



MATRIZ CONCEPTO TÉCNICO

Identificación del Insumo con Documento N° 20012744			
Material:	40060911	PRUEBA ANTIGENO COVID 19	
Marca :	1251	STOCK FARMACIA S.A.S.	
Nombre Comercial :	PCL		
Consecutivo:	0001	Fecha creación:	14.10.2020
Usuario:	ZPEREZ		
Especificaciones:	MARCA: PCL. PCL COVID-19 AG RAPID FIA		
Registro sanitario No.:	INVIMA 20-0050202	Vigencia del registro:	31.12.2020
Unidad de medida:	Unidad	Presentación empaque:	CAJA
Adjunta muestra? :	NO	Muestra devolutiva? :	NO

Experiencia y evaluación	
Lo ha utilizado anteriormente? : NO	Se requiere trabajo de campo? : NO
La marca de este elemento es indispensable para el correcto funcionamiento de un equipo u obtener el efecto o servicio deseado? SI Por qué? LA PRUEBA REQUIERE DE EQUIPO ESPECIFICO PAR SU REALIZACIÓN.	
Responde a los requerimientos exigidos? : NO Por qué? EN LOS ESTUDIOS REALIZADOS POR LA UNIVERSIDAD NACIONAL, MUESTRAN UN RENDIMIENTO MUY BAJO DE LA PRUEBA	
Concepto técnico favorable? : NO Por qué?: AUNQUE SE CONOCE QUE EN PACIENTES ASINTOMÁTICOS LA SENSIBILIDAD ES BAJA, LA SENSIBILIDAD OBSERVADA PARA ESTA TÉCNICA ES BAJA.	

Observaciones.
NOTA: EL PRESENTE CONCEPTO TÉCNICO LO EMITO Y MANIFIESTO QUE AL MOMENTO DE EVALUAR NO ME ENCUENTRO INHABILITADO, NI INCURSO EN INCOMPATIBILIDADES, IMPEDIMIENTOS Y/O CONFLICTOS DE INTERÉS.

Evaluadores	
Evaluador1:	ELIZABETH RODRIGUEZ
Cédula:	39770168
Dependencia:	LABORATORIO CLÍNICO
Evaluador2:	ALBA LUCIA COMBITA
Cédula:	51821980
Dependencia:	INVESTIGACIÓN DE BIOLOGÍA DEL CÁNCER
Evaluador3:	
Cédula:	
Dependencia:	



MATRIZ CONCEPTO TÉCNICO

Identificación del Insumo con Documento N° 20012741			
Material:	40060911	PRUEBA ANTIGENO COVID 19	
Marca :	632	ANNAR DIAGNOSTICA IMPORT SAS	
Nombre Comercial :	MARCA: ANNAR.		
Consecutivo:	0001	Fecha creación:	14.10.2020
Usuario:	ZPEREZ		
Especificaciones:	MARCA: ANNAR. STANDARD Q COVID-19 AG.		
Registro sanitario No.:	2020RD-0006130	Vigencia del registro:	13.04.2025
Unidad de medida:	Unidad	Presentación empaque:	CAJA
Adjunta muestra? :	NO	Muestra devolutiva? :	NO

Experiencia y evaluación	
Lo ha utilizado anteriormente? : NO	Se requiere trabajo de campo? : NO
La marca de este elemento es indispensable para el correcto funcionamiento de un equipo u obtener el efecto o servicio deseado? NO Por qué? LA PRUEBA NO REQUIERE DE EQUIPO PARA SU REALIZACIÓN.	
Responde a los requerimientos exigidos? : SI Por qué? EN LOS ESTUDIOS REALIZADOS POR EL INS, EN EL GRUPO DE PACIENTES SINTOMÁTICOS, LA TÉCNICA INDICA UNA	
Concepto técnico favorable? : NO Por qué?: AUNQUE SE CONOCE QUE EN PAIENTES ASINTOMÁTICOS LA SENSIBILIDAD PUEDE DISMINURI, LA DE ESTA TÉCNICA EN ESPECIAL SU DISMINCUIÓN ES MUY GRANDE Y EL PROPOSITO PARA EL ESTUDIO ES EN PERSONAL ASINTOMÁTICO.	

Observaciones.
*SENSIBILIDAD MAYOR AL 85% DE LA PRUEBA STANDARDTM Q COVID -19 AG TEST, SIN EMBARGO, EN PACIENTES ASINTOMÁTICOS Y PACIENTES CON VALORES DE CT MENORES DE 33 EN LA PCR LA SENSIBILIDAD DESCIENDE A VALORES MENORES DE 75 %, LLEGANDO A 12 PACIENTES CON VALORES

Evaluadores	
Evaluador1:	ELIZABETH RODRIGUEZ
Cédula:	39770168
Dependencia:	LABORATORIO CLÍNICO
Evaluador2:	ALBA LUCIA COMBITA
Cédula:	51821980
Dependencia:	INVESTIGACIÓN DE BIOLOGÍA DEL CÁNCER
Evaluador3:	
Cédula:	
Dependencia:	



MATRIZ CONCEPTO TÉCNICO

Identificación del Insumo con Documento N° 20012743			
Material:	40060911	PRUEBA ANTIGENO COVID 19	
Marca :	573	DISTRQUIMICOS ALDIR S.A.S.	
Nombre Comercial :	ABBOTT.		
Consecutivo:	0001	Fecha creación:	14.10.2020
Usuario:	ZPEREZ		
Especificaciones:	2526A: ABBOTT. PANBIO-TM COVID-19 PRUEBAS DE AG		
Registro sanitario No.:	-I-0154151-20200831	Vigencia del registro:	31.12.2020
Unidad de medida:	Unidad	Presentación empaque:	CAJA
Adjunta muestra? :	NO	Muestra devolutiva? :	NO

Experiencia y evaluación	
Lo ha utilizado anteriormente? : NO	Se requiere trabajo de campo? : NO
La marca de este elemento es indispensable para el correcto funcionamiento de un equipo u obtener el efecto o servicio deseado? NO Por qué? LA PRUEBA NO REQUIERE DE EQUIPO PARA SU REALIZACIÓN.	
Responde a los requerimientos exigidos? : NO Por qué? NO SE EVIDENCIA EL DESEMPEÑO DE LA PRUEBA POR QUE NO PRESENTA ESTUDIOS DE VERIFICACIÓN.	
Concepto técnico favorable? : NO Por qué?: AUNQUE LA FICHA TÉCNICA INDICA UNA SENSIBILIDAD: 93.3 %, ESPECIFICIDAD: 99.4 % Y CONCORDANCIA TOTAL: 97.9 %, NO EXISTE ESTUDIOS DE VERIFICACIÓN QUE PERMITA EVALUAR SU DESEMPEÑO.	

Observaciones.
NOTA: EL PRESENTE CONCEPTO TÉCNICO LO EMITO Y MANIFIESTO QUE AL MOMENTO DE EVALUAR NO ME ENCUENTRO INHABILITADO, NI INCURSO EN INCOMPATIBILIDADES, IMPEDIMIENTOS Y/O CONFLICTOS DE INTERÉS.

Evaluadores	
Evaluador1:	ELIZABETH RODRIGUEZ
Cédula:	39770168
Dependencia:	LABORATORIO CLÍNICO
Evaluador2:	ALBA LUCIA COMBITA
Cédula:	51821980
Dependencia:	INVESTIGACIÓN DE BIOLOGÍA DEL CÁNCER
Evaluador3:	
Cédula:	
Dependencia:	



MATRIZ CONCEPTO TÉCNICO

Identificación del Insumo con Documento N° 20012745			
Material:	40060911	PRUEBA ANTIGENO COVID 19	
Marca :	32	BECTON DICKINSON	
Nombre Comercial :	BECTON DICKINSON		
Consecutivo:	0001	Fecha creación:	15.10.2020
Usuario:	ZPEREZ		
Especificaciones:	MARC: BECTON DICKINSON- VERITOR# SYSTEM. FOR RAPID DETECTION OF SARS-COV-2		
Registro sanitario No.:	TMR-I-012967-2020072	Vigencia del registro:	30.01.2021
Unidad de medida:	Unidad	Presentación empaque:	KIT
Adjunta muestra? :	NO	Muestra devolutiva? :	NO

Experiencia y evaluación	
Lo ha utilizado anteriormente? : NO	Se requiere trabajo de campo? : NO
La marca de este elemento es indispensable para el correcto funcionamiento de un equipo u obtener el efecto o servicio deseado? NO Por qué? LA PRUEBA NO REQUIERE DE EQUIPO PARA SU REALIZACIÓN.	
Responde a los requerimientos exigidos? : NO Por qué? EN LOS ESTUDIOS REALIZADOS POR LA SECRETARÍA DE SALUD, EN MUESTRAS POSITIVAS Y NEGATIVAS, **	
Concepto técnico favorable? : SI Por qué?: LA FICHA TÉCNICA INDICA UNA SENSIBILIDAD: 84 %, ESPECIFICIDAD: 100 %, AUNQUE LOS ESTUDIOS DE VERIFICACIÓN MUESTRAN UNA SENSIBILIDAD MAS ALTA (98,8 %) Y UNA CONCORDANCIA DE 66 %.	

Observaciones.
**DEMUESTRA UNA SENSIBILIDAD DEL 98.82 % Y UNA COINCIDENCIA DEL 66 % ENTRE PCR Y LA PRUEBA. NO SE ESPECIFICA SI SON MUESTRAS DE PACIENTES SINTÓMATICOS O ASINTOMÁTICOS.

Evaluadores	
Evaluador1:	ELIZABETH RODRIGUEZ
Cédula:	39770168
Dependencia:	LABORATORIO CLÍNICO
Evaluador2:	ALBA LUCIA COMBITA
Cédula:	51821980
Dependencia:	INVESTIGACIÓN DE BIOLOGÍA DEL CÁNCER
Evaluador3:	
Cédula:	
Dependencia:	



MATRIZ CONCEPTO TÉCNICO

Identificación del Insumo con Documento N° 20012747			
Material:	40060911	PRUEBA ANTIGENO COVID 19	
Marca :	2155	CLIPSALUD	
Nombre Comercial :	ANNAR.		
Consecutivo:	0001	Fecha creación:	15.10.2020
		Usuario:	ZPEREZ
Especificaciones:	MARCA: ANNAR. STANDARD Q COVID-19 AG.		
Registro sanitario No.:	INVIM 2020RD-0006130	Vigencia del registro:	13.04.2025
Unidad de medida:	Unidad	Presentación empaque:	KIT
Adjunta muestra? :	NO	Muestra devolutiva? :	NO

Experiencia y evaluación	
Lo ha utilizado anteriormente? : NO	Se requiere trabajo de campo? : NO
La marca de este elemento es indispensable para el correcto funcionamiento de un equipo u obtener el efecto o servicio deseado? NO Por qué? LA PRUEBA NO REQUIERE DE EQUIPO PARA REALIZACIÓN.	
Responde a los requerimientos exigidos? : SI Por qué? EN LOS ESTUDIOS REALIZADOS POR EL INS, EN EL GRUPO DE PACIENTES SINTOMÁTICOS, LA TÉCNICA INDICA ***	
Concepto técnico favorable? : NO Por qué?: AUNQUE SE CONOCE QUE EN PACIENTES ASINTOMÁTICOS LA SENSIBILIDAD PUEDE DISMINUIR, LA DE ESTA TÉCNICA EN ESPECIAL SU DISMINUCIÓN ES MUY GRANDE Y EL PROPOSITO PARA ESTUDIO ES EN EL PERSONAL ASINTOMÁTICO.	

Observaciones.
*** UNA SENSIBILIDAD MAYOR AL 85% DE LA PRUEBA STANDARDTM Q COVID -19 AG TEST, SIN EMBARGO, EN PACIENTES ASINTOMÁTICOS Y PACIENTES CON VALORES DE CT MENORES DE 33 EN LA PCR LA SENSIBILIDAD DESCIENDE A VALORES MENORES DE 75 %, LLEGANDO A 12 PACIENTES CO

Evaluadores	
Evaluador1:	ELIZABETH RODRIGUEZ
Cédula:	39770168
Dependencia:	LABORATORIO CLÍNICO
Evaluador2:	ALBA LUCIA COMBITA
Cédula:	51821980
Dependencia:	INVESTIGACIÓN DE BIOLOGÍA DEL CÁNCER
Evaluador3:	
Cédula:	
Dependencia:	



MATRIZ CONCEPTO TÉCNICO

Identificación del Insumo con Documento N° 20012748			
Material:	40060911	PRUEBA ANTIGENO COVID 19	
Marca :	2156	ALERE	
Nombre Comercial :	ABOTT.		
Consecutivo:	0001	Fecha creación:	15.10.2020
Usuario:	ZPEREZ		
Especificaciones:	.ARCA: ABOTT. PANBIO-TM COVID-19 PRUEBA DE AG		
Registro sanitario No.:	-I-0154151-20200831	Vigencia del registro:	31.12.2020
Unidad de medida:	Unidad	Presentación empaque:	CAJA
Adjunta muestra? :	NO	Muestra devolutiva? :	NO

Experiencia y evaluación	
Lo ha utilizado anteriormente? : NO	Se requiere trabajo de campo? : NO
La marca de este elemento es indispensable para el correcto funcionamiento de un equipo u obtener el efecto o servicio deseado? NO Por qué? LA PRUEBA NO REQUIERE DE EQUIPO PARA SU REALIZACIÓN.	
Responde a los requerimientos exigidos? : NO Por qué? NO SE EVIDENCIA EL DESEMPEÑO DE LA PRUEBA POR QUE NO PRESENTA ESTUDIOS DE VERIFICACIÓN-	
Concepto técnico favorable? : NO Por qué?: AUNQUE LA FICHA TÉCNICA INDICA UNA SENSIBILIDAD: 93.3 %, ESPECIFICIDAD: 99.4 % Y CONCORDANCIA TOTAL: 97.9 %, NO EXISTE ESTUDIOS DE VERIFICACIÓN QUE PERMITA EVALUAR SU DESEMPEÑO.	

Observaciones.
REGISTRO INVIMA, SENSIBILIDAD MAYOR A 85 % Y ESPECIFICIDAD MAYOR AL 95 % Y CORRELACIÓN CON PCR DEL 95 % ENSAYOS DE VERIFICACIÓN-

Evaluadores	
Evaluador1:	ELIZABETH RODRIGUEZ
Cédula:	39770168
Dependencia:	LABORATORIO CLÍNICO
Evaluador2:	ALBA LUCIA COMBITA
Cédula:	51821980
Dependencia:	INVESTIGACIÓN DE BIOLOGÍA DEL CÁNCER
Evaluador3:	
Cédula:	
Dependencia:	



