

+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 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: **LEVCHENKO OLHA FV253369**, **12.08.1966** 

Patient:

Стать: Жіноча / Sex: Female

Лікар: Doctor:

Замовлення: 969950

Order:

Дата реєстрації:

Registration Date: 12.12.2021 8:23:53

Матеріал: Назо- та/або орофарингеальний мазок /

Material: Nasal and/or oropharyngeal swab



INDICATOR /<br/>ПОКАЗНИКRESULT /<br/>РЕЗУЛЬТАТREFERENCE VALUES /<br/>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 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.

12.12.2021 16:03:46