

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

ПЦР, ГЕПАТИТЫ УЛЬТРАЧУВСТВИТЕЛЬНЫЙ МЕТОД

Штрихкод:	Вн.№:	Материал:
-----------	-------	-----------

Беременность (указано врачом/пациентом при заказе):

Параметр	Результат	Референсные значения	Ед. изм
РНК вируса гепатита С / ДНК вируса гепатита В / РНК ВИЧ 1 и 2 (ультрачувствительное исследование)			
РНК вируса гепатита С	Не обнаружено	Не обнаружено	
ДНК вируса гепатита В	Не обнаружено	Не обнаружено	
РНК ВИЧ 1 и 2 типа	Не обнаружено	Не обнаружено	копии/мл

Комментарий к РНК вируса гепатита С / ДНК вируса гепатита В / РНК ВИЧ 1 и 2 типа:

Аналитическая чувствительность исследования для определения РНК HCV: 10 МЕ/мл.

Аналитическая чувствительность исследования для определения ДНК HBV: 5 МЕ/мл.

Аналитическая чувствительность исследования для определения РНК ВИЧ 1 типа: 20 копий/мл.

Аналитическая чувствительность исследования для определения РНК ВИЧ 2 типа: 60 копий/мл.

Исследование выполняется на наборе реагентов «АмплиСенс® HCV / HBV / HIV-FL»:

Серия набора 14.03.23, годен до 14.03.2024

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