

Пациент:		
Заказ:	Код пациента: не указан	Дата регистрации:
Дата рождения:	Возраст:	Пол: мужской
ЛПУ:	Код ЛПУ:	

ЛАБОРАТОРНЫЕ ИССЛЕДОВАНИЯ

Штрихкод:	Вн.№:	Материал: Замороженная сыворотка
Дата взятия биоматериала:	Время взятия биоматериала:	
Дата последнего приема терапевт. препарата:	Время последнего приема терапевт. препарата:	

Параметр	Результат	Референсные значения	Ед. изм.
Ванкомицин методом ВЭЖХ	33.900	Терапевтический диапазон: 20.000-45.000	мкг/мл

Комментарий:  
Пиковые концентрации в сыворотке после инфузии (1 г препарата) 25.0-40.0 мкг/мл, минимальные уровни могут быть в диапазоне 10.0-15.0 мкг/мл. Концентрации ванкомицина более 80-100 мкг/мл могут быть связаны с ототоксичностью. У пациентов, получающих сопутствующую или последовательную терапию другими ото- и / или нефротоксическими агентами, концентрации ванкомицина >30 мкг/мл могут быть связаны с нефротоксичностью. Минимальные концентрации ванкомицина >20 мкг/мл могут быть связаны с началом нефротоксичности.

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.32101.04Ж3А1.246, 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: 14.10.2025

Дата печати результата: 07.11.2025    **Результат выдал:** \_\_\_\_\_  
подпись