Nemocnice s poliklinikou Karviná-Ráj, p. o.

# LABORATORNÍ

# PŘÍRUČKA

HEMATOLOGICKO-TRANSFUZNÍ ODDĚLENÍ

Zpracovala: RNDr. Martina Wijová Platné od: 01. 01. 2022

Schválil: Prim. MUDr. Daniel Janek Vydání: desáté

# 1. Úvod

Vážené kolegyně, vážení kolegové

v této příručce naleznete komplexní informace o činnosti laboratoří Hematologicko-transfuzního oddělení. Je určena všem zdravotníkům a poskytuje popis přípravy pacienta, odběru vzorků a všech námi nabízených vyšetření. Obsah laboratorní příručky byl koncipován v souladu s normou ČSN EN ISO 15189:2013.

Doufáme, že tato příručka přispěje ke zkvalitnění naší vzájemné spolupráce.

Kolektiv hematologicko-transfuzního oddělení

# 2. OBSAH

1.	Úvod .		2				
2.	Obsah	ah3					
3.	Inform	formace o laboratoři5					
	3.1. Identifikace laboratoře a důležité údaje						
	3.2.	Základní informace o laboratoři	5				
	3.3.	Zaměření laboratoře	5				
	3.4.	Úroveň a stav akreditace pracoviště	5				
	3.5.	Organizace laboratoře, vnitřní členění	6				
		Spektrum nabízených služeb					
4.	Manuá	il pro odběr primárních vzorků	7				
	4.1.	Základní informace	7				
	4.2.	Požadavkové listy (žádanky)	7				
		4.2.1. Základní identifikační znaky žádanky	7				
		4.2.2. Žádanka o transfuzní přípravek	7				
		Ústní (telefonické) požadavky na vyšetření					
	4.4.	Používaný odběrový systém	9				
	4.5.	Identifikace pacienta na žádance a označení vzorku	9				
		4.5.1. Vzorek pro předtransfuzní vyšetření	9				
		4.5.2. Informovaný souhlas					
	4.6.	Příprava pacienta před vyšetřením, odběr vzorku					
		4.6.1. Příprava pacienta na odběr					
		4.6.2. Pokyny k žilnímu odběru krve					
		4.6.3. Záznam o odběru					
		4.6.4. Množství vzorku					
		<b>4.6.5.</b> Doporučené pořadí odběrů z jednoho vpichu					
		Nezbytné operace se vzorkem, stabilita, transport					
		Hlavní chyby při odběrech krve					
5.		ılytické procesy v laboratoři					
		Příjem žádanek a vzorků					
_		Kritéria pro přijetí nebo odmítnutí vadných (kolizních) primárních vzorků					
6.	-	ání výsledků a komunikace s laboratoří					
	6.1. Hlášení výsledků v kritických intervalech						
	6.2.	<b>6.2.</b> Informace o formách vydávaných výsledků, typech nálezů a laboratorních zpráv					
		6.2.1. Výsledkový list					
		6.2.2. Vydávání výsledků přímo pacientům					
		6.2.3. Telefonické hlášení výsledků					
		Změny výsledků a nálezů					
		Intervaly od dodání vzorku k vydání výsledku					
		Způsob řešení stížností					
	6.6.	Konzultační činnost	1/				

7.	Abece	dní seznam vyšetření	18
	7.1.	Laboratoř hematologie	18
	7.2.	Laboratoř koagulace	27
	<i>7.3</i> .	Laboratoř imunologie	35
		7.3.1. Infekční sérologie	44
	7.4.	Laboratoř imunohematologie	47
	7.5.	Laboratoř virologie	50
8.	Použit	é zkratky	52
9.	Jmenn	y rejstřík vyšetření	54
		у	
		<b>1.</b> Žádanky	

#### 3. INFORMACE O LABORATOŘI

#### 3.1. Identifikace laboratore a důležité údaje

Název organizace	Nemocnice s poliklinikou Ka	rvin	á-Ráj, p.o.	
Adresa	Vydmuchov 399/5, 734 12 Karviná-Ráj			
Typ organizace	Příspěvková organizace			
Telefon	<b>5</b> 596 383 111			
E-mail	nspka@nspka.cz hto@r	nspka	<u>a.cz</u>	
Internetové stránky	www.nspka.cz			
Název laboratoře	Hematologicko-transfuzní oddělení			
Okruh působnosti	Pro akutní a neakutní lůžkovou péči, pro ambulantní zařízení			antní zařízení
Vedoucí oddělení	Prim. MUDr. Daniel Janek \$\frac{1}{20}\$ 596 383 308 <a href="mailto:janek@nspka.cz">janek@nspka.cz</a>			janek@nspka.cz
Zástupce vedoucího odd.	MUDr. Jolanta Macurová	<b>*</b>	596 383 588	macurova@nspka.cz
Vedoucí laborant	Mgr. Adéla Zálešáková		596 383 572	zalesakova.adela@nspka.cz
VŠ nelékař	Mgr. Petra Amborská	<b>*</b>	596 383 571	amborska@nspka.cz
VŠ nelékař	RNDr. Martina Wijová	<b>*</b>	596 383 572	wijova@nspka.cz
Metrolog/technik	Mgr. Vladimíra Rozsypalov	<b>*</b>	596 383 356	zembova@nspka.cz
Manažer kvality	RNDr. Martina Wijová	<b>*</b>	596 383 572	wijova@nspka.cz

#### 3.2. Základní informace o laboratoři

Hematologicko-transfuzní oddělení (HTO) tvoří jeden organizační celek, tvořený hematologickými laboratořemi, pracovištěm transfuzní služby a alergologicko-imunologickou laboratoří.

#### 3.3. Zaměření laboratoře

HTO provádí hematologické, imunohematologické a virologické vyšetření pro pacienty a dárce krve. Dále koagulační vyšetření a vyšetření imunity.

HTO je akreditovaným pracovištěm pro specializační vzdělávání lékařů a je držitelem povolení pro vyšetřování HIV.

# 3.4. Úroveň a stav akreditace pracoviště

V roce 2012 prošlo HTO úspěšně procesem akreditace podle normy ČSN EN ISO 15189:2013 v návaznosti na ČSN EN ISO 9001:2016, které oddělení získalo v listopadu 2004. V březnu 2008 udělilo Ministerstvo zdravotnictví ČR hematologicko-transfuznímu oddělení NsP Karviná Ráj, p.o. akreditaci pro specializační vzdělávání lékařů v oboru Hematologie a transfuzní lékařství. V červenci 2001 získalo HTO od Ministerstva zdravotnictví ČR povolení pro vyšetřování HIV.

Seznam akreditovaných metod (norma ISO 15189) je uvedeny na <a href="https://www.cai.cz/?subjekt=8209-nemocnice-s-poliklinikou-karvina-raj-prispevkova-organizace">https://www.cai.cz/?subjekt=8209-nemocnice-s-poliklinikou-karvina-raj-prispevkova-organizace</a>

# 3.5. Organizace laboratoře, vnitřní členění

Název laboratoře		Hematologicko-transfuzní oddělení		
Adresa	Vydmuchov 399/5, 734 12 Karviná-Ráj			
Umístění	Hen	natologie - 1. pat	ro hlavní budovy	
	Bud	ova transfuzního	oddělení	
Laboratorní příjem		596 383 <b>498</b>		
Laboratoř hematologie		596 383 <b>246</b>	(Mgr. Petra Amborská)	
Laboratoř koagulace		596 383 <b>630</b>	(Mgr. Petra Amborská)	
Laboratoř kontroly kvality		596 383 <b>516</b>	(Mgr. Vladimíra Rozsypalová)	
Laboratoř imunologie		596 383 <b>233</b>	(RNDr. Martina Wijová)	
Laboratoř virologie		596 383 <b>309</b>	(Mgr. Petra Amborská)	
Laboratoř imunohematologie		596 383 <b>418</b>	(Mgr. Petra Amborská)	
Krevní banka		596 383 <b>131</b>	(Mgr. Petra Amborská)	
Příjem materiálu a provozní		po - pá: 6:30 - 15:00 - Hematologická laboratoř (hlavní budova)		
doba (nepřetržitý provoz)	po - pá: 15:00 - 6:30/so + ne - Krevní banka (transfuzní odd.)			

# 3.6. Spektrum nabízených služeb

# HTO poskytuje:

- základní hematologické vyšetření
- základní a nadstandardní koagulační vyšetření
- vyšetření punktátů, dialyzátů
- imunohematologické vyšetření
- vyšetření HIV, HBsAg, anti-HCV, syfilis
- imunologická vyšetření
- konzultace

Popis veškerých vyšetření naleznete v kapitole 7.

#### 4. MANUÁL PRO ODBĚR PRIMÁRNÍCH VZORKŮ

#### 4.1. Základní informace

Základní informace o odběrech primárních vzorků naleznete u jednotlivých vyšetření v bodě 6. *Abecední seznam vyšetření*.

Laboratoř přijímá pouze správně vyplněné žádanky a správně popsaný primární vzorek.

#### 4.2. Požadavkové listy (žádanky)

Primární vzorek musí být doprovázen správně vyplněnou a nezaměnitelnou žádankou. Žádanky mohou být vygenerované z NIS, nebo může být použit některý z formulářů HTO (viz 10. Přílohy, 10.1. Žádanky), popř. lze použít i výměnný list, za předpokladu, že obsahuje všechny základní identifikační znaky (viz 4.2.1.).

#### 4.2.1. Základní identifikační znaky žádanky

# Primární vzorek je provázen nezaměnitelnou (dokonale čitelnou) žádankou, která obsahuje:

- jméno a příjmení pacienta
- rodné číslo (příp. smluvní) pacienta
- pohlaví a datum narození (pokud nelze vyčíst z rodného čísla)
- pojišťovna
- diagnóza
- datum a čas odběru
- identifikace žadatele (ústav, oddělení, IČP, IČZ, odbornost nejsou-li tyto údaje vyplněny v horní části žádanky, musí je obsahovat razítko)
- otisk razítka žadatele obsahující IČP nebo IČZ
- kontakt na žadatele (adresa nebo telefon pokud není na razítku)
- jméno lékaře
- podpis lékaře
- jméno osoby, která provedla odběr
- požadovaná laboratorní vyšetření
- u koagulačního vyšetření je nutno uvést případnou antikoagulační (antitrombotickou) terapii

Pokud požadujete urgentní provedení vyšetření, je nutné označit žádanku jako **Statim** nebo **S**. Žádanka neoznačená jako Statim je automaticky vyšetřována v režimu Rutina.

# 4.2.2. Žádanka o transfuzní přípravek

Žádanka o transfuzní přípravek musí obsahovat údaje dané platnou legislativou. Pří žádosti o transfuzní přípravek musí být použit buď formulář *Žádanka o isoserologické vyšetření a o transfuzní přípravky* nebo musí být vygenerovaná z programu *Efektivní transfuzní terapie.* **V obou případech musí obsahovat minimálně**:

- jméno, příjmení a rodné číslo, zdravotní pojišťovna pacienta
- diagnóza
- dostupné údaje z imunohematologické anamnézy (předchozí transfúze, imunní protilátky, potransfuzní reakce, těhotenství, aborty)

- množství a typ transfuzního přípravku, případně požadavek na deleukotizaci, promytí, ozáření atd.
- naléhavost požadavku (vitální indikace/statim/rutina, případně datum a hodina požadované transfuze
- razítko oddělení (IČP a odbornost)
- jmenovka a podpis lékaře, který transfuzi indikuje a ručí za správnost údajů na žádance
- datum a čas odběru vzorku k předtransfuznímu vyšetření
- jmenovka a podpis pracovníka provádějícího odběr vzorku, který ručí za správnost údajů na zkumavce

U požadavku na okamžité vydání (**VITÁLNÍ INDIKACE**) jsou vydávány erytrocytární přípravky krevní skupiny 0 Rh(D) negativní a plazma (event. trombocytární přípravky) krevní skupiny AB bez provedené křížové zkoušky

U požadavků na předností vydání (**STATIM**) je provedena kompletní zkouška kompatibility přednostně mimo plánovanou sérii vyšetření

Žádanka neoznačená jako **Statim/Vitální indikace** je automaticky vyšetřována v režimu Rutina.

# 4.3. Ústní (telefonické) požadavky na vyšetření a dodatečná vyšetření

Laboratoř akceptuje ústní nebo telefonické doobjednání vyšetření z již dříve dodaného vzorku. Pokud uplyne časový interval, ve kterém je zajištěna stabilita analytu ve vzorku, je vyžádán nový odběr. Oddělení je povinno doručit do laboratoře řádně vyplněnou žádanku s tímto dodatečně objednaným vyšetřením.

Laboratoř uchovává vyšetřené vzorky pouze po provedení křížového pokusu po vyšetření autoimunity a infekční sérologie (7 dní).

Vyšetření	Možnost doobjednání	
Krevní obraz	do 5 hodin od odběru	
Mikroskopický diferenciál	do 5 hodin od odběru	
Koagulace	do 4 hodin od odběru	
anti-Xa	do 2 hodiny od odběru	
Imunohematologie	do 14 °° v den odběru	
Virologie	do 14 °° v den odběru	

#### 4.4. Používaný odběrový systém

	Otevřený systém	Uzavřený sys. Vacutainer	Uzavřený sys. Venosafe	Uzavřený sys. Sarstedt	Použití	
Srážlivá	bílý uzávěr	červený uzávěr	červený uzávěr		bílý uzávěr	Imumalagia
krev		zlatý uzávěr		zlatý uzávěr	Imunologie	
K₂EDTA		fialový uzávěr	fialový uzávěr	červený uzávěr	Hematologie Punktáty	
K₂EDTA		6 ml fialový uzávěr			Předtransfúzní vyšetření Imunohematologie Virologie	
K₃EDTA	zelený uzávěr	fialový uzávěr	fialový uzávěr		Hematologie Punktáty	
Citrát sodný	žlutý uzávěr	modrý uzávěr 3,2 %	modrý uzávěr 3,2 %	zelený uzávěr 3,2 %	Koagulace	
Haparin litný/ sodný		zelený uzávěr	zelený uzávěr	oranžový uzávěr	Imunologie	

Likvor a peritoneální dialyzát se odebírá do zkumavek bez přísad.

# 4.5. Identifikace pacienta na žádance a označení vzorku

# Do laboratoří HTO jsou přijímány řádně označené vzorky:

- jméno a příjmení pacienta
- rodné číslo (příp. smluvní) pacienta
- vzorky musí být doprovázeny řádně vyplněnou nezaměnitelnou žádankou (viz 4.2.1.)

# 4.5.1. Vzorek pro předtransfuzní vyšetření

Vzorek pro předtransfuzní vyšetření musí obsahovat údaje dané platnou legislativou. Vzorek nesrážlivé krve o stanoveném objemu, řádně označený štítkem, který *obsahuje minimálně tyto údaje* v čitelné formě:

- jméno a příjmení pacienta (resp. jiná jednoznačná identifikace)
- rodné číslo pacienta
- oddělení, kde je pacient hospitalizován
- datum odběru předtransfuzního vzorku
- zkumavka musí být štítkem označena předem, před odběrem sestra ověřuje identifikaci pacienta
- vzorky musí být doprovázeny řádně vyplněnou nezaměnitelnou žádankou (viz 4.2.2.)

# 4.5.2. Informovaný souhlas

Dle platné legislativy je u vyšetření HIV nutné, aby pacient podepsal informovaný souhlas.

# 4.6. Příprava pacienta před vyšetřením, odběr vzorku

#### 4.6.1. Příprava pacienta na odběr

Odběry žilní krve je vhodné provést ráno nalačno. Pacient by neměl jíst 12 hodin před odběrem. Den před odběrem by se měl vyvarovat tučných jídel a zvýšené fyzické aktivity. Před samotným odběrem by měl pacient vypít zhruba 250 ml čaje nebo vody.

#### 4.6.2. Pokyny k žilnímu odběru krve

- příprava materiálu a příslušné dokumentace
- identifikace nemocného dotaz na jméno a příjmení, popř. rok narození. Hospitalizovaní pacienti mají plastové náramky se jménem a rodným číslem. U nemocných neschopných spolupráce identifikaci verifikuje sestra, případně příbuzní pacienta.
- ověření dodržení potřebných dietních omezení
- ověření, zda pacient užívá léky nebo zda vysadil léky nebo kdy naposled lék užil
- kontrola dostupnosti všech pomůcek potřebných pro odběr
- seznámení pacienta s postupem odběru
- zajištění vhodné polohy paže (natažená pozice bez pokrčení v lokti)
- kontrola identifikačních údajů na zkumavkách
- kontrola kvality jehel a zkumavek
- aplikace turniketu (škrtidla), maximálně 1 minutu opakované použití je možné nejdříve za 2 minuty
- kontrola kvality žilního systému v loketní jamce s ohledem na hematomy, zhojené spáleniny, parenterální terapii, zavedené kanyly
- dezinfekce místa vpichu, po dezinfekci je nutné kůži nechat oschnout (prevence hemolýzy vzorku)
- provedení odběru
- místo vpichu i s jehlou se zakryje čtverečkem buničiny, na který se jemně tlačí a pomalým tahem se odstraní jehla z rány
- místo vpichu se nakonec obvykle přelepí náplastí
- použitý materiál se likviduje v souladu s "Metodickým doporučením k nakládání s odpady ze zdravotnictví – z nemocnic a ostatních zdravotnických zařízení nebo jim podobných zařízení " vydaným Ministerstvem životního prostředí

#### Uzavřený (vakuový) systém

Při použití vakuových systémů se vloží vhodná jehla do adaptéru, palcem ve vzdálenosti 2 až 5 cm pod místem odběru se stabilizuje poloha žíly, provede se venepunkce a teprve potom se postupně nasazují vhodné zkumavky. Vakuová zkumavka se nesmí nasadit na vnitřní jehlu adaptéru před venepunkcí, protože se poruší vakuum ve zkumavce. Jakmile krev začne pomocí vakua vtékat do zkumavky, lze odstranit turniket. Je-li ve vakuované zkumavce protisrážlivé nebo stabilizační činidlo, musí se zabránit styku tohoto činidla s víčkem zkumavky nebo případnému zpětnému nasátí krve s činidlem do žilního systému. Vakuum ve

zkumavce zajistí jak přiměřené naplnění zkumavky, tak dostatečný poměr krve a protisrážlivého činidla. Zkumavky s protisrážlivým činidlem je nutno po naplnění krví lehce promíchat.

#### Otevřený systém

Použití otevřeného systému se již nedoporučuje, protože bývá ovlivněna kvalita vzorku a tím dochází ke zkreslení výsledků.

#### 4.6.3. Záznam o odběru

Každá odebírající osoba by měla učinit o provedeném odběru záznam. Součásti záznamu má být jméno odebírající osoby, datum a čas odběru. Pro tento záznam lze použít žádanku o vyšetření.

#### 4.6.4. Množství vzorku

Vyšetření	Množství vzorku	Přísada
Hematologie	1 - 3 ml	K₂EDTA/K₃EDTA
Základní koagulace	1 - 3 ml	citrát sodný (1:9)!!!
Nadstandardní koagulace	10 - 15 ml	citrát sodný (1:9)!!!
Předtransfuzní vyšetření	6 ml	K₂EDTA/K₃EDTA
Imunologie	6 - 12 ml	bez přísad
Imunohematologie	6 ml	K₂EDTA/K₃EDT)
Virologie	6 ml	K₂EDTA/K₃EDTA
Fagocytoza + INT	7 ml	heparin litný/sodný
Likvor	1 ml	bez přísad
Peritoneální dialyzát	5 ml	bez přísad
Punktáty	2 ml	K₂EDTA/K₃EDTA

#### 4.6.5. Doporučené pořadí odběrů z jednoho vpichu

- zkumavka pro hemokultury
- zkumavky bez přísad
- zkumavky pro koagulaci
- ostatní zkumavky s přísadami

# 4.7. Nezbytné operace se vzorkem, stabilita, transport

Žádanky ani vnější strana zkumavky nesmí být kontaminovány biologickým materiálem. Dokumentace k materiálu je do laboratoře dopravována tak, aby se při vylití nebo rozbití zkumavky neznehodnotila.

Transport primárních vzorků si zajišťují oddělení nebo ambulance samy, soukromé ambulance využívají svozovou službu (transport vzorků nepřesáhne 2 hodiny). Vzorky se transportují při pokojové teplotě, přičemž vzorek musí být oddělen od žádanky, aby nedošlo k jejímu potřísnění

biologickým materiálem. Vzorky se transportují ve vertikální poloze v uzavřeném boxu označeném symbolem biohazard. Do transportu se vzorky skladují při teplotě 15-25°C.

Pokud nelze doručit vzorek do laboratoře včas (viz stabilita vzorku), je možné oddělit plazmu nebo sérum a v zamraženém stavu zaslat do laboratoře. V tomto případě, by se měl žadatel informovat v laboratoři o podmínkách správného transportu.

Veškeré nesrovnalosti týkající se odebraného materiálu nebo dokumentace řeší pracovník laboratoře ihned se zdravotnickým personálem příslušného oddělení nebo ambulance.

Primární vzorky by měly být do laboratoře dodány co nejdříve po odběru, aby byly dodrženy požadavky na časové limity pro stabilitu analytů (viz kapitoly 4.3. a 7.)

# 4.8. Hlavní chyby při odběru krve

#### Chyby při přípravě pacienta

- pacient nebyl nalačno
- v době odběru anebo těsně před odběrem dostal pacient infúzi
- vzorek byl odebrán přes katétr nebo kanylu
- odběr nebyl proveden ráno nebo byla zvolena nevhodná doba odběru (některé hodnoty vyšetření během dne kolísají)
- odběr byl proveden po mimořádné fyzické zátěži
- pacient dlouho před odběrem nic nejedl a nepil (výsledky jsou ovlivněny dehydratací)

# Chyby způsobené nesprávným použitím škrtidla

Dlouhodobé stažení paže nebo nadměrné cvičení se zataženou paží před odběrem vede ke změnám poměrů tělesných tekutin v zatažené paži.

#### Chyby vedoucí k hemolýze vzorku

Látky z hemolyzovaných erytrocytů nebo zbarvení séra (plazmy) interferuje s řadou vyšetřovacích postupů. *Hemolýzu může způsobit:* 

- znečištění jehly nebo pokožky stopami ještě tekutého dezinfekčního prostředku
- znečištění skla, injekční stříkačky nebo jehly stopami saponátů
- použití příliš tenké jehly, přes kterou se krev násilně nasává
- prudké třepání zkumavkou se vzorkem
- obtížná venepunkce
- prodloužení doby mezi odběrem a dodáním do laboratoře
- použití nesprávné koncentrace protisrážlivého činidla
- vstřikování krve do zkumavky přes jehlu
- uskladnění plné krve v lednici při teplotě nižší než 4°C
- použití vlhké odběrové soupravy

#### Chyby při skladování a transportu

- použily se nevhodné zkumavky
- 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
- krev byla vystavena teplu, přímému slunečnímu světlu nebo chladu (méně než 4°C)

# Vliv infuzní terapie

Aby nebyl vzorek kontaminován (zředěn) infuzí nebo heparinovým zámkem, nedoporučuje se odběr krve z katétru, který je určen pro podávání nitrožilní výživy. Bezpečným způsobem je odebrání žilní krve z opačné končetiny, než je zaveden katétr infuze.

Odběr se provádí nejdříve hodinu po podání infuze.

# Odběry z centrálních katétrů a kanyl

První odebraná zkumavka se zlikviduje.

### 5. Preanalytické procesy v laboratoři

Preanalytická fáze má významný podíl na spolehlivosti a správnosti laboratorního vyšetření. Zahrnuje veškeré procesy před vlastním analytickým stanovením. Je zdrojem preanalytické variability laboratorního výsledku.

#### 5.1. Příjem žádanek a vzorků

Příjem primárních vzorků se provádí buď v hematologických laboratořích nebo na transfuzním oddělení.

Příjem materiálu	Provozní doba	
Hematologické laboratoře	po - pá 6:30 - 14:45	
Krevní banka (transfuzní odd.)	po - pá 14:45 - 6:30	
Krevní banka (transfuzní odd.)	so - ne nepřetržitě	
Krevní banka (transfuzní odd.)	svátky nepřetržitě	

Žádanky na imunohematologické vyšetření, na transfuzní přípravky a krevní deriváty jsou přijímány nepřetržitě na transfuzním oddělení, proto je prosím nenoste do hematologických laboratoří.

Vzorek musí být správně odebraný a popsaný, viditelně nepoškozený a nepotřísněný biologickým materiálem, doprovázený správně vyplněnou a nepotřísněnou žádankou. V případě jakékoliv chyby nebo nejasnosti pracovník laboratoře informuje žádající oddělení nebo ambulanci.

Vzorky se předávají vždy osobně pracovníkům laboratoře.

#### 5.2. Kritéria pro přijetí nebo odmítnutí vadných (kolizních) primárních vzorků

Událost	Materiál	Postup
Zásadní rozpor mezi označením vzorku a žádanky	<b>NENÍ</b> přijat	Telefonicky je informován žadatel
Dodán pouze vzorek bez žádanky	<b>JE</b> přijat	Telefonicky vyžádána žádanka
Dodána žádanka bez vzorku		Telefonicky vyžádán vzorek
Dodán nepopsaný vzorek	<b>NENÍ</b> přijat	Telefonicky je informován žadatel
Teplota během transportu překročila 15-25°C	<b>NENÍ</b> přijat	Telefonicky je informován žadatel
Doba transportu vzorků kurýrem přesáhla 2 hodiny	<b>NENÍ</b> přijat	Telefonicky je informován žadatel
Na žádance chybí některé povinné údaje	<b>JE</b> přijat	Telefonicky je vyžádáno doplnění údajů nebo doručení správně vyplněné žádanky
Nesprávně provedený odběr	<b>NENÍ</b> přijat	Telefonicky je vyžádán nový odběr a nová žádanka
Viditelně špatná kvalita vzorku (sraženiny, špatný typ zkumavky)	<b>NENÍ</b> přijat	Telefonicky je vyžádán nový odběr a nová žádanka
Potřísněná žádanka biologickým materiálem	<b>JE</b> přijat	Telefonicky vyžádána nová žádanka
Porušený obal nebo potřísněná zkumavka	-	Telefonicky je vyžádán nový odběr a nová
	<b>NENÍ</b> přijat	žádanka

V případě vitální indikace, statimu nebo jedinečného vzorku je vzorek bez žádanky ihned zpracován a telefonicky je vyžádána žádanka.

O odmítnutých vadných primárních vzorcích je v laboratořích veden záznam (Nestandardní postupy).

# 6. Vydávání výsledků a komunikace s laboratoří

Výsledky v laboratořích HTO jsou zpracovávány v laboratorním informačním systému (LIS), z něj exportovány do nemocničního informačního systému (NIS). Pro externí žadatele je možno nahlížet na výsledky svých pacientů pomocí programu EDA (Elektronická distribuce A), který provozuje Zdravotní ústav se sídlem v Ostravě. Všechny výsledky jsou v tištěné podobě distribuovány žadatelům.

# 6.1. Hlášení výsledků v kritických intervalech

Pracovníci laboratoře sami hlásí výsledky v situacích:

- výsledek se nachází v kritických mezích (viz tabulka)
- výsledky vyžadující neodkladné oznámení (neočekávané hodnoty)
- zásadní komentář k výsledkům laboratorních vyšetření
- oddělení nebo ambulance požádá o nahlášení výsledků

Do LISu se o každé takovéto události provede záznam, který obsahuje: datum, čas, hlášená událost, jméno pracovníka, kterému bylo hlášení předáno.

Vyšetření	Dolní hranice	Horní hranice	
Krevní obraz			
Hemoglobin	≤ 60 g/l	> 200 g/l > 270 g/l (0 – 3 dny)	
Hematokrit		> 0,7 l/l	
Loukoostu	< 1 . 10 <sup>9</sup> /l a/nebo abs. počet neutrofilů	≥ 20 . 10 <sup>9</sup> /l + významné změny v diferenc. rozpočtu	
Leukocyty	< 0,5 . 10 <sup>9</sup> /l	   ≥ 30 . 10 <sup>9</sup> /l	
Trombocyty	< 20 . 10 <sup>9</sup> /l	> 1000 · 10 <sup>9</sup> /l	
Hodnocení nátěru periferní krve		- blasty, leukemické promyelocyty nebo cizí buňky - paraziti - schistocyty > 10/1000 erytrocytů, u transplantovaných >40	
Koagulace			
PT - R		> 2,0 (bez údajů o léčbě warfarinem)	
PT - INR		> 4,0 (při léčbě warfarinem)	
aPTT - R		> 2,0 (bez údajů o léčbě warfarinem)	
Fibrinogen	< 0,8 g/l		
Antitrombin	< 50 %		
D-dimery		≥ 20,0 mg/l FEU	
Imunohematologie			
PAT	·	tivita u předtransfuzního vyšetření, ení potransfuzní reakce	
Screening potilátek	pozitivita		
Zkouška kompatibility	pozitivita		

Hlášení je nutné především v případě nového laboratorního nálezu, v ostatních případech a u méně urgentních nálezů dle rozhodnutí laborantky příslušné laboratoře.

# 6.2. Informace o formách vydávaných výsledků, typech nálezů a laboratorních zpráv

Uvolňování výsledků v laboratořích HTO probíhá v souladu se stanovisky odborných společností.

### 6.2.1. Výsledkový list

# Výsledkový list z LIS obsahuje:

- identifikaci pacienta jméno, příjmení, rodné číslo (smluvní číslo)
- zdravotní pojišťovnu
- diagnózu
- identifikace oddělení název, IČP, odbornost, adresu
- identifikace laboratoře název, adresa, telefon, e-mail
- datum a čas odběru vzorku, příjmu vzorku, vytištění výsledku
- seznam vyžádaných vyšetření s výsledky (jednotky, referenční meze, hodnocení pokud jsou stanoveny, typ primárního vzorku, akreditační značky)
- textové interpretace výsledků, popř. poznámky
- laboratorní identifikátor vzorku
- jméno a podpis osoby, která autorizovala výsledek

#### 6.2.2. Vydávání výsledků přímo pacientům

Podle "**Charty práv pacientů**" má pacient právo znát svůj výsledek vyšetření. Pacientovi se předává výsledek jen tehdy, pokud o něj sám požádá a identifikuje se. Identifikací pacienta se rozumí předložení průkazu, který je uznáván jako průkaz k identifikaci v ČR (pas, občanský průkaz, řidičský průkaz – ne karta pojištěnce).

V případě, že pacient zplnomocní některou osobu k vyzvednutí svého výsledku, musí tato osoba předložit ověřenou plnou moc od pacienta a tato osoba se musí identifikovat stejným způsobem, jak je to popsáno u identifikace pacienta.

V případě, že pacientem je nezletilá osoba, je možné výsledek vydat pouze jeho rodičům, případně zákonnému zástupci za stejných podmínek, jak je to popsáno u vydání výsledku pacientovi.

Výsledek je vždy zasílán i ordinujícímu lékaři.

### 6.2.3. Telefonická hlášení výsledků

Výsledky lze telefonicky sdělovat zdravotnickým pracovníkům, kteří se podílejí na péči daného pacienta. Nesdělují se telefonicky žádným jiným zdravotnickým a nezdravotnickým pracovníkům ani pacientům. Pokud pracovník laboratoře pochybuje o identifikaci volaného, vyžádá si jeho telefonní číslo a zpětně žadateli zavolá. V případě jakýchkoliv nejasnosti může požádat k telefonu jinou kompetentní osobu. **Krevní skupina** nesmí být sdělována telefonicky.

#### Pracovníci laboratoře sami hlásí výsledky v situacích:

výsledek se nachází v kritických mezích (viz 6.1.)

- výsledky vyžadující neodkladné oznámení
- zásadní komentář k výsledkům laboratorních vyšetření
- oddělení nebo ambulance požádá o nahlášení výsledků

# 6.3. Změny výsledků a nálezů

Změnu identifikačních údajů žádanky provádí pracovník laboratorního příjmu, zdravotní laborant nebo VŠ pracovník.

Změnu již odeslaných výsledků provádí zdravotní laborant nebo VŠ pracovník. Na změnu se vždy telefonicky upozorní dané oddělení nebo ambulance a o nahlášení se provede záznam (datum, čas, jméno pracovníka). Špatný výsledek v papírové podobě musí být laboratoří stažen. Vytiskne se chybný i opravený výsledek a oba se založí. V případě, že samo oddělení požádá o opakování výsledku, je o tom proveden záznam.

Pokud se provádí jakákoliv oprava vpisem, musí zůstat původní záznam čitelný.

Když se žádanka již nevyskytuje v denním seznamu, změnu může provést pouze pracovník s administrátorským přístupem.

Chyby přenesené do NIS, které nejsou schopni odstranit zaměstnanci laboratoře, musí opravit správce NIS.

#### 6.4. Interval od dodání vzorku k vydání výsledků

Podrobné časové údaje k jednotlivým vyšetřením jsou uvedeny v kapitole 7.

U **statimových** vyšetření (krevní obraz, základní koagulace, krevní skupina, zkouška kompatibility, v akutních případech i mikroskopický diferenciál krevního nátěru) vydáváme výsledky nejpozději do **1 hodiny.** 

V případě potřeby je možno se dohodnou s pracovníky jednotlivých laboratoří na urychlení analýzy.

#### 6.5. Způsob řešení stížností

Není-li stížnost přímo určena nebo adresována vedení laboratoře, přijímá ji kterýkoli pracovník laboratoře. Drobnou připomínku k práci laboratoře řeší okamžitě pracovník, který stížnost přijal, je-li to v jeho kompetenci. Jinak předává stížnost vedení laboratoře.

HTO má vypracovanou směrnici (SK-HTO 13) řešící neshody a reklamace. Stížnosti jsou řešeny do jednoho pracovního dne.

#### 6.6. Konzultační činnost

O konzultaci lze požádat na všech laboratorních úsecích. Příslušnou informaci podá vždy kompetentní zdravotnický pracovník.

# 7. ABECEDNÍ SEZNAM VYŠETŘENÍ

#### 7.1. LABORATOŘ HEMATOLOGIE

#### ALKALICKÁ FOSFATÁZA V LEUKOCYTECH

Biologický materiál: nesrážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka s K<sub>2</sub>EDTA nebo K<sub>3</sub>EDTA

**Příjem vzorků:** po – pá 6:30 - 14:45

**Doba odezvy**: do 2 týdnů **Stabilita vzorku**: 5 hodin

Referenční meze:

Parametr	Hodnota
Alkalická fosfatáza	30 – 185

# KREVNÍ OBRAZ (KO)

Biologický materiál: nesrážlivá krev

**Odběrový materiál**: zkumavka s K<sub>2</sub>EDTA nebo K<sub>3</sub>EDTA

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

**Doba odezvy**: Statim do 1 hodiny, Rutina tentýž den

Stabilita vzorku: 5 hodin

Parametry: Leukocyty (WBC)

Hemoglobin (HGB) Erytrocyty (RBC) Hematokrit (HCT)

Střední objem erytrocytů (MCV) Distribuční šíře erytrocytů (RDW)

Trombocyty (PLT)

Střední objem trombocytů (MPV)

Neutrofily (NEU) Lymfocyty (LYM) Monocyty (MONO) Eosinofily (EOS) Basofily (BASO)

Parametr	Věk/Pohlaví	Hodnota počet/l
LEUKOCYTY	0-1 den	9,0 – 34,0 .10 <sup>9</sup>
	2 – 7 dní	5,0 – 21,0 .10 <sup>9</sup>
	8 – 14 dní	5,0 – 20,0 .10 <sup>9</sup>
	2 týdny – 6 měsíců	5,0 – 19,5 .10 <sup>9</sup>
	6 měsíců – 2 roky	6,0 – 17,5 .10 <sup>9</sup>
	2 – 4 roky	5,5 – 17,0 .10 <sup>9</sup>
	4 – 6 let	5,0 – 15,5 .10 <sup>9</sup>
	6 – 8 let	4,5 – 14,5 .10 <sup>9</sup>

8 – 15 let	4,5 – 13,5 .10 <sup>9</sup>
nad 15 let	$4,0 - 10,0.10^9$

Parametr	Věk/Pohlaví	Hodnota v g/l
HEMOGLOBIN	0 – 3 dny	145 – 225
	3 dny – 2 týdny	135 – 215
	2 týdny – 1 měsíc	125 – 205
	1 – 2 měsíce	100 – 180
	2 – 3 měsíce	90 – 140
	3 – 6 měsíců	95 – 135
	6 měsíců – 2 roky	105 – 135
	2 – 6 let	115 – 135
	6 – 12 let	115 – 155
	ženy 12 – 15 let	120 – 160
	muži 12 – 15 let	130 – 160
	ženy nad 15 let	120 – 160
	muži nad 15 let	135 – 175

Parametr	Věk/Pohlaví	Hodnota počet/l
ERYTROCYTY	0 – 3 dny	4,0 – 6,6 .10 <sup>12</sup>
	3 dny – 2 týdny	3,9 - 6,3 .10 <sup>12</sup>
	2 týdny – 1 měsíc	3,6 – 6,2 .10 <sup>12</sup>
	1 – 2 měsíce	3,0 - 5,0 .10 <sup>12</sup>
	2 – 3 měsíce	$2,7 - 4,9 \cdot 10^{12}$
	3 – 6 měsíců	3,1 – 4,5 .10 <sup>12</sup>
	6 měsíců – 2 roky	3,7 - 5,3 .10 <sup>12</sup>
	2 – 6 let	3,9 – 5,3 .10 <sup>12</sup>
	6 – 12 let	4,0 - 5,2 .10 <sup>12</sup>
	ženy 12 – 15 let	4,1 - 5,1 .10 <sup>12</sup>
	muži 12 – 15 let	4,5 – 5,3 .10 <sup>12</sup>
	ženy nad 15 let	3,8 - 5,2 .10 <sup>12</sup>
	muži nad 15 let	4,0 – 5,8 .10 <sup>12</sup>

Parametr	Věk/Pohlaví	Hodnota v I/I
HEMATOKRIT	0 – 3 dny	0,45 – 0,67
	3 dny – 2 týdny	0,42 – 0,66
	2 týdny – 1 měsíc	0,39 – 0,63
	1 – 2 měsíce	0,31 – 0,55
	2 – 3 měsíce	0,28 – 0,42
	3 – 6 měsíců	0,29 – 0,41
	6 měsíců – 2 roky	0,33 – 0,39
	2 – 6 let	0,34 - 0,40

6 – 12 let	0,35 – 0,45
ženy 12 – 15 let	0,36 – 0,46
muži 12 – 15 let	0,37 – 0,49
ženy nad 15 let	0,35 – 0,47
muži nad 15 let	0,40 – 0,50

Parametr	Věk/Pohlaví	Hodnota v fl	
MCV	0 – 3 dny	95 – 121	
	3 dny – 2 týdny	88 – 126	
	2 týdny – 1 měsíc	86 – 124	
	1 – 2 měsíce	85 – 123	
	2 – 3 měsíce	77 – 115	
	3 – 6 měsíců	74 – 108	
	6 měsíců – 2 roky	70 – 86	
	2 – 6 let	75 – 87	
	6 – 12 let	77 – 95	
	muži 12 – 15 let	78 – 102	
	ženy 12 – 15 let	78 – 98	
	nad 15 let	82 – 98	

Parametr		Hodnota v %
RDW	0 – 15 let	11,5 – 14,5
	nad 15 let	10,0 – 15,2

Parametr	Věk/Pohlaví	Hodnota počet/l
Trombocyty	0 – 15 let	150 – 450 .10 <sup>9</sup>
	nad 15 let	150 – 400 .10 <sup>9</sup>

Parametr	Hodnota v fl
MPV	7,8 - 12,8

Parametr	Věk/Pohlaví	Hodnota v %	Hodnota .10 <sup>9</sup> /l
NEUTROFILY	0-1 den	51 – 78	4,6 – 24,0
	2 – 7 dní	35 – 55	1,8 – 11,0
	8 – 14 dní	30 – 50	1,5 – 10,0
	2 týdny – 1 měsíc	25 – 45	1,3 – 8,0
	1 – 6 měsíců	22 – 45	1,1 – 8,8
	6 měsíců – 1 rok	21 – 42	1,3 – 7,4
	1 – 2 roky	21 – 43	1,3 – 7,5

2 – 4 roky	23 – 52	1,3 – 8,8
4 – 6 let	32 – 61	1,6 – 9,5
6 – 8 let	41 – 63	1,9 – 9,1
8 – 10 let	43 – 64	1,9 – 8,6
10 – 15 let	44 – 67	2,0 – 9,1
nad 15 let	45 – 70	2,0 - 7,0

Parametr	Věk/Pohlaví	Hodnota v %	Hodnota .10 <sup>9</sup> /I
LYMFOCYTY	0-1 den	16 – 41	1,9 – 13,9
	2 – 7 dní	31 – 51	1,6 – 10,7
	8 – 14 dní	38 – 58	1,9 – 11,6
	2 týdny – 1 měsíc	46 – 66	2,3 – 12,9
	1 – 6 měsíců	46 – 71	2,3 – 13,8
	6 měsíců – 1 rok	51 – 71	3,1 – 12,4
	1 – 2 roky	49 – 71	2,9 – 12,4
	2 – 4 roky	40 – 69	2,2 – 11,7
	4 – 6 let	32 – 60	1,6 – 9,3
	6 – 8 let	29 – 52	1,3 – 7,5
	8 – 10 let	28 – 49	1,3 – 6,6
	10 – 15 let	25 – 48	1,1 – 6,5
	nad 15 let	20 – 45	0.8 - 4.0

Parametr	Věk/Pohlaví	Hodnota v %	Hodnota .10 <sup>9</sup> /I
MONOCYTY	0-1 den	2 – 10	0,1 – 3,4
	2 – 7 dní	3 – 15	0,2-3,2
	8 – 14 dní	3 – 15	0,2-3,0
	2 týdny – 1 měsíc	1 – 13	0,5 – 2,5
	1 – 6 měsíců	1 – 13	0,1 – 2,5
	6 měsíců – 2 roky	1-9	0,1 – 1,6
	2 – 4 roky	1-9	0,6 – 1,5
	4 – 6 let	1-9	0,5 – 1,4
	6 – 8 let	0 – 9	0,0-1,3
	8 – 10 let	0 – 8	0.0 - 1.1
	10 – 15 let	0 – 9	0.0 - 1.2
	nad 15 let	2 – 12	0,08 – 1,2

Parametr	Věk/Pohlaví	Hodnota v %	Hodnota .10 <sup>9</sup> /I
EOSINOFILY	0-1 den	0 – 4	0,0 – 1,5
	2 – 7 dní	0 – 8	0.0 - 1.7
	1 týden – 6 měsíců	0 – 7	0.0 - 1.4
	6 měsíců – 2 roky	0 – 7	0,0 - 1,2
	2 – 4 roky	0 – 7	0.0 - 0.5
	4 – 6 let	0 – 7	0,0 – 1,1

6	– 8 let	0 – 7	0,0 – 1,0
8	– 10 let	0 – 4	0,0 – 0,5
10	0 – 15 let	0 – 7	0,0 - 1,0
na	ad 15 let	0 – 5	0,0 – 0,5

Parametr	Věk/Pohlaví	Hodnota v %	Hodnota .10 <sup>9</sup> /I
BASOFILY	0 – 1 den	0 – 2	0,0 - 0,8
	2 dny – 6 měsíců	0 – 2	0.0 - 0.4
	6 měsíců – 15 let	0 – 2	0,0 - 0,3
	nad 15 let	0 – 2	0,0-0,2

# MIKROSKOPICKÝ DIFERENCIÁL

Biologický materiál: nesrážlivá krev

**Odběrový materiál**: zkumavka s K<sub>2</sub>EDTA nebo K<sub>3</sub>EDTA

**Příjem vzorků:** po – ne 24 hodin denně

**Doba odezvy**: po – pá 6:30 - 14:00 **→** tentýž den, na vyžádání do hodiny

po – pá 14:00 – 6:30, so,ne a svátky → během následujícího pracovního dne

**Stabilita vzorku**: 5 hodin

Parametry: Neutrofilní segment (Segment)

Neutrofilní tyč (Tyč)

Lymfocyt Monocyt Eosinofil Basofil

Mladé formy červené a bílé řady

Parametr	Věk/Pohlaví	Hodnota relativní počet(1)
raidilleti	ver/Fullavi	Hodilota Telativili počet(1)
SEGMENT	0-1 den	0,51 – 0,78
	1 – 7 dní	0,35 – 0,55
	7 – 14 dní	0,30 – 0,50
	2 týdny – 1 měsíc	0,25 – 0,45
	1 – 6 měsíců	0,22 – 0,45
	6 měsíců – 1 rok	0,21 – 0,42
	1 – 2 roky	0,21 – 0,43
	2 – 4 roky	0,23 – 0,52
	4 – 6 let	0,32 – 0,61
	6 – 8 let	0,41 – 0,63
	8 – 10 let	0,43 - 0,64
	10 – 15 let	0,44 – 0,67
	nad 15 let	0,47 – 0,70

Parametr		Hodnota relativní počet(1)
TYČ	0 – 1 den	0,00 – 0,40
	1 den – 6 měsíců	0,00 - 0,40

6 měsíců – 4 roky	0,00 – 0,40
4 – 8 let	0,00 – 0,40
8 – 15 let	0.00 - 0.40
nad 15 let	0,00 – 0,40

Parametr	Věk/Pohlaví	Hodnota relativní počet(1)
LYMFOCYTY	0-1 den	0,16 - 0,41
	1 – 7 dní	0,31 – 0,51
	7 – 14 dní	0,38 – 0,58
	2 týdny – 1 měsíc	0,46 – 0,66
	1 – 6 měsíců	0,46 – 0,71
	6 měsíců – 1 rok	0,51 – 0,71
	1 – 2 roky	0,49 – 0,71
	2 – 4 roky	0,40 – 0,69
	4 – 6 let	0,32 – 0,60
	6 – 8 let	0,29 – 0,52
	8 – 10 let	0,28 – 0,49
	10 – 15 let	0,25 – 0,48
	nad 15 let	0,20 – 0,45

Parametr	Věk/Pohlaví	Hodnota relativní počet(1)
MONOCYT	0-1 den	0,01 – 0,10
	1 den – 14 dní	0,03 – 0,15
	2 týdny – 6 měsíců	0,01 – 0,13
	6 měsíců – 6 let	0,01 – 0,09
	6 – 8 let	0,00 – 0,09
	8 – 10 let	0,00 – 0,08
	10 – 15 let	0,00 – 0,09
	nad 15 let	0,02 - 0,10

Parametr	Věk/Pohlaví	Hodnota relativní počet(1)
EOSINOFILY	0-1 den	0,00 – 0,04
	1 – 7 dní	0,00 – 0,08
	1 týden – 8 let	0,00 – 0,07
	8 – 10 let	0,00 – 0,04
	10 – 15 let	0,00 – 0,07
	nad 15 let	0,00 – 0,05

Parametr	Hodnota relativní počet(1)
BASOFILY	0,00 - 0,01

# NORMOBLASTY (NRBC)

Biologický materiál: nesrážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka s K<sub>2</sub>EDTA nebo K<sub>3</sub>EDTA

**Příjem vzorků:** po – pá **→** 6:30 - 14:45

**Doba odezvy**: tentýž den **Stabilita vzorku**: 5 hodin

Referenční meze:

Parametr	Věk	Hodnota v %	Hodnota .10 <sup>9</sup> /l
NRBC	0 – 3 dny	0,0 - 8,3	0 – 1,30
	nad 15 let	0,0-0,1	0,0 - 0,015

# RETIKULOCYTY (RTC)

Biologický materiál: nesrážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka s K<sub>2</sub>EDTA nebo K<sub>3</sub>EDTA

**Příjem vzorků:** po – pá **→** 6:30 - 14:45

**Doba odezvy**: tentýž den **Stabilita vzorku**: 5 hodin

Referenční meze:

Parametr	Věk	Hodnota v %	Hodnota .10 <sup>9</sup> /I
RETIKULOCYTY	0 – 3 dny	3,47 – 5,40	148 – 216
	3 dny – 1 měsíc	1,06 – 2,37	51 - 110
	1 – 2 měsíce	2,12 – 3,47	52 - 78
	2 – 6 měsíců	1,55 – 2,70	48 – 88
	6 měsíců – 2 roky	0,99 – 1,82	44 – 111
	2 – 6 let	0,82 – 1,45	36 – 68
	6 – 12 let	0,98 – 1,94	42 – 70
	12 – 15 let	0,90 – 1,49	42 – 65
	nad 15 let	0,50 – 2,50	25 – 100

# NEZRALÁ DESTIČKOVÁ FRAKCE (IPF)

Biologický materiál: nesrážlivá krev

**Odběrový materiál**: zkumavka s K<sub>2</sub>EDTA nebo K<sub>3</sub>EDTA

**Příjem vzorků:** po – pá **→** 6:30 - 14:45

**Doba odezvy**: tentýž den **Stabilita vzorku**: 5 hodin

Parametr	Hodnota v %
IPF	1,0 - 10,0

#### STERNÁLNÍ PUNKCE

Biologický materiál: nesrážlivá krev, kostní dřeň

Odběrový materiál: krev v K<sub>2</sub>EDTA nebo K<sub>3</sub>EDTA, k odběru je zavolána hematologická laborantka,

která provede nátěr kostní dřeně

**Příjem vzorků:** po – pá **→** 6:30 - 14:45

Doba odezvy: do 4 dnů
Stabilita vzorku: 5 hodin (krev)
Parametry: Erytrocytární řada
Granulocytární řada

Lymforetikulární řada Megakaryocytární řada

Sideroblasty

Referenční meze: sternální punkci hodnotí lékař

#### VYŠETŘENÍ LEUKOCYTŮ Z LIKVORU

Biologický materiál: likvor

Odběrový materiál: zkumavka bez přísad

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

**Doba odezvy**: tentýž den nebo následující pracovní den

Stabilita vzorku: 15 minut

Referenční meze:

Parametr	Věk	Hodnota buňky/μl
Leukocyty	0 – 1 den	0 – 22
	2 dny – 2 měsíce	0 – 30
	nad 2 měsíce	0 – 5

# VYŠETŘENÍ LEUKOCYTŮ Z PERITONEÁLNÍHO DIALYZÁTU

Biologický materiál: peritoneální dialyzát – 5 ml

**Odběrový materiál**: zkumavka bez přísad

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

**Doba odezvy**: tentýž den nebo následující pracovní den

Stabilita vzorku: 30 minut

Referenční meze:

Parametr	Hodnota počet/μl
Leukocyty	0 -100

# VYŠETŘENÍ LEUKOCYTŮ Z PUNKTÁTU

Biologický materiál: punktát

Odběrový materiál: zkumavka s K<sub>2</sub>EDTA nebo K<sub>3</sub>EDTA

**Příjem vzorků:** po – pá **→** 6:30 - 14:00

**Doba odezvy**: tentýž den nebo následující pracovní den

Stabilita vzorku: 30 minut

# VYŠETŘENÍ LEUKOCYTŮ Z VÝPOTKU

**Biologický materiál**: výpotek

**Odběrový materiál**: zkumavka s K<sub>2</sub>EDTA nebo K<sub>3</sub>EDTA

**Příjem vzorků:** po – pá **→** 6:30 - 14:00

**Doba odezvy**: tentýž den nebo následující pracovní den

**Stabilita vzorku**: 30 minut

#### 7.2. LABORATOŘ KOAGULACE

# AKTIVOVANÝ PARCIÁLNÍ TROMBOPLASTINOVÝ TEST (aPTT)

Biologický materiál: nesrážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka s 3,2% citrátem sodným – musí být zachován poměr 1:9

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

**Doba odezvy**: Statim do 1 hodiny, Rutina tentýž den

Stabilita vzorku: 4 hodiny (bez terapie LMWH, UFH), 1 hodina (terapie LMWH, UFH)

Parametry: *aPTT R* 

Referenční meze:

Parametr	Věk	Hodnota	
aPTT R	0 – 1 měsíc	0,8 – 1,5	
	1 měsíc – 1 rok	0,8 – 1,3	
	1 – 11 let	0,8 – 1,2	
	11 – 16 let	0,8 – 1,3	
	nad 16 let	0.8 - 1.2	

# ANTITROMBIN (AT)

Biologický materiál: nesrážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka s 3,2% citrátem sodným – musí být zachován poměr 1:9

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

**Doba odezvy**: Statim do 1 hodiny, Rutina tentýž den

Stabilita vzorku: 4 hodiny

Referenční meze:

Parametr	Věk	Hodnota v %	
Antitrombin	0 – 1 měsíc	40 – 90	
	1 měsíc – 6 let	80 – 140	
	6 – 11 let	90 – 130	
	11 – 16 let	75 – 135	
	nad 16 let	80 – 120	

# ANTI-Xa

Biologický materiál: nesrážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka s 3,2% citrátem sodným – musí být zachován poměr 1:9, odběr musí

být proveden 3-4 hodiny po aplikaci nízkomolekulárního heparinu. Pokud není vzorek transportován do laboratoře okamžitě (do 1 hodiny), je nutné vzorek stočit a oddělit plazmu od krvinek, popř. plazmu zamrazit a zmraženou

zaslat do laboratoře

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

**Doba odezvy**: Statim do 1 hodiny, Rutina tentýž den

Stabilita vzorku: 1 hodina (plná krev), 2 hodiny (plazma), 1 měsíc při -20°C

#### Referenční meze:

Parametr	Hodnota v IU/ml
Terapeutické dávkování	0,5 – 1,2
Profylaktické dávkování	0,2 – 0,4

# APC-R (Rezistence na aktivovaný protein C)

Biologický materiál: nesrážlivá krev

**Odběrový materiál**: zkumavka s 3,2% citrátem sodným – musí být zachován *poměr 1:9 (odběr je* 

nutno provést před zahájením léčby kumariny)

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

Doba odezvy: do 2 týdnů Stabilita vzorku: 4 hodiny

Referenční meze:

Parametr	Hodnota
APC-R	pozitivní - negativní

#### **D-DIMERY**

Biologický materiál: nesrážlivá krev

**Odběrový materiál**: zkumavka s 3,2% citrátem sodným – musí být zachován *poměr 1:9* 

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

**Doba odezvy**: Statim do 1 hodiny, Rutina tentýž den

Stabilita vzorku: 4 hodiny

Parametr	Věk	Hodnota v mg/l FEU
D-dimery	0 – 1 den	0,47 – 2,47
	1 den – 1 měsíc	0,58 – 2,74
	1 měsíc – 1 rok	0,11 – 0,42
	1 – 6 let	0,09 – 0,53
	6 – 11 let	0,10 – 0,56
	11 – 16 let	0,16 – 0,39
	16 – 18 let	0,05 – 0,42
	18 – 49 let	0,00 – 0,50
	49 – 59 let	0,00 – 0,60
	59 – 69 let	0,00 – 0,70
	69 – 79 let	0,00 – 0,80
	79 – 89 let	0,00 – 0,90
	89 – 99 let	0,00 - 1,00

# FIBRINOGEN (Fbg)

Biologický materiál: nesrážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka s 3,2% citrátem sodným – musí být zachován poměr 1:9

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

**Doba odezvy**: Statim do 1 hodiny, Rutina tentýž den

Stabilita vzorku: 4 hodiny

Referenční meze:

Parametr	Věk	Hodnota v g/l
Fibrinogen	0 – 1 rok	1,50 – 3,40
	1 – 6 let	1,70 – 4,00
	6 – 11 let	1,55 – 4,00
	11 – 16 let	1,55 – 4,50
	16 – 18 let	1,60 – 4,20
	nad 18 let	1,80 – 4,20

#### HLADINA RIVAROXABANU

Biologický materiál: nesrážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka s 3,2% nebo 3,8% citrátem sodným – musí být zachován poměr 1:9,

odběr musí být proveden 2-4 hodiny po požití léku.

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

**Doba odezvy**: Statim do 1 hodiny, Rutina tentýž den

Stabilita vzorku: 4 hodiny

**Referenční meze:** viz SPC Xarelto v platném znění

#### KOAGULAČNÍ FAKTORY

Biologický materiál: nesrážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka s 3,2% citrátem sodným – musí být zachován poměr 1:9

**Příjem vzorků:** po – pá **→** 6:30 – 14:00

**Doba odezvy**: do 1 měsíce **Stabilita vzorku**: 3 hodiny

Parametry: Faktor II (FII, Protrombin)

Faktor V (FV, Proakcelerin)
Faktor VII (FVII, Prokonvertin)

Faktor VIII (FVIII, Antihemolytický faktor A)

Faktor IX (FIX, Christmas faktor)

Faktor X (FX, Stuart-Prowerové faktor)

Faktor XI (FXI, PTA)

Faktor XII (FXII, Hagemanův faktor)

Von Willebrand faktor antigen (vWF:Ag)

Von Willebrand faktor aktivita (vWF:Act)

Von Willebrand faktor poměr aktivity a antigenu (vWF:Act/Ag)

Parametr	Věk	Hodnota v %	
FII	0 – 1 den	35 – 60	
	1 den – 1 měsíc	60 – 90	
	1 měsíc – 6 let	70 – 120	
	6 – 16 let	60 – 120	
	16 – 18 let	60 – 140	
	nad 18 let	70 – 130	

Parametr	Věk	Hodnota v %	
FV	0 – 1 den	50 – 90	
	1 den – 1 měsíc	80 – 110	
	1 měsíc – 1 rok	60 – 120	
	1 – 6 let	60 – 130	
	6 – 16 let	60 – 120	
	nad 16 let	60 – 140	

Parametr	Věk	Hodnota v %	
FVII	0 – 1 den	40 – 85	
	1 den – 1 měsíc	70 – 110	
	1 měsíc – 1 rok	65 – 115	
	1 – 16 let	55 – 120	
	nad 16 let	60 – 130	

Parametr	Věk	Hodnota v %	
FVIII	0 – 1 den	60 – 140	
	1 den – 1 měsíc	60 – 125	
	1 měsíc – 1 rok	55 – 100	
	nad 1 rok	50 – 150	

Parametr	Věk	Hodnota v %	
FIX	0 – 1 den	35 – 75	
	1 den – 1 měsíc	40 – 110	
	1 měsíc – 1 rok	50 – 125	
	1 – 6 let	50 – 110	
	6 – 18 let	60 – 150	
	nad 18 let	50 – 150	

Parametr	Věk	Hodnota v %
FX	0 – 1 den	30 – 70
	1 den – 1 měsíc	55 – 75
	1 měsíc – 1 rok	50 – 110
	1 – 11 let	45 – 120
	11 – 16 let	50 – 120

nad 16 let	70 – 130	

Parametr	Věk	Hodnota v %	
FXI	0 – 1 den	25 – 70	
	1 den – 1 měsíc	40 – 70	
	1 měsíc – 6 let	55 – 135	
	6 – 11 let	50 – 120	
	nad 11 let	65 – 135	

Parametr	Věk	Hodnota v %	
FXII	0 – 1 den	25 – 75	
	1 den – 1 měsíc	35 – 70	
	1 měsíc – 6 měsíců	40 - 100	
	6 měsíců – 1 rok	55 – 100	
	1 – 6 let	65 – 130	
	nad 6 let	60 – 140	

Parametr	Věk H	lodnota v %
vWF:Ag	0 – 1 den	85 – 200
	1 den – 1 měsíc	65 – 180
	1 měsíc – 1 rok	65 – 145
	1 – 18 let	50 – 150
	nad 18 let (krevní skupina 0)	50 – 150
	nad 18 let	70 – 200

Parametr	Věk H	lodnota v %
vWF:Act	0 – 6 let	60 – 120
	6 – 11 let	50 – 145
	11 – 18 let	55 – 150
	nad 18 let (krevní skupina 0)	50 – 140
	nad 18 let	70 – 190

Parametr	Hodnota
vWF:Act/Ag	> 0,71

# LUPUS ANTIKOAGULANS (LA)

Biologický materiál: nesrážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka s 3,2% citrátem sodným – musí být zachován *poměr 1:9* 

(odběr je nutno provést před zahájením antikoagulační léčby, výjimkou je

LMWH)

**Příjem vzorků:** po – pá **→** 6:30 – 14:00

**Doba odezvy**: do 2 týdnů, hexagonály do měsíce

Stabilita vzorku: 4 hodiny

Parametry: Testy na bázi dRVVT

Testy na bázi aPTT Konfirmace aPTT s fosfolipidy v hexagonální fázi (Hexagonály) Trombinový test (TT)

#### Referenční meze:

Parametr	Hodnota
Testy na bázi dRVVT	
dRVVT/S	0,80 – 1,35
dRVVT/S směsný test	0,80 - 1,24
dRVVT/C	0,80 – 1,10
dRVVT/C směsný test	0,80 – 1,07
dRVVT S/C	0,80 - 1,20

Parametr	Hodnota
Testy na bázi aPTT	
aPTT LA citlivé	0,80 – 1,35
aPTT LA necitlivé	0,80 – 1,20
aPTT LA směsný test	0,80 – 1,17

Parametr	Hodnota
Hexagonály	
CT1	S
CT2	S
CT1 – CT2	0,0 - 15 s

	Parametr	Hodnota R
Trombinový test		
	TT	0,8 – 1,2

# PROTEIN C (PC)

Biologický materiál: nesrážlivá krev

**Odběrový materiál**: zkumavka s 3,2% citrátem sodným – musí být zachován *poměr 1:9 (odběr je* 

nutno provést před zahájením antikoagulační léčby, výjimkou je LMWH)

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

Doba odezvy:do 2 týdnůStabilita vzorku:4 hodiny

Parametr	Věk	Hodnota v %
PC	0 – 1 den	25 – 45
	1 den – 1 měsíc	30 – 55
	1 měsíc – 6 měsíců	35 - 112
	6 měsíců – 1 rok	40 - 112
	1 – 6 let	50 – 125

6 – 11 let	60 – 125
11 – 16 let	65 – 120
nad 16 let	70 – 130

# PROTEIN S (PS, volný protein S)

Biologický materiál: nesrážlivá krev

**Odběrový materiál**: zkumavka s 3,2% citrátem sodným – musí být zachován *poměr 1:9 (odběr je* 

nutno provést před zahájením antikoagulační léčby, výjimkou je LMWH)

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

**Doba odezvy**: do 2 týdnů **Stabilita vzorku**: 4 hodiny

Referenční meze:

Parametr	Věk/pohlaví	Hodnota v %
PS	ženy nad 18 let (netěhotné	65 – 140
	muži nad 18 let	75 – 130

# PROTROMBINOVÝ TEST (PT)

Biologický materiál: nesrážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka s 3,2% citrátem sodným – musí být zachován poměr 1:9

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

**Doba odezvy**: Statim do 1 hodiny, Rutina tentýž den

Stabilita vzorku: 6 hodin
Parametry: PT R
PT INR

Referenční meze:

Parametr	Věk	Hodnota	
PT R	0 – 1 měsíc	0,8 – 1,5	
	1 měsíc – 6 měsíců	0,8 – 1,4	
	nad 6 měsíců	0.8 - 1.2	

# VYŠETŘENÍ PRIMÁRNÍ HEMOSTÁZY (PFA 200)

Biologický materiál: nesrážlivá krev

**Odběrový materiál**: zkumavka s 3,2% nebo 3,8% citrátem sodným – musí být zachován *poměr 1:9* 

**Příjem vzorků:** po – pá **→** 6:30 – 14:00

Doba odezvy: tentýž den Stabilita vzorku: 4 hodiny

Parametry: Stimulace trombocytů kolagenem a epinefrinem (COL/EPI)

Stimulace trombocytů kolagenem a ADP (COL/ADP)

Účinnost blokády antagonisty trombocytárního receptoru P2Y<sub>12</sub> (P2Y)

Parametr	Hodnota v sekundách
COL/EPI	82 – 150
COL/EPI (léčba ASA)	> 170
COL/ADP	62 – 100
P2Y	≤ 106

#### 7.3. LABORATOŘ IMUNOLOGIE

#### AKTIVITA KOMPLEMENTU (CH50)

Biologický materiál: srážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka bez přísad

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

**Doba odezvy**: do týdne **Stabilita vzorku**: 1 měsíc

Referenční meze:

Parametr Hodnota %

**CH50** 51 - 150

# ANA (Protilátky proti jaderným antigenům)

Biologický materiál: srážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka bez přísad

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

Doba odezvy:do týdneStabilita vzorku:1 měsíc

Parametry: Homogenní jaderná fluorescence

Jemně zrnitá jaderná fluorescence Hrubě zrnitá jaderná fluorescence

Matrix Centromera Jadérka Jaderné tečky Dělící vřeténko

Jaderná membrána Póry jaderné membrány

Referenční meze:

Parametr Hodnota

ANA IgG pozitivní – negativní

+ typ jaderné popř. mimojaderné fluorescence

# ANA profil

Biologický materiál: srážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka bez přísad

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

**Doba odezvy**: do týdne **Stabilita vzorku**: 1 měsíc

Parametry: anti-nRNP/Sm

anti-Sm anti-SS-A anti-Ro-52

anti-SS-B

anti-Scl-70

anti-PM-Scl

anti-Jo-1

anti-CENP B

anti-PCNA

anti-dsDNA

anti-nukleozomy

anti-histony

anti-ribozomální P-protein

AMA-M2

#### Referenční meze:

Parametr	Hodnota	
ANA profil	pozitivní – hraniční – negativní	

# ANCA (Protilátky proti cytoplazmě neutrofilů)

Biologický materiál: srážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka bez přísad

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

**Doba odezvy**: do týdne, **Statim** nejpozději do druhého pracovního dne

Stabilita vzorku: 1 měsíc

Parametry: pANCA (perinukleární) IgG

cANCA (cytoplazmatická) IgG

atypická ANCA IgG

#### Referenční meze:

Parametr	Hodnota	
pANCA	pozitivní – negativní	
cANCA	pozitivní – negativní	

# ANCA Profil

Biologický materiál: srážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka bez přísad

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

**Doba odezvy**: do týdne

**Stabilita vzorku**: 1 měsíc, **Statim** nejpozději do druhého pracovního dne

Parametry: anti-myeloperoxidáza (a-MPO)

anti-proteináza 3 (a-PR3)

anti-laktoferrin anti-elastáza anti-kathepsin G

anti-BPI

#### Referenční meze:

Parametr		Hodnota (Index)	
ANCA profil	negativní	< 1,0	
	pozitivní	≥ 1,0	

### ANTIFOSFOLIPIDOVÉ PROTILÁTKY (APA)

Biologický materiál: srážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka bez přísad

Příjem vzorků: po – ne → 24 hodin denně

**Doba odezvy**: do týdne **Stabilita vzorku**: 1 měsíc

Parametry: anti-kardiolipin IgA, IgG a IgM (ACLA)

anti-beta-2-glykoprotein IgA, IgG a IgM (a-82GP)

Referenční meze:

Parametr		Hodnota CU	
ACLA	pozitivní	≥ 20	

Parametr		Hodnota CU	
a-β2GP	pozitivní	≥ 20	

#### **CELIAKIE**

Biologický materiál: srážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka bez přísad

Příjem vzorků: po – ne → 24 hodin denně

**Doba odezvy**: do týdne **Stabilita vzorku**: 1 měsíc

Parametry: anti-endomyzium IgA, IgG (EMA)

anti-deamidovaný gliadin IgA, IgG

anti-tkáňová transglutamináza IgA, IgG (anti-tTG)

#### Referenční meze:

Parametr		Hodnota	
EMA		pozitivní – negativní	
anti-gliadin	pozitivní	≥ 1,0	
	negativní	< 1,0	
anti-tTG	pozitivní	≥ 1,0	
	negativní	< 1,0	
	negativní pozitivní	< 1,0 ≥ 1,0	

### ENA (anti-ENA, Protilátky proti extrahovatelným jaderným antigenům)

Biologický materiál: srážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka bez přísad

Příjem vzorků: po – ne → 24 hodin denně

**Doba odezvy**: do týdne **Stabilita vzorku**: 1 měsíc

Referenční meze:

Parametr		Hodnota	
a-ENA IgG	pozitivní	≥ 1,0	
	negativní	< 1,0	

### FUNKČNÍ ANALÝZA FAGOCYTŮ

Biologický materiál: nesrážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka s heparinem litným nebo sodným

**Příjem vzorků:** po, út **→** do 10 hodin **Doba odezvy:** do druhého dne

Stabilita vzorku: 4 hodiny

Parametry: Fagocytóza kvasinek – aktivita

Fagocytóza kvasinek – index INT – spontánní aktivita (INT – SA) INT – redukční aktivita (INT – RA)

INT – index

#### Referenční meze:

Parametr	Hodnota
Fagocytóza – aktivita	nad 40 %
Fagocytóza – index	2,5 – 4,0
INT – SA	pod 0,05
INT – RA	0,15 – 0,25
INT – index	3,5 – 5,5

### HLA B27

Biologický materiál: nesrážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka s K<sub>2</sub>EDTA nebo K<sub>3</sub>EDTA

**Příjem vzorků:** po – pá **→** do 12 hodin

**Doba odezvy**: do druhého dne

Stabilita vzorku: 5 hodin

Referenční meze:

Parametr	Hodnota
HLA B27	pozitivní – negativní – nehodnotitelné

V případě nehodnotitelného výsledku se pravděpodobně jedná o zkříženou reakci molekul HLA B27 a HLA B7. Pro jednoznačný výsledek je nutná konfirmace PCR metodou. V případě zájmu o konfirmaci je potřeba čerstvý odběr nesrážlivé krve (EDTA). Součástí žádanky musí být informovaný souhlas pacienta.

### IMUNOFENOTYPIZACE LYMFOCYTŮ Z KRVE

Biologický materiál: nesrážlivá krev

**Odběrový materiál**: zkumavka s K<sub>2</sub>EDTA nebo K<sub>3</sub>EDTA

**Příjem vzorků:** po, út **→** do 10 hodin **Doba odezvy**: do druhého dne

**Stabilita vzorku**: 5 hodin

Parametry: CD3 (%, abs.počty)

**Parametr** 

**HLA-DR** 

CD4 (%, abs.počty)
CD8 (%, abs.počty)
CD19 (%, abs.počty)
CD16+56 (%, abs.počty)

CD4:CD8 HLA-DR (%)

### Referenční meze:

Parametr	Věk	Hodnota v %	Hodnota v 10 <sup>9</sup> /l
CD3	do 2 let	55 – 88	2 – 6,5
	do 6 let	62 - 80	1,5 – 3,9
	do 18 let	60 – 85	1,5 – 3,9
	nad 18 let	57 – 85	0,7 – 2,1
Parametr	Věk	Hodnota v %	Hodnota v 10 <sup>9</sup> /l
CD4	do 2 let	42 – 55	1,92 – 3,91
	do 15 let	33 – 46	1,22 – 2,21
	nad 15 let	27 – 57	0,4 - 1,4
Parametr	Věk	Hodnota v %	Hodnota v 10 <sup>9</sup> /l
CD8	do 2 let	8 – 31	0,35 – 2,48
	do 15 let	14 – 34	0,33 – 1,45
	nad 15 let	14 – 40	0,2 – 0,9
Parametr	Věk	Hodnota v %	Hodnota v 10 <sup>9</sup> /l
Taramet	VER	Tiodilota V 70	110011010 1 10 /1
CD19	do 2 let	11 – 30	0,43 – 3,35
			·
	do 2 let	11 – 30	0,43 – 3,35
	do 2 let do 15 let	11 – 30 9 – 29	0,43 - 3,35 0,2 - 1,26 0,1 - 0,5
	do 2 let do 15 let	11 – 30 9 – 29	0,43 - 3,35 0,2 - 1,26
CD19	do 2 let do 15 let nad 15 let	11 – 30 9 – 29 7 – 23	0,43 - 3,35 0,2 - 1,26 0,1 - 0,5
CD19 Parametr	do 2 let do 15 let nad 15 let Věk	11 – 30 9 – 29 7 – 23 Hodnota v %	0,43 - 3,35 0,2 - 1,26 0,1 - 0,5 Hodnota v 10 <sup>9</sup> /I
CD19 Parametr	do 2 let do 15 let nad 15 let Věk do 2 let	11 – 30 9 – 29 7 – 23 <b>Hodnota v %</b> 8 – 17	0,43 - 3,35 0,2 - 1,26 0,1 - 0,5 Hodnota v 10 <sup>9</sup> /I
CD19 Parametr	do 2 let do 15 let nad 15 let  Věk  do 2 let do 15 let	11 – 30 9 – 29 7 – 23 <b>Hodnota v %</b> 8 – 17 8 – 16	0,43 - 3,35 0,2 - 1,26 0,1 - 0,5 Hodnota v 10 <sup>9</sup> /I 0,3 - 0,7 0,2 - 0,6
CD19 Parametr	do 2 let do 15 let nad 15 let  Věk  do 2 let do 15 let	11 – 30 9 – 29 7 – 23 <b>Hodnota v %</b> 8 – 17 8 – 16	0,43 - 3,35 0,2 - 1,26 0,1 - 0,5 Hodnota v 10 <sup>9</sup> /I 0,3 - 0,7 0,2 - 0,6
CD19  Parametr  CD16+56	do 2 let do 15 let nad 15 let  Věk  do 2 let do 15 let nad 15 let	11 – 30 9 – 29 7 – 23 <b>Hodnota v %</b> 8 – 17 8 – 16 6 – 31	0,43 - 3,35 0,2 - 1,26 0,1 - 0,5 Hodnota v 10 <sup>9</sup> /I 0,3 - 0,7 0,2 - 0,6
Parametr CD16+56 Parametr	do 2 let do 15 let nad 15 let  Věk  do 2 let do 15 let nad 15 let  Věk	11 – 30 9 – 29 7 – 23 <b>Hodnota v %</b> 8 – 17 8 – 16 6 – 31 <b>Hodnota R</b>	0,43 - 3,35 0,2 - 1,26 0,1 - 0,5 Hodnota v 10 <sup>9</sup> /I 0,3 - 0,7 0,2 - 0,6

Hodnota v %

0,3 - 5,0

### IMUNOFENOTYPIZACE LYMFOCYTŮ Z BRONCHOALVEOLÁRNÍ TEKUTINY

Biologický materiál: bronchoalveolární tekutina, součástí vyšetření je i imunofenotypizace

lymfocytů z krve (viz výše)

Odběrový materiál: stříkačky použité při laváži (bez přísad)

**Příjem vzorků:** po - čt → do 11 hodin **Doba odezvy:** do druhého dne

Stabilita vzorku: 2 hodin

Parametry: CD3 (%)

CD4 (%)

CD8 (%)

CD16+56 (%)

CD4:CD8

HLA-DR (%)

#### Referenční meze:

Parametr	Hodnota v %
CD3 - BAT	61 – 79
CD4 - BAT	24 – 38
CD8 - BAT	24,5 – 35
CD16+56 - BAT	8 – 19,5
HLA-DR - BAT	3,2 – 10,5
CD4:CD8 - BAT	0,8 – 1,5

## NESPECIFICKÉ STŘEVNÍ ZÁNĚTY (IBD) – CROHNOVÁ NEMOC, ULCERÓZNÍ KOLITIDA

Biologický materiál: srážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka bez přísad

Příjem vzorků: po – ne → 24 hodin denně

Doba odezvy:do týdneStabilita vzorku:1 měsícParametry:pANCA IgG

cANCA IgG

anti-acinární buňky pankreatu IgAG

anti-pohárkové buňky tenkého střeva IgAG anti-Saccharomyces cerevisiae IgA (ASCA)

Parametr	Hodnota
pANCA	pozitivní – negativní
cANCA	pozitivní – negativní
anti-acinární buňky	pozitivní – negativní
anti-pohárkové buňky	pozitivní – negativní
ASCA	pozitivní – negativní

# PROTILÁTKY PROTI CYKLICKÝM CITRULINOVANÝM PEPTIDŮM (a-CCP)

Biologický materiál: srážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka bez přísad

Příjem vzorků: po – ne → 24 hodin denně

**Doba odezvy**: do týdne **Stabilita vzorku**: 1 měsíc

Referenční meze:

Parametr		Hodnota CU	
a-CCP IgG	pozitivní	≥ 20	
	negativní	< 20	

### PROTILÁTKY PROTI DVOUVLÁKNOVÉ DNA (a-dsDNA)

Biologický materiál: srážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka bez přísad

Příjem vzorků: po – ne → 24 hodin denně

**Doba odezvy**: do týdne **Stabilita vzorku**: 1 měsíc

Referenční meze:

Parametr	Hodnota
a-dsDNV laG	pozitivní – pogativní

### PROTILÁTKY PROTI HLADKÉMU SVALU (ASMA)

Biologický materiál: srážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka bez přísad

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

Doba odezvy:do týdneStabilita vzorku:1 měsíc

Referenční meze:

Parametr	Hodnota
ASMA IgAGM	pozitivní – negativní

### PROTILÁTKY PROTI ANTIGENŮM LEDVIN

Biologický materiál: srážlivá krev

**Odběrový materiál**: zkumavka bez přísad

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

**Doba odezvy**: do týdne, anti-GBM Statim nejpozději do druhého pracovního dne

**Stabilita vzorku**: 1 měsíc

Parametry: anti-bazální membrána glomerulů (a-GBM) IgG

anti-LKM IgAGM

#### Referenční meze:

Parametr	Hodnota	
a-GBM IF	pozitivní – negativní	
a-LKM IF	pozitivní – negativní	
a-GBM Blot	pozitivní – hraniční – negativní	

### PROTILÁTKY PROTI ANTIGENŮM ŽALUDKU

Biologický materiál: srážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka bez přísad

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

**Doba odezvy**: do týdne **Stabilita vzorku**: 1 měsíc

Parametry: anti-parietální buňky žaludku (a-PBŽ, APCA) IgG, IgAGM

anti-vnitřní faktor (a-IF) IgG

#### Referenční meze:

Parametr	Hodnota	
APCA	pozitivní – hraniční – negativní	
a-IF	pozitivní – hraniční – negativní	

### REVMATOIDNÍ FAKTOR (RF)

Biologický materiál: srážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka bez přísad

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

RF IgM

Doba odezvy:do týdneStabilita vzorku:1 měsícParametry:RF IgARF IgG

Referenční meze:

Parametr		Hodnota U/ml	
RF IgA, IgG, IgM	pozitivní	nad 18	_
	hraniční	12 – 18	
	negativní	pod 12	

# VYŠETŘENÍ AUTOIMUNITNÍCH HEPATITID (AIH)

Biologický materiál: srážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka bez přísad

**Příjem vzorků:** po – ne **→** 24 hodin denně

**Doba odezvy**: do týdne **Stabilita vzorku**: 8 hodin

Parametry: IF (screening) anti-mitochondrie (AMA) IgG

ASMA IgG anti-LKM IgG

Blot (profil) anti-mitochondrie M2 (AMA-M2) IgG

anti-sp100 lgG anti-gp200 lgG anti-SLA/LP lgG anti-LKM-1 lgG anti-LC-1 lgG anti-F-aktin lgG

Parametr	Hodnota	
AMA-M2 blot	pozitivní – hraniční – negativní	
anti-sp100 blot	pozitivní – hraniční – negativní	
anti-gp200 blot	pozitivní – hraniční – negativní	
anti-SLA/LP blot	pozitivní – hraniční – negativní	
anti-LKM-1 blot	pozitivní – hraniční – negativní	
anti-LC-1 blot	pozitivní – hraniční – negativní	
anti-F-aktin blot	pozitivní – hraniční – negativní	
AMA IF	pozitivní – negativní	
anti-LKM IF	pozitivní – negativní	
ASMA IF	pozitivní – negativní	

> 45 %

40 – 45 %

> 45 %

### 7.3.1. Laboratoř imunologie – infekční sérologie

# VYŠETŘENÍ PROTILÁTEK PROTI CMV

Biologický materiál: srážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka bez přísad

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

Doba odezvy:do týdneStabilita vzorku:1 měsíc

Parametry: Anti-CMV IgG

Anti-CMV IgG avidita

Anti-CMV IgM

Parametr		Hodnota
Anti-CMV IgG, IgM	pozitivní	nad 1,1
	hraniční	1,1 – 0,9
	negativní	pod 0,9
Parametr		Hodnota
Anti-CMV IgG avidita	nízká	< 40 %
	hraniční	40 – 45 %

vysoká

#### VYŠETŘENÍ PROTILÁTEK PROTI EBV

Biologický materiál: srážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka bez přísad

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

Doba odezvy:do týdneStabilita vzorku:1 měsícParametry:Anti- EA IgG

Anti-VCA IgG

Anti-VCA IgG avidita

Anti-VCA IgM Anti-EBNA IgG

Parametr		Hodnota	
Anti-VCA, anti-EA, anti-EBNA	pozitivní	nad 1,1	
	hraniční	1,1 – 0,9	
	negativní	pod 0,9	
Parametr		Hodnota	
Anti-VCA IgG avidita	nízká	< 40 %	

hraniční

vysoká

Typ infekce	anti-EA IgG	anti-VCA IgM	anti-VCA IgG	anti-EBNA
Primoinfekce	50% +	+	+	-
Reaktivace	50% +	+/-	+	+
Latentní	-	-	+	+

#### VYŠETŘENÍ PROTILÁTEK PROTI CHLAMYDIA TRACHOMATIS

Biologický materiál: srážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka bez přísad

Příjem vzorků: po – ne → 24 hodin denně

**Doba odezvy**: do týdne **Stabilita vzorku**: 1 měsíc

Parametry: Anti-Chlamydia trachomatis IgA, IgG ELISA

Anti-Chlamydia trachomatis IgA, IgG Blot

#### Referenční meze:

Parametr		Hodnota
Anti-C. trachomatis IgA, IgG ELISA	pozitivní	nad 1,1
	hraniční	1,1 – 0,9
	negativní	pod 0,9

Parametr	Hodnota

Anti-C. trachomatis IgA, IgG Blot pozitivní – hraniční – negativní

# VYŠETŘENÍ PROTILÁTEK PROTI CHLAMYDOPHILA PNEUMONIAE

Biologický materiál: srážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka bez přísad

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

Doba odezvy:do týdneStabilita vzorku:1 měsíc

Parametry: Anti-Chlamydophila pneumoniae IgA, IgG ELISA

Anti-Chlamydophila pneumoniae IgA, IgG Blot

#### Referenční meze:

Parametr		Hodnota
Anti- <i>C. pneumoniae</i> IgA, IgG ELISA	pozitivní	nad 1,1
	hraniční	1,1 – 0,9
	negativní	pod 0,9

Parametr	Hodnota

Anti- C. pneumoniae IgA, IgG Blot pozitivní – hraniční – negativní

### VYŠETŘENÍ INFEKČNÍ MONONUKLEÓZY

Biologický materiál: srážlivá krev

**Odběrový materiál**: zkumavka bez přísad

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

**Doba odezvy**: do druhého dne

Stabilita vzorku: 1 měsíc Parametry: *IM test* 

Referenční meze:

Parametr	Hodnota
IM test	pozitivní – negativní

### VYŠETŘENÍ LYMESKÉ BORELIÓZY

Biologický materiál: srážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka bez přísad

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

**Doba odezvy**: do týdne **Stabilita vzorku**: 1 měsíc

Parametry: Anti-borrelia IgG, IgM ELISA

Anti-borrelia IgG, IgM Blot

Referenční meze:

Parametr		Hodnota
Anti-borrelia IgG, IgM ELISA	pozitivní	nad 1,1
	hraniční	1,1 – 0,9
	negativní	pod 0,9

Parametr	Hodnota
Anti-borrelia IgG, IgM Blot	pozitivní – hraniční – negativní

# VYŠETŘENÍ PROTILÁTEK PROTI SARS-COV-2 (COVID-19)

Biologický materiál: srážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka bez přísad

Příjem vzorků: po – ne ⇒ 24 hodin denně

Doba odezvy: do 3 pracovních dnů

**Stabilita vzorku**: 1 měsíc

Parametry: Anti-SARS-CoV-2 IgG ELISA

Parametr		Hodnota
Anti-SARS-CoV-2 IgG ELISA	pozitivní	nad 1,1
	hraniční	1,1 – 0,9
	negativní	pod 0,9

#### 7.4. LABORATOŘ IMUNOHEMATOLOGIE

### ANTIGLOBULINOVÉ TESTY (Coombsovy testy)

Biologický materiál: nesrážlivá krev

**Odběrový materiál**: zkumavka s K<sub>2</sub>EDTA nebo K<sub>3</sub>EDTA

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

**Doba odezvy**: do následujícího pracovního dne

Stabilita vzorku: 12 hodin

Parametry: Přímý antiglobulinový test (PAT)

v případě pozitivity se provádí PAT specifikace

Nepřímý antiglobulinový test (NAT)

#### Referenční meze:

Parametr	Hodnota
PAT	pozitivní – negativní
NAT	pozitivní – negativní
PAT specifikace	pozitivní – C3d nebo IgG nebo obojí -
	negativní

### CHLADOVÉ AGLUTININY

Biologický materiál: srážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka bez přísad

**Příjem vzorků:** po – pá → 6:30 – 14:00, nutno předem telefonicky nahlásit

**Doba odezvy**: tentýž den

**Stabilita vzorku**: vzorek musí být odebrán za tepla (37°C), jehla i zkumavka musí být předehřátá,

okamžitý transport při 37°C

Referenční meze:

Parametr	Hodnota
Chladové aglutininy	negativní – pozitivní (titr)

#### KREVNÍ SKUPINA (KS)

Biologický materiál: nesrážlivá krev

**Odběrový materiál**: zkumavka s K<sub>2</sub>EDTA nebo K<sub>3</sub>EDTA

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

KS

**Doba odezvy**: Statim do 1 hodiny, Rutina tentýž den

Stabilita vzorku: 12 hodin

Parametr Hodnota

A+, A-, B+, B-, 0+, 0-, AB+, AB-

### PŘEDTRANSFUZNÍ VYŠETŘENÍ

Biologický materiál: nesrážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka s K<sub>2</sub>EDTA nebo K<sub>3</sub>EDTA

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

**Doba odezvy**: Statim do 1 hodiny, Rutina tentýž den

Stabilita vzorku: 48 hodin

Parametry: Krevní skupina (KS)

Screening erytrocytárních protilátek

v případě pozitivity se provádí Identifikace protilátek (viz výše)a
 vyšetření Rh fenotypu, u klinicky významných protilátek se stanovuje titr

– hodnotí lékař

**Zkouška kompatibility (ZK)** (Křížová zkouška)

#### Referenční meze:

Parametr	Hodnota
KS	A+, A-, B+, B-, 0+, 0-, AB+, AB-
Screening	pozitivní – negativní
ZK	kompatibilní – nekompatibilní

# SCREENING + IDENTIFIKACE ERYTROCYTÁRNÍCH PROTILÁTEK

Biologický materiál: nesrážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka s K<sub>2</sub>EDTA nebo K<sub>3</sub>EDTA

**Příjem vzorků:** po – ne ⇒ 24 hodin denně

**Doba odezvy**: do týdne

**Stabilita vzorku**: 48 hodin při teplotě 2 – 8°C

Parametry: Krevní skupina (KS)

Rh fenotyp

Screening erytrocytárních protilátek

• v případě pozitivity se provádí PAT a Identifikace protilátek

### Identifikace erytrocytárních protilátek

• u klinicky významných protilátek se stanovuje titr

#### Přímý antiglobulinový test (PAT)

v případě pozitivity se provádí PAT specifikace

#### Hodnocení lékaře

#### Referenční meze:

Parametr	Hodnota
KS	A+, A-, B+, B-, 0+, 0-, AB+, AB-
Rh fenotyp	zápis fenotypu
Screening	pozitivní – negativní
Identifikace	typ protilátky – negativní
PAT	pozitivní – negativní
PAT specifikace	pozitivní – C3d nebo IgG nebo obojí
	/

negativní

### VYŠETŘENÍ NOVOROZENCŮ Rh D NEGATIVNÍCH MATEK

**Biologický materiál**: pupečníková krev **Odběrový materiál**: zkumavka bez přísad

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

**Doba odezvy**: do druhého dne

Stabilita vzorku: 8 hodin

Parametry: Krevní skupina (KS)

Přímý antiglobulinový test (PAT)

• v případě pozitivity se provádí **PAT specifikace** 

Dw/v

Volné inkompletní protilátky

• v případě inkompatibility KS matky a dítěte

Parametr	Hodnota
KS	A+, A-, B+, B-, 0+, 0-, AB+, AB-
PAT	pozitivní – negativní
PAT specifikace	pozitivní – C3d nebo IgG nebo obojí
	negativní
Dw/v	pozitivní – negativní
Volné inkompletní protilátky	prokázány – neprokázány

#### 7.5. LABORATOŘ VIROLOGIE

#### ANTI-HCV

Biologický materiál: nesrážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka s K<sub>2</sub>EDTA nebo K<sub>3</sub>EDTA

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

**Doba odezvy**: do druhého dne

**Stabilita vzorku**: 7 dní při teplotě 2 – 8°C

V případě reaktivity je vzorek zaslán ke konfirmaci do NRL

Referenční meze:

Parametr Hodnota

anti-HCV negativní – reaktivní

#### **HBsAg**

Biologický materiál: nesrážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka s K₂EDTA nebo K₃EDTA

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

**Doba odezvy**: do druhého dne

**Stabilita vzorku**: 7 dní při teplotě 2 – 8°C

V případě reaktivity je vzorek zaslán ke konfirmaci do NRL

Referenční meze:

Parametr	Hodnota
HBsAg	negativní – reaktivní

#### HIV Ag/Ab

Biologický materiál: nesrážlivá krev

Odběrový materiál: zkumavka s K<sub>2</sub>EDTA nebo K<sub>3</sub>EDTA

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

**Doba odezvy**: do druhého dne

**Stabilita vzorku**: 7 dní při teplotě 2 – 8°C

V případě reaktivity je vzorek zaslán ke konfirmaci do NRL

Referenční meze:

Parametr	Hodnota
HIV	negativní – reaktivní

#### Syfilis

Biologický materiál: nesrážlivá krev, pupečníková krev

Odběrový materiál: zkumavka s K₂EDTA nebo K₃EDTA, pupečníková krev do zkumavky bez přísad

**Příjem vzorků:** po – ne **⇒** 24 hodin denně

**Doba odezvy**: do druhého dne

**Stabilita vzorku**: **Syfilis TP** 7 dní, **RPR** 48 hodin při teplotě 2 – 8°C

Parametry: Syfilis TP

RPR

V případě reaktivity je vzorek zaslán ke konfirmaci do NRL

Parametr	Hodnota
Syfilis TP	negativní – reaktivní
RPR	negativní – reaktivní

### 8. POUŽITÉ ZKRATKY

a- antiAb antibody

ACLA anti-cardiolipin antibodies

ADP adenosindifosfát

Ag antigen

AIH autoimunitní hepatitida
AMA anti-mitochondrial antibody
ANA anti-nuclear antibody

ANCA anti-neutrophil cytoplasmic antibody

ASA kyselina acetylsalycilová
ASMA anti-smooth muscle antibody
APA antiphospholipid antibody
APC-R activated protein C resistance
APCA anti-parietal cell antibody

aPTT activated parcial tromboplastine time
ASCA anti-Saccharomyces cerevisiae antibody

AT antitrombin
ATP adenosintrifosfát
β2GP beta-2-glykoprotein I

**BASO** basofily

BMG bazální membrána glomerulů

BPI bactericidal permeability-increasing protein cANCA cytoplasmic anti-neutrophil cytoplasmic antibody

CCP cyklické citrulinované peptidy
CD cluster of differentiation
CENP B centromere protein B
CMV cytomegalovirus

COL collagen
CT clotting time

**ČHS** Česká hematologická společnost

**ČLS JEP** Česká lékařská společnost Jan Evangelisty Purkyně

**ČR** Česká republika

ČSN EN ISO České technické normy / evropské normy / International Organization for Stendartization

**dRVVT** dilute Russell's viper venom time

dRVVT/S dilute Russell's viper venom time screening dRVVT/C dilute Russell's viper venom time confirmation

dsDNA double-stranded deoxyribonucleic acid

EBV Epstein-Barrové virus
EDAb elektronická distribuce A
EMA endomysial antibody

EPI epinefrin
EOS eosinofily
Fbg fibrinogen

HBsAg hepatitis B surface antigen

HCV hepatitis C virusHCT hematocritHGB hemoglobin

HIV human immunodeficiency virus
HLA human leukocyte antigen

HTO Hematologicko-transfuzní oddělení IBD inflammatory bowel disease IČP identifikační číslo provozovny

IČZ identifikační číslo zdravotnického zařízení

**IF** intrinsic factor

**IgA,IgG,IgM** imunoglubolin A, imunoglobulin G, imunoglobulin M

IL firma HemosIL

IMinfekční mononukleózaINRinternational normalized ratio

INT Jodonitrotetrazoliová modř

**K₂EDTA** draselná sůl kyseliny ethylendiamintetraoctové **K₃EDTA** draselná sůl kyseliny ethylendiamintetraoctové

KO krevní obraz
KS krevní skupina
LA lupus antikoagulans
LC-1 liver cytosol antigen type 1

**LCA** Rosnerův index

LIS laboratorní informační systém

**LKM-1** liver-kidney microsomal antibody type 1

**LMWH** nízkomolekulární heparin

LYM lymfocyty

MCV mean corpuscular volume

MONOmonocytyMPOmyeloperoxidázaMPVmean platelet volumeNATnepřímý antiglobulinový test

**NEU** neutrofily

NIS nemocniční informační systém
NRL Národní referenční laboratoř
NSP nemocnice s poliklinikou

odd. oddělení

**p.o.** příspěvková organizace

**pANCA** peri-nuclear anti-neutrophil cytoplasmic antibody

PAT přímý antiglobulinový test PBŽ Parietální buňky žaludku

PC protein C

PCNA proliferating cell nuclear antigen
PFA platelets function analyzer (assay)

PLG plazminogen
PLT platelets
PR3 proteináza 3
PS protein S

**PT** prothrombin time

R ratio

RA redukční aktivita
RBC red blood cells
RF reymatoidní faktor

**RDW** red blood cells distribution width

RNP ribonukleoprotein
rPLT reticulated platelets
RPR rapid plasma reagin
RTC retikulocyty

RTC retikulocyty
SA spontánní aktivita
Scl scleroderma

**SLA/LP** soluble liver antigen/liver pancreas antigen

**SPC** specifikace léčivého přípravku

**Spec**. specifikace

SS Sjögrenův syndrom ST firma Stago

TP Treponema pallidum

TT thrombin (clotting) time

tTG tkáňová transglutamináza

UFH nefrakcionovaný heparin

vWF:Ag von Willebrand factor: antigen

vWF:Act von Willebrand factor: activity

vWF:Act/Ag von Willebrand factor: activity/antigen

WBC white blood cells ZK zkouška kompatibility

# 9. JMENNÝ REJSTŘÍK VYŠETŘENÍ

<b>A</b> CLA	37
AIH profil	
AIH screen	
Alkalická fosfatáza	
Aktivovaný parciální tromboplastinový test	
Aktivita komplementu CH50	
AMA M2	
ANA	
ANA profil	
ANCA	
ANCA profil	36,37
Antagonista P2Y <sub>12</sub>	
Anti-acinární buňky pankreatu	40
Anti-bazální membrána glomerulů	41,42
Anti-beta-2-glykoprotein	37
Anti-borélie	46
Anti-BPI	36
Anti-CCP	41
Anti-CENP B	36
Anti-citrulín	41
Anti-CMV	
Anti-deamidovaný gliadin	
Anti-dsDNA	
Anit-EA	
Anti-EBNA	
Anti-EBV	
Anti-elastáza	
Anti-ENA	
Anti-endomyzium Anti-F-aktin	
Anti-GBM	
Anti-gp210	
Anti-histony	
Anti-HIV	
Anti-HCV	
Anti-hladký sval	41,43
Anti-Chlamydia trachomatis	45
Anti-Chlamydophila pneumoniae	45
Anti-IF	42
Anti-Jo-1	
Anti-kardiolipin	37
Anti-kathepsin G	
Anti-laktoferrin	
Anti-mitochondrie	,
Anti-LC-1	
Anti-NPO	
Anti-myeloperoxidáza	
Anti-nRNP/Sm	
Anti-nukleozomy	
Anti-parietální buňky žaludku	
Anti-PBŽ	
Anti-PCNA	36
Anti-PM-Scl	36
Anti-pohárkové buňky tenkého střeva	
Anti-PR3	
Anti-proteináza 3	
Anti-ribozomální P-protein	
Anti-Ro-52	
Anti-Saccharomyces	
Anti-SARS-CoV-2	40

Anti-Scl-70	
Anti-SLA/LP	
Anti-Sm	
Anti-Sp100	
Anti-SS-A	
Anti-SS-B	
Anti-tkáňová transglutamináza	
Anti-VCA	•
Anti-Xa	
Antifosfolipidové protilátky	
Antiglobulinové testy	
AntitrombinAPA	
APC rezistence	
APCA	
aPTT	
aPTT R	
aPTT LA citlivé	
aPTT LA necitlivé	
aPTT směsný test	
ASCA	
ASMA	
AT	,
Atypická ANCA	36
<b>B</b> asofily	3,22,23
Borelióza 46	5
<b>C</b> ANCA	36,40
Celiakie	37
CH50	35
CMV	44
COL/ADP	33,34
COL/EPI	33,34
Coombsovy testy	
COVID-19	46
<b>D</b> -Dimery	
Distribuční šíře erytrocytů	
dRVVT testy	31,32
_	
<b>E</b> A	
EBNA	
EBV	
EMA	•
ENA	
Eosinofily	
Erytrocyty	18,19
Fagocytóza kvasinek – aktivita, index	38
Faktory	
Faktor II,V,VII,VIII,IX,X,XI,XII	
Fbg	
Fibrinogen	
Funkční analýza fagocytů	
<b>H</b> BsAg	50
Hematokrit	
Hemoglobin	
Hexagonály	
richabolialy	J1,J2

HCT	18,19
HGB	
HIV	50
HLA B27	38
Hladina rivaroxabanu	29
Chladayá aglutiniay	47
<b>Ch</b> ladové aglutininy	
Chlamydie	45
<b>I</b> BD	40
Identifikace erytrocytárních protilátek	48
IM test	46
Imunofenotypizace	39,40
Infekční mononukleóza	46
INT-SA, INT-RA, INT-index	38
IPF	
<b>K</b> oagulační faktor II,V,VII,VIII,IX,X,XI,XII 2	0 20 21
Krevní obraz	
Krevní skupina 4	
Křížová zkouška	48
LA	31,32
Ledvinové antigeny	41,42
Leukocyty	18
Leukocyty v likvoru	25
Leukocyty v punktátu	25
Leukocyty v peritoneálním dialyzátu	25
Leukocyty ve výpotku	
Lupus antikoagulans	31,32
Lymeská borelióza	
Lymfocyty18,	
<b>M</b> cv	10 20
Mikroskopický diferenciál	
Monocyty 18,	
MPV	18,20
<b>N</b> AT	47
Nepřímý antiglobulinový test	47
Nespecifické střevní záněty	40,41
Neutrofilní segment	
Neutrofilní tyč	
Neutrofily	
Nezralá destičková frakce	
Normoblasty	
NRBC	
<b>.</b>	

pANCA	36,40
PAT	47,48,49
PAT specifikace	
PC	
PFA 200	
PLT	
Protein C	
Protein S	
Protrombinový test	
Předtransfuzní vyšetření	
Přímý antiglobulinový test	
PS	
PT	
PT R	
PT INR	33
_	
<b>R</b> BC	,
RDW	18,20
Revmatoidní faktor	
Retikulocyty	24
RF	42
Rh fenotyp	48
RPR	
RTC	
Screening erytr. protilátek	48
Sideroblasty	
Sternální punkce	
Střední objem erytrocytů	
Střední objem trombocytů	
Syfilis TP	50,51
Tanto van la fact a DTT	24.22
Testy na bázi aPTT	
Testy na bázi dRVVT	
Trombinový test	
Trombocyty	
Π	31,32
<b>V</b> CA	44
Volné protilátky	49
vWF:Act	
vWF:Act/Ag	
vWF:Ag	
	,
<b>W</b> BC	1Ω
	10
_	
<b>Z</b> kouška kompatibility	48
<b>Ž</b> aludeční antigeny	42
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	

# 10. PŘÍLOHY

# 10.1. Žádanky

- Žádanka o hematologické vyšetření
- Žádanka o imunohematologické a virologické vyšetření
- Žádanka o imunologické vyšetření
- Žádanka o koagulační vyšetření