

ONE ABBOTT 解决方案

用于 ID NOW™ 新型冠状病毒 检测及报告

新型冠状病毒报告面临的挑战

分散的医疗保健对于确保将新型冠状病毒检测和患者数据收集并报告给当地和联邦公共卫生部门来说是一个挑战。

[《新型冠状病毒援助、救济和经济安全\(CARES\)法案》第 18115 条](#)要求将结果和身份信息在 24 小时内报告给相应的地方和联邦公共卫生部门。*

ONE ABBOTT 解决方案：用于患者检测、结果采集、数据报告

用于 ID NOW™ 新型冠状病毒检测的 One Abbott 是一个简单、可靠、安全的端到端连接和报告的解决方案。它提升了在分散的条件下 24 小时内进行 ID NOW 新型冠状病毒检测和报告的速度和性能，帮助您在没有基础设施负担的情况下管理数据。

护理站的患者检测

ID NOW 平台是美国领先的分子护理平台，提供了市场上最快的新型冠状病毒分子检测，可在 13 分钟或更短的时间获得结果。¹它也是便携式的，几乎可以在任何患者护理环境下使用，包括分散的地点。

无需人工输入即可采集结果

RALS™ LiNK 跟踪、采集并整合来自多个 ID NOW 仪器的患者和质量控制结果，并将数据发送到 STARLIMS，无需手动输入。RALSLiNK 还为 ID NOW 新型冠状病毒检测数据和分析提供了可配置的仪表板。

24 小时内采集并报告身份信息数据

STARLIMS 数字化解决方案为 ID NOW 新型冠状病毒检测收集医生下单数据、患者身份信息和检测结果，并将数据报告至 AIMS 平台，以在 24 小时内向公共卫生当局提交要求的数据字段。²它还支持纽约甲型和乙型流感报告。

继续滚动屏幕，了解更多信息



ONE ABBOTT 解决方案

用于 ID NOW™ 新型冠状病毒检测及报告客户 workflows



*访问 [HHS.GOV/CORONAVIRUS](https://www.hhs.gov/coronavirus) 了解 CARES 法案的报告要求。

1. 内部存档的临床数据。2. AIMS 平台由公共卫生实验室协会 (APHL) 管理。报告遵循公共卫生当局要求，接受所有必须的数据字段。公共卫生当局可能不会接受 STARLIMS 数字解决方案中收集的所有信息。

The ID NOW™ COVID-19 EUA has not been FDA cleared or approved. It has been authorized by the FDA under an emergency use authorization for use by authorized laboratories and patient care settings. The test has been authorized only for the detection of nucleic acid from SARS-CoV-2, not for any other viruses or pathogens, and is only authorized for the duration of the declaration that circumstances exist justifying the authorization of emergency use of *in vitro* diagnostic tests for detection and/or diagnosis of COVID-19 under Section 564(b)(1) of the Act, 21 U.S.C. § 360bbb-3(b)(1), unless the authorization is terminated or revoked sooner.