

| | | |
|----------------|---------------|-------------------|
| Пациент: | | |
| Заказ: | Код пациента: | Дата регистрации: |
| Дата рождения: | Возраст: | Пол: |
| ЛПУ: | Код ЛПУ: | |

ПЦР, ВИРУСНЫЕ ГЕПАТИТЫ

| | | |
|-----------|-------|------------------------------|
| Штрихкод: | Вн.№: | Материал: Кровь с ЭДТА, 6 мл |
|-----------|-------|------------------------------|

| Параметр | Результат | Референсные значения | Ед. изм. |
|---|-----------------------------|----------------------|----------|
| РНК Вируса гепатита С (количественное исследование) | Обнаружено менее 300 | Не обнаружено | МЕ/мл |

Комментарий к РНК вируса гепатита С (количественное исследование):
Исследование выполнено с помощью наборов реагентов АмплиСенс® HCV-Монитор-FL (линейный диапазон измерения 300-100000000 МЕ/мл) и АмплиСенс® HCV-FL (аналитическая чувствительность 100 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.097A.00402), действителен до 30.05.2025 г.)
ISO 15189:2012 (сертификат № SIS520822S160, действителен до 22.08.2024 г.)
Good Laboratory Practice (GLP) (сертификат № SIS520822S161, действителен до 22.08.2024 г.)

ИТОГОВЫЙ РЕЗУЛЬТАТ Врач

Страница 1 из 1

Дата готовности результата:

Дата печати результата:

Результат выдал: _____
подпись

| | | |
|----------------|---------------|-------------------|
| Пациент: | | |
| Заказ: | Код пациента: | Дата регистрации: |
| Дата рождения: | Возраст: | Пол: |
| ЛПУ: | Код ЛПУ: | |

ПЦР, ВИРУСНЫЕ ГЕПАТИТЫ

| | | |
|-----------|-------|------------------------------|
| Штрихкод: | Вн.№: | Материал: Кровь с ЭДТА, 6 мл |
|-----------|-------|------------------------------|

| Параметр | Результат | Референсные значения | Ед. изм. |
|---|----------------|----------------------|----------|
| РНК Вируса гепатита С (количественное исследование) | $3 \cdot 10^3$ | Не обнаружено | МЕ/мл |

Комментарий к РНК вируса гепатита С (количественное исследование):

Исследование выполнено с помощью наборов реагентов АмплиСенс® HCV-Монитор-FL (линейный диапазон измерения 300-100000000 МЕ/мл) и АмплиСенс® HCV-FL (аналитическая чувствительность 100 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.097A.00402), действителен до 30.05.2025 г.)
ISO 15189:2012 (сертификат № SIS520822S160, действителен до 22.08.2024 г.)
Good Laboratory Practice (GLP) (сертификат № SIS520822S161, действителен до 22.08.2024 г.)

ИТОГОВЫЙ РЕЗУЛЬТАТ Врач

Страница 1 из 1

Дата готовности результата:

Дата печати результата:

Результат выдал: _____

подпись

| | | |
|----------------|---------------|-------------------|
| Пациент: | | |
| Заказ: | Код пациента: | Дата регистрации: |
| Дата рождения: | Возраст: | Пол: |
| ЛПУ: | Код ЛПУ: | |

ПЦР, ВИРУСНЫЕ ГЕПАТИТЫ

| | | |
|-----------|-------|------------------------------|
| Штрихкод: | Вн.№: | Материал: Кровь с ЭДТА, 6 мл |
|-----------|-------|------------------------------|

| Параметр | Результат | Референсные значения | Ед. изм. |
|---|---------------|----------------------|----------|
| РНК Вируса гепатита С (количественное исследование) | Не обнаружено | Не обнаружено | МЕ/мл |

Комментарий к РНК вируса гепатита С (количественное исследование):

Исследование выполнено с помощью наборов реагентов АмплиСенс® HCV-Монитор-FL (линейный диапазон измерения 300-100000000 МЕ/мл) и АмплиСенс® HCV-FL (аналитическая чувствительность 100 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.097A.00402), действителен до 30.05.2025 г.)

ISO 15189:2012 (сертификат № SIS520822S160, действителен до 22.08.2024 г.)

Good Laboratory Practice (GLP) (сертификат № SIS520822S161, действителен до 22.08.2024 г.)

ИТОГОВЫЙ РЕЗУЛЬТАТ Врач

Страница 1 из 1

Дата готовности результата:

Дата печати результата:

Результат выдал:

подпись