

Пациент:			
Заказ №:	Код пациента:	Дата регистрации:	
Дата рождения:	Возраст:	Пол: мужской	
ЛПУ:			Код ЛПУ:

ОПРЕДЕЛЕНИЕ АНТИТЕЛ К SARS-COV-2

Штрих-код:	Вн.№:	Материал: Кровь (сыворотка)
Дата взятия биоматериала:		
Дата первого введения вакцины:		
Дата второго введения вакцины:		
Наименование вакцины: ЭпиВакКорона		
Наименование учреждения, где проводилась вакцинация:		

Параметр	Результат	Референсные значения
Выявление специфических антител IgG к антигенам вакцины ЭпиВакКорона, качественное определение	Не обнаружено	Не обнаружено
Коэффициент позитивности	0.3	<0.8 - не обнаружено; ≥0.8 - <1.2 серая зона (пограничный результат); ≥1.2 - обнаружено

Комментарий:
Исследование выполнено методом иммуноферментного анализа (ИФА) на тест-системе SARS-CoV-2-IgG-Вектор (производитель ФБУН ГНЦ ВБ "Вектор" Роспотребнадзора).
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 № 0570.2018, действителен до 31.05.2024 г.) ISO 15189:2012 (сертификат GC-MARK® Verified laboratory competence № 539979 GC, действителен до 18.08.2021 г.)

ИТОГОВЫЙ РЕЗУЛЬТАТ **Врач КЛД:**

Страница 1 из 1

Дата готовности результата:

Дата печати результата:

Результат выдал: