

CSD Medical Laboratory +38(080)033-00-75



РЕЗУЛЬТАТИ ДОСЛІДЖЕНЬ

Пацієнт: Pidenko Dmytro Дата народження: 24-12-1996

Стать: Чоловіча

Замовлення: CS5709512

Дата забору: 13-11-2021 12:32 Дата виконання: 14-11-2021 10:40 **Забірний пункт:** Київ, вул.

Вишгородська 33

показник	РЕЗУЛЬТАТ	од.	РЕФЕРЕНТНІ ЗНАЧЕННЯ
Хроматографічний імуноферментний аналіз для якісного виявлення антигенів SARS-CoV-2, наявних у носоглотці людини	не виявлено		не виявлено
(SARS-CoV-2 Rapid Antigen Test)	не виявлено		не виявлено
	14-11-2021 10:40		
Заключення:Антиген коронавірусу SARS-CoV-2	не виявлено (тест		не виявлено (тест
	негативний)		негативний)
	14-11-2021 10:40		
*При проведенні експрес-тесту (імунохроматографічний метод, якісн	е дослідження) використову	ють тесп	1-
системи, які розроблені та затверджені відповідно до Директиви 98/7	79/EC для in vitro діагностикі	ιi	
сертифіковані на відповідність Європейським стандартам EN ISO 900.	1 ma ISO 13485		

^{*} Товариство з обмеженою відповідальністю «СІ ЕС ДІ ЛАБ» ЄДРПОУ 42519264 Ліцензія МОЗ України Наказ №

Виконавці:

Шаболтас Вікторія Олексіївна



⁸¹¹ від 11.04.2019

^{*}Результати досліджень не є клінічним діагнозом і потребують консультації лікаря.



CSD Medical Laboratory +38(080)033-00-75



Test Results

Patient: **Pidenko Dmytro**Date of Birth: **24-12-1996**

Sex: Male

Order: **CS5709512**

Collection date: 13-11-2021 12:32 Report date: 14-11-2021 10:40 Sampling point: Kiev, st. Vishgorodska 33

TEST	RESULT	UNITS	REFERENCE INTERVAL
Chromatographic enzyme analysis for the detection of SARS-CoV-2 antigens detected in the nasopharyngeal population (SARS-CoV-2 Rapid Antigen Test)	not detected		not detected
	14-11-2021 10:40		
Conclusion Ag SARS-CoV-2	not detected (negative)		not detected (negative)
	14-11-2021 10:40		
* For conducting of a rapid test (immunochromatographic method) the test-systen	ns that were designed and a	innroved in	

^{*} For conducting of a rapid test (immunochromatographic method) the test-systems that were designed and approved in line with Directive 98/79/EC for in vitro diagnostics, and certified in accordance with European Standards EN ISO 9001 and ISO 13485 was used.

Test was conducted by:

SHABOLTAS VIKTORIIA



^{*}CSD LAB Limited Liability Company License of the Ministry of Health of Ukraine Order № 811 dated 11.04.2019

^{*}The test results are not a clinical diagnosis and require the doctor's consultation.