

Sdružené zdravotnické zařízení Krnov, příspěvková organizace

Centrální laboratoř

Laboratorní příručka pro odběry

30. elektronické vydání

Statut laboratoře

Typ organizace:	Nestátní subjekt
Zřizovatel:	Moravskoslezský kraj / Krajský úřad Ostrava
Název organizace:	Sdružené zdravotnické zařízení Krnov, příspěvková organizace
Adresa organizace:	I. P. Pavlova 552/9, Pod Bezručovým vrchem, 794 01 Krnov
IČO organizace:	00844641
DIČ organizace:	CZ00844641
Bankovní spojení:	2870392/0800
Název laboratoře:	Centrální laboratoř
Vedoucí laboratoře:	Ing. Jakub Ručka
Adresa laboratoře:	I. P. Pavlova 552/9, Pod Bezručovým vrchem, 794 01 Krnov
Telefonní spojení:	554 690 300
E-mail:	laborator@centlab.cz

1. Politika kvality

Cílem naší činnosti je:

- zákazník spokojený s nabídkou poskytovaných vyšetření,
- zákazník spokojený se správností a přesností vydávaných výsledků laboratorních vyšetření,
- efektivní komunikace se zákazníkem a spolupráce při definování požadavků,
- udržení statutu akreditované laboratoře dle ČSN EN ISO 15189,
- zvyšování odborné způsobilosti pracovníků,
- zlepšovat a kontinuálně posuzovat validitu laboratorních metod,
- zvyšovat prestiž a utvářet povědomí o Centrální laboratoři mezi zákazníky.

Je samozřejmostí:

- že CL je bezpečným místem pro naše pracovníky i hosty,
- že na pracovišti dbáme na dodržování všech norem a předpisů týkající se ochrany zdraví a bezpečnosti práce v laboratoři,
- že s informacemi, daty a výsledky pacientů zacházíme s ohledem na jejich bezpečnost, utajení a důvěrnost,
- vysoká úspěšnost v rámci mezilaboratorního porovnávání a externích kontrol kvality,
- že máme nastaveny postupy pro neustálé zvyšování odborné způsobilosti pracovníků.

Zavazujeme se:

- vytvářet předpoklady a podmínky k zajištění plnění požadavků normy ČSN EN ISO 15189,
- trvale plnit akreditační požadavky stanovené akreditačním orgánem,
- k používání zásad SLP a uplatňování nejnovějších poznatků při realizaci laboratorních vyšetření.

(Plné znění Politiky kvality je uvedeno v Příručce kvality CL a je k dispozici k nahlédnutí u manažera kvality CL)

Úkolem každého pracovníka Centrální laboratoře je vědomě přispívat k naplňování této politiky kvality, jejímž smyslem je trvalé zlepšování všech činností a naplnění motto:

„Centrální laboratoř – spolehlivý partner v laboratorní diagnostice“

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

2. Personální obsazení, přehled pracovišť

Vedoucí oddělení	Ing. Jakub Ručka	+420 554 690 300
Zástupce vedoucího oddělení	Mgr. Jan Vaverka	+420 554 690 309
Manažer kvality laboratoře	Vladimíra Gajdošová, BBA	+420 554 690 300
Vedoucí úseku imunologie/mikrobiologie	Mgr. Lucie Roubalová	+420 554 690 310
Vedoucí úseku hematologie	Mgr. Iva Vykrutová	+420 554 690 310
Vedoucí úseku biochemie	Mgr. Jan Vaverka	+420 554 690 309
Vedoucí příjmu	Šárka Tvrdoňová	+420 554 690 303
Výdej transfuzních přípravků		+420 554 690 118 (do 15:00)
		+420 554 690 303 (od 15:00)

Centrální laboratoř SZZ Krnov

📍 I. P. Pavlova 552/9, Pod Bezručovým vrchem, 794 01 Krnov
☎ +420 554 690 303
📧 laborator@centlab.cz
🌐 www.szzkrnov.cz

🕒 Pracovní doba: Rutinní provoz, informace, výdej materiálu: 6:30 – 15:00
Pohotovost: nepřetržitý provoz

Materiál na statimová vyšetření přijímáme nepřetržitě – materiál je nutno předat osobně službě CL.

Odběrová místnost SZZ Krnov – hlavní vchod - přízemí

📍 I. P. Pavlova 552/9, Pod Bezručovým vrchem, 794 01 Krnov
☎ +420 554 690 311
📧 laborator@centlab.cz
🌐 www.szzkrnov.cz

🕒 Pracovní doba: 6:00 – 14:30

Odběrová místnost - poliklinika

📍 nám. Hrdinů 927/8 vchod „D“, Pod Bezručovým vrchem, 794 01 Krnov
☎ +420 554 620 234
📧 laborator@centlab.cz
🌐 www.szzkrnov.cz

🕒 Pracovní doba: 6:00 – 9:00

🚚 Svozová služba:

Pomocí svozové služby je možno zajistit svoz materiálu a rozvoz odběrového materiálu, distribuci žádanek a výsledkových listů. Pro bližší informace kontaktujte sekretariát oddělení

☎ +420 554 690 300

Výdej materiálu:

Výdej materiálu z CL se provádí v době od 6:30 – 15:00 každý všední den.

☎ +420 554 690 303

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Klinickou konzultaci poskytují:

Ing. Jakub Ručka	Vedoucí CL	+420 554 690 300
Mgr. Lucie Roubalová	Vedoucí úseku imunologie/mikrobiologie	+420 554 690 310
Mgr. Iva Vykrutová	Vedoucí úseku hematologie	+420 554 690 310
MUDr. Natalija Rytiková	Lékař úseku hematologie	+420 554 690 736
Mgr. Jiřina Vašířová	Zástupce vedoucího úseku imunologie/mikrobiologie	+420 554 690 301
Mgr. Miroslav Juřina	Analytik úseku imunologie	+420 554 690 301

3. Jak žádat vyšetření

Součástí každého vzorku zasílaného do laboratoře musí být čitelně vyplněná žádanka. Zasláná žádanka je považována za smlouvu mezi laboratoří a žadatelem a je základním dokumentem pro prokázání požadované zdravotní péče zdravotním pojišťovnám, nebo požadujícímu subjektu v případě samoplátce.

Požadovat vyšetření v CL je možno pomocí žádanky laboratorních vyšetření. CL přijímá tyto typy žádanek:

- centrální žádanka CL,
- elektronická žádanka CL (v rámci SZZ Krnov)
- speciální žádanky CL (isoserologické vyšetření a o transfuzní přípravky),
- ostatní žádanky (za distribuci ani jejich obsah nezodpovídá CL).

Bez ohledu na typ musí žádanka dle platné legislativy obsahovat tyto údaje vyšetřovaného pacienta:

- číslo pojištěnce (identifikace pacienta),
- jméno, příjmení a pohlaví pacienta,
- identifikace žadatele,
- datum a čas odběru primárního vzorku,
- kód pojišťovny.

Nevyplnění některého z uvedených povinných údajů je důvodem k odmítnutí vyšetření v CL (tento krajní stav vysvětluje kapitola „Nepřijetí vzorku a odmítnutí vyšetření“).

3.1 Centrální žádanka

Centrální žádanka je oboustranný papírový formulář formátu A4 uvedený v příloze 16.1 tohoto dokumentu. Centrální žádanka má rubovou a lící stranu. Na lící straně je hlavička a seznam vyšetřovaných metod (rozděleno pro přehlednost do celků), rub žádanky obsahuje pouze seznam metod.

Centrální žádanka v souladu s normou ČSN EN ISO 15189 obsahuje místo pro:

- číslo pojištěnce (identifikace pacienta),
- pohlaví pacienta,
- vyplnění jednoznačné identifikace žadatele (včetně adresy klinického žadatele),
- jméno odebírajícího,
- zatržení druhu primárního vzorku,
- výběr požadovaného vyšetření,
- diagnózu dle platné verze MKN,
- pojišťovnu,
- doplnění klinických informací („Poznámka“),
- udávání antitrombotické léčby + uvádění názvů medikace („Poznámka“),
- vyplnění data a času odběru primárního vzorku,
- vyplnění času zahájení transportu, vyplnění data a času přijetí vzorku laboratoří,

- doplnění adresy pacienta u označených infekčních onemocnění („Poznámka“).

3.1.1 Jak vyplnit centrální žádanku

- Vyplňte hlavičku - hlavička obsahuje políčka (jsou popsána před nebo uvnitř) pro vepsání příslušných údajů (políčko „odesílá“ je číselný kód, který vám byl přidělen laboratoří speciálně pro vaše IČP).
- Váš požadavek na vyšetření vyznačte zaplněním políčka (u názvu metody) podle vzoru v hlavičce. Křížky ani jiné značky nejsou povolené znaky a takto vyplněná žádanka nebude přijata!
- Speciální údaje nutné pro výpočtové metody (objem moče, doba sběru, teplota pro ABR), jiný typ materiálu apod. vyplňte do příslušných políček v žádance.
- Pokud je u vyšetření (viz. kapitola 14.3) uvedena položka „Nutné klinické info.“ vyplňte příslušné pole nebo údaje vepište do pole „Poznámka“.
- Pokud je vyšetření označeno tečkou před názvem, doplňte do pole „Poznámka“ adresu pacienta pro případné epidemiologické šetření.

Poznámka

Při vyplňování žádanky používejte pouze psací potřeby černé (optimum), modré, popř. zelené barvy. Při použití jiných barev nebude vaše žádanka přijata!

3.2 Speciální žádanky

Používají se žádanky o isoserologické vyšetření a o transfuzní přípravky. Žádanka splňuje kritéria normy ČSN EN ISO 15189 a obsahuje místo pro vyplnění všech povinných údajů, které jsou uvedeny v předchozím odstavci.

3.2.1 Transfuzní přípravky

Na isoserologické vyšetření a test kompatibility používejte pouze speciální žádanku, která je zajišťována prostřednictvím centrálního skladu SZZ Krnov nebo svozovou službou CL. Pro tento typ vyšetření musí být dle platné legislativy (pokud je známo) na žádance uvedeno:

- číslo pojištěnce (identifikace pacienta),
- jméno a příjmení pacienta,
- pohlaví pacienta,
- identifikace odesílajícího lékaře,
- identifikace žadatele,
- datum a čas odběru,
- podpis lékaře a sestry, která odběr provedla,
- KS,
- počet předchozích transfuzí,
- reakce po transfuzích,
- imunní protilátky,
- počet předcházejících porodů,
- termín porodu,
- pohlaví novorozence,
- identifikační číslo novorozence shodné s identifikací novorozence na jeho zápěstí,
- druh primárního materiálu.

Poznámka

Požadavek na vyšetření je nutno řádně vyznačit na žádance.

Zkumavka se vzorkem musí obsahovat jméno a příjmení pacienta, č. pojištěnce, datum odběru a u novorozence musí být čitelně uvedeno identifikační číslo shodné s identifikací novorozence na jeho zápěstí a na žádance.

Neúplně označené vzorky nebo chybně vyplněná žádanka jsou důvodem k nevyšetření dle kapitoly „Nepřijetí vzorku a odmítnutí vyšetření“.

3.2.2 Ostatní žádanky (nedistribuuje CL)

CL přijímá i jiné zde neuvedené typy žádanek (vyjma požadavků na isoserologické vyšetření a test kompatibility). Při požadování vyšetření na jiném typu žádanky platí povinnost vyplnit údaje uvedené v bodě 3.

4. Jak a jaká vyšetření lze doordínovat

V kapitole „Seznam metod“ je u většiny vyšetření položka „Možnost doordínovat:“, kde je popsáno, za jakých podmínek lze vyšetření doordínovat (ve většině možnost doordínávky souvisí se stabilitou materiálu).

Doordínovat lze:

- telefonicky,
- dodáním žádanky s novými požadavky.

4.1 Telefonická doordínávka

- doordínace na čísle +420 554 690 303,
- pracovníci CL musí potvrdit doordínávku (prověřit dostatečnost materiálu, stabilitu materiálu),
- i v případě telefonické doordínávky jste povinni dodat řádně vyplněnou žádanku, kde v poli „Poznámka“ uvedete „Doordínováno“ (viz následující kapitola).

4.2 Doordínování pomocí žádanky

Doordínování pomocí žádanky se řídí stejnými pravidly jako v případě požadování laboratorních vyšetření. Postup a pravidla jsou uvedena v kapitole 3. tohoto dokumentu, v případě doordínování doplňte do pole „Poznámka“ text „Doordínováno“.

5. Pravidla pro odběr biologického materiálu

5.1 Výběr odběrového materiálu

Výběr odběrového materiálu (odběrovky) se řídí výhradně požadavky CL, které jsou uvedeny u každého vyšetření (viz kapitola „Seznam vyšetření“) v položce „Odebírejte do:“ Pro snadnější orientaci je uvedena i barva uzávěru odběrovky, ale pouze pro systém firmy SARSTEDT!

Dodání chybného vzorku je v CL důvodem k odmítnutí vyšetření, jak je uvedeno v kapitole „Nepřijetí vzorku a odmítnutí vyšetření“ tohoto dokumentu.

5.2 Hygienická pravidla odběru

V odběrové místnosti Centrální laboratoře se provádí odběr žilní krve výhradně pomocí uzavřeného odběrového systému (Sarstedt). Vzhledem k vyšší kvalitě takto získaného primárního vzorku, snadnější standardizaci a snížení infekčních rizik na přijatelnou úroveň doporučujeme tento postup i svým klientům.

Zásady pro odběr biologického materiálu jsou popsány v § 5 vyhlášky 306/2012 Sb., o podmínkách předcházení vzniku a šíření infekčních onemocnění a o hygienických požadavcích na provoz zdravotnických zařízení a ústavů sociální péče, ve znění pozdějších předpisů.

Při odběru biologického materiálu a jeho vyšetření se postupuje podle těchto hygienických požadavků:

- a) odběry biologického materiálu u poskytovatele zdravotních služeb lze provádět v místnostech nebo prostorech, určených pro manipulaci s biologickým materiálem, splňujících základní hygienické požadavky pro odběr biologického materiálu,
- b) k odběru biologického materiálu se používají sterilní zdravotnické prostředky včetně jednorázových rukavic, a to vždy pouze pro jednu ošetřovanou fyzickou osobu; prostupnost rukavic musí odpovídat jejich použití a míře rizika biologických činitelů,
- c) biologický materiál je nutno ukládat do standardizovaných nádob a do dekontaminovatelných přepravek, s vyloučením rizika kontaminace žádanek,
- d) biologický materiál se transportuje tak, aby nedošlo k jeho znehodnocení fyzikálními vlivy a k ohrožení fyzických osob.

5.3 Identifikace vzorku

Vzorek (primární odběrový materiál) musí být opatřen štítkem, který obsahuje:

jméno a příjmení pacienta pokud je známo (pokud ne, označte vzorek „Neznámý XYZ“, označení musí být shodné se žádankou!),

číslo pojištění, rodné číslo anebo alespoň datum nebo ročník narození, pokud je známo,

pokud je to nutné jiné rozlišení odběru (datum odběru, čas, pořadí u křivek apod.),

u vzorku na isoserologické vyšetření a test kompatibility čitelně jméno a podpis odebírajícího.

5.4 Postup a zásady odběrů

5.4.1 Odběr venózní krve

Nejčastějším odběrem pro většinu vyšetření je venózní krev. Postup odběru je společný pro odběr „srážlivé“ i „nesrážlivé“ krve.

- a) příprava příslušné dokumentace (prevence záměny vzorků),
- b) kontrola identifikace pacienta,
- c) kontrola dostupnosti všech pomůcek potřebných pro odběr,
- d) ověření dodržení všech omezení před odběrem dotazem u pacienta,
- e) seznámení pacienta s postupem odběru,
- f) zajištění vhodné polohy pro odběr, pacient by neměl být před odběrem násilně probuzen, během odběru by neměl jíst nebo žvýkat,
- g) kontrola identifikačních údajů na zkumavkách, bezprostředně před odběrem kontrola jehly, stříkaček a zkumavek,
- h) aplikace turniketu, smí však být aplikován maximálně jednu minutu, opakované použití je možné nejdříve až po dvou minutách, instrukce nemocného k sevření pěstí nebo opakované "pumpování" je nevhodné,
- i) posouzení kvality žilního systému v loketní jamce, například zejména s ohledem na zhojenou popáleninu, stavy po ablaci prsu, hematomy, parenterální terapii (volí se vždy opačná paže), zavedené kanyly,
- j) málo zřetelné žíly lze zvýraznit například masáží paže od zápěstí k lokti, krátkými poklepy ukazovákem na místo odběru, aplikací teplého prostředku (kolem 40 °C po dobu 5 minut), spuštěním paže podél okraje postele, při žilním odběru u dětí mladších dvou let lze pro odběr použít pouze povrchové žíly,
- k) vždy je nutné zabránit poranění žíly nebo paže způsobené neočekávaným pohybem dítěte, pro odběry u dětí se používají jednorázové pomůcky pro odběr v dětském věku vybavené např. propojovacími kanyly,
- l) dezinfekce místa vpichu doporučeným prostředkem,
- m) po dezinfekci je nutné kůži nechat oschnout, po dezinfekci je další palpce místa odběru nepřijatelná,
- n) odběr materiálu,
- o) doporučené pořadí odběrů z jednoho vpichu: zkumavka pro hemokultury, zkumavky bez přísad, zkumavky pro hemokagulaci, ostatní zkumavky s přísadami, pokud se používají zkumavky s různými přísadami, je vhodné následující pořadí: K3-EDTA zkumavky, citrátové zkumavky, heparinové zkumavky, oxalátové a fluoritové zkumavky,
- p) pokud se nepodaří odebrat dostatečné množství krve, změní se pozice jehly, použije se jiná vakuovaná zkumavka, uvolní se příliš zatažený turniket, opakované sondování jehlou je nepřipustné,
- q) nejvhodnější doba pro uvolnění turniketu je okamžik, kdy se ve zkumavce nebo stříkačce objeví krev, včasné uvolnění turniketu normalizuje krevní oběh a zabrání krvácení po odběru (pacient během a po odběru uvolní svalové napětí paže),
- r) místo vpichu i s jehlou se zakryje (krytí z buničiny), na krytí se jemně zatlačí a pomalým tahem se odstraní jehla ze žíly, dbá se, aby nedošlo k poranění pacientovy paže,
- s) po odběru se za normálních okolností očistí místo odběru a aplikuje se náplastové krytí nebo krytí z buničiny místa odběru,
- t) pacientovi se doporučí ponechat místo odběru zakryté nejméně 15 minut, při pokračujícím krvácení z místa odběru se pomocí čtverce z buničiny a přiměřeného tlaku na místo odběru vyčká zastavení krvácení, čtverec z buničiny se pomocí gázového obvazu pevně připevní k paži (pacientovi se doporučí tento způsob krytí ponechat nejméně 15 minut),
- u) při výrazném krvácení se použije tlakový obvaz na místo odběru a informuje se ošetřující lékař,
- v) u některých vyšetření je nutné vzorek krve bezprostředně po odběru ochladit, tato skutečnost je uvedena u příslušného vyšetření v položce „Speciální podmínky“,
- w) pacientovi se po odběru povolí příjem potravy, pokud tomu nezabraňují jiné okolnosti, zvláštní péči je nutno věnovat například diabetikům léčeným inzulínem,
- x) čas odběru krve (datum, hodina a minuta) se zaznamená na žádanku, podobným způsobem se zaznamenávají také informace o komplikacích při odběru spolu s identifikací odběrového pracovníka, do CL se odešlou správně označené zkumavky společně se žádankou.

5.4.1.1 Plná krev, nesrážlivá krev, plazma

U některých analytů dochází ke změně chemické podstaty nebo koncentrace při koagulaci krve, proto je nutné odebírat krev na tato vyšetření do nádob s antikoagulačním přípravkem (EDTA, heparin apod.). U analytů, kterých se to týká, je tato skutečnost zřetelně uvedena i s příslušným druhem odběrového materiálu v „Seznamu vyšetření“.

Nejčastěji používané antikoagulační přípravky:

EDTA:	Sarstedt – červený uzávěr
citrát sodný:	Sarstedt – zelený uzávěr
heparinát lithný:	Sarstedt – oranžový uzávěr
EDTA+fluorid:	Sarstedt – žlutý uzávěr

5.4.1.2 Srážlivá krev, sérum

Srážlivá krev, resp. horní vrstva získaná po centrifugaci (sérum), se získá ze zkumavky bez antikoagulačních přísad (systém SARSTEDT – hnědý uzávěr).

5.4.2 Odběr kapilární krve

5.4.2.1 Kapilární odběr na krevní plyny – „ASTRUP“

- provedte punkci,
- odeberte vzorek (první kapka se neodebírá),
- krev se odebírá do kapiláry s protisrážlivou úpravou (heparin), kapilára musí být plná (minimální objem kapiláry je 175 µl),
- vzorek nesmí obsahovat bubliny (krevní sloupec musí být v kapiláře spojitý),
- nasadte první uzávěr,
- vložte míchací pilinu, vždy zásadně pouze jednu,
- uzavřete vzorek druhým uzávěrem a ihned pomocí magnetu promíchejte,
- urychleně dodejte správně označený vzorek i s žádankou do laboratoře.

5.4.2.2 Kapilární odběr pro měření glykémie glukometrem

- zapněte přístroj a řiďte se příkazy na displeji (viz návod výrobce: Glucose StatStrip Connectivity – Měření vzorku pacientů),
- zajistěte dobré prokrvení místa vpichu nejlépe suchým teplem a provedte punkci,
- odeberte vzorek (první kapka se neodebírá),
- kapka krve se nanáší na testovací proužek, který předem vložte do glukometru,
- glukometr držte v poloze proužkem dolů – proužek musí být zcela zaplněn krví,
- pokud je potřeba, měření opakujte vždy s novým proužkem,
- výsledná hodnota glykémie přechází automaticky do elektronické žádanky.

5.4.3 Nejčastější zdroje chyb při odběru krve

5.4.3.1 Chyby při přípravě nemocného

- pacient nebyl nalačno, požití tuky způsobí přítomnost chylomikér v séru nebo plazmě, zvýší se koncentrace glukózy,
- v době odběru anebo těsně před odběrem dostal pacient infúzi,
- pacient nevysadil před odběrem určité léky dle pokynu lékaře,
- odběr nebyl proveden ráno nebo byl proveden po mimořádné fyzické zátěži (včetně nočních směn),
- delší cestování před odběrem se může negativně projevit např. u kardiaků,
- je zvolena nevhodná doba odběru: během dne řada biochemických a hematologických hodnot kolísá, odběry mimo ráno ordinujte proto jen výjimečně,
- pokud příliš úzkostlivý pacient dlouho před odběrem nejedl ani nepil, jsou výsledky ovlivněny dehydratací.

5.4.3.2 Chyby způsobené nesprávným použitím turniketu při odběru

Dlouhodobé stažení paže nebo nadměrné cvičení ("pumpování") se zataženou paží před odběrem vede ke změnám poměrů tělesných tekutin v zatažené paži, ovlivněny jsou např. koncentrace draslíku nebo proteinů.

5.4.3.3 Chyby vedoucí k hemolýze vzorku

Hemolýza vadí celé řadě biochemických i hematologických vyšetření zejména proto, že řada látek přešla z erytrocytů do séra nebo plazmy nebo že zbarvení interferuje s vyšetřovacím postupem.

Hemolýzu může způsobit:

- použití vlhké odběrové soupravy,
- znečištění jehly nebo pokožky stopami ještě tekutého dezinfekčního roztoku,
- použití příliš úzké jehly, kterou se pak krev násilně nasává,

- d) prudké třepání krve ve zkumavce (přichází v úvahu i při nešetrném transportu krve ihned po odběru),
- e) uskladnění plné krve v lednici,
- f) prodloužení doby mezi odběrem a dodáním do laboratoře,
- g) odběr nedostatečného množství vzorku - nesprávná koncentrace protisrážlivého činidla.

5.4.3.4 *Chyby při adjustaci, skladování a transportu*

- použily se nevhodné zkumavky (např. pro odběr stopových prvků),
- použilo se nesprávné protisrážlivé činidlo nebo jeho nesprávný poměr k plné krvi,
- zkumavky s materiálem nebyly dostatečně označeny,
- zkumavky s materiálem byly potřísněny krví,
- uplynula dlouhá doba mezi odběrem a oddělením krevního koláče nebo erytrocytů od séra nebo plazmy (řada látek včetně enzymů přešla z krvinek do séra nebo do plazmy, rozpad trombocytů vede k uvolnění destičkových komponent - ACP a další),
- krev byla vystavena teplu,
- krev byla vystavena přímému slunečnímu světlu (krev určenou k přesnému stanovení koncentrace bilirubinu chraňte i před normálním denním světlem a světlem zářivek, protože světelné paprsky urychlují oxidaci bilirubinu, který pak nelze správně stanovit).

5.4.4 *Odběr moče – nativní vzorek moče*

Chemická a cytologická analýza moče může vyžadovat odběr moče běžným močením, katetrizací, punkcí nebo odběr do speciálních odběrových nádob, vaků a jiných speciálních odběrových systémů či zařízení přímo u lůžka pacienta.

Získ vzorků moče má přesto tyto společné zásady:

- primární odběrové nádoby:
 - musí být čisté,
 - musí mít dostatečný objem pro minimálně 50 - 100 ml moče,
 - by měly být opatřeny víčkem o průměru minimálně 5 cm (pohodlný odběr pro muže i ženy),
 - musí mít též dostatečně těsný uzávěr (víčko), aby během transportu a při skladování nedošlo k úniku moče z nádoby,
 - dno odběrové nádoby, musí být dostatečně široké (zabránění náhodnému vylití moče),
 - nesmějí obsahovat interferující látky a sorbovat nebo měnit některé detekované a stanovované složky, analyty, částice a elementy moče, ať již jednorázově či v čase,
 - ty části sběrné nádoby a jejího uzávěru, které přicházejí do styku s odebranou močí, by neměly být možným zdrojem mikrobiální kontaminace.
- pro většinu běžných kvalitativních a semikvantitativních chemických analýz moče testovacími proužky se nepoužívají stabilizační přísady,
- moč by měla být zpracována do 24 hodin po odběru (netýká se chemické a cytologické analýzy moče),
- vzorek moče může být uchováván při +4°C až +8°C v chladničce po dobu 24 hodin (netýká se chemické a cytologické analýzy moče),
- pokud vzorek obsahuje bakterie a není uchováván v chladničce, dochází často k falešně pozitivním nálezům dusitanů a proteinů zvláště při použití násobných testovacích proužků s více analytickými reakčními zónami na jednom proužku,
- pokud je nutné přidávat stabilizační přísady, je toto vždy zmíněno u příslušného analytu (položka „Speciální podmínky“) v „Seznamu metod“.

5.4.4.1 *Střední proud moče*

Nejčastěji požadovaný vzorek moče je "střední proud moče". Zásady a názorný postup pro odběr je uveden v příloze 16.3 a 16.4 tohoto dokumentu.

5.4.4.2 *První proud moče*

První proud moče je první porcí moče po začátku mikce. Tento vzorek moče je nevhodnější pro detekci a stanovení Chlamydia trachomatis pomocí PCR. Není však vůbec vhodný pro rutinní mikrobiologické stanovení bakteriálních kultur vzhledem k běžné bakteriální kontaminaci z uretrálních orgánů.

5.4.4.3 Vzorek moče po jednorázové katetrizaci

Vzorek moče po jednorázové katetrizaci je získán po jednorázovém zavedení sterilní cévky do močového měchýře močovou trubicí. Pro malé děti, které ještě nejsou schopné mikci kontrolovat, je to jedna z možností, jak získat validní vzorek moče pro potvrzení nebo vyloučení infekce močového traktu.

5.4.4.4 Vzorek moče z permanentního katetru

Vzorek moče z permanentního katetru je získán obvykle při výměně či sterilní punkcí permanentního katetru. Vzorky pro analýzu moče nesmí být odebírány ze sběrných sáčků napojených na permanentní katetr.

5.4.4.5 Moč ze suprapubické punkce

Moč ze suprapubické punkce je získána sterilní aspirací moče přes abdominální stěnu z naplněného močového měchýře. Riziko vnesení infekce je pomocí suprapubické punkce podstatně nižší, než v případě jednorázové katetrizace.

5.4.4.6 Moč z odběrových sáčků

Moč z odběrových sáčků - tento odběr/sběr moče je hojně užíván zvláště u novorozenců a kojenců, nese však s sebou vysokou pravděpodobnost kontaminace mikroorganismy z kůže. Celá oblast kolem genitálií musí být pečlivě omyta vodou. Pak je připojen sterilní odběrový sáček a přítomnost moče v sáčku je často kontrolována. Odběrový sáček se ponechává maximálně 1 hodinu, poté významně stoupá pravděpodobnost kontaminace. Negativní výsledek bakteriální kultivace spolehlivě vylučuje infekci močového traktu. Hraniční výsledek je nutno verifikovat odběrem moče suprapubickou punkcí nebo jednorázovou katetrizací.

5.4.4.7 Urostomie

Urostomie (popřípadě moč z náhrad močového měchýře částí ilea) se využívá často zvláště po operacích močového měchýře. Dospělí i pediatriční pacienti s dilatovanými uretery mívají často i oboustranné ureterostomie. Chronické infekce a krvácení na místě stomie jsou časté. Udržování stomie v čistotě a vylití první porce moče získané sterilní cévkou vhodné velikosti jsou předpokladem získání kvalitního vzorku.

5.4.4.8 Vzorky pro lokalizaci místa IMC

Odběry moče ze specifických segmentů močových cest mohou významně pomoci při vytipování abnormalit v močových cestách, které vyžadují pozornost urologa. V těchto případech je nutné vyznačit na žádance původ vzorku moče (levý, pravý ureter, močový měchýř aj.).

Dolní močové cesty mohou být rovněž předmětem vyšetřování, zpravidla prostaty. Pro diagnostiku chronické bakteriální prostatitidy se stále doporučuje metoda odběru dle Meares-Stameye. Sbírá se první a střední proud moče, potom kapky vyloučené prostatickou masáží a konečný objem moče vyloučený po skončení prostatické masáže.

5.4.4.9 Časový sběr moče - sbíraná moč

Pro mnohé analyty stanovované v moči je důležité sledovat jejich exkreční rychlost.

Sběrná nádoba pro sběr moče (primární nádoba):

- musí mít objem alespoň 2 - 3 litry
- musí být vyrobena z materiálu, který:
 - brání adhezi složek moče k povrchu nádoby a brání jejich absorpci povrchem nádoby
 - brání vlivu přímého světla různých vlnových délek na sbíranou moč; světlo může mít významný vliv na řadu klinicky významných metabolitů
 - brání kontaminaci obsahu uzavřené sběrné nádoby z vnějšku
- musí vyhovovat i při použití stabilizátorů moče

Vhodné stabilizační přísady zabraňují změnám stanovovaných metabolitů a složek v čase.

Sekundární nádoby = nádoby, které přinesete do laboratoře:

- by měly být z průhledného materiálu,
- lehce plnitelné z primárních nádob bez rizika potřísnění či vylití moče,
- se plní po důkladném promíchání primárních nádob tak, aby objem moče byl cca 10 ml.

5.4.5 Odběr punktátu

Odběr punktátu se provádí dle obecných pravidel pro odběr biologického materiálu do řádně označené sterilní plastové odběrové nádoby s přídavkem heparinu (Sarstedt – sv. modrý uzávěr). Vyjimku tvoří punkce hrudníku při podezření na hemothorax – krvavý punktát z hrudníku se odebírá do zkumavky s EDTA (Sarstedt – červený uzávěr).

5.4.6 Odběr likvoru

Odběr likvoru se provádí dle obecných pravidel pro odběr biologického materiálu do řádně označené sterilní plastové odběrové nádoby bez přísad.

5.4.7 Odběr stolice

5.4.7.1 *Odběr stolice na střevní parazity, rotaviry a adenoviry, Helicobacter pylori antigen a kalprotektin*

- Odběr se provádí do čisté, dobře uzavíratelné odběrové nádoby. Podle konzistence stolice se odebírá cca 500 µl tekuté nebo polotuhé stolice nebo cca 1g (tj. asi velikost lískového oříšku) tuhé stolice. U parazitárních onemocnění existují tzv. negativní fáze infekce, při nichž nejsou ve stolici dospělí paraziti, vajíčka či cysty. Proto se doporučuje negativní vyšetření alespoň 2x s jednodenním odstupem opakovat.
- Čerstvý vzorek stolice dodejte ihned do laboratoře, neboť po delší době dochází k narušení morfologie vegetativních stádií i cyst prvoků a výsledek vyšetření může být ovlivněn.

5.4.7.2 *Perianální otisk*

- Metoda na detekci vajíček roupů (*Enterobius vermicularis*). Stěr provádíme pomocí lepicí pásky (izolepy), kterou přitiskneme na perianální řasy. Po odlepení ji znovu nalepíme stejnou stranou na podložní sklíčko. Sklíčko s izolepou v obalu dodává na vyžádání laboratoř.
- Stěr provádíme ráno před umytím.
- Sklíčko s perianálním otiskem zajistíme proti rozbití.

5.4.7.3 *Odběr stolice na test na okulní krvácení – FOB test*

Vzorek může být odebrán z toaletního papíru nebo do čisté nádoby. Je třeba se vyhnout kontaminaci vodou z toalety. Postup odběru vzorku stolice znázorněn v příloze - kapitola 16.5

5.4.8 Odběr na vyšetření Chlamydia sp. – průkaz antigenu

5.4.8.1 *Uretrální vzorky (muži, ženy)*

- pacinet by neměl 1 hodinu před odběrem močit,
- pro odběr použijte speciální tampón (uretrální vzorky) dodávaný laboratoří,
- tampón zaveďte 2 – 4 cm do uretry a otáčejte jím 3 – 5 vteřin, poté tampón vytáhněte, vložte do obalu a zašlete do laboratoře,
- neprodleně po odběru zašlete vzorky do laboratoře v chladicím boxu, případně skladujte 3 dny při teplotě 2 – 8 °C.

5.4.8.2 *Cervikální vzorky (ženy)*

- před vlastním odběrem setřete jiným sterilním tampónem hlen na cervixu a tampón zlikvidujte,
- následně, pro vlastní odběr, použijte speciální tampón (pro cervikální vzorky), dodávaný laboratoří,
- zaveďte tampón do cervikálního kanálu tak, až není vidět jeho špička (na hranici epitelí) a otáčejte 15 – 20 vteřin – pozor na kontaminaci exocervikálními nebo vaginálními buňkami – poté tampón vytáhněte, vložte do obalu a zašlete do laboratoře,
- neprodleně po odběru zašlete vzorky do laboratoře v chladicím boxu, případně skladujte 3 dny při teplotě 2 – 8 °C.

5.4.8.3 *Oftalmické vzorky*

- do oka možno kápnout lokální anestetikum, poté odkrýt horní a spodní víčko,
- pro odběr použijte speciální tampón dodávaný laboratoří,
- pomocí tampónu oťrete povrch horní a spodní spojivky s otáčením tampónu, aby byl zajištěn odběr z celého povrchu spojivky, poté tampón vytáhněte, vložte do obalu a zašlete do laboratoře,
- neprodleně po odběru zašlete vzorky do laboratoře v chladicím boxu, případně skladujte 3 dny při teplotě 2 – 8 °C.

Ve všech případech vždy označte jednotlivé jamky na sklíčku dle místa stěru!

5.4.9 Odběr na virologické vyšetření**5.4.9.1 Orofaryngeální výtěry**







- při výtěru z krku (orofaryngeální výtěr) zasuňte tampón dozadu do hltanu a k mandlím. Tampón jemně oťete o oba pilíře mandlí a zadní hltan, nedotýkejte se jazyka, zubů a dásní. Tampón poté vložte do vhodné nádoby.

5.4.9.2 Nasofaryngeální výtěry

- při výtěru z nosohltanu (nasofaryngeální výtěr) zasuňte tampón nosními dírkami paralelně s patrem, dokud nepocítíte odpor nebo dokud tampón nedosáhne vzdálenosti rovnající se vzdálenosti od ucha k nosní dírce pacienta, což označuje kontakt s nosohltanem. Po zasunutí tampónem opatrně otočte, abyste získali infikované buňky a vložte jej do vhodné nádoby.

5.5 Odběrový materiál

Odběr biologického materiálu by měl probíhat na základě doporučení uvedených v této laboratorní příručce. Dodržení uvedených pokynů je důležité pro správné zpracování biologického materiálu a zaručuje správné stanovení výsledků. Při nedodržení pokynů může dojít ke zkreslení stanovovaných hodnot a k jejich chybné interpretaci, která může vést až k poškození pacienta.






Odběrový materiál	Typ	Barva uzávěru	Primární vzorek Typ vzorku	Odebíraný materiál	Příklad použití
	Sarstedt Plastová zkumavka se separačním gelem	hnědá	Krev Srážlivá žilní krev	venózní krev	Po centrifugaci získáme sérum . Běžná biochemická vyšetření, vyšetření infekční sérologie
	Sarstedt Plastová zkumavka K3EDTA	červená	Krev Nesrážlivá žilní krev	venózní krev	Po centrifugaci získáme plazmu, bez centrifugace plnou krev . KO, Krevní skupina, glykovaný hemoglobin
	Sarstedt Plastová zkumavka s heparinátem lithným	oranžová	Krev Nesrážlivá žilní krev	venózní krev	Po centrifugaci získáme plazmu . Kalcitonin, Laktát, Osteokalcin
	Sarstedt Plastová zkumavka s 3,2% citrátovým pufrém	zelená	Krev Nesrážlivá žilní krev	venózní krev	Po centrifugaci získáme plazmu . APTT, D-Dimery, Fibrinogen, Protein C, Protein S
	Sarstedt Plastová zkumavka s 3,8% citrátovým pufrém	modrý	Krev Nesrážlivá žilní krev	venózní krev	Po centrifugaci získáme plazmu . PFA
	Sarstedt Plastová zkumavka s NaF a EDTA	žlutý	Krev Nesrážlivá žilní krev	venózní krev	Po centrifugaci získáme plazmu . Glukóza v plazmě

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

	Sarstedt Plastová zkumavka s heparinátem amonným	sv. modrý	Punktát	punktát	Borrelia, Chlamydie, Cytologické vyšetření punktátu
	Sarstedt Plastová zkumavka na moč, bez přísad	žlutý	Moč	moč	Vyšetření z moče sbíraná/nesbíraná
	Sarstedt Polystyrénová sterilní zkumavka Liquor CSF	bílý	Liquor	liquor	Vyšetření PAT, Borrelia, CB, Glukóza, Laktát v likvoru
	Sarstedt Plastový pohár na moč sterilní	bílý	Moč	moč	Vyšetření toxikologie
	Plastový kontejner s lopatičkou bez přísad	červený	Stolice	stolice	Vyšetření ze stolice

5.6 Jaké množství je nutno odebrat

Odebírané množství „srážlivé“ krve vždy závisí na počtu požadovaných analýz*, na běžná biochemická vyšetření ze séra stačí 1 plná (7,5 ml) zkumavka.

* orientačně lze říci, že na každou analýzu je potřeba cca 100 µl plné krve

Pokud požadujete ještě další speciální vyšetření (např. sérologická nebo imunologická vyšetření), je vhodné odebrat ještě jednu plnou zkumavku. Zvláště u dětí (novorozenců) je toto nutno brát do úvahy. V případě nejasností kontaktujte laboratoř (tel.: +420 554 690 303).

Pozor u „odběrovek“ s antikoagulační přísadou. Na běžné koagulační vyšetření stačí odebrat 1 plná (2,9 ml) zelená koagulační zkumavka. Pokud požadujete ještě další speciální koagulační vyšetření (např. stanovení aktivit koagulačních faktorů), je vhodné odebrat ještě další koagulační zkumavku (2,9 ml)**. Na stanovení lupus antikoagulans je vyžadována zvlášť ještě jedna zelená koagulační zkumavka. Je nutné dodržet správný poměr krve a antikoagulačního přípravku, čehož dosáhnete pouze aspirací krve po rysku na stěně odběrovky (systém SARSTEDT).

** orientačně lze říci, že na každou analýzu je potřeba cca 250 µl plazmy (z jedné zkumavky vyšetříme cca 4 faktory)

Odběry ostatních tělních tekutin vyžadují cca 100 µl materiálu na vyšetření, výjimkou je analýza močí, kdy je vhodné dodávat plnou odběrovku. Speciální situací je vyšetření tělních tekutin na sérologická vyšetření, o potřebném množství materiálu k vyšetření se, prosím, informujte v laboratoři.

6. Nepřijetí materiálu a odmítnutí vyšetření

V CL rozlišujeme dva pojmy, nepřijetí materiálu k vyšetření a odmítnutí vyšetření. Nepřijetím materiálu se rozumí odmítnutí převzetí materiálu zaměstnanci CL u příjmového okýnka z důvodu:

- možného poškození zdraví zaměstnanců CL (rozbité nebo potřísněné vzorky, potřísněné žádanky apod.),
- možného vydání chybných výsledků z CL (vzorky bez žádanky, vzorky s chybnou identifikací nebo bez ní apod.).

Odmítnutím vyšetření se rozumí neprovedení analýzy z:

- technických důvodů (vadné vzorky, např. hemolytické nebo v jiné „odběrovce“),
- ekonomických důvodů (nedostatečné údaje na žádance, které vedou k neproplacení ze strany ZP).

Plné znění směrnice je na požání k dispozici u vedoucího laboratoře, pro účely tohoto dokumentu uvádíme pouze obecné zásady:

- o důvodech nepřijetí materiálu nebo odmítnutí vyšetření vás informujeme (výjimkou je případ, kdy není možné žádným způsobem zjistit kontakt na žadatele),
- všechny neshodné případy tohoto typu se v CL dokumentují,
- v definovaných případech realizujeme řešení neshody po konzultaci s žadatelem,
- v případech, kdy je to možné (např. chybí údaje pro styk se ZP) a neshoda nemá vliv na kvalitu vyšetření je pro nás pacient na prvním místě a vzorek STATIM ihned zpracujeme (řešení neshody je pro nás druhořadé),
- ve většině případů máte možnost nápravy bez nutnosti odmítnutí vyšetření (čas na nápravu je však nejméně 15 minut).

7. Zacházení s biologickým materiálem před předáním a transport do laboratoře

7.1 Transport vzorků do laboratoře z lůžkových oddělení a ambulancí SZZ Krnov

Transport vzorků z pracovišť SZZ Krnov se děje prostřednictvím personálu z daného pracoviště. Vzorky musí být do laboratoře dopravovány v uzavřených zkumavkách, uložených k tomuto účelu určených stojanech nebo transportních boxech. Vzorky musí být transportovány co nejdříve po odběru a musí být zabezpečeny proti rozbití nebo jinému znehodnocení (teplo, chlad, nadměrné otřesy...).

Transport musí být dostatečně rychlý, aby mohly být vzorky včas zpracovány s ohledem na stabilitu jednotlivých analytů.

Žádanky na vyšetření se transportují odděleně od vzorků.

Odběrové nádoby ani žádanky nesmí být v žádném případě potřísněné zvenčí biologickým materiálem.

Krev nesmí být vystavena přímému světlu / slunci.

7.2 Transport a skladování odběrů na virologické vyšetření

Detekce respiračních patogenů je závislá na kvalitním odběru vzorků, rychlému převozu do laboratoře, vhodném skladování a manipulaci před laboratorním testováním. Před odběrem vzorků není vyžadována žádná zvláštní příprava pacienta a pro skladování vzorků není nutná žádná předběžná úprava vzorků.

Nasofaryngeální a orofaryngeální výtěry se musí přepravovat ve virovém transportním médiu. Vzorky, které je možno do laboratoře dodat urychleně, lze uložit do chladničky a přepravovat při teplotě 2°C – 8°C. Vzorky mohou být také uchovávány po dobu 7 dnů při 2 – 8°C, při delším skladování je potřeba vzorky zamrazit při -20°C nebo ideálně na -70°C. Je nutné předejít opakovanému zmrazení a rozmrazení vzorků.

7.3 Transport vzorků do laboratoře od externích žadatelů

Svoz materiálu z externích pracovišť je zprostředkován svozovou službou SZZ Krnov, příp. si dovoz zajišťuje přímo externí pracoviště.

Svoz materiálu organizovaný svozovou službou SZZ Krnov je pod kontrolou Centrální laboratoře. Transport je zajišťován s ohledem na stabilitu analytů a doporučení odborných společností. Vzorky jsou transportovány v uzavřených termoboxech (zamezení kontaminace okolí či osob, zajištění teplotního optima pro vzorky) za kontinuálního monitoringu doby a teploty transportu vzorků. V termoboxech jsou přítomna teplotní čidla s termografickým záznamem. Při prvním vložení vzorků do termoboxu je zapnut monitoring teploty a do přiloženého formuláře je zaznamenáván čas jednotlivých svozů (u každého lékaře/zařízení na svozové trase je učiněn záznam o vložení vzorků do termoboxu).

Odečet teploty a doby transportu je proveden po doručení materiálu do Centrální laboratoře personálem příjmu materiálu.

8. **Skladování a likvidace použitého odběrového materiálu a vzorků**

8.1 **Skladování vyšetřených vzorků v CL pro potřeby opakovaných vyšetření**

Vyšetřené vzorky jsou pro potřeby doordinování nebo opakování vyšetření z důvodu pochybností ze strany žadatele uloženy v příslušných úložných místech uvnitř uzavřeného oddělení CL nejméně tři dny. Podmínky v úložných místech jsou voleny tak, aby bylo po uvedené dobu možno provádět opakovaná stanovení co největšího počtu analytů. Skladovací podmínky pověřenými pracovníci CL trvale monitorují.

Poznámka:

Ne všechny analyty lze za daných skladovacích podmínek vyšetřit vzhledem k jejich velmi krátké stabilitě. Při doordinování nebo opakovaném vyšetření je vždy povinností pověřených pracovníků CL vzít tento fakt do úvahy a proveditelnost vyšetření v daný okamžik posoudit.

8.2 **Likvidace použitého odběrového materiálu - pracoviště mimo SZZ Krnov**

Likvidaci a nakládání s použitým odběrovým materiálem upravuje Zákon o odpadech č. 541/2020 Sb. ve znění pozdějších předpisů.

Svoz a likvidaci nebezpečného odpadu, stejně tak dodání obalového materiálu, zajišťujeme spolupracujícím lékařům zdarma.

8.3 **Likvidace použitého odběrového materiálu - pracoviště pod správou SZZ Krnov**

Likvidace a nakládání s biologickým resp. odběrovým materiálem pro jednotlivé zdravotnické úseky patřící pod SZZ Krnov je popsána v dokumentu [S 02 012 Nakládání s odpady](#).

Postupy vychází z platných právních předpisů a dokumentů nadřízené organizace v oblasti nakládání s nebezpečnými odpady.

9. **Výsledky – výsledková zpráva**

9.1 **Výsledková zpráva**

Výsledková zpráva je konečný výstup z CL. Má všechny náležitosti dle normy ČSN EN ISO 15189.

Výsledky poskytujeme žadatelům takto:

- **ústně** (telefonicky), jsou hlášeny ihned po uvolnění, jedná se o výsledky STATIM (na pracoviště, kde není připojení k NISu) a dále se jedná o výsledky „kritické“,
- **v elektronické formě**, jsou distribuovány ihned po uvolnění, u STATIMů i ve formě předběžných (neúplných) zpráv,
- **v tištěné formě**, jsou distribuovány ihned po uvolnění, u STATIMů nebo v případech pokud by kompletnosti bránilo speciální vyšetření, které provádíme pouze nepravdělně, i ve formě předběžných (neúplných) zpráv.

Komunikační heslo – telefonické hlášení výsledků na žádost žadatele

Z důvodu ochrany osobních údajů není přípustné sdělovat výsledky laboratorních vyšetření bez jednoznačného ověření identity volajícího, proto je nutno uvést komunikační heslo.

- Jednotlivá a unikátní komunikační hesla jsou součástí Protokolů o převzetí a byla zaslána spolupracujícím lékařům, jejich správa je v plné kompetenci pověřence pro ochranu osobních údajů
- V případě ztráty, či vyzrazení, bude pověřencem pro ochranu osobních údajů přiděleno číslo nové
- Přidělené heslo je využíváno i při komunikaci žadatele s ostatními odděleními a ambulancemi SZZ Krnov
- Telefonické sdělování výsledků pacientům je nepřipustné!!

9.2 **Tištěné výsledkové zprávy – výsledkové listy**

Tištěné výsledky jsou předávány k distribuci k jednotlivým žadatelům takto:

- do uzamčených přihrádek v CL v den tisku nebo nejbližší následující pracovní den – za další distribuci nenese CL zodpovědnost,
- pomocí svozové služby nejpozději v pracovní den následující po vytištění,
- poštou ČR, datum podání je nejpozději v nejbližší následující pracovní den po vytištění.

Forma dodání výsledků vyšetření je volena dle požadavků žadatelů, vždy však tak, aby byla zachována důvěrnost informací související s údaji pacientů.

V případě, kdy pacient výslovně žádá SZZ Krnov, aby byly výsledky vyšetření z CL zaslány prostřednictvím nezabezpečeného elektronického kanálu nebo poštou, učiní tak pomocí formuláře [Žádost pacienta](#). Pacient

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

bude poučen a stvrdí svým podpisem - je si vědom skutečnosti, že výsledky obsahují jeho osobní údaje a v tomto případě CL není schopna garantovat, že e-mail nebo psaní neotevře jiná osoba než adresát. Výsledek pacienta lze předat i jiné osobě a to na základě vyplnění formuláře [Informovaný souhlas s poskytnutím výsledků laboratorního vyšetření jiné osobě](#). Žadatel musí informovaný souhlas podepsat na odběrovém místě SZZ Krnov, v jiném případě musí být podpis úředně ověřen. Laboratorní výsledky budou předány na základě předložení dokladu totožnosti.

Oba formuláře jsou k dispozici na intranetu a webových stránkách SZZ.
O předání výsledkového listu druhé osobě se v CL vede záznam.

9.3 [Elektronický přenos dat](#)

Elektronický přenos dat probíhá dle datového standardu MZ ČR. Elektronická forma přenosu:

- o v rámci služby MISE, kterou poskytujeme spolupracujícím lékařům
- o v rámci nadřazené organizace jsou výsledkové zprávy distribuovány v PDF souboru s certifikací

O možnostech připojení se prostřednictvím NIS nebo internetu informujte na telefonním čísle +420 554 690 300.

9.4 [Ochrana dat v CL](#)

CL má zpracovány postupy pro kontrolu, uvolňování a autorizaci konečného výsledkového listu v papírové, ale i elektronické podobě.

Každý zaměstnanec CL podpisem své pracovní smlouvy stvrdil prohlášení o povinné mlčenlivosti.

V pracovní náplni nebo popisu pracovního místa každého zaměstnance je uvedeno, zda:

- je oprávněn nahlížet data pacientů (provádět kontrolu předchozích výsledků),
- je oprávněn uvolňovat a autorizovat výsledkové listy,
- je oprávněn doplňovat komentáře k výsledkům,
- je oprávněn komentovat nebo poskytovat výsledky vyšetření,
- je oprávněn měnit záznamy v databázi pacientů.

CL má rovněž písemně definováno:

- komu a za jakých okolností smí pracovníci CL vydat výsledky vyšetření,
- komu a za jakých podmínek smí umožnit nahlížet do databáze pacientů.

Dne 25. května 2018 vstoupila v účinnost nová pravidla v nakládání s osobními údaji fyzických osob, která jsou známa jako GDPR. Změny vychází z Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2016/679 ze dne 27. dubna 2016 o ochraně fyzických osob v souvislosti se zpracováním osobních údajů a o volném pohybu těchto údajů.

Pro každé zpracování osobních údajů jsou v CL nastavena opatření za účelem jejich ochrany a zajištěním naplnění požadavku na integritu a důvěrnost.

Odpovědnost za zpracování osobních údajů nese správce:

Sdružené zdravotnické zařízení Krnov, příspěvková organizace
I. P. Pavlova 552/9
Pod Bezručovým vrchem
794 01 Krnov

Pověřenec pro ochranu osobních údajů v SZZ Krnov

poverenec@szzkrnov.cz
+420 554 690 191

9.5 [Změny výsledkových zpráv](#)

Změny výsledkových zpráv vycházejí většinou z upozornění žadatele na neshodu některého z vyšetření s předpokládanými výsledky. CL se snaží takovéto neshody prověřit (nejčastěji opakováním vyšetření) a pokud opravdu shledá rozpor, uvede tuto informaci na výsledkové zprávě nebo jinak informuje žadatele. Každá takováto oprava je v CL evidována a je zpětně dohledatelná.

9.6 [Hlášení extrémních / kritických výsledků](#)

Výrazně patologické výsledky, jejichž neznalost by mohla ohrozit zdraví pacienta, u něhož byla vyšetření v CL provedena, nebo by z neznalosti mohlo dojít k ohrožení zdraví jiných osob, hlásí pracovníci CL ihned po provedení analýzy žadateli.

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Pověřený pracovník:

- telefonicky kontaktuje žadatele* (v prvním případě přímo ošetřujícího lékaře, pokud by mohlo dojít k prodloužení, ostatní ošetřující personál),
- představí se, nahlásí extrémní/kritický výsledek, spojení „kritický výsledek“ je povinností pověřeného pracovníka použít (hlásí se název metody a naměřená extrémní/kritická hodnota),
- je povinností hlásícího si vyžádat zopakování všech nahlášených/zaznamenaných údajů, pokud tak druhá strana neučiní automaticky, každé hlášení se v CL dokumentuje.

* pracovníci CL hlásí takovéto výsledky telefonicky na telefonní číslo žadatele z identifikace na žadance. Pro tento účel Vás žádáme o aktualizaci telefonních čísel na razítku nebo o zaslání aktuálních čísel do CL (další možností je uvádět své telefonní číslo, nejlépe mobilní do políčka „Poznámky“)

Poznámka

Hlášení podléhají pouze výsledky uvedené v následující tabulce, hlášení se týkají pouze:

- všechny rutinní vzorky žadatelů mimo zařízení SZZ Krnov, I. P. Pavlova 9,
- všechny rutinní vzorky z areálu I. P. Pavlova 9, ale vždy jen při prvním záchytu nebo náhlém zhoršení (nehlásí se tedy každá patologická hodnota při hospitalizaci pacienta), u vzorků STATIM je předpokládána naléhavost vyšetření, žadatel na výsledky čeká a CL má postupy jak a v jakých časech má doručit takovéto výsledky žadateli.

Tabulka č. 1 : Výsledky podléhající hlášení

Analyt	Dolní mez	Horní mez nebo kvalitativní výsledek	Jednotka
ALT	-	5,0	μkat/l
Amylasy	-	10,0	μkat/l
Antitrombin	50	-	%
aPTT-R	-	2,0	
Bilirubin-celkový	-	100,0	μmol/l
Bilirubin-celkový (odběr z pupečníku)	-	50	μmol/l
CRP	-	100,0	mg/l
D-dimery	-	>5000	μg/l FEU
Digoxin	-	4,7	ug/l
Fibrinogen	1,0	-	g/l
Glukóza	2,5	20,0	mmol/l
Hemoglobin	70,0	200	g/l
Hodnocení nátěru periferní krve	Nález schistocytů ≥ 10/1000 erytrocytů		
IL-6	-	500,0	ng/l
Imunoglobuliny (G, A, M)	-	>30	g/l
K+	3,0	6,0	mmol/l
Leukocyty	1,5	30	10 ⁹ /l
Nález blastů, leukemických promyelocytů, parazitů – Diferenciál mikroskopicky			
Neutrofilly	1,0		10 ⁹ /l
Trombocyty	30	1000	10 ⁹ /l
Protrombinový test	-	5,0	INR
Protrombinový test R	-	≥2,0	
Troponin I	-	20000	ng/l
Urea	-	20,0	mmol/l
HAV-IgM		pozitivní	
HBsAg		pozitivní	
a-HCV		pozitivní	
PAT		pozitivní	
Paul-Bunnellův test/Ericsonův test		pozitivní	
ETG v moči (mimo psych. ambul. SZZ Krnov)		pozitivní	
Kratom (mimo psych. ambul. SZZ Krnov)		pozitivní	
Toxikologie (mimo psych. ambul. SZZ Krnov)		pozitivní	

Toxoplasma IgA, IgE	pozitivní
Borrelie WB	pozitivní
Bordetella pertussis	pozitivní
Yersinie WB	pozitivní
Rotaviry, Adenoviry ve stolici	pozitivní
Zkouška kompatibility	pozitivní

Mezi extrémní/kritické výsledky patří i Protrombinový test – poměr s výsledkem vyšším než 2. Vzhledem k tomu, že žadatelé pouze raritně uvádí antikoagulační terapii u pacientů s tímto vyšetřením, nejsou tyto výsledky hlášeny, ale na výsledkové zprávě je zobrazen text: „Výsledek metody P_Protrombinový test – poměr > 2 je kritický. Interpretujte s ohledem na případnou antikoagulační léčbu.“

9.7 Vzájemná komunikace

Hlášení výsledků a informace na výsledkových listech jsou jednou, nikoliv však jedinou formou komunikace s CL.

Snahou CL je, aby komunikace s vámi, tedy našimi zákazníky, byla co nejefektivnější, abychom co nejlépe poznali vaše potřeby a mohli se jim v co největší míře přizpůsobit a abyste byli co nejvíce seznámeni se spektrem námi poskytovaných služeb a se způsobem jejich využití ve prospěch pacientů.

Pro vzájemnou výměnu informací mohou sloužit:

- Laboratorní příručka pro odběry
V aktuální podobě je vydávána minimálně jednou ročně na www.szzkrnov.cz
- Informační letáky
Slouží k rychlému informování o nových či rušených službách, o změnách stávajících služeb a jiných důležitých skutečnostech v době mezi jednotlivými aktualizacemi laboratorní příručky
- Semináře pořádané CL
- Stížnosti a podněty
Jednou čtvrtletně lze v čekárně odběrové místnosti společně s pracovníkem CL vyplnit anketní dotazník Hodnocení služeb Centrální laboratoře a odběrové místnosti, který pomůže v budoucnu zlepšit kvalitu poskytované zdravotnické péče
- Ankety, dotazníky
- Náhodně získané informace
Všichni pracovníci oddělení jsou vedením požádáni o to, aby informovali o případných hodnoceních celkové činnosti CL nebo o konkrétních případech spolupráce s CL, o kterých se dozvěděli. Tento způsob získávání informací je pracovníkům vysvětlen jako naprosto dobrovolný a v případě potřeby anonymní
- www.szzkrnov.cz
- Doplňující údaje na žádankách a informace od odběrových sester
- Údaje od svozových pracovníků
- e-mail: laborator@centlab.cz

9.7.1 Způsob řešení stížností a reklamací

Stížností se rozumí každá písemná informace o nespokojenosti pacientů, klinických pracovníků nebo ostatních, s kvalitou, objemem nebo včasností poskytovaných služeb, se způsobem komunikace nebo s jinými skutečnostmi ovlivňujícími vnímání CL z jejich strany, u níž je vyžadována odpověď (typicky: nevhodné chování, odmítnutí služeb atd.), stížnosti předávejte prostřednictvím CL nebo na sekretariát SZZ Krnov.

Reklamací se rozumí pasivně získaná informace o nespokojenosti pacientů, klinických pracovníků nebo ostatních, s kvalitou, objemem nebo včasností poskytovaných služeb, se způsobem komunikace nebo s jinými skutečnostmi ovlivňujícími vnímání CL z jejich strany, která je podána ústně nebo u které není vyžadována odpověď (typicky: nedodání výsledků nebo jejich nekompletnost nebo zpoždění).

Je snahou CL stížnostem a reklamacím předcházet. Pokud nejste s kvalitou a rozsahem našich služeb spokojeni, použijte některý z komunikačních prostředků uvedený v kapitole 9.7 této příručky (nejlépe e-mail). CL má dokumentovaný postup pro řešení vašich stížností a reklamací, který zajišťuje, že každá stížnost nebo reklamacie bude zodpovědnými pracovníky CL přezkoumána. Při oznamování stížnosti nebo reklamacie se prosím snažte potlačit své emoce a problém se snažte co nejpřesněji a co možná nejjednodušeji zformulovat.

9.7.2 Klinické konzultace, pomoc při výběru dostupných vyšetření

Pracovníci CL, jsou vedeni k tomu, aby se neustále vzdělávali. Při pochybnostech o volbě některého z vyšetření jsou pracovníci uvedení v kapitole 2 této příručky připraveni vám potřebné informace poskytnout. Informace o vyšetření jsou uvedeny ve standardním operačním postupu, který je k vyšetření zpracován.

10. Nejistota měření

Centrální laboratoř stanovila nejistotu měření minimálně u metod v rozsahu akreditace. Nejistotu máte možnost získat u vedoucích úseků CL, manažera kvality CL anebo vedoucího Centrální laboratoře (viz kapitola 2). O možnosti jak požádat o nejistoty jsou zákazníci informováni na výsledkovém listu.

11. Doba odezvy

Pověření pracovníci (vedoucí úseků ve spolupráci s lékařem oddělení) stanovili doby odezvy pro jednotlivá vyšetření.

Rychlost odezvy laboratoře na klinický požadavek je základním atributem moderní klinické laboratoře. Čas odezvy odráží klinické potřeby. Celkový interval od odběru biologického materiálu do vydání výsledku, zahrnuje například také dobu transportu vzorků. Je proto nutné s tímto časovým údajem počítat. Centrální žádanka obsahuje políčko na vyplnění času zahájení transportu, je tedy ve vašem vlastním zájmu tuto položku vyplnit.

Doby odezvy uvedené v tabulce vychází z doporučení odborných společností, a jsou uvedeny jako časový interval od převzetí biologického materiálu laboratoři do zveřejnění výsledku (tedy Laboratory Turnaround Time - TAT). Laboratoř garantuje jeho dodržení pro 80 % dodaných vzorků. Zbývajících 20 % je vyhrazeno pro situace, kdy se vzorek ředí, probíhá jiná analýza a start nové analýzy je nutné odložit a podobně.

Poznámka

CL má zpracovány postupy přijetí materiálu. Jednou ze součástí je i zápis času přijetí požadavků do laboratoře. **TAT** je tedy časový údaj od skutečného přijetí materiálu v CL do vydání výsledku žadateli (tedy i telefonicky!).

Vitální indikace (v případě SZZ Krnov se jedná o případ „TROMBOLÝZA“) - ordinace laboratorního vyšetření v situaci spojené s ohrožením života, kdy výsledek vyšetření má vliv na přežití pacienta. Vzorky na vyšetření mají absolutní přednost, je nutné zastavit analýzy jiných vyšetření. Transport vzorku je předem ohlášen.

Statim (akutní vyšetření) - ordinace laboratorního vyšetření v situaci, kdy výsledek vyšetření může zásadním způsobem ovlivnit rozhodování o další péči o nemocného. Vzorky na vyšetření mají přednost před ostatními vzorky.

Tabulka č. 2: Dostupnost výsledků analýz ordinovaných z VITÁLNÍ INDIKACE a STATIM

A - Dostupnost při vitální indikaci v minutách

B - Dostupnost při indikaci STATIM v minutách

C - Dostupnost rutinních výsledků = jedná se o údaj od přijetí vzorku do CL po jeho uvolnění **v pracovní dny**.

Pokud se jedná o distribuci materiálu a/nebo výsledků vyšetření mimo areál CL nebo jsou v době od přijetí do vydání výsledku dny pracovního klidu, může se dle toho konečná doba odezvy prodloužit.

Analyt	A	B	C
ABR	15	30	24 hod
Albumin v séru	30	60	24 hod
ALP	30	60	24 hod
ALT	30	60	24 hod
Amoniak	30	60	24 hod
AMS + pankreatický izoenzym	30	60	24 hod
Anti-Müllerian hormon v séru (AMH)	-	-	24 hod
Antitrombin	30	60	24 hod
Anti-Xa	-	60	24 hod
APTT	30	60	24 hod

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

AST	30	60	24 hod
Bilirubin	30	60	24 hod
Ca v moči	-	60	24 hod
Ca	30	60	24 hod
Celková bílkovina	30	60	24 hod
Celková bílkovina v moči	-	60	24 hod
CK	30	60	24 hod
Cl v moči	-	60	24 hod
Cl v plné krvi	15	30	24 hod
Cl v séru	30	60	24 hod
COVID-19 *	-	90	48 hod
CRP	30	60	24 hod
Cytologie likvoru	30	60	24 hod
D-dimer	30	60	24 hod
Diferenciál mikroskopicky	-	120	24 hod
Diferenciál přístrojově	15	45	24 hod
Digoxin	-	60	24 hod
Etanol	-	60	24 hod
Fe	-	60	24 hod
Fibrinogen	30	60	24 hod
GGT	30	60	24 hod
Glukóza v likvoru	30	60	24 hod
Glukóza v moči	-	60	24 hod
Glukóza v plazmě	30	60	24 hod
Glukóza v séru	30	60	24 hod
HCG	-	60	24 hod
IL-6	-	60	24 hod
K v moči	-	60	24 hod
K v plné krvi	15	30	24 hod
K v séru	30	60	24 hod
Kreatinin v moči	-	60	24 hod
Kreatinin v séru	30	60	24 hod
Krevní obraz	15	45	24 hod
Krevní skupina	30	60	24 hod
Kyselina močová	-	60	24 hod
Laktát	30	60	24 hod
Laktát v plné krvi	15	30	24 hod
LD	-	60	24 hod
Lipáza	30	60	24 hod
Mg v moči	-	60	24 hod
Mg v séru	30	60	24 hod
Močovina v moči	-	60	24 hod
Močovina v séru	30	60	24 hod
Moč-chemicky	-	60	24 hod
Moč-sediment	-	60	24 hod
Myoglobin	-	60	24 hod
Na v moči	-	60	24 hod
Na v plné krvi	15	30	24 hod
Na v séru	30	60	24 hod
NAT	-	60	24 hod
NT-proBNP	-	60	24 hod
Osmolalita moči	-	60	24 hod
Osmolalita séra	25	60	24 hod

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

P	-	60	24 hod
Parathormon	-	60	24 hod
PAT	-	60	24 hod
Procalcitonin	-	60	24 hod
Protrombinový test	30	60	24 hod
Retikulocyty	15	45	24 hod
Schistocyty	-	120	24 hod
Spektrofotometrie likvoru *	30	60	24 hod
Teofylin	-	60	24 hod
Toxikologický screening	-	30	24 hod
Trombinový čas	30	60	24 hod
Trombocyty citrát	15	45	24 hod
Trombocyty mikroskop	-	120	24 hod
Troponin I	30	60	24 hod
Zkouška kompatibility	-	90	24 hod

*pouze po telefonické konzultaci s CL

Pokud některé z vyšetření, které má CL v nabídce, není uvedeno v tabulce, jedná se většinou o speciální vyšetření s dostupností rutinních výsledků 14 dní až 1 měsíc.

12. Systém managementu kvality v CL

Centrální laboratoř je akreditována ČIA dle normy ČSN EN ISO 15189, jako zdravotnická laboratoř č. 8048 (www.cia.cz). Seznam vyšetření v rozsahu akreditace je uveden v kap. 14.1.

13. Vyšetřování smluvními laboratořemi

Smluvní laboratoři se dle normy ČSN EN ISO 15189 rozumí externí laboratoři, do níž se zasílá vzorek k laboratornímu vyšetření.

CL odpovídá za volbu a sledování jakosti smluvních laboratoř a zajišťuje, aby smluvní laboratoř odpovídala požadavkům na kompetenci k provádění požadovaných vyšetření. CL si jako smluvní laboratoře vybírá akreditované laboratoře a pro speciální expertízy pak laboratoře k tomuto určené (např. SZÚ, NRL).

Vzorky z CL jsou odesílány do smluvní laboratoře:

- pokud se jedná o výsledek, u kterého je třeba další confirmace,
- pokud dané vyšetření CL neprovádí.

Výsledek získaný confirmačním vyšetřením ve smluvní laboratoři

- v konečném výsledkovém listu CL jsou zahrnuty všechny podstatné části výsledků ze zprávy smluvní laboratoře nebo konzultanta, a to beze změn, které by mohly ovlivnit klinickou interpretaci;
- výsledky jsou označeny a je uvedeno, že se jedná o výsledky vyšetření ze smluvní laboratoře.

Požadované vyšetření CL neprovádí

- v takovém případě je v CL vzorek pouze preanalyticky zpracován dle požadavků smluvní laboratoře, označen, zabalen a předán k transportu;
- za distribuci výsledků vyšetření žadatelům je zodpovědná smluvní laboratoř.

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

14. Seznam metod**14.1 Seznam vyšetření v rozsahu akreditace**

Poř. číslo	Analyt / parametr/diagnostika	Princip vyšetření	Identifikace postupu/ přístrojové vybavení	Vyšetřovaný materiál
222 - Transfuzní lékařství				
1.	Krevní skupina	Aglutinace zkumavková (manuální)	SOP 1011149, verze 8	Krev, plazma
2.	Test kompatibility	Gelová sloupcová aglutinace (manuální)	SOP 1011150, verze 7	Plazma
3.	Přímý antiglobulinový test	Gelová sloupcová aglutinace (manuální)	SOP 1011306, verze 3	Krev
4.	Screening antierytrocytárních protilátek	Gelová sloupcová aglutinace (manuální)	SOP 1011304, verze 4	Krev, plazma
5.	Krevní skupina	Gelová sloupcová aglutinace	SOP 1011322, verze 4; IH 500	Krev, plazma
6.	Screening antierytrocytárních protilátek	Gelová sloupcová aglutinace	SOP 1011321, verze 4; IH 500	Plazma
7.	Vyšetření kompatibility	Gelová sloupcová aglutinace	SOP 1011320, verze 4; IH 500	Plazma
801 - Klinická biochemie				
1.	Urea	Absorpční spektrofotometrie	SOP 1011153 verze 12; Atellica CH 930	Sérum, moč
2.	Kreatinin	Absorpční spektrofotometrie	SOP 1011282 verze 09; Atellica CH 930	Sérum, moč
3.	Kyselina močová	Absorpční spektrofotometrie	SOP 1011001 verze 10; Atellica CH 930	Sérum, moč
4.	Sodné ionty	Potenciometrie	SOP 1011086 verze 10; Atellica CH 930	Sérum, moč
5.	Draselné ionty	Potenciometrie	SOP 1011292 verze 07; Atellica CH 930	Sérum, moč
6.	Chloridové ionty	Potenciometrie	SOP 1011291 verze 07; Atellica CH 930	Sérum, moč
7.	Vápník celkový	Absorpční spektrofotometrie	SOP 1011056 verze 10; Atellica CH 930	Sérum, moč
8.	Vápník ionizovaný	Potenciometrie	SOP 1011126 verze 09; RapidLab 1265	Sérum, krev
9.	Hořčík celkový	Absorpční spektrofotometrie	SOP 1011057 verze 10; Atellica CH 930	Sérum, moč
10.	Fosfáty anorganické	Absorpční spektrofotometrie	SOP 1011109 verze 10; Atellica CH 930	Sérum, moč
11.	Železo	Absorpční spektrofotometrie	SOP 1011124 verze 09; Atellica CH 930	Sérum
12.	Bilirubin celkový	Absorpční spektrofotometrie	SOP 1011110 verze 11; Atellica CH 930	Sérum
13.	Alaninaminotransferáza (ALT)	Absorpční spektrofotometrie	SOP 1011111 verze 10; Atellica CH 930	Sérum
14.	Aspartátaminotransferáza (AST)	Absorpční spektrofotometrie	SOP 1011254 verze 09; Atellica CH 930	Sérum
15.	Gamaglutamyltransferáza (GGT)	Absorpční spektrofotometrie	SOP 1011112 verze 10; Atellica CH 930	Sérum
16.	Alkalická fosfatáza (ALP)	Absorpční	SOP 1011113 verze 10;	Sérum

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

		spektrofotometrie	Atellica CH 930	
17.	Kreatinkináza (CK)	Absorpční spektrofotometrie	SOP 1011114 verze 09; Atellica CH 930	Sérum
18.	Lipáza	Absorpční spektrofotometrie	SOP 1011116 verze 09; Atellica CH 930	Sérum
19.	Amyláza celková	Absorpční spektrofotometrie	SOP 1011117 verze 10; Atellica CH 930	Sérum
20.	Amyláza pankreatická	Absorpční spektrofotometrie	SOP 1011300 verze 09; Atellica CH 930	Sérum
21.	Cholesterol celkový	Absorpční spektrofotometrie	SOP 1011156 verze 09; Atellica CH 930	Sérum
22.	Cholesterol HDL	Absorpční spektrofotometrie	SOP 1011293 verze 08; Atellica CH 930	Sérum
23.	Cholesterol LDL	Absorpční spektrofotometrie	SOP 1011294 verze 09; Atellica CH 930	Sérum
24.	Triacylglyceroly	Absorpční spektrofotometrie	SOP 1011295 verze 08; Atellica CH 930	Sérum
25.	Apolipoproteiny	Imunoturbidimetrie	SOP 1011122 verze 08; Atellica CH 930	Sérum
26.	Celková bílkovina	Absorpční spektrofotometrie	SOP 1011123 verze 11; Atellica CH 930	Sérum
27.	Albumin	Absorpční spektrofotometrie	SOP 1011130 verze 09; Atellica CH 930	Sérum
28.	Glukóza	Absorpční spektrofotometrie	SOP 1011157 verze 10; Atellica CH 930	Sérum, plazma, likvor
29.	Glykovaný hemoglobin (HbA1c)	Vysokoúčinná kapalinová chromatografie	SOP 1011108 verze 09; D-10 Hemoglobin Testing System	Krev
30.	Celková bílkovina	Absorpční spektrofotometrie	SOP 1011128 verze 08; Atellica CH 930	Moč, likvor
31.	Albumin	Imunoturbidimetrie	SOP 1011129 verze 08; Atellica CH 930	Moč
32.	Chemické vyšetření moče	Refraktometrie; Reflexní spektrofotometrie	SOP 1011146 verze 08; Atellica 1500	Moč
33.	Morfologické vyšetření moče	Digitální mikroskopie	SOP 1011147 verze 05; Atellica 1500	Moč
34.	Osmolalita	Kryoskopie	SOP 1011127 verze 08; Osmostation OM-6050	Sérum, moč
35.	Karbohydrátový nádorový antigen CA 125	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	SOP 1011026 verze 08; Atellica IM 1300	Sérum
36.	Karbohydrátový nádorový antigen CA 19-9	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	SOP 1011029 verze 07; Atellica IM 1300	Sérum
37.	Karbohydrátový nádorový antigen CA 15-3	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	SOP 1011030 verze 07; Atellica IM 1300	Sérum
38.	Prostatický specifický antigen volný (PSA volný)	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	SOP 1011044 verze 08; Atellica IM 1300	Sérum
39.	Troponin I	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	SOP 1011095 verze 10; Atellica IM 1300	Sérum
802 – Lékařská mikrobiologie				
1.	Protilátky proti <i>Chlamydia trachomatis</i>	Imunoanalýza s fotometrickou detekcí	SOP 1011262 verze 06; AGILITY	Sérum
2.	Protilátky proti <i>Chlamydia pneumoniae</i>	Imunoanalýza s fotometrickou detekcí	SOP 1011263 verze 06; AGILITY	Sérum
3.	Antigen viru hepatitidy B	Imunoanalýza s luminometrickou	SOP 1011269 verze 06; ADVIA Centaur XP	Sérum

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

		detekcí		
4.	Protilátky proti <i>Helicobacter pylori</i>	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	SOP 1011133 verze 07; Immulite 2000 XPi	Sérum
5.	Protilátky proti <i>Helicobacter pylori</i>	Imunoanalýza s fotometrickou detekcí	SOP 1011134 verze 08; AGILITY	Sérum
6.	Protilátky proti <i>Toxoplasma gondii</i>	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	SOP 1011135 verze 07; Immulite 2000 XPi	Sérum
7.	Protilátky proti cytomegaloviru	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	SOP 1011136 verze 07; Immulite 2000 XPi	Sérum
8.	Markery HIV	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	SOP 1011288 verze 05; ADVIA Centaur XP	Sérum
9.	Protilátky proti viru hepatitidy A	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	SOP 1011265 verze 05; ADVIA Centaur XP	Sérum
10.	Protilátky proti viru hepatitidy A	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	SOP 1011266 verze 06; ADVIA Centaur XP	Sérum
11.	Protilátky proti <i>Borrelia burgdorferi sensu lato</i>	Imunoanalýza s fotometrickou detekcí (manuální)	SOP 1011139 verze 06; DYNAREAD	Sérum
12.	Protilátky proti viru Epstein-Barrové	Imunoanalýza s fotometrickou detekcí (manuální)	SOP 1011141 verze 07; DYNAREAD	Sérum

812 - Laboratoř farmakologie a toxikologie léčiv

1.	Kyselina valproová	Imunoturbidimetrie	SOP 1011024 verze 09; Atellica CH 930	Sérum
2.	Teofylin	Imunoturbidimetrie	SOP 1011094 verze 10; Atellica CH 930	Sérum

813 - Laboratoř alergologická a imunologická

1.	Imunoglobuliny	Imunoturbidimetrie	SOP 1011118 verze 07; Atellica CH 930	Sérum
2.	C-reaktivní protein (CRP)	Imunoturbidimetrie	SOP 1011019 verze 12; Atellica CH 930	Sérum
3.	Transferin	Imunoturbidimetrie	SOP 1011296 verze 07; Atellica CH 930	Sérum
4.	Imunoglobulin E	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	SOP 1011038 verze 07; Immulite 2000 XPi	Sérum
5.	Specifické protilátky třídy IgE	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	SOP 1011060 verze 08; Immulite 2000 XPi	Sérum
6.	Protilátky ve třídě IgG proti nukleárním antigenům (ANA)	Nepřímá imunofluorescence	SOP 1011075 verze 11; Mikroskop Olympus BX-43F (+ kamera DP74)	Sérum
7.	Protilátky ve třídě IgG proti dsDNA	Imunoanalýza s fotometrickou detekcí	SOP 1011062 verze 07; DYNAREAD	Sérum
8.	Revmatoidní faktor (RF)	Imunoanalýza s fotometrickou detekcí	SOP 1011101 verze 07; DYNAREAD	Sérum
9.	Protilátky ve třídě IgG proti extrahovatelným jaderným a cytoplazmatickým antigenům (ENA screening)	Imunoanalýza s fotometrickou detekcí	SOP 1011085 verze 08; DYNAREAD	Sérum
10.	Protilátky ve třídě IgG proti	Imunoanalýza	SOP 1011155 verze 07;	Sérum

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

	specifickým citrulinovým peptidům	s fotometrickou detekcí	DYNAREAD	
11.	Protilátky ve třídě IgA proti tkáňové transglutamináze	Imunoanalýza s fotometrickou detekcí	SOP 1011082 verze 05; DYNAREAD	Sérum

815 - Laboratoř nukleární medicíny

1.	Alfa-1-fetoprotein	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	SOP 1011040 verze 08; Atellica IM 1300	Sérum
2.	Karcinoembryonální antigen (CEA)	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	SOP 1011033 verze 08; Atellica IM 1300	Sérum
3.	Ferritin	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	SOP 1011032 verze 08; Atellica IM 1300	Sérum
4.	Prostatický specifický antigen celkový (PSA celkový)	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	SOP 1011045 verze 10; Atellica IM 1300	Sérum
5.	Trijodtyronin volný (FT3)	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	SOP 1011064 verze 08; Atellica IM 1300	Sérum
6.	Tyroxin volný (FT4)	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	SOP 1011065 verze 10; Atellica IM 1300	Sérum
7.	Tyreotropin (TSH)	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	SOP 1011068 verze 11; Atellica IM 1300	Sérum
8.	Protilátky proti tyreoglobulinu (Anti-tyreoglobulin)	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	SOP 1011035 verze 7; Atellica IM 1300	Sérum
9.	Protilátky proti mikrosomům štítné žlázy (Anti-tyreoidální peroxidáza)	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	SOP 1011154 verze 07; Atellica IM 1300	Sérum
10.	Lidský choriogonadotropin (hCG)	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	SOP 1011069 verze 10; Atellica IM 1300	Sérum
11.	Myoglobin	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	SOP 1011093 verze 09; Atellica IM 1300	Sérum

818 - Laboratoř hematologická

1.	Aktivovaný parciální tromboplastinový čas	Koagulační metoda s optickou detekcí kogula; Výpočty	SOP 1011142 verze 7; Sysmex CS 2000i	Plazma
2.	Protrombinový test	Koagulační metoda s optickou detekcí koagula; Výpočty	SOP 1011152 verze 9; Sysmex CS 2000i	Plazma
3.	Fibrinogen	Koagulační metoda s optickou detekcí koagula	SOP 1011143 verze 6; Sysmex CS 2000i	Plazma
4.	Antitrombin	Koagulační metoda s fotometrickou detekcí	SOP 1011144 verze 8; Sysmex CS 2000i	Plazma
5.	Krevní obraz s pětipopulačním diferenciálním počtem leukocytů	Průtoková cytometrie; Impedanční metoda; Fotometrie; Výpočty	SOP 1011090 verze 8; SOP 1011092 verze 7; Sysmex XN 1000	Krev
6.	Krevní obraz	Impedanční metoda; Fotometrie; Výpočty	SOP 1011326 verze 2; Sysmex KX – 21N	Krev
7.	Retikulocyty	Průtoková cytometrie; Výpočty	SOP 101145 verze 5; Sysmex XN 1000	Krev

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Odběr primárních vzorků:

Poř. číslo	Technika odběru	Identifikace postupu odběru	Odebíraný materiál
1.	Venepunkce	0905003 A, verze 9	Žilní krev
2.	Odběr z prstu	0905003 B, verze 9	Kapilární krev

Upřesnění rozsahu akreditace:

Odbornost / poř. číslo	Detailní informace k činnostem v rozsahu akreditace
222/1	AB0, RhD
222/3	PAT – polyspecifický, monospecifický, titr IgG
222/4	NAT, enzym
222/5	AB0, RhD
222/6	NAT, enzym
801/25	Apolipoprotein AI, B
801/32	pH, Bílkovina, Glukóza, Aceton, Urobilinogen, Bilirubin, Krev, Nitrity, Leukocyty, Barva, Zákal, Specifická hustota
801/33	Erythrocyty, Leukocyty, Epitelie, Válce, Krystaly, Hlen, Spermie, Kvasinky, Bakterie
802/1	IgG, IgM
802/2	IgG, IgM
802/3	HBsAg
802/4	IgG
802/5	IgA
802/6	IgG, IgM
802/7	IgG, IgM
802/8	Ab anti HIV 1, 2 (Ig total) a Ag HIV p24
802/9	Ig total
802/10	IgM
802/11	IgG, IgM
802/12	VCA IgG, IgM; EBNA1 IgG; EA IgG
813/1	IgA, IgG, IgM
813/8	Protilátky proti RF ve třídě IgA, IgG a IgM
818/1	APTT – čas, APTT – poměr
818/2	PT – čas, PT – poměr
818/5	Leukocyty, erythrocyty, hemoglobin, HCT, MCV, MCH, MCHC, trombocyty, NRBC (absolutně, relativně), MPV, RDW – SD, RDW – CV, PDW, neutrofilů, lymfocytů, eozinofilů, bazofilů, monocytů
818/6	Leukocyty, erythrocyty, hemoglobin, HCT, trombocyty, MPV, MCV, RDW - CV

14.2 Abecední seznam vyšetřovaných metod

Zkratky u věku ve fyziologických rozmezích mají tento význam:

D – den, **T** – týden, **M** – měsíc, **R** – rok, **F** – osoba ženského pohlaví, **M** – osoba mužského pohlaví.Vysvětlivky pro zdroj referenčních mezí

PL	Příbalový leták
PLPM	Příbalový leták předcházející metody
NČLP	Národní číselník laboratorních položek
ČHS	Česká hematologická společnost
DOS	Doporuče/ní odborné společnosti
OL	Odborná literatura
CL	Stanoveno v laboratoři

Metody vyšetřované na úseku biochemie**β-CTX: Beta-CrossLaps v séru**

Princip vyšetření	ECLIA
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Pokyny pro pacienta	nalačno, ranní vzorek
Speciální podmínky	Koncentrace β CTx v séru je ovlivněna cirkadiánním rytmem - doporučeno odebírat vždy za stejných podmínek.
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	neprovádíme
Vyšetření nelze doordínovat.	

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
F		0	30	148	967	ng/l	PL
F		30	40	150	635	ng/l	PL
F		40	50	131	670	ng/l	PL
F		50	60	183	1060	ng/l	PL
F		60	70	171	970	ng/l	PL
F		70	150	152	858	ng/l	PL
M		0	30	238	1019	ng/l	PL
M		30	40	225	936	ng/l	PL
M		40	50	182	801	ng/l	PL
M		50	60	161	737	ng/l	PL
M		60	70	132	752	ng/l	PL
M		70	150	118	776	ng/l	PL

a-TSH (TRAK): Protilátky proti TSH receptoru v séru

Princip vyšetření	ECLIA
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Podmínky transportu	Transport krve do laboratoře v den odběru
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.	

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	0	1,75	U/l	PL

ABR: parciální tlak kyslíku (pO2)

Princip vyšetření	Amperometrie
Odebíraný materiál	Plná krev

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Odebírejte do	Odběr arteriální; odběr kapilární; odběr pupečnickové krve dle materiálu, viz speciální podmínky
Speciální podmínky	Odběr arteriální: Plast s protisrážlivou přísadou – heparinát lithný Odběr kapilární: Heparinizovaná plastová kapilára Odběr pupečnickové krve: Plast s protisrážlivou přísadou – heparinát lithný Odběr krve provést anaerobně do zkumavky na acidobazickou rovnováhu. Odebraná krev nesmí obsahovat bublinky vzduchu. Krev v odběrové zkumavce je nutné promíchat. Max. čas od získání do zpracování vzorku je 15 min při doporučené teplotě 20°C.
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	30 minut
Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron. nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	15 minut
Vyšetření nelze doordínovat.	

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	4T	7,6	9,2	kPa	NČLP
		4T	1	9,3	11,4	kPa	NČLP
		1	15	10,8	12,7	kPa	NČLP
		15	150	9,9	14,4	kPa	NČLP

ABR: parciální tlak oxidu uhličitého (pCO₂)

Princip vyšetření	Potenciometrie
Odebíraný materiál	Plná krev
Odebírejte do	Odběr arteriální; odběr kapilární; odběr pupečnickové krve dle materiálu, viz speciální podmínky
Speciální podmínky	Odběr arteriální: Plast s protisrážlivou přísadou – heparinát lithný Odběr kapilární: Heparinizovaná plastová kapilára Odběr pupečnickové krve: Plast s protisrážlivou přísadou – heparinát lithný Odběr krve provést anaerobně do zkumavky na acidobazickou rovnováhu. Odebraná krev nesmí obsahovat bublinky vzduchu. Krev v odběrové zkumavce je nutné promíchat. Max. čas od získání do zpracování vzorku je 15 min při doporučené teplotě 20°C.
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	30 minut
Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron. nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	15 minut
Vyšetření nelze doordínovat.	

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	1D	4	7,3	kPa	NČLP
		2D	5D	4,4	6	kPa	NČLP
		6D	1	4,4	5,3	kPa	NČLP
		1	3	4,4	5,5	kPa	NČLP
		3	14	4,4	5,65	kPa	NČLP
		14	150	4,8	5,9	kPa	NČLP

ABR: pH

Princip vyšetření	Potenciometrie
Odebíraný materiál	Plná krev
Odebírejte do	Odběr arteriální; odběr kapilární; odběr pupečnickové krve dle materiálu, viz speciální podmínky

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Speciální podmínky

Odběr arteriální: Plast s protisrážlivou přísadou – heparinát lithný
Odběr kapilární: Heparinovaná plastová kapilára
Odběr pupečnickové krve: Plast s protisrážlivou přísadou – heparinát lithný
Odběr krve provést anaerobně do zkumavky na acidobazickou rovnováhu.
Odebraná krev nesmí obsahovat bublinky vzduchu.
Krev v odběrové zkumavce je nutné promíchat.
Max. čas od získání do zpracování vzorku je 15 min při doporučené teplotě 20°C.
denně, 24 hodin
denně, 24 hodin

Materiál k tomuto vyšetření přijmeme

Vyšetření provádíme rutinně

Výsledek od provedení analýzy obdržíte

tištěný/elektronický nejpozději za

Vyšetření na STATIM

Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo

telefonicky od přijetí do CL nejpozději za

3 dny / 1 den
denně, 24 hodin

30 minut

Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron.
nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za

15 minut

Vyšetření nelze doordínovat.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	1D	7,220	7,414		NČLP
		2D	5D	7,300	7,420		NČLP
		6D	1	7,320	7,430		NČLP
		1	14	7,330	7,435		NČLP
		14	150	7,360	7,440		NČLP

ACTH: Adrenokortikotropin v plazmě

Princip vyšetření

ECLIA

Odebíraný materiál

Krev venózní

Odebírejte do

Plast s protisrážlivou úpravou – EDTA (Sarstedt – červený uzávěr)

Podmínky transportu

Okamžitě po odběru uložte do tajícího ledu a dodejte do laboratoře

Materiál k tomuto vyšetření přijmeme

Po-Pá 6:30-15:00

Vyšetření provádíme rutinně

Po-Pá 6:30-15:00

Výsledek od provedení analýzy obdržíte

tištěný/elektronický nejpozději za

3 dny / 1 den

Vyšetření na STATIM

neprovádíme

Vyšetření nelze doordínovat.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	7,2	63,3	ng/l	PL

AFP: alfa-I-fetoprotein v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace

číslo: 69

Princip vyšetření

CLIA

Odebíraný materiál

Krev venózní

Odebírejte do

Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)

Materiál k tomuto vyšetření přijmeme

denně, 24 hodin

Vyšetření provádíme rutinně

Po-Pá 6:30-15:00

Výsledek od provedení analýzy obdržíte

tištěný/elektronický nejpozději za

3 dny / 1 den

Vyšetření na STATIM

neprovádíme

Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	0	8,1	µg/l	PL

Albumin v moči

Vyšetření v rozsahu akreditace

číslo: 25

Princip vyšetření

Imunoturbidimetrie

Odebíraný materiál

Moč – přenosně nesbíraná – viz speciální podmínky

Odebírejte do

Plast bez úpravy (Sarstedt – žlutý uzávěr)

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Speciální podmínky

Podle současných doporučení odborných společností je preferováno kvantitativní stanovení albuminu v nesbírané moči (náhodný vzorek) a výpočet albumin-kreatininového kvocientu (ACR) před stanovením albuminurie z časovaných vzorků (sběr přes noc nebo za 24 hodin)

Materiál k tomuto vyšetření přijmeme

Vyšetření provádíme rutinně

Výsledek od provedení analýzy obdržíte

tištěný/elektronický nejpozději za

Vyšetření na STATIM

Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

denně, 24 hodin
denně, 24 hodin

3 dny / 1 den
neprovádíme

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	0	20	mg/l	CL

Interpretace/Hodnocení

Výše uvedené rozmezí je pouze orientační, rozhodující je hodnocení podle ACR (viz výpočtové metody níže) nebo **odpadu albuminu v moči** (viz výpočtové metody níže).

Albumin v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 26

Princip vyšetření

Absorpční spektrofotometrie

Odebíraný materiál

Krev venózní

Odebírejte do

Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)

Speciální podmínky

Zabraňte hemolýze!

Materiál k tomuto vyšetření přijmeme

denně, 24 hodin

Vyšetření provádíme rutinně

denně, 24 hodin

Výsledek od provedení analýzy obdržíte

tištěný/elektronický nejpozději za

3 dny / 1 den

Vyšetření na STATIM

denně, 24 hodin

Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo

telefonicky od přijetí do CL nejpozději za

60 minut

Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron.

nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za

30 minut

Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	1	27	33	g/l	NČLP
		1	15	30	43	g/l	NČLP
		15	150	32	48	g/l	PL

ALP: Alkalická fosfatáza v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 11

Princip vyšetření

Absorpční spektrofotometrie

Odebíraný materiál

Krev venózní

Odebírejte do

Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)

Speciální podmínky

Zabraňte hemolýze!

Materiál k tomuto vyšetření přijmeme

denně, 24 hodin

Vyšetření provádíme rutinně

denně, 24 hodin

Výsledek od provedení analýzy obdržíte

tištěný/elektronický nejpozději za

3 dny / 1 den

Vyšetření na STATIM

denně, 24 hodin

Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo

telefonicky od přijetí do CL nejpozději za

60 minut

Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron.

nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za

30 minut

Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
F		1D	1M	0,8	6,8	ukat/l	PLPM
F		1M	1	2,07	5,68	uakt/l	PLPM
F		1	4	1,8	5,28	ukat/l	PLPM
F		4	7	1,6	4,95	ukat/l	PLPM
F		7	10	1,2	5,42	uakt/l	PLPM
F		10	13	0,9	5,53	ukat/l	PLPM
F		13	16	0,83	2,7	ukat/l	PLPM
F		16	18	0,78	1,98	uakt/l	PLPM
F		18	150	0,6	1,8	ukat/l	PLPM
M		1D	1M	1,25	5,32	ukat/l	PLPM
M		1M	1	1,37	6,38	uakt/l	PLPM
M		1	4	1,73	5,75	ukat/l	PLPM
M		4	7	1,6	5,15	ukat/l	PLPM
M		7	10	1,43	5,25	uakt/l	PLPM
M		10	13	0,7	6,03	ukat/l	PLPM
M		13	16	1,23	6,5	ukat/l	PLPM
M		16	18	0,87	2,9	uakt/l	PLPM
M		18	150	0,7	2,2	ukat/l	PLPM

ALT: Alaninaminotransferáza v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 9

Princip vyšetření	Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Příprava pacienta	Vynechat svalovou námahu před odběrem
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut
Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron. nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	30 minut
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.	

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	6T	0	0,73	ukat/l	NČLP
		6T	1	0	0,85	uakt/l	NČLP
		1	15	0	0,61	ukat/l	NČLP
		15	150	0	0,67	ukat/l	PL

U této metody se hlásí výsledky, které překročí dolní/horní mez pro hlášení kritických výsledků (záleží na okolnostech)

dolní mez	horní mez	jednotka
0,00	5,00	ukat/l

Amoniak (NH3) v plazmě

Princip vyšetření	Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s protisrážlivou úpravou – EDTA (Sarstedt – červený uzávěr)
Speciální podmínky	Zabraňte hemolýze! Hemolýza zvyšuje koncentraci amoniaku. Zkumavka musí být zcela naplněna krví.
Podmínky transportu	Ihned po odběru dodejte do laboratoře
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut
Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron.	

nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 30 minut
Vyšetření nelze doordínovat.

Referenční rozmezí	Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
			od	do	dolní	horní		
			0	1D	64	107	umol/l	OL
			1D	1M	56	92	umol/l	OL
			1M	18	21	50	umol/l	OL
			18	150	10	53	umol/l	NČLP

AMS: alfa-amyláza v moči

Princip vyšetření Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál Moč
Odebírejte do Plast bez úpravy (Sarstedt – žlutý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření nelze doordínovat.

Referenční rozmezí	Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
			od	do	dolní	horní		
F			0	150	0	7,5	ukat/l	PLPM
M			0	150	0	8,2	ukat/l	PLPM

AMS: alfa-amyláza v moči (pankreatický isoenzym)

Princip vyšetření Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál Moč
Odebírejte do Plast bez úpravy (Sarstedt – žlutý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření nelze doordínovat.

Referenční rozmezí	Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
			od	do	dolní	horní		
F			0	150	0	5,3	ukat/l	PLPM
M			0	150	0	5,9	ukat/l	PLPM

AMS: alfa-amyláza v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 15

Princip vyšetření Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo
telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 60 minut

Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron.
nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 30 minut
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí	Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
			od	do	dolní	horní		

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

0 150 0 2,0 ukat/l PL

U této metody se hlásí výsledky, které překročí dolní/horní mez pro hlášení kritických výsledků (záleží na okolnostech)dolní mez horní mez jednotka
0,00 10,00 ukat/l**AMS: alfa-amyláza v séru (pankreatický isoenzym)****Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 33**

Princip vyšetření	Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	24 hodin
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut

Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron. nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 30 minut

Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
Pohlaví Podmínka	od	do	dolní	horní		
	0	150	0	0,9	ukat/l	PL

Anti-Müllerian hormon v séru (AMH)

Princip vyšetření	ECLIA
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	Po-Pá 6:30 – 15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	neprovádíme
Vyšetření nelze doordínovat.	
Vyšetření pouze za přímou úhradu	

Referenční rozmezí	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
Pohlaví Podmínka	od	do	dolní	horní		
	20	24	1,52	9,95	ug/l	PL
	24	29	1,2	9,05	ug/l	PL
	29	34	0,711	7,59	ug/l	PL
	34	39	0,405	6,96	ug/ l	PL
	39	44	0,059	4,44	ug/l	PL
	44	150	0,01	1,79	ug/L	PL

Pro výsledky pod hodnotou 0,681 ug/l je pravděpodobnost nízkého, nebo žádného počtu oocytů minimálně 63%.

Pro výsledky >2,27 ug/l je pravděpodobnost více než 15 rezervních oocytů více než 75%.

U fertálních žen s prokázanou diagnózou polycystických ovárií je rozmezí bez ohledu na věk 2,41 – 17,1 ug/l.

anti-TG: Protilátky proti tyreoglobulinu v séru**Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 75**

Princip vyšetření	CLIA
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Podmínky transportu	Transport krve do laboratoře v den odběru
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	neprovádíme

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí	Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
			od	do	dolní	horní		
			0	150	0	4,5	kU/l	PL

anti-TPO: Protilátky proti tyreoidální peroxidáze v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 76

Princip vyšetření CLIA
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Podmínky transportu Transport krve do laboratoře v den odběru
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM neprovádíme
 Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí	Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
			od	do	dolní	horní		
			0	150	0	60	kU/l	PL

Apo A I: Apolipoprotein A I v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 18

Princip vyšetření Imunoturbidimetrie
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Pokyny pro pacienta nalačno 12 hodin
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM neprovádíme
 Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí	Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
			od	do	dolní	horní		
F			0	150	1,1	1,9	g/l	DOS
M			0	150	1,0	1,7	g/l	DOS

Apo B: Apolipoprotein B v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 18

Princip vyšetření Imunoturbidimetrie
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Pokyny pro pacienta nalačno 12 hodin
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM neprovádíme
 Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí	Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
			od	do	dolní	horní		
			0	150	0,5	1,0	g/l	DOS

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

ASLO: Antistreptolysin O v séru

Princip vyšetření Imunoturbidimetrie
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt - hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte 3 dny / 1 den
tištěný/elektronický nejpozději za neprovádíme
Vyšetření na STATIM
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	6	0	100	klU/l	PL
		6	18	0	200	klU/l	PL
		18	150	0	194	klU/l	PL

AST: aspartátaminotransferáza v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 31

Princip vyšetření Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Příprava pacienta Vynechat svalovou námahu před odběrem
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte 3 dny / 1 den
tištěný/elektronický nejpozději za denně, 24 hodin
Vyšetření na STATIM
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo 60 minut
telefonicky od přijetí do CL nejpozději za
Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron. 30 minut
nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	6T	0	1,21	ukat/l	NČLP
		6T	1	0	0,97	ukat/l	NČLP
		1	15	0	0,63	ukat/l	NČLP
		15	150	0	0,67	ukat/l	PL

beta-2-mikroglobulin v séru

Princip vyšetření Imunoturbidimetrie
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte 3 dny / 1 den
tištěný/elektronický nejpozději za neprovádíme
Vyšetření na STATIM
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	1,00	2,40	mg/l	PL

Bilirubin přímý (konjugovaný) v séru

Princip vyšetření Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál Krev venózní

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Speciální podmínky	Materiál je nutné chránit před přímým světlem (snížení hodnot)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte	
tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo	
telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut
Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron.	
nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	30 minut
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.	

Referenční rozmezí		Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
Pohlaví	Podmínka	od	do	dolní	horní		
		0	150	0	5	umol/l	PL

Bilirubin v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 8

Princip vyšetření	Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte	
tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo	
telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut
Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron.	
nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	30 minut
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.	

Referenční rozmezí		Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
Pohlaví	Podmínka	od	do	dolní	horní		
		0	1D	20	150	umol/l	PLPM
		1D	2D	22	193	umol/l	PLPM
		2D	4D	12	217	umol/l	PLPM
		4D	6D	2	216	umol/l	PLPM
		1M	18	3	17	umol/l	PLPM
		18	150	2	21	umol/l	PLPM

U této metody se hlásí výsledky, které překročí dolní/horní mez pro hlášení kritických výsledků (záleží na okolnostech).

dolní mez	horní mez	jednotka
0,00	100,00	umol/l

C-peptid v séru

Princip vyšetření	CLIA
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte	
tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	neprovádíme
Vyšetření nelze doordínovat.	

Referenční rozmezí		Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
Pohlaví	Podmínka	od	do	dolní	horní		
		0	150	322	1529	pmol/l	PL

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

C3: C3 složka komplementu v séru

Princip vyšetření Imunoturbidimetrie
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně 1x týdně
Výsledek od provedení analýzy obdržíte 3 dny / 1 den
tištěný/elektronický nejpozději za
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	0,75	1,40	g/l	NČLP

C4: C4 složka komplementu v séru

Princip vyšetření Imunoturbidimetrie
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně 1x týdně
Výsledek od provedení analýzy obdržíte 3 dny / 1 den
tištěný/elektronický nejpozději za
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	0,10	0,35	g/l	NČLP

CA 125: Karbohydrátový antigen 125 v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 27

Princip vyšetření CLIA
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Podmínky transportu Transport krve do laboratoře v den odběru
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte 3 dny / 1 den
tištěný/elektronický nejpozději za
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
F		0	150	0	30,2	kU/l	PL

CA 15-3: Karbohydrátový antigen 15-3 v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 30

Princip vyšetření CLIA
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte 3 dny / 1 den
tištěný/elektronický nejpozději za
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Referenční rozmezí		Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
Pohlaví	Podmínka	od	do	dolní	horní		
F		18	150	0	32,4	kU/l	PL

CA 19-9: Karbohydrátový antigen 19-9 v séru**Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 28**

Princip vyšetření	CLIA
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte	3 dny / 1 den
tištěný/elektronický nejpozději za	neprovádíme
Vyšetření na STATIM	
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.	

Referenční rozmezí		Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
Pohlaví	Podmínka	od	do	dolní	horní		
		0	150	0	30,9	kU/l	PL

CA 72-4: Karbohydrátový antigen 72-4 v séru

Princip vyšetření	ECLIA
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte	3 dny / 1 den
tištěný/elektronický nejpozději za	neprovádíme
Vyšetření na STATIM	
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.	

Referenční rozmezí		Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
Pohlaví	Podmínka	od	do	dolní	horní		
		0	150	0	6,9	klU/l	PL

Ca ioniz.: Vápník (Calcium) ionizovaný v plné krvi (v rámci arteriálního ABR)**Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 21**

Princip vyšetření	ISE
Odebíraný materiál	Krev arteriální
Odebírejte do	Plast s protisrážlivou přísadou – heparinát lithný
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	Odběr na ABR
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte	denně, 24 hodin
tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut
Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron. nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	30 minut
Vyšetření nelze doordínovat.	

Referenční rozmezí		Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
Pohlaví	Podmínka	od	do	dolní	horní		
		15	150	1,12	1,32	mmol/l	OL

Ca ioniz.: Vápník (Calcium) ionizovaný v séru**Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 21**

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Princip vyšetření	ISE
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut
Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron. nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	30 minut
Vyšetření nelze doordínovat.	

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	6T	1,4	1,5	mmol/l	OL
		6T	150	0,9	1,3	mmol/l	OL

Ca: Vápník (Calcium) v moči

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 5

Princip vyšetření	Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál	Moč sbíraná
Odebírejte do	Plast bez úpravy (Sarstedt – žlutý uzávěr)
Speciální podmínky	Moč sbírejte do plastové nádoby bez konzervačních přísad, ideální je na začátku sběru do nádoby přidat 10 ml 6M HCl
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut
Vyšetření nelze doordínovat.	

Interpretace/Hodnocení
viz. Odpad Ca moči

Ca: Vápník (Calcium) v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 5

Princip vyšetření	Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut
Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron. nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	30 minut
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.	

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	10D	1,90	2,60	mmol/l	NČLP
		10D	2	2,25	2,75	mmol/l	NČLP
		2	12	2,20	2,70	mmol/l	NČLP
		12	15	2,15	2,60	mmol/l	NČLP
		15	18	2,10	2,55	mmol/l	NČLP
		18	150	2,18	2,60	mmol/l	PL

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

CB: celková bílkovina v likvoru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 24

Princip vyšetření	Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál	Likvor
Odebírejte do	Plast bez úpravy (Sarstedt – Liquor bílý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut

Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron. nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 30 minut
Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk	Meze	Jednotka	Zdroj		
		od	do	dolní	horní		
		0	1M	0	1,5	g/l	OL
		1M	6M	0,3	1,0	g/l	OL
		6M	150	0,2	0,5	g/l	OL

CB: celková bílkovina v moči

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 24

Princip vyšetření	Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál	<u>Moč sbíraná</u> pokud chcete stanovit odpad CB moči <u>Moč nesbíraná</u> pokud chcete stanovit poměr CB/Kreatinin (PCR)
Odebírejte do	Plast bez úpravy (Sarstedt – žlutý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut
Vyšetření lze doordínovat do 2 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.	

Interpretace/Hodnocení

viz. Odpad CB moči nebo viz PCR (poměr U_Celková bílkovina/U_Kreatinin)

CB: celková bílkovina v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 19

Princip vyšetření	Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Speciální podmínky	Zabraňte hemolýze!
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut

Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron. nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 30 minut
Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk	Meze	Jednotka	Zdroj		
		od	do	dolní	horní		
		0	1T	44	76	g/l	NČLP

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

1T	1	51	73	g/l l	NČLP
1	2	56	75	g/l	NČLP
2	3	58	78	g/l	NČLP
3	15	60	80	g/l l	NČLP
15	150	57	82	g/l	NČLP

CDT: Karbohydrátdeficientní transferin v séru

Princip vyšetření HPLC
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně čtvrtek 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 4 dny / 2 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
V případě doordínování nutno telefonicky ověřit, zda je v laboratoři materiál v dostatečném množství a kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	0	1,9	%	

CEA: Karcinoembryonální antigen v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 70

Princip vyšetření CLIA
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	0	2,5	ug/l	PL

Cholesterol v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 37

Princip vyšetření Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	1M	1	2,1	mmol/l	NČLP
		1M	1	1,3	4	mmol/l	NČLP
		1	3	2,5	4,5	mmol/l	NČLP
		3	15	2,1	4,3	mmol/l	NČLP
		15	150	2,9	5	mmol/l	DOS

Chromogranin A v séru

Princip vyšetření ELISA
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Příprava pacienta
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme
Vyšetření provádíme rutinně
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za
Vyšetření na STATIM
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Ranní odběr (6 až 8 hod.) nalačno
denně, 24 hodin
dle počtu vzorků; minimálně 1x měsíčně
3 dny / 1 dny
neprovádíme

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	0	100	ug/l	PL

CIK: Cirkulující imunitní komplexy v séru

Princip vyšetření
Odebíraný materiál
Odebírejte do
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme
Vyšetření provádíme rutinně
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za
Vyšetření na STATIM
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Spektrofotometrie
Krev venózní
Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
denně, 24 hodin
1x týdně
3 dny / 1 dny
neprovádíme

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	0	150	[1]	

CK: Kreatinkináza v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 12
Princip vyšetření
Odebíraný materiál
Odebírejte do
Pokyny pro pacienta
Speciální podmínky
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme
Vyšetření provádíme rutinně
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za
Vyšetření na STATIM
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo
telefonicky od přijetí do CL nejpozději za
Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron.
nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Absorpční spektrofotometrie
Krev venózní
Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Vynechat svalovou námahu před odběrem
Neodebírejte po chirurgických výkonech nebo opakovaných intramuskulárních injekcích. Zabraňte hemolyze!
denně, 24 hodin
denně, 24 hodin
3 dny / 1 den
denně, 24 hodin
60 minut
30 minut

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
F		15	150	0,4	2,4	ukat/l	PLPM
M		15	150	0,4	2,9	ukat/l	PLPM
		0	1D	7,8	20	ukat/l	PLPM
		2D	5D	3,25	11,7	ukat/l	PLPM
		6D	6M	0,68	5,5	ukat/l	PLPM
		6M	15	0,4	3,82	ukat/l	PLPM

CI: Chloridy v moči

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 13
Princip vyšetření
Odebíraný materiál
Odebírejte do
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme

ISE s dilucí
Moč sbíraná
Plast bez úpravy (Sarstedt – žlutý uzávěr)
denně, 24 hodin

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Vyšetření provádíme rutinně denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 60 minut
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Interpretace/Hodnocení
viz. Odpad CL močí

Cl: Chloridy v plné krvi (v rámci arteriálního ABR)

Princip vyšetření Elektrochemie
Odebíraný materiál Krev arteriální
Odebírejte do Plast s protisrážlivou přísadou – heparinát lithný
Odběr na ABR
Příprava pacienta Odběr nutné provádět bez zatažené paže a bez cvičení. Hemolýza, lipemie a ikterita mohou ovlivnit výsledky stanovení
Podmínky transportu Dodat do laboratoře do 15 min
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 30 minut
Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron. nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 15 minut
Vyšetření nelze doordínovat.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	1	95	115	mmol/l	
		1	15	97	110	mmol/l	
		15	150	97	108	mmol/l	

Cl: Chloridy v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 13

Princip vyšetření ISE s dilucí
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 60 minut
Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron. nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 30 minut
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	6T	96	116	mmol/l	OL
		6T	1	95	115	mmol/l	OL
		1	15	95	110	mmol/l	OL
		15	150	97	108	mmol/l	OL

CRP: C-reaktivní protein v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 58

Princip vyšetření Imunoturbidimetrie
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo
telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 60 minut
Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron.
nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 30 minut
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	4D	0	15	mg/l	OL
		4D	1	0	10	mg/l	OL
		1	150	0	5	mg/l	NČLP

U této metody se hlásí výsledky, které překročí dolní/horní mez pro hlášení kritických výsledků (záleží na okolnostech).

dolní mez	horní mez	jednotka
0,00	100,00	mg/l

Cu: Měď (Cuprum) v séru

Princip vyšetření Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Speciální podmínky Vyvarovat se kontaminaci EDTA
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně 1x týdně
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
F		0	150	12,6	24,4	umol/l	PL
M		0	150	11	22	umol/l	PL

CYFRA 21-1: Cytokeratin fragment 21–1 v séru

Princip vyšetření ECLIA
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	0	2,4	ug/l	PL

DHEAS: Dehydroepiandrosteron sulfát v séru

Princip vyšetření ECLIA
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Vyšetření na STATIM

neprovádíme

Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	1T	2,93	16,50	umol/l	PL
		1T	1M	0,86	11,70	umol/l	PL
		1M	1	0,09	3,35	umol/l	PL
		1	5	0,01	0,53	umol/l	PL
		5	10	0,08	2,31	umol/l	PL
F		10	15	0,92	7,60	umol/l	PL
F		15	20	1,77	9,99	umol/l	PL
F		20	25	4,02	11,00	umol/l	PL
F		25	35	2,68	9,23	umol/l	PL
F		35	45	1,65	9,15	umol/l	PL
F		45	55	0,96	6,95	umol/l	PL
F		55	65	0,51	5,56	umol/l	PL
F		65	75	0,26	6,68	umol/l	PL
F		75	150	0,33	4,18	umol/l	PL
M		10	15	0,66	6,70	umol/l	PL
M		15	20	1,91	13,40	umol/l	PL
M		20	25	5,73	13,40	umol/l	PL
M		25	35	4,34	12,20	umol/l	PL
M		35	45	2,41	11,60	umol/l	PL
M		45	55	1,20	8,98	umol/l	PL
M		55	65	1,40	8,01	umol/l	PL
M		65	75	0,91	6,76	umol/l	PL
M		75	150	0,44	3,34	umol/l	PL

Digoxin v séru

Princip vyšetření

CLIA

Odebíraný materiál

Krev venózní

Odebírejte do

Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)

Materiál k tomuto vyšetření přijmeme

denně, 24 hodin

Vyšetření provádíme rutinně

denně, 24 hodin

Výsledek od provedení analýzy obdržíte

3 dny / 1 den

tištěný/elektronický nejpozději za

denně, 24 hodin

Vyšetření na STATIM

Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo

60 minut

telefonicky od přijetí do CL nejpozději za

Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	0,8	2,0	ug/l	PL

U této metody se hlásí výsledky, které překročí dolní/horní mez pro hlášení kritických výsledků (záleží na okolnostech).

dolní mez	horní mez	jednotka
0,00	4,7	ug/l

Dysmorfní erythrocyty v moči

Primární materiál:

Moč

Odebírejte do:

Plast bez úpravy (Sarstedt – žlutý uzávěr)

Možnost doordínovat:

Nelze

Speciální podmínky:

Materiál nutno dodat do laboratoře co nejdříve

Vyšetření - RUTINA:

Pondělí až pátek

Vyšetření - STATIM:

Denně

Vyšetření nelze doordínovat.

Elektroforéza lipoproteinů

Princip vyšetření

Elektroforéza

Odebíraný materiál

Krev venózní

Odebírejte do

Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)

Materiál k tomuto vyšetření přijmeme

denně, 24 hodin

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Vyšetření provádíme rutinně dle počtu vzorků
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí
Referenční rozmezí pro vyšetření nemá význam, není dostupné nebo se jedná o kvalitativní metodu (průkaz přítomnosti)

Elektroforéza proteinů

Princip vyšetření Elektroforéza
Odebíraný materiál Krev venózní, Moč (sbíraná)
Odebírejte do dle materiálu, viz speciální podmínky
Speciální podmínky Vzorek sbíraný močí dodejte v plastové zkumavce (Sarstedt – žlutý uzávěr)
Odběr krve provádějte do plastových zkumavek s akcelerátorem srážení (Sarstedt – bílý uzávěr nebo hnědý s gelem)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně dle počtu vzorků; 1 až 4x do měsíce
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí
Referenční rozmezí pro vyšetření nemá význam, není dostupné nebo se jedná o kvalitativní metodu (průkaz přítomnosti)

EPO: Erythropoetin v séru

Princip vyšetření LEIA
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Speciální podmínky Vzorek musí být odebrán mezi 7:00 - 12:00, nejlépe vždy ve stejnou hodinu
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí		Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
Pohlaví	Podmínka	od	do	dolní	horní		
		0	150	4,3	29,0	mIU/ml	PL

Estradiol v séru

Princip vyšetření ECLIA
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Speciální podmínky U fertálních žen závisí koncentrace na fázi menstruačního cyklu
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 2 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí		Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
Pohlaví	Podmínka	od	do	dolní	horní		
F	Folikulární fáze	18	50	114	332	pmol/l	PL
F	Ovulace	18	50	222	1959	pmol/l	PL
F	Luteální fáze	18	50	222	854	pmol/l	PL
F	Těhotenství – I. trimestr	18	50	563	11902	pmol/l	PL
F	Těhotenství – II. trimestr	18	50	5729	78098	pmol/l	PL
F	Těhotenství – III. trimestr	18	50	31287	110100	pmol/l	PL

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

F	Po menopauze	50	150	18,4	505	pmol/l	PL
M		18	150	41,4	159	pmol/l	PL

Etanol v séru

Princip vyšetření	Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Speciální podmínky	Odběrovou zkumavku dokonale uzavřít k zabránění odparu alkoholu!
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut
Vyšetření lze doordínovat do 1 hodiny od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.	

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk	Meze	Jednotka	Zdroj
		od do	dolní horní		
		0 150	0 1	mmol/l	CL

ETG: Etylglukuronid v moči (metabolit etanolu)

Princip vyšetření	Imunochromatografie
Odebíraný materiál	Moč nesbíraná
Odebírejte do	Plast bez úpravy
	Speciální odběrovka na drogový screening nebo Sarstedt – žlutý uzávěr
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	30 minut
Vyšetření nelze doordínovat.	

Interpretace/Hodnocení

Screeningový test je postaven na rychlou analýzu vzorků s poměrně vysokou hodnotou diagnostické specifity a senzitivity. K výsledku je nutné taktó přistoupit, při nejasné interpretaci by měla být pozitivita/negativita potvrzena jiným testem na specializovaném pracovišti. Referenční rozmezí pro vyšetření nemá význam, není dostupné nebo se jedná o kvalitativní metodu (průkaz přítomnosti)

Fe: Železo v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace

číslo: 20

Princip vyšetření	Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Speciální podmínky	Zabraňte hemolýze! Vzhledem k dennímu rytmu odebírejte pouze ráno
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.	

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk	Meze	Jednotka	Zdroj
		od do	dolní horní		
F		12 25	6,6 29,5	umol/l	PLPM
F		25 40	4,1 24	umol/l	PLPM
F		40 60	7 26,7	umol/l	PLPM
F		60 150	8,9 30,4	umol/l	NČLP
M		12 25	7,2 27,7	umol/l	PLPM
M		25 40	6,3 30,1	umol/l	PLPM
M		40 60	7,2 21,5	umol/l	PLPM

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

M	60	150	11,6	30,4	umol/l	NČLP
	0	2T	11	36	umol/l	PLPM
	2T	6M	5	24	umol/l	PLPM
	6M	1	6	28	umol/l	PLPM
	1	12	4	24	umol/l	PLPM

Fenytoin v séru

Princip vyšetření Imunoturbidimetrie
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Speciální podmínky Důležité je načasování odběru s ohledem na dobu podání preparátu
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 2 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	10	20	mg/l	PL

Poznámka k mezím: Uvedené referenční rozmezí odpovídá terapeutickému intervalu, který zahrnuje účinné koncentrace pro většinu pacientů. **Koncentrace vyšší než 30,0 mg/L jsou často spojovány s toxickými symptomy.**

Ferritin v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 71
Princip vyšetření CLIA
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Podmínky transportu Transport krve do laboratoře v den odběru
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
F		0	150	10	291	ug/l	PL
M		0	150	22	322	ug/l	PL

FKLC: Volné lehké řetězce kappa v séru

Princip vyšetření Imunoturbidimetrie
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně 1x týdně
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření nelze doordínovat.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	3,3	19,4	mg/l	PL

FLLC: Volné lehké řetězce lambda v séru

Princip vyšetření Imunoturbidimetrie
Odebíraný materiál Krev venózní

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	1x týdně
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM	neprovádíme
Vyšetření nelze doordínovat.	

Referenční rozmezí		Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
Pohlaví	Podmínka	od	do	dolní	horní		
		0	150	5,71	26,3	mg/l	PL

Folát v séru

Princip vyšetření	CLIA
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Speciální podmínky	Separaci séra je třeba provést co nejdříve
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM	neprovádíme
Vyšetření nelze doordínovat.	

Referenční rozmezí		Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
Pohlaví	Podmínka	od	do	dolní	horní		
		0	150	12,2	39,0	nmol/l	PL + NČLP

fPSA: Prostatický specifický antigen (volný) v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace	číslo: 29
Princip vyšetření	CLIA
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Speciální podmínky	Odběr nejdříve 48 hodin po každém vyšetření per rectum nebo po masáži prostaty a nejdříve 2 týdny po biopsii prostaty
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM	neprovádíme
Vyšetření nelze doordínovat.	

Referenční rozmezí
Hodnocení stanovení volného PSA má význam, pokud je koncentrace celkového PSA > 3 µg/l – viz fPSA/tPSA: Podíl volného PSA.

fPSA/tPSA: Podíl volného PSA

Princip vyšetření	Výpočet
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Speciální podmínky	Odběr nejdříve 48 hodin po každém vyšetření per rectum nebo po masáži prostaty a nejdříve 2 týdny po biopsii prostaty
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM	neprovádíme
Vyšetření nelze doordínovat.	

Referenční rozmezí		Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
Pohlaví	Podmínka	od	do	dolní	horní		
		0	150	27,0	100,0	%	PL

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

F-BHCG: free beta-HCG (HCG-beta podjednotka volná) v séru

Princip vyšetření ECLIA
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme Po-Pá 6:30-15:00
Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
F	Netěhotné	0	150	0	0,1	U/l	PL

U **těhotných** jsou hodnoty závislé na gestačním týdnu a slouží jako jeden z parametrů pro odhad rizika vrozených vývojových vad v prvním trimestru.

FSH: Folitropin v séru

Princip vyšetření CLIA
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 1 den od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
F		0	4	1,30	5,00	U/l	PL
F		4	10	0,50	5,00	U/l	PL
F		10	12	1,40	9,30	U/l	PL
F	Folikulární fáze	12	50	2,50	10,20	U/l	PL
F	Ovulace	12	50	3,40	33,40	U/l	PL
F	Luteální fáze	12	50	1,50	9,10	U/l	PL
F	Těhotenství	12	50	0	0,30	U/l	PL
F	Po menopauze	50	150	23,00	116,30	U/l	PL
M		0	4	0,30	1,30	U/l	PL
M		4	10	0,40	2,00	U/l	PL
M		10	12	0,40	4,60	U/l	PL
M		12	21	1,40	7,50	U/l	PL
M		21	150	1,40	18,10	U/l	PL

GGT: gama-glutamyltransferáza v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 10

Princip vyšetření Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Pokyny pro pacienta Nalačno
Speciální podmínky Zabraňte hemolýze!
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 60 minut
Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron. nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 30 minut
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Referenční rozmezí	Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
			od	do	dolní	horní		
F			0	6M	0	2,2	ukat/l	PLPM
F			6M	1	0	0,65	ukat/l	PLPM
F			1	13	0	0,35	ukat/l	PLPM
F			13	18	0	0,4	ukat/l	PLPM
F			18	150	0	0,63	ukat/l	PLPM
M			0	6M	0	2,03	ukat/l	PLPM
M			6M	1	0	0,65	ukat/l	PLPM
M			1	13	0	0,37	ukat/l	PLPM
M			13	18	0	0,7	ukat/l	PLPM
M			18	150	0	0,92	ukat/l	PLPM

Glukóza v likvoru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 42

Princip vyšetření	Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál	Likvor
Odebírejte do	Plast bez úpravy (Sarstedt - Liquor bílý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut
Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron. nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	30 minut
Vyšetření nelze doordínovat.	

Referenční rozmezí	Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
			od	do	dolní	horní		
			0	18	3,3	4,4	mmol/l	PL
			18	150	2,2	3,9	mmol/l	PL

Glukóza v moči

Princip vyšetření	Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál	Moč sbíraná
Odebírejte do	Plast bez úpravy (Sarstedt – žlutý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut
Vyšetření nelze doordínovat.	

Interpretace/Hodnocení

viz. Odpad glukózy močí

Glukóza v plazmě

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 42

Princip vyšetření	Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s antikoagulační a antiglykolytickou přísadou (NaF) (Sarstedt – žlutý uzávěr)
Pokyny pro pacienta	Nalačno
Speciální podmínky	Odběr vzorku bez antiglykolytických přísad (fluoridu sodného) je nevhodný, protože bez jejich přítomnosti v plné krvi lze zaznamenat za pokojové teploty pokles koncentrace glukózy již po 10 minutách po odběru.
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron. nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 30 minut
Vyšetření nelze doordínovat.

Referenční rozmezí	Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
			od	do	dolní	horní		
			0	1D	2,2	3,3	mmol/l	NČLP
			1D	1M	2,8	4,4	mmol/l	NČLP
			1M	15	3,3	5,6	mmol/l	NČLP
			15	150	3,5	5,6	mmol/l	DOS

U této metody se hlásí výsledky, které překročí dolní/horní mez pro hlášení kritických výsledků (záleží na okolnostech).

dolní mez	horní mez	jednotka
2,50	20,00	mmol/l

Glukóza v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 42

Princip vyšetření Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Pokyny pro pacienta Nalačno
Speciální podmínky V plné krvi bez antiglykolytické přísady dochází při laboratorní teplotě k úbytku glukózy až o 5% za hodinu. Dodejte co nejrychleji do CL

Materiál k tomuto vyšetření přijmeme

Vyšetření provádíme rutinně denně, 24 hodin

Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 den

Vyšetření na STATIM denně, 24 hodin

Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 60 minut

Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron. nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 30 minut

Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí	Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
			od	do	dolní	horní		
			0	1D	2,2	3,3	mmol/l	NČLP
			1D	1M	2,8	4,4	mmol/l	NČLP
			1M	15	3,3	5,6	mmol/l	NČLP
			15	150	3,5	5,6	mmol/l	DOS

U této metody se hlásí výsledky, které překročí dolní/horní mez pro hlášení kritických výsledků (záleží na okolnostech).

dolní mez	horní mez	jednotka
2,50	20,00	mmol/l

Haptoglobin v séru

Princip vyšetření Imunoturbidimetrie
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně 1x týden

Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny

Vyšetření na STATIM neprovádíme

Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí	Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
			od	do	dolní	horní		
			0	150	0,30	2,00	g/l	PL

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

HbA1c: Glykovaný hemoglobin v plné krvi

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 22

Princip vyšetření HPLC
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s protisrážlivou úpravou – EDTA (Sarstedt – červený uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě a pokud je v CL vzorek na vyšetření krevního obrazu.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	0	42	mmol/mol	DOS

HCG: Lidský choriový gonadotropin v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 77

Princip vyšetření CLIA
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 60 minut
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
F	Netěhotné	0	150	0	6	U/I	PL
F	Gestační stáří (2-4 týdny)	13	150	39	8388	U/I	PL
F	Gestační stáří (5-6 týdnů)	13	150	861	88769	U/I	PL
F	Gestační stáří (6-8 týdnů)	13	150	8636	218085	U/I	PL
F	Gestační stáří (8-10 týdnů)	13	150	18700	244467	U/I	PL
F	Gestační stáří (10-12 týdnů)	13	150	23143	181899	U/I	PL
F	Gestační stáří (13-27 týdnů)	13	150	6303	97171	U/I	PL
F	Gestační stáří (28-40 týdnů)	13	150	4360	74883	U/I	PL
M		0	150	0	2	U/I	PL

HDL: Cholesterol v HDL v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 34

Princip vyšetření Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Pokyny pro pacienta Nalačno
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
F		15	150	1,2	2,7	mmol/mol	DOS
M		15	150	1	2,1	mmol/mol	DOS

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

0	3	1	2,8	mmol/mol	NČLP
3	5	1	2,1	mmol/mol	NČLP
5	10	1,2	2,7	mmol/mol	NČLP
10	15	1	2,1	mmol/mol	NČLP

hGH (STH): Růstový hormon v séru

Princip vyšetření ECLIA
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Pokyny pro pacienta Nalačno 30 minut před odběrem v naprostém klidu
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
F		0	11	0,36	23,4	mU/l	PL
F		11	19	0,37	24,2	mU/l	PL
F		19	150	0,38	29,6	mU/l	PL
M		0	11	0,28	18,9	mU/l	PL
M		11	19	0,23	32,4	mU/l	PL
M		19	150	0,09	7,41	mU/l	PL

Homocystein v séru

Princip vyšetření CLIA
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Pokyny pro pacienta Nalačno 30 minut před odběrem v naprostém klidu
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření nelze doordínovat.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	4,1	15,3	umol/l	PL

Chem. a morf. vyš. moče

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 38, 39
Kód v NČLP: 20665
Primární materiál: Moč
Odebírejte do: Plast bez úpravy (Sarstedt – žlutý uzávěr)
Možnost doordínovat: Nelze
Vyšetření - RUTINA: Denně
Vyšetření - STATIM: Denně, 24 hodin
Vyšetření nelze doordínovat.

IgA: Imunoglobuliny třídy A v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 57
Princip vyšetření Imunoturbidimetrie
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Příprava pacienta Chylozita může výrazně ovlivnit výsledky stanovení
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	2T	0,02	0,04	g/l	NČLP
		2T	4T	0,02	0,12	g/l	NČLP
		4T	41D	0,03	0,23	g/l	NČLP
		41D	55D	0,05	0,35	g/l	NČLP
		55D	10T	0,07	0,37	g/l	NČLP
		10T	12T	0,08	0,46	g/l	NČLP
		12T	97D	0,09	0,5	g/l	NČLP
		97D	4M	0,1	0,54	g/l	NČLP
		4M	5M	0,11	0,6	g/l	NČLP
		5M	6M	0,12	0,66	g/l	NČLP
		6M	8M	0,13	0,75	g/l	NČLP
		8M	1	0,13	0,87	g/l	NČLP
		1	2	0,17	1,27	g/l	NČLP
		2	3	0,23	1,66	g/l	NČLP
		3	5	0,3	2,27	g/l	NČLP
		5	7	0,43	2,78	g/l	NČLP
		7	11	0,57	3,5	g/l	NČLP
		11	15	0,71	3,74	g/l	NČLP
		15	150	0,75	3,75	g/l	NČLP

U této metody se hlásí výsledky, které překročí dolní/horní mez pro hlášení kritických výsledků (záleží na okolnostech).

dolní mez	horní mez	jednotka
0,00	30,00	g/l

IGF-1: Inzulín like growth factor I v séru

Princip vyšetření	ECLIA
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte	3 dny / 1 dny
tištěný/elektronický nejpozději za	neprovádíme
Vyšetření na STATIM	
Vyšetření nelze doordínovat.	

Referenční rozmezí Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
F		0	6M	14	86	ug/L	PL
F		6M	1	15	92	ug/L	PL
F		1	2	19	104	ug/L	PL
F		2	3	26	128	ug/L	PL
F		3	4	34	155	ug/L	PL
F		4	5	43	185	ug/L	PL
F		5	6	53	216	ug/L	PL
F		6	7	64	250	ug/L	PL
F		7	8	75	286	ug/L	PL
F		8	9	87	324	ug/L	PL
F		9	10	100	363	ug/L	PL
F		10	11	112	398	ug/L	PL
F		11	12	123	427	ug/L	PL
F		12	13	132	451	ug/L	PL
F		13	14	140	468	ug/L	PL
F		15	16	151	485	ug/L	PL
F		16	17	154	485	ug/L	PL
F		17	18	156	479	ug/L	PL
F		18	19	156	466	ug/L	PL
F		19	20	155	449	ug/L	PL
F		20	21	152	429	ug/L	PL
F		21	22	148	410	ug/L	PL
F		22	23	143	392	ug/L	PL
F		23	24	138	375	ug/L	PL
F		24	25	134	359	ug/L	PL

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

F	25	26	130	343	ug/L	PL
F	26	27	126	329	ug/L	PL
F	27	28	122	315	ug/L	PL
F	28	29	118	303	ug/L	PL
F	29	30	115	292	ug/L	PL
F	30	32	109	281	ug/L	PL
F	32	35	102	263	ug/L	PL
F	35	37	98	242	ug/L	PL
F	37	40	93	234	ug/L	PL
F	40	45	85	227	ug/L	PL
F	45	50	77	220	ug/L	PL
F	50	55	70	215	ug/L	PL
F	55	60	63	204	ug/L	PL
F	60	65	57	186	ug/L	PL
F	65	70	54	170	ug/L	PL
F	70	75	53	162	ug/L	PL
F	75	150	54	166	ug/L	PL
M	0	6M	12	94	ug/L	PL
M	6M	1	12	95	ug/L	PL
M	1	2	12	96	ug/L	PL
M	2	3	14	104	ug/L	PL
M	3	4	19	116	ug/L	PL
M	4	5	27	134	ug/L	PL
M	5	6	37	156	ug/L	PL
M	6	7	47	184	ug/L	PL
M	7	8	58	216	ug/L	PL
M	8	9	68	254	ug/L	PL
M	9	10	77	296	ug/L	PL
M	10	11	86	343	ug/L	PL
M	11	12	94	392	ug/L	PL
M	12	13	101	434	ug/L	PL
M	13	14	108	467	ug/L	PL
M	14	15	115	489	ug/L	PL
M	15	16	120	501	ug/L	PL
M	16	17	125	503	ug/L	PL
M	17	18	129	495	ug/L	PL
M	18	19	132	476	ug/L	PL
M	19	20	134	450	ug/L	PL
M	20	21	136	421	ug/L	PL
M	21	22	137	394	ug/L	PL
M	22	23	137	370	ug/L	PL
M	23	24	136	348	ug/L	PL
M	24	25	135	328	ug/L	PL
M	25	26	132	310	ug/L	PL
M	26	27	130	295	ug/L	PL
M	27	28	128	282	ug/L	PL
M	28	29	125	271	ug/L	PL
M	29	30	123	263	ug/L	PL
M	30	32	118	257	ug/L	PL
M	32	35	111	250	ug/L	PL
M	35	37	107	242	ug/L	PL
M	37	40	101	236	ug/L	PL
M	40	45	91	229	ug/L	PL
M	45	50	81	216	ug/L	PL
M	50	55	71	205	ug/L	PL
M	55	60	62	196	ug/L	PL
M	60	65	58	191	ug/L	PL
M	65	70	55	187	ug/L	PL
M	70	75	52	185	ug/L	PL
M	75	150	50	184	ug/L	PL

IgG: Imunoglobuliny třídy G v séru**Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 57****Princip vyšetření**

Imunoturbidimetrie

Odebíraný materiál

Krev venózní

Odebírejte do

Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)

Příprava pacienta

Chylozita může výrazně ovlivnit výsledky stanovení

Materiál k tomuto vyšetření přijmeme

denně, 24 hodin

Vyšetření provádíme rutinně

Po-Pá 6:30-15:00

Výsledek od provedení analýzy obdržíte**tištěný/elektronický nejpozději za**

3 dny / 1 dny

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Vyšetření na STATIM

neprovádíme

Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	2T	6	18	g/l	NČLP
		2T	1M	4,2	13,2	g/l	NČLP
		1M	41D	3,6	10,8	g/l	NČLP
		41D	55D	3,2	9	g/l	NČLP
		55D	10T	3	7,8	g/l	NČLP
		10T	5M	2,4	6,6	g/l	NČLP
		5M	7M	3	7,8	g/l	NČLP
		7M	9M	3,4	8,7	g/l	NČLP
		9M	1	3,9	10,2	g/l	NČLP
		1	2	4,2	12,6	g/l	NČLP
		2	3	5	15,6	g/l	NČLP
		3	5	6	16,8	g/l	NČLP
		5	7	6,6	17,4	g/l	NČLP
		7	150	7	18	g/l	NČLP

U této metody se hlásí výsledky, které překročí dolní/horní mez pro hlášení kritických výsledků (záleží na okolnostech).

dolní mez	horní mez	jednotka
0,00	30,00	g/l

IgM: Imunoglobuliny třídy M v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 57

Princip vyšetření	Imunoturbidimetrie
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Příprava pacienta	Chylozita může výrazně ovlivnit výsledky stanovení
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte	3 dny / 1 den
tištěný/elektronický nejpozději za	neprovádíme
Vyšetření na STATIM	
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.	

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
F		7	150	0,47	1,94	g/l	NČLP
M		7	150	0,4	1,75	g/l	NČLP
		0	1M	0,09	0,56	g/l	NČLP
		1M	2M	0,14	0,75	g/l	NČLP
		2M	3M	0,19	0,89	g/l	NČLP
		3M	4M	0,21	0,98	g/l	NČLP
		4M	6M	0,24	1,07	g/l	NČLP
		6M	8M	0,26	1,15	g/l	NČLP
		8M	1	0,29	1,31	g/l	NČLP
		1	2	0,3	1,65	g/l	NČLP
		2	7	0,32	1,75	g/l	NČLP

U této metody se hlásí výsledky, které překročí dolní/horní mez pro hlášení kritických výsledků (záleží na okolnostech).

dolní mez	horní mez	jednotka
0,00	30,00	g/l

IL-6: Interleukin 6 v séru

Princip vyšetření	ECLIA
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte	3 dny / 1 den
tištěný/elektronický nejpozději za	denně, 24 hodin
Vyšetření na STATIM	

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za

60 minut

Vyšetření lze doordínovat do **2 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	1D	0	66,4	ng/l	PL
		1D	150	0	7	ng/l	PL

U této metody se hlásí výsledky, které překročí dolní/horní mez pro hlášení kritických výsledků (záleží na okolnostech)

dolní mez	horní mez	jednotka
0,00	500,00	ng/l

K: Draslík (Kalium) v moči

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 32

Princip vyšetření	ISE s dilucí
Odebíraný materiál	Moč (sbíraná)
Odebírejte do	Plast bez úpravy (Sarstedt – žlutý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut
Vyšetření nelze doordínovat.	

Interpretace/Hodnocení

viz. Odpad K močí

K: Draslík (Kalium) v plné krvi (v rámci arteriálního ABR)

Princip vyšetření	Elektrochemie
Odebíraný materiál	Krev arteriální
Odebírejte do	Plast s protisrážlivou přísadou – heparinát lithný
Příprava pacienta	Odběr na ABR
	Odběr nutné provádět bez zatažené paže a bez cvičení. Hemolýza, lipemie a ikterita mohou ovlivnit výsledky stanovení
Podmínky transportu	Dodat do laboratoře do 15 min
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	30 minut
Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron. nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	15 minut
Vyšetření nelze doordínovat.	

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	1D	4,7	7,7	mmol/l	
		1D	3M	4	6,2	mmol/l	
		3M	2	3,6	5,9	mmol/l	
		2	150	3,8	5,5	mmol/l	

K: Draslík (Kalium) v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 32

Princip vyšetření	ISE s dilucí
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Speciální podmínky	Zabraňte hemolýze!
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za
Vyšetření na STATIM

3 dny / 1 den
denně, 24 hodin

Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo
telefonicky od přijetí do CL nejpozději za

60 minut

Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron.
nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za

30 minut

Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	4T	3,7	5,9	mmol/l	NČLP
		4T	1	4,1	5,3	mmol/l	NČLP
		1	15	3,4	4,7	mmol/l	NČLP
		15	150	3,8	5,4	mmol/l	NČLP

U této metody se hlásí výsledky, které překročí dolní/horní mez pro hlášení kritických výsledků (záleží na okolnostech).

dolní mez	horní mez	jednotka
3,00	6,00	mmol/l

Kalcitonin v plazmě

Princip vyšetření

ECLIA

Odebíraný materiál

Krev venózní

Odebírejte do

Plast s protisrážlivou úpravou a separačním gelem – heparinát lithný (Sarstedt - oranžový uzávěr)

Příprava pacienta

Naláčno

Podmínky transportu

Okamžitě po odběru uložte do tajícího ledu a dodejte do laboratoře

Materiál k tomuto vyšetření přijmeme

Po-Pá 6:30-15:00

Vyšetření provádíme rutinně

Po-Pá 6:30-15:00

Výsledek od provedení analýzy obdržíte

tištěný/elektronický nejpozději za

3 dny / 1 dny

Vyšetření na STATIM

neprovádíme

Vyšetření nelze doordínovat.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
F		0	150	0	6,4	ng/l	PL
M		0	150	0	9,52	ng/l	PL

Karbamazepin v séru

Princip vyšetření

Imunoturbidimetrie

Odebíraný materiál

Krev venózní

Odebírejte do

Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)

Příprava pacienta

Důležité je načasování odběru s ohledem na dobu podání preparátu

Materiál k tomuto vyšetření přijmeme

denně, 24 hodin

Vyšetření provádíme rutinně

Po-Pá 6:30-15:00

Výsledek od provedení analýzy obdržíte

tištěný/elektronický nejpozději za

3 dny / 1 dny

Vyšetření na STATIM

neprovádíme

Vyšetření lze doordínovat do **2 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	4	12	mg/l	PL

Poznámka k mezím: Uvedené referenční rozmezí odpovídá terapeutickému intervalu, který zahrnuje účinné koncentrace pro většinu pacientů. Pro pacienty, kteří užívají pouze karbamazepin, se doporučuje jako cílový interval 8,0 – 12,0 mg/L, pro pacienty, kteří současně s karbamazepinem užívají i jiná antiepileptika, se doporučuje jako cílový interval 4,0 – 8,0 mg/L. **Koncentrace vyšší než 15,0 mg/L jsou často spojovány s toxickými symptomy.**

Karbonylhemoglobin v plné krvi (COHb)

Princip vyšetření

Oximetrie

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Odebíraný materiál Odebírejte do Speciální podmínky

Pná krev
Odbě arteriální; odběr kapilární – dle materiálu, viz speciální podmínky
Odběr arteriální: Plast s protisrážlivou přísadou – heparinát lithný
Odběr kapilární: Heparinovaná plastová kapilára
Odběr krve provést anaerobně do zkumavky na acidobazickou rovnováhu.
Odebraná krev nesmí obsahovat bublinky vzduchu.
Krev v odběrové zkumavce je nutné promíchat.
Maximální čas od získání do zpracování vzorku je 15 min při doporuč. teplotě 20°C.
denně, 24 hodin
denně, 24 hodin

Materiál k tomuto vyšetření přijmeme

Vyšetření provádíme rutinně

Výsledek od provedení analýzy obdržíte

tištěný/elektronický nejpozději za

Vyšetření na STATIM

Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo

telefonicky od přijetí do CL nejpozději za

Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron.

nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za

Vyšetření nelze doordínovat.

3 dny / 1 den
denně, 24 hodin

30 minut

15 minut

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk	Meze	Jednotka	Zdroj
		od do	dolní horní		
		0 150	0 6	%	OL

KM: Kyselina močová v moči

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 3

Princip vyšetření

Absorpční spektrofotometrie

Odebíraný materiál

Moč sbíraná

Odebírejte do

Plast bez úpravy (Sarstedt – žlutý uzávěr)

Materiál k tomuto vyšetření přijmeme

denně, 24 hodin

Vyšetření provádíme rutinně

denně, 24 hodin

Výsledek od provedení analýzy obdržíte

tištěný/elektronický nejpozději za

3 dny / 1 den

Vyšetření na STATIM

neprovádíme

Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Interpretace/Hodnocení

viz. Odpad KM močí

KM: Kyselina močová v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 3

Princip vyšetření

Absorpční spektrofotometrie

Odebíraný materiál

Krev venózní

Odebírejte do

Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)

Materiál k tomuto vyšetření přijmeme

denně, 24 hodin

Vyšetření provádíme rutinně

denně, 24 hodin

Výsledek od provedení analýzy obdržíte

tištěný/elektronický nejpozději za

3 dny / 1 den

Vyšetření na STATIM

denně, 24 hodin

Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo

telefonicky od přijetí do CL nejpozději za

60 minut

Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk	Meze	Jednotka	Zdroj
		od do	dolní horní		
F		0 31D	59 271	umol/l	PLPM
F		31D 1	65 319	umol/l	PLPM
F		1 4	106 295	umol/l	PLPM
F		4 7	118 301	umol/l	PLPM
F		7 10	106 325	umol/l	PLPM
F		10 13	148 348	umol/l	PLPM
F		13 16	130 378	umol/l	PLPM
F		16 18	142 389	umol/l	PLPM
F		18 150	155 357	umol/l	PLPM
M		0 31D	71 230	umol/l	PLPM

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

M	31D	1	71	330	umol/l	PLPM
M	1	4	124	330	umol/l	PLPM
M	4	7	106	325	umol/l	PLPM
M	7	10	106	319	umol/l	PLPM
M	10	13	130	342	umol/l	PLPM
M	13	16	183	413	umol/l	PLPM
M	16	18	124	448	umol/l	PLPM
M	18	150	208	428	umol/l	PLPM

Kortizol v moči (odpad)

Vyšetření odesíláme do spolupracující laboratoře /Agel/

Odebíraný materiál Moč sbíraná
Odebírejte do Plast bez úpravy (Sarstedt – žlutý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Rutinní odezva cca 14 dní
[Vyšetření nelze doordínovat.](#)

Kortizol v séru / Kortizol v séru – profil

Princip vyšetření ECLIA
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Příprava pacienta U pacientů s vysokým příjmem biotinu (>5 mg/den) provádět odběr nejdříve po 8 hodinách po poslední dávce
Speciální podmínky Vzhledem k dennímu rytmu odebírejte mezi 7 až 9 hodinou ranní nebo jako denní profil
Nutné klinické Info V případě profilu vyznačte na zkumavku čas odběru (07:00, 16:00, 24:00)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
	Ranní odběr 6:00 – 10:00 hod	0	150	166	507	nmol/l	PL
	Odpolední odběr 16:00 – 20:00 hod	0	150	74	291	nmol/l	PL

Kratom (screening)

Princip vyšetření IA
Odebíraný materiál Moč jednorázová
Odebírejte do Plast bez úpravy Sarstedt – speciální odběrová nádobka na drogový screening – bílý kontejner, nebo odběrovka – žlutý uzávěr
Podmínky transportu po odběru dopravit co nejrychleji do laboratoře
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM provádíme denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 30 minut
[Vyšetření nelze doordínovat.](#)

Referenční rozmezí, Interpretace/Hodnocení

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Pozitivní
Test je pouze orientační, pozitivní či sporné výsledky by měly být konfirmovány citlivější analytickou metodou.

Kreatinin v moči

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 2

Princip vyšetření Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál Moč sbíraná
Odebírejte do Plast bez úpravy (Sarstedt – žlutý uzávěr)
Pokyny pro pacienta Nemí vhodná dieta s obsahem masa a větší fyzická zátěž
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 den

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Vyšetření na STATIM denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 60 minut
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Interpretace/Hodnocení
viz. Clearance kreatininu nebo Odpad - Kreatininu močí

Kreatinin v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 2

Princip vyšetření Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Příprava pacienta Neprovádějte odběr po podání **etamsylátu** (Cyclonamine, Dicynone), **N-acetylcysteinu** (NAC), **metamizolu** (sullpyrin) **dobesilátu, cefoxitinu a dopaminu** – vyšetření může poskytnout falešně snížené výsledky

Materiál k tomuto vyšetření přijmeme

Vyšetření provádíme rutinně denně, 24 hodin

Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 den

Vyšetření na STATIM denně, 24 hodin

Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 60 minut

Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron. nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 30 minut

Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
F		18	150	49	90	umol/l	DOS
M		18	150	64	104	umol/l	DOS
		0	4D	27	88	umol/l	NČLP
		4D	1	18	35	umol/l	NČLP
		1	15	27	62	umol/l	NČLP
		15	18	44	88	umol/l	NČLP

KVM: Kyselina vanilmandlová v moči

Princip vyšetření Chromatografie se spektrofotometrickou detekcí
Odebíraný materiál Moč sbíraná
Odebírejte do Plast bez úpravy (Sarstedt – žlutý uzávěr)
Příprava pacienta Pacient musí být poučen o sběru moči viz pokyny pro pacienta
Pokyny pro pacienta Moč se vzhledem k variacím sbírá obvykle 24 hodin do plastové nádoby určené pouze pro tento účel. Sběrná nádoba se během sběru uchovává v lednici. Pacient nesmí během sběru jíst potraviny s vanilkovým cukrem, čokoládu, kávu, banány, citrusové plody, léky obsahující acetylsalicylovou kyselinu a preparáty s alfa-metyldopou

Speciální podmínky Vzorky mohou být uloženy při 2-8°C maximálně 5 dní nebo při -20°C 1 měsíc, musí být upraveno pH (1-2) koncentrovanou HCl

Materiál k tomuto vyšetření přijmeme Po-Pá 6:30-15:00

Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00

Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 den

Vyšetření na STATIM neprovádíme

Vyšetření nelze doordínovat.

Interpretace/Hodnocení
viz. odpad vanilmandlové kyseliny močí

Laktát v likvoru

Princip vyšetření Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál Likvor
Odebírejte do Plast bez úpravy (Sarstedt – Liquor bílý uzávěr)

Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin

Vyšetření provádíme rutinně denně, 24 hodin

Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 den

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Vyšetření na STATIM denně, 24 hodin

Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 60 minut

Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron. nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 30 minut

Vyšetření nelze doordínovat.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		1D	3D	1,1	6,7	mmol/l	PLPM
		3D	10D	1,1	4,4	mmol/l	PLPM
		10D	15	1,1	2,8	mmol/l	PLPM
		15	150	1,1	2,2	mmol/l	NČLP

Laktát v plazmě

Princip vyšetření Absorpční spektrofotometrie

Odebíraný materiál Krev venózní

Odebírejte do Plast s protisrážlivou úpravou a separačním gelem – heparinát lithný (Sarstedt - oranžový uzávěr)

Příprava pacienta Neprovádějte odběr po podání **etamsylátu** (Cyclonamine, Dicynone) a **N-acetylcysteinu** (NAC) – vyšetření může poskytnout falešně snížené hodnoty
Zabraňte hemolýze!

Speciální podmínky

Materiál k tomuto vyšetření přijmeme

Vyšetření provádíme rutinně

Výsledek od provedení analýzy obdržíte

tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 den

Vyšetření na STATIM denně, 24 hodin

Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 60 minut

Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron. nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 30 minut

Vyšetření nelze doordínovat.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	0,5	2,2	mmol/l	PL

Laktát v plné krvi (v rámci arteriálního ABR)

Princip vyšetření Elektrochemie

Odebíraný materiál Krev arteriální

Odebírejte do dle materiálu, viz speciální podmínky

Speciální podmínky Odběr arteriální: Plast s protisrážlivou přísadou – heparinát lithný

Materiál k tomuto vyšetření přijmeme

Vyšetření provádíme rutinně denně, 24 hodin

Výsledek od provedení analýzy obdržíte

tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 den

Vyšetření na STATIM denně, 24 hodin

Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 30 minut

Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron. nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 15 minut

Vyšetření nelze doordínovat.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	0	2,2	mmol/l	

LD: Laktátdehydrogenáza v séru

Princip vyšetření Absorpční spektrofotometrie

Odebíraný materiál Krev venózní

Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)

Speciální podmínky Zabraňte hemolýze!

Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Vyšetření provádíme rutinně denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo
telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 60 minut
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
F		12	150	0	4,1	ukat/l	PLPM
M		12	150	0	4,1	ukat/l	PLPM
		0	4D	4,8	12,9	ukat/l	PLPM
		4D	10D	9,1	33,3	ukat/l	PLPM
		10D	2	3	7,2	ukat/l	PLPM
		2	12	1,8	4,9	ukat/l	PLPM

LDL: Cholesterol v LDL v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 35

Princip vyšetření Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		3	5	1,2	2,6	mmol/l	NČLP
		5	10	1,2	2,5	mmol/l	NČLP
		10	15	1,2	2,3	mmol/l	NČLP
		15	150	1,2	3,0	mmol/l	DOS

LH: Lutropin v séru

Princip vyšetření CLIA
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 2 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
F		0	4	0	0,10	U/l	PL
F		4	10	0,10	0,20	U/l	PL
F		10	13	0,10	11,80	U/l	PL
F		13	21	1,0	52,20	U/l	PL
F	Ovulace	13	50	8,70	76,30	U/l	PL
F	Luterální fáze	13	50	0,50	16,90	U/l	PL
F	Těhotenství	13	50	0,10	1,50	U/l	PL
F	Folikulární fáze	13	50	1,90	12,50	U/l	PL
F	Po menopauze	50	150	7,90	53,80	U/l	PL
M		0	4	0	0,10	U/l	PL
M		4	10	0,10	0,40	U/l	PL
M		10	13	0,10	2,90	U/l	PL

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

M	13	20	1,00	7,10	U/I	PL
M	20	70	1,5	9,30	U/I	PL
M	70	150	3,10	34,60	U/I	PL

Lp(a): Lipoprotein a v séru

Princip vyšetření	Imunoturbidimetrie
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Pokyny pro pacienta	nalačno (12-14 hod hladovění)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM	neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.	

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk	Meze	Jednotka	Zdroj		
		od	do	dolní	horní		
		0	150	0,06	0,3	g/l	PL

LPS: Lipáza v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 14

Princip vyšetření	Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut
Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron. nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	30 minut
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.	

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk	Meze	Jednotka	Zdroj		
		od	do	dolní	horní		
		0	1	0,1	0,13	ukat/l	PLPM
		1	10	0,1	0,52	ukat/l	PLPM
		10	18	0,12	0,65	ukat/l	PLPM
		18	150	0	0,12	ukat/l	PLPM

Methemoglobin v plné krvi (MetHb)

Princip vyšetření	Oximetrie
Odebíraný materiál	Pná krev
Odebírejte do	Odbě arteriální; odběr kapilární – dle materiálu, viz speciální podmínky
Speciální podmínky	Odběr arteriální: Plast s protisrážlivou přísadou – heparinát lithný Odběr kapilární: Heparinizovaná plastová kapilára Odběr krve provést anaerobně do zkumavky na acidobazickou rovnováhu. Odebraná krev nesmí obsahovat bublinky vzduchu. Krev v odběrové zkumavce je nutné promíchat. Maximální čas od získání do zpracování vzorku je 15 min při doporuč. teplotě 20°C.
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	30 minut
Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron. nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	15 minut
Vyšetření nelze doordínovat.	

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Referenční rozmezí		Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
Pohlaví	Podmínka	od	do	dolní	horní		
		0	150	0	20	%	OL

Mg: Hořčík (Magnesium) v moči

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 6

Princip vyšetření	Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál	Moč sbíraná
Odebírejte do	Plast bez úpravy (Sarstedt – žlutý uzávěr)
Speciální podmínky	Moč sbírejte do plastové nádoby bez konzervačních přísad, ideální je na začátku sběru do nádoby přidat 10 ml 6M HCl
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.	

Interpretace/Hodnocení

viz. Odpad - hořčík močí

Mg: Hořčík (Magnesium) v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 6

Princip vyšetření	Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Podmínky transportu	Sérum je nutné oddělit od krevních elementů do 30 min, dopravte materiál co nejrychleji do CL
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut
Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron. nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	30 minut
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.	

Referenční rozmezí		Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
Pohlaví	Podmínka	od	do	dolní	horní		
		0	1T	0,48	1,05	mmol/l	PLPM
		1T	15	0,6	0,95	mmol/l	PLPM
		15	150	0,66	1,07	mmol/l	PL

Močovina (urea) v moči

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 1

Princip vyšetření	Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál	Moč sbíraná
Odebírejte do	Plast bez úpravy (Sarstedt – žlutý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.	
Interpretace/Hodnocení	
viz. Odpad - močovina močí	

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Močovina (urea) v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 1

Princip vyšetření	Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Pokyny pro pacienta	Před odběrem není vhodná vysokoproteinová dieta
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut
Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron. nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	30 minut
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.	

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
F		19	50	2,6	6,7	mmol/l	PLPM
F		50	150	3,5	7,2	mmol/l	PLPM
M		19	50	3,2	7,3	mmol/l	PLPM
M		50	150	3	9,2	mmol/l	PLPM
		0	4	1,8	6	mmol/l	PLPM
		4	14	2,5	6	mmol/l	PLPM
		14	19	2,9	7,5	mmol/l	PLPM

U této metody se hlásí výsledky, které překročí dolní/horní mez pro hlášení kritických výsledků (záleží na okolnostech).

dolní mez	horní mez	jednotka
0,00	20,00	mmol/l

Myoglobin v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 78

Princip vyšetření	CLIA
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Speciální podmínky	Doporučuje se provést první odběr při přijetí nebo za 2 - 4 hodiny po stenokardii. Opakovaný odběr za další 3 hodiny, nejpozději za dalších 6 - 12 hodin
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.	

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	0	110	ug/l	PL

Na: Sodík (Natrium) v moči

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 4

Princip vyšetření	ISE s dilucí
Odebíraný materiál	Moč sbíraná
Odebírejte do	Plast bez úpravy (Sarstedt – žlutý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Interpretace/Hodnocení

viz. Odpad - Na moči

Na: Sodík (Natrium) v plné krvi (v rámci arteriálního ABR)

Princip vyšetření	Elektrochemie
Odebíraný materiál	Krev arteriální
Odebírejte do	Plast s protisrážlivou přísadou – heparinát lithný
	Odběr na ABR
Pokyny pro pacienta	Odběr nutné provádět bez zatažené paže a bez cvičení. Hemolýza, lipemie a ikterita mohou ovlivnit výsledky stanovení
Podmínky transportu	Dodat do laboratoře do 15 min
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	30 minut
Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron. nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	15 minut
Vyšetření nelze doordínovat.	

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk	Meze	Jednotka	Zdroj	
		od	do	dolní	horní	
		0	6T	133	159	mmol/l
		6T	15	132	148	mmol/l
		15	150	132	146	mmol/l

Na: Sodík (Natrium) v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace

číslo: 4

Princip vyšetření	ISE s dilucí
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut
Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron. nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	30 minut
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.	

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk	Meze	Jednotka	Zdroj		
		od	do	dolní	horní		
		0	4T	133	146	mmol/l	NČLP
		4T	1	139	146	mmol/l	NCLP
		1	15	138	145	mmol/l	NCLP
		15	150	136	145	mmol/l	NCLP

NSE: Neuron specifická enoláza v séru

Princip vyšetření	ECLIA
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Speciální podmínky	Zabraňte hemolýze!
Podmínky transportu	Dodejte do laboratoře do 1 hodiny od odběru, v opačném případě mohou být výsledky falešně pozitivní
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 dny

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Vyšetření na STATIM

neprovádíme

Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	0	16,3	ug/l	PL

NT-proBNP

Princip vyšetření	CLIA
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s protisrážlivou úpravou a separačním gelem – heparinát lithný (Sarstedt - oranžový uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut
Vyšetření nelze doordínovat.	

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	75	0	125	ng/l	PL
		75	150	0	450	ng/l	PL

Okultní krvácení – kvantitativní FOB TEST (stolice)

Princip vyšetření	Imunoturbidimetrie
Odebíraný materiál	Stolice
Odebírejte do	Speciální odběrová zkumavka (na vyžádání v CL)
Příprava pacienta	Podle návodu dodaného se zkumavkou (také viz kapitole 16.5)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	1x až 2x týdně (podle počtu vzorků)
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM	neprovádíme
Vyšetření nelze doordínovat.	

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	0	20	ug/lg	CL

Osmolalita moči

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 23

Princip vyšetření	Kryoskopie
Odebíraný materiál	Moč sbíraná
Odebírejte do	Plast bez úpravy (Sarstedt – žlutý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.	

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	6M	50	550	mmol/kg	OL
		6M	1	50	1160	mmol/kg	OL

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

1	19	50	1100	mmol/kg	OL
19	30	50	1028	mmol/kg	OL
30	40	50	970	mmol/kg	OL
40	50	50	912	mmol/kg	OL
50	60	50	854	mmol/kg	OL
60	150	50	796	mmol/kg	OL

Osmolalita séra

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 23

Princip vyšetření	Kryoskopie
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte	
tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo	
telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut
Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron.	
nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	25 minut

Vyšetření nelze doordínovat.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
F		0	150	275	295	mmol/kg	OL
M		0	150	280	300	mmol/kg	OL

Osteokalcin v plazmě

Princip vyšetření	ECLIA
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s protisrážlivou úpravou a separačním gelem – heparinát lithný (Sarstedt - oranžový uzávěr)
Podmínky transportu	Ihned po odběru uložte do tajícího ledu a dodejte do laboratoře
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	Po-Pá 6:30-15:00
Vyšetření provádíme rutinně	Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte	
tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM	neprovádíme

Vyšetření nelze doordínovat.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
F		0	150	13	44	ug/l	PL
M		18	30	24	70	ug/l	PL
M		30	50	14	42	ug/l	PL
M		50	99	14	46	ug/l	PL

P: Anorganické fosfáty v moči

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 7

Princip vyšetření	Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál	Moč sbíraná
Odebírejte do	Plast bez úpravy (Sarstedt – žlutý uzávěr)
Speciální podmínky	Moč sbírejte do plastové nádoby bez konzervačních přísad ideální je na začátku sběru do nádoby přidat 10 ml 6M HCl
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte	
tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo	
telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut

Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Interpretace/Hodnocení

viz. Odpad - Anorganické fosfáty močí

P: Anorganické fosfáty v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 7

Princip vyšetření	Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Speciální podmínky	Vzhledem k dennímu rytmu odebírejte pouze ráno
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.	

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
F		60	150	0,9	1,32	mmol/l	NČLP
M		60	150	0,74	1,2	mmol/l	NČLP
		0	10D	1,45	2,91	mmol/l	NČLP
		10D	2	1,45	2,16	mmol/l	NČLP
		2	12	1,45	1,78	mmol/l	NČLP
		12	15	1,2	1,6	mmol/l	NČLP
		15	60	0,87	1,45	mmol/l	NČLP

PAPP-A: Plazmatický protein A asociovaný s graviditou v séru

Princip vyšetření	ECLIA
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	Po-Pá 6:30-15:00
Vyšetření provádíme rutinně	Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM	neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.	

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
F	Netěhotné	0	150	0	0,01	U/l	PL

U **těhotných** jsou hodnoty závislé na gestačním týdnu a slouží jako jeden z parametrů pro odhad rizika vrozených vývojových vad v prvním trimestru.

Parathormon intaktní v plazmě

Princip vyšetření	CLIA
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s protisrážlivou úpravou – EDTA (Sarstedt – červený uzávěr)
Podmínky transportu	Okamžitě po odběru uložte do tajícího ledu a dodejte do laboratoře
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM	denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut
Vyšetření nelze doordínovat.	

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	1,95	8,49	pmol/l	PL

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Prealbumin v séru

Princip vyšetření Imunoturbidimetrie
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	0,1	0,4	g/l	PL

Progesteron v séru

Princip vyšetření CLIA
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
F		12	13	0,7	5,5	nmol/l	PL
F		13	21	0,7	39,4	nmol/l	PL
F	Folikulární fáze	13	50	0,0	4,5	nmol/l	PL
F	Luteální fáze	13	50	10,6	81,3	nmol/l	PL
F	Střed luteální fáze	13	50	14,1	89,1	nmol/l	PL
F	Těhotenství – I. trimestr	13	50	35,7	386,2	nmol/l	PL
F	Těhotenství – II. trimestr	13	50	81,3	284,3	nmol/l	PL
F	Těhotenství – III. trimestr	13	50	154,0	1344,0	nmol/l	PL
F	Po menopauze	50	150	0,0	2,3	nmol/l	PL
M		21	150	0,9	3,9	nmol/l	PL

Prokalcitonin v séru

Princip vyšetření CLIA
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo
telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 60 minut
Vyšetření lze doordínovat do 4 hodin od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		2D	150	0,0	0,1	ugl/l	PL

Prolaktin v séru

Princip vyšetření CLIA
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00

Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za

3 dny / 1 dny
neprovádíme

Vyšetření na STATIM

Vyšetření lze doordínovat do **1 dne** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
F		0	4	65,7	332,8	mlU/l	PL
F		4	10	66,6	334,1	mlU/l	PL
F		10	13	75,0	386,7	mlU/l	PL
F		13	21	89,9	489,7	mlU/l	PL
F		21	50	59,0	619,0	mlU/l	PL
F		50	150	38,0	430,0	mlU/l	PL
M		0	4	76,3	606,3	mlU/l	PL
M		4	10	95,4	382,2	mlU/l	PL
M		10	17	67,8	284,9	mlU/l	PL
M		17	21	115,1	326,7	mlU/l	PL
M		21	150	45,0	375,0	mlU/l	PL

PSA: Prostatický specifický antigen (celkový) v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 72

Princip vyšetření

CLIA

Odebíraný materiál

Krev venózní

Odebírejte do

Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)

Speciální podmínky

Odběr nejdříve 48 hodin po každém vyšetření per rectum nebo po masáži prostaty a nejdříve 2 týdny po biopsii prostaty

Materiál k tomuto vyšetření přijmeme

denně, 24 hodin

Vyšetření provádíme rutinně

Po-Pá 6:30-15:00

Výsledek od provedení analýzy obdržíte

3 dny / 1 dny

tištěný/elektronický nejpozději za

neprovádíme

Vyšetření na STATIM

Vyšetření nelze doordínovat.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
M		0	150	0	4	ug/l	PL

RF: Revmatoidní faktor v séru (screening)

Princip vyšetření

Imunoturbidimetrie

Odebíraný materiál

Krev venózní

Odebírejte do

Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)

Materiál k tomuto vyšetření přijmeme

denně, 24 hodin

Vyšetření provádíme rutinně

Po-Pá 6:30-15:00

Výsledek od provedení analýzy obdržíte

3 dny / 1 dny

tištěný/elektronický nejpozději za

neprovádíme

Vyšetření na STATIM

Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	0	14	kU/l	PL

S-100 v séru

Princip vyšetření

ECLIA

Odebíraný materiál

Krev venózní

Odebírejte do

Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)

Materiál k tomuto vyšetření přijmeme

denně, 24 hodin

Vyšetření provádíme rutinně

Po-Pá 6:30-15:00

Výsledek od provedení analýzy obdržíte

3 dny / 1 dny

tištěný/elektronický nejpozději za

neprovádíme

Vyšetření na STATIM

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Vyšetření lze doordínovat do **2 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí		Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
Pohlaví	Podmínka	od	do	dolní	horní		
		0	150	0	0,105	ug/l	PL

SCC: Antigen skvamózních buněk v séru

Princip vyšetření ECLIA
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Speciální podmínky Sliny, pot a produkty kýchání jsou zdrojem SCC, zabraňte kontaminaci vzorku!
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně dle počtu vzorků; 1 až 4x do měsíce
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
 Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí		Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
Pohlaví	Podmínka	od	do	dolní	horní		
		18	150	0	2,3	ug/l	

SHBG: Sex Hormone Binding Globulin v séru

Princip vyšetření ECLIA
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
 Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí		Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
Pohlaví	Podmínka	od	do	dolní	horní		
F		0	50	32,4	128	nmol/l	PL
F		50	150	27,1	128	nmol/l	PL
M		0	50	18,3	54,1	nmol/l	PL
M		50	150	20,6	76,7	nmol/l	PL

Solubilní transferinové receptory v séru

Princip vyšetření Imunoturbidimetrie
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
 Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí		Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
Pohlaví	Podmínka	od	do	dolní	horní		
		0	150	0,65	1,88	mg/l	PL

Spektro fotometrie likvoru

Princip vyšetření Spektrofotometrie
Odebíraný materiál Likvor

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Odebírejte do	Plast bez úpravy (Sarstedt – Liquor bílý uzávěr)
Speciální podmínky	Pouze po předchozí telefonické domluvě s CL!
Podmínky transportu	Odebraný materiál dodejte co nejdříve do laboratoře
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	Pouze po předchozí telefonické domluvě s CL!
Vyšetření provádíme rutinně	Pouze po předchozí telefonické domluvě s CL!
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM	Pouze po předchozí telefonické domluvě s CL!
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za	60 minut
Vyšetření nelze doordínovat.	

Referenční rozmezí

Referenční rozmezí pro vyšetření nemá význam, není dostupné nebo se jedná o kvalitativní metodu (průkaz přítomnosti)

T3: Trijodthyronin celkový v séru

Princip vyšetření	CLIA
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM	neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.	

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	2	1,8	3,68	nmol/l	PL
		2	12	1,62	3,19	nmol/l	PL
		12	21	1,32	2,96	nmol/l	PL
		21	150	0,92	2,79	nmol/l	PL

T3V (fT3): Trijodthyronin volný v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 74	
Princip vyšetření	CLIA
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM	neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.	

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	2	5,1	8	pmol/l	PL
		2	12	5,1	7,4	pmol/l	PL
		12	21	4,7	7,2	pmol/l	PL
		21	150	3,5	6,5	pmol/l	PL

T4: Thyroxin celkový v séru

Princip vyšetření	CLIA
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM	neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.	

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Referenční rozmezí		Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
Pohlaví	Podmínka	od	do	dolní	horní		
		0	2	77,8	170	nmol/l	PL
		2	12	71	156,1	nmol/l	PL
		12	21	71	143,2	nmol/l	PL
		21	150	58,1	140,6	nmol/l	PL

T4V (fT4): Thyroxin volný v séru**Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 73**

Princip vyšetření	CLIA
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM	neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 2 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.	

Referenční rozmezí		Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
Pohlaví	Podmínka	od	do	dolní	horní		
		0	2	12,1	18,6	pmol/l	PL
		2	12	11,1	18,1	pmol/l	PL
		12	21	10,7	18,4	pmol/l	PL
		21	150	11,5	22,7	pmol/l	PL

TAG: Triacylglyceroly v séru**Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 17**

Princip vyšetření	Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Příprava pacienta	Odběr se provádí nalačno, vhodná doba lačnění je min. 12 až 14 hodin Neprovádějte odběr po podání etamsylátu (Cyclonamine, Dicynone), N-acetylcysteínu (NAC) a metamizolu (sullpyrin) – vyšetření může poskytnout falešně snížené výsledky
Pokyny pro pacienta	Nalačno (vhodná doba lačnění je 12 až 14 hod)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte tištěný/elektronický nejpozději za	3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM	neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.	

Referenční rozmezí		Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
Pohlaví	Podmínka	od	do	dolní	horní		
F		0	5	0,39	1,27	mmol/l	OL
F		5	10	0,36	1,43	mmol/l	OL
F		10	15	0,44	1,36	mmol/l	OL
M		0	5	0,33	1,12	mmol/l	OL
M		5	10	0,32	0,96	mmol/l	OL
M		10	15	0,38	1,26	mmol/l	OL
		15	150	0,45	1,7	mmol/l	DOS

Testosteron v séru

Princip vyšetření	CLIA
Odebíraný materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Podmínky transportu	Transport krve do laboratoře v den odběru
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme	denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně	Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte	

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí		Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
Pohlaví	Podmínka	od	do	dolní	horní		
F		0	11	0,24	0,41	nmol/l	PL
F		11	16	0,24	0,96	nmol/l	PL
F		16	21	0,41	1,50	nmol/l	PL
F		21	50	0,29	1,21	nmol/l	PL
F		50	150	0,24	1,25	nmol/l	PL
M		0	11	0,24	0,36	nmol/l	PL
M		11	12	0,24	16,60	nmol/l	PL
M		12	13	0,24	16,93	nmol/l	PL
M		13	14	0,29	19,08	nmol/l	PL
M		14	15	0,31	18,58	nmol/l	PL
M		15	16	2,29	26,25	nmol/l	PL
M		16	21	7,92	24,66	nmol/l	PL
M		21	50	6,85	23,23	nmol/l	PL
M		50	150	6,51	23,74	nmol/l	PL

Teofylin v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 56

Princip vyšetření Imunoturbidimetrie
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
 tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
 Vyšetření na STATIM denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo
telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 60 minut
 Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí		Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
Pohlaví	Podmínka	od	do	dolní	horní		
		0	150	10	20	mg/l	PL

Toxikologický screening moči

Princip vyšetření Imunochromatografie
Odebíraný materiál Moč nesbíraná
Odebírejte do Plast bez úpravy Odběrovka na drogový screening nebo Sarstedt – žlutý uzávěr
Speciální podmínky V rámci toxikologického screeningu moči stanovujeme celý panel, nelze požadovat pouze některý z analytů
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
 tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
 Vyšetření na STATIM denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo
telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 30 minut
Vyšetření nelze doordínovat.

Interpretace/Hodnocení

Screeningový test je postaven na rychlou analýzu vzorků s poměrně vysokou hodnotou diagnostické specifity a senzitivity. K výsledku je nutné takto přistoupit, při nejasné interpretaci by měla být pozitivita/negativita potvrzena jiným testem na specializovaném pracovišti
 Referenční rozmezí pro vyšetření nemá význam, není dostupné nebo se jedná o kvalitativní metodu (průkaz přítomnosti).

TPS: Tkáňový polypeptidový specifický antigen v séru

Princip vyšetření ELISA
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Vyšetření provádíme rutinně dle počtu vzorků; minimálně 1x měsíčně
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření nelze doordínovat.

Referenční rozmezí		Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
Pohlaví	Podmínka	od	do	dolní	horní		
		0	150	0	83	U/l	OL

Transferin v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 59

Princip vyšetření Imunoturbidimetrie
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí		Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
Pohlaví	Podmínka	od	do	dolní	horní		
F		0	150	2,50	3,80	g/l	PL
M		0	150	2,15	3,65	g/l	PL

Troponin I v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 36

Princip vyšetření CLIA
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně denně, 24 hodin
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 den
Vyšetření na STATIM denně, 24 hodin
Výsledek STATIM obdržíte elektronicky nebo
telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 60 minut
Výsledek z vitální indikace obdržíte elektron.
nebo telefonicky od přijetí do CL nejpozději za 30 minut
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí		Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
Pohlaví	Podmínka	od	do	dolní	horní		
F		0	150	0	39	ng/l	PL
M		0	150	0	54	ng/l	PL

U této metody se hlásí výsledky, které překročí dolní/horní mez pro hlášení kritických výsledků (záleží na okolnostech).

dolní mez	horní mez	jednotka
0,00	20 000	ng/l

TSH: Thyreotropin v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace číslo: 79

Princip vyšetření CLIA
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Pokyny pro pacienta Nalačno
Speciální podmínky Vzhledem k diurnálnímu rytmu odebírejte pokud možno vždy ráno
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za
Vyšetření na STATIM

3 dny / 1 dny
neprovádíme

Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		1M	2	0,870	6,150	mU/l	PL
		2	13	0,670	4,160	mU/l	PL
		13	21	0,480	4,170	mU/l	PL
		21	150	0,550	4,780	mU/l	PL

TSH: Stimulující protilátky proti TSH receptoru

Princip vyšetření

LEIA

Odebíraný materiál

Krev venózní

Odebírejte do

Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)

Materiál k tomuto vyšetření přijmeme

denně, 24 hodin

Vyšetření provádíme rutinně

Po-Pá 6:30-15:00

Výsledek od provedení analýzy obdržíte

tištěný/elektronický nejpozději za

3 dny / 1 dny

Vyšetření na STATIM

neprovádíme

Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	0	0,1	IU/l	PL

Tyreoglobulin v séru

Princip vyšetření

ECLIA

Odebíraný materiál

Krev venózní

Odebírejte do

Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)

Materiál k tomuto vyšetření přijmeme

denně, 24 hodin

Vyšetření provádíme rutinně

Po-Pá 6:30-15:00

Výsledek od provedení analýzy obdržíte

tištěný/elektronický nejpozději za

3 dny / 1 dny

Vyšetření na STATIM

neprovádíme

Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	3,5	77	ug/l	PL

Valproát v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace

číslo: 55

Princip vyšetření

Imunoturbidimetrie

Odebíraný materiál

Krev venózní

Odebírejte do

Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)

Materiál k tomuto vyšetření přijmeme

denně, 24 hodin

Vyšetření provádíme rutinně

Po-Pá 6:30-15:00

Výsledek od provedení analýzy obdržíte

tištěný/elektronický nejpozději za

3 dny / 1 dny

Vyšetření na STATIM

neprovádíme

Vyšetření lze doordínovat do **3 dnů** od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	50	100	mg/l	PL

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Vit.D (25-OH): Vitamin D v séru

Princip vyšetření CLIA
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	21	29	115	nmol/l	PL
		21	150	19	110	nmol/l	PL

Vitamin B12 v séru

Princip vyšetření CLIA
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně Po-Pá 6:30-15:00
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření nelze doordínovat.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	156	672	pmol/l	PL

Zn: Zinek (Zincum) v séru

Princip vyšetření Absorpční spektrofotometrie
Odebíraný materiál Krev venózní
Odebírejte do Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Speciální podmínky Nepoužívat zkumavku s gumovou zátkou, vyvarovat se kontaminaci EDTA
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně 1x za týden
Výsledek od provedení analýzy obdržíte
tištěný/elektronický nejpozději za 3 dny / 1 dny
Vyšetření na STATIM neprovádíme
Vyšetření lze doordínovat do 3 dnů od přijetí vzorku do laboratoře, pokud se předem (telefonicky) ověří, že potřebný materiál je v dostatečném množství a odpovídající kvalitě.

Referenční rozmezí

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	150	10,4	16,4	umol/l	PL

Výpis stanovení vyšetřovaných v méně častých biologických materiálech

Odebíraný materiál: Nespecif. tekutina (Punkce, drén, sonda)
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou – heparinát amonný (Sarstedt – sv. modrý uzávěr)
Materiál k tomuto vyšetření přijmeme: denně, 24 hodin
Vyšetření provádíme rutinně: zde se řiďte informacemi u sérového vyšetření
Vyšetření na STATIM provádíme: zde se řiďte informacemi u sérového vyšetření
V případě doordínování nutno telefonicky ověřit, zda je v laboratoři materiál v dostatečném množství a kvalitě.
Následující seznam udává vyšetření z punktátu, která jsme schopni rutinně měřit (pokud byste potřebovali jiný analyt, je třeba se domluvit v CL)

Albumin v punktátu

ALP v punktátu

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

ALT v punktátu	Cholesterol v punktátu
AMS (pankreatický isoenzym) v punktátu	K v punktátu
AMS v punktátu	Kreatinin enzymaticky v punktátu
Anorganické fosfáty v punktátu	Kyselina močová v punktátu
AST v punktátu	Laktát v punktátu
Bilirubin v punktátu	LD v punktátu
Ca v punktátu	Mg v punktátu
Celková bílkovina v punktátu	Na v punktátu
Cl v punktátu	Osmolalita v punktátu
CRP v punktátu	Revmatoidní faktor-screening v punktátu
GGT v punktátu	Triacylglyceroly v punktátu
Glukóza v punktátu	Urea v punktátu

Metody vyšetřované na úseku hematologie

aPTT plazmy

Kód v NČLP:	03459
Primární materiál:	Krev venózní
Odebírejte do:	Plast s protisrážlivou úpravou, citrát sodný (Sarstedt – zelený uzávěr) Nepřesný odběr ovlivňuje výsledek. Po odběru jemně promíchat, netřepat! Na žádance je třeba uvést antikoagulační terapii. Vzorek s heparinem je nutno centrifugovat do 1 hodiny od odběru.
Speciální podmínky:	Na žádance je třeba uvést antikoagulační terapii. Vzorek s heparinem je nutno centrifugovat do 1 hodiny od odběru.
Příprava pacienta:	Hemolytickou a chylózní plazmu nelze vyšetřit.
Možnost doordinovat:	do 4 hodin od odběru
Vyšetření - RUTINA:	Denně, 24 hodin
Vyšetření - STATIM:	Denně, 60 minut
Vyšetření - VITAL:	Denně, 30 minut

Fyziologické rozmezí:	zdroj ČHS			
Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	28D	0,8	1,5	1
1M	1R	0,8	1,3	1
1R	11R	0,8	1,2	1
11R	16R	0,8	1,3	1
16R	99R	0,8	1,2	1

Antigen k (Cellano)

Primární materiál:	Krev venózní
Odebírejte do:	Plast s protisrážlivou úpravou – EDTA (Sarstedt – červený uzávěr)
Příprava pacienta:	Hemolytický vzorek nelze vyšetřit
Možnost doordinovat:	Možno doordinovat do 48 hodin – dle domluvy s transfúzním úsekem
Vyšetření - RUTINA:	Denně, 24 hodin
Vyšetření - STATIM:	Nelze

Antitrombin v plazmě

Kód v NČLP:	07763
Primární materiál:	Krev venózní
Odebírejte do:	Plast s protisrážlivou úpravou, citrát sodný (Sarstedt – zelený uzávěr) Nepřesný odběr ovlivňuje výsledek. Po odběru jemně promíchat, netřepat!!!
Příprava pacienta:	Hemolytickou plazmu nelze vyšetřit.
Možnost doordinovat:	do 4 hodin po odběru
Vyšetření - RUTINA:	Denně, 24 hodin
Vyšetření - STATIM:	Denně, 60 minut
Vyšetření - VITÁL:	Denně, 30 minut

Fyziologické rozmezí:	zdroj ČHS			
Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	28D	40	90	%
1M	6R	80	140	%
6R	11R	90	130	%
11R	16R	75	135	%
16R	99R	80	120	%

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Barvení sternální punkce na železo

Primární materiál: Sklíčka s nátěrem sternální punkce
Možnost doordinovat: 1 den
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze

Cytologické vyšetření likvoru

Primární materiál: Likvor
Odebírejte do: Plast, sterilní
Možnost doordinovat: Nelze
Vyšetření - RUTINA: Denně, 24 hodin
Vyšetření - STATIM: Denně, 60 minut
Vyšetření - VITÁL: Denně, 30 minut

Fyziologické rozmezí: zdroj ČHS

Leukocyty:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	99R	0	4	10 ⁶ /l

Erytrocyty:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	99R	0	0	10 ⁶ /l

Mononukleáry:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	99R	0	4	10 ⁶ /l

Polynukleáry:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	99R	0	0	10 ⁶ /l

Cytologické vyšetření punktátu

Primární materiál: Nespecif. tekutina (Punkce)
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou – heparinát amonný (Sarstedt – sv. modrý uzávěr)
Možnost doordinovat: Nelze
Vyšetření - RUTINA: Denně
Vyšetření - STATIM: Nelze

Cytologické vyšetření sternální punkce

Primární materiál: Sklíčka s nátěrem sternální punkce
Možnost doordinovat: Nelze
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze

D Dimery v plazmě

Kód v NČLP: 08234
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou, citrát sodný (Sarstedt – zelený uzávěr)
Po odběru jemně promíchat, netřepat!!! Nepřesný odběr ovlivňuje výsledek.
Příprava pacienta: Hemolytickou a chylózní plazmu nelze vyšetřit.
Možnost doordinovat: do 4 hodin od odběru
Vyšetření - RUTINA: Denně, 24 hodin
Vyšetření - STATIM: Denně, 60 minut
Vyšetření - VITÁL: Denně, 30 minut

Fyziologické rozmezí: zdroj ČHS

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	1D	470	2470	µg/l FEU
1D	28D	580	2470	µg/l FEU
1M	1R	110	420	µg/l FEU
1R	6R	90	530	µg/l FEU
6R	11R	100	560	µg/l FEU
11R	16R	160	390	µg/l FEU
16R	18R	50	420	µg/l FEU
18R	99R	0	500	µg/l FEU

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

F II v plazmě

Kód v NČLP: 04667
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou, citrát sodný (Sarstedt – zelený uzávěr)
Nepřesný odběr ovlivňuje výsledek. Po odběru jemně promíchat, netřepat!
Speciální podmínky: Na žádance je třeba uvést antikoagulační terapii.
Příprava pacienta: Hemolytickou plazmu nelze vyšetřit.
Možnost doordinovat: do **4 hodin** od odběru
Vyšetření - RUTINA: Jednou za 3 týdny
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí: zdroj ČHS

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	1D	35	60	%
1D	28D	60	90	%
1M	6R	70	120	%
6R	16R	60	120	%
16R	18R	60	140	%
18R	99R	70	130	%

F V v plazmě

Kód v NČLP: 16196
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou, citrát sodný (Sarstedt – zelený uzávěr)
Nepřesný odběr ovlivňuje výsledek. Po odběru jemně promíchat, netřepat!
Speciální podmínky: Na žádance je třeba uvést antikoagulační terapii, okamžitý transport do CL – do 2 hodin od odběru
Příprava pacienta: Hemolytickou plazmu nelze vyšetřit.
Možnost doordinovat: do **4 hodin** od odběru
Vyšetření - RUTINA: Jednou za 3 týdny
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí: zdroj ČHS

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	1D	50	90	%
1D	1M	80	110	%
1M	1R	60	120	%
1R	6R	60	130	%
6R	16R	60	120	%
16R	99R	60	140	%

F VII v plazmě

Kód v NČLP: 04677
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou, citrát sodný (Sarstedt – zelený uzávěr)
Nepřesný odběr ovlivňuje výsledek. Po odběru jemně promíchat, netřepat!
Speciální podmínky: Na žádance je třeba uvést antikoagulační terapii.
Příprava pacienta: Hemolytickou plazmu nelze vyšetřit.
Možnost doordinovat: do **4 hodin** od odběru
Vyšetření - RUTINA: Jednou za 3 týdny
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí: zdroj ČHS

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	1D	40	85	%
1D	28D	70	100	%
1M	1R	65	115	%
1R	16R	55	120	%
16R	99R	60	130	%

F VIII v plazmě

Kód v NČLP: 04679
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou, citrát sodný (Sarstedt – zelený uzávěr)
Nepřesný odběr ovlivňuje výsledek. Po odběru jemně promíchat, netřepat!
Speciální podmínky: Na žádance je třeba uvést antikoagulační terapii, okamžitý transport do CL – do 4 hodin od odběru
Příprava pacienta: Hemolytickou plazmu nelze vyšetřit.
Možnost doordinovat: do **4 hodin** od odběru
Vyšetření - RUTINA: Jednou za 3 týdny

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí: zdroj ČHS

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	1D	60	140	%
1D	28D	60	125	%
1M	1R	55	100	%
1R	16R	50	150	%
16R	99R	50	150	%

FIX v plazmě

Kód v NČLP: 04684

Primární materiál: Krev venózní

Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou, citrát sodný (Sarstedt – zelený uzávěr)
Nepřesný odběr ovlivňuje výsledek. Po odběru jemně promíchat, netřepat!

Speciální podmínky: Na žádance je třeba uvést antikoagulační terapii, okamžitý transport do CL – do 4 hodin od odběru

Příprava pacienta: Hemolytickou plazmu nelze vyšetřit.

Možnost doordínovat: do **4 hodin** od odběru

Vyšetření - RUTINA: Jednou za 3 týdny

Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí: zdroj ČHS

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	1D	35	75	%
1D	28D	40	110	%
1M	1R	50	125	%
1R	6R	50	110	%
6R	18R	60	150	%
18R	99R	50	150	%

FX v plazmě

Kód v NČLP: 16205

Primární materiál: Krev venózní

Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou, citrát sodný (Sarstedt – zelený uzávěr)
Nepřesný odběr ovlivňuje výsledek. Po odběru jemně promíchat, netřepat!

Speciální podmínky: Na žádance je třeba uvést antikoagulační terapii, okamžitý transport do CL – do 2 hodin od odběru

Příprava pacienta: Hemolytickou plazmu nelze vyšetřit.

Možnost doordínovat: do **4 hodin** od odběru

Vyšetření - RUTINA: Jednou za 3 týdny

Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí: zdroj ČHS

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	1D	30	70	%
1D	28D	55	75	%
1M	1R	50	110	%
1R	11R	45	120	%
11R	16R	50	120	%
16R	99R	70	130	%

FXI v plazmě

Kód v NČLP: 04695

Primární materiál: Krev venózní

Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou, citrát sodný (Sarstedt – zelený uzávěr)
Nepřesný odběr ovlivňuje výsledek. Po odběru jemně promíchat, netřepat!

Speciální podmínky: Na žádance je třeba uvést antikoagulační terapii, okamžitý transport do CL – do 4 hodin od odběru

Příprava pacienta: Hemolytickou plazmu nelze vyšetřit.

Možnost doordínovat: do **4 hodin** od odběru

Vyšetření - RUTINA: Jednou za 3 týdny

Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí: zdroj ČHS

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	1D	25	70	%
1D	28D	40	70	%
1M	6R	55	135	%
6R	11R	50	120	%

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

11R 99R 65 135 %

F XII v plazmě

Kód v NČLP: 04699
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou, citrát sodný (Sarstedt – zelený uzávěr)
Nepřesný odběr ovlivňuje výsledek. Po odběru jemně promíchat, netřepat!
Speciální podmínky: Na žádance je třeba uvést antikoagulační terapii, okamžitý transport do CL – do 4 hodin od odběru
Příprava pacienta: Hemolytickou plazmu nelze vyšetřit.
Možnost doordinovat: do **4 hodin** od odběru
Vyšetření - RUTINA: Jednou za 3 týdny
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:		zdroj ČHS		
Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	1D	25	75	%
1D	28D	35	70	%
1M	6M	40	100	%
6M	1R	55	100	%
1R	6R	65	130	%
6R	99R	60	140	%

Fibrinogen v plazmě

Kód v NČLP: 03525
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou, citrát sodný (Sarstedt – zelený uzávěr)
Nepřesný odběr ovlivňuje výsledek. Po odběru jemně promíchat, netřepat!!!
Příprava pacienta: Hemolytickou plazmu nelze vyšetřit.
Možnost doordinovat: do **4 hodin** od odběru
Vyšetření - RUTINA: Denně, 24 hodin
Vyšetření - STATIM: Denně, 60 minut
Vyšetření - VITÁL: Denně, 30 minut

Fyziologické rozmezí:		zdroj ČHS		
Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	1R	1,5	3,4	g/l
1R	6R	1,7	4,0	g/l
6R	11R	1,5	4,0	g/l
11R	16R	1,5	4,5	g/l
16R	18R	1,6	4,2	g/l
18R	99R	1,8	4,2	g/l

Kompatibilita krvi

Vyšetření v rozsahu akreditace

Kód v NČLP: 05203
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou – EDTA (Sarstedt – červený uzávěr), citrát sodný (Sarstedt – zelený uzávěr)
Příprava pacienta: Hemolytický vzorek nelze použít pro analýzu
Vyšetření se skládá z: Centrifugace vzorku, příprava náplavu erytrocytů, kontrola KS příjemce, kompletní vyšetření protilátek příjemce, kontrola KS krevního přípravku, zkouška kompatibility v LISS
Možnost doordinovat: do **48 hodin**, dle domluvy s transfúzním úsekem (podle kvality a množství vzorku)
Vyšetření - RUTINA: Denně
Vyšetření - STATIM: Denně, 24 hodin

Kompatibilita krvi (automat)

Vyšetření v rozsahu akreditace

Kód v NČLP: 05203
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou – EDTA (Sarstedt – červený uzávěr), citrát sodný (Sarstedt – zelený uzávěr)
Příprava pacienta: Hemolytický vzorek nelze použít pro analýzu
Vyšetření se skládá z: Centrifugace vzorku, kompletní vyšetření protilátek příjemce, kontrola KS krevního přípravku i pacienta, zkouška kompatibility v LISS
Možnost doordinovat: do **48 hodin**, dle domluvy s transfúzním úsekem (podle kvality a množství vzorku)
Vyšetření - RUTINA: Denně
Vyšetření - STATIM: Denně, 24 hodin

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Krevní obraz (automat. analyzátor)

Vyšetření v rozsahu akreditace

Kód v NČLP: 20662
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou – EDTA (Sarstedt – červený uzávěr)
Požadované množství vzorku je nejméně 1,0 ml
Možnost doordinovat: do **5 hodin** od odběru
Vyšetření - RUTINA: Denně, 24 hodin
Vyšetření - STATIM: Denně, 45 minut
Vyšetření - VITÁL: Denně, 15 minut
Fyziologické rozmezí: viz níže

Krevní obraz a diferenciál

Vyšetření v rozsahu akreditace

Kód v NČLP: 20793
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou – EDTA (Sarstedt – červený uzávěr)
Požadované množství vzorku je nejméně 1,0 ml
Speciální podmínky: Součástí Diff přístrojově je i vyšetření APN, APE, na požadavek lze provést diferenciální rozpočet leukocytů také mikroskopicky
do **5 hodin** od odběru
Možnost doordinovat:
Vyšetření - RUTINA: Denně, 24 hodin
Vyšetření - STATIM: Denně, 45 minut
Vyšetření - VITÁL: Denně, 15 minut

Fyziologické rozmezí: zdroj ČHS

Leukocyty:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	1D	9,0	34,0	10 ⁹ /l
2D	7D	5,0	21,0	10 ⁹ /l
8D	14D	5,0	20,0	10 ⁹ /l
15D	6M	5,0	19,5	10 ⁹ /l
6M	2R	6,0	17,5	10 ⁹ /l
2R	4R	5,5	17,0	10 ⁹ /l
4R	6R	5,0	15,5	10 ⁹ /l
6R	8R	4,5	14,5	10 ⁹ /l
8R	15R	4,5	13,5	10 ⁹ /l
15R	99R	4,0	10,0	10 ⁹ /l

Erytrocyty:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	3D	4,0	6,6	10 ¹² /l
4D	14D	3,9	6,3	10 ¹² /l
15D	30D	3,6	6,2	10 ¹² /l
1M	2M	3,0	5,0	10 ¹² /l
2M	3M	2,7	4,9	10 ¹² /l
3M	6M	3,1	4,5	10 ¹² /l
6M	2R	3,7	5,3	10 ¹² /l
2R	6R	3,9	5,3	10 ¹² /l
6R	12R	4,0	5,2	10 ¹² /l
M 12R	15R	4,5	5,3	10 ¹² /l
F 12R	15R	4,1	5,1	10 ¹² /l
M 15R	99R	4,5	6,3	10 ¹² /l
F 15R	99R	4,2	5,4	10 ¹² /l

Hemoglobin:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	3D	145	225	g/l
4D	14D	135	215	g/l
15D	30D	125	205	g/l
1M	2M	100	180	g/l
3M	2M	90	140	g/l
2M	6M	95	135	g/l
6M	2R	105	135	g/l
2R	6R	115	135	g/l
6R	12R	115	155	g/l
M 12R	15R	130	160	g/l
F 12R	99R	120	160	g/l
M 15R	99R	130	170	g/l

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Hematokrit:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	3D	0,450	0,670	1
4D	14D	0,420	0,660	1
15D	30D	0,390	0,630	1
1M	2M	0,310	0,550	1
2M	3M	0,280	0,420	1
3M	6M	0,290	0,410	1
6M	2R	0,330	0,390	1
2R	6R	0,340	0,400	1
6R	12R	0,350	0,450	1
M 12R	15R	0,370	0,490	1
F 12R	99R	0,360	0,460	1
M 15R	99R	0,390	0,520	1

Trombocyty:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	15R	150	450	10 ⁹ /l
15R	99R	160	400	10 ⁹ /l

Střední objem trombocytů (MPV):

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
15R	99R	7,8	12,8	fl

Normoblasty absolutně:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	3D	0	1,3	10 ⁹ /l
4D	99R	0	0	10 ⁹ /l

Normoblasty relativně:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
15R	99R	0	0	x/100 b.

Střední objem erytrocytů (MCV):

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	3D	95	121	fl
4D	14D	88	126	fl
15D	30D	86	124	fl
1M	2M	85	123	fl
2M	3M	77	115	fl
3M	6M	74	108	fl
6M	2R	70	86	fl
2R	6R	75	87	fl
6R	12R	77	95	fl
M 12R	15R	78	98	fl
F 12R	15R	78	102	fl
15R	99R	82	98	fl

Střední množství hemoglobinu v erytrocytu (MCH):

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	3D	31	37	pg
4D	2M	28	40	pg
2M	3M	26	34	pg
3M	6M	25	35	pg
6M	2R	23	31	pg
2R	6R	24	30	pg
6R	12R	25	33	pg
12R	15R	25	35	pg
15R	99R	28	34	pg

Střední koncentrace hemoglobinu v erytrocytech (MCHC):

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	3D	290	370	g/l
4D	30D	280	380	g/l
1M	3M	290	370	g/l
3M	2R	300	360	g/l
2R	15R	310	370	g/l
15R	99R	320	360	g/l

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Šíře distribuce erytrocytů (RDW-CV):

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	15R	0,115	0,145	1
15R	99R	0,100	0,152	1

Neutrofily (abs. počet):

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	1D	4,6	24,0	10 ⁹ /l
2D	7D	1,8	11,0	10 ⁹ /l
8D	14D	1,5	10,0	10 ⁹ /l
15D	30D	1,3	8,0	10 ⁹ /l
1M	6M	1,1	8,8	10 ⁹ /l
6M	1R	1,3	7,4	10 ⁹ /l
1R	2R	1,3	7,5	10 ⁹ /l
2R	4R	1,3	8,8	10 ⁹ /l
4R	6R	1,6	9,5	10 ⁹ /l
6R	8R	1,9	9,1	10 ⁹ /l
8R	10R	1,9	8,6	10 ⁹ /l
10R	15R	2,0	9,1	10 ⁹ /l
15R	99R	2,0	7,0	10 ⁹ /l

Neutrofilní segmenty (rel. počet) - analyzátor:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	1D	0,51	0,71	1
2D	7D	0,35	0,55	1
8D	14D	0,30	0,50	1
15D	30D	0,25	0,45	1
1M	6M	0,22	0,45	1
6M	1R	0,21	0,42	1
1R	2R	0,21	0,43	1
2R	4R	0,23	0,52	1
4R	6R	0,32	0,61	1
6R	8R	0,41	0,63	1
8R	10R	0,43	0,64	1
10R	15R	0,44	0,67	1
15R	99R	0,45	0,70	1

Neutrofilní tyč (rel. počet):

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	15R	0,00	0,04	1
15R	99R	0,01	0,04	1

Eozinofily (abs. počet):

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	1D	0,0	1,4	10 ⁹ /l
2D	7D	0,0	1,7	10 ⁹ /l
8D	6M	0,0	1,4	10 ⁹ /l
6M	2R	0,0	1,2	10 ⁹ /l
2R	4R	0,0	0,5	10 ⁹ /l
4R	6R	0,0	1,1	10 ⁹ /l
6R	8R	0,0	1,0	10 ⁹ /l
8R	10R	0,0	0,5	10 ⁹ /l
10R	15R	0,0	1,0	10 ⁹ /l
15R	99R	0,0	0,5	10 ⁹ /l

Eozinofily (rel. počet) - analyzátor:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	1D	0,00	0,04	1
2D	7D	0,00	0,08	1
8D	8R	0,00	0,07	1
8R	10R	0,00	0,04	1
10R	15R	0,00	0,07	1
15R	99R	0,00	0,05	1

Bazofily (abs. počet):

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	1D	0,0	0,7	10 ⁹ /l
2D	6M	0,0	0,4	10 ⁹ /l
6M	2R	0,0	0,3	10 ⁹ /l
2R	15R	0,0	0,3	10 ⁹ /l
15R	99R	0,0	0,2	10 ⁹ /l

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Bazofily (rel. počet) - analyzátor:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	99R	0,00	0,02	1

Monocyty (abs. počet):

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	1D	0,20	3,4	10 ⁹ /l
2D	7D	0,20	3,2	10 ⁹ /l
8D	14D	0,20	3,0	10 ⁹ /l
15D	30D	0,50	2,5	10 ⁹ /l
1M	6M	0,10	2,5	10 ⁹ /l
6M	2R	0,10	1,6	10 ⁹ /l
2R	4R	0,60	1,5	10 ⁹ /l
4R	6R	0,50	1,4	10 ⁹ /l
6R	8R	0,00	1,3	10 ⁹ /l
8R	10R	0,00	1,1	10 ⁹ /l
10R	15R	0,00	1,2	10 ⁹ /l
15R	99R	0,08	1,2	10 ⁹ /l

Monocyty (rel. počet) - analyzátor:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	1D	0,02	0,10	1
2D	14D	0,03	0,15	1
15D	6M	0,01	0,13	1
6M	6R	0,01	0,09	1
6R	8R	0,00	0,09	1
8R	10R	0,00	0,08	1
10R	15R	0,00	0,09	1
15R	99R	0,02	0,12	1

Lymfocyty (abs. počet):

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	1D	1,9	13,9	10 ⁹ /l
2D	7D	1,6	10,7	10 ⁹ /l
8D	14D	1,9	11,6	10 ⁹ /l
15D	30D	2,3	12,9	10 ⁹ /l
1M	6m	2,3	13,8	10 ⁹ /l
6M	1R	3,1	12,4	10 ⁹ /l
1R	2R	2,9	12,4	10 ⁹ /l
2R	4R	2,2	11,7	10 ⁹ /l
4R	6R	1,6	9,3	10 ⁹ /l
6R	8R	1,3	7,5	10 ⁹ /l
8R	10R	1,3	6,6	10 ⁹ /l
10R	15R	1,1	6,5	10 ⁹ /l
15R	99R	0,8	4,0	10 ⁹ /l

Lymfocyty (rel. počet) - analyzátor:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	1D	0,21	0,41	1
2D	7D	0,31	0,51	1
8D	14D	0,38	0,58	1
15D	30D	0,46	0,66	1
1M	6M	0,46	0,71	1
6M	1R	0,51	0,71	1
1R	2R	0,49	0,71	1
2R	4R	0,40	0,69	1
4R	6R	0,32	0,60	1
6R	8R	0,29	0,52	1
8R	10R	0,28	0,49	1
10R	15R	0,25	0,48	1
15R	99R	0,20	0,45	1

KS AB0Rh/D/kompletní**Vyšetření v rozsahu akreditace****Kód v NČLP:** 05163**Primární materiál:** Krev venózní**Odebírejte do:** Plast s protisrážlivou úpravou – EDTA (Sarstedt – červený uzávěr), citrát sodný (Sarstedt – zelený uzávěr)**Příprava pacienta:** Hemolytický vzorek nelze použít pro analýzu**Vyšetření se skládá z:** Centrifugace vzorku, příprava náplavu erytrocytů, kompletní vyšetření KS AB0Rh/ D /

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Možnost doordínovat: do **48 hodin**, dle domluvy s transfúzním úsekem (podle kvality a množství vzorku)
Vyšetření - RUTINA: Denně, 24 hodin
Vyšetření - STATIM: Denně, 60 minut
Vyšetření - VITÁL: Denně, 30 minut

KS AB0Rh/D/kompletní (automat)

Vyšetření v rozsahu akreditace

Kód v NČLP: 05163
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou – EDTA (Sarstedt – červený uzávěr), citrát sodný (Sarstedt – zelený uzávěr)
Příprava pacienta: Hemolytický vzorek nelze použít pro analýzu
Vyšetření se skládá z: Centrifugace vzorku, vyšetření AB0 Rh/ D / sloupcovou aglutinací
Možnost doordínovat: do **48 hodin**, dle domluvy s transfúzním úsekem (podle kvality a množství vzorku)
Vyšetření - RUTINA: Denně, 24 hodin
Vyšetření - STATIM: Denně, 60 minut
Vyšetření - VITÁL: Denně, 30 minut

LA screen (na bázi aPTT-LA, dRVVT)

Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou, citrát sodný (Sarstedt – zelený uzávěr)
Po odběru jemně promíchat, netřepat!!! Nepřesný odběr ovlivňuje výsledek.
Speciální podmínky: Na žádance je třeba uvést antikoagulační terapii, okamžitý transport do CL – do 4 hodin od odběru
Příprava pacienta: Hemolytickou plazmu nelze vyšetřit.
Možnost doordínovat: do **4 hodin** od odběru
Vyšetření – RUTINA: Jednou za 3 týdny
Vyšetření – STATIM: Nelze vyšetřit statimově

LA konfirmace (na bázi dRVVT)

Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou, citrát sodný (Sarstedt – zelený uzávěr)
Po odběru jemně promíchat, netřepat!!! Nepřesný odběr ovlivňuje výsledek.
Speciální podmínky: Na žádance je třeba uvést antikoagulační terapii, okamžitý transport do CL – do 4 hodin od odběru
Příprava pacienta: Hemolytickou plazmu nelze vyšetřit.
Možnost doordínovat: do **4 hodin** od odběru
Vyšetření – RUTINA: Jednou za 3 týdny
Vyšetření – STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Mikroskopický rozpočet leukocytů

Kód v NČLP: 20804
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou – EDTA (Sarstedt – červený uzávěr)
Požadované množství vzorku je nejméně 1,0 ml
Omezení: Diferenciální rozpočet je možno provést pouze při dostatečném počtu leukocytů (min. $1,2 \times 10^9/l$ leukocytů).
Možnost doordínovat: do **5 hodin** od odběru
Vyšetření - RUTINA: Denně, 24 hodin
Vyšetření - STATIM: Denně, 120 minut

Fyziologické rozmezí: zdroj ČHS

Neutrofilní tyče:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez
0D	15R	0,00	0,04
>15R		0,00	0,04

Neutrofilní segmenty:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez
0D	1D	0,51	0,71
2D	1T	0,35	0,55
1T	2T	0,30	0,50
2T	1M	0,25	0,45
1M	6M	0,22	0,45
6M	1R	0,21	0,42
1R	2R	0,21	0,43
2R	4R	0,23	0,52
6R	6R	0,32	0,61
6R	8R	0,41	0,63
8R	10R	0,43	0,64

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

10R	15R	0,44	0,67
>15R		0,47	0,70

Eozinofilní tyče:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez
0D	>15R	0,00	0,00

Eozinofilní segmenty:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez
0D	1D	0,00	0,04
2D	1T	0,00	0,08
1T	8R	0,00	0,07
8R	10R	0,00	0,04
10R	15R	0,00	0,07
>15R		0,00	0,05

Bazofily:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez
0D	15R	0,00	0,02
>15R		0,00	0,01

Lymfocyty:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez
0D	1D	0,21	0,41
2D	1T	0,31	0,51
1T	2T	0,38	0,58
2T	1M	0,46	0,66
1M	6M	0,46	0,71
6M	1R	0,51	0,71
1R	2R	0,51	0,71
2R	4R	0,40	0,69
4R	6R	0,32	0,60
6R	8R	0,29	0,52
8R	10R	0,28	0,49
10R	15R	0,25	0,48
>15R		0,20	0,45

Monocyty:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez
0D	1D	0,02	0,10
2D	2T	0,03	0,15
2T	6M	0,01	0,13
6M	6R	0,01	0,09
6R	8R	0,00	0,09
8R	10R	0,00	0,08
10R	15R	0,00	0,09
>15R		0,02	0,11

Nízkomolekulární heparin (anti – Xa)

Kód v NČLP:	11251
Primární materiál:	Krev venózní
Odebírejte do:	Plast s protisrážlivou úpravou, citrát sodný (Sarstedt – zelený uzávěr)
Příprava pacienta:	Odebírejte 3-5 hod po aplikaci.
Nutné klinické info.:	Na žádanku uveďte název preparátu, hodinu poslední aplikace a dávku!
Možnost doordínovat:	do 4 hodin od odběru, pokud byl vzorek odebrán správně 3-5 hodin po aplikaci.
Vyšetření - RUTINA:	Denně, 24 hodin
Vyšetření - STATIM:	Denně, 60 minut

PFA-200 kolagen/ADP

Kód v NČLP:	12628
Primární materiál:	Krev venózní
Odebírejte do:	Plast s protisrážlivou úpravou, 3,8% pufrovaný citrát (Sarstedt – modrý uzávěr) Po odběru jemně promíchat, netřepat!
Příprava pacienta:	Pokud dojde při odběru krve k venóznímu kolapsu či přerušení toku krve, musí být odběr opakován. Hemolýza ovlivňuje výsledky stanovení.
Nutné klinické info.:	Na žádanku je nutno uvést případnou antiagregační léčbu.
Možnost doordínovat:	Nelze
Vyšetření - RUTINA:	Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM:	Nelze vyšetřit statimově

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Fyziologické rozmezí:	zdroj PL			
Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	99R	68	121	s

PFA-200 kolagen/epinefrin

Kód v NČLP: 12626
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou, 3,8% pufovaný citrát (Sarstedt – modrý uzávěr)
Po odběru jemně promíchat, netřepat!
Příprava pacienta: Pokud dojde při odběru krve k venóznímu kolapsu či přerušení toku krve, musí být odběr opakován. Hemolýza ovlivňuje výsledky stanovení.
Nutné klinické info.: Na žádanku je nutno uvést případnou antiagregační léčbu.
Možnost doordinovat: **Nelze**
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:	zdroj PL			
Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	99R	84	160	s

PFA-200 P2Y

Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou, 3,8% pufovaný citrát (Sarstedt – modrý uzávěr)
Po odběru jemně promíchat, netřepat!
Příprava pacienta: Pokud dojde při odběru krve k venóznímu kolapsu či přerušení toku krve, musí být odběr opakován. Hemolýza ovlivňuje výsledky stanovení.
Nutné klinické info.: Na žádanku je nutno uvést antiagregační léčbu.
Možnost doordinovat: **Nelze**
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově
Hodnota cut-off: 106 s zdroj PL

Protein C – aktivita

Kód v NČLP: 09412
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou, citrát sodný (Sarstedt – zelený uzávěr)
Nepřesný odběr ovlivňuje výsledek. Po odběru jemně promíchat, netřepat!
Speciální podmínky: Na žádance je třeba uvést antikoagulační terapii, okamžitý transport do CL – do 4 hodin od odběru
Příprava pacienta: Hemolytickou plazmu nelze vyšetřit. Chylózní, ikterický vzorek dává zkříženou reakci.
Možnost doordinovat: do **4 hodin** po odběru
Vyšetření - RUTINA: Jednou za 3 týdny
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:	zdroj ČHS			
Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	1D	25	45	%
1D	28D	30	55	%
1M	1R	35	112	%
1R	6R	50	125	%
6R	11R	60	125	%
11R	16R	65	120	%
16R	99R	70	130	%

Protein S – aktivita

Kód v NČLP: 16281
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou, citrát sodný (Sarstedt – zelený uzávěr)
Nepřesný odběr ovlivňuje výsledek. Po odběru jemně promíchat, netřepat!
Speciální podmínky: Na žádance je třeba uvést antikoagulační terapii, okamžitý transport do CL – do 2 hodin od odběru.
Příprava pacienta: Hemolytickou plazmu nelze vyšetřit.
Možnost doordinovat: do **4 hodin** po odběru
Vyšetření - RUTINA: Jednou za 3 týdny
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Fyziologické rozmezí:		zdroj ČHS		
Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	1D	25	50	%
1D	28D	35	65	%
1M	6R	55	120	%
6R	11R	45	115	%
11R	16R	50	110	%
16R	18R	65	140	%
M 18R	99R	65	140	%
F 18R	99R	50	140	%

Protrombinový test

Kód v NČLP:	03571
Primární materiál:	Krev venózní
Odebírejte do:	Plast s protisrážlivou úpravou, citrát sodný (Sarstedt – zelený uzávěr) Nepřesný odběr ovlivňuje výsledek. Po odběru jemně promíchat, netřepat!!!
Speciální podmínky:	Na žadance je třeba uvést antikoagulační terapii.
Příprava pacienta:	Chylózní, hemolytickou plazmu netestujeme.
Možnost doordínovat:	do 6 hodin po odběru
Vyšetření - RUTINA:	Denně, 24 hodin
Vyšetření - STATIM:	Denně, 60 minut
Vyšetření - VITÁL:	Denně, 30 minut

Fyziologické rozmezí:		zdroj ČHS		
Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	28D	0,8	1,5	1
1M	6M	0,8	1,4	1
6M	99R	0,8	1,2	1

Přímý antiglobulinový test (PAT)

Vyšetření v rozsahu akreditace

Kód v NČLP:	05147
Primární materiál:	Krev venózní
Odebírejte do:	Plast s protisrážlivou úpravou – EDTA (Sarstedt – červený uzávěr), citrát sodný (Sarstedt – zelený uzávěr), srážlivá krev – (Sarstedt – Liquor bílý uzávěr)
Příprava pacienta:	Hemolytický vzorek nelze použít pro analýzu
Vyšetření se skládá z:	Centrifugace vzorku, vyšetření protilátek
Možnost doordínovat:	do 48 hodin , dle domluvy s transfúzním úsekem (podle kvality a množství vzorku)
Vyšetření - RUTINA:	Denně, 24 hodin
Vyšetření - STATIM:	Denně, 60 minut

Retikulocyty (automat. analyz.)

Vyšetření v rozsahu akreditace

Kód v NČLP:	03669
Primární materiál:	Krev venózní
Odebírejte do:	Plast s protisrážlivou úpravou – EDTA (Sarstedt – červený uzávěr) Požadované množství vzorku je nejméně 1,0 ml.
Možnost doordínovat:	do 5 hodin od odběru
Vyšetření - RUTINA:	Denně, 24 hodin
Vyšetření - STATIM:	Denně, 45 minut
Vyšetření - VITÁL:	Denně, 15 minut

Fyziologické rozmezí:		zdroj ČHS		
Retikulocyty (abs. počet):				
Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	3D	0,148	0,216	10 ¹² /l
4D	1M	0,051	0,110	10 ¹² /l
1M	2M	0,052	0,078	10 ¹² /l
2M	6M	0,048	0,088	10 ¹² /l
6M	2R	0,044	0,111	10 ¹² /l
2R	6R	0,036	0,068	10 ¹² /l
6R	12R	0,042	0,070	10 ¹² /l
12R	15R	0,042	0,065	10 ¹² /l
15R	99R	0,025	0,075	10 ¹² /l

Retikulocyty (rel. počet):				
Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

0D	3D	0,0347	0,0540	1
4D	1M	0,0106	0,0237	1
1M	2M	0,0212	0,0347	1
2M	6M	0,0155	0,0270	1
6M	2R	0,0099	0,0182	1
2R	6R	0,0082	0,0145	1
6R	12R	0,0098	0,0194	1
12R	15R	0,0090	0,0149	1
15R	99R	0,0050	0,0150	1

Rh fenotyp – automat

Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou – EDTA (Sarstedt – červený uzávěr)
Příprava pacienta: Hemolytický vzorek nelze vyšetřit
Možnost doordínovat: do **48 hodin** – dle domluvy s transfuzním úsekem
Vyšetření - RUTINA: Denně, 24 hodin
Vyšetření - STATIM: Nelze

Rh fenotyp – manuál

Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou – EDTA (Sarstedt – červený uzávěr)
Příprava pacienta: Hemolytický vzorek nelze vyšetřit
Možnost doordínovat: do **48 hodin** – dle domluvy s transfuzním úsekem
Vyšetření - RUTINA: Denně, 24 hodin
Vyšetření - STATIM: Nelze

Screening protilátek (NAT)

Vyšetření v rozsahu akreditace

Kód v NČLP: 05226
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou – EDTA (Sarstedt – červený uzávěr), citrát sodný (Sarstedt – zelený uzávěr)
Příprava pacienta: Hemolytický vzorek nelze použít pro analýzu
Vyšetření se skládá z: Kompletní vyšetření protilátek v LISS a enzymu
Možnost doordínovat: do **48 hodin**, dle domluvy s transfuzním úsekem (podle kvality a množství vzorku)
Vyšetření - RUTINA: Denně, 24 hodin
Vyšetření - STATIM: Denně, 60 minut

Screening protilátek (automat)

Vyšetření v rozsahu akreditace

Kód v NČLP: 05226
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou – EDTA (Sarstedt – červený uzávěr), citrát sodný (Sarstedt – zelený uzávěr)
Příprava pacienta: Hemolytický vzorek nelze použít pro analýzu
Vyšetření se skládá z: Centrifugace vzorku, kompletní vyšetření protilátek v LISS a enzymu
Možnost doordínovat: do **48 hodin**, dle domluvy s transfuzním úsekem (podle kvality a množství vzorku)
Vyšetření - RUTINA: Denně, 24 hodin
Vyšetření - STATIM: Denně, 60 minut

Sedimentace erytrocytů za 1 h

Kód v NČLP: 01680
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou (Sarstedt – fialový uzávěr)
Nutno odebrat plnou zkumavku
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
M 0D	99R	2	10	mm
F 0D	99R	3	15	mm

Schistocyty

Kód v NČLP: 03671
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou – EDTA (Sarstedt – červený uzávěr)

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Možnost doordinovat: do **5 hodin** od odběru
Vyšetření - RUTINA: Denně, 24 hodin
Vyšetření - STATIM: Denně, 120 minut

Fyziologické rozmezí: zdroj ČHS
Výsledky podléhající hlášení: nález schistocytů $\geq 10/1000$ erytrocytů.

Trombinový čas plasmy

Kód v NČLP: 03673
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou, citrát sodný (Sarstedt – zelený uzávěr)
Nepřesný odběr ovlivňuje výsledek. Po odběru jemně promíchat, netřepat!
Speciální podmínky: Na žádance je třeba uvést antikoagulační terapii.
Příprava pacienta: Hemolytickou plazmu nelze vyšetřit.
Možnost doordinovat: do **4 hodin** po odběru
Vyšetření - RUTINA: Denně, 24 hodin
Vyšetření - STATIM: Denně, 60 minut
Vyšetření - VITÁL: Denně, 30 minut

Fyziologické rozmezí:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	99R	14	18	s

Trombocyty – citrát*

*Není součástí koagulačního vyšetření - speciální odběr!

Kód v NČLP: 02686
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou, citrát sodný (Sarstedt – zelený uzávěr)
Možnost doordinovat: **Nelze**
Vyšetření - RUTINA: Denně, 24 hodin
Vyšetření - STATIM: Denně, 45 minut
Vyšetření - VITÁL: Denně, 15 minut

Fyziologické rozmezí: zdroj ČHS

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	99R	160	400	$10^9/l$

Trombocyty – mikroskopicky

Kód v NČLP: 02688
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s protisrážlivou úpravou – EDTA (Sarstedt – červený uzávěr)
Možnost doordinovat: **v den odběru**
Vyšetření - RUTINA: Denně, 24 hodin
Vyšetření - STATIM: Denně, 120 minut

Fyziologické rozmezí: zdroj ČHS

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka
0D	99R	160	400	$10^9/l$

Metody vyšetřované na úseku imunologie a mikrobiologie

ALEX

Kód v NČLP: 10330: S_RE2269
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: **3 dny**
Výsledek nejpozději za: 7 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvantitativní podobě: dolní ref. mez nižší než 0,3 kUA/L

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

ANCA-BPI v séru

Kód v NČLP: 1284
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: 3 dny
Výsledek nejpozději za: 21 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
0D	99R	0	12	U/ml	PL

ANCA-Cathepsin G v séru

Kód v NČLP: 1281
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: 3 dny
Výsledek nejpozději za: 21 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
0D	99R	0	12	U/ml	PL

ANCA-Elastáza v séru

Kód v NČLP: 1282
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: 3 dny
Výsledek nejpozději za: 21 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
0D	99R	0	12	U/ml	PL

ANCA-Lactoferin v séru

Kód v NČLP: 1283
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: 3 dny
Výsledek nejpozději za: 21 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
0D	99R	0	12	U/ml	PL

ANCA-Lysozym v séru

Kód v NČLP: 1285
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: 3 dny
Výsledek nejpozději za: 21 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
--------	----	----------------	----------------	----------	-------

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

0D 99R 0 12 U/ml PL

ANCA-Myeloperoxidáza v séru

Kód v NČLP: 231
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: 3 dny
Výsledek nejpozději za: 21 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
0D	99R	0	12	U/ml	PL

ANCA-Proteináza 3 v séru

Kód v NČLP: 232
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: 3 dny
Výsledek nejpozději za: 21 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
0D	99R	0	12	U/ml	PL

Anti-beta-2-Glycoprotein I - IgG, IgM v séru

Kód v NČLP: 09716 / 09712 (IgM / IgG)
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: 3 dny
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:

IgG:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
0D	99R	0	5	U/ml	PL

IgM:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
0D	99R	0	5	U/ml	PL

Anti-CCP IgG

Vyšetření v rozsahu akreditace

Kód v NČLP: 12529
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: 2 dny
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
0D	99R	0	12	U/ml	PL

Anti-ds-DNA IgG v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace

Kód v NČLP: 00275

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: **2 dny**
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
0D	99R	0	12	IU/ml	PL

Anti – Sója IgG

Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: **3 dny**
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Hraniční, Pozitivní

ANA Immunoblot

Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: **3 dny**
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Hraniční, Pozitivní

Anti – Laktoglobulin IgG

Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: **3 dny**
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Hraniční, Pozitivní

AlaTOP

Kód v NČLP: 31435
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: **3 dny**
Výsledek nejpozději za: 4 dny
Vyšetření -RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření -STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Hraniční, Pozitivní

Anti-ENA screening

Vyšetření v rozsahu akreditace

Kód v NČLP: 13425
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: **2 dny**
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Hraniční, Pozitivní

Anti-ENA/Jo-1 IgG v séru

Kód v NČLP: 05545
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: 2 dny
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
0D	99R	0	12	U/ml	PL

Anti-ENA/RNP IgG v séru

Kód v NČLP: 05549
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: 2 dny
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
0D	99R	0	12	U/ml	PL

Anti-ENA/Sci-70 IgG v séru

Kód v NČLP: 05553
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: 2 dny
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
0D	99R	0	12	U/ml	PL

Anti-ENA/Sm IgG v séru

Kód v NČLP: 05557
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: 2 dny
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
0D	99R	0	12	U/ml	PL

Anti-ENA/SS-A/Ro IgG v séru

Kód v NČLP: 05561
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: 2 dny
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
0D	99R	0	12	U/ml	PL

Anti-ENA/SS-B/La IgG v séru

Kód v NČLP: 05565
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: **3 dny**
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
0D	99R	0	12	U/ml	PL

Anti-GAD

Kód v NČLP: 12784
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Nutné klinické info: hemolýza, ikterita, chylozita může interferovat
Možnost doordinovat: **3 dny**
Výsledek nejpozději za: 21 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
0D	99R	0	5	IU/ml	PL

Anti-GBM IgG v séru

Kód v NČLP: 05371
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: **3 dny**
Výsledek nejpozději za: 21 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Hraniční, Pozitivní

Anti-deam. gliadin IgA,G

Kód v NČLP: 31767 IgA; 31768 IgG
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: **3 dny**
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Hraniční, Pozitivní

Anti – IA-2 v séru

Kód v NČLP: 08417
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení s gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: **3 dny**
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Negativní	Šedá zóna	Pozitivní	Jednotka
< 8	8 - 10	≥ 10	IU/ml

Anti-ICA IgG v séru

Kód v NČLP: 09906
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: **3 dny**
Výsledek nejpozději za: 30 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Hraniční, Pozitivní

Anti-kardiolipin IgG, IgM v séru

Kód v NČLP: 04785
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: **3 dny**
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:

IgG:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
0D	99R	0	10	U/ml	PL

IgM:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
0D	99R	0	7	U/ml	PL

Anti-kravské mléko

Kód v NČLP: 31457
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: **3 dny**
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace: negativní, hraniční, pozitivní

Anti-nukleární IgG (ANA) v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace

Kód v NČLP: 00682
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: **3 dny**
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Hraniční, Slabě pozitivní, Pozitivní, Silně pozitivní

Anti-nukleosomy IgG v séru

Kód v NČLP: 03684
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: **3 dny**
Výsledek nejpozději za: 21 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
0D	99R	0	20	U/ml	PL

Anti-transglutamináza IgA v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace

Kód v NČLP: 10407

Primární materiál: Krev venózní

Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)

Možnost doordinovat: **2 dny**

Výsledek nejpozději za: 14 dní

Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek

Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

V případě doordinování nutno telefonicky ověřit, zda je v laboratoři materiál v dostatečném množství a kvalitě.

Fyziologické rozmezí:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
0D	99R	0	12	U/ml	PL

Anti-transglutamináza IgG v séru

Kód v NČLP: 12414

Primární materiál: Krev venózní

Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)

Možnost doordinovat: **2 dny**

Výsledek nejpozději za: 14 dní

Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek

Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
0D	99R	0	12	U/ml	PL

C-ANCA IF v séru

Kód v NČLP: 00664

Laboratorní metodika: Imunofluorescence

Primární materiál: Krev venózní

Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)

Možnost doordinovat: **3 dny**

Výsledek nejpozději za: 14 dní

Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek

Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativě: Negativní, Hraniční, Pozitivní, Atypická

CAST stimulační

Kód v NČLP: 31015

Primární materiál: Krev venózní

Odebírejte do: Sklo, Plast s protisrážlivou úpravou – EDTA (Sarstedt – červený uzávěr)

Možnost doordinovat: **Nelze**

Výsledek nejpozději za: 3 dny

Vyšetření - RUTINA: První úterý v měsíci do 9:30

Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:

Individuální – u každého alergenu jiné

Seznam vyšetřovaných alergenů – CAST

POTRAVINOVÉ PŘÍSADE

Potravinové barvivo I

Potravinové barvivo II

Tartrazin

K – metabisulfit

Na – salicylát

Na – benzoát

LÉKY

Penicilin G

Penicilin V

Cephalosporin C

Cefamandol

Lys – Aspirin

Ibuprofen

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Indometazin
Sulfametoxazol

Trimetoprim
Tetracyclin
Ampicillin
Amoxicillin
Ciprofloxacizin
Dichlophenac
Doxycycline
Paracetamol
Erythromycine

POTRAVINY
Vaječný bílek
Kravské mléko
Sojové boby

PLEVELE

Pelyněk

TRÁVY
Srha říznačka

ZVÍŘATA
Kočičí epitel
Psí epitel

ROZTOČI A PLÍSNĚ

Dermat. pteron.
Dermat. farinae
Penic. notatum
Cladosp. herb.
Asper. fumig.
Candida albic.

ECP v séru

Kód v NČLP: 11215
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: **3 dny**
Výsledek nejpozději za: 4 dny
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
0D	99R	0	24	ng/ml	PL

HLA B27

Kód v NČLP: 31675
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Sklo, Plast s protisrážlivou úpravou – EDTA (Sarstedt – červený uzávěr)
Možnost doordinovat: 3 dny
Nutné klinické info: Vzorek dodat do laboratoře do 13:00 v den odběru
Omezení: Odebraný vzorek skladovat při pokojové teplotě
Možnost doordinovat: **Nelze**
Výsledek nejpozději za: 3 dny
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Pozitivní

Hepablot v séru (M2, gp210, sp100, LKM1, LC1, SLA, F-aktin)

Kód v NČLP: 14974, 32009, 32008, 10011, 14970, 15014 a 32010
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: **3 dny**
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Hraniční, Pozitivní

IFA séru

viz Protilátky proti vnitřnímu faktoru

IgE celkový v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace

Kód v NČLP: 11237
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: **3 dny**
Výsledek nejpozději za: 4 dny
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Fyziologické rozmezí:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
0R	1R	0	29	kU/l	PL
1R	2R	0	49	kU/l	PL
2R	3R	0	45	kU/l	PL
3R	9R	0	52	kU/l	PL
9R	15R	0	75	kU/l	PL
15R	99R	0	87	kU/l	PL

Kalprotektin ve stolici

Kód v NČLP: 17246
Laboratorní metodika: Imunochromatografie
Primární materiál: Stolice
Odebírejte do: Plastový kontejner
Možnost doordinovat: Nelze
Výsledek nejpozději za: 7 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
0D	99R	0	<80	µg/g	PL

P-ANCA IF v séru

Kód v NČLP: 00670
Laboratorní metodika: Imunofluorescence
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: 3 dny
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Hraniční, Pozitivní, Atypická

PCA v séru

viz Protilátky proti parietálním buňkám

Protilátky proti parietálním buňkám

Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Speciální podmínky: Vyšetřujeme pouze společně se stanovením IFA.
Možnost doordinovat: 3 dny
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Hraniční, Pozitivní

Protilátky proti vnitřnímu faktoru

Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Speciální podmínky: Vyšetřujeme pouze společně se stanovením PCA.
Možnost doordinovat: 3 dny
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Hraniční, Pozitivní

RF-IgA, IgG, IgM

Vyšetření v rozsahu akreditace

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Kód v NČLP: 03831
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: **2 dny**
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
0D	99R	0	12	U/ml	PL

Specifické IgE

Vyšetření v rozsahu akreditace

Kód v NČLP: 13234, 05920, atd.
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: **3 dny**
Výsledek nejpozději za: 7 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Fyziologické rozmezí:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
0D	99R	0	0,35	kU/l	PL

Seznam vyšetřovaných alergenů

POTRAVINY	vosík	nDer f2 - Dermat. farinae
vaječný bílek	komár	nDer p1 - Dermat. pter.
vaječný žloutek	ROZTOČI A PLÍSNĚ	nDer p2 - Dermat. pter.
kravské mléko	Dermat. pteron.	nAsp r1 - Aspergillus rest.
kasein	Dermat. farinae	rMal d1 - Malus domest.
alfa-laktoalb.	Euroglyphus may.	rMal d4 - Malus domest.
beta-laktogl.	Glycyphagus dom.	rPru av1 - Prunus avium
gluten	Alternaria ten.	rPru av3 - Prunus avium
pšeničná mouka	Penic. notatum	rPru av4 - Prunus avium
ovesné vločky	Cladosp. herb.	rPru p3 - Prunus persica
ječná mouka	Asper. fumig	nCan f1 - Canis familiaris
kuřecí maso	Candida albic.	nFel d1 - Felis domesticus
vepřové maso	TRÁVY	nArt v1 - Artemisia vulg.
hovězí maso	bojínek luční	ZVÍŘATA
ryba	tomka vonná	kočičí epitel
lískový ořech	srha říznačka	kryší moč
ořech vlašský	kostřava	psí od. epitel
burský ořech	jílek	psí epitel
mandle	žito seté	myší moč
pistácie	medyněk	morčecí epitel
rajče	PLEVELE	králíčí epitel
celer	ambrosie	papouščí peří
mrkev	pelyněk	myší epitel
česnek	jitrocel	křeččí epitel
ryže	smetanka	husí peří
brambory	řepka	koňský od. epitel
kukuřice	kopretina	kryší epitel
paprika zelená	kopřiva	holubí peří
hrách	merlík	slepičí epitel
cibule	STROMY	ovčí epitel
fazole bílá	bříza	hovězí od. epitel
mák	líška	PANELY - potraviny

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

sezam	olše	FP1
sojové boby	jíva (vrba)	FP5
jablko	buk	FP7
pomeranč	topol	FP15
broskev	javor	FP51
banány	dub	PANELY - roztoči a plísňe
kiwi	PRACH A OSTATNÍ	DP1
jahody	domácí prach	MP1
ananas	latex	PANELY - trávy
švestky	moučný prach	GP1
meloun	MOLEKULÁRNÍ ALERGENY	GP3
kvasnice	rVes v1 - Vespula vulgaris	GP4
hořčice	rVes v5 - Vespula vulgaris	PANELY - plevele
čokoláda	rApi m1 - Apis mellifera	WP3
med	rApi m2 - Apis mellifera	WP5
HMYZ	nBet v1 - Betula verrucosa	PANELY - stromy
včela	rBet v2 - Betula verrucosa	TP6
vosa	nDer f1 - Dermat. farinae	TP9

Buněčná imunita – CD znaky

Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Sklo, Plast s protisrážlivou úpravou – EDTA (Sarstedt – červený uzávěr). Vzorek uchovávat při pokojové teplotě.
Nutné klinické info: Vzorek nutno dodat do 13:00 v den odběru.
Možnost doordinovat: **Nelze**
Výsledek nejpozději za: 2 dny
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Buňky CD3+

Kód v NČLP: 31571

Fyziologické rozmezí:

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	3M	62,7	81,6	%	PL
		3M	1	51,8	74,2	%	PL
		1	2	60,7	75,8	%	PL
		2	6	59,7	77,6	%	PL
		6	12	63,2	77,8	%	PL
		12	18	62,6	80,4	%	PI
		18	150	60,0	83,0	%	PL

Buňky CD3+/CD4+

Kód v NČLP: 31572

Fyziologické rozmezí:

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
		0	3M	42,8	65,7	%	PL
		3M	1	34,9	53,1	%	PL
		1	2	35,0	51,9	%	PL
		2	6	31,1	47,4	%	PL
		6	12	31,7	47,0	%	PL
		12	18	32,6	51,5	%	PL
		18	150	52,0	69,0	%	PL

Buňky CD3+/CD8+

Kód v NČLP: 31573

Fyziologické rozmezí:

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

0	3M	15,0	23,0	%	PL
3M	1	12,8	27,1	%	PL
1	2	16,1	29,4	%	PL
2	6	16,0	26,9	%	PL
6	12	17,1	30,0	%	PL
12	18	19,0	29,0	%	PL
18	150	27,0	46,0	%	PL

IRI (poměr CD4+/CD8+)

Kód v NČLP: 31574

Fyziologické rozmezí:

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
	0	3M		1,9	4,2	%	PL
	3M	1		1,5	3,8	%	PL
	1	2		1,3	3,0	%	PL
	2	6		1,3	2,9	%	PL
	6	12		1,2	2,7	%	PL
	12	18		1,2	2,6	%	PL
	18	150		1,2	2,3	%	PL

Buňky CD19+

Kód v NČLP: 06314

Fyziologické rozmezí:

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
	0	3M		7,4	21,3	%	PL
	3M	1		17,0	37,2	%	PL
	1	2		14,3	28,2	%	PL
	6	12		12,0	24,0	%	PL
	12	18		11,9	21,0	%	PL
	18	150		7,0	18,0	%	PL

Buňky NK

Kód v NČLP: 03795

Fyziologické rozmezí:

Pohlaví	Podmínka	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
		od	do	dolní	horní		
	0	3M		4,2	14,8	%	PL
	3M	1		4,0	15,1	%	PL
	1	2		4,0	13,8	%	PL
	2	6		4,7	16,2	%	PL
	6	12		5,4	18,6	%	PL
	12	18		4,3	16,2	%	PL
	18	150		4,0	18,0	%	PL

Primární materiál: Bronchoalveolární laváž - BAL

Odebírejte do: Plastové nádoby bez přísad

Možnost doordinovat: **Nelze**

Výsledek nejpozději za: 2 dny

Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek

Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Vyšetření:

Buněčnost

Buňky CD3+

Buňky CD4+

Buňky CD8+

IRI – CD4+/CD8+

% lymfocytů v BAL

Vaskulitis DOT (MPO, PR3, GBM)

Kód v NČLP: 14979 (a-MPO), 14987 (a-PR3), 51614 (a-GBM)

Primární materiál: Krev venózní

Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)

Možnost doordinovat: **3 dny**

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Materiál přijmeme: Pondělí až čtvrtek, pátek do 11:00hod
Výsledek nejpozději za: 1 den
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově, **pouze ve zrychleném režimu na vyžádání va všední dny – pondělí až pátek**
Vyšetření je prováděno pouze v rámci SZZ Krnov.

Fyziologické rozmezí:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Hraniční, Pozitivní

Mikrobiologická vyšetření

Adenoviry

Kód v NČLP: 31542
Laboratorní metodika: Imunochromatografie
Primární materiál: Stoliče
Odebírejte do: Plastový kontejner
Možnost doordinovat: **Nelze**
Výsledek nejpozději za: 7 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření – STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Pozitivní.

Vzhledem k používané soupravě je toto vyšetření prováděno vždy spolu s vyšetřením na rotaviry.

Anaplasma

Kód v NČLP: 12562
Laboratorní metodika: Protilátky IgM, IgG – imunoblot
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelérátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: **3 dny**
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledek vyšetření je doplněn slovním komentářem.

Bordetella sp.

Kód v NČLP: 17931
Laboratorní metodika: PCR
Primární materiál: Nasofaryngeální výtěr
Odebírejte do: Zkumavka s virologickým médiem
Možnost doordinovat: **Nelze**
Výsledek nejpozději za: **4 dny**
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření – STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Pozitivní.

V případě positivity je v poznámce uveden druh: Bordetella pertusis, parapertussis, holmesii.

Borrelia sp. v likvoru

Laboratorní metodika: Protilátky IgM, IgG - ELISA
Primární materiál: Likvor
Odebírejte do: Plast bez úpravy (Sarstedt – Liquor bílý uzávěr)
Možnost doordinovat: **2 dny**
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Jednou týdně při dostatečném množství vzorků
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Referenční meze nejsou stanoveny.

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Borrelia sp. v punktátu

Laboratorní metodika:	Protilátky IgM, IgG - ELISA
Primární materiál:	Punktát
Odebírejte do:	Plast s protisrážlivou úpravou – heparinát amonný (Sarstedt – sv. modrý uzávěr)
Možnost doordinovat:	2 dny
Výsledek nejpozději za:	14 dní
Vyšetření - RUTINA:	Jednou týdně při dostatečném množství vzorků
Vyšetření - STATIM:	Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Referenční meze nejsou stanoveny.

Borrelia sp. v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace

Kód v NČLP:	00160, 00154
Laboratorní metodika:	Protilátky IgM, IgG - ELISA
Primární materiál:	Krev venózní
Odebírejte do:	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat:	2 dny
Výsledek nejpozději za:	14 dní
Vyšetření - RUTINA:	Jednou týdně při dostatečném množství vzorků
Vyšetření - STATIM:	Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Věk od	do	Dolní ref. mez	Horní ref. mez	Jednotka	Zdroj
0D	99R	0	12	U/ml	PL

Borrelia sp. – konfirmace

Laboratorní metodika:	Protilátky IgM, IgG - WB
Primární materiál:	Krev venózní, likvor, punktát
Odebírejte do:	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr) Plast bez úpravy (Sarstedt – Liquor bílý uzávěr) Plast s protisrážlivou úpravou – heparinát amonný (Sarstedt – sv. modrý uzávěr)
Možnost doordinovat:	3 dny
Vyšetření - RUTINA:	Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM:	Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledek vyšetření je doplněn slovním komentářem.

COVID-19

Kód v NČLP:	19935
Laboratorní metodika:	PCR
Primární materiál:	Výtěr sliznice
Odebírejte do:	Odběrové zkumavky s virologickým médiem
Možnost doordinovat:	Nelze
Výsledek nejpozději za:	48 hodin
Vyšetření - RUTINA:	Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM:	Ano

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Pozitivní.

Cytomegalovirus (CMV) IgG v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace

Kód v NČLP:	00213
Laboratorní metodika:	EIA
Primární materiál:	Krev venózní
Odebírejte do:	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat:	3 dny
Výsledek nejpozději za:	7 dní
Vyšetření - RUTINA:	Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM:	Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Negativní	Hraniční	Pozitivní	Jednotka	Zdroj
< 0,9	0,9 - <1,1	≥ 1,1	index	PL

Dle doporučení Státního zdravotního ústavu bude stanovení protilátek doplněno o vyšetření avidity (CMVav) automaticky u všech pozitivních výsledků IgG CMV. Určení avidity protilátek je důležitou součástí stanovení fáze onemocnění CMV a výsledek vyšetření z laboratoře bude doplněn slovním komentářem.

Cytomegalovirus (CMV) IgM v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace

Kód v NČLP:	31179
Laboratorní metodika:	EIA
Primární materiál:	Krev venózní
Odebírejte do:	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat:	3 dny
Výsledek nejpozději za:	7 dní
Vyšetření - RUTINA:	Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM:	Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Hraniční, Pozitivní

Cytomegalovirus (CMV) – avidita IgG protilátek

Laboratorní metodika:	Protilátky IgG - ELISA
Primární materiál:	Krev venózní
Odebírejte do:	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat:	3 dny
Výsledek nejpozději za:	14 dní
Vyšetření - RUTINA:	Jednou týdně při dostatečném množství vzorků
Vyšetření - STATIM:	Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledek vyšetření je doplněn slovním komentářem.

V případě primární infekce CMV dochází s pravděpodobností 25% opět k tvorbě protilátek IgM u některých markerů již dříve prožité infekce EBV. Tyto hodnoty signalizují falešnou pozitivitu EBV. Doporučujeme proto při odběru na vyšetření EBV současně zadávat do žádanky vyšetření na CMV a naopak.

EBV/EA v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace

Kód v NČLP:	00295
Laboratorní metodika:	Protilátky IgG - ELISA
Primární materiál:	Krev venózní
Odebírejte do:	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat:	3 dny
Výsledek nejpozději za:	14 dní
Vyšetření - RUTINA:	Jednou týdně při dostatečném množství vzorků
Vyšetření - STATIM:	Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Negativní	Hraniční	Pozitivní	Jednotka	Zdroj
< 10	10 - 15	> 15	U/ml	PL

EBV/EBNA IgG v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace

Kód v NČLP:	00307
Laboratorní metodika:	Protilátky IgG - ELISA
Primární materiál:	Krev venózní
Odebírejte do:	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat:	3 dny
Výsledek nejpozději za:	14 dní
Vyšetření - RUTINA:	Jednou týdně při dostatečném množství vzorků
Vyšetření - STATIM:	Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Negativní	Hraniční	Pozitivní	Jednotka	Zdroj
-----------	----------	-----------	----------	-------

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

< 2,5	2,5 - 3	> 3	U/ml	PL
-------	---------	-----	------	----

EBV/VCA v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace

Kód v NČLP:	31180, 31181
Laboratorní metodika:	Protilátky IgM, IgG - ELISA
Primární materiál:	Krev venózní
Odebírejte do:	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat:	3 dny
Výsledek nejpozději za:	14 dní
Vyšetření - RUTINA:	Jednou týdně při dostatečném množství vzorků
Vyšetření - STATIM:	Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

IgM protilátky

Negativní	Hraniční	Pozitivní	Jednotka	Zdroj
< 9	9 - 13	> 13	U/ml	PL

IgG protilátky

Negativní	Hraniční	Pozitivní	Jednotka	Zdroj
< 10	10 - 15	> 15	U/ml	PL

Eriksonův test v séru

Laboratorní metodika:	Komplementfixační reakce (KFR)
Primární materiál:	Krev venózní
Odebírejte do:	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat:	3 dny
Výsledek nejpozději za:	4 dny
Vyšetření - RUTINA:	Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM:	Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Negativní	Pozitivní	Jednotka	Zdroj
< 1:80	≥ 1:80	titr	PL

Hepatitida A (HAV)

HAV celkové v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace

Kód v NČLP:	00365
Laboratorní metodika:	LEIA
Primární materiál:	Krev venózní
Odebírejte do:	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat:	3 dny
Výsledek nejpozději za:	7 dní
Vyšetření - RUTINA:	Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM:	Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Negativní	Pozitivní	Jednotka	Zdroj
< 20	≥ 20	mIU/ml	PL

Výsledky vyšetření jsou doplněn slovním komentářem.

HAV IgM v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace

Kód v NČLP:	00369
Laboratorní metodika:	LEIA
Primární materiál:	Krev venózní
Odebírejte do:	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Možnost doordinovat: 3 dny
Výsledek nejpozději za: 7 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Hraniční, Pozitivní.
Výsledky vyšetření jsou doplněn slovním komentářem.

Hepatitida B (markery)

HBsAg v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace

Kód v NČLP: 02010
Laboratorní metodika: LEIA
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: 3 dny
Výsledek nejpozději za: 7 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Pozitivní (po confirmaci)
U pozitivních výsledků HBsAg budou provedena doplňková vyšetření těmito markery: anti-HBc, anti-HBc IgM, HBeAg, anti-HBe, anti-HBs a výsledek bude doplněn komentářem.

Anti – HBc v séru

Kód v NČLP: 00372
Laboratorní metodika: EIA
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: 3 dny
Výsledek nejpozději za: 7 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Hraniční, Pozitivní

Anti – HBe v séru

Kód v NČLP: 00377
Laboratorní metodika: EIA
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: 3 dny
Výsledek nejpozději za: 7 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Negativní	Hraniční	Pozitivní	Jednotka	Zdroj
< 0,8	0,8 - 1,2	> 1,2	index	PL

Anti – HBs v séru

Kód v NČLP: 31167
Laboratorní metodika: EIA
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: 2 dny
Výsledek nejpozději za: 7 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Negativní	Pozitivní	Jednotka	Zdroj
< 10	≥ 10	mIU/ml	PL

HBeAg v séru

Kód v NČLP: 02004
Laboratorní metodika: EIA
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: 3 dny
Výsledek nejpozději za: 7 dní
Vyšetření -RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření -STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Pozitivní

Anti – HbC IgM v séru

Kód v NČLP: 31509
Laboratorní metodika: EIA
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: 3 dny
Výsledek nejpozději za: 7 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Negativní	Pozitivní	Jednotka	Zdroj
< 10	≥ 10	U/ml	PL

Hepatitida C (HCV)

Anti – HCV v séru

Laboratorní metodika: LEIA
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: 3 dny
Výsledek nejpozději za: 7 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledek vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Pozitivní

Helicobacter pylori

Helicobacter pylori v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace

Kód v NČLP: 00392
Laboratorní metodika: Protilátky IgA, IgG – ELISA, EIA
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: 3 dny
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

IgA protilátky

Negativní	Hraniční	Pozitivní	Jednotka	Zdroj
<18	18 - 22	>22	U/ml	PL

IgG protilátky

Negativní	Hraniční	Pozitivní	Jednotka	Zdroj
<0,9	0,9 - <1,1	≥ 1,1	U/ml	PL

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Helicobacter – konfirmace

Kód v NČLP:	3707
Laboratorní metodika:	Protilátky IgA, IgG - WB
Primární materiál:	Krev venózní
Odebírejte do:	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat:	3 dny
Výsledek nejpozději za:	14 dní
Vyšetření - RUTINA:	Jednou týdně při dostatečném množství vzorků
Vyšetření - STATIM:	Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledek vyšetření je doplněn slovním komentářem.

Helicobacter ve stolici

Kód v NČLP:	12616
Laboratorní metodika:	Imunochromatografie
Primární materiál:	Stolice
Odebírejte do:	Plastový kontejner
Možnost doordinovat:	Nelze
Výsledek nejpozději za:	7 dní
Vyšetření - RUTINA:	Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM:	Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Pozitivní

HIVp24 + HIV 1,2 v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace

Kód v NČLP:	13857
Laboratorní metodika:	EIA
Primární materiál:	Krev venózní
Odebírejte do:	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat:	3 dny
Výsledek nejpozději za:	7 dní
Vyšetření - RUTINA:	Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM:	Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Pozitivní (po konfirmaci)

V případě reaktivity bude vzorek konfirmován ve smluvní laboratoři. Doba odezvy se tak prodlouží o dobu nezbytnou pro toto vyšetření.

Chlamydia

Chlamydia sp. - průkaz antigenu

Kód v NČLP:	51603, 51605
Laboratorní metodika:	Imunochromatografie
Primární materiál:	Sekret
Odebírejte do:	Tampón ve sterilní zkumavce (bez média)
Možnost doordinovat:	Nelze
Výsledek nejpozději za:	7 dní
Vyšetření - RUTINA:	Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM:	Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Pozitivní

Chlamydia trachomatis v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace

Laboratorní metodika:	Protilátky IgA, IgG - ELISA
Primární materiál:	Krev venózní
Odebírejte do:	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat:	3 dny
Výsledek nejpozději za:	7 dní
Vyšetření - RUTINA:	Jednou týdně při dostatečném množství vzorků
Vyšetření - STATIM:	Nelze vyšetřit statimově

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Interpretace laboratorních nálezů

IgA, IgG protilátky

Negativní	Hraniční	Pozitivní	Jednotka	Zdroj
< 18	18 - 22	>22	U/ml	PL

Chlamydia pneumoniae v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace

Laboratorní metodika:	Protilátky IgA, IgG - ELISA
Primární materiál:	Krev venózní
Odebírejte do:	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat:	3 dny
Výsledek nejpozději za:	7 dní
Vyšetření - RUTINA:	Jednou týdně při dostatečném množství vzorků
Vyšetření - STATIM:	Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

IgA, IgG protilátky

Negativní	Hraniční	Pozitivní	Jednotka	Zdroj
< 18	18 - 22	>22	U/ml	PL

Chlamydia trachomatis, pneumoniae – potvrzení

Kód v NČLP:	TR – 12538; PN – 12533
Laboratorní metodika:	Druhově specifické protilátky IgA, IgG - WB
Primární materiál:	Krev venózní, punktát
Odebírejte do:	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr) Plast s protisrážlivou úpravou – heparinát amonný (Sarstedt – sv. modrý uzávěr)
Možnost doordinovat:	3 dny
Výsledek nejpozději za:	14 dní
Vyšetření - RUTINA:	Pondělí až pátek
Vyšetření – STATIM:	Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Pozitivní + výsledek vyšetření je doplněn slovním komentářem.

Chlamydia pneumoniae v punktátu

Laboratorní metodika:	Protilátky IgM, IgG - ELISA
Primární materiál:	Punktát
Odebírejte do:	Plast s protisrážlivou úpravou – heparinát amonný (Sarstedt – sv. modrý uzávěr)
Možnost doordinovat:	3 dny
Výsledek nejpozději za:	7 dní
Vyšetření - RUTINA:	Jednou týdně při dostatečném množství vzorků
Vyšetření – STATIM:	Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Referenční meze nejsou stanoveny.

Chlamydia trachomatis v punktátu

Laboratorní metodika:	Protilátky IgM, IgG - ELISA
Primární materiál:	Punktát
Odebírejte do:	Plast s protisrážlivou úpravou – heparinát amonný (Sarstedt – sv. modrý uzávěr)
Možnost doordinovat:	3 dny
Výsledek nejpozději za:	7 dní
Vyšetření - RUTINA:	Jednou týdně při dostatečném množství vzorků
Vyšetření – STATIM:	Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Referenční meze nejsou stanoveny.

MOP

Kód v NČLP:	31393
Laboratorní metodika:	Optická mikroskopie
Primární materiál:	Stěr
Odebírejte na:	2 ks podložních sklíček
Možnost doordinovat:	Nelze
Výsledek nejpozději za:	7 dní

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:
Přítomnost buněk a bakterií a jejich množství je hodnoceno křížky (+ - ++++).

Mycoplasma pneumoniae v séru

Kód v NČLP: 31217, 31215
Laboratorní metodika: Protilátky IgG, IgM - ELISA
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: **3 dny**
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Jednou týdně při dostatečném množství vzorků
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

IgM protilátky

Negativní	Hraniční	Pozitivní	Jednotka	Zdroj
<13	13 - 17	>17	U/ml	PL

IgG protilátky u dětí (do 18 let)

Negativní	Hraniční	Pozitivní	Jednotka	Zdroj
<10	10 - 15	>15	U/ml	PL

IgG protilátky u dospělých (nad 18 let)

Negativní	Hraniční	Pozitivní	Jednotka	Zdroj
<20	20 - 30	>30	U/ml	PL

Paul-Bunnellova reakce v séru

Kód v NČLP: 02624 (PBUT), 03707 (ERIC)
Laboratorní metodika: Hemaglutinace
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: **3 dny**
Výsledek nejpozději za: 4 dny
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Negativní	Pozitivní	Jednotka	Zdroj
< 1:80	≥ 1:80	titr	PL

Pneumoscreen – protilátky IgM

Laboratorní metodika: Imunofluorescence
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: **3 dny**
Výsledky nejpozději za: 7 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Roup – mikroskopické vyšetření (Iepex)

Kód v NČLP: 31311
Laboratorní metodika: Optická mikroskopie
Primární materiál: Stolice
Odebírejte do: Lepicí páska na podložním skle s otiskem z perianálních kožních řas
Možnost doordinovat: **Nelze**
Výsledek nejpozději za: 7 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:
Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Pozitivní

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Rotaviry

Kód v NČLP:	33021
Laboratorní metodika:	Imunochromatografie
Primární materiál:	Stolice
Odebírejte do:	Plastový kontejner
Možnost doordinovat:	Nelze
Výsledek nejpozději za:	7 dní
Vyšetření - RUTINA:	Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM:	Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Pozitivní.

Vzhledem k používané soupravě je toto vyšetření prováděno vždy spolu s vyšetřením na adenoviry.

Respiratory Syncytial Virus (RSV) – průkaz antigenu

Laboratorní metodika:	Imunofluorescence
Primární materiál:	Stěr na tampón v transportní půdě
Možnost doordinovat:	Nelze
Výsledky nejpozději za:	14 dní
Vyšetření - RUTINA:	Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM:	Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Pozitivní.

Vyšetření patogenů: RSV, Adenoviry, Influenza A a B, Parainfluenza 1, 2 a 3.

STD – sexuálně přenosné choroby

Chlamydia trachomatis

Laboratorní metodika:	PCR
Primární materiál:	Sekret
Odebírejte do:	Tampón ve sterilní zkumavce (s médiem), jednorázová moč
Možnost doordinovat:	Nelze
Výsledek nejpozději za:	2 dny
Vyšetření - RUTINA:	Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM:	Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

viz níže

Neisseria gonorrhoeae

Laboratorní metodika:	PCR
Primární materiál:	Sekret
Odebírejte do:	Tampón ve sterilní zkumavce (s médiem), jednorázová moč
Možnost doordinovat:	Nelze
Výsledek nejpozději za:	2 dny
Vyšetření - RUTINA:	Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM:	Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky obou patogenů vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Pozitivní

Požadavky zadávejte na speciální žádanku.

Vyšetření nelze požadovat jednotlivě, vždy budou vyšetřeny oba patogeny. Pouze stěry z očí budou vyšetřeny jen na Chlamydia trachomatis. U všech stěrů uvádějte na žádance původ (odkud byl stěr ptoven – endocervix, samosběr vaginálního sekretu, oko LEVÉ nebo PRAVÉ), u moče označte, že se jedná o vyšetření z moči.

V případě samosběru postupujte dle návodu na provedení (viz bod 16.6)

Spalničky

Morbillivirus – protilátky IgG

Laboratorní metodika:	ELISA
Primární materiál:	Krev venózní
Odebírejte do:	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat:	2dny
Výsledek nejpozději za:	7 dní
Vyšetření - RUTINA:	Pondělí až pátek

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Hraniční, Pozitivní

Toxoplasma gondii v séru

Vyšetření v rozsahu akreditace (ve třídě IgG a IgM)

Kód v NČLP: 31176, 31177, 06143 (IgA), 31478 (IgE)
Laboratorní metodika: Protilátky IgA, IgE, IgM, IgG – ELISA, EIA
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: 3 dny
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření -STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Protilátky IgM

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Hraniční, Pozitivní

Protilátky IgG

Negativní	Hraniční	Pozitivní	Jednotka	Zdroj
< 6,5	6,5 - <8	≥ 8	IU/ml	PL

Negativní hodnoty < 6,5 IU/ml, jsou vydávány v kvalitativní podobě.

V případě hraničních nebo pozitivních hodnot IgM laboratoř provede doplňková vyšetření na přítomnost protilátek IgA a IgE pro celkové posouzení současného stavu infekce Toxoplasmosou.

Protilátky IgA, IgE

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Hraniční, Pozitivní

Toxoplasma gondii – celkové protilátky

Kód v NČLP: 00967
Laboratorní metodika: Imunofluorescence
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: 2 dny
Výsledek nejpozději za: 14 dní
Vyšetření - RUTINA: Jednou týdně při dostatečném množství vzorků
Vyšetření - STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Negativní	Pozitivní	Jednotka	Zdroj
< 1:4	≥ 1:4	titr	PL

Negativní hodnoty < 1:4, jsou vydávány v kvalitativní podobě.

Treponema pallidum v séru (Syfilis)

Kód v NČLP: 31168 (RRR)
Laboratorní metodika: TPHA, RRR
Primární materiál: Krev venózní
Odebírejte do: Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat: 3 dny
Výsledek nejpozději za: 7 dní
Vyšetření – RUTINA: Pondělí až pátek
Vyšetření – STATIM: Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

TPHA

Výsledky vydávány v kvalitativní podobě: Negativní, Pozitivní

RRR

Negativní	Pozitivní	Jednotka	Zdroj

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

< 1:2	≥ 1:2	titr	PL
-------	-------	------	----

Negativní hodnoty <1:2 jsou vydávány v kvalitativní podobě.

V případě reaktivity TPHa a RRR bude vzorek confirmován ve smluvní laboratoři. Doba odezvy se tak prodlouží o dobu nezbytnou pro toto vyšetření.

Yersinia enterocolitica v séru

Kód v NČLP:	32005, 14688
Laboratorní metodika:	Protilátky IgA, IgG- ELISA
Primární materiál:	Krev venózní
Odebírejte do:	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Možnost doordinovat:	3 dny
Výsledek nejpozději za:	14 dní
Vyšetření - RUTINA:	Jednou týdně při dostatečném množství vzorků
Vyšetření - STATIM:	Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

IgA, IgG protilátky

Negativní	Hraniční	Pozitivní	Jednotka	Zdroj
< 10	10 - 15	>15	U/ml	PL

Yersinia enterocolitica v punktátu

Laboratorní metodika:	Protilátky IgM, IgG- ELISA
Primární materiál:	Punktát
Odebírejte do:	Plast s protisrážlivou úpravou – heparinát amonný (Sarstedt – sv. modrý uzávěr)
Možnost doordinovat:	3 dny
Výsledek nejpozději za:	7 dní
Vyšetření - RUTINA:	Jednou týdně při dostatečném množství vzorků
Vyšetření - STATIM:	Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Referenční meze nejsou stanoveny

Yersinia enterocolitica – konfirmace

Kód v NČLP:	9377-9381, 9370-9374
Laboratorní metodika:	Protilátky IgA, IgG – WB
Primární materiál:	Krev venózní, punktát
Odebírejte do:	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr) Plast s protisrážlivou úpravou – heparinát amonný (Sarstedt – sv. modrý uzávěr)
Možnost doordinovat:	3 dny
Výsledek nejpozději za:	14 dní
Vyšetření – RUTINA:	Pondělí až pátek
Vyšetření – STATIM:	Nelze vyšetřit statimově

Interpretace laboratorních nálezů:

Výsledek vyšetření je doplněn slovním komentářem

14.3 Výpočtové testy

Odpad močoviny močí

Popis: Výpočet látkového toku močoviny močí
Výpočet se provádí z (informace o odběru viz): Močovina (urea) v moči

Referenční a varovná rozmezí

Pohlaví	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
	od	do	dolní	horní		
	0	1T	2,50	3,30	mmol/d	NČLP
	1T	4T	10,00	17,00	mmol/d	NČLP
	4T	1	33,00	67,00	mmol/d	NČLP
	1	15	67,00	333,00	mmol/d	NČLP
	15	150	330,00	580,00	mmol/d	NČLP

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Odpad kreatininu moči

Popis: Výpočet látkového toku kreatininu moči
Výpočet se provádí z (informace o odběru viz): Kreatinin v moči

Referenční a varovná rozmezí

Pohlaví	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
	od	do	dolní	horní		
	0	1M	4,4	8,8	mmol/d	NČLP
	1M	1	5,5	11,5	mmol/d	NČLP
	1	15	6,0	16,0	mmol/d	NČLP
	15	150	8,0	18,0	mmol/d	NČLP

Odpad kyseliny močové moči

Popis: Výpočet látkového toku močové kyseliny moči
Výpočet se provádí z (informace o odběru viz): KM: Kyselina močová v moči

Referenční a varovná rozmezí

Pohlaví	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
	od	do	dolní	horní		
	0	150	1,5	4,4	mmol/d	PL

Odpad sodných iontů moči

Popis: Výpočet látkového toku sodných iontů moči
Výpočet se provádí z (informace o odběru viz): Na: Sodík (Natrium) v moči

Referenční a varovná rozmezí

Pohlaví	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
	od	do	dolní	horní		
	0	6M	1	10	mmol/d	OL
	6M	2	10	30	mmol/d	OL
	2	8	20	60	mmol/d	OL
	8	15	50	120	mmol/d	OL
	15	150	120	220	mmol/d	OL

Odpad draselných iontů moči

Popis: Výpočet látkového toku draselných iontů moči
Výpočet se provádí z (informace o odběru viz): K: Draslík (Kalium) v moči

Referenční a varovná rozmezí

Pohlaví	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
	od	do	dolní	horní		
	0	6T	0	25	mmol/d	OL
	6T	1	15	40	mmol/d	OL
	1	15	20	60	mmol/d	OL
	15	150	35	80	mmol/d	OL

Odpad chloridových iontů moči

Popis: Výpočet látkového toku chloridových iontů moči
Výpočet se provádí z (informace o odběru viz): Cl: Chloridy v moči

Referenční a varovná rozmezí

Pohlaví	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
	od	do	dolní	horní		

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

0	6T	0	1	mmol/d	OL
6T	1	3	10	mmol/d	OL
1	7	22	73	mmol/d	OL
7	15	51	131	mmol/d	OL
15	150	110	270	mmol/d	OL

Odpad hořečnatých iontů moči

Popis: Výpočet látkového toku hořečnatých iontů moči
Výpočet se provádí z (informace o odběru viz): Mg: Hořčík (Magnesium) v moči

Referenční a varovná rozmezí

Pohlaví	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
	od	do	dolní	horní		
	0	1	0,1	1,2	mmol/d	OL
	1	15	1,7	8,2	mmol/d	OL
	15	150	1,0	10,5	mmol/d	PL

Odpad anorganických fosfátů moči

Popis: Výpočet odpadu anorganických fosfátů moči
Výpočet se provádí z (informace o odběru viz): P: Anorganické fosfáty v moči

Referenční a varovná rozmezí

Pohlaví	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
	od	do	dolní	horní		
	0	15	2,0	10,4	mmol/d	OL
	15	150	12,9	42,0	mmol/d	NČLP

Odpad vápníku moči

Popis: Výpočet látkového toku vápníku moči

Referenční a varovná rozmezí

Pohlaví	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
	od	do	dolní	horní		
	0	6T	0	1,5	mmol/d	OL
	6T	1	0,1	2,5	mmol/d	OL
	1	15	2,0	4,0	mmol/d	OL
	15	150	2,4	17,2	mmol/d	OL

Odpad glukózy moči

Popis: Výpočet látkového toku glukózy moči
Výpočet se provádí z (informace o odběru viz): Glukóza v moči

Referenční a varovná rozmezí

Pohlaví	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
	od	do	dolní	horní		
	0	150	0,0	2,8	mmol/d	PL

Odpad kyseliny vanilmandlové moči

Popis: Výpočet látkového toku kyseliny vanilmandlové moči
Výpočet se provádí z (informace o odběru viz): KVM: Kyselina vanilmandlová v moči

Referenční a varovná rozmezí

Pohlaví	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
	od	do	dolní	horní		

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

0	2T	0,0	5,0	umol/d
2T	2M	0,0	8,0	umol/d
2M	6M	0,0	10,0	umol/d
6M	1	0,0	12,0	umol/d
1	5	0,0	15,0	umol/d
5	10	0,0	23,0	umol/d
10	15	0,0	32,0	umol/d
15	150	0,0	40,0	umol/d

ACR: albumin-kreatininový kvocient U_Albumin/U_Kreatinin

Popis: U_Albumin/U_Kreatinin
Výpočet se provádí z (informace o odběru viz): Albumin v moči

Referenční a varovná rozmezí

Pohlaví	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
	od	do	dolní	horní		
	0	150	0,0	3,0	g/mol	DOS

Hodnocení albuminurie podle ACR (g/mol)

Normální albuminurie < 3,0
 Zvýšená albuminurie (mikroalbuminurie) 3 až 30
 Závažná albuminurie (makroalbuminurie) > 30

Odpad albuminu v moči (albuminurie)

Popis: Hmotnostní tok albuminu močí
Výpočet se provádí z (informace o odběru viz): Albumin v moči

Referenční a varovná rozmezí

Pohlaví	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
	od	do	dolní	horní		
	0	150	0,0	20	ug/min	DOS

Hodnocení albuminurie podle odpadu

Normální albuminurie < 20 ug/min nebo < 30 mg/24h
 Zvýšená albuminurie (mikroalbuminurie) 20 až 200 nebo 30 až 300
 Závažná albuminurie (makroalbuminurie) > 200 nebo > 300

Odpad bílkovin močí (proteinurie)

Popis: Hmotnostní tok bílkovin močí
Výpočet se provádí z (informace o odběru viz): CB: celková bílkovina v moči

Referenční a varovná rozmezí

Pohlaví	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
	od	do	dolní	horní		
	0	150	0,00	0,15	g/d	DOS

PCR: U_Celková bílkovina /U_Kreatinin (poměr)

Popis: U_Celková bílkovina/U_Kreatinin
Výpočet se provádí z (informace o odběru viz): Celková bílkovina v moči

Referenční a varovná rozmezí

Pohlaví	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
	od	do	dolní	horní		
	0	150	0,0	15	g/mol	DOS

Hodnocení proteinurie podle PCR (g/mol)

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Normální proteinurie	< 15
Zvýšená proteinurie	15 až 50
Závažná proteinurie	> 50

Free androgen index (FAI)

Popis: Výpočet indexu FAI (volného testosteronu)
Výpočet se provádí z (informace o odběru viz): Testosteron v séru
 SHBG: Sex Hormone Binding Globulin v séru

Referenční a varovná rozmezí

Pohlaví	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
	od	do	dolní	horní		
F	2	11	0,1	0,9	1	PL
F	11	16	0,3	3,9	1	PL
F	16	21	0,4	5,3	1	PL
F	21	50	0,3	4,4	1	PL
F	50	150	0,3	2,5	1	PL
M	2	11	0,1	1,1	1	PL
M	11	12	0,1	56,8	1	PL
M	12	13	0,2	61,0	1	PL
M	13	14	0,3	71,1	1	PL
M	14	15	0,5	71,2	1	PL
M	15	16	8,6	80,5	1	PL
M	16	21	33,2	109,2	1	PL
M	21	50	26,2	107,1	1	PL
M	50	150	17,4	60,9	1	PL

Index kappa/lambda (výpočet)

Popis: Výpočet poměru volných lehkých řetězců imunoglobulinů kappa a lambda
Výpočet se provádí z (informace o odběru viz): FLKC: Volné lehké řetězce kappa v séru
 FLLC: Volné lehké řetězce lambda v séru

Referenční a varovná rozmezí

Pohlaví	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
	od	do	dolní	horní		
	0	150	0,26	1,65	1	PL

Frakční exkrece K

Popis: Frakční exkrece K
Výpočet se provádí z (informace o odběru viz): Kreatinin v moči
 K: Draslík (Kalium) v moči
 Kreatinin v séru
 K: Draslík (Kalium) v séru

Referenční a varovná rozmezí

Pohlaví	Věk		Meze		Jednotka
	od	do	dolní	horní	
			0,04	0,19	1

Frakční exkrece Na

Popis: Frakční exkrece Na
Výpočet se provádí z (informace o odběru viz): Na: Sodík (Natrium) v séru
 Na: Sodík (Natrium) v moči
 Kreatinin v moči
 Kreatinin v séru

Referenční a varovná rozmezí

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Pohlaví	Věk		Meze		Jednotka
	od	do	dolní	horní	
			0,004	0,012	1

Clearance kreatininu

Popis: Výpočet clearance kreatininu
Výpočet se provádí z (informace o odběru viz): Kreatinin v moči
Kreatinin v séru

Referenční a varovná rozmezí

Pohlaví	Věk		Meze		Jednotka
	od	do	dolní	horní	
	0	2D	0,08	0,13	ml/s
	2D	1T	0,28	0,33	ml/s
	1T	2T	0,58	0,75	ml/s
	2T	6M	0,58	1,52	ml/s
	6M	1	1,05	1,52	ml/s
	1	10	1,00	2,20	ml/s
	10	20	1,50	2,30	ml/s
	20	40	1,30	2,50	ml/s
	40	50	1,25	2,20	ml/s
	50	60	1,15	2,00	ml/s
	60	150	1,10	1,90	ml/s

Vazebná kapacita železa (TIBC)

Popis: Výpočet vazebné kapacity transferinu
Výpočet se provádí z (informace o odběru viz): Transferin v séru

Referenční a varovná rozmezí

Pohlaví	Věk		Meze		Jednotka	Zdroj
	od	do	dolní	horní		
	0	150	44,00	77,00	umol/l	

14.4 [Funkční testy](#)

oGTT

Primcip vyšetření Posouzení glukózové tolerance prostřednictvím hodnot glykémie stanovených v průběhu testu

Odebíraný materiál Krev venózní

Odebírejte do Plast s přísadou NaF a EDTA (Sarstedt – žlutý uzávěr)

Příprava pacienta Požaduje se lačnění před odběrem po dobu 8 - 14 hodin, předchozí třídní dieta se zvýšeným přísunem sacharidů v potravě v množství minimálně 150 g za den a neomezená fyzická aktivita ve stejném období.
Snížení obsahu sacharidů v dietě sniží diagnostickou senzitivitu oGTT.
Nežádoucí účinky mohou být: nauzea a zvracení. Zvracení je důvodem pro ukončení testu

Pacient musí být poučen žadatelem o způsobu provedení a načasování vyšetření

Vyšetření - RUTINA Pondělí až pátek

Vyšetření - STATIM Nelze vyšetřit statimově

Referenční rozmezí

Interpretace/Hodnocení

Dospělí

Glykemie před zátěží $\geq 7,0$ mmol/l: DM, v zátěži se nepokračuje
Glykemie po zátěži $< 7,8$ mmol/l: Vyloučení DM
Glykemie po zátěži 7,8-11,1 mmol/l: Porušená tolerance
Glykemie po zátěži $> 11,1$ mmol/l: DM

Těhotné

Glykemie před zátěží $\geq 5,1$ mmol/l: GDM, v zátěži se nepokračuje
Glykemie po zátěži (po 1 hod) $\geq 10,0$ mmol/l: GDM
Glykemie po zátěži (po 2 hod) $\geq 8,5$ mmol/l: GDM

Vyhodnocení bude vždy uvedeno na výsledkovém listě.

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Po dvou hodinách po podání se může objevit posthypertyglykemická hypoglykémie

Resorbční křivka železa

Princip vyšetření	Posouzení resorpční schopnosti prostřednictvím hodnot železa v séru stanovených v průběhu testu
Primární materiál	Krev venózní
Odebírejte do	Plast s akcelerátorem srážení a separačním gelem (Sarstedt – hnědý uzávěr)
Příprava pacienta	Pacient musí být nalačno.
Postup	<ol style="list-style-type: none">1. preparát (4 tablety s obsahem 100 mg Fe) dostane pacient od lékaře v Hematologické ambulanci a přinese jej s sebou k odběru nebo mu je podán na lůžkovém oddělení.2. první odběr – nalačno se označí jako vzorek 1, poté se podají 4 tablety Fe.3. druhý odběr - 2 hodiny po podání preparátu se označí jako vzorek 24. třetí odběr – 4 hodiny po podání preparátu se označí jako vzorek 3
Vyšetření - RUTINA	Pondělí až pátek
Vyšetření - STATIM	Nelze vyšetřit statimově

15. Seznam zkratk

CL	Centrální laboratoř
ČIA	Český institut pro akreditaci, o.p.s.
DOS	Doporučení odborné společnosti
EDTA	Kyselina etylendiamintetraoctová
GDPR	Obecné nařízení o ochraně osobních údajů
IČP	Identifikační číslo pracoviště
IFA	Imunofluorescenční stanovení
KS	krevní skupina
MKN	Mezinárodní klasifikace nemocí
MZ ČR	Ministerstvo zdravotnictví České republiky
NČLP	Národní číselník laboratorních položek
NIS	Nemocniční informační systém
NRL	Národní referenční laboratoř
OL	Odborná literatura
PCR	Polymerázová řetězová reakce
PL	Příbalový leták
PLPM	Příbalový leták předcházející metody
SLP	informační systém Správná laboratorní práce
SZÚ	Státní zdravotní ústav
SZZ Krnov	Sdružené zdravotnické zařízení Krnov, příspěvková organizace
TAT	doba odezvy od převzetí biologického materiálu do vydání výsledku
UZ	Ultrazvuk
WB	Westernblot
ZP	Zdravotní pojišťovna

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání


Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

16. Přílohy

16.1 Centrální žádanka

Centrální žádanka- líc



Centrální laboratoř
www.szskrnov.cz
I.P. Pavlova 552/9
794 01 Kromov
tel.: 554 690 303

Zdravotnická laboratoř č. 8048 akreditovaná ČA, seznam akreditovaných metod je dostupný na www.csl.cz
Vypijte čistou vodu nebo medovou barvou! **SPRÁVNĚ** | **CHYBNĚ** ✘

Č. pojištěnce: _____ ŽP K D Z

Příjmení: _____ Muž Žena

Jméno, titul: _____ **Odesílá:** _____

Dg. _____ **Samopl. běžence (902)** _____ **ZP ČR EU** _____

Datum a čas odběru _____ **Přijato v lab.** _____ **20** _____

Transport zabíjen _____ **Razítka a podpis lékaře, telefon** _____

Odebral: _____ **Pozn./Antikoag. léčba/Adresa** _____

MOČ	<input type="checkbox"/> STATIM	<input type="checkbox"/> Chem.+sed.	<input type="checkbox"/> Moč.řed. t.	<input type="checkbox"/> Dysmorf. ERY
SBÍRANÁ	<input type="checkbox"/> Urea	<input type="checkbox"/> Kreatinin	<input type="checkbox"/> K. močová	<input type="checkbox"/> Na <input type="checkbox"/> K
	<input type="checkbox"/> Ca <input type="checkbox"/> Mg	<input type="checkbox"/> P	<input type="checkbox"/> Cu <input type="checkbox"/> Zn	<input type="checkbox"/> Osmolalita
	<input type="checkbox"/> CB	<input type="checkbox"/> Glukoza	<input type="checkbox"/> ELFO bílkovin	<input type="checkbox"/> VMA
Objem	<input type="checkbox"/> 24 h <input type="checkbox"/> 12 h	Clearance	Hmotn.	Výška
	<input type="checkbox"/> Mikrcalalbuminurie	Zač. sběru	Konec	Objem ml
	<input type="checkbox"/> ABR <input type="checkbox"/> ionty+L. stavět	<input type="checkbox"/> Kap. <input type="checkbox"/> Art. <input type="checkbox"/> Pup	Teplota	FiO₂
	<input type="checkbox"/> Krvácivost	<input type="checkbox"/> MeHb <input type="checkbox"/> COHb	MetHb	COHb
SEDIMENTACE	<input type="checkbox"/> KO <input type="checkbox"/> STATIM	<input type="checkbox"/> Dif. stříž	<input type="checkbox"/> Dif. mikroskop	<input type="checkbox"/> Tromboc. mikr.
	<input type="checkbox"/> Amyláza	<input type="checkbox"/> Amyl. Pankr.	<input type="checkbox"/> Alb/Kreat.	<input type="checkbox"/> CB/Kreat.
	<input type="checkbox"/> Toxicologie	<input type="checkbox"/> ETG	<input type="checkbox"/> Kratom	<input type="checkbox"/> Dawka
	<input type="checkbox"/> Čas	<input type="checkbox"/> Protein C	<input type="checkbox"/> Protein S	<input type="checkbox"/> LA scr.+kontl.

KREV VENÓZNÍ (sraživa/plazma)	<input type="checkbox"/> Sonda	<input type="checkbox"/> Punkčtát	<input type="checkbox"/> Přesně objem dle záměru
STATIM	<input type="checkbox"/> CRP	IMUNOLOGIE	TUMORMARKERY
<input type="checkbox"/> Urea	<input type="checkbox"/> eGF	<input type="checkbox"/> RF (latex)	<input type="checkbox"/> CEA
<input type="checkbox"/> Kreat.	<input type="checkbox"/> RF IgA, G, M	<input type="checkbox"/> ANA IF	<input type="checkbox"/> AFP
<input type="checkbox"/> eGF děti	<input type="checkbox"/> ASLO	<input type="checkbox"/> ANA blot	<input type="checkbox"/> PSA
<input type="checkbox"/> K. močová	<input type="checkbox"/> Na	<input type="checkbox"/> ds-DNA	<input type="checkbox"/> IPSA
<input type="checkbox"/> Na	<input type="checkbox"/> Cl	<input type="checkbox"/> Nukleosomy	<input type="checkbox"/> TPS
<input type="checkbox"/> Cl	<input type="checkbox"/> Ca	<input type="checkbox"/> ENA screen	<input type="checkbox"/> CA 125
<input type="checkbox"/> Ca	<input type="checkbox"/> P	<input type="checkbox"/> ENA profil	<input type="checkbox"/> CA 15-3
<input type="checkbox"/> Ca _{onz.}	<input type="checkbox"/> Mg	<input type="checkbox"/> SS-A	<input type="checkbox"/> CA 19-9
<input type="checkbox"/> Osmolalita	<input type="checkbox"/> Troponin I	<input type="checkbox"/> SS-B	<input type="checkbox"/> Sm
<input type="checkbox"/> Amoniak extra	<input type="checkbox"/> NT-pBNP _{U-Hep}	<input type="checkbox"/> Sm/RNP	<input type="checkbox"/> Cyfra 21-1
<input type="checkbox"/> Laktát _{U-Hep}	<input type="checkbox"/> ClK	<input type="checkbox"/> Scf 70	<input type="checkbox"/> NSE
<input type="checkbox"/> Fe	<input type="checkbox"/> Etanol	<input type="checkbox"/> Jo-1	<input type="checkbox"/> Chromogr. A
<input type="checkbox"/> Ferritin	<input type="checkbox"/> CDT	<input type="checkbox"/> ANCA IF screen	<input type="checkbox"/> SCC
<input type="checkbox"/> TIBC (VK)	<input type="checkbox"/> Cu	<input type="checkbox"/> ANCA profil	<input type="checkbox"/> Tyroglobulin
<input type="checkbox"/> Transferin	<input type="checkbox"/> Zn	<input type="checkbox"/> a-β ₂ -glykop. IgG.M	<input type="checkbox"/> FAI
<input type="checkbox"/> Bilirubin celk.	<input type="checkbox"/> ECP	<input type="checkbox"/> ACLA IgG.M	<input type="checkbox"/> C-peptid
<input type="checkbox"/> Bilirubin přímý	<input type="checkbox"/> IgE	<input type="checkbox"/> IA-2	<input type="checkbox"/> Kortizol
<input type="checkbox"/> ALT	<input type="checkbox"/> L-6	<input type="checkbox"/> ICA	<input type="checkbox"/> Kortizol - profil
<input type="checkbox"/> AST	<input type="checkbox"/> Prokalcitonin	SEROLOGIE	<input type="checkbox"/> SHBG
<input type="checkbox"/> GGT	<input type="checkbox"/> C3	<input type="checkbox"/> anti-GAD	<input type="checkbox"/> Kalcitonin
<input type="checkbox"/> ALP	<input type="checkbox"/> C4	<input type="checkbox"/> anti-GBM	<input type="checkbox"/> a-HIV
<input type="checkbox"/> LD	<input type="checkbox"/> Haptoglobin	<input type="checkbox"/> Hepa blot	<input type="checkbox"/> a-HAV
<input type="checkbox"/> Amyl. celk.	<input type="checkbox"/> Amyl. pankr.	<input type="checkbox"/> a-parietal, b.	<input type="checkbox"/> a-HCV
<input type="checkbox"/> Amyl. pankr.	<input type="checkbox"/> Lipaza	<input type="checkbox"/> a-intrins. f.	<input type="checkbox"/> Toxopl. screen
<input type="checkbox"/> Lipaza	<input type="checkbox"/> Cholesterol	<input type="checkbox"/> Vit. D (25-OH)	<input type="checkbox"/> Toxopl. IgA,E
<input type="checkbox"/> Cholesterol	<input type="checkbox"/> HDL	<input type="checkbox"/> Foliát	<input type="checkbox"/> Insulin
<input type="checkbox"/> HDL	<input type="checkbox"/> LDL	<input type="checkbox"/> Vitamin B ₁₂	<input type="checkbox"/> DHEAS
<input type="checkbox"/> APOA1, B	<input type="checkbox"/> Lp (a)	<input type="checkbox"/> Solub. Trf. rec.	<input type="checkbox"/> β-CTX
<input type="checkbox"/> Lp (a)	<input type="checkbox"/> Homocystein	<input type="checkbox"/> resorp.křiv.Fe	<input type="checkbox"/> AHM
<input type="checkbox"/> Homocystein	<input type="checkbox"/> Triacylglyc.	<input type="checkbox"/> Fe	<input type="checkbox"/> Helicobacter
<input type="checkbox"/> Triacylglyc.	<input type="checkbox"/> CB	<input type="checkbox"/> Ferritin	<input type="checkbox"/> Helicob. Blot
<input type="checkbox"/> CB	<input type="checkbox"/> Albumin	<input type="checkbox"/> TIBC (VK)	<input type="checkbox"/> Chlamydie - OTOC
<input type="checkbox"/> Albumin	<input type="checkbox"/> Prealbumin	<input type="checkbox"/> Transferin	<input type="checkbox"/> Mykoplazma
<input type="checkbox"/> Prealbumin	<input type="checkbox"/> IgA, G, M	<input type="checkbox"/> Satur. Transf.	<input type="checkbox"/> Syfilis
<input type="checkbox"/> IgA, G, M	<input type="checkbox"/> ELFO lipidů	<input type="checkbox"/> IGF-1	<input type="checkbox"/> PB+Ericis.
<input type="checkbox"/> ELFO lipidů	<input type="checkbox"/> ELFO bifk.	<input type="checkbox"/> Ca - dial.o.	<input type="checkbox"/> Yersinie
<input type="checkbox"/> ELFO bifk.	<input type="checkbox"/> Kappa/Lambda	<input type="checkbox"/> pH punktátu	<input type="checkbox"/> Karbamazepin
<input type="checkbox"/> Kappa/Lambda	<input type="checkbox"/> Glukoza	<input type="checkbox"/> P1	<input type="checkbox"/> Fenyletin
<input type="checkbox"/> Glukoza	<input type="checkbox"/> P1	<input type="checkbox"/> VBČ	<input type="checkbox"/> EBV
<input type="checkbox"/> P1	<input type="checkbox"/> S1	<input type="checkbox"/> VBM	<input type="checkbox"/> CMV
<input type="checkbox"/> S1			<input type="checkbox"/> Velproát
			<input type="checkbox"/> Pneuomscreen
			<input type="checkbox"/> Anaplazma ph.
			<input type="checkbox"/> Diag.glykémie

HEMOTÁZA *

STATIM

PT (Quick) INR

APTT

D-dimer

Fibrinogen

AT

TT

F V

F VII

F VIII

F IX

F X

F XI

F XII

Protein C

Protein S

LA scr.+kontl.

PRIMÁRNÍ

Epinefrin

ADP

P2Y

F II

F V

F VII

F VIII

F IX

F X

F XI

F XII

Protein C

Protein S

LA scr.+kontl.

SEDIMENTACE

Krvácivost

Ionty+L. stavět

Kap. Art. Pup

MeHb COHb

KO STATIM

Dif. stříž

Dif. mikroskop

Tromboc. mikr.

Tromboc. citrát

Retikulocyty

Schistocyty

Dawka

Čas

HEMOTÁZA *

STATIM

PT (Quick) INR

APTT

D-dimer

Fibrinogen

AT

TT

F V

F VII

F VIII

F IX

F X

F XI

F XII

Protein C

Protein S

LA scr.+kontl.

© STAPRO s.r.o. OČR 184_7 Třik 23. 2 2024

Další metody na druhé straně žádanky, obraťte. U metod označených * uveďte adresu pacienta pro případné epidemiologické hlášení. U metod označených * je primární materiál krev. ♥ Musíte vypíjet výšku (poličko) ♥
+ Při označení bude vyšetřeno: THC; MOR; CCC; AMP; ME; IMTD; BAR; EZO; TGA; MDMA

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Centrální žádanka – rub

POTRIVINY	IGE	CAST	ROZTOČI A PLISNE	IGE	CAST	LEKY	IGÉ	CAST	MOLEK. ALERGENY	IGE	CAST	POTR. INTOLERANCE																																																																																																
<input type="checkbox"/> vaječný bílek	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> ořech vlašský	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> javor	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> nDer f 1-Dermat. farinae	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> Kravské mléko																																																																																																
<input type="checkbox"/> vaječný žouttek	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> Asperg. fumig.	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> buk	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> nDer f 2-Dermat. farinae	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> Soja																																																																																																
<input type="checkbox"/> kravské mléko	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> Penic. notatum	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> dub	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> rBat v 2-Betula verrucosa	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> d-gliadin																																																																																																
<input type="checkbox"/> kasein	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> Cladosp. herb.	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> jilva	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> rMal d 1-Malus domest.	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> Transglut. IgA																																																																																																
<input type="checkbox"/> alfa-laktalb.	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> Candida albic.	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> TP 6	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> rMal d 4-Malus domest.	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> Transglut. IgG																																																																																																
<input type="checkbox"/> beta-laktogl.	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> Alternaria ten.	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> TP 9	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> rPru av 1-Prunus avium	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> Ala TOP																																																																																																
<input type="checkbox"/> rybě	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> Glycyphagus dom.	<input type="checkbox"/>			<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> rPru av 3-Prunus avium	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> IgE celk.																																																																																																
<input type="checkbox"/> vepřové maso	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> Euroglyphus may.	<input type="checkbox"/>			<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> rPru av 4-Prunus avium	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> ECP																																																																																																
<input type="checkbox"/> hovězí maso	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> Dermat. psorion.	<input type="checkbox"/>			<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> nPru 3-Frumus persica	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> IgA, G, M																																																																																																
<input type="checkbox"/> kuřecí maso	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> Dermat. farinae	<input type="checkbox"/>			<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> nAft v 1-Atemisia vulg.	<input type="checkbox"/>																																																																																																		
<input type="checkbox"/> pšeničná mouka	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> DP 1	<input type="checkbox"/>			<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> nAsp r 1-Aspergillus rest.	<input type="checkbox"/>																																																																																																		
<input type="checkbox"/> ječná mouka	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> MP 1	<input type="checkbox"/>			<input type="checkbox"/>		<table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="background-color: #f0f0f0; width: 15%;">SEROLOGIE</td> <td style="background-color: #f0f0f0; width: 40%;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0; width: 15%;">STĚRY</td> <td style="background-color: #f0f0f0; width: 30%;"><input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/> anti-HBs</td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/> anti-HBc</td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/> anti-HBc IgM</td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/> HBeAg</td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/> anti-HBe</td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td colspan="4" style="background-color: #f0f0f0;">RESP. VIRY</td> </tr> <tr> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/> slézy</td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td colspan="4" style="background-color: #f0f0f0;">CHLAMYDIE – STĚRY</td> </tr> <tr> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/> Endocervix</td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/> Exocervix</td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/> Uretra</td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td colspan="4" style="background-color: #f0f0f0;">SEROLOGIE – PUNKTÁT</td> </tr> <tr> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/> Borrelie</td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/> Borrelie Blot</td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/> Yersinie</td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/> Yersinie blot</td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td colspan="4" style="background-color: #f0f0f0;">*LIKVOR</td> </tr> <tr> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/> Borrelie</td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/> STATIM</td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/> Cytologie*</td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/> GB*</td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/> Glukóza*</td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/> Laktát*</td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> <td style="background-color: #f0f0f0;"><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>				SEROLOGIE	<input type="checkbox"/>	STĚRY	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> anti-HBs	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> anti-HBc	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> anti-HBc IgM	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> HBeAg	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> anti-HBe	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	RESP. VIRY				<input type="checkbox"/> slézy	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	CHLAMYDIE – STĚRY				<input type="checkbox"/> Endocervix	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Exocervix	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Uretra	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	SEROLOGIE – PUNKTÁT				<input type="checkbox"/> Borrelie	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Borrelie Blot	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Yersinie	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Yersinie blot	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	*LIKVOR				<input type="checkbox"/> Borrelie	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> STATIM	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Cytologie*	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> GB*	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Glukóza*	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Laktát*	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
SEROLOGIE	<input type="checkbox"/>	STĚRY	<input type="checkbox"/>																																																																																																									
<input type="checkbox"/> anti-HBs	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																																																																																									
<input type="checkbox"/> anti-HBc	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																																																																																									
<input type="checkbox"/> anti-HBc IgM	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																																																																																									
<input type="checkbox"/> HBeAg	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																																																																																									
<input type="checkbox"/> anti-HBe	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																																																																																									
RESP. VIRY																																																																																																												
<input type="checkbox"/> slézy	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																																																																																									
CHLAMYDIE – STĚRY																																																																																																												
<input type="checkbox"/> Endocervix	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																																																																																									
<input type="checkbox"/> Exocervix	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																																																																																									
<input type="checkbox"/> Uretra	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																																																																																									
SEROLOGIE – PUNKTÁT																																																																																																												
<input type="checkbox"/> Borrelie	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																																																																																									
<input type="checkbox"/> Borrelie Blot	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																																																																																									
<input type="checkbox"/> Yersinie	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																																																																																									
<input type="checkbox"/> Yersinie blot	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																																																																																									
*LIKVOR																																																																																																												
<input type="checkbox"/> Borrelie	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																																																																																									
<input type="checkbox"/> STATIM	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																																																																																									
<input type="checkbox"/> Cytologie*	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																																																																																									
<input type="checkbox"/> GB*	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																																																																																									
<input type="checkbox"/> Glukóza*	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																																																																																									
<input type="checkbox"/> Laktát*	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>																																																																																																									

16.2 24 hodinový sběr moče

Vážená paní, vážený pane,

abychom mohli posoudit Váš zdravotní stav, potřebujeme znát výdej některých látek močí. K tomu potřebujeme, abyste sbíral(a) po dobu 24 hodin svou moč. Postupujte prosím podle následujících pokynů:

- ráno v 6 hodin se vymočte do záchodu a dále pak od této doby shromažďujte všechnu moč ve sběrné nádobě po dobu 24 hodin
- následující den v 6 hodin ráno se naposledy vymočte do nádoby
- moč v nádobě změřte (množství), promíchejte a odlejte vzorek

Léky užívejte bez přerušení podle pokynů lékaře po celou dobu sběru moče.

Během sběru se stravujte jako dosud. Příjem tekutin by měl být cca 2 l za 24 hodin.

Nádobu s močí uchovávejte během sběru v lednici nebo alespoň na chladném místě.

- žádanku se vzorkem sbírané moči přineste v den ukončení sběru a nezapomeňte nahlásit celkové změřené množství za 24 hodin

16.3 Odběr středního proudu moče - ženy

Umyjte si ruce mýdlem a vodou a osušte je. Vezměte nádobku na odběr moče na toaletu. Nedotýkejte se vnitřku nádobky prsty. Sedněte si na toaletu a omyjte si pohlavní orgán včetně ústí močové trubice tekoucí vlažnou vodou nebo vlhkým papírovým ubrouskem bez použití dezinfekčních prostředků. Osušte se. Při močení nechejte první část moče odtéci do mísy a teprve střední část zachyťte do nádobky. Zbytek moče vymočte opět do mísy. Po vymočení osušte vnější povrch nádobky (pokud došlo k jeho znečištění), uzavřete víko nebo přelijte obsah do zkumavky, požadují-li to instrukce. Popište štítek svým jménem a rodným číslem nebo údaje zkontrolujte, pokud jsou předtištěny. Připište dobu odběru vzorku moče. Postupujte dále podle zadaných pokynů lékaře či laboratoře.



16.4 Odběr středního proudu moče - muži

Umyjte si ruce mýdlem a vodou a osušte je. Vezměte nádobku na odběr moče na toaletu. Nedotýkejte se vnitřku nádobky prsty. Přehrněte předkožku penisu (je-li třeba) a omyjte ústí močové trubice tekoucí vlažnou vodou a vlhkým papírovým ubrouskem bez použití desinfekčních prostředků. Osušte se. Při močení nechejte první část moče odtéci do mísy a teprve střední část zachyťte do nádobky. Zbytek moče vymoňte opět do mísy. Po vymočení osušte vnější povrch nádobky (pokud došlo k jeho znečištění), uzavřete víko nebo přelijte obsah do zkumavky, požadují-li to instrukce. Popište štítek svým jménem a rodným číslem nebo údaje zkontrolujte, pokud jsou předtištěny. Připište dobu odběru vzorku moče. Postupujte dále podle zadaných pokynů lékaře či laboraře.

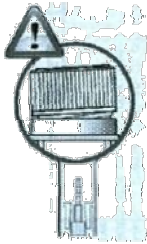


16.5 Odběr vzorku na okultní krvácení

FOB— zkumavka pro odběr vzorku

DŮLEŽITÁ BEZPEČNOSTNÍ UPOZORNĚNÍ

Před odběrem vzorku se, prosím, seznamte s těmito důležitými informacemi:



A) Nepoužívejte, pokud je poškozené bílé víčko zkumavky.

B) Tekutina uvnitř zkumavky se nesmí dostat do kontaktu s očima nebo sliznicemi. Pokud k tomu dojde, okamžitě se obraťte na lékaře.

C) Zkumavku a ani její části nezasouvejte do konečníku.

D) Neprovádějte odběr stolice během menstruace, při krvácení z konečníku (při hemoroidech apod.), nebo pokud dojde ke kontaminaci stolice močí.

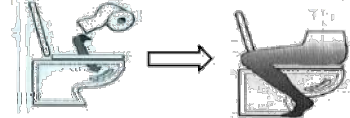
E) Odběr stolice proveďte ihned po vyprázdnění.

F) Uchovávejte mimo dosah dětí.

G) Zkumavka je určena na jedno použití.

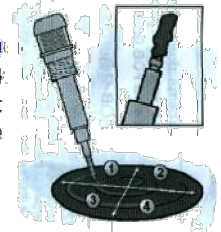
POSTUP PŘI ODBĚRU VZORKU

1. Proveďte zachycení stolice nejlépe tak, že do záchodové mísy vložíte toaletní papír a budete sedět obráceně :



2. Odšroubujte zelený uzávěr, zkumavku při tom držte ve svislé poloze. Nesmí dojít k vyliší tekutiny!

3. Pomocí hrotu na zeleném uzávěru odeberte vzorek stolice zasunutím do 4 různých míst. Záhyby na hrotu musí být zakryté, případný přebytek odstraňte pomocí toaletního papíru.



4. Řádně zašroubujte zelený uzávěr zpět na zkumavku. Zkumavku označte svým jménem, rodným číslem a datem odběru, a vložte zpátky do sáčku. Takto uchovávejte v lednici.

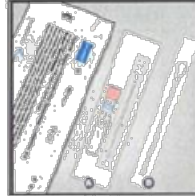
5. Do 2 dnů zkumavku v sáčku vraťte svému lékaři nebo (pokud máte i žádanku) zanešte obojí do Centrální laboratoře Krnov.



16.6 Samoodběr vaginálního stěru

Návod na samoodběr vaginálního stěru

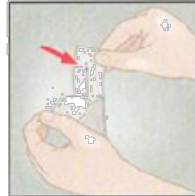
Před začátkem si důkladně umyjte ruce a svlékněte se od pasu dolů. Otevřete odběrový set A, který obsahuje transportní zkumavku s růžovým vrškem a zabalenou menší výtěrovou tyčinkou s tamponem. Před vlastním odběrem odložte zkumavku stranou a zlikvidujte větší výtěrovou tyčinku B.



Jemně otáčejte výtěrovou tyčinkou cca 10 – 30 sekund. Ujistěte se, že se tampon dotýká stěn vagíny tak, že aby veškerá vlhkost byla absorbována do tamponu. Vyjměte tampon a držte jej v ruce.



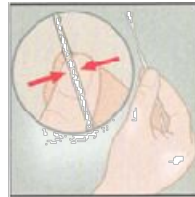
Otevřete obal odběrového tamponu odlopnutím černé části obalu. Vyjměte opatrně výtěrovou tyčinku tak, abyste se nedotkla tamponu, nebo ji nepoložila na podložku. Jestliže jste se dotkla měkké části tamponu nebo došlo k položení či upadnutí celé výtěrové tyčinky, tuto zlikvidujte a zažádejte si o novou.



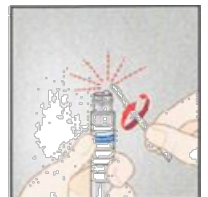
Zatímco držíte tyčinku v ruce, otevřete vršek transportní zkumavky. Dbejte na to, abyste nevyliily obsah zkumavky. Ihned vložte tyčinku do transportní zkumavky. Pokud se obsah zkumavky rozlije, zažádejte si o novou. **Upozornění: Jestliže se potřísníte obsahem transportní zkumavky, umyjte zasažené místo mýdlem a vodou. Pokud jsou zasaženy oči, okamžitě je vypláchněte vodou. Pokud se objeví podráždění, informujte svého lékaře.**



Vezměte výtěrovou tyčinku do ruky mezi palec a ukazováček uprostřed tyčinky v místě vyznačeného zářezu.



Tyčinku odlomte o okraj transportní zkumavky v místě vyznačeného zářezu. Jestliže je to potřeba, opatrně odlomte tyčinku kruživým pohybem. Odloženou část ihned zlikvidujte. Vyvarujte se potřísnění kůže obsahem zkumavky. Pokud se tak stane, ihned místo umyjte mýdlem a vodou.



Opatrně vsuňte tyčinku do vagíny cca 5 cm hluboko.



Uzavřete transportní zkumavku a vršek pečlivě dotáhněte. Zkumavku odněste svému lékaři nebo s žádankou přímo do Centrální laboratoře S77 Krnov. Přijímající pracovník by měl 3 – 4 krát jemně protřepat zkumavku s tamponem. Zkumavku je potřeba označit jasnou identifikací pacientky.



2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

Obsah

Laboratorní příručka pro odběry	1
1. Politika kvality	3
2. Personální obsazení, přehled pracovišť	4
3. Jak žádat vyšetření.....	5
3.1 Centrální žádanka	5
3.1.1 Jak vyplnit centrální žádanku	6
3.2 Speciální žádanky.....	6
3.2.1 Transfuzní přípravky	6
3.2.2 Ostatní žádanky (nedistribuuje CL).....	6
4. Jak a jaká vyšetření lze doordínovat.....	7
4.1 Telefonická doordínávka.....	7
4.2 Doordínování pomocí žádanky	7
5. Pravidla pro odběr biologického materiálu	7
5.1 Výběr odběrového materiálu.....	7
5.2 Hygienická pravidla odběru	7
5.3 Identifikace vzorku.....	7
5.4 Postup a zásady odběrů	7
5.4.1 Odběr venózní krve	7
5.4.1.1 Plná krev, nesrážlivá krev, plazma	8
5.4.1.2 Srážlivá krev, sérum	9
5.4.2 Odběr kapilární krve.....	9
5.4.2.1 Kapilární odběr na krevní plyny – „ASTRUP“	9
5.4.2.2 Kapilární odběr pro měření glykémie glukometrem.....	9
5.4.3 Nejčastější zdroje chyb při odběru krve	9
5.4.3.1 Chyby při přípravě nemocného.....	9
5.4.3.2 Chyby způsobené nesprávným použitím turniketu při odběru.....	9
5.4.3.3 Chyby vedoucí k hemolýze vzorku.....	9
5.4.3.4 Chyby při adjustaci, skladování a transportu	10
5.4.4 Odběr moče – nativní vzorek moče	10
5.4.4.1 Střední proud moče.....	10
5.4.4.2 První proud moče.....	10
5.4.4.3 Vzorek moče po jednorázové katetrizaci	11
5.4.4.4 Vzorek moče z permanentního katetru	11
5.4.4.5 Moč ze suprapubické punkce.....	11
5.4.4.6 Moč z odběrových sáčků	11
5.4.4.7 Urostomie	11
5.4.4.8 Vzorky pro lokalizaci místa IMC	11
5.4.4.9 Časový sběr moče - sbíraná moč	11
5.4.5 Odběr punktátu	11
5.4.6 Odběr likvoru	12
5.4.7 Odběr stolice.....	12
5.4.7.1 Odběr stolice na střevní parazity, rotaviry a adenoviry, Helicobacter pylori antigen a kalprotektin	12
5.4.7.2 Perianální otisk	12
5.4.7.3 Odběr stolice na test na okultní krvácení – FOB test.....	12
5.4.8 Odběr na vyšetření Chlamydia sp. – průkaz antigenu	12
5.4.8.1 Uretrální vzorky (muži, ženy).....	12
5.4.8.2 Cervikální vzorky (ženy)	12
5.4.8.3 Oftalmické vzorky	12
5.4.9 Odběr na virologické vyšetření.....	13
5.4.9.1 Orofaryngeální výtěry.....	13
5.4.9.2 Nasofaryngeální výtěry.....	13
5.5 Odběrový materiál.....	13
5.6 Jaké množství je nutno odebrat	14
6. Nepřijetí materiálu a odmítnutí vyšetření.....	15
7. Zacházení s biologickým materiálem před předáním a transport do laboratoře.....	15

2201001 Laboratorní příručka pro odběry

Vydání: 29. elektronické vydání

Zpracovala: Vladimíra Gajdošová, BBA
Zkontroloval a uvolnil: Ing. Jakub Ručka

Vydáno: 11. 10. 2024

7.1	Transport vzorků do laboratoře z lůžkových oddělení a ambulancí SZZ Krnov.....	15
7.2	Transport a skladování odběrů na virologické vyšetření.....	15
7.3	Transport vzorků do laboratoře od externích žadatelů.....	15
8.	Skladování a likvidace použitého odběrového materiálu a vzorků.....	16
8.1	Skladování vyšetřených vzorků v CL pro potřeby opakovaných vyšetření.....	16
8.2	Likvidace použitého odběrového materiálu - pracoviště mimo SZZ Krnov.....	16
8.3	Likvidace použitého odběrového materiálu - pracoviště pod správou SZZ Krnov.....	16
9.	Výsledky – výsledková zpráva.....	16
9.1	Výsledková zpráva.....	16
9.2	Tištěné výsledkové zprávy – výsledkové listy.....	16
9.3	Elektronický přenos dat.....	17
9.4	Ochrana dat v CL.....	17
9.5	Změny výsledkových zpráv.....	17
9.6	Hlášení extrémních / kritických výsledků.....	17
9.7	Vzájemná komunikace.....	19
9.7.1	Způsob řešení stížností a reklamací.....	19
9.7.2	Klinické konzultace, pomoc při výběru dostupných vyšetření.....	20
10.	Nejistota měření.....	20
11.	Doba odezvy.....	20
12.	Systém managementu kvality v CL.....	22
13.	Vyšetřování smluvními laboratořemi.....	22
14.	Seznam metod.....	23
14.1	Seznam vyšetření v rozsahu akreditace.....	23
Odběr primárních vzorků:.....		27
Upřesnění rozsahu akreditace:.....		27
14.2	Abecední seznam vyšetřovaných metod.....	28
14.3	Výpočtové testy.....	120
14.4	Funkční testy.....	125
Resorbční křivka železa.....		126
15.	Seznam zkratk.....	126
16.	Přílohy.....	127
16.1	Centrální žádanka.....	127
16.2	24 hodinový sběr moče.....	129
16.3	Odběr středního proudu moče - ženy.....	129
16.4	Odběr středního proudu moče - muži.....	130
16.5	Odběr vzorku na okultní krvácení.....	131
16.6	Samoodběr vaginálního stěru.....	132