



Гарантія точності та достовірності результатів досліджень

Діагностичний центр ТОВ «МЛ «ДІЛА» акредитований Національним агентством з акредитації України на дослідження відповідно до ISO 15189:2022, атестат про акредитацію №30001 чинний до 18.10.2026

Україна, 01103, м. Київ, вул. Підвисоцького, 6а

🌐 📞 📧 dila.ua

📞 Інформаційно-сервісна служба: 0 800 21 78 97

РЕЗУЛЬТАТИ ДОСЛІДЖЕНЬ

Пацієнт:	Лаб. № замовлення
Дата народж. 16.12.1994	Код замовлення: -
Стать: Жіноча	Дата замовлення: 05.09.2025 9:21
Коментарі:	

Пап-тест методом рідинної цитології (технологія SurePath BD)

Комплекс №277 "Високочутливий скринінг раку шийки матки, схвалений FDA"

Параметри	Опис
Тип матеріалу:	урогенітальний зішкріб (жіночий)
Якість препарату:	задовільна: наявність від 5000 клітин плоского епітелію
Оцінка клітинного компоненту:	присутні компоненти ектоцервіксу, ендцервіксу та зони трансформації

Висновок (Bethesda 2014):	LSIL (Low-grade squamous intraepithelial lesion) - плоскоклітинне інтраепітеліальне ураження низького ступеня.
---------------------------	--

Додаткові дані:	Виявлено: Плоскоклітинна метаплазія Зміни, які відповідають легкій дисплазії клітин плоского епітелію.
-----------------	---

Рекомендації:	Консультація лікаря. Додаткові дані є інформаційною складовою бланку результату та не є діагнозом або інтерпретацією результатів дослідження. Додаткові дані можуть інтерпретуватися лише відповідним лікарем.
---------------	---

Цитологічне дослідження виконав:	Мамончук О.В.
----------------------------------	---------------

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

Комплекс №277 "Високочутливий скринінг раку шийки матки, схвалений FDA"

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.

Шановний лікарю! Експерти ДІЛА надають інформаційну підтримку щодо трактування результатів лабораторного дослідження та інших професійних питань. Система управління якістю сертифікована відповідно до міжнародного стандарту ISO 9001:2015 № UA231145 v.2

Шановний клієнте! Результати лабораторних досліджень не є клінічним діагнозом. Для коректної інтерпретації результатів досліджень, зверніться, будь ласка, до лікаря. Ліцензія МОЗ України АД №071280 від 22.11.2012 р.



Гарантія точності та достовірності результатів досліджень

Діагностичний центр ТОВ «МЛ «ДІЛА» акредитований Національним агентством з акредитації України на дослідження відповідно до ISO 15189:2022, атестат про акредитацію №30001 чинний до 18.10.2026

Україна, 01103, м. Київ, вул. Підвисоцького, 6а
🌐 [f](#) [i](#) [o](#) [dila.ua](#)

i Інформаційно-сервісна служба: **0 800 21 78 87**

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