

+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
Свідчення про атестацію
ПТ 372/20 від 25.09.2020
ПТ 372/20 since 25.09.2020

Пациент: **PROTSENKO ANASTASIIA FT073574, 27.04.1989**

Patient:

Стать: **Жіноча /**
Sex: **Female**

Лікар:
Doctor:

Замовлення: **369857**
Order:

Дата реєстрації: **02.11.2021 8:09:47**
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**

(-) негативний / (-) negative (-) негативний / (-) negative

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

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

NOTES:
ПРИМІТКИ:



Validator:
Валідатор:

Севрюков І. Ю.

02.11.2021 17:39:37

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