

|                |               |                   |  |
|----------------|---------------|-------------------|--|
| Пациент:       |               |                   |  |
| Заказ №:       | Код пациента: | Дата регистрации: |  |
| Дата рождения: | Возраст:      | Пол:              |  |
| ЛПУ:           | Код ЛПУ:      |                   |  |
| Врач:          |               |                   |  |

**АЛЛЕРГОЛОГИЯ. СПЕЦИФИЧЕСКИЕ Ig E К МЕСТНЫМ АНЕСТЕТИКАМ**

|   |       |                             |
|---|-------|-----------------------------|
| Штрихкод:   | Вн.№: | Материал: Кровь (сыворотка) |
| Беременность (указано врачом/пациентом при заказе): |       |                             |

| Параметр  | Результат     | Референсные значения |
|---|---------------|----------------------|
| Артикаин/ультракаин + эпинефрин (адреналин) (альфакаин, артифрин, брилокаин-адреналин, примакаин с адреналином, убистезин форте, септанест с адреналином, цитокартин) |               |                      |
| Артикаин/ультракаин (убистезин, септанест)  | REAST-Class 0 | REAST-Class 0        |
| Эпинефрин (адреналин)   | REAST-Class 0 | REAST-Class 0        |

Комментарий к результатам определения Ig E к аллергенам лекарств: Интерпретацию результата исследования проводит лечащий врач с учетом фармакологического анамнеза, истории заболевания и обследования пациента. Результат исследования имеет низкую информативность при длительном (более 6 месяцев) 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:**

- REAST-Class 0 - отрицательный результат (менее 0.35 МЕ/мл);
- REAST-Class I - низкая концентрация антител (0.35-0.7 МЕ/мл);
- REAST-Class II - средняя концентрация антител (0.7-3.5 МЕ/мл);
- REAST-Class III - высокая концентрация антител (3.5-17.5 МЕ/мл);
- REAST-Class IV - очень высокая концентрация антител (17.5-50 МЕ/мл);
- REAST-Class V - интенсивно высокая концентрация антител (50-100 МЕ/мл);
- REAST-Class VI - крайне высокая концентрация антител (более 100 МЕ/мл).

Результат лабораторного исследования не является диагнозом, интерпретация результатов проводится с учетом клинических проявлений и данных анамнеза.

Качество исследований обеспечено сертифицированной системой менеджмента качества, соответствующей требованиям международных стандартов: ISO 9001:2015 (сертификат соответствия № RU.097A.00402, действителен до 30.05.2025 г.)  
 ISO 15189-2012 (сертификат № SIS520822S160, действителен до 22.08.2023 г.)  
 Good Laboratory Practice (GLP) (сертификат № SIS520822S161, действителен до 22.08.2023 г.)

**ИТОГОВЫЙ РЕЗУЛЬТАТ** Врач КЛД:

Страница 1 из 1

Дата готовности результата:

Дата печати результата:

Результат выдал:

\_\_\_\_\_   
 подпись