

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

КВАНТИФЕРОНОВЫЙ ТЕСТ (ДИАГНОСТИКА ТУБЕРКУЛЕЗА)

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

Параметр	Результат	Референсные значения	Ед. изм.
Квантифероновый тест (QuantiFERON-TB Gold Plus ELISA)	Отрицательный		
Базовый уровень интерферона-гамма без стимуляции (Nil)	1.00	≤8.00	МЕ/мл
Уровень интерферона-гамма, вырабатываемый CD4+ на стимуляцию комплексом рекомбинантных белковых антигенов ESAT-6 и CFP-10	2.00	<0.35 (или ≥0.35, но не менее 25% базового уровня Nil)	МЕ/мл
Уровень интерферона-гамма, вырабатываемый CD4+ и CD8+ на стимуляцию комплексом белковых антигенов ESAT-6 и CFP-10	4.00	<0.35 (или ≥0.35, но не менее 25% базового уровня Nil)	МЕ/мл
Уровень интерферона-гамма, вырабатываемый в ответ на стимуляцию митогеном	3.000	≥0.500	МЕ/мл

Интерпретация: «Отрицательный» результат исследования QuantiFERON®-TB Gold Plus (QFT®-Plus) свидетельствует, что в доставленном образце крови отсутствует значимая секреция T-лимфоцитами специфически индуцированного гамма-интерферона в ответ на стимуляцию антигенами ESAT-6, CFP-10. Инфекция M. tuberculosis маловероятна.

Примечание: Для подтверждения или исключения инфицирования M. tuberculosis, а также для оценки вероятности латентной туберкулезной инфекции необходима совокупность эпидемиологических, анамнестических, клинических и диагностических данных, которые должны учитываться врачом при интерпретации результатов анализа QFT®-Plus.

Комментарий:

Данный тест не дифференцирует латентный и активный туберкулез. В случае положительного результата необходима консультация врача-фтизиатра для определения дальнейшей тактики. Величина уровня гамма-интерферона не коррелирует со стадией и степенью инфицирования, уровнем иммунной реактивности или вероятностью перехода латентного туберкулеза в активный.

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 22.08.2024 г.)

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

ИТОГОВЫЙ РЕЗУЛЬТАТ

Дата готовности результата:

Дата печати результата:

Результат выдал:

 подпись