



República de Colombia
MINISTERIO DE LA PROTECCIÓN SOCIAL
INSTITUTO NACIONAL DE CANCEROLOGÍA
EMPRESA SOCIAL DEL ESTADO
NIT. 899.999.092-7



MATRIZ CONCEPTO TÉCNICO

Identificación del Insumo con Documento N° 20012744

Material:	40060911	PRUEBA ANTIGENO COVID 19				
Marca :	1251	STOCK PHARMACIA S.A.S.				
Nombre Comercial :	PCL					
Consecutivo:	0001	Fecha creación:	14.10.2020	Usuario:	ZPEREZ	
Especificaciones:	MARCA: PCL. PCL COVID-19 AG RAPID FIA CAJA X 25 PRUEBAS					
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 ESPECÍFICO PARA SU RELIZACIÓN	
Responde a los requerimientos exigidos? : NO Por qué? CUMPLE CON LAS CARACTERÍSTICAS REQUERIDAS PARA LA PRUEBA	
Concepto técnico favorable? : SI Por qué?: AUNQUE LA PRUEBA NO MUESTRA BUEN RENDIMIENTO EN PACIENTES ASINTOMÁTICOS CUMPLE CON LOS CRITERIOS DE SENSIBILIDAD Y ESPECIFICIDAD EN PACIENTES SINTOMÁTICOS	

Observaciones.

5. ESPECIFICACIONES: 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:



República de Colombia
MINISTERIO DE LA PROTECCIÓN SOCIAL
INSTITUTO NACIONAL DE CANCEROLOGÍA
EMPRESA SOCIAL DEL ESTADO
NIT. 899.999.092-7



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. KIT X 20 PRUEBAS		
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 SU RELIZACIÓN	
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? : SI Por qué?: **UNA SENSIBILIDAD MAYOR AL 85% DE LA PRUEBA STANDARD Q COVID-19 AG TEST#. AUNQUE LA PRUEBA NO MUESTRA BUEN RENDIMIENTO EN PACIENTES ASINTOMÁTICOS CUMPLE CON LOS CRITERIOS DE SENSIBILIDAD Y ESPECIFICIDAD EN PACIENTES SINTOMÁTICOS	

Observaciones.
5. ESPECIFICACIONES: REGISTRO INVIMA, SENSIBILIDAD MAYOR A 85% Y ESPECIFICIDAD MAYOR AL 95%, Y CORRELACIÓN CON PCR DEL

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 :	ANNAR		
Consecutivo:	0001	Fecha creación:	14.10.2020
		Usuario:	ZPEREZ
Especificaciones:	MARCA: ANNAR - STANDARD Q COVID-19 AG. CAJA X 25 PRUEBAS		
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 *	
Concepto técnico favorable? : SI Por qué?: *UNA SENSIBILIDAD MAYOR AL 85% DE LA PRUEBA STANDARD Q COVID-19 AG TEST#.AUNQUE LA PRUEBA NO MUESTRA BUEN RENDIMIENTO EN PACIENTES ASINTOMATICOS CUMPLE CON LOS CRITERIOS DE SENSIBILIDAD ESPECIFICIDAD EN PACIENTES SINTOMATICOS.	

Observaciones.
5. ESPECIFICACIONES: REGISTRO INVIMA, SENSIBILIDAD MAYOR A 85% Y ESPECIFICIDAD MAYOR AL 95%, Y 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:	