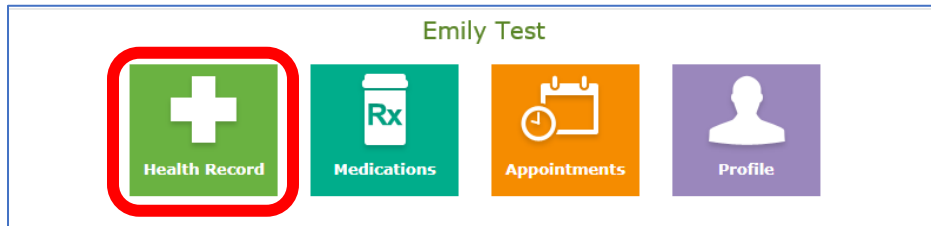


# Cómo usar el Portal del paciente en una computadora portátil o de escritorio

- Adultos: Cuando se registre, dé su dirección de correo electrónico para recibir una invitación al Portal del paciente. Siga las instrucciones enviadas por correo electrónico o vaya a <https://patientportal.lawrencegeneral.org> para registrarse. Si no dio una dirección de correo electrónico al registrarse o tiene dificultades para registrarse en línea, llame al (978) 946-8409 o envíe un mensaje de correo electrónico a [patientportal@lawrencegeneral.org](mailto:patientportal@lawrencegeneral.org).
- Haga clic en “Health Record” (Historial de salud).





- En el lado derecho de la pantalla, haga clic en “Results” (Resultados) para ver los resultados de la prueba de COVID.



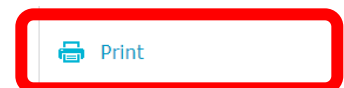
- Los resultados aparecerán junto a la fecha y la hora de la prueba.

View the most recent results for each laboratory and microbiology test. Select a test below to view the history of results. Please note: Non-sensitive lab results will be available 72 hours after specimen collection. [Learn More](#)

Select  to view result comments

Date	Test	Result	Reference Range	Flag
Aug 06, 2020 4:22 pm	SARS-CoV-2 Source	NASAL		
Aug 06, 2020 4:22 pm	SARS-CoV-2 RNA (RT-PCR)	NEGATIVE 	NEGATIVE	

- Para imprimir o descargar los resultados, haga clic en el botón “Print” (Imprimir) en el panel lateral derecho. En la pantalla siguiente, haga clic en el icono de la impresora.

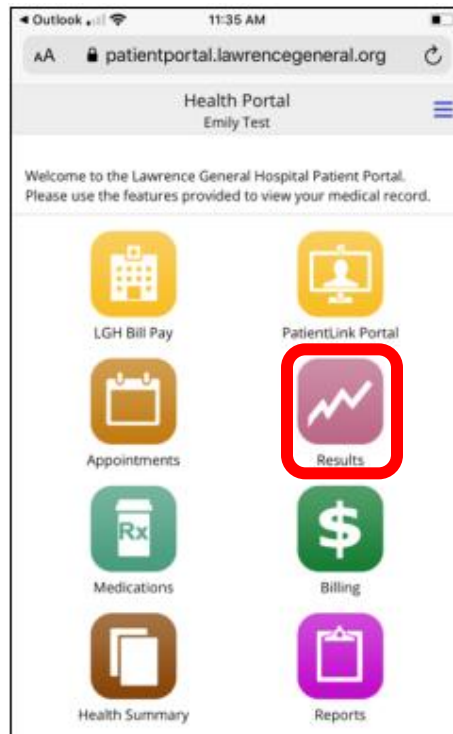


- Para descargar los resultados, haga clic en el botón “Print” (Imprimir). Luego, en la siguiente pantalla, haga clic en el icono de descargar.

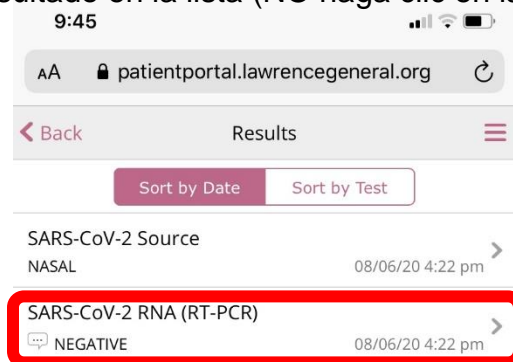


## Cómo usar el Portal del paciente en un dispositivo móvil

- Adultos: Cuando se registre, dé su dirección de correo electrónico para recibir una invitación al Portal del paciente. Siga las instrucciones enviadas por correo electrónico o vaya a <https://patientportal.lawrencegeneral.org> para registrarse. Si no dio una dirección de correo electrónico al registrarse o tiene dificultades para registrarse en línea, llame al (978) 946-8409 o envíe un mensaje de correo electrónico a [patientportal@lawrencegeneral.org](mailto:patientportal@lawrencegeneral.org).
- Haga clic en "Results" (Resultados)

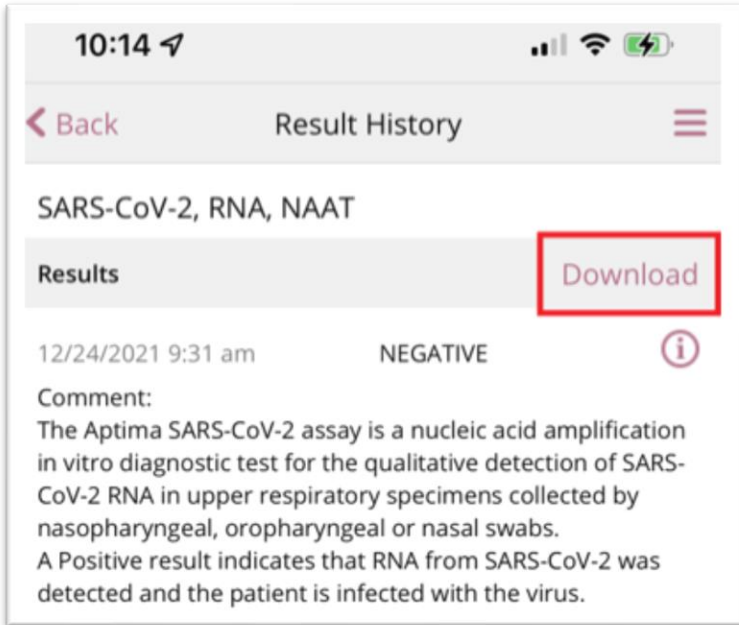


- Los resultados aparecerán junto a la fecha y la hora de la prueba. Haga clic en la prueba más reciente con el resultado en la lista (NO haga clic en la que dice "NASAL")

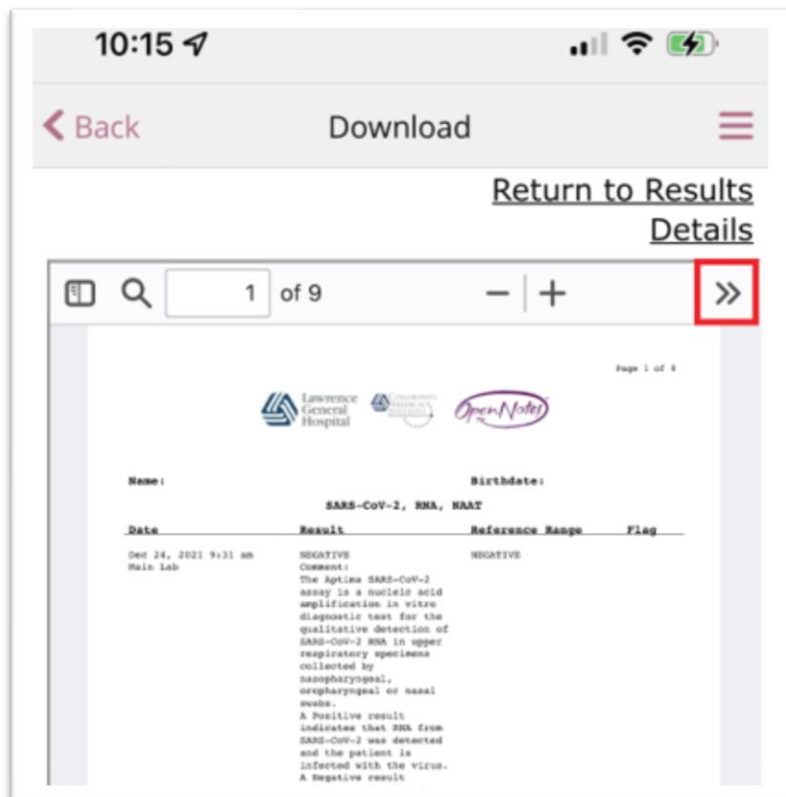


Consulte la página siguiente para ver las instrucciones de descarga de resultados →

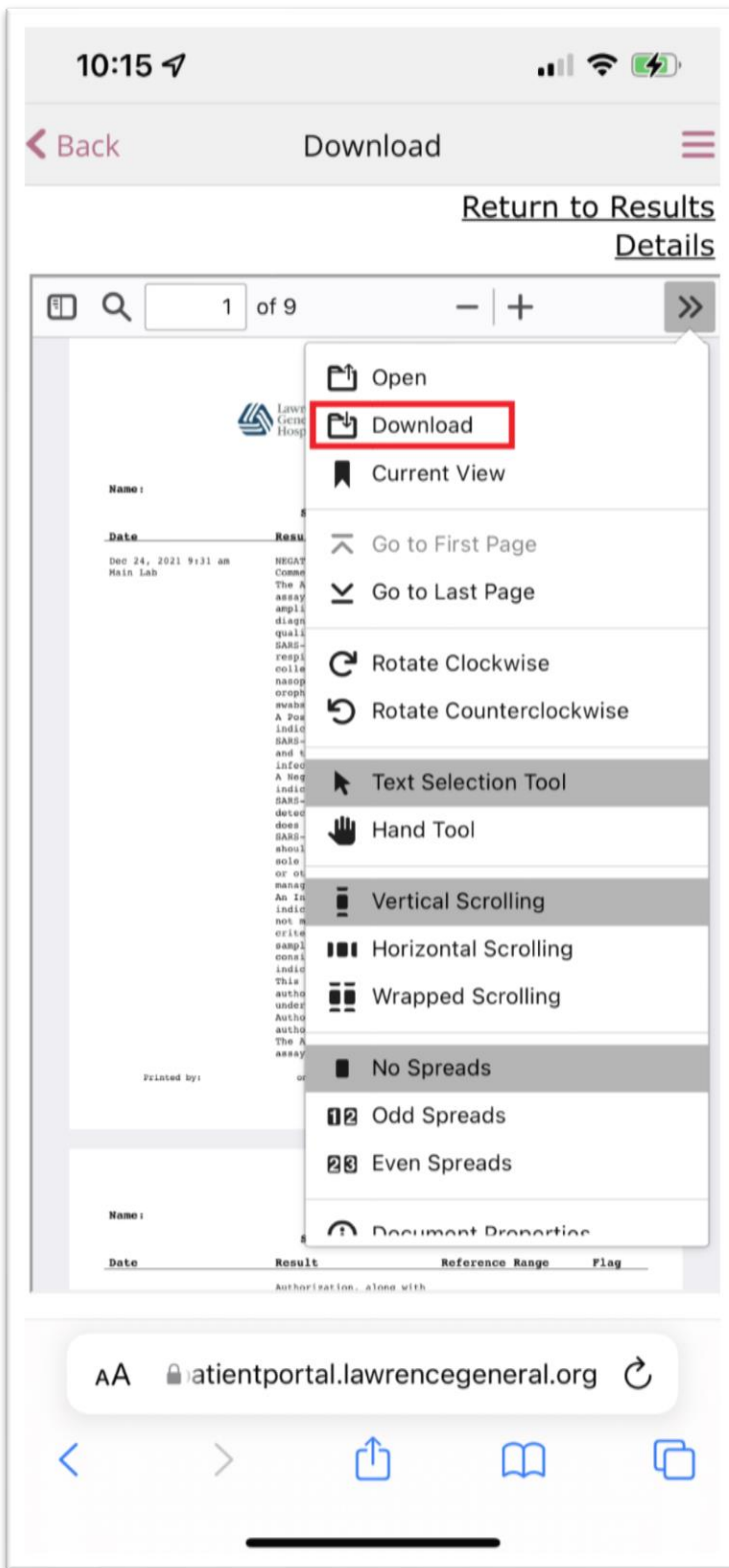
- Para descargar los resultados, haga clic en el botón “Download”:



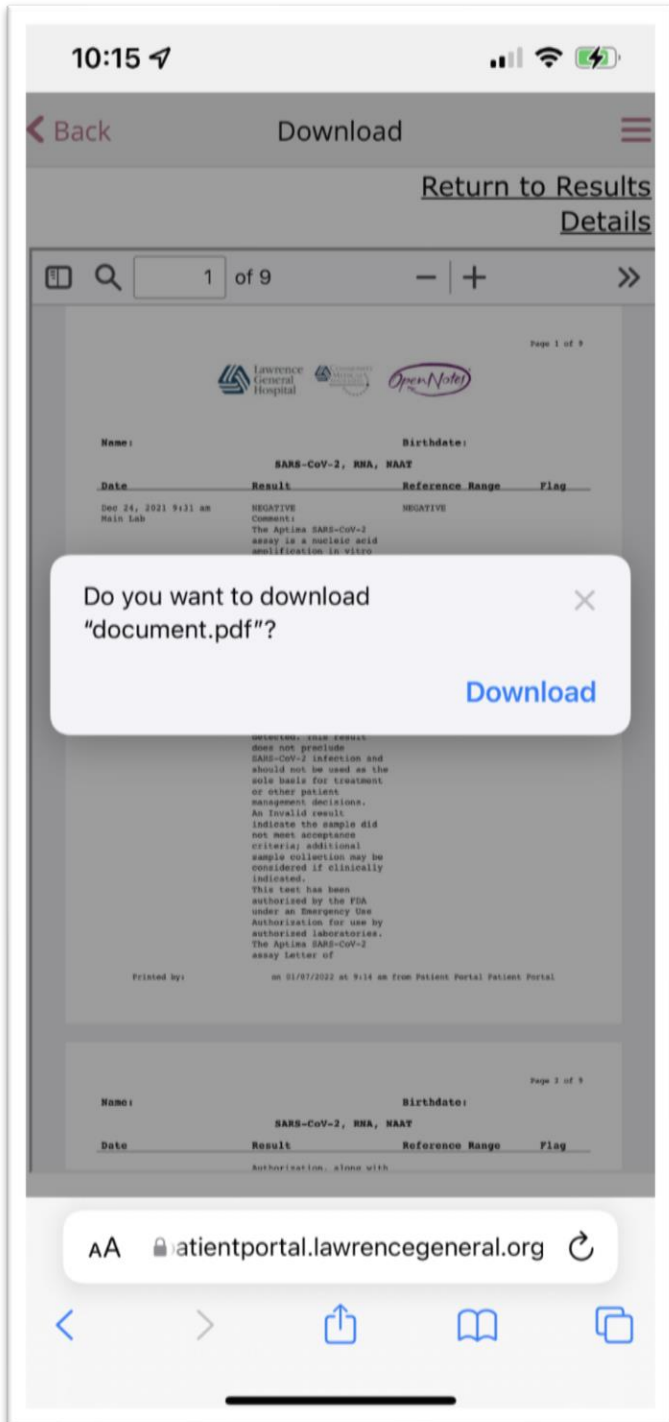
- En la esquina superior derecha, haga clic en la flecha doble:



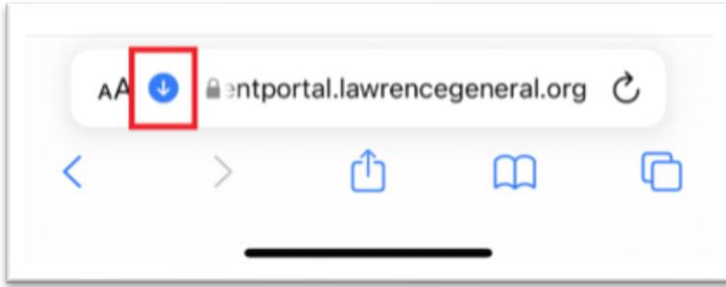
➤ En el menú que se abre, haga clic en el botón "Download"



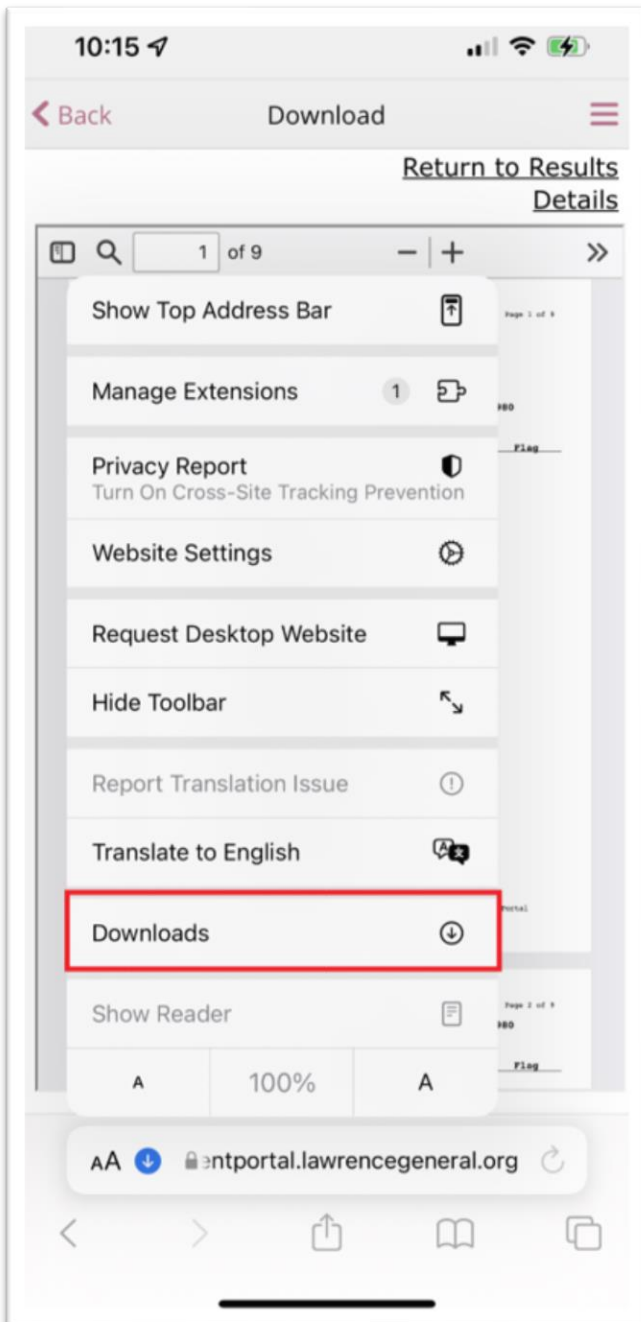
➤ Haga clic en el botón "Download"



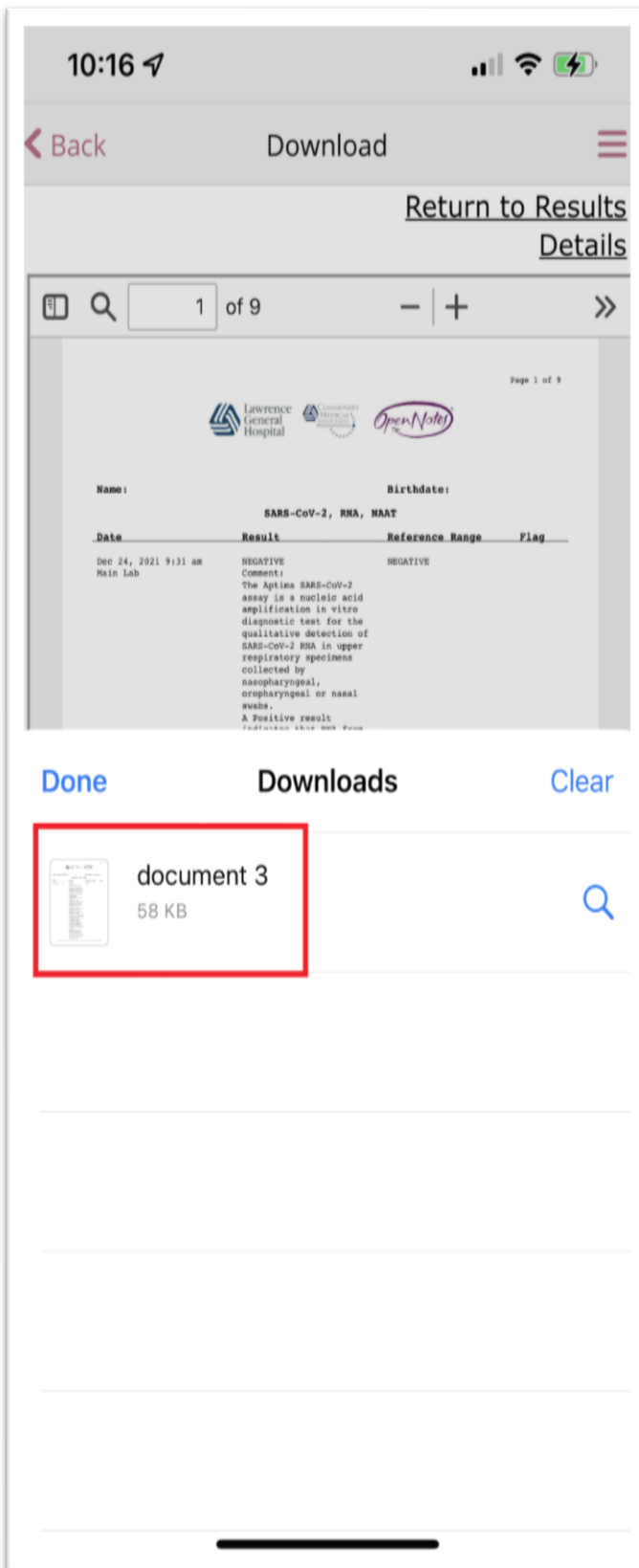
- Para encontrar el documento descargado en algunos teléfonos móviles, haga clic en la flecha hacia abajo junto a la barra de direcciones.



- Haga clic en el botón "Downloads"






➤ Haga clic en el documento.





- Haga clic en el icono “Compartir” para enviarse el documento por correo electrónico.

10:16 ↗








Done
document 3

---

Page 1 of 9

Name:
Birthdate:

**SARS-CoV-2, RNA, NAAT**

Date	Result	Reference Range	Flag
Dec 24, 2021 9:31 am Main Lab	NEGATIVE Comment: The Aptima SARS-CoV-2 assay is a nucleic acid amplification in vitro diagnostic test for the qualitative detection of SARS-CoV-2 RNA in upper respiratory specimens collected by nasopharyngeal, oropharyngeal or nasal swabs. A Positive result indicates that RNA from SARS-CoV-2 was detected and the patient is infected with the virus. A Negative result indicates that RNA from SARS-CoV-2 was not detected. This result does not preclude SARS-CoV-2 infection and should not be used as the sole basis for treatment or other patient management decisions. An Invalid result indicate the sample did not meet acceptance criteria; additional sample collection may be considered if clinically indicated. This test has been authorized by the FDA under an Emergency Use Authorization for use by authorized laboratories. The Aptima SARS-CoV-2 assay Letter of	NEGATIVE	

Printed by: on 01/07/2022 at 9:14 am from Patient Portal Patient Portal

---

Page 2 of 9

Name:
Birthdate:

**SARS-CoV-2, RNA, NAAT**

Date	Result	Reference Range	Flag
	Authorization, along with the authorized fact sheet for healthcare providers, the authorized fact sheet for patients and authorized labeling are available on the FDA website: <a href="https://www.fda.gov/Medical-Devices/Emergency-Situations/default.asp?id=123456">https://www.fda.gov/Medical-Devices/Emergency-Situations/default.asp?id=123456</a>		

