

РЕЗУЛЬТАТИ ДОСЛІДЖЕНЬ

| | | | |
|---------------------|------------|--------------------------|------------------|
| Пацієнт: | | Лаб. № замовлення | |
| Дата народж. | 30.04.2003 | Код замовлення: | - |
| Стать: | Жіноча | Дата замовлення: | 08.12.2024 12:27 |
| Коментарі: | | | |

ВПЛ, 14 генотипів, схвалений FDA, з ідентифікацією 16, 18 типів – якісний

| Параметри | Опис |
|---------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Тип матеріалу: | урогенітальний зішкріб (жіночий) |
| ВПЛ 16 типу: | виявлено |
| ВПЛ 18 типу: | не виявлено |
| Інші високоонкогенні ВПЛ 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, 68 типів: | не виявлено |
| Заключення: | В досліджуваному зразку біоматеріалу ВПЛ 16 типу виявлено, ВПЛ 18 типу не виявлено, інших високоонкогенних типів ВПЛ не виявлено. |
| Додаткова інформація: | Дослідження виконується методом ПЛР в режимі реального часу та ґрунтується на повністю автоматизованій підготовці зразків з подальшою ПЛР-ампліфікацією та виявленням. Дослідження проводиться з використанням тесту для виявлення ДНК онкогенних (високого ризику) типів ВПЛ у зразку, взятому з шийки матки. Тест схвалений FDA для первинного ВПЛ скринінгу та відповідає клінічній настанові СРШМ від 18.06.2024 №1057 |

Відповідальна особа
Завідувач Лабораторії молекулярно-генетичного аналізу
Покровська Т.О.



РЕЗУЛЬТАТИ ДОСЛІДЖЕНЬ

| | | | |
|---------------------|------------|--------------------------|------------------|
| Пацієнт: | | Лаб. № замовлення | |
| Дата народж. | 13.05.1993 | Код замовлення: | - |
| Стать: | Жіноча | Дата замовлення: | 26.11.2024 11:02 |
| Коментарі: | | | |

ВПЛ, 14 генотипів, схвалений FDA, з ідентифікацією 16, 18 типів – якісний

| Параметри | Опис |
|---------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Тип матеріалу: | урогенітальний зішкріб (жіночий) |
| ВПЛ 16 типу: | не виявлено |
| ВПЛ 18 типу: | не виявлено |
| Інші високоонкогенні ВПЛ 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, 68 типів: | виявлено ДНК одного із типів ВПЛ |
| Заключення: | В досліджуваному зразку біоматеріалу ВПЛ 16 та 18 типів не виявлено, однак виявлено інший високоонкогенний тип ВПЛ. |
| Додаткова інформація: | Дослідження виконується методом ПЛР в режимі реального часу та ґрунтується на повністю автоматизованій підготовці зразків з подальшою ПЛР-ампліфікацією та виявленням. Дослідження проводиться з використанням тесту для виявлення ДНК онкогенних (високого ризику) типів ВПЛ у зразку, взятому з шийки матки. Тест схвалений FDA для первинного ВПЛ скринінгу та відповідає клінічній настанові СРШМ від 18.06.2024 №1057 |

Відповідальна особа
Завідувач Лабораторії молекулярно-генетичного аналізу
Покровська Т.О.



РЕЗУЛЬТАТИ ДОСЛІДЖЕНЬ

| | | | |
|---------------------|------------|--------------------------|------------------|
| Пацієнт: | | Лаб. № замовлення | |
| Дата народж. | 30.09.1991 | Код замовлення: | - |
| Стать: | Жіноча | Дата замовлення: | 19.11.2024 13:05 |
| Коментарі: | | | |

ВПЛ, 14 генотипів, схвалений FDA, з ідентифікацією 16, 18 типів – якісний

| Параметри | Опис |
|---------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Тип матеріалу: | урогенітальний зішкріб (жіночий) |
| ВПЛ 16 типу: | не виявлено |
| ВПЛ 18 типу: | виявлено |
| Інші високоонкогенні ВПЛ 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, 68 типів: | не виявлено |
| Заключення: | В досліджуваному зразку біоматеріалу ВПЛ 16 типу не виявлено, ВПЛ 18 типу виявлено, інших високоонкогенних типів ВПЛ не виявлено. |
| Додаткова інформація: | Дослідження виконується методом ПЛР в режимі реального часу та ґрунтується на повністю автоматизованій підготовці зразків з подальшою ПЛР-ампліфікацією та виявленням. Дослідження проводиться з використанням тесту для виявлення ДНК онкогенних (високого ризику) типів ВПЛ у зразку, взятому з шийки матки. Тест схвалений FDA для первинного ВПЛ скринінгу та відповідає клінічній настанові СРШМ від 18.06.2024 №1057 |

Відповідальна особа
Завідувач Лабораторії молекулярно-генетичного аналізу
Покровська Т.О.



Шановний клієнте! Результати лабораторних досліджень не є клінічним діагнозом. Для коректної інтерпретації результатів досліджень, зверніться, будь ласка, до лікаря. **Шановний лікарю!** Експерти ДІЛА надають інформаційну підтримку щодо трактування результатів лабораторного дослідження та інших професійних питань. Ліцензія МОЗ України АД №071280 від 22.11.2012 г. ТОВ «МІЛ «ДІЛА» сертифіковано згідно вимог міжнародного стандарту ISO 9001. Акредитаційний сертифікат вищої категорії МОЗУ МЗ № 014792 від 27.03.2020

РЕЗУЛЬТАТИ ДОСЛІДЖЕНЬ

| | | | |
|---------------------|------------|--------------------------|-----------------|
| Пацієнт: | | Лаб. № замовлення | |
| Дата народж. | 18.05.1986 | Код замовлення: | - |
| Стать: | Жіноча | Дата замовлення: | 09.12.2024 8:08 |
| Коментарі: | | | |

ВПЛ, 14 генотипів, схвалений FDA, з ідентифікацією 16, 18 типів – якісний

| Параметри | Опис |
|---------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Тип матеріалу: | урогенітальний зішкріб (жіночий) |
| ВПЛ 16 типу: | не виявлено |
| ВПЛ 18 типу: | не виявлено |
| Інші високоонкогенні ВПЛ 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, 68 типів: | не виявлено |
| Заключення: | В досліджуваному зразку біоматеріалу ВПЛ 16 та 18 типів не виявлено, інших високоонкогенних типів ВПЛ не виявлено. |
| Додаткова інформація: | Дослідження виконується методом ПЛР в режимі реального часу та ґрунтується на повністю автоматизованій підготовці зразків з подальшою ПЛР-ампліфікацією та виявленням. Дослідження проводиться з використанням тесту для виявлення ДНК онкогенних (високого ризику) типів ВПЛ у зразку, взятому з шийки матки. Тест схвалений FDA для первинного ВПЛ скринінгу та відповідає клінічній настанові СРШМ від 18.06.2024 №1057 |

Відповідальна особа
Завідувач Лабораторії молекулярно-генетичного аналізу
Покровська Т.О.



Шановний клієнте! Результати лабораторних досліджень не є клінічним діагнозом. Для коректної інтерпретації результатів досліджень, зверніться, будь ласка, до лікаря. Шановний лікарю! Експерти ДІЛА надають інформаційну підтримку щодо трактування результатів лабораторного дослідження та інших професійних питань. Ліцензія МОЗ України АД №071280 від 22.11.2012 г. ТОВ «МІЛ «ДІЛА» сертифіковано згідно вимог міжнародного стандарту ISO 9001. Акредитаційний сертифікат вищої категорії МОЗУ МЗ № 014792 від 27.03.2020