

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

БУДУЩАЯ МАМА

Штрихкод:	Вн.№:	Материал: Мазок из влагалища
-----------	-------	------------------------------

Параметр	Результат	Референсные значения	Ед. изм.
Флороценоз			
Количество клеток в образце	>50000	>50000	ГЭ/мл
ДНК Bacteria (общее количество бактерий)	2 · 10 ⁸	≥1 · 10 ⁶	ГЭ/мл
ДНК Lactobacillus spp.	2 · 10 ⁸		ГЭ/мл
ДНК Gardnerella vaginalis	2 · 10 ⁶		ГЭ/мл
ДНК Atopobium vaginae	Не обнаружено		ГЭ/мл
ДНК Enterobacteriaceae	Не обнаружено		ГЭ/мл
ДНК Staphylococcus spp.	Не обнаружено		ГЭ/мл
ДНК Streptococcus spp.	2 · 10 ³		ГЭ/мл
ДНК Ureaplasma parvum	3 · 10 ⁶		ГЭ/мл
ДНК Ureaplasma urealyticum	Не обнаружено		ГЭ/мл
ДНК Mycoplasma hominis	Не обнаружено		ГЭ/мл
ДНК Candida albicans	Не обнаружено		ГЭ/мл
ДНК Candida glabrata	Не обнаружено		ГЭ/мл
ДНК Candida krusei	Не обнаружено		ГЭ/мл
ДНК Candida parapsilosis/tropicalis	Не обнаружено		ГЭ/мл

Заключение к исследованию Флороценоз:

На основании соотношений концентраций ДНК микроорганизмов бактериальный вагиноз не установлен. Концентрация ДНК Ureaplasma parvum превышает 10⁶ГЭ/мл.

NCMT

ДНК Neisseria gonorrhoeae	Не обнаружено	Не обнаружено	ГЭ/мл
ДНК Chlamydia trachomatis	Обнаружено <10 ³	Не обнаружено	ГЭ/мл
ДНК Mycoplasma genitalium	Не обнаружено	Не обнаружено	ГЭ/мл
ДНК Trichomonas vaginalis	Не обнаружено	Не обнаружено	ГЭ/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:

ISO 9001:2015 (сертификат соответствия № RU.QM075.00402), действителен до 30.05.2025 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

Дата готовности результата:

Дата печати результата:

Результат выдал:

подпись

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

БУДУЩАЯ МАМА

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

Параметр	Результат	Референсные значения
Anti-Treponema pallidum (антитела к Treponema pallidum, суммарные)	Не обнаружено	Не обнаружено
Тест-система Anti-Treponema pallidum: ARCHITECT Syphilis TP		
Anti-HIV1,2/Ag p24 (качественное суммарное определение антител к 1 и 2 типу вируса иммунодефицита человека и антигена p24)	Отрицательный	Отрицательный
Название и серия тест-системы, ИФА 1 - Architect "HIV Ag/Ab Combo" 68434BE00 Срок годности тест-системы, ИФА 1 - 25.05.2025		
HBsAg (качественное определение поверхностного антигена вируса гепатита В)	Не обнаружено	Не обнаружено
Тест-система HBsAg (скрининг) - Architect "HBsAg Qualitative II"		
Anti-HCV (качественное суммарное определение антител к вирусу гепатита С)	Не обнаружено	Не обнаружено
Тест-система anti-HCV (скрининг) - "Architect Anti-HCV"		
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: ISO 9001:2015 (сертификат соответствия № RU.QM075.00402), действителен до 30.05.2025 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

Дата готовности результата:

Дата печати результата:

Результат выдал:

подпись

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

БУДУЩАЯ МАМА

Штрихкод:	Вн.№:	Материал: Кровь (сыворотка)		
Параметр	Результат	Референсные значения	Ед. изм.	
Anti-B19 IgG (качественное определение антител класса IgG к парвовирусу B19)	ОБНАРУЖЕНО	Не обнаружено		
Anti-CMV IgG, количественное определение антител класса IgG к цитомегаловирусу	325.0 ▲	<6.0 - не обнаружены; ≥6.0 - обнаружены	АЕ/мл	
Anti-Rubella IgG, количественное определение антител класса IgG к вирусу краснухи	15.0 ▲	<5.0 - не обнаружено; 5.0-10.0 - серая зона (погран.результат); >10.0 - обнаружено	МЕ/мл	
Anti-Toxo IgG, количественное определение антител класса IgG к возбудителю токсоплазмоза	0	<1.6 - не обнаружены; от 1.6 до 3.0 - сомнительный результат; от 3.0 - обнаружены	МЕ/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:
ISO 9001:2015 (сертификат соответствия № RU.QM075.00402), действителен до 30.05.2025 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

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

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

БУДУЩАЯ МАМА

Штрихкод:	Вн.№:	Материал: Мазок/отделяемое из влагалища и цервикального канала
-----------	-------	--

Параметр	Результат
----------	-----------

Цервикальный канал

Лейкоциты (с), в п/зр	3-5
Эритроциты (с), в п/зр	не обнаружены
Эпителиальные клетки (с), в п/зр	умеренно
Микрофлора (с)	палочки; незначительное кол-во
Слизь (с)	умеренно
Дрожжеподобные грибы (с)	не обнаружены
Диплококки (с)	не обнаружены
Трихомонады (с)	не обнаружены

Влагалище

Лейкоциты (v), в п/зр	5-10
Эритроциты (v), в п/зр	не обнаружены
Эпителиальные клетки (v), в п/зр	много
Соотношение лейкоцитов и эпителиальных клеток (v)	<1:1
В норме соотношение полиморфноядерных лейкоцитов к клеткам вагинального эпителия <1:1.	
Микрофлора (v)	палочки; умеренное кол-во
Ключевые клетки (v)	не обнаружены
Слизь (v)	умеренно
Дрожжеподобные грибы (v)	не обнаружены
Диплококки (v)	не обнаружены
Трихомонады (v)	не обнаружены

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:
ISO 9001:2015 (сертификат соответствия № RU.QM075.00402), действителен до 30.05.2025 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

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

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

БУДУЩАЯ МАМА

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

Параметр	Результат	Результат (коэффициент позитивности)	Интерпретация
Антитела к вирусу простого герпеса 1 типа (anti-HSV 1, ВПГ-1), IgG	ОБНАРУЖЕНО	1.30 ▲	<0.90 - не обнаружено; 0.90-1.10 - серая зона (погран.результат); >1.10 - обнаружено
Антитела к вирусу простого герпеса 2 типа (anti-HSV 2, ВПГ-2), IgG	Не обнаружено	0.20	<0.90 - не обнаружено; 0.90-1.10 - серая зона (погран.результат); >1.10 - обнаружено

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:
ISO 9001:2015 (сертификат соответствия № RU.QM075.00402), действителен до 30.05.2025 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

Дата готовности результата:

Дата печати результата:

Результат выдал:

подпись