



Para uso exclusivamente con una autorización de uso de emergencia (EUA)  
Para uso con muestras de hisopado de la cavidad nasal anterior

Solo para uso en diagnóstico *in vitro*



La aplicación NAVICA le permite hacer un seguimiento de los resultados de sus pruebas BinaxNOW COVID-19.

- Los teléfonos inteligentes compatibles incluyen el iPhone de Apple con sistema operativo (iOS): última versión principal y dos versiones principales anteriores (iPhone con iOS v12 o posterior), y los teléfonos Android: última versión principal y dos versiones principales anteriores (teléfono Android con sistema operativo Android v9 o posterior).
- Para descargar la aplicación, escanee el código QR.
- Cree una cuenta.
- Realice una prueba de COVID-19 (hay instrucciones digitales disponibles).
- Registre su resultado en la aplicación.

También puede visitar [www.binaxnow-selftest.abbott](http://www.binaxnow-selftest.abbott) para ver las instrucciones digitales.

**Abbott Diagnostics Scarborough, Inc.**  
10 Southgate Road  
Scarborough, Maine 04074 USA  
[www.globalpointofcare.eifu.abbott](http://www.globalpointofcare.eifu.abbott)

**Abbott Rapid Diagnostics**  
**Servicio técnico**  
EE. UU.  
+ 1-833-637-1594

[ts.scr@abbott.com](mailto:ts.scr@abbott.com)

© 2023 Abbott. All rights reserved.  
All trademarks referenced are trademarks of either the Abbott group of companies or their respective owners.

## INSTRUCCIONES

Lea detenidamente las instrucciones antes de comenzar la prueba. No seguir las instrucciones puede arrojar resultados de prueba inexactos.

### USO PREVISTO

La prueba BinaxNOW™ COVID-19 Antigen Self Test es un inmunoensayo de flujo lateral destinado a la detección cualitativa del antígeno de la proteína de la nucleocápside del SARS-CoV-2.

Esta prueba también está autorizada para su uso doméstico sin prescripción médica con muestras de hisopado de las cavidades nasales anteriores (orificios nasales) tomadas por el paciente mismo (en el caso de personas de 15 años o más), o con muestras de hisopado de las cavidades nasales anteriores (orificios nasales) en personas mayores de dos años. Esta prueba está autorizada para personas con síntomas de COVID-19 dentro de los primeros siete días de la aparición de los síntomas cuando se realizaron la prueba al menos dos veces durante tres días con un intervalo de al menos 48 horas entre pruebas, y en personas sin síntomas o por otros motivos epidemiológicos que hagan sospechar de infección por COVID-19 cuando se realiza la prueba al menos tres veces en cinco días con al menos 48 horas entre pruebas.

La prueba BinaxNOW COVID-19 Antigen Self Test no diferencia entre SARS-CoV y SARS-CoV-2.

Los resultados se corresponden con la identificación del antígeno de la proteína de la nucleocápside del SARS-CoV-2. Generalmente, el antígeno se puede detectar en un hisopado de la cavidad nasal anterior (orificio nasal) durante la fase aguda de la infección. Los resultados positivos indican la presencia de antígenos del virus, pero se necesita una correlación clínica con la historia clínica y otra información de diagnóstico del paciente para determinar el estado de la infección. Los resultados positivos no descartan la infección bacteriana ni la coinfección con otros virus. Es posible que el agente detectado no sea la causa cierta de la enfermedad. Las personas que den un resultado positivo en la prueba BinaxNOW COVID-19 Antigen Self Test deben autoaislarse y solicitar un seguimiento de su estado a su médico o profesional sanitario, ya que puede ser necesario realizar pruebas adicionales.

Todos los resultados negativos deberán tratarse como presuntos y se puede realizar la confirmación con un ensayo molecular, de ser necesario, para el tratamiento del paciente. Un resultado negativo no descarta la infección por SARS-CoV-2, y no se deberá usar como el único fundamento de las decisiones sobre el tratamiento o la gestión del paciente, incluidas las medidas de control de la infección como, por ejemplo, aislamiento y uso de máscara. Los resultados negativos se deben tener en cuenta dentro del contexto de exposiciones recientes que haya tenido la persona, su anamnesis y la presencia de signos y síntomas clínicos coherentes con la COVID-19.

Las personas que dan negativo en las pruebas y siguen experimentando síntomas compatibles con los de la COVID, como fiebre, tos o dificultad para respirar, pueden seguir teniendo la infección por el SARS-CoV-2 y deben acudir a su proveedor de atención médica para una consulta de seguimiento.

Las personas deben informar del resultado de su prueba a través de la aplicación NAVICA y proporcionar todos los resultados obtenidos con este producto a su profesional sanitario con el fin de recibir la atención médica adecuada. Todos los profesionales sanitarios deberán notificar a las autoridades de salud pública pertinentes todos los resultados de las pruebas que reciban de personas que utilicen el producto autorizado, de acuerdo con las normativas locales, estatales y federales usando los códigos LOINC y SNOMED adecuados, tal como se define en el documento provisto por CDC: "Laboratory In Vitro Diagnostics (LIVD) Test Code Mapping for SARS-CoV-2 Tests". La prueba BinaxNOW COVID-19 Antigen Self Test está diseñada para el autouso sin prescripción médica o, según corresponda, para que un usuario lego realice la prueba a otra persona de 2 años o más en un entorno que no sea un laboratorio. La prueba BinaxNOW COVID-19 Antigen Self Test está diseñada solo para utilizarse con la autorización de uso de emergencia de la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA). Este producto no ha sido autorizado ni aprobado por la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA).

### CÓMO UTILIZAR ESTA PRUEBA

Deben realizarse pruebas seriadas en todas las personas con resultados negativos; las personas con síntomas de COVID-19 y resultados iniciales negativos deben someterse a pruebas nuevamente después de 48 horas. Las personas sin síntomas de COVID-19, y con resultados iniciales negativos, deben someterse de nuevo a la prueba pasadas 48 horas y, si la segunda prueba también es negativa, una tercera vez pasadas otras 48 horas. Es posible que deba comprar pruebas adicionales para realizar esta prueba en serie (repetición).

Si obtiene un resultado negativo en la prueba pero sigue teniendo síntomas de COVID-19, y tanto la primera como la segunda prueba son negativas, es posible que no tenga la COVID-19. Sin embargo, debe hacer un seguimiento con su proveedor de atención médica.

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

### PREGUNTAS FRECUENTES

¿Cuáles son los riesgos conocidos y potenciales, así como los beneficios, de esta prueba?

Los riesgos potenciales incluyen los siguientes:

- Posibles molestias durante la toma de la muestra.
- Posibles resultados incorrectos de la prueba (consulte la sección Resultados).

Los beneficios potenciales incluyen los siguientes:

- Los resultados, junto con otra información, pueden ayudar a su proveedor de atención médica a realizar recomendaciones informadas sobre su tratamiento.
- Los resultados de esta prueba pueden ayudar a limitar la propagación de la COVID-19 a sus familiares y otras personas de su comunidad.

Para obtener más información sobre las EUA, acuda aquí: <https://www.fda.gov/emergencypreparedness-and-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/emergencysuse-authorization>

¿Cuál es la diferencia entre una prueba de antígenos y una prueba molecular?

Existen diferentes tipos de pruebas para el virus de SARS-CoV-2 que causa la COVID-19.

Las pruebas moleculares detectan material genético del virus. Las pruebas de antígenos, como la prueba BinaxNOW COVID-19 Antigen Self Test, detectan proteínas del virus. Debido a la menor sensibilidad de las pruebas de antígenos, existe una mayor probabilidad de que esta prueba dé un resultado falso negativo cuando tenga COVID-19 de lo que lo haría una prueba molecular.

¿Qué precisión tiene esta prueba?

Los estudios clínicos han demostrado que las pruebas de antígenos determinan con mayor precisión si está infectado por el virus que causa la COVID-19 cuando se realizan muchas veces a lo largo de varios días. La repetición de las pruebas mejora su precisión. Este enfoque de pruebas en serie se recomienda para minimizar el riesgo de resultados incorrectos. Para obtener más información sobre el rendimiento de la prueba y cómo puede aplicarse a su caso, consulte los datos de rendimiento en las Instrucciones de uso para profesionales sanitarios disponibles en [www.globalpointofcare.eifu.abbott](http://www.globalpointofcare.eifu.abbott).

¿Qué significa si la prueba da un resultado positivo?

Un resultado positivo significa que es muy probable que tenga COVID-19 porque en su muestra se han encontrado proteínas del virus que causa la COVID-19. Debe aislarse de los demás y ponerse en contacto con un proveedor de atención médica para que le asesore sobre su resultado positivo.

¿Qué significa si la prueba da un resultado negativo?

Un resultado de la prueba negativo indica que no se han encontrado en su muestra antígenos del virus que causa la COVID-19. 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 antígenos no son tan sensibles como las pruebas moleculares. Si no tiene síntomas y ha recibido un resultado negativo, debe hacerse la prueba al menos dos veces más con 48 horas de intervalo entre las pruebas para un total de tres pruebas. Un resultado negativo no descarta la infección por el virus del SARS-CoV-2, ya que aún puede estar infectado y contagiar a otras personas. Es importante que consulte con su proveedor de atención médica para que lo ayude a comprender cuáles son los pasos a seguir.

¿Qué significa un resultado de prueba inválido?

Un resultado inválido significa que esta prueba no pudo determinar si usted tiene COVID-19 o no. Si la prueba es inválida, deberá utilizarse un nuevo hisopado para recoger una nueva muestra nasal y deberá volver a realizar la prueba con un nuevo test.

### IMPORTANTE

No utilice esta prueba como única guía para controlar su enfermedad. Consulte a su proveedor de atención médica si los síntomas persisten o se agravan.

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

### LIMITACIONES

El rendimiento de esta prueba se ha establecido sobre la base de la evaluación de una cantidad limitada de muestras clínicas recogidas entre enero de 2021 y mayo de 2022. No se ha establecido el rendimiento clínico para todas las variantes en circulación, pero se prevé que refleje las variantes en circulación prevalentes en el momento y lugar de la evaluación clínica. El rendimiento en el momento de realizar la prueba puede variar según las variantes en circulación, incluidas las nuevas cepas emergentes del SARS-CoV-2 y su prevalencia, que cambia con el tiempo.

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

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

Existe una mayor probabilidad de resultados falsos negativos con las pruebas de antígenos que con las pruebas moleculares de laboratorio debido a la sensibilidad de la tecnología de la prueba. Esto significa que hay 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.

Los resultados de las pruebas pueden ser erróneos si la muestra se recoge o manipula de forma incorrecta.

Esta prueba se lee visualmente y no ha sido validada para que la utilicen personas con problemas de visión o con daltonismo.

### ADVERTENCIAS, PRECAUCIONES e INFORMACIÓN de SEGURIDAD

- Para uso en diagnóstico *in vitro*.
- Utilice una mascarilla de seguridad u otro tipo de cobertura facial cuando recoja una muestra de hisopado de la cavidad nasal anterior de un niño u otra persona.
- Se recomienda el uso de guantes para realizar las pruebas.
- Mantenga el kit de prueba y sus componentes fuera del alcance de los niños y los animales domésticos antes y después de su uso.
- En los EE. UU., este producto no ha recibido el visto bueno ni ha sido aprobado por la FDA, sino que está autorizado por la FDA según una EUA.
- Este producto solo ha sido autorizado para la detección de proteínas del SARS-CoV-2, no para otros virus o patógenos.
- El uso de emergencia de este producto solo está autorizado mientras existan circunstancias que justifiquen la autorización de uso de emergencia de métodos de diagnóstico *in vitro* para la detección o el diagnóstico de COVID-19 según la sección 564(b)(1) de la ley Federal Food, Drug and Cosmetic Act, 21 U.S.C., sección 360bbb-3(b)(1), a menos que la declaración se rescinda o se revoque antes.
- Los resultados de las pruebas pueden ser erróneos si la muestra se recoge o manipula de forma incorrecta.
- No utilice la prueba si el contenido o el embalaje del kit de prueba están dañados.
- Deje la tarjeta de prueba sellada en su bolsa de papel de aluminio hasta justo antes de su uso. No la utilice si la bolsa está dañada o abierta. Una vez abierta, la tarjeta de prueba debe utilizarse inmediatamente.
- No sumerja el hisopado en el reactivo líquido ni en ningún otro líquido antes de introducirlo en la nariz.
- No toque la punta del hisopado cuando manipule la muestra de hisopado.

- No utilice el kit después de su fecha de caducidad.
- No mezcle componentes de diferentes lotes de kits.
- Todos los componentes del kit son elementos de un solo uso. No los utilice con varias muestras. No reutilice la tarjeta de prueba utilizada.
- Deseche los componentes del kit y las muestras del paciente junto con la basura doméstica.
- Pueden producirse RESULTADOS INVÁLIDOS cuando se añade a la tarjeta de prueba menos volumen del reactivo de extracción del necesario. Para garantizar que se administra un volumen adecuado, sujete el frasco verticalmente, a media pulgada por encima del pocillo destinado al hisopo, y añada lentamente las gotas.
- Deben realizarse pruebas seriadas en personas con resultados negativos al menos dos veces a lo largo de tres días (con un intervalo de 48 horas entre pruebas) para personas sintomáticas y tres veces a lo largo de cinco días (con un intervalo de al menos 48 horas entre pruebas) para personas asintomáticas. Es posible que deba comprar pruebas adicionales para realizar esta prueba en serie (repetición).
- Las personas mayores de 15 años pueden recoger ellas mismas una muestra mediante un hisopado nasal anterior. Un adulto debe realizar la prueba en los niños de 2 a 15 años.
- Si ha tenido síntomas durante más de siete días, debe considerar la posibilidad de realizar pruebas al menos tres veces a lo largo de cinco días con un intervalo de al menos 48 horas entre ellas.
- No utilice la prueba en menores de 2 años.
- No lea el resultado antes de 15 minutos ni después de 30 minutos. Los resultados leídos antes de los 15 minutos o después de los 30 minutos pueden dar lugar a un resultado falso positivo, un falso negativo o inválido.
- Existe una mayor probabilidad de resultados falsos negativos con las pruebas de antígenos que con las pruebas moleculares de laboratorio. Esto significa que existe una mayor probabilidad de que esta prueba le dé un resultado negativo cuando tiene COVID-19.
- La solución de reactivo contiene una sustancia química tóxica (véase la tabla siguiente). No ingiera ningún componente del kit. Si la solución entra en contacto con la piel o los ojos, lávelos con abundante agua. Si la irritación persiste, busque atención médica: [www.poisohelp.org](http://www.poisohelp.org) o 1-800-222-1222.

Nombre de la sustancia química/CAS	Código GHS de cada ingrediente	Concentración
Azida de sodio/26628-22-8	Tox. aguda 2 (Oral), H300 Tox. aguda 1 (Cutánea), H310	0,0125 %

Para obtener más información sobre las EUA, visite: <https://www.fda.gov/emergencypreparedness-and-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/emergencysuse-authorization>

Para ver la información más actualizada sobre la COVID-19, visite: [www.cdc.gov/COVID19](http://www.cdc.gov/COVID19)

### ALMACENAMIENTO y ESTABILIDAD

Almacene el kit a una temperatura de entre 35,6 y 86 °F (2 a 30 °C). Asegúrese de que todos los componentes de la prueba estén a temperatura ambiente antes de su uso. La prueba BinaxNOW COVID-19 Antigen Self Test es estable hasta la fecha de caducidad indicada en el envase exterior y los recipientes. Para obtener información sobre las fechas de caducidad actuales de las pruebas de diagnóstico COVID-19 de venta libre para uso doméstico, visite <http://www.fda.gov/covid-tests>.

## LO QUE SIGNIFICAN SUS RESULTADOS

### Resultado positivo

Un resultado positivo en la prueba significa que se detectó el virus que causa la COVID-19 en su muestra y que es muy probable que tenga COVID-19 y sea contagioso. Póngase en contacto inmediatamente con su médico/proveedor de atención primaria o con las autoridades sanitarias locales y siga las directrices locales sobre autoaislamiento. Existe una posibilidad muy pequeña de que esta prueba pueda dar un resultado positivo que sea erróneo (un resultado positivo falso).

### Resultado negativo

Un resultado de la prueba negativo indica que no se ha detectado en su muestra el virus que causa la COVID-19. Un resultado negativo es presunto, lo que significa que no es seguro que no tenga COVID-19. Todavía puede tener COVID-19 y todavía puede ser contagioso. Existe una mayor probabilidad de resultados falsos negativos con las pruebas de antígenos en comparación con las pruebas de laboratorio como retención en cadena de la polimerasa (PCR). Si su prueba es negativa y sigue experimentando síntomas compatibles con los de la COVID-19, como fiebre, tos o dificultad para respirar, debe acudir a su proveedor de atención médica para una consulta de seguimiento.

### Resultado inválido

Un resultado inválido significa que esta prueba no pudo determinar si usted tiene COVID-19 o no. Vuelva a realizar la prueba con un nuevo hisopo y un nuevo dispositivo de prueba. Póngase en contacto con Servicio Técnico llamando al + 1 833-637-1594.

### RESUMEN de los COMPONENTES del KIT de PRUEBA

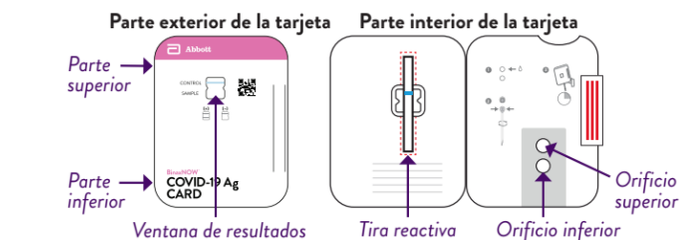
En cada caja se proporcionan los insumos para realizar la prueba.

El kit de prueba contiene:



**!** No abra ninguno de los componentes sin antes leer las instrucciones.

Partes de la tarjeta de prueba:



## INSTRUCCIONES - EMPIECE AQUÍ

Lea atentamente las instrucciones antes de iniciar la prueba. También se recomienda utilizar guantes (no suministrados) durante las pruebas. Consulte el dorso para leer información importante.

### ANTES DE EMPEZAR

- Lávese o desinfectese las manos. Asegúrese de que están secas antes de empezar.



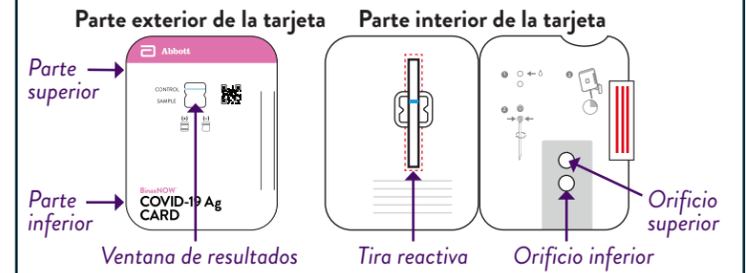
## A. PREPARACIÓN PARA LA PRUEBA

Es posible que su caja contenga más de un kit de prueba.

Utilice solo 1 de cada uno de los siguientes elementos en cada prueba:



**!** NO toque ninguna parte del interior. Manipule la tarjeta agarrándola solo por los bordes.



- Extraiga la tarjeta de prueba de la bolsa. Asegúrese de que la **línea azul de control** esté presente en la ventana de resultados. No use la tarjeta si esto no es así.

Abra la tarjeta y colóquela plana sobre la mesa con el lado rosa hacia abajo. Puede doblar el lomo en la dirección opuesta para ayudar a que la tarjeta quede totalmente plana.

**!** La tarjeta debe quedar PLANA sobre la superficie de la mesa durante toda la prueba.

- Retire el tapón del frasco gotero.

Sujete el frasco gotero directamente sobre el **orificio superior**, sin formar un ángulo.

Eche 6 gotas en el **orificio superior**. No toque la tarjeta con la punta.

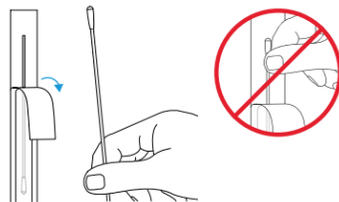
**Nota:** Se pueden producir resultados falsos negativos si se echan más de 6 gotas de líquido en el orificio.



## B. TOMAR LA MUESTRA NASAL

**!** Mantenga los dedos alejados de la punta del hisopo.

4. Abra el envase del hisopo por el extremo del bastoncillo. Extraiga el hisopo.



5. Frote ambas fosas nasales con cuidado como se muestra.

Introduzca la totalidad de la punta absorbente del hisopo en una fosa nasal (habitualmente, de 1/2 a 3/4 de pulgada).

No es necesario ir más profundo.

**a** Hasta 3/4 de pulgada



Utilizando una presión media, frote el hisopo contra todas las paredes interiores de la fosa nasal.

Haga al menos **5 círculos grandes**. No se limite a girar el hisopo.

Hay que frotar cada fosa nasal durante unos **15 segundos**.

**b** Al menos 5 círculos grandes



Con el mismo hisopo, repita el paso 5 en la otra fosa nasal.

**c** Al menos 5 círculos grandes



**ALTO** Comprobaciones:  
¿Ha frotado el hisopo en **AMBAS** fosas nasales?

**Nota:** Se pueden producir resultados falsos negativos si la muestra nasal no se toma correctamente con el hisopo.

## C. REALIZAR LA PRUEBA

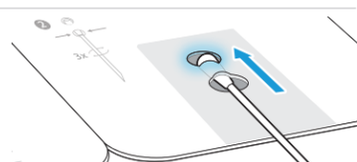
**!** Mantenga la tarjeta de **FORMA HORIZONTAL** sobre la mesa.

6. Introduzca el hisopo en el orificio inferior.



Empuje firmemente la punta del hisopo desde el orificio inferior hasta que se vea en el orificio superior.

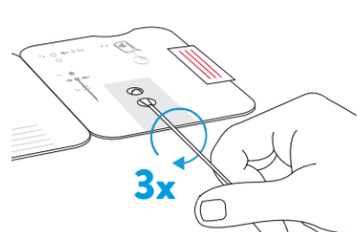
No retire el hisopo de la tarjeta.



7. Gire el hisopo hacia la derecha tres veces para mezclar el hisopo con las gotas.

No salte este paso.

Deje el hisopo en la tarjeta durante el resto de la prueba.



**Nota:** Puede producirse un resultado falso negativo si no se gira el hisopo.

## C. REALIZAR LA PRUEBA continuación

**!** NO retire el hisopo.

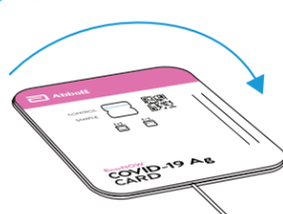
8. Despegue la cubierta del adhesivo. Tenga cuidado de no tocar otras partes de la tarjeta.

**a** Despegar



Cierre el lado izquierdo de la tarjeta sobre el hisopo. Presione firmemente sobre las dos líneas del borde derecho de la tarjeta para sellarla.

**b** Sellar



Mantenga la tarjeta sobre la mesa mirando hacia arriba.

**!** NO mueva ni toque la tarjeta durante este tiempo.

9. Espere 15 minutos.

Lea el resultado a los 15 minutos.

No lea el resultado antes de 15 minutos ni después de 30 minutos.



**Nota:** Puede aparecer una línea de control en la ventana de resultados en pocos minutos, pero la línea de muestra puede tardar hasta 15 minutos en aparecer.

**Nota:** Los resultados no se deben leer luego de transcurridos 30 minutos.

## D. INTERPRETACIÓN DE LOS RESULTADOS

Es necesario repetir la prueba para mejorar su precisión. Use la siguiente tabla cuando interprete los resultados de la prueba para COVID-19.

Situación el primer día de pruebas	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	Positivo	Positivo para COVID-19
	Negativo	Negativo	Negativo	Negativo para COVID-19

Los resultados se deben tener en cuenta dentro del contexto de exposiciones recientes que haya tenido la persona, su anamnesis y la presencia de signos y síntomas clínicos coherentes con la COVID-19.

### Comprobación de un resultado positivo de COVID-19

Localice la ventana de resultados y busque detenidamente si aparecen dos líneas rosas/moradas.

**Resultado positivo:** Si ve dos líneas rosas/moradas (una en la mitad superior y otra en la inferior), significa que **se ha detectado COVID-19**.



Estas fotografías son de pruebas positivas reales. A la derecha, observe lo débil que puede ser la línea inferior.

**No es necesario repetir la prueba si obtiene un resultado positivo en cualquier momento.**

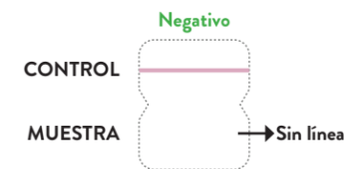


## D. INTERPRETACIÓN DE LOS RESULTADOS continuación

### Comprobación de un resultado negativo de la COVID-19

Localice la ventana de resultados, y busque una única línea de color rosa/morada en la ventana.

**Resultado negativo:** Si solo ve una línea rosa/morada en la mitad superior, donde dice "Control", significa que **no se detectó COVID-19**.



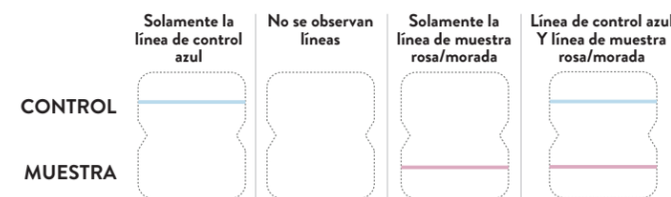
Para aumentar la probabilidad de que el resultado negativo para COVID-19 sea exacto, usted debe:

- Volver a realizar la prueba en 48 horas si tiene síntomas el primer día de la prueba.
- Volver a realizar la prueba dos veces más con 48 horas de diferencia si no tiene síntomas el primer día de la prueba.

### Comprobación de un resultado inválido

Si observa cualquiera de estas combinaciones, la prueba es inválida. Un resultado inválido significa que esta prueba no pudo determinar si usted tiene COVID-19 o no. Se necesita una nueva prueba para obtener un resultado válido.

Póngase en contacto con Servicio Técnico llamando al + 1-833-637-1594.



**Nota:** Consulte el dorso para leer sobre lo que significan sus resultados.

## E. DESECHAR EL KIT DE PRUEBA

Tire a la basura todos los componentes usados del kit de pruebas.



## F. INFORMAR SUS RESULTADOS

Informe su resultado de la prueba a través de la aplicación NAVICA y comuníquese a su proveedor de atención médica.