

значения

Комплекс исследований после COVID-19 (оптимальный)

Клинический анализ крови с лейкоцитарной формулой и СОЭ (с микроскопией мазка крови при выявлении патологических изменений) (венозная кровь)

Дата исследования: 05.01.2022;

Гемоглобин	105-	г/л	117 - 155
Эритроциты	3.52--	x10 ¹² /л	3.8 - 5.1
Гематокрит	32.3--	%	35 - 45
Средний объем эритроцитов (MCV)	92	фл	80 - 100
Среднее содержание Hb в эритроците (MCH)	29.8	пг	27 - 34
Средняя концентрация Hb в эритроцитах (MCHC)	325	г/л	300 - 380
Цветовой показатель	0.89		0.85 - 1.00
Тромбоциты	307	x10 ⁹ /л	180 - 320
Лейкоциты	10.86	x10 ⁹ /л	4.5 - 11.3
Незрелые гранулоциты	0.05	10 ⁹ /л	0 - 0.09

К данному параметру относятся незрелые клетки гранулоцитарного ряда, которые в незначимом количестве могут присутствовать в периферической крови. Данный параметр может отражать динамику воспалительного процесса более чувствительно, чем палочкоядерные нейтрофилы.

Незрелые гранулоциты %

0.5 %

Рекомендуется оценивать абсолютное значение параметра.

Нейтрофилы сегментоядерные	7.73	x10 ⁹ /л	1,60 - 7,90
Нейтрофилы сегментоядерные %	71.1	%	47 - 72
Эозинофилы	0.05	x10 ⁹ /л	0.02 - 0.30
Эозинофилы %	0.5--	%	1 - 5
Базофилы	0.04	x10 ⁹ /л	0 - 0.07
Базофилы %	0.4	%	0 - 1
Моноциты	0.73++	x10 ⁹ /л	0.09 - 0.60
Моноциты %	6.7	%	3 - 11
Лимфоциты	2.31	x10 ⁹ /л	1.20 - 3.00
Лимфоциты %	21.3	%	19 - 37
СОЭ (по Вестергрену)	43++	мм/час	0 - 20

Общий анализ мочи

Дата исследования: 05.01.2022;

Удельный вес	1.021		1.015 - 1.03
pH	5.0-		5.5 - 7

Качество исследований обеспечено сертифицированной системой менеджмента качества, соответствующей требованиям ГОСТ Р ИСО 9001-2015 с учетом требований ГОСТ Р ИСО 15189-2015, сертификат № RUSEXP-RU-000130 от 29.12.2020 г.



Результат лабораторных исследований не является единственным параметром для постановки диагноза. За интерпретацией результатов Вы можете обратиться к врачам-консультантам нашего контакт-центра. Получая данный результат анализов, пациент подтверждает, что давал согласие на обработку своих ПДн 04.01.2022

значения

Комплекс исследований после COVID-19 (оптимальный)

Общий анализ мочи

Дата исследования: 05.01.2022;

Цвет	желтый		соломенный; соломенно-желтый; желтый
Прозрачность	неполная!!!		полная
Билирубин	не обнаружен		не обнаружен
Уробилиноген	<34	мкмоль/л	< 34
Глюкоза	0.0	ммоль/л	< 0.8
Кетоны	не обнаружено		не обнаружено
Общий белок	0.50+	г/л	< 0.14
Цилиндры гиалиновые	0	ед/в препарате	0 - 2
Цилиндры зернистые	не обнаружены	ед/ПЗ	не обнаружены
Цилиндры эпителиальные	не обнаружены	ед/ПЗ	не обнаружены
Эпителий плоский	4	клеток/ПЗ	0-10
Эпителий переходный	0	клеток/ПЗ	0 - 1
Эпителий почечный	не обнаружен	клеток/ПЗ	не обнаружен
Эритроциты	1	клеток/ПЗ	0 - 1
Аморфные кристаллы	не обнаружены	ед/ПЗ	не обнаружены
Кристаллы мочевой кислоты	не обнаружены	ед/ПЗ	не обнаружены
Кристаллы оксалата кальция	не обнаружены	ед/ПЗ	не обнаружены
Кристаллы трипельфосфатов	не обнаружены	ед/ПЗ	не обнаружены
Нитриты	не обнаружены		не обнаружены
Лейкоциты	3	клеток/ПЗ	0 - 5
Слизь	немного		немного
Бактерии	отсутствуют		отсутствуют
Альбумин	44	г/л	35 - 52
Дата исследования: 05.01.2022;			
Креатинин	64.0	мкмоль/л	44 - 88
Дата исследования: 05.01.2022;			
Мочевина	5.4	ммоль/л	2.6 - 6.4
Дата исследования: 05.01.2022;			

Качество исследований обеспечено сертифицированной системой менеджмента качества, соответствующей требованиям ГОСТ Р ИСО 9001-2015 с учетом требований ГОСТ Р ИСО 15189-2015, сертификат № RUSEXP-RU-000130 от 29.12.2020 г.



Результат лабораторных исследований не является единственным параметром для постановки диагноза. За интерпретацией результатов Вы можете обратиться к врачам-консультантам нашего контакт-центра. Получая данный результат анализов, пациент подтверждает, что давал согласие на обработку своих ПДн 04.01.2022

значения

Комплекс исследований после COVID-19 (оптимальный)

Гомоцистеин <i>Дата исследования: 05.01.2022;</i> <i>При дополнительном употреблении фолатов <12 мкмоль/л</i>	9.6	мкмоль/л	< 15 (Смотри текст)
C-реактивный белок <i>Дата исследования: 05.01.2022;</i>	5.64+	мг/л	< 5
Ревматоидный фактор <i>Дата исследования: 05.01.2022;</i>	8.6	МЕ/мл	< 14
Индекс атерогенности (ХС общий, ЛПВП) <i>Дата исследования: 05.01.2022;</i>			
Холестерин общий <i>Нормальный уровень <5,18</i> <i>Умеренно-повышенный 5,18-6,19</i> <i>Высокий уровень >6,22</i>	3.85	ммоль/л	Смотри текст
Холестерин-ЛПВП <i>>1.68 ммоль/л - риск отсутствует</i> <i>1.15-1,68 ммоль/л - умеренный риск</i> <i><1.15 ммоль/л - высокий риск</i>	1.34-	ммоль/л	Смотри текст
Индекс атерогенности	1.87		< 2.2
Глюкоза (фторид) <i>Дата исследования: 05.01.2022;</i> <i>Клинические рекомендации МЗ РФ по СД - КР286 и КР290 от 2019г</i>	5.38	ммоль/л	4.11 - 6.1 (Смотри текст)
Гликированный гемоглобин (HbA1c) <i>Дата исследования: 05.01.2022;</i> <i>Исследование выполнено на анализаторе Variant II Turbo (эталонным методом, сертифицированным Национальной программой по стандартизации гликогемоглобина (NGSP) и Международной федерацией по клинической химии и лабораторной медицины (IFCC)).</i> <i>Гликированный гемоглобин (HbA1c) - показатель, отражающий среднее содержание сахара в крови за последние три месяца.</i> <i>Анализ крови на "Гликированный гемоглобин" необходим для:</i> <i>- своевременного выявления скрытого сахарного диабета</i> <i>- ранней диагностики сахарного диабета 1 и 2 типа</i> <i>- контроля лечения диабета</i> <i>Анализ на "Гликированный гемоглобин" более информативен и удобен по сравнению со стандартным определением уровня сахара натощак и с тестом на толерантность к глюкозе.</i> <i>В случае, если Вы подвержены факторам риска:</i> <i>Регулярное обследование (1 раз в год) на уровень "Гликированного гемоглобина (HbA1c)" позволит Вам не упустить момент начала заболевания сахарным диабетом и выявить скрытый сахарный диабет.</i> <i>В случае, если Вам уже поставлен диагноз "Сахарный диабет":</i> <i>Необходимо сдавать анализ на "Гликированный гемоглобин (HbA1c)" регулярно: 1 раз в 3 месяца для контроля и корректировки назначенной терапии.</i> <i>В случае выявления повышенного уровня "Гликированного гемоглобина", необходимо обратиться к врачу-эндокринологу.</i>	5.4	%	4.5 - 6.3
Аланинаминотрансфераза (АЛТ) <i>Дата исследования: 05.01.2022;</i>	9.6	Ед/л	< 33

Качество исследований обеспечено сертифицированной системой менеджмента качества, соответствующей требованиям ГОСТ Р ИСО 9001-2015 с учетом требований ГОСТ Р ИСО 15189-2015, сертификат № RUSEXP-RU-000130 от 29.12.2020 г.



Результат лабораторных исследований не является единственным параметром для постановки диагноза. За интерпретацией результатов Вы можете обратиться к врачам-консультантам нашего контакт-центра. Получая данный результат анализов, пациент подтверждает, что давал согласие на обработку своих ПДн 04.01.2022

значения

Комплекс исследований после COVID-19 (оптимальный)

Аспартатаминотрансфераза (АСТ) <i>Дата исследования: 05.01.2022;</i>	11.9	Ед/л	< 32
Лактатдегидрогеназа (ЛДГ) <i>Дата исследования: 05.01.2022;</i>	158	Ед/л	135 - 214
Билирубин общий <i>Дата исследования: 05.01.2022;</i>	4.1	мкмоль/л	< 21
Магний <i>Дата исследования: 05.01.2022;</i>	0.75	ммоль/л	0.66 - 1.07
Цинк <i>Дата исследования: 05.01.2022;</i>	13.9	мкмоль/л	10.7 - 18.5
Сывороточное железо <i>Дата исследования: 05.01.2022;</i> <i>Концентрация железа в сыворотке/плазме крови зависит от количества железа, поступающего с пищей/пищевыми добавками/витаминами, и подвержено суточным изменениям. Определение уровня сывороточного железа рекомендуется сочетать с другими показателями, отражающими его обмен в организме, такими, как Общая железосвязывающая способность сыворотки, ферритин, трансферрин.</i>	4.0-	мкмоль/л	5.8 - 34.5
Фолаты <i>Дата исследования: 05.01.2022;</i>	3.1	нг/мл	3.0 - 17.0
Витамин В12 <i>Дата исследования: 05.01.2022;</i>	754++	пг/мл	191 - 663
25-ОН витамин D суммарный (25-ОН витамин D2 и 25-ОН витамин D3, общий результат) <i>Дата исследования: 05.01.2022;</i> <i><10.0 нг/мл - дефицит 10.0 - 30.0 нг/мл - недостаток 30.0 - 100.0 нг/мл - норма >100.0 нг/мл - возможен токсический эффект</i>	23.8--	нг/мл	Смотри текст
Тропонин I (высококчувствительный) <i>Дата исследования: 05.01.2022;</i> <i>99-ий процентиль</i>	0.0	пг/мл	< 15.6 (Смотри текст)
АЧТВ <i>Дата исследования: 05.01.2022;</i>	37.0+	сек.	25.1 - 36.5
Фибриноген <i>Дата исследования: 05.01.2022;</i>	2.96	г/л	1.8 - 4.0
D-димер <i>Дата исследования: 05.01.2022;</i>	<137.00	нг/мл	< 243

Качество исследований обеспечено сертифицированной системой менеджмента качества, соответствующей требованиям ГОСТ Р ИСО 9001-2015 с учетом требований ГОСТ Р ИСО 15189-2015, сертификат № RUSEXP-RU-000130 от 29.12.2020 г.



Результат лабораторных исследований не является единственным параметром для постановки диагноза. За интерпретацией результатов Вы можете обратиться к врачам-консультантам нашего контакт-центра. Получая данный результат анализов, пациент подтверждает, что давал согласие на обработку своих ПДн 04.01.2022

Комплекс исследований после COVID-19 (оптимальный)

МНО (+ПТВ и ПТИ)

Дата исследования: 05.01.2022;

Протромбиновое время	12.4	сек.	9.4 - 12.5
Протромбиновый индекс по Квику	92	%	69 - 143
МНО (+ПТВ и ПТИ)	1.11		0.8 - 1.14 (Смотри текст)

Для здоровых людей, не принимающих антикоагулянты

ПЦР-ДИАГНОСТИКА

ВИЧ-1, РНК (HIV-1, ПЦР) плазма, кол.

РНК не обнаружена

МЕ/мл

РНК не обнаружена

Дата исследования: 06.01.2022; РеалБесТ ВИЧ ПЦР (комплект 1) Серия: 0195 Лот: 9333 Годен до: 2022-08-25

ИММУНОЛОГИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ

Иммунорегуляторный индекс для оценки иммунного статуса и эффективности терапии (иммунорегуляторный индекс, Т-лимфоциты, Т-хелперы, Т-цитотоксические клетки)

Дата исследования: 05.01.2022;

Лейкоциты	10.86	x10 ⁹ /л	4.5 - 11.3
Нейтрофилы сегментоядерные	7.73	x10 ⁹ /л	1,60 - 7,90
Нейтрофилы сегментоядерные %	71.1	%	47 - 72
Эозинофилы	0.05	x10 ⁹ /л	0.02 - 0.30
Эозинофилы %	0.5--	%	1 - 5
Базофилы	0.04	x10 ⁹ /л	0 - 0.07
Базофилы %	0.4	%	0 - 1
Моноциты	0.73++	x10 ⁹ /л	0.09 - 0.60
Моноциты %	6.7	%	3 - 11
Лимфоциты	2.31	x10 ⁹ /л	1.20 - 3.00
Лимфоциты %	21.3	%	19 - 37
CD3+ - клетки (Т-лимфоциты)	1.68	10 ⁹ /л	1.00 - 2.40
CD3+ - клетки (Т-лимфоциты)	72.8	%	60.0 - 80.0
CD3+ CD4+ - клетки (Т-хелперы)	0.67	10 ⁹ /л	0.60 - 1.70
CD3+ CD4+ - клетки (Т-хелперы)	29.2	%	25.0 - 48.0
CD3+ CD8+ - клетки (цитотоксические лимфоциты)	0.94	10 ⁹ /л	0.30 - 1.00

Качество исследований обеспечено сертифицированной системой менеджмента качества, соответствующей требованиям ГОСТ Р ИСО 9001-2015 с учетом требований ГОСТ Р ИСО 15189-2015, сертификат № RU5EXP-RU-000130 от 29.12.2020 г.



Результат лабораторных исследований не является единственным параметром для постановки диагноза. За интерпретацией результатов Вы можете обратиться к врачам-консультантам нашего контакт-центра. Получая данный результат анализов, пациент подтверждает, что давал согласие на обработку своих ПДн 04.01.2022

значения

ИММУНОЛОГИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ

Иммунорегуляторный индекс для оценки иммунного статуса и эффективности терапии (иммунорегуляторный индекс, Т-лимфоциты, Т-хелперы, Т-цитотоксические клетки)

Дата исследования: 05.01.2022;

CD3+ CD8+ - клетки (цитотоксические лимфоциты)	40.8++	%	16.0 - 39.0
Иммунорегуляторный индекс (CD4+/CD8+)	0.7--		1.2 - 2.0

Заключение

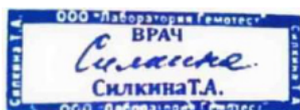
Выполнено

При иммунофенотипировании лимфоцитов периферической крови имеет место незначительное увеличение % содержания Т-цитотоксической субпопуляции лимфоцитов. Индекс соотношения субпопуляций $CD3+CD4+/CD3+CD8+ = 0.7$.

Короткая панель

/

Качество исследований обеспечено сертифицированной системой менеджмента качества, соответствующей требованиям ГОСТ Р ИСО 9001-2015 с учетом требований ГОСТ Р ИСО 15189-2015, сертификат № RU5EXP-RU-000130 от 29.12.2020 г.



Результат лабораторных исследований не является единственным параметром для постановки диагноза. За интерпретацией результатов Вы можете обратиться к врачам-консультантам нашего контакт-центра. Получая данный результат анализов, пациент подтверждает, что давал согласие на обработку своих ПДн 04.01.2022

