

Пациент:		
Заказ:	Код пациента:	Дата регистрации:
Дата рождения:	Возраст:	Пол:

АЛЛЕРГОЛОГИЯ. IMMUNOCAP®

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

Параметр	Результат	Референсные значения	Ед. изм
Фадиатоп. Сбалансированная смесь ингаляционных аллергенов для скрининга атопии у детей старше 4 лет и взрослых, Ig E, ImmunoCAP®, полуколичественное определение	0.30	<0.35	PAU/l

Заключение:

Результат исследования Фадиатоп <0.35 PAU/l позволяет с высокой вероятностью (90% и более) исключить атопию у пациента. Кроме случаев, обусловленных моносенсibilизацией к редким аллергенам, которые не были включены производителем в состав теста, а также ввиду неатопической аллергии при сенсibilизации насекомыми, лекарствами и профессиональными аллергенами.

Комментарий:

Результат теста Фадиатоп или Фадиатоп детский (PAU/l) близок по значению суммарному количеству специфических Ig E (kUAl) к аллергенам, включенным в состав смеси. Интерпретация результата Фадиатоп или Фадиатоп детский по классам иммунореактивности может быть применима ориентировочно.

Подробнее об исследовании на сайте

<https://www.cmd-online.ru/analizy-i-tseny/katalog-analizov/immunocap-phadiatop-phadiatop-infant-voprosy-i-otvety/>.

Интерпретация результата Фадиатоп:

Менее 0.35 - отрицательный результат;

0.35-0.69 - class 1, низкая концентрация антител;

0.70-3.49 - class 2, средняя концентрация антител;

3.50-17.49 - class 3, высокая концентрация антител;

17.50-49.99 - class 4, очень высокая концентрация антител;

50.00-100.00 - class 5, очень высокая концентрация антител;

более 100.00 - class 6, очень высокая концентрация антител.

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.097A.00402), действителен до 30.05.2025 г.)

ISO 15189:2012 (сертификат № SIS520822S160, действителен до 22.08.2023)

Good Laboratory Practice (GLP) (сертификат № SIS520822S161, действителен до 22.08.2023)

ИТОГОВЫЙ РЕЗУЛЬТАТ **Врач КЛД:**

Страница 1 из 1

Дата готовности результата:

Дата печати результата:

Результат выдал:

подпись