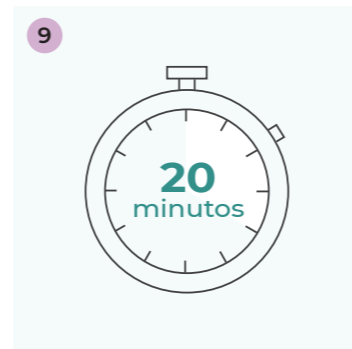
Agregar solución tampón al dispositivo de la prueba

- Abra la bolsa del dispositivo de la prueba y coloque el dispositivo de la prueba sobre una superficie plana.
- Localice el pozo de muestra (S) en el dispositivo de la prueba.
- Exprima lentamente 3 gotas de la solución tampón en el pocillo de la muestra.
- Pueden producirse resultados negativos falsos si se aplican menos de 3 gotas al pocillo de la muestra.



Retire el hisopo nasal de su bolsa

- Para mantener el hisopo estéril, evite tocar la punta suave con cualquier superficie. Solo saque el hisopo de su bolsa una vez que la prueba esté lista para realizarse.

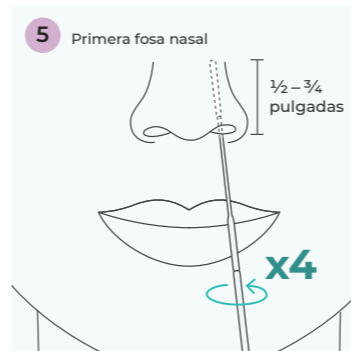


Deje reposar el dispositivo de la prueba durante 20 minutos y lea el resultado de la prueba

- Inicie un temporizador durante 20 minutos.
- Deje el dispositivo de la prueba sobre una mesa o superficie plana hasta que suene el temporizador.
- Lea los resultados de su prueba inmediatamente a los 20 minutos.

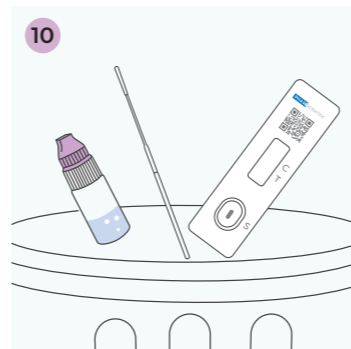
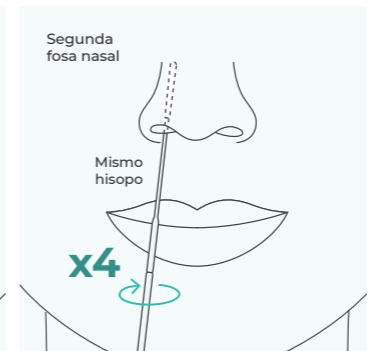


NO lea los resultados antes de 20 minutos o si han pasado más de 25 minutos desde que se agregó la solución del vial al pozo de la muestra, ya que la prueba puede obtener un resultado inexacto.



Recolectar una muestra de hisopo nasal de ambas fosas nasales usando el mismo hisopo

- Inserte suavemente la punta del hisopo en una fosa nasal (no más de 1/2 a 3/4 de pulgada). No es necesario profundizar. Consulte el diagrama.
- Usando una presión firme, gire lentamente el hisopo en un movimiento circular contra la pared interior de la fosa nasal. Haz al menos 4 círculos grandes. Tome aproximadamente 15 segundos para recolectar la muestra. Asegúrese de recolectar cualquier drenaje nasal que pueda estar presente en el hisopo.
- Repita en la segunda fosa nasal con el mismo hisopo.
- Con los niños, la profundidad máxima de inserción en la fosa nasal puede ser de menos de 3/4 de pulgada, y es posible que necesite que una segunda persona sostenga la cabeza del niño mientras toma la muestra.



Deseche los materiales del kit de la prueba usado

- Deseche todos los componentes usados del kit de la prueba y las muestras de hisopo en un recipiente de basura.
- No enjuague ni vierta líquidos de la prueba por el desagüe.

LO QUE NECESITA SABER ANTES DE COMENZAR

- Esta prueba ayuda en el diagnóstico clínico de COVID-19, pero no debe ser la única guía para controlar la enfermedad. Consulte a un profesional de la salud si sus síntomas persisten o empeoran.
- Este kit de la prueba es solo para detectar una infección actual y no puede determinar si ha tenido una infección por COVID-19 en el pasado.
- Debe seguir cuidadosamente las instrucciones de la prueba para obtener un resultado preciso. Lea atentamente las instrucciones para el usuario antes de comenzar la prueba.
- Asegúrese de tener suficiente tiempo para completar todo el proceso de prueba. Se tarda aproximadamente 25 minutos en completar el proceso una vez que comienza.
- Este kit no debe usarse en niños menores de 2 años. En niños de 2 a 13 años, la muestra de hisopo nasal debe ser recolectada y analizada por un adulto (mayor de 18 años).
- Siempre use una máscara protectora u otra cubierta para la cara cuando tome muestras de hisopos nasales de cualquier persona, ya sea un niño o un adulto.



Frotar las fosas nasales es fundamental para obtener un resultado preciso. Si no se frota la nariz, la prueba arrojará un resultado falso negativo.

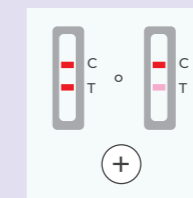
Interpretación de los resultados

- Los resultados deben considerarse en el contexto de las exposiciones recientes, el historial y la presencia de signos y síntomas clínicos compatibles con COVID-19 de un individuo.
- Lea sus resultados en un área bien iluminada.
- Busque líneas junto a las áreas 'C' (Control) y 'T' (Prueba) en el dispositivo de la prueba. Utilice la siguiente información para interpretar lo que ve.
- Informe los resultados de su prueba a su proveedor de atención médica para recibir la atención médica adecuada.

Estado el primer día de prueba	Primer resultado día 1	Segundo resultado día 3	Tercer resultado día 5	Interpretación
Con síntomas	Positivo	N/A	N/A	Positivo para COVID-19
	Negativo	Positivo	N/A	Positivo para COVID-19
	Negativo	Negativo	N/A	Negativo para COVID-19
Sin síntomas	Positivo	N/A	N/A	Positivo para COVID-19
	Negativo	Positivo	N/A	Positivo para COVID-19
	Negativo	Negativo	Negativo	Negativo para COVID-19

RESULTADO POSITIVO DE LA PRUEBA

Un resultado positivo de la prueba significa que el virus que causa el COVID-19 se detectó en su muestra y es muy probable que tenga COVID-19 y sea contagioso. Comuníquese con su médico/ médico de atención primaria o con la autoridad de salud local de inmediato y cumpla con las pautas locales con respecto al autoaislamiento. Existe una posibilidad muy pequeña de que esta prueba pueda dar un resultado positivo que sea incorrecto (un falso positivo). Su proveedor de atención médica trabajará con usted para determinar la mejor manera de cuidarlo en función de los resultados de su prueba junto con su historial médico y sus síntomas.



Si se ven una línea de control (C) y una línea de prueba (T), la prueba es positiva. Cualquier línea de prueba (T) roja visible débil con la línea de control (C) debe leerse como positivo. No es necesario que vuelva a realizar la prueba si tiene un resultado positivo en cualquier momento.



¡Mire muy de cerca! La intensidad del color en el área "T" puede variar. Cualquier línea débil justo al lado de la "T" debe considerarse positiva.

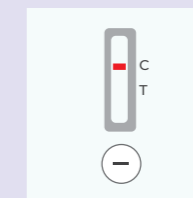
Siga estos próximos pasos

Consulte a su proveedor de atención médica para analizar el resultado positivo de su prueba. Debe autoaislarse en casa según las recomendaciones de los CDC para dejar de propagar el virus a otros.

RESULTADO NEGATIVO DE LA PRUEBA

Un resultado negativo de la prueba indica que los antígenos del virus que causa el COVID-19 no se detectaron en su muestra. Un resultado negativo no es concluyente, lo que significa que no es seguro que no tenga COVID-19. Es posible que aún tenga COVID-19 y que aún sea contagioso.

Hay una mayor posibilidad de resultados falsos negativos con las pruebas de antígeno que con las pruebas moleculares de laboratorio, como la PCR. Esto significa que hay una mayor probabilidad de que esta prueba le dé un resultado negativo cuando tiene COVID-19. Si su resultado es negativo y continúa experimentando síntomas similares a los de COVID-19, como fiebre, tos o dificultad para respirar, debe buscar atención de seguimiento con su proveedor de atención médica.



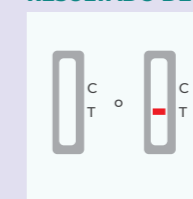
Si la línea de control (C) es visible, pero la línea de prueba (T) no es visible, la prueba es negativa.

Siga estos próximos pasos

- Para aumentar la posibilidad de que el resultado negativo de COVID-19 sea exacto, debe:
- Realizar la prueba nuevamente en 48 horas si tiene síntomas el primer día de la prueba.
 - Probar 2 veces más, con al menos 48 horas de diferencia, si no tiene síntomas el primer día de la prueba.
 - Si desarrolla síntomas de COVID-19 o sus síntomas se vuelven graves, busque atención médica de inmediato.

Informe los resultados de su prueba en [MakeMyTestCount.Org](https://www.makemytestcount.org); este informe voluntario y anónimo ayuda a los equipos de salud pública a comprender la propagación de COVID-19 en su área y en todo el país e informa las decisiones de salud pública.

RESULTADO DE PRUEBA NO VÁLIDO



Si no hay una línea de color rojo junto a la "C", significa que la prueba no es válida. Vuelva a realizar la prueba con un nuevo hisopo y un nuevo dispositivo de prueba.



Si no hay una línea roja junto a la "C", el resultado no es válido independientemente de si hay una línea roja junto a la "T".

Siga estos próximos pasos

Recoja una nueva muestra de hisopo nasal y repita la prueba con una nueva prueba casera rápida de antígeno INDICAID™ COVID-19. Si desarrolla síntomas de COVID-19 o sus síntomas se vuelven graves, busque atención médica de inmediato.