

Simplifique las pruebas de detección de COVID-19



El Sistema portátil y fácil de usar BD Veritor™ Plus le proporciona resultados confiables de la prueba de detección de COVID-19 (SARS-CoV-2) en 15 minutos.

% de acuerdo positivo (PPA)

Sistema BD Veritor™ para la detección rápida de SARS-CoV-2 con **84% PPA¹**

Resultado Negativo
-

98.2%¹

de probabilidad de que el resultado negativo sea correcto**

1.8% de probabilidad de que el resultado negativo sea incorrecto

% de acuerdo negativo (NPA)

Sistema BD Veritor™ para la detección rápida de SARS-CoV-2 con **100% NPA¹**

Resultado Positivo
+

>99%¹

de probabilidad de que el resultado positivo sea correcto***

<1% de probabilidad de que el resultado positivo sea incorrecto

Resultados en 15 minutos

“¿Qué tanto puede confiar en este resultado?”

1,000

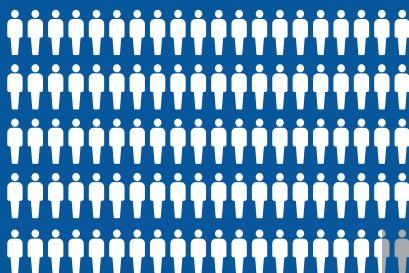
personas analizadas (con sospecha de infección)[†]

100

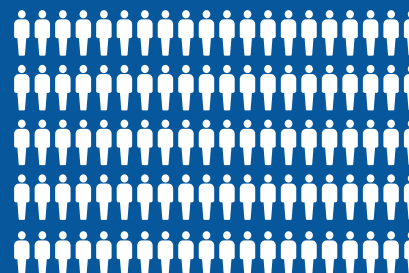
personas con confirmación de infección por SARS-CoV-2

10%

Tasa de positividad*



Menos del 2% de las 1,000 personas a quienes se les aplicó la prueba obtuvieron un resultado de **falso negativo**.



Menos del 1% de las 1,000 personas a quienes se les aplicó la prueba obtuvieron un resultado de **falso positivo**.

† El uso para el que está pensada la prueba del Sistema BD Veritor™ para la detección rápida de SARS-CoV-2, solo incluye aquellos casos en que los profesionales de salud sospecharon de infección de COVID-19 dentro de los primeros cinco días desde la aparición de los primeros síntomas.

- La Administración de Alimentos y Medicamentos de los Estados Unidos (FDA) no ha aprobado ni autorizado esta prueba;
- La FDA ha acreditado a laboratorios autorizados para que utilicen esta prueba previa Autorización de Uso de Emergencia (EUA por sus siglas en inglés);
- Esta prueba está aprobada solo para la detección de proteínas de SARS-CoV-2, y no para ningún otro virus o patógeno; y
- Esta prueba solo estará autorizada mientras dure la declaración de que existen circunstancias que justifiquen el uso de emergencia de diagnósticos in vitro para la detección o diagnóstico de COVID-19, de acuerdo con la Sección 564(b)(1) de la Ley Federal de Alimentos, Fármacos y Cosméticos en el Título 21 del Código de los Estados Unidos, Sección 360bbb-3(b)(1), a menos que dicha autorización se dé por terminada o se revoque antes.

Referencias: 1. Folleto incluido en el paquete del Sistema BD Veritor™ para la detección rápida de SARS-CoV-2. Franklin Lakes, NJ: Becton, Dickinson and Company. *CDC (Centros para el Control y Prevención de enfermedades, por sus siglas en inglés). Visto el 21 de julio de 2020 en <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/covid-data/covidview/index.html> **Con una prevalencia del 10%; el Valor predictivo negativo es la probabilidad de que personas que recibieron un resultado negativo en la prueba en verdad no tengan la enfermedad. ***Con una prevalencia del 10%; el Valor predictivo positivo es la probabilidad de que personas que recibieron un resultado positivo en la prueba en verdad tengan la enfermedad.