



21 de enero de 2021

Estimada [Member Name],

Este es el kit de recolección de saliva en el hogar de Kaiser Permanente que usted solicitó. Esta prueba le pedirá que recolecte una muestra de su saliva. Los resultados de las pruebas generalmente están disponibles en kp.org/espanol dentro de 48 horas después de recibir su muestra.

Por favor, envíenos de regreso la muestra utilizando el paquete prepago adjunto, siguiendo las instrucciones de las opciones de envío que se encuentran en la parte debajo de esta página. **Envíe de regreso la muestra el mismo día en que la recolectó. Para personas de 18 años de edad o más.**

El contenido del kit de recolección de saliva en el hogar de Kaiser Permanente incluye:

✓ Caja de cartón corrugado



✓ Dispositivo de recolección de saliva con instrucciones de recolección

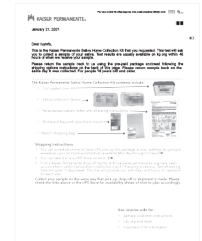


✓ Carta personalizada para el paciente con instrucciones de envío y etiqueta



✓ Bolsa de riesgo biológico con material absorbente



✓ Bolsa de envío de regreso



Instrucciones de envío

1. Puede programar en línea que UPS recoja este paquete en su domicilio si visita wwwapps.ups.com/pickup/schedule (disponible de lunes a viernes) 
2. Puede llevarlo a cualquier ubicación UPS 
3. Encuentre un centro de entrega de Kaiser Permanente en <https://www.kpscalfyi.org/kp-employee-and-physician-covid-19-testing/>. No todos los sitios de pruebas están abiertos los 7 días de la semana. Este enlace le proporcionará los días y las horas de operación de cada sitio.

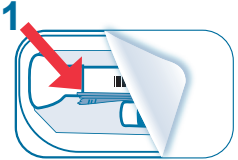
Recolecte su muestra el mismo día en que se realiza la recogida, la entrega o el envío. Revise los enlaces antes mencionados o la UPS Store para obtener la disponibilidad con anticipación para planear de forma adecuada.

Vea el reverso para:

- ✓ Instrucciones de recolección de muestra
- ✓ Formulario de laboratorio y etiqueta
- ✓ Información importante de la FDA

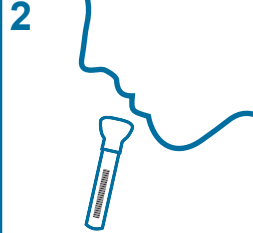
Lávese las manos antes de tomar la muestra. **No coma, beba, fume ni mastique chicle durante 30 minutos antes de proporcionar la muestra de saliva.** No ingiera el líquido del dispositivo de recolección de la muestra. Lávese con agua si la solución líquida entra en contacto con los ojos o la piel. Siga todas las instrucciones proporcionadas en el dispositivo de recolección para la recolección de muestras. No seguir las instrucciones tal como se indican puede conducir a resultados incorrectos.

1



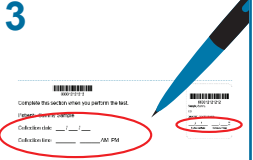
Abra el recipiente sellado. Saque la hoja de instrucciones que viene doblada, léala y siga todos los pasos tal como se indican.

2




Recolecte la muestra siguiendo todos los pasos tal como se indican.

3




Escriba la fecha y hora de recolección en el formulario Y en la etiqueta en la parte inferior de esta página.

4



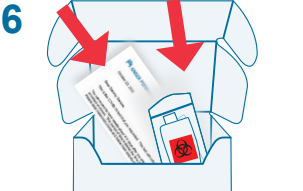
Despegue la etiqueta y envuélvala alrededor del tubo alineándola con el código de barras que ya está en el tubo.

5



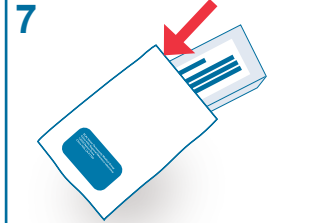
Envuelva el tubo en el papel, colóquelo en esta bolsa y séllelo.

6



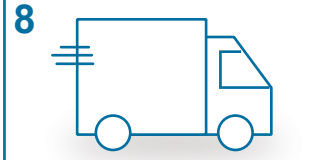
Coloque la bolsa Y este formulario de carta nuevamente en la caja de cartón. Selle la caja con cinta adhesiva.

7




Colóquela en la bolsa de envío prepagada dirigida a nuestro laboratorio.

8



Envíe la muestra a nuestro laboratorio utilizando el paquete de envío. Consulte el reverso para obtener las **instrucciones de envío.**



Para ver un video que le muestra cómo completar la prueba, escanee este código

Envíe de vuelta la muestra el mismo día en que la recolectó.

- Este producto está diseñado para la recolección de muestras de saliva humana.
- Este producto no ha sido autorizado ni aprobado por la FDA, pero ha sido autorizado para uso de emergencia por la FDA si existe una EUA (Emergency Use Authorization, autorización de uso de emergencia) para uso por laboratorios autorizados.
- Este producto ha sido autorizado solo para la recolección y el mantenimiento de muestras de saliva como ayuda en la detección de ácido nucleico del SARS CoV-2, no para otros virus o patógenos.
- El uso de emergencia de este producto solo está autorizado mientras de la duración de la declaración de que existen circunstancias que justifiquen la autorización de uso de emergencia de diagnósticos in vitro para la detección y/o el diagnóstico de COVID-19 en virtud de la Sección 564(b)(1) de la Ley Federal de Alimentos, Medicamentos y Cosméticos, Título 21 del Código de Estados Unidos (United States Code, USC) sección 360666-3(6)(1), a menos que la declaración se termine o la autorización se revoque antes.

Escriba la fecha y hora de recolección aquí



Complete esta sección después de recolectar la muestra.

Miembro: [Member Name]

Fecha de recolección: ____ / ____ / ____
mm dd aaaa

Hora de recolección: ____ : ____ a.m. p.m.

Escriba aquí la fecha y hora de recolección



[Member Name]
202

____ / ____ / ____
mm dd aaaa
____ : ____ a.m. p.m.