

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

ИССЛЕДОВАНИЕ ИММУННОГО СТАТУСА

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

| Параметр | Результат | Референсные значения | Ед. изм. |
|--|-----------|----------------------|--------------------|
| Исследование субпопуляций лимфоцитов, расширенная панель | | | |
| Иммунорегуляторный индекс | | | |
| Т-лимфоциты (CD3+ CD19-), относительное количество | 79.0 | 61.0 — 85.0 | % |
| Т-лимфоциты (CD3+ CD19-), абсолютное количество | 1.570 | 0.946 — 2.079 | 10 ⁹ /л |
| Т-хелперы (CD3+ CD4+), относительное количество | 47.0 | 35.0 — 55.0 | % |
| Т-хелперы (CD3+ CD4+), абсолютное количество | 0.934 | 0.576 — 1.336 | 10 ⁹ /л |
| Т-цитотоксические лимфоциты (CD3+ CD8+), относительное количество | 27.0 | 19.0 — 35.0 | % |
| Т-цитотоксические лимфоциты (CD3+ CD8+), абсолютное количество | 0.537 | 0.372 — 0.974 | 10 ⁹ /л |
| Иммунорегуляторный индекс (Т-хелперы / Т-цитотоксические), (CD3+ CD4+ / CD3+ CD8+) | 1.741 | 1.500 — 2.600 | |
| В-лимфоциты (CD3- CD19+), относительное количество | 7.0 | 7.0 — 17.0 | % |
| В-лимфоциты (CD3- CD19+), абсолютное количество | 0.139 | 0.111 — 0.376 | 10 ⁹ /л |
| Активированные Т-лимфоциты с фенотипом (CD3+ HLA-DR+), относительное количество | 2.0 | 0.5 — 6.0 | % |
| Активированные Т-лимфоциты с фенотипом (CD3+ HLA-DR+), абсолютное количество | 0.040 | 0.007 — 0.165 | 10 ⁹ /л |
| Лимфоциты с фенотипом HLA-DR+, относительное количество | 8 | 6 — 20 | % |
| Лимфоциты с фенотипом HLA-DR+, абсолютное количество | 0.159 | 0.150 — 0.500 | 10 ⁹ /л |
| NK-клетки общие (CD3- CD16+ CD56+), относительное количество | 11 | 8 — 18 | % |

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

Страница 3 из 8

Дата готовности результата: _____

Дата печати результата: _____

Результат выдал: _____

подпись

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

ИССЛЕДОВАНИЕ ИММУННОГО СТАТУСА

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

| Параметр | Результат | Референсные значения | Ед. изм. |
|--|-----------|----------------------|--------------------|
| NK-клетки общие (CD3- CD16+ CD56+), абсолютное количество | 0.219 | 0.123 — 0.369 | 10 ⁹ /л |
| Активированные Т-клетки с маркерами NK-клеток (CD3+ CD56+), относительное количество | 5.0 | 0.5 — 6.0 | % |
| Активированные Т-клетки с маркерами NK-клеток (CD3+ CD56+), абсолютное количество | 0.099 | 0.007 — 0.165 | 10 ⁹ /л |
| NK-клетки с фенотипом (CD45+ CD3- CD56+), относительное количество | 11 | 10 — 20 | % |
| Маркер активации лимфоцитов CD95+, (FAS/APO-1) | 51 | 23 — 60 | % |
| Активированные цитотоксические Т-лимфоциты (CD45+ CD8+ CD38+) | 10 | 10 — 20 | % |
| Процент активированных Т-цитотоксических лимфоцитов с маркером CD38+ | 38 | 20 — 50 | % |
| Маркер ранней активации, Т-лимфоциты с фенотипом (CD45+ CD3+ CD25+) | 5 | 0 — 5 | % |

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 22.08.2023 г.)
 Good Laboratory Practice (GLP) (сертификат № SIS520822S161, действителен до 22.08.2023 г.)

ИТОГОВЫЙ РЕЗУЛЬТАТ **Врач КЛД:**

Страница 4 из 8

Дата готовности результата: _____

Дата печати результата: _____

Результат выдал: _____

подпись