

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

АЛЛЕРГОЛОГИЯ. СПЕЦИФИЧЕСКИЕ IGE К МЕСТНЫМ АНЕСТЕТИКАМ

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

Параметр	Результат	Референсные значения
Артикаин/ультракаин (убистезин, септанест)	REAST-Class 0	REAST-Class 0

Комментарий к результатам определения Ig E к аллергенам лекарств:

Интерпретацию результата исследования проводит лечащий врач с учетом фармакологического анамнеза, истории заболевания и обследования пациента. Результат исследования может иметь низкую информативность при длительном отсутствии контакта с аллергеном в связи с элиминацией циркулирующих антител Ig E. Исследование не применимо для диагностики и прогноза реакций гиперчувствительности II, III и IV типов, механизм развития которых не связан с выработкой иммуноглобулинов класса Ig E, а также токсических, психогенных, вегето-сосудистых и других видов побочных реакций на введение лекарственных веществ.

Интерпретация классов специфических IgE:

- REAST-Class 0 - отрицательный результат (<0.35 МЕ/мл);
- REAST-Class I - низкая концентрация антител (0.35-0.7 МЕ/мл);
- REAST-Class II - средняя концентрация антител (0.7-3.5 МЕ/мл);
- REAST-Class III - высокая концентрация антител (3.5-17.5 МЕ/мл);
- REAST-Class IV - очень высокая концентрация антител (17.5-50 МЕ/мл);
- REAST-Class V - интенсивно высокая концентрация антител (50-100 МЕ/мл);
- REAST-Class VI - крайне высокая концентрация антител (>100 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.)

ISO 15189:2012 (сертификат № SIS520822S160, действителен до 22.08.2024 г.)

Good Laboratory Practice (GLP) (сертификат № SIS520822S161, действителен до 22.08.2024 г.)

ИТОГОВЫЙ РЕЗУЛЬТАТ

Дата готовности результата:

Дата печати результата:

Результат выдал:

подпись