



6234134714

GC-SKIN



ALAB laboratoria Sp. z o.o.
00-739 Warszawa, ul. St. pi ska 22/30
Laboratorium Analiz Lekarskich ALAB Gdynia,
ul. Powstania Styczniowego 9B 81-519 Gdynia, tel. 58 699 88 59
cs.gdynia@alab.com.pl, www.alab.pl

Sprawozdanie z bada laboratoryjnych

Troka Paweł

PESEL: 91021407790
Data urodzenia: 14-02-1991

Adres: nie podano
Ident. pacjenta: 193744
Płe: m czyzna

Ident. dokumentu zlecenia: AL44923204
Nr/data w ksi dze prac. diagn.: 722 / 05-01-2026

Zleceniodawca: SKLEP INTERNETOWY L. GDYNIA
POWSTANIA STYCZNIOWEGO

Miejsce odesłania wyniku: Zleceniodawca
Lekarz zlecaj cy: Brak Mo liwo ci Identyfikacji Lekarza
Data i godz. rejestracji zlecenia: 05-01-2026 08:08
Data wykonania badania: 05-01-2026

Koagulologia

Nazwa badania	Wynik badania	Zakres referencyjny	Dokumenty odniesienia
Materiał: Krew ylna, osocze (cytrynian), data i godz. pobrania: 05-01-2026 08:08 (Hynka18), data i godz. przyj cia: 05-01-2026 09:12			
Czas kaolinowo - kefalinowy (APTT) (G11)			
Czas kaolinowo - kefalinowy (APTT) (G11)	31,6 sek	22,0 — 34,0	PB 03.4-7, wyd.5 z dnia 2018-08-27
RATIO	1,05	0,80 — 1,20	
analizator CS-2500 firmy SYSMEX			
Czas protrombinowy (PT), INR/ (G21)			
INR	0,94	0,80 — 1,20	PB 03.4-5, wyd.6 z dnia 2018-08-27
Czas protrombinowy	11,4 sek	10,0 — 15,0	
Wska nik protrombinowy	106 %	80 — 120	
analizator CS-2500 firmy SYSMEX			

Biochemia

Nazwa badania	Wynik badania	Zakres referencyjny	Dokumenty odniesienia
Materiał: Krew ylna, surowica, data i godz. pobrania: 05-01-2026 08:08 (Hynka18), data i godz. przyj cia: 05-01-2026 09:13			
Lipoproteina a - Lp(a) (M69)	< 7,00 nmol/l	Zgodnie z zaleceniami PTL 2024: < 75 Na czczo i nie na czczo, Ryzyko sercowo-naczyniowe: umiarkowane 75-125 nmol/l du e >125-450 nmol/l bardzo du e >450 nmol/l	Instrukcja Roche, wyd. 2024-11 v6.0 PL

Badanie wykonano na analizatorze Cobas Pro metod spektrofotometryczn . Uwaga: zmiana warto ci referencyjnych od dnia 07.08.2025r.

Bilirubina całkowita (I89)	0,20 mg/dL	< 1,20	Instrukcja Roche, wyd. 2025-03 v1.0 PL
----------------------------	------------	--------	--

Badanie wykonano na analizatorze Cobas Pro metod spektrofotometryczn . Uwaga: zmiana warto ci referencyjnych od dnia 21.10.2024r.

Dehydrogenaza mleczanowa (LDH) (K33)	123 U/L	< 250	Instrukcja Roche, wyd. 2025-02 v8.0 PL
--------------------------------------	---------	-------	--

Badanie wykonano na analizatorze Cobas Pro metod spektrofotometryczn . Uwaga: zmiana warto ci referencyjnych od dnia 21.10.2024r.

Gamma-glutamylotranspeptydaza (GGTP) (L31)	14 U/L	< 60	Instrukcja Roche, wyd. 2025-01 v7.0 PL
--	--------	------	--

Badanie wykonano na analizatorze Cobas Pro metod spektrofotometryczn . Uwaga: zmiana warto ci referencyjnych od dnia 21.10.2024r.

ASO (test ilo ciowy)	↑ 209 IU/mL	< 200	Instrukcja Roche, wyd. 2024-03 v6.0 PL
----------------------	-------------	-------	--

Badanie wykonano metod immunoturbidymetryczn na aparacie CobasPro firmy Roche. Uwaga: zmiana warto ci referencyjnych od dnia 21.10.2024r.

Immunochemia

Nazwa badania	Wynik badania	Zakres referencyjny	Dokumenty odniesienia
Materiał: Krew ylna, surowica, data i godz. pobrania: 05-01-2026 08:08 (Hynka18), data i godz. przyj cia: 05-01-2026 09:13			
P/c antytyreoglobulinowe (ATG) (O18)	13,10 IU/ml	< 115,0	Instrukcja Roche, wyd. 2024-03 v3.0 PL
Badanie wykonano na analizatorze Cobas Pro metod elektrochemiluminescencji (ECLIA). Uwaga: zmiana warto ci referencyjnych od dnia 21.10.2024r.			
P/c przeciw peroksydazie tarczycowej (ATPO) (O09)	12,30 IU/ml	< 34,0	Instrukcja Roche, wyd. 2022-05 v8.0 PL
Badanie wykonano na analizatorze Cobas Pro metod elektrochemiluminescencji (ECLIA). Uwaga: zmiana warto ci referencyjnych od dnia 21.10.2024r.			
HCG-ONK Gonadotropina kosmówkowa (B-HCG) marker nowotworowy (L47)	< 0,200 mIU/mL	< 2,60	Instrukcja Roche, wyd. 2024-04 v8.0 PL

Badanie wykonano na analizatorze Cobas Pro metod elektrochemiluminescencji (ECLIA). Uwaga: zmiana warto ci referencyjnych od dnia 21.10.2024r.

Materiał: Krew ylna, surowica, data i godz. pobrania: 05-01-2026 08:08, data i godz. przyj cia: 05-01-2026 09:13

Estradiol (E2) (K99)	141 pmol/l	41 — 159	Instrukcja Roche, wyd. 2023-09 v10.0 PL
----------------------	------------	----------	---

Badanie wykonano metod elektrochemiluminescencji (ECLIA) na aparacie CobasPro firmy Roche. Uwaga: zmiana warto ci referencyjnych od dnia 21.10.2024r.



Troka Paweł

PESEL: 91021407790
Data urodzenia: 14-02-1991
Adres: nie podano
Ident. pacjenta: 193744
Płe : m czyzna
Ident. dokumentu zlecenia: AL44923204
Nr/data w ksi dze prac. diagn.: 722 / 05-01-2026

Zleceniodawca: SKLEP INTERNETOWY L. GDYNIA
POWSTANIA STYCZNIOWEGO
Miejsce odesłania wyniku: Zleceniodawca
Lekarz zlecaj cy: Brak Mo liwo ci Identyfikacji Lekarza
Data i godz. rejestracji zlecenia: 05-01-2026 08:08
Data wykonania badania: 05-01-2026

Immunochemia - c.d.

Nazwa badania	Wynik badania	Zakres referencyjny	Dokumenty odniesienia
Materiał: Krew ylna, surowica, data i godz. pobrania: 05-01-2026 08:08, data i godz. przyj cia: 05-01-2026 09:13			
Folikulotropina (FSH) (L65)	3,0 mIU/mL	1,5 — 12,4	Instrukcja Roche, wyd. 2024-06 v4.0 PL
Badanie wykonano na analizatorze Cobas Pro metod elektrochemiluminescencji (ECLIA). Uwaga: zmiana warto ci referencyjnych od dnia 21.10.2024r.			
Luteotropina (LH) (L67)	↑ 10,20 mIU/ml	1,70 — 8,60	Instrukcja Roche, wyd. 2024-01 v9.0 PL
Badanie wykonano na analizatorze Cobas Pro metod elektrochemiluminescencji (ECLIA). Uwaga: zmiana warto ci referencyjnych od dnia 21.10.2024r.			
Progesteron (N55)	↑ 1,390 nmol/l	< 0,474	Instrukcja Roche, wyd. 2024-04 v9.0 PL
Badanie wykonano metod elektrochemiluminescencji (ECLIA) na aparacie CobasPro firmy Roche. Uwaga: zmiana warto ci referencyjnych od dnia 21.10.2024r.			
PRL (Prolaktyna) (N59)	↑ 24,00 ng/mL	4,04 — 15,20	Instrukcja Roche, wyd. 2022-07 v6.0 PL
Badanie wykonano na analizatorze Cobas Pro metod elektrochemiluminescencji (ECLIA). Uwaga: zmiana warto ci referencyjnych od dnia 21.10.2024r.			
Alfa - fetoproteina (AFP) (L07)	2,84 ng/ml	<7,0 ng/ml UWAGA: Powy sze warto ci referencyjne nie odnosz si do kobiet ci arnych i noworodków.	Instrukcja Roche, wyd. 2024-11 v4.0 PL
Badanie wykonano na analizatorze Cobas Pro metod elektrochemiluminescencji (ECLIA). Uwaga: zmiana warto ci referencyjnych od dnia 21.10.2024r.			
CA 19-9 (I45)	3,8 U/ml	< 34,0	Instrukcja Roche, wyd. 2024-06 v8.0 PL
Badanie wykonano na analizatorze Cobas Pro metod elektrochemiluminescencji (ECLIA). Uwaga: zmiana warto ci referencyjnych od dnia 21.10.2024r.			
CEA (I53)	2,9 ng/mL	Dla niepal cych <=5,0 ng/mL Dla pal cych <=6,5 ng/mL	Instrukcja Roche, wyd. 2024-04 v7.0 PL
Badanie wykonano na analizatorze Cobas Pro metod elektrochemiluminescencji (ECLIA). Uwaga: zmiana warto ci referencyjnych od dnia 21.10.2024r.			
PSA całkowity (metoda ECLIA)	0,16 ng/mL	< 4,0	Instrukcja Roche, wyd. 2024-07 v7.0 PL
Badanie wykonano na analizatorze Cobas Pro metod elektrochemiluminescencji (ECLIA). Uwaga: zmiana metody od dnia 21.10.2024r.			
HBs - p/c przeciw HBs (WZW typu B) (V42)	221,00 IU/l	< 10 IU/l - ujemny ≥ 10 IU/l - dodatni	Instrukcja Roche, wyd. 2021-05 v2.0 PL
Badanie wykonano na analizatorze Cobas Pro metod elektrochemiluminescencji (ECLIA). Uwaga: zmiana warto ci referencyjnych od dnia 21.10.2024r.			
HCV - p/c przeciw HCV (WZW typu C)	niereaktywny	niereaktywny	Instrukcja Roche, wyd. 2024-08 v1.0 PL
Badanie wykonano na analizatorze Cobas Pro metod elektrochemiluminescencji (ECLIA).			

Wynik bada specjalistycznych

Nazwa badania	Wynik badania	Zakres referencyjny	Dokumenty odniesienia
Materiał: Krew ylna, surowica, data i godz. pobrania: 05-01-2026 08:08, data i godz. przyj cia: 05-01-2026 09:13			
Chlamydia trachomatis - p/c IgG (S73) (Krew ylna, surowica)			
Chlamydia trachomatis - p/c IgG (S73)	< 5,0 AU/ml	< 9 ujemny ≥9 - 11 w tplywy ≥11 dodatni	Instrukcja DiaSorin, wyd. 2024-03 v11.0 PL

WR

Nazwa badania	Wynik badania	Zakres referencyjny	Wykonanie	Dokumenty odniesienia
Materiał: Krew ylna, surowica, data i godz. pobrania: 05-01-2026 08:08, data i godz. przyj cia: 05-01-2026 09:13				
Test kitowy - przesiewowy (WR)	niereaktywny	niereaktywny	b2 - 10:56 05-01-2026	Instrukcja Roche, wyd. 2021-06 v1.0 PL
Badanie wykonano metod elektrochemiluminescencji (ECLIA) na aparacie CobasPro firmy Roche. Uwaga: wyniki reaktywne nale y zweryfikowa testem potwierdzenia WR TEST POTWIERDZENIA (RPR+TPHA) Uwaga: zmiana metody od dnia 21.10.2024r.				

Skład PK-METR: Kadm w moczu,Nikiel w moczu,Chrom w moczu,Mied w moczu,Arsen w moczu
Skład MIK-JEL: Glifosat w moczu,ORGANIX GASTRO test dysbiozy
Skład PKCHPR: Opryszczka, wirus HSV typ 1/2, przeciwciała IgM,Chlamydia trachomatis przeciwciała IgG,Chlamydia trachomatis przeciwciała IgM,HIV test przesiewowy (przeciwciała przeciwko anty-HIV i antygen p2



6234134714

Sprawozdanie z badań laboratoryjnych - c.d.

Troka Paweł

PESEL: 91021407790

Data urodzenia: 14-02-1991

Adres: nie podano

Ident. pacjenta: 193744

Płeć: m. czyżna

Ident. dokumentu zlecenia: AL44923204

Nr/data w księdze prac. diagn.: 722 / 05-01-2026

Zleceniodawca: SKLEP INTERNETOWY L. GDYNIA
POWSTANIA STYCZNIOWEGO

Miejsce odesłania wyniku: Zleceniodawca

Lekarz zlecający: Brak Możliwość Identyfikacji Lekarza

Data i godz. rejestracji zlecenia: 05-01-2026 08:08

Data wykonania badania: 05-01-2026

Wyniki w późniejszym terminie

Arsen w moczu	Czas oczekiwania na wynik do 11 dni roboczych
Kadm w moczu (P43)	Czas oczekiwania na wynik do 13 dni roboczych
Chlamydia trachomatis - p/c IgM (S75)	Czas oczekiwania na wynik do 7 dni roboczych
Chrom w moczu (P19)	Czas oczekiwania na wynik do 13 dni roboczych
Miedź w moczu (G68)	Czas oczekiwania na wynik do 13 dni roboczych
Glifosat – skł. herbicydów w moczu	Czas oczekiwania na wynik do 11 dni roboczych
HSV - wirus opryszczki typ 1/2 p/c IgG (F64)	Czas oczekiwania na wynik do 3 dni roboczych
HSV - wirus opryszczki typ 1/2 p/c IgM (F65)	Czas oczekiwania na wynik do 3 dni roboczych
Nikiel w moczu (P69)	Czas oczekiwania na wynik do 13 dni roboczych
S-100 - marker nowotworowy czerniaka	Czas oczekiwania na wynik do 5 dni roboczych

A – badane cechy i metody akredytowane przez Polskie Centrum Akredytacji; PB - procedura badawcza

Bez pisemnej zgody Laboratorium sprawozdanie z badań nie może być powielane inaczej jak tylko w całości. Wyniki badań odnoszą się wyłącznie do próbek, której rodzaj, data i godzina pobrania, data i godzina przyjęcia do badań są identyfikowane w niniejszym sprawozdaniu.

Identyfikacja pacjenta odbywa się na podstawie pierwszych 9 cyfr kodu kreskowego (licząc od lewej). 10 cyfra jest cyfrą przeznaczoną dla laboratorium. Więcej informacji na stronie: <https://sklep.alablaboratoria.pl/922-przygotowanie-do-badania>.

Wykonali

a - Wielewiecka Joanna
b - Szczerbiak Karolina
c - Smolarska Wiktoria

Zatwierdzili

1 - mgr Gajek-Kalawska Aldona
2 - mgr Karolina Szczerbiak

Niniejszy wydruk jest informacją o sprawozdaniu z badania laboratoryjnego. Sprawozdanie zostało sporządzone w postaci elektronicznej i podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym
autoryzował: diagnosta laboratoryjny Ewelina Gojowska nr PWZDL 20225