

Україна, 03035, м. Київ, вул.
Василя Липківського, буд.14/18
+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 for 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: Панасюк Тетяна, 19.07.2004 FB673592

Patient: PANASIUK TETIANA

Стать: Жіноча/

Sex: Female

Лікар:

Doctor:

Замовлення:
Order: 381210

Дата реєстрації:
Registration date: 28.11.2021 08:23:52

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



INDICATOR / ПОКАЗНИК	RESULT / РЕЗУЛЬТАТ	REFERENCE VALUES / РЕФЕРЕНТНІ ЗНАЧЕННЯ
ПЛР. Визначення РНК Коронавірусу SARS-CoV-2 COVID-19 методом зворотньої 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	(-) негативний / (-) negative	(-) негативний / (-) negative Аналітична чутливість (LoD) ПЛР тест-системи для визначення РНК Коронавірусу SARS-CoV2 COVID 19 методом зворотньої 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 the reverse transcription is 7-10 copies of RNA / reaction A set of real-time 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:

Василенко В.С.

28.11.2021 18:59:13

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