

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

ИССЛЕДОВАНИЕ ИММУННОГО СТАТУСА

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

Параметр	Результат	Референсные значения	Ед. изм.
Исследование субпопуляций лимфоцитов, активированные лимфоциты			
Активированные Т-лимфоциты, экспрессирующие HLA-DR (CD3+HLA-DR+), %	4.0	0.5-6.0	%
Активированные Т-лимфоциты, экспрессирующие HLA-DR (CD3+HLA-DR+)	0.107	0.007-0.165	10 ⁹ /л
В и NK лимфоциты, экспрессирующие HLA-DR+ (CD3-HLA-DR+), %	9	6-20	%
В и NK лимфоциты, экспрессирующие HLA-DR+ (CD3-HLA-DR+)	0.241	0.150-0.500	10 ⁹ /л
Лимфоциты, экспрессирующие маркер активации апоптоза CD95+, %	45	23-60	%
Активированные цитотоксические Т-лимфоциты, экспрессирующие CD38+ (CD45+CD8+CD38+), % от всех лимфоцитов	6 ▼	10-20	%
Активированные Т-лимфоциты, экспрессирующие CD38+ (CD3+CD8+CD38+), % от цитотоксических Т-лимфоцитов	17 ▼	20-50	%
Активированные Т-лимфоциты, экспрессирующие альфа-цепь рецептора IL-2 (CD3+CD25+)	2	0-5	%

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