

Пациент:		
Заказ:	Код пациента:	Дата регистрации:
Дата рождения:	Возраст:	Пол:
ЛПУ:	Код ЛПУ:	
Беременность (указано врачом/пациентом при заказе):		
Адрес проживания:		
Код контингента:		

БУДУЩАЯ МАМА (РАСШИРЕННАЯ ПРОГРАММА)

Штрихкод:	Вн.№:	Материал: Кровь с ЭДТА
-----------	-------	------------------------

Параметр	Результат
Группа крови	B (III) третья
Резус-фактор	RhD (+) положительный

Результат лабораторного исследования не является диагнозом.

Тактика обследования, лечения пациента, интерпретация результатов лабораторных исследований определяется лечащим врачом.

Качество исследований обеспечено сертифицированной системой менеджмента качества, соответствующей требованиям международных стандартов:
ISO 9001:2015 (сертификат соответствия № RU.QM075.00402), действителен до 30.05.2025 г.)
ГОСТ Р ИСО 15189-2015 (ISO 15189:2012) (сертификат № РОСС RU.32101.04Ж3А1.246, действителен до 19.08.2027 г.)
ГОСТ 33044-2014 / OECD Guide 1:1998 (сертификат № РОСС RU.32101.04Ж3А1.247, действителен до 19.08.2027 г.)

ИТОГОВЫЙ РЕЗУЛЬТАТ

Дата готовности результата:

Дата печати результата:

Результат выдал:

подпись

Пациент:		
Заказ:	Код пациента:	Дата регистрации:
Дата рождения:	Возраст:	Пол:
ЛПУ:	Код ЛПУ:	
Беременность (указано врачом/пациентом при заказе):		
Адрес проживания:		
Код контингента:		

БУДУЩАЯ МАМА (РАСШИРЕННАЯ ПРОГРАММА)

Штрихкод:	Вн.№:	Материал: Кровь (сыворотка)
------------------	--------------	------------------------------------

Параметр	Результат	Референсные значения	Ед. изм.
Тиреотропный гормон (TSH)	3.55	0.40-4.00; для бер. женщин рекомендуется использовать специфичные для каждого триместра значения: I тр. 0.09-2.80, II тр. 0.18-2.81, III тр. 0.30-2.92	мМЕ/л

Результат лабораторного исследования не является диагнозом.

Тактика обследования, лечения пациента, интерпретация результатов лабораторных исследований определяется лечащим врачом.

Качество исследований обеспечено сертифицированной системой менеджмента качества, соответствующей требованиям международных стандартов:
 ISO 9001:2015 (сертификат соответствия № RU.QM075.00402), действителен до 30.05.2025 г.)
 ГОСТ Р ИСО 15189-2015 (ISO 15189:2012) (сертификат № РОСС RU.32101.04Ж3А1.246, действителен до 19.08.2027 г.)
 ГОСТ 33044-2014 / OECD Guide 1:1998 (сертификат № РОСС RU.32101.04Ж3А1.247, действителен до 19.08.2027 г.)

ИТОГОВЫЙ РЕЗУЛЬТАТ

Дата готовности результата:

Дата печати результата:

Результат выдал:

_____ подпись

Пациент:		
Заказ:	Код пациента:	Дата регистрации:
Дата рождения:	Возраст:	Пол:
ЛПУ:	Код ЛПУ:	
Беременность (указано врачом/пациентом при заказе):		
Адрес проживания:		
Код контингента:		

БУДУЩАЯ МАМА (РАСШИРЕННАЯ ПРОГРАММА)

Штрихкод:	Вн.№:	Материал: Кровь с ЭДТА
------------------	--------------	-------------------------------

Параметр	Результат	Референсные значения	Ед. изм.
Общее количество лейкоцитов (WBC)	4.24 ▼	4.50-11.00	10 ⁹ /л
Общее количество эритроцитов (RBC)	4.77	3.80-5.10	10 ¹² /л
Гемоглобин (Hb)	142.00	117.00-155.00	г/л
Гематокрит (Ht)	43.30	35.00-45.00	%
Средний объем эритроцита (MCV)	90.70	81.00-100.00	фл
Среднее содержание гемоглобина в эритроците (MCH)	29.80	27.00-34.00	пг
Средняя концентрация гемоглобина в эритроцитах (MCHC)	328.00	320.00-360.00	г/л
Распределение эритроцитов по объему (RDW CV)	13.6	12.1-14.3	%
Тромбоциты (PLT)	296.00	179.00-403.00	10 ⁹ /л
Палочкоядерные нейтрофилы	1.00	1.00-5.00	%
Сегментоядерные нейтрофилы	48.00	47.00-72.00	%
Эозинофилы	3.00	1.00-5.00	%
Базофилы	1.00	0.00-1.00	%
Моноциты	6.00	3.00-11.00	%
Лимфоциты	41.00 ▲	19.00-37.00	%
Плазматические клетки	0	0.00	%
Абсолютное содержание нейтрофилов	2.08 ▼	2.10-8.89	10 ⁹ /л
Абсолютное содержание эозинофилов	0.13	0.01-0.40	10 ⁹ /л
Абсолютное содержание базофилов	0.04	0.00-0.07	10 ⁹ /л
Абсолютное содержание моноцитов	0.25	0.25-0.84	10 ⁹ /л
Абсолютное содержание лимфоцитов	1.74	1.26-3.35	10 ⁹ /л

Результат лабораторного исследования не является диагнозом.

Тактика обследования, лечения пациента, интерпретация результатов лабораторных исследований определяется лечащим врачом.

Качество исследований обеспечено сертифицированной системой менеджмента качества, соответствующей требованиям международных стандартов:

ISO 9001:2015 (сертификат соответствия № RU.QM075.00402), действителен до 30.05.2025 г.)

ГОСТ Р ИСО 15189-2015 (ISO 15189:2012) (сертификат № РОСС RU.32101.04Ж3А1.246, действителен до 19.08.2027 г.)

ГОСТ 33044-2014 / OECD Guide 1:1998 (сертификат № РОСС RU.32101.04Ж3А1.247, действителен до 19.08.2027 г.)

ИТОГОВЫЙ РЕЗУЛЬТАТ

Дата готовности результата:

Дата печати результата:

Результат выдал:

 подпись

Пациент:		
Заказ:	Код пациента:	Дата регистрации:
Дата рождения:	Возраст:	Пол:
ЛПУ:	Код ЛПУ:	
Беременность (указано врачом/пациентом при заказе):		
Адрес проживания:		
Код контингента:		

БУДУЩАЯ МАМА (РАСШИРЕННАЯ ПРОГРАММА)

Штрихкод:	Вн.№:	Материал: Соскоб/отделяемое из влагалища
------------------	--------------	---

Параметр	Результат	Референсные значения	Ед. изм.
Флороценоз			
Количество клеток в образце	>50000	>50000	ГЭ/мл
ДНК Bacteria	$3 \cdot 10^6$	$\geq 1 \cdot 10^6$	ГЭ/мл
ДНК Lactobacillus spp.	$2 \cdot 10^3$		ГЭ/мл
ДНК Gardnerella vaginalis	Не обнаружено		ГЭ/мл
ДНК Atopobium vaginae	Не обнаружено		ГЭ/мл
ДНК Enterobacteriaceae	Не обнаружено		ГЭ/мл
ДНК Staphylococcus spp.	Не обнаружено		ГЭ/мл
ДНК Streptococcus spp.	$5 \cdot 10^4$		ГЭ/мл
ДНК Ureaplasma parvum	Не обнаружено		ГЭ/мл
ДНК Ureaplasma urealyticum	Не обнаружено		ГЭ/мл
ДНК Mycoplasma hominis	Не обнаружено		ГЭ/мл
ДНК Candida albicans	Не обнаружено		ГЭ/мл
ДНК Candida glabrata	Не обнаружено		ГЭ/мл
ДНК Candida krusei	Не обнаружено		ГЭ/мл
ДНК Candida parapsilosis/tropicalis	Не обнаружено		ГЭ/мл

Заключение к исследованию Флороценоз:

На основании соотношений концентраций ДНК микроорганизмов бактериальный вагиноз не установлен. Преобладает аэробная микрофлора.

NCMT

ДНК Neisseria gonorrhoeae	Не обнаружено	Не обнаружено	ГЭ/мл
ДНК Chlamydia trachomatis	Не обнаружено	Не обнаружено	ГЭ/мл
ДНК Mycoplasma genitalium	Не обнаружено	Не обнаружено	ГЭ/мл
ДНК Trichomonas vaginalis	ОБНАРУЖЕНО	Не обнаружено	ГЭ/мл

Результат лабораторного исследования не является диагнозом.

Тактика обследования, лечения пациента, интерпретация результатов лабораторных исследований определяется лечащим врачом.

Качество исследований обеспечено сертифицированной системой менеджмента качества, соответствующей требованиям международных стандартов:

ISO 9001:2015 (сертификат соответствия № RU.QM075.00402), действителен до 30.05.2025 г.)

ГОСТ Р ИСО 15189-2015 (ISO 15189:2012) (сертификат № РОСС RU.32101.04ЖЗА1.246, действителен до 19.08.2027 г.)

ГОСТ 33044-2014 / OECD Guide 1:1998 (сертификат № РОСС RU.32101.04ЖЗА1.247, действителен до 19.08.2027 г.)

ИТОГОВЫЙ РЕЗУЛЬТАТ

Дата готовности результата:

Дата печати результата:

Результат выдал:

 подпись

Пациент:		
Заказ:	Код пациента:	Дата регистрации:
Дата рождения:	Возраст:	Пол:
ЛПУ:	Код ЛПУ:	
Беременность (указано врачом/пациентом при заказе):		
Адрес проживания:		
Код контингента:		

БУДУЩАЯ МАМА (РАСШИРЕННАЯ ПРОГРАММА)

Штрихкод:	Вн.№: L67K0011, L39K0154, L86K0164	Материал: Кровь (сыворотка)
------------------	---	------------------------------------

Параметр	Результат	Референсные значения
Anti-Treponema pallidum (антитела к Treponema pallidum, суммарные) Тест-система Anti-Treponema pallidum: <i>ARCHITECT Syphilis TP</i>	ОБНАРУЖЕНО	Не обнаружено
Anti-HIV1,2/Ag p24 (качественное суммарное определение антител к 1 и 2 типу вируса иммунодефицита человека и антигена p24) <i>Дата постановки, ИФА 1 - 15.01.2025</i> <i>Название и серия тест-системы, ИФА 1 - Architect "HIV Ag/Ab Combo" 68434BE00</i> <i>Срок годности тест-системы, ИФА 1 - 25.10.2025</i>	Отрицательный	Отрицательный
HBsAg (качественное определение поверхностного антигена вируса гепатита В) <i>Тест-система HBsAg (скрининг) - Architect "HBsAg Qualitative II"</i>	Не обнаружено	Не обнаружено
Anti-HCV (качественное суммарное определение антител к вирусу гепатита С) <i>Тест-система anti-HCV (скрининг) - "Architect Anti-HCV"</i>	Не обнаружено	Не обнаружено

*Результат лабораторного исследования не является диагнозом.
Тактика обследования, лечения пациента, интерпретация результатов лабораторных исследований определяется лечащим врачом.*

Качество исследований обеспечено сертифицированной системой менеджмента качества, соответствующей требованиям международных стандартов: ISO 9001:2015 (сертификат соответствия № RU.QM075.00402), действителен до 30.05.2025 г.)
ГОСТ Р ИСО 15189-2015 (ISO 15189:2012) (сертификат № РОСС RU.32101.04ЖЗА1.246, действителен до 19.08.2027 г.)
ГОСТ 33044-2014 / OECD Guide 1:1998 (сертификат № РОСС RU.32101.04ЖЗА1.247, действителен до 19.08.2027 г.)

ИТОГОВЫЙ РЕЗУЛЬТАТ

Дата готовности результата:

Дата печати результата:

Результат выдал:

подпись

Пациент:		
Заказ:	Код пациента:	Дата регистрации:
Дата рождения:	Возраст:	Пол:
ЛПУ:	Код ЛПУ:	
Беременность (указано врачом/пациентом при заказе):		
Адрес проживания:		
Код контингента:		

БУДУЩАЯ МАМА (РАСШИРЕННАЯ ПРОГРАММА)

Штрихкод:	Вн.№:	Материал: Кровь (сыворотка)
------------------	--------------	------------------------------------

Параметр	Результат	Референсные значения	Ед. изм.
Anti-CMV IgG, количественное определение антител класса IgG к цитомегаловирусу	154.0 ▲	<6.0 - не обнаружены; ≥6.0 - обнаружены	АЕ/мл
Anti-Rubella IgG, количественное определение антител класса IgG к вирусу краснухи	7.9 ▲	<5.0 - не обнаружено; 5.0-10.0 - серая зона (погран.результат); >10.0 - обнаружено	МЕ/мл
Anti-Toxo IgG, количественное определение антител класса IgG к возбудителю токсоплазмоза	0	<1.6 - не обнаружены; от 1.6 до 3.0 - сомнительный результат; от 3.0 - обнаружены	МЕ/мл

Результат лабораторного исследования не является диагнозом.

Тактика обследования, лечения пациента, интерпретация результатов лабораторных исследований определяется лечащим врачом.

Качество исследований обеспечено сертифицированной системой менеджмента качества, соответствующей требованиям международных стандартов:

ISO 9001:2015 (сертификат соответствия № RU.QM075.00402), действителен до 30.05.2025 г.)

ГОСТ Р ИСО 15189-2015 (ISO 15189:2012) (сертификат № РОСС RU.32101.04Ж3А1.246, действителен до 19.08.2027 г.)

ГОСТ 33044-2014 / OECD Guide 1:1998 (сертификат № РОСС RU.32101.04Ж3А1.247, действителен до 19.08.2027 г.)

ИТОГОВЫЙ РЕЗУЛЬТАТ

Дата готовности результата:

Дата печати результата:

Результат выдал:

 подпись

Пациент:		
Заказ:	Код пациента:	Дата регистрации:
Дата рождения:	Возраст:	Пол:
ЛПУ:	Код ЛПУ:	
Беременность (указано врачом/пациентом при заказе):		
Адрес проживания:		
Код контингента:		

БУДУЩАЯ МАМА (РАСШИРЕННАЯ ПРОГРАММА)

Штрихкод:	Вн.№:	Материал: Мазок/отделяемое из влагалища и цервикального канала
------------------	--------------	---

Параметр	Результат
Цервикальный канал	
Лейкоциты (с), в п/зр	0-1
Эритроциты (с), в п/зр	не обнаружены
Эпителиальные клетки (с), в п/зр	единичные
Микрофлора (с)	отсутствует
Слизь (с)	отсутствует
Дрожжеподобные грибы (с)	не обнаружены
Диплококки (с)	не обнаружены
Трихомонады (с)	не обнаружены
Влагалище	
Лейкоциты (v), в п/зр	0-2
Эритроциты (v), в п/зр	не обнаружены
Эпителиальные клетки (v), в п/зр	умеренно
Соотношение лейкоцитов и эпителиальных клеток (v)	<1:1
<i>В норме соотношение полиморфноядерных лейкоцитов к клеткам вагинального эпителия <1:1.</i>	
Микрофлора (v)	палочки; умеренное кол-во
Ключевые клетки (v)	не обнаружены
Слизь (v)	отсутствует
Дрожжеподобные грибы (v)	не обнаружены
Диплококки (v)	не обнаружены
Трихомонады (v)	не обнаружены

Результат лабораторного исследования не является диагнозом.

Тактика обследования, лечения пациента, интерпретация результатов лабораторных исследований определяется лечащим врачом.

Качество исследований обеспечено сертифицированной системой менеджмента качества, соответствующей требованиям международных стандартов:
 ISO 9001:2015 (сертификат соответствия № RU.QM075.00402), действителен до 30.05.2025 г.)
 ГОСТ Р ИСО 15189-2015 (ISO 15189:2012) (сертификат № РОСС RU.32101.04Ж3А1.246, действителен до 19.08.2027 г.)
 ГОСТ 33044-2014 / OECD Guide 1:1998 (сертификат № РОСС RU.32101.04Ж3А1.247, действителен до 19.08.2027 г.)

ИТОГОВЫЙ РЕЗУЛЬТАТ

Дата готовности результата:

Дата печати результата:

Результат выдал:

 подпись

Пациент:		
Заказ:	Код пациента:	Дата регистрации:
Дата рождения:	Возраст:	Пол:
ЛПУ:	Код ЛПУ:	
Беременность (указано врачом/пациентом при заказе):		
Адрес проживания:		
Код контингента:		

БУДУЩАЯ МАМА (РАСШИРЕННАЯ ПРОГРАММА)

Штрихкод:	Вн.№:	Материал: Кровь (сыворотка)
-----------	-------	-----------------------------

Параметр	Результат	Результат (коэффициент позитивности)	Интерпретация
Антитела к вирусу простого герпеса 1 типа (anti-HSV 1, ВПГ-1), IgG	ОБНАРУЖЕНО	1.78 ▲	<0.90 - не обнаружено; 0.90-1.10 - серая зона (погран.результат); >1.10 - обнаружено
Антитела к вирусу простого герпеса 2 типа (anti-HSV 2, ВПГ-2), IgG	Не обнаружено	0.16	<0.90 - не обнаружено; 0.90-1.10 - серая зона (погран.результат); >1.10 - обнаружено

Результат лабораторного исследования не является диагнозом.

Тактика обследования, лечения пациента, интерпретация результатов лабораторных исследований определяется лечащим врачом.

Качество исследований обеспечено сертифицированной системой менеджмента качества, соответствующей требованиям международных стандартов:
 ISO 9001:2015 (сертификат соответствия № RU.QM075.00402), действителен до 30.05.2025 г.)
 ГОСТ Р ИСО 15189-2015 (ISO 15189:2012) (сертификат № РОСС RU.32101.04Ж3А1.246, действителен до 19.08.2027 г.)
 ГОСТ 33044-2014 / OECD Guide 1:1998 (сертификат № РОСС RU.32101.04Ж3А1.247, действителен до 19.08.2027 г.)

ИТОГОВЫЙ РЕЗУЛЬТАТ

Дата готовности результата:

Дата печати результата:

Результат выдал:

 подпись