

Україна, 04071, м. Київ, вул.
Ярославська, буд.5/2
+380 44 338 06 03

www.nikolab.com.ua
mail@nikolab.com.ua



EXAMINATION RESULTS
In-vitro diagnostics for SARS-CoV-2

РЕЗУЛЬТАТИ ДОСЛІДЖЕННЯ
In-vitro діагностика SARS-CoV-2

Licensed by the MoH of Ukraine
Ліцензія МОЗ України
AE № 638133 since 05.02.2015
Certificate of compliance
Свідоцтво про атестацію
ПТ 372/20 від 25.09.2020
ПТ 372/20 since 25.09.2020

Пациент: [REDACTED], 18.05.1995
Patient: TANTSURA MYKOLA

Стать: Чоловіча /
Sex: Male

Лікар:
Doctor:

Замовлення: 838818
Order:

Дата реєстрації: 09.12.2021 8:54:23
Registration Date:

Матеріал: Назо- та/або орофарингеальний мазок /
Material: Nasal and/or oropharyngeal swab



INDICATOR / ПОКАЗНИК	RESULT / РЕЗУЛЬТАТ	REFERENCE VALUES / РЕФЕРЕНТНІ ЗНАЧЕННЯ
ПЛР. Визначення РНК Коронавірусу SARS-CoV-2 COVID-19 методом зворотної транскрипції / Real-Time Polymerase Chain Reaction (RT-PCR) detecting RNA of the SARS-CoV-2 virus Real-Time Polymerase Chain Reaction (RT-PCR) detecting RNA of the SARS-CoV-2 virus	(+) /(+) positive	(+) / (+) positive Аналітична чутливість (LoD) ПЛР тест-системи для визначення РНК Коронавірусу SARS-CoV2 COVID 19 методом зворотної транскрипції становить 7-10 копій РНК/реакцію / Limit of detection (LoD, analytical sensitivity) of the PCR test system for the determination of RNA Coronavirus SARS-CoV2 COVID 19 with reverse transcription is 7-10 copies of RNA / reaction A set of real-time PCR reagents for the detection of SARS-CoV-2 coronavirus and endogenous control - Poly Diagnostics SARS-CoV-2 real-time PCR. Registration - ua-pd-declaration-PD1-2 від 2020.09.22 Device manufacturer company: Bio-Rad Laboratories, Inc., 5731 W. Las Positas Blvd., Pleasanton, CA 94588 USA CFX96TM

NOTES:
ПРИМІТКИ:



Validator:
Валідатор:

Бобко Т.

09.12.2021 15:17:32

The test results are not a clinical diagnosis and require medical advice.
Результати досліджень не є клінічним діагнозом і потребують консультації лікаря.