

Пациент:		
Заказ №:	Код пациента:	Дата регистрации:
Дата рождения:	Возраст:	Пол:
ЛПУ:	Код ЛПУ:	
Адрес проживания:		
Код контингента:		

АЛЛЕРГОЛОГИЯ. СПЕЦИФИЧЕСКИЕ Ig E К МЕСТНЫМ АНЕСТЕТИКАМ

Штрихкод:	Вн.№:	Материал: Кровь (сыворотка)
Беременность (указано врачом/пациентом при заказе):		

Параметр	Результат	Референсные значения
Прокаин (Новокаин, Нивокаин буфус, Новокаин-Виал)	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 имеет низкую информативность при длительном (более 6 месяцев) 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 (менее 0.35 ME/мл);
- REAST-Class I - низкая концентрация антител (0.35-0.7 ME/мл);
- REAST-Class II - средняя концентрация антител (0.7-3.5 ME/мл);
- REAST-Class III - высокая концентрация антител (3.5-17.5 ME/мл);
- REAST-Class IV - очень высокая концентрация антител (17.5-50 ME/мл);
- REAST-Class V - интенсивно высокая концентрация антител (50-100 ME/мл);
- REAST-Class VI - крайне высокая концентрация антител (более 100 ME/мл).

Результат лабораторного исследования не является диагнозом, интерпретация результатов проводится с учетом клинических проявлений и данных анамнеза.

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

ИТОГОВЫЙ РЕЗУЛЬТАТ Врач КЛД:

Страница 1 из 2

Дата готовности результата:

Дата печати результата:

Результат выдал:

 подпись