

15.04.2010

LOOSLI TINA 17.08.1973 (F)  
HAMMERSTR. 12  
8008 ZÜRICH

Frau  
Dr.med.Andrea Uhlmann-Furrer  
SWICA-Gesundheitszentrum  
Seebahnstrasse 89  
8036 Zürich

Seite 1/1  
Ausgang 13.04.10

	1015 2117	0629 0166							
Eingangsdatum	13.04.10	17.07.06							
Entnahmedatum/Zeit		17.07/11:25							
<b>Analyse</b>								<b>Einheit</b>	<b>Ref.-bereich</b>
Calcium		2.18						mmol/l	2.15 - 2.60
Phosphat anorganisch		1.14						mmol/l	0.87 - 1.45
Ferritin	49							ug/l	10 - 310
Albumin		* 31.6						g/l	38 - 50
Magnesium		0.98						mmol/l	0.70 - 1.00
25-OH-Vitamin D3	* 25.6							ug/l	> 30
Vitamin B12	353							pmol/l	156 - 672
Folsäure	* >54.4							nmol/l	2.5 - 45.4

Blatt: 1 Serie läuft

Dieser Bericht ist ein Bestandteil des Einzelbefundes der ersten Spalte



**ANALYTICA Medizinische Laboratorien AG**  
Falkenstrasse 14 8024 Zürich Tel: 044/250 50 50



Akkreditierung  
Accreditation  
Accreditazione  
ISO/IEC 17025  
STS 388

Endbefund

IHRE REFERENZ 2679

LOOSLI  
TINA  
HAMMERSTR. 12  
8008 ZÜRICH  
17.08.1973 / W

Frau  
Dr.med.Andrea Uhlmann-Furrer  
SWICA-Gesundheitszentrum  
Seebahnstrasse 89  
8036 Zürich

AUFTRAGS-NR. 01 1015 2117

Eingang 13.04.10

Ausgang 13.04.10

Rechnung an Arzt

Seite 1 von 1

Analyse	Resultat	Ref.-bereich/Einheit
Ferritin	49	10 - 310 ug/l
25-OH-Vitamin D3	* 25.6	> 30 ug/l
Vitamin B12	353	156 - 672 pmol/l
Folsäure	* >54.4	2.5 - 45.4 nmol/l

**Referenzwerte beim Vitamin D3-Status:**

Mangel: < 6 ug/l  
Insuffizienz: 6 - 30 ug/l  
Normal: > 30 ug/l

Ende Fax

Dr. med. N. Shayanfar (Fachleiterin)

Das aktuelle Leistungsverzeichnis ist Bestandteil dieses Befundes

Frau

Tina Loosli

Hammerstr. 12

8008 Zürich

Zürich, 22.4.2010

## Resultat der Chromosomenuntersuchung

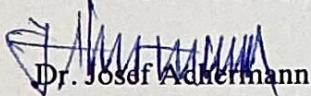
Nr.: 201001149

Sehr geehrte Frau Loosli

Die Chromosomenuntersuchung an Blut ergab ein normales Resultat (Karyotyp ohne strukturelle Anomalien).

Gleichzeitig mit diesem Brief wurde Ihr Arzt über das Ergebnis der Untersuchung orientiert.

Mit freundlichen Grüssen



Dr. Josef Ackermann

Untersuchungsbericht an:

Ärztliche Leitung, Universitätsspital Nord1B 336, 8091 Zürich

### Angaben zur Chromosomenuntersuchung:

Ein normaler Chromosomensatz (Karyotyp) weist 46 Chromosomen auf (46,XX oder 46,XY). Mit unserer Untersuchung erkennen wir zusätzliche oder fehlende Chromosomen und damit z.B. die Trisomie 21 oder Anomalien der Geschlechtschromosomen. Erkennbar sind auch grössere Veränderungen an den Chromosomenstrukturen, die durch Verlust, Austausch oder Verdoppelung von Chromosomenmaterial entstehen. Ein normaler Befund besagt, dass der Chromosomensatz keine dieser Veränderungen aufweist.