Пациент:						
Заказ:	аз: Код пациента:		Дата регистрации:			
Дата рожден				Пол:		
лпу:				Код ЛПУ:		
31113.				код лит.		
PHK SARS-C	OV-2 (COVID-19), RE	AL-TIME ПЦР				
Штрихкод:	,	Вн.№:		Материал:	Мазок/отделяемое носоглотки	
	Параметр		Результат	Ped	реренсные значения	
РНК SARS-COV-2, качественное определение за 1,5 часа*		Не обнаружено		. . Не обнаружено		
Контактный телефон -						
Время взятия биоматериала -						
Дата взятия биоматериала -						
Тип документа -						
Серия документа -						
Номер документа -						
Кем выдан документ -						
Дата выдачи документа -						
Субъект РФ (фактическое проживание) -						
Адрес фактич	еского проживания -					
Адрес регистр	ации -					
Место работы/учебы -						
Адрес работы	/учебы -					
Поездки за границу/субъектам РФ -						
Наличие конта	акта с больными ОРЗ/ОІ	РВИ -				
Категория пац	циента -					
Дата и время	готовности исследован	ия -				
*Комментарий:	Комментарий: Исследование выполняется по технологии SmartAmp на картриджной системе "LifePad" (производитель ОО "СМАРТЛАЙФКЕА"). Выявляет все распространенные штаммы коронавируса, в том числе вариант "Омикрон" его сублинии. Срок действия теста составляет 48 часов с момента готовности результата (дата и время указаны на бланке). Лаборатория включена в перечень организаций, допущенных к проведению исследований на новуг коронавирусную инфекцию Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей благополучия человека (Роспотребнадзор).					
	торного исследования не являеп ния, лечения пациента, интерпр		абораторных исследований о	пределяется леч	ащим врачом.	
ISO 9001:2015 (серт ISO 15189-2012 (сер	ний обеспечено сертифицирован ификат соответствия № RU.097A этификат № SIS520822S160, дей ctice (GLP) (сертификат № SIS52 ИТОГОВЫЙ РЕЗУЛЬТ Страница 1	ом.00402), действителен до оствителен до 22.08.2023) 0822S161, действителен АТ Врач КЛД: из 2	о 30.05.2025 г.) до 22.08.2023)	эй требованиям м	іеждународных стандартов:	
	Дата печати результата:	Результат выд	дал:			

Patient:							
Accession #:	Patient Identifiers:	Accession date:					
Date of birth:	Age:	Gender:					
Depart code:							
COVID-19, RNA SARS-COV-2							
Barcode #:	Sample #:	Specimen: Nasopharyngeal swab					
Test	Result	Reference range					
RNA SARS-COV-2, quality	Negative	Negative					
Test performed by the SmartAmp technology using LifePad cartridge system manufactured by «SmartLifeCare». The test kit detects all current strains of SARS-CoV-2, including the «Omicron» and its sublines. Laboratory is included in the List of organizations, approved to perform Novel Coronavirus Disease 2019 (COVID-19) testing by the Russian Federal Service for Surveillance on Consumer Rights Protection and Human Wellbeing (Rospotrebnadzor). Specimen collection time: Specimen collection date: Passport: Date of issue: Date of expiry: Authority: Nationality: Contact with COVID-19/ARVI patient: Test result verified:							

Quality of test results is assured by the QMS certified in compliance with:
ISO 9001:2015 (certificate # RU.097A.00402, date of expiry: 30.05.2025)
ISO 15189-2012 (certificate # SIS520822S160, date of expiry: 22.08.2023)
Good Laboratory Practice (GLP) (certificate # SIS520822S161, date of expiry: 22.08.2023)

FINAL REPORT

Page 1 of 1

Doctor:

Verified:

Result:

Issued:

(signature)