

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

ХИРУРГИЧЕСКАЯ ГОСПИТАЛИЗАЦИЯ

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

Параметр	Результат
Группа крови	A (II) вторая
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.32101.04ЖЗА1.246, 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:	

ХИРУРГИЧЕСКАЯ ГОСПИТАЛИЗАЦИЯ

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

Параметр	Результат	Референсные значения	Ед. изм.
Общее количество лейкоцитов (WBC)	7.49	4.50-11.00	10 ⁹ /л
Общее количество эритроцитов (RBC)	5.08	4.30-5.70	10 ¹² /л
Гемоглобин (Hb)	160.00	132.00-173.00	г/л
Гематокрит (Ht)	46.70	39.00-49.00	%
Средний объем эритроцита (MCV)	92.00	80.00-99.00	фл
Среднее содержание гемоглобина в эритроците (MCH)	31.50	27.00-34.00	пг
Средняя концентрация гемоглобина в эритроцитах (MCHC)	343.00	320.00-370.00	г/л
Распределение эритроцитов по объему (RDW CV)	13.9 ▲	12.0-13.6	%
Тромбоциты (PLT)	220.00	187.00-381.00	10 ⁹ /л
Палочкоядерные нейтрофилы	1.00	1.00-5.00	%
Сегментоядерные нейтрофилы	51.00	47.00-72.00	%
Эозинофилы	4.00	1.00-5.00	%
Базофилы	0	0.00-1.00	%
Моноциты	8.00	3.00-11.00	%
Лимфоциты	36.00	19.00-37.00	%
Плазматические клетки	0	0.00	%
Абсолютное содержание нейтрофилов	3.89	1.80-6.98	10 ⁹ /л
Абсолютное содержание эозинофилов	0.30	0.03-0.59	10 ⁹ /л
Абсолютное содержание базофилов	0	0.00-0.07	10 ⁹ /л
Абсолютное содержание моноцитов	0.60	0.29-0.95	10 ⁹ /л
Абсолютное содержание лимфоцитов	2.70	1.26-3.35	10 ⁹ /л
Скорость оседания эритроцитов (СОЭ)	5.00	0.00-15.00	мм/час
<i>Определение СОЭ выполнено кинетическим методом капиллярной микрофотометрии, Test 1, AliFax, Италия.</i>			
Миелоциты	0	0.00	%
Метамиелоциты	0	0.00	%
Промиелоциты	0	0.00	%
Бластные клетки	0	0.00	%
Нормобласты	0	0.0	%

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:	

ХИРУРГИЧЕСКАЯ ГОСПИТАЛИЗАЦИЯ

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

Параметр	Результат	Референсные значения	Ед. изм.
Физико-химические свойства			
Цвет	Светло-желтый	Соломенно-желтый / Желтый	
Прозрачность	Прозрачная	Прозрачная	
Относительная плотность	1.015	Новорожденные: 1.002-1.020; дети: 1.002-1.030; взрослые: 1.010-1.025	
pH	5.5	5.5-7.0	
Белок	0	<0.14	г/л
Глюкоза	0	<0.80	ммоль/л
Кетоновые тела	Отрицательно	Отрицательно	
Реакция на кровь	Отрицательно	Отрицательно	
Билирубин	Отрицательно	Отрицательно	
Уробилиноген	Присутствует в физиологической концентрации	Присутствует в физиологической концентрации	

Микроскопические исследования

Клетки плоского эпителия	0-1 в препарате	0-1 в поле зрения	
Клетки переходного эпителия	Отсутствуют	0-1 в препарате	
Клетки почечного эпителия	Отсутствуют	Отсутствуют	
Лейкоциты	0-1	0-3 в поле зрения	ед.в п/зр
Лейкоцитарная эстераза	Отрицательно	Отрицательно	
Эритроциты измененные	Не обнаружено	0-2	ед.в п/зр
Эритроциты неизмененные	Не обнаружено	0-2	ед.в п/зр
Цилиндры	Не обнаружено	Не обнаружено	
Слизь	Не обнаружено	Не обнаружено	
Бактерии	Не обнаружено	Не обнаружено	
Нитриты	Отрицательно	Отрицательно	
Почкующиеся дрожжевые клетки	Не обнаружено	Не обнаружено	
Дрожжевые клетки с псевдомониадой	Не обнаружено	Не обнаружено	
Соли	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:	

ХИРУРГИЧЕСКАЯ ГОСПИТАЛИЗАЦИЯ

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

Параметр	Результат	Референсные значения
Anti-Treponema pallidum (антитела к Treponema pallidum, суммарные)	Не обнаружено	Не обнаружено
Тест-система Anti-Treponema pallidum: <i>ARCHITECT Syphilis TP</i>		
Anti-HIV1,2/Ag p24 (качественное суммарное определение антител к 1 и 2 типу вируса иммунодефицита человека и антигена p24)	Отрицательный	Отрицательный
<i>Дата постановки, ИФА 1 - 24.12.2024</i>		
<i>Название и серия тест-системы, ИФА 1 - Architect "HIV Ag/Ab Combo" 68434BE00</i>		
<i>Срок годности тест-системы, ИФА 1 - 25.05.2025</i>		
HBsAg (качественное определение поверхностного антигена вируса гепатита В)	Не обнаружено	Не обнаружено
<i>Тест-система HBsAg (скрининг) - Architect "HBsAg Qualitative II"</i>		
Anti-HCV (качественное суммарное определение антител к вирусу гепатита С)	Не обнаружено	Не обнаружено
<i>Тест-система anti-HCV (скрининг) - "Architect Anti-HCV"</i>		

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:	

ХИРУРГИЧЕСКАЯ ГОСПИТАЛИЗАЦИЯ

Штрихкод:	Вн.№:	Материал: Кровь (сыворотка)
Штрихкод:	Вн.№:	Материал: Кровь с флюоридом натрия
Штрихкод:	Вн.№:	Материал: Замороженная плазма (цитрат натрия)

Параметр	Результат	Референсные значения	Ед. изм.
Общий белок (TP)	70.00	64.00-83.00	г/л
Мочевина (Urea)	3.10	2.10-7.10	ммоль/л
Билирубин общий (TB)	10.50	5.00-21.00	мкмоль/л
Билирубин прямой (DB)	2.5	<8.6	мкмоль/л
Аланинаминотрансфераза (ALT)	15.00	10.00-40.00	Ед/л
Аспартатаминотрансфераза (AST)	17.00	15.00-40.00	Ед/л
Креатинин (Crea)	68.00	64.00-104.00	мкмоль/л
Глюкоза (Glu)	4.96	3.89-5.83	ммоль/л
Фибриноген (Fibrinogen)	2.30	1.70-4.20	г/л
Международное нормализованное отношение, МНО	1.00	0.85-1.15	
Протромбин (Prothrombin) по Квику	101.2	70.0-130.0	%
Активированное частичное тромбопластиновое время (Activated Partial Thromboplastin Time)	25.6	24.6-31.2	сек
АЧТВ	0.91	0.80-1.20	Ratio

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