

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

ИММУНОСУПРЕССАНТЫ

Штрихкод:	Вн.№:	Материал: Кровь с ЭДТА
Время взятия биоматериала:		
Дата последнего приема терапевтического препарата:		
Время последнего приема терапевтического препарата:		

Параметр	Результат	Референсные значения	Ед. изм.
Такролимус методом ВЭЖХ-МС	15.350	См. комментарий	нг/мл

Комментарий к тесту Такролимус методом ВЭЖХ-МС:

Терапевтический диапазон такролимуса определяется лечащим врачом в соответствии с индивидуальной клинической картиной пациента. Концентрация такролимуса более 20 нг/мл может свидетельствовать об усилении побочных эффектов. Метод исследования высокочувствительная хроматография с масс-спектрометрией, оборудование хроматограф Agilent 1200 (США) с масс-детектором AB Sciex 3200 MD (Канада).

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