

**Основная группа** – пациенты, чувствительные к исследуемому аллергену (пациенты с аллергологическими заболеваниями различной этиологии в стадии ремиссии).

Основную группу формируют с учетом анамнестических данных и клинических проявлений заболевания, а также по предварительным результатам кожного тестирования:

- оценка специфической активности **аллергенов** (5-10 чел.) – пациенты, имеющие повышенную чувствительность к тестируемому аллергену (от «+» до «++++»);

- оценка специфической активности и остаточной аллергенности **аллергоидов** (5-10 чел.) – пациенты, имеющие повышенную чувствительность к одноимённому аллергену (не менее «+++» или «++++»);

**Контрольная группа** (5 чел.) – практически здоровые лица или лица, не имеющие повышенной чувствительности к оцениваемому аллергену.

#### **Испытуемые образцы и материалы**

Испытуемая серия препарата аллергена.

Отрицательный контроль:

– тест-контрольная жидкость\* – фосфатно-солевой буферный раствор, содержащий фенол, при оценке специфической активности аллергена;

– разводящая жидкость\* - фосфатно-солевой буферный раствор – при оценке специфической активности аллергоидов.

Положительный контроль - 0,01% раствор гистамина\*\*.

– Препарат сравнения – одноимённый аллерген при оценке специфической активности аллергоида.

– Стерильные одноразовые скарификаторы.

– Стерильные одноразовые инъекционные иглы.

– Шприцы одноразовые вместимостью 1 или 2 мл.

– Спирт этиловый 70 %.

– Вата медицинская гигроскопическая.