

Пациент: ОБРАЗЕЦ

№ заявки:

Возраст: 28 л.

Пол: Ж

Дата взятия:

Дата выполнения:

Биоматериал: Сыворотка крови

Метод: ИФА, ИХЛА



Онкомаркеры

Анализ	Результат	Референсный диапазон			Ед. изм.
		Низкий	Нормальный уровень	Высокий	
Альфафетопротеин	▼ 1,21	0,50		5,50	МЕ/мл
<i>Для беременных женщин</i>					
Срок беременности	Медиана, МЕ/мл	Референтные пределы, МЕ/мл			
14 нед.	20,10	9,01 - 46,50			
15 нед.	24,70	11,90 - 52,52			
16 нед.	29,00	13,71 - 64,01			
17 нед.	33,60	16,18 - 72,34			
18 нед.	38,30	19,07 - 86,21			
19 нед.	47,00	24,20 - 96,70			
20 нед.	52,78	27,60 - 112,80			
21 нед.	62,07	32,28 - 142,20			
22 нед.	77,97	34,76 - 162,51			
РЭА	0,55			5,00	нг/мл
<i>Исследование выполнено методом ИХЛА (иммунохемилюминесцентный анализ) на тест-системах "Alinity CEA (раковоэмбриональный антиген)"</i>					
СА-19-9	<2			37	МЕ/мл
<i>Исследование выполнено методом ИХЛА (иммунохемилюминесцентный анализ) на тест-системах Alinity CA 19-9XR</i>					
СА-15-3	7,1			31,3	МЕ/мл
<i>Исследование выполнено методом ИХЛА (иммунохемилюминесцентный анализ) на тест-системах Architect CA 15-3</i>					
СА-125	15			35	МЕ/мл
<i>Исследование выполнено методом ИХЛА (иммунохемилюминесцентный анализ) на тест-системах Alinity CA 125 II</i>					
СА 72-4	3,24			6,90	Ед/мл
<i>Комментарий: Предел аналитической чувствительности метода, заявленный производителем тест-системы, составляет 0.2 Е/мл. Значения менее 0.2 Е/мл не имеют аналитической значимости.</i>					
<i>Определение уровня онкомаркеров не может использоваться для ранней диагностики онкологических заболеваний и первичного скрининга в группах риска. Выявление повышенного уровня онкомаркеров не является достаточным для установления диагноза. Интерпретация полученных результатов исследования проводится только врачом с учетом данных осмотра, других лабораторных и инструментальных исследований.</i>					
Антиген плоскоклеточной карциномы (SCCA)	1,2			1,5	нг/мл
<i>Исследование выполнено методом ИХЛА (иммунохемилюминесцентный анализ) на тест-системах Alinity SCC (плоскоклеточный рак)</i>					

Пациент: ОБРАЗЕЦ

№ заявки:

Возраст: 28 л.

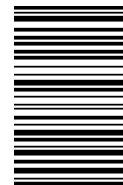
Пол: Ж

Дата взятия:

Дата выполнения:

Биоматериал: Сыворотка крови

Метод: ИФА, ИХЛА



Врач КДЛ: _____

Одобрено:

Система управления и менеджмента качества лаборатории сертифицирована по стандартам ГОСТ Р ИСО 15189.

Лаборатория регулярно проходит внешнюю оценку качества клинических лабораторных исследований по отечественным (ФСВОК) и международным (RIQAS, RfB, ERNDIM) программам. ООО «ХромсистемсЛаб» является членом ассоциации "Федерация Лабораторной Медицины", сотрудники ООО «ХромсистемсЛаб» входят в состав комитета по хроматографическим методам исследований и хромато-масс-спектрометрии.



Лицензия: Л041-01137-77/00368418 от 23.09.2020 г.

- ▼ - Данный показатель находится в нижней границе нормы, рекомендуем обратить на него внимание.
- ▲ - Данный показатель находится в верхней границе нормы, рекомендуем обратить на него внимание.
- - Данный показатель ниже нормы, рекомендуем обратиться за консультацией к специалисту и вовремя отследить изменения.
- +

Результаты анализов не являются диагнозом, но помогают в его постановке. Не пытайтесь интерпретировать их самостоятельно. Многие изменения индивидуальны, помочь разобраться в них может только специалист.

Результаты, которые отображены в виде числа со знаком <, необходимо расценивать как результат меньше предела количественного обнаружения методики и оборудования на котором выполнялся анализ.