

**INSTRUCCIONES DE USO**

Debe seguir al pie de la letra las instrucciones de la prueba para obtener un resultado preciso. Llame a OraSure Technologies al 1-833-601-0127 o ingrese a [www.inteliswa.com](http://www.inteliswa.com) para obtener las instrucciones de uso completas. PARA UTILIZARSE EXCLUSIVAMENTE CONFORME A UNA AUTORIZACIÓN DE USO DE EMERGENCIA (EUA). **¡IMPORTANTE: Hacer un hisopado de las fosas nasales es crucial para obtener un resultado correcto. Si no se hace el hisopado nasal, el dispositivo generará un resultado falso negativo.**

ESCANEE AQUÍ  
PARA VER EL VIDEO  
PASO A PASO



**CÓMO USAR LA PRUEBA RÁPIDA INTELISWAB® PARA COVID-19**

**PREPARARSE PARA LA PRUEBA**

**CONTENIDO DEL KIT:**  
Bolsa(s) que contienen cada una un dispositivo y un tubo. **Instrucciones de uso** (en inglés y español) y un soporte para la prueba.



**NECESITARÁ UNA MANERA DE CRONOMETRAR LA PRUEBA**

Antes de empezar la prueba, **lávase muy bien las manos con agua y jabón durante 20 segundos.**

**1**

Tome la bolsa de dos partes. Para abrir, rasgue la bolsa que contiene el tubo y sáquelo.

**2**

**MUEVA LA TAPA HACIA DELANTE Y ATRÁS PARA RETIRARLA**

Con el tubo en posición vertical, **MUEVA CON CUIDADO LA TAPA HACIA DELANTE Y ATRÁS** para retirarla. **NO LA gire. NO desheche el líquido. NO beba el líquido.** Conserve la tapa para desecharla después.

**3**

Deslice el tubo en el soporte para la prueba colocado sobre una superficie plana y resistente. **NO lo fuerce por la parte frontal, ya que podría salpicar.** El tubo debe quedar inclinado sobre la base del soporte. Si la solución se derrama, necesitará una prueba nueva.

**4**

Suénese la nariz con un pañuelo desechable. Si está ayudándole a alguien, indíquele que se suene la nariz. **NO use papel para limpiarse las cavidades nasales.** Tire el pañuelo desechable y lávese muy bien las manos. Séquese las manos antes de empezar a tomar la muestra.

**5**

Rasgue y abra la bolsa que contiene el dispositivo para la prueba y sáquelo.

**Dispositivo para la prueba**

Ventana de resultado ▶  
Paleta plana ▶

**NO toque con los dedos la paleta plana**

Si no hay conservante, **NO use la prueba.**

**6**

**APLIQUE EL HISOPO EN AMBAS FOSAS NASALES**

**ADULTOS: 15 VECES** **Y** **ADULTOS: 15 VECES**

**PARA TOMAR UNA MUESTRA DE UN NIÑO, CONSULTE LAS INSTRUCCIONES SIGUIENTES**

**Fig. 1** **Fig. 2**

**ADULTOS:** Inserte la paleta plana del dispositivo dentro de una fosa nasal. **Gírela 15 veces** por dentro de la fosa nasal manteniendo contacto con la pared interior. **APLIQUE EL HISOPO EN AMBAS FOSAS NASALES** (Fig. 1 y Fig. 2). Si está haciéndole la prueba a un adolescente de 15 a 17 años o a un adulto que requiera ayuda, proceda a hacerle el hisopado.

**NIÑOS (DE 14 AÑOS O MENOS):** Al tomar la muestra en niños de menos de 15 años, gire lentamente el hisopo en CADA fosa nasal por lo menos 4 veces, mientras lo presiona ligeramente contra la parte interior de esta. **Esto debe tomar unos 15 segundos.** (Fig. 1 y Fig. 2).

**Si NO aplica el hisopo 15 veces en CADA fosa nasal (en un adulto), O BIEN 4 veces (en un niño), es posible que obtenga un resultado falso.**

**7**

**Revuelva 10 veces**

Coloque el soporte para la prueba sobre una superficie plana e inserte en el tubo la paleta del dispositivo. **Revuelva 10 veces** para mezclar la muestra con el líquido del tubo. Asegúrese de que la paleta llegue al fondo del tubo para que entre en contacto con el líquido. Girar el dispositivo **menos de 10 veces** podría ocasionar un resultado sin validez.

**8**

**El tubo y el dispositivo estarán inclinados en el soporte para la prueba.**

Después de mezclar, deje el dispositivo en el tubo. Asegúrese de que la paleta plana toque el fondo del tubo y que la ventana de resultado esté hacia usted. **Inicie un temporizador de 30 minutos. NO retire el dispositivo del tubo mientras la prueba esté en curso.**

Conforme avance la prueba, aparecerá un fondo rosa en la ventana de resultado.

**30 minutos**

**Espera 30 minutos**

**Lea el resultado después de 30 a 40 minutos.** Para obtener un resultado preciso, **NO lo lea antes de 30 minutos ni después de 40 minutos.**

**Leer el resultado antes de los 30 minutos podría dar un resultado falso negativo.**

Si tiene un kit con 2 paquetes, **conservé el soporte para la prueba y las instrucciones para hacer la otra prueba que se incluye en el kit.**

**9**

**INTERPRETACIÓN DEL RESULTADO - Lea el resultado en un área bien iluminada**

**RESULTADO POSITIVO SE DETECTÓ COVID-19**

La prueba es **POSITIVA** si:

- Hay una línea al lado de la "T" y una línea al lado de la "C".
- Hay una línea tenue al lado de la "T" y una línea al lado de la "C".

**¡Fíjese bien!** Una línea que esté al lado de la "T" significa que se ha detectado COVID-19. La línea puede ser **muy tenue**.

**No es necesario repetir la prueba si los pacientes tienen un resultado positivo en cualquier momento.**

Un resultado positivo en la prueba significa que en su muestra se detectó el virus que causa la COVID-19 y que es muy probable que tenga COVID-19 y sea contagioso. Comuníquese de inmediato con su médico de cabecera o médico de atención primaria o llame a la autoridad sanitaria local, y obedezca las pautas locales respecto al aislamiento. Hay poca probabilidad de que esta prueba dé un resultado positivo que sea incorrecto (un resultado falso positivo). Los resultados positivos no descartan que haya una infección bacteriana o una coinfección con otros virus. El agente detectado podría no ser la causa definitiva de la enfermedad. Las personas que den positivo con el InteliSwab® deberán aislarse y conseguir atención de seguimiento con su médico o su proveedor de atención médica, ya que podrían ser necesarias otras pruebas confirmatorias con resultado positivo de una prueba molecular si existe una probabilidad baja de infección por COVID-19, como en las personas que no hayan tenido exposiciones conocidas al COVID-19 o que residan en alguna comunidad con prevalencia baja de la infección.

Si la línea "C" y la "T" son visibles, la prueba es positiva. Toda línea "T" que sea tenue pero visible con la línea "C" deberá interpretarse como resultado positivo.

**RESULTADO NEGATIVO NO SE DETECTÓ COVID-19**

**LEER EL RESULTADO ANTES DE LOS 30 MINUTOS PODRÍA DAR UN RESULTADO FALSO NEGATIVO**

La prueba es **NEGATIVA** si:

- Hay una línea al lado de la "C" y **NO hay línea al lado de la "T"**

Debe haber una línea al lado de la "C" para poder interpretar un resultado negativo.

Un resultado negativo significa que en su muestra no se ha detectado el virus que provoca COVID-19. El resultado negativo es un supuesto, lo que significa que no es seguro que no tenga COVID-19. Aún podría tener COVID-19 y aún podría ser contagioso. Hay una mayor probabilidad de obtener resultados falsos negativos con las pruebas de antígenos que con las que se hacen en el laboratorio, como la PCR. Si da negativo y sigue presentando síntomas parecidos a los de COVID-19 (p. ej. fiebre, tos y/o falta de aliento), deberá buscar atención médica de seguimiento con su proveedor de atención médica. Los resultados negativos deben ser tratados como un supuesto y es necesario tener una confirmación con una prueba molecular si hay una probabilidad alta de infección por SARS-CoV-2, como en alguna persona que haya tenido contacto directo con la COVID-19 o por sospecha de exposición a la enfermedad, o bien, en comunidades con prevalencia alta de la infección. Los resultados negativos no descartan la infección por SARS-CoV-2 y no deberán usarse como la única base para el tratamiento ni para tomar decisiones sobre la atención del paciente, inclusive, en las decisiones para controlar la infección.

**Para aumentar la probabilidad de que el resultado negativo de COVID-19 sea correcto, deberá:**

- Hacerse nuevamente la prueba en 48 horas si tiene síntomas el primer día de la prueba.
- Hacerse la prueba otras 2 veces con un intervalo de por lo menos 48 horas si no tiene síntomas el primer día de la prueba.

**RESULTADO NO VÁLIDO**

La prueba no funciona y se debe repetir si:

- no aparecen líneas
- la línea al lado de la "T" o la que esté al lado de la "C" no está completa (en toda la ventana)
- un fondo morado rojizo hace imposible que se interprete la prueba después de 30 minutos

**Será necesario que repita la prueba con otro dispositivo.**

**La prueba NO funcionó correctamente.**  
Comuníquese a OraSure Technologies, Inc. al 1-833-601-0127

**CÓMO USAR ESTA PRUEBA PARA HACERLA EN SERIE (REPETIDA)**

- Las pruebas en serie deberán hacerse en todas las personas que tengan un resultado negativo; las que tengan síntomas de COVID-19 y para un resultado negativo inicial deberá repetirse la prueba después de 48 horas. Las personas que no tengan síntomas de COVID-19 y que tengan un resultado negativo inicial, deberán repetir la prueba después de 48 horas y, si la segunda prueba también da negativo, deberán repetirla por tercera vez después de otras 48 horas. Podría ser necesario que compre más pruebas para hacerse las pruebas en serie (para repetir la prueba).
- Si da negativo pero sigue presentando síntomas de COVID-19 y la primera y la segunda prueba han dado negativo, es posible que no tenga COVID-19; sin embargo, debe recibir seguimiento de su proveedor de atención médica.
- Si la prueba da positivo, entonces en su muestra se han encontrado proteínas del virus que causa COVID-19 y es probable que usted tenga la enfermedad.

**Será necesario repetir la prueba para mejorar su precisión. Utilice la tabla al interpretar el resultado de la prueba de COVID-19.**

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

Los resultados negativos deberán considerarse en el marco de las exposiciones recientes de la persona, su historial y la presencia de signos y síntomas clínicos que correspondan a COVID-19.

**CÓMO INFORMAR EL RESULTADO**

Llame a su proveedor de atención médica y use la aplicación InteliSwab® Connect para informar su resultado. Para acceder a la aplicación, ingrese a [www.inteliswa.com/app](http://www.inteliswa.com/app).

**DESECHAR**

Retire del tubo el dispositivo para la prueba; coloque la tapa en el tubo y deséchelo en la basura normal. Cuando ya haya utilizado los dispositivos para la prueba, deseche todo el contenido.

**No lo vuelva a utilizar**



**USO PREVISTO (UP)**

La Prueba rápida InteliSwab® para COVID-19 es un inmunoensayo de flujo lateral con hisopo integrado, para la detección cualitativa de antígeno proteico de la nucleocápside del SARS-CoV-2.

Esta prueba está autorizada para uso en casa, sin receta, para tomar muestras nasales anteriores en personas de 18 años o más quienes pueden tomar su propia muestra, o bien, para que un adulto se la tome a una persona de 2 años o más. La prueba está autorizada para personas que presenten síntomas de COVID-19 dentro de los primeros 7 (siete) días de la aparición de los síntomas, al hacerse la prueba al menos dos veces en tres días, con un intervalo de por lo menos 48 horas entre cada una y para personas que no presenten síntomas o que por algún motivo epidemiológico tengan sospecha de COVID-19 al hacerse la prueba al menos tres veces en cinco días, con un intervalo de por lo menos 48 horas entre cada una.

La Prueba rápida InteliSwab® para COVID-19 no diferencia entre el SARS-CoV-1 y el SARS-CoV-2.

El resultado es para identificar el antígeno proteico de la nucleocápside del SARS-CoV-2. El antígeno suele ser detectable en muestras de hisopado nasal anterior durante la fase aguda de la infección. Un resultado positivo indica la presencia de antígenos del virus, pero es necesario establecer una correlación clínica con otra información de diagnóstico a fin de determinar el estado de la infección. Los resultados positivos no descartan una infección bacteriana o una coinfección por otros virus, y el agente detectado podría no ser la causa definitiva de la enfermedad. Las personas que den positivo con la prueba rápida InteliSwab® para COVID-19 deberán aislarse y conseguir atención de seguimiento con su médico o su proveedor de atención médica, ya que podrían requerirse más pruebas.

Los resultados negativos se consideran como supuestos y, de ser necesario, puede hacerse una confirmación mediante una valoración molecular para la atención del paciente. Los resultados negativos no descartan la COVID-19 y no deberán usarse como la única base para el tratamiento ni para las decisiones sobre los cuidados del paciente, inclusive las medidas para controlar la infección, como el aislarse de los demás y usar cubrebocas. Los resultados negativos deberán considerarse en el marco de las exposiciones recientes de la persona, su historial y la presencia de signos y síntomas clínicos que correspondan a la COVID-19.

Las personas que den negativo y sigan presentando síntomas parecidos a los de COVID-19 como fiebre, tos y/o falta de aliento, aún podrían tener la infección por SARS-CoV-2 y deberán buscar atención de seguimiento con su proveedor de atención médica.

Las personas deberán informar a su proveedor de atención médica los resultados que obtengan con este producto y deben usar la aplicación InteliSwab® Connect. La aplicación reportará a las autoridades sanitarias correspondientes los resultados de las pruebas que reciban de las personas que usen el producto autorizado de conformidad con los requisitos locales, estatales y federales mediante el uso adecuado de códigos LOINC y SNOMED, según se definen en el Mapeo de Códigos de Pruebas de Diagnóstico in vitro en el Laboratorio (LVID) para las pruebas de SARS-CoV-2, proporcionado por el CDC.

La Prueba rápida InteliSwab® para COVID-19 está autorizada para uso personal sin receta y/o, según corresponda, para un usuario lego adulto le haga la prueba a una persona de 2 años de edad o más en un entorno que no sea un laboratorio.

La Prueba Rápida InteliSwab™ para COVID-19 se usa únicamente con una Autorización de Uso de Emergencia de la Administración de Alimentos y Medicamentos. Este producto no ha sido autorizado o aprobado por la FDA.

**LIMITACIONES**

- Existe una mayor probabilidad de tener resultados falsos negativos con las pruebas de antígenos que con las moleculares de laboratorio a causa de la sensibilidad de las pruebas. Esto significa que hay una mayor probabilidad de que esta prueba dé un resultado negativo para una persona que tenga COVID-19, en comparación con una prueba molecular, especialmente en las muestras con una carga viral baja.
- El desempeño de esta prueba se estableció conforme a la evaluación de una cantidad limitada de muestras clínicas que se reunieron entre febrero y septiembre de 2021. No se ha establecido el desempeño clínico de todas las variantes circulantes, pero se prevé que refleje las variantes prevalentes en circulación en el momento y lugar donde se hizo la evaluación clínica. El desempeño en el momento en que se hicieron las pruebas puede variar dependiendo de las variantes en circulación, inclusive con las cepas recientes de SARS-CoV-2 y su prevalencia, la cual cambia con el tiempo.
- Los resultados negativos de una prueba de antígenos de COVID-19 son supuestos y puede ser necesaria una confirmación mediante una valoración molecular. Si sigue presentando síntomas de COVID-19 y la primera y la segunda prueba han dado negativo, es posible que no tenga COVID-19; sin embargo, debe recibir seguimiento con su proveedor de atención médica.
- Si la prueba da positivo, entonces en su muestra se han encontrado proteínas del virus que causa COVID-19 y es probable que usted tenga la enfermedad.
- Esta prueba se interpreta de manera visual y no ha sido validada para que la utilicen personas con problemas de la vista o de la visión cromática.
- Puede haber resultados falsos incorrectos si no se tomó o manipuló adecuadamente una muestra.

**ADVERTENCIAS, PRECAUCIONES E INFORMACIÓN DE SEGURIDAD**

- Antes de realizar la prueba, lea con cuidado todas las instrucciones. No seguir las instrucciones puede ocasionar un resultado incorrecto.
- En Estados Unidos, este producto no ha sido autorizado o aprobado por la FDA; no obstante, ha sido autorizado por la FDA de conformidad con una Autorización de Uso de Emergencia. Este producto ha sido autorizado solo para la detección de proteínas del SARS-CoV-2 y no para otros virus o patógenos. El uso de emergencia de este producto solo está autorizado durante la duración de la declaración de que existen circunstancias que justifican la autorización del uso de emergencia de IVD para la detección y/o diagnóstico de COVID-19 según la Sección 564(b)(7) de la Ley Federal de Alimentos, Medicamentos y Cosméticos, 21 U.S.C. Sección 360bbb-3(b) (7), a menos que dicha declaración se dé por concluida o que la autorización se revoque antes.
- Se deben hacer pruebas en serie a las personas que obtengan un resultado negativo por lo menos dos veces en un lapso de tres días (con un intervalo de 48 horas entre cada una) y que presenten síntomas; y tres veces en un lapso de cinco días (con un intervalo de 48 horas entre cada una) a quienes no tengan síntomas. Podría ser necesario que compre más pruebas para hacerse las pruebas en serie (para repetir la prueba). Si durante más de 7 días ha tenido síntomas, debe considerar hacerse la prueba al menos tres veces en un lapso de cinco días, con un intervalo de por lo menos 48 horas entre cada una.
- Una persona de 18 años de edad o más puede tomarse una muestra nasal anterior. A los menores de edad, de 2 a 17 años, les debe hacer la prueba un adulto.
- No use la prueba en nadie menor de 2 años de edad.
- Cuando tome una muestra de un niño o de otra persona, utilice una careta o alguna otra protección para la cara.
- Si el contenido del kit o el empaque están dañados, no use la prueba.
- Los componentes de la prueba son para usar una sola vez. No la reutilice.
- No use el kit después de la fecha de caducidad.
- No toque la punta del hisopo.
- Una vez abierto, el hisopo debe usarse inmediatamente.
- No lea el resultado de la prueba antes de 30 minutos ni después de 40 minutos. Leer el resultado antes de los 30 minutos o después de 40 puede dar un falso positivo, un falso negativo o un resultado no válido.
- Mantenga el kit de prueba y sus componentes fuera del alcance de los niños y mascotas antes y después de usarlo. Evite el contacto con los ojos. No ingiera ninguno de los componentes del kit. La solución del tubo contiene sustancias químicas potencialmente dañinas (consulte la tabla).

Nombre químico	Código GHS de cada ingrediente	Concentraciones
Triton X-100	H302, dañino si se ingiere H315, irritación de la piel H332, daño grave en los ojos H400, peligro (grave) para el medio acuático a corto plazo H410, peligro (crónico) para el medio acuático a largo plazo	0.2%
ProClin 950	H302, dañino si se ingiere H332, dañino si se inhala H314, provoca quemaduras graves en la piel y lesiones oculares H317, puede provocar una reacción alérgica en la piel H335, irritación respiratoria H410, peligro (crónico) para el medio acuático a largo plazo	0.1%

Si la solución entra en contacto con la piel o los ojos, lave con abundante agua. **Si presenta irritación, busque ayuda médica: <https://www.poisson.org/contact-us> o al 1-800-222-1222.**

- Para más información sobre las autorizaciones de uso de emergencia (EUA), ingrese a: <https://www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/emergency-use-authorization>
- Para obtener la información más actualizada sobre COVID-19, ingrese a <https://www.cdc.gov/COVID19>

**PREGUNTAS FRECUENTES**

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

**Algunos de los riesgos potenciales son:**

- Posibles molestias al tomar la muestra.
- Posible resultado incorrecto (para más información, consulte las secciones de Advertencias e Interpretación del resultado).

**Algunos de los beneficios potenciales son:**

- Los resultados, junto con otra información, pueden ayudarles 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 el posible contagio de COVID-19 a su familia y a otras personas de su comunidad.

Para más información sobre las EUA, ingrese a: <https://www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/emergency-use-authorization>

**¿Cuál es la diferencia entre una prueba de antígenos y una prueba molecular para detectar COVID-19?**

Existen diferentes tipos de pruebas para el virus SARS-CoV-2 que es causa de la COVID-19. Las pruebas moleculares detectan material genético del virus. Las pruebas de antígenos, como la Prueba rápida InteliSwab® para COVID-19, 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 se tiene COVID-19 que con una prueba molecular.

**¿Y si el resultado da positivo?**

Si tiene un resultado positivo en la prueba, es muy probable que tenga COVID-19, ya que en su muestra se encontraron proteínas del virus que provoca esta enfermedad. Deberá aislarse de los demás y comunicarse con un proveedor de atención médica para que le oriente sobre dicho resultado positivo.

**¿Y si el resultado da negativo?**

Un resultado negativo significa que en su muestra no se ha detectado el virus que provoca COVID-19. Sin embargo, si tiene síntomas de COVID-19 y su primera prueba dio negativo, deberá hacerse la prueba otra vez en 48 horas, ya que las pruebas de antígenos no son tan sensibles como las moleculares. Si no tiene síntomas y obtuvo un resultado negativo, debe hacerse la prueba por lo menos dos veces más, con un intervalo de 48 horas entre cada una, para hacer un total de tres pruebas. Si tiene un resultado negativo, no se descarta una infección por SARS-CoV-2, aún podría estar infectado y podría infectar a otros. Es importante que colabore con su proveedor de atención médica para ayudarlo a comprender los próximos pasos que debe seguir.

**¿Qué significa un resultado no válido?**

Un resultado no válido significa que la prueba no pudo identificar si usted tiene COVID-19. Si la prueba no es válida, deberá usarse un dispositivo nuevo para tomar la muestra nasal y volver a hacer la prueba.

**¿Por qué aparece una línea de la prueba pero no hay línea de control?**

Si ve que hay una línea en la prueba pero sin línea de control, la prueba es positiva. Cuando el nivel de virus en la muestra es alto, la línea al lado de la "C" podría no estar presente o podría ser muy tenue. La línea al lado de la "T" debe ser visible para poder interpretar un resultado como negativo.

**¿Qué tan precisa es la Prueba rápida InteliSwab® para COVID-19?**

Estudios clínicos han demostrado que las pruebas de antígeno determinan de manera más precisa si usted está infectado con el virus causante de la COVID-19 al repetirla a lo largo de varios días. Repetir la prueba mejora su precisión. Se recomienda este método de pruebas en serie para minimizar el riesgo de obtener resultados incorrectos. Para más información sobre el desempeño de la prueba y cómo puede aplicarse en su caso, consulte la información sobre su desempeño en el modo de empleo (FU) para el proveedor de atención médica, que se encuentran en [www.inteliswa.com](http://www.inteliswa.com).

**¡IMPORTANTE!**

No use esta prueba como la única guía para controlar su enfermedad. Consulte a su proveedor de atención médica si los síntomas persisten o si empeoran. Las personas deberán informar a su proveedor de atención médica los resultados que obtengan con este producto.

Para información sobre las fechas de caducidad actuales para las pruebas de diagnóstico de COVID-19 sin receta para hacerse en casa, ingrese a <http://www.fda.gov/covid-tests>

**EXPLICACIÓN DE LOS SÍMBOLOS**

	Código del lote		Usar antes del
	No lo vuelva a utilizar		Precaución, consulte los documentos incluidos
	Limitación de temperatura		Fabricante
	Número de catálogo		Consultar el modo de empleo
	Dispositivo médico para diagnóstico in vitro		

**¿TIENE MÁS PREGUNTAS SOBRE LA PRUEBA RÁPIDA INTELISWAB® PARA COVID-19?**

Comuníquese a nuestra línea telefónica de ayuda gratuita para el consumidor al 1-833-601-0127 o ingrese a [www.inteliswa.com](http://www.inteliswa.com).

La carta de autorización de la Prueba rápida InteliSwab® para COVID-19, las hojas informativas y el etiquetado autorizado están disponibles en el sitio web de la FDA y en [www.inteliswa.com](http://www.inteliswa.com).