

+380 44 338 06 03

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

EXAMINATION RESULTSIn-vitro diagnostics for SARS-CoV-2

РЕЗУЛЬТАТИ ДОСЛІДЖЕННЯ In-vitro діагностика SARS-CoV-2

Licensed by the MoH of Ukraine Ліцензія MO3 України
AE № 638133 since 05.02.2015
Certificate of complience
Свідоцтво про аттестацію
ПТ 372/20 від 25.09.2020
ПТ 372/20 since 25.09.2020

Пацієнт: PROTSENKO ANASTASIIA FT073574. 27.04.1989

Patient:

Стать: Жіноча / Sex: Female

Лікар: Doctor:

Замовлення: 969948

Order:

Дата реєстрації:

Registration Date 17.12.2021 8:09:47

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



INDICATOR /
ПОКАЗНИКRESULT /
РЕЗУЛЬТАТREFERENCE 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

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 reverse transcription is 7-10 copies of RNA / reaction

Device manufacturer company: Bio-Rad Laboratories, Inc., 5731 W. Las Positas Blvd., Pleasanton. CA 94588 USA CFX96TM

NOTES: ПРИМІТКИ:



Validator: Валідатор:

Севрюков І. Ю.

17.12.2021 17:39:37