

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

ЛАБОРАТОРНЫЕ ИССЛЕДОВАНИЯ

Штрихкод:	Вн.№:	Материал: Кровь (сыворотка)
-----------	-------	-----------------------------

Параметр	Результат	Референсные значения
Иммуноблот антинуклеарных антител при склеродермии, IgG, 13 показателей		
CENP-B	Не обнаружено	Не обнаружено
Scl-70	Не обнаружено	Не обнаружено
CENP-A	Не обнаружено	Не обнаружено
Th/To	Не обнаружено	Не обнаружено
RP155	Не обнаружено	Не обнаружено
RP11	Не обнаружено	Не обнаружено
PDGFR	Не обнаружено	Не обнаружено
NOR90	Не обнаружено	Не обнаружено
Fibrillarin	Не обнаружено	Не обнаружено
PM-Scl 75	Не обнаружено	Не обнаружено
PM-Scl 100	Не обнаружено	Не обнаружено
Ku	Не обнаружено	Не обнаружено
Антитела к SS-A (52 кДа)	Не обнаружено	Не обнаружено

Комментарий:

- (+/-) - пограничный результат;
- 1+ - низкое содержание аутоантител к специфическому антигену;
- 2+ - среднее содержание аутоантител к специфическому антигену;
- 3+ - высокое содержание аутоантител к специфическому антигену.

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.32101.04ЖЗА1.246, 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

Страница 1 из 1

Дата готовности результата:	Результат выдал:
Дата печати результата:	_____
	подпись