

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

АЛЛЕРГЕНЫ ЛЕКАРСТВ

Штрихкод:	Вн.№:	Материал:	Кровь (сыворотка)
Параметр	Результат	Референсные значения	Ед. изм.
Артикаин/ультракаин (убистезин, септанест), IgE	<0.15	<0.35	кЕд/л

Комментарий к результатам определения IgE 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:**
- ≤0.35 (Класс 0) - Концентрация антител клинически не значима;
 - 0.36 – 0.5 (Класс 0-1) Очень низкая концентрация антител;
 - 0.51 – 1.0 (Класс 1) Низкая концентрация антител;
 - 1.1 – 5.0 (Класс 2) Средняя концентрация антител;
 - 5.1 – 25.0 (Класс 3) Высокая концентрация антител;
 - 25.1 – 75.0 (Класс 4) Очень высокая концентрация антител;
 - >75.0 (Класс 5) Исключительно высокая концентрация антител.

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:
ГОСТ Р ИСО 9001-2015 (сертификат соответствия РОСС RU.13СК03.01050, действителен до 30.05.2028 г.)
ISO 9001:2015 (сертификат соответствия № RU.QM075.00402, действителен до 30.05.2028 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:	Результат выдал:
Дата печати результата:	_____
	подпись