

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

ИММУНОСУПРЕССАНТЫ

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

| Параметр                   | Результат | Референсные значения                     | Ед. изм. |
|----------------------------|-----------|------------------------------------------|----------|
| Эверолимус методом ВЭЖХ-МС | 4.800     | Терапевтический диапазон:<br>3.000-8.000 | нг/мл    |

При применении препаратов эверолимуса, показанных к применению с целью иммуносупрессии при трансплантации почки, сердца, печени: 3-8 нг/мл. Целевые минимальные равновесные концентрации могут варьировать в зависимости от типа трансплантата, сопутствующей иммуносупрессии, клинических протоколов и времени после трансплантации. При применении препаратов эверолимуса, показанных к применению для пациентов с субэпендимальными гигантоклеточными астроцитомами, ассоциированными с туберозным склерозом, при невозможности выполнения хирургической резекции опухоли и в качестве адъювантной терапии при рефрактерной эпилепсии, ассоциированной с туберозным склерозом, у пациентов в возрасте старше 2 лет: 5-15 нг/мл. Интерпретация результата для изменения дозы назначенного препарата, изменения кратности приема и корректировка терапии должна проводится лечащим врачом, в комплексе с анализом клинических данных. Токсический уровень: >15 нг/мл.

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.13CK03.01050, 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.32101.04Ж3А1.246, 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

Страница 1 из 1

Дата готовности результата:

Дата печати результата:

Результат выдал: \_\_\_\_\_  
подпись