



Seznam vyšetření HEMATOLOGIE

Laboratorní příručka/ Laboratorní příručky vydané

číslo : LP KL
verze : 02
exemplář :
strana : 1 z 30
platí od : 13.11.2020
přílohy : 0
datum tisku : 06.06.2022

Název dokumentu

Seznam vyšetření HEMATOLOGIE KL ON Kladno, a.s.

Abstrakt

Seznam hematologických vyšetření prováděných v Klinické laboratoři ON Kladno, a.s., nemocnice Středočeského kraje

Tento dokument je duchovním majetkem Klinické laboratoře Oblastní nemocnice Kladno, a.s. Podléhá všem náležitostem, které se týkají řízení dokumentace. Kopírování tohoto dokumentu je přípustné pouze se souhlasem vedoucího oddělení.

Zpracoval MUDr. Eva Fenclová, Lékařský garant - odbornost 818	Schválil MUDr. Eva Fenclová, Lékařský garant - odbornost 818 Dne 13.11.2020
Kontroloval Ing. Hamendi Hrnčířová Blanka, manažer kvality Dne 11.11.2020	Revize ročně

Hematologická vyšetření

Erythropoetin			
Číslo metody na požadavkovém listu	534	Odběrový materiál	plast, gel, aktivátor srážení, heparinát lithný
Použitá metoda	CLIA	Stabilita vzorku při 20 °C	8 hodin
Jednotky	IU/l	Stabilita vzorku při 4-8 °C	24 hodin
Biologický materiál	Sérum, plazma	Stabilita vzorku při -20 °C	2 měsíce
Zdroj referenčních mezí	Příbalový leták	Režim zpracování	rutinní
Referenční meze	2,59 – 18,5 IU/l		
Poznámka			

Krevní obraz základní			
Číslo metody na požadavkovém listu	sdužená do *41	Odběrový materiál	Sarstedt, červený uzávěr (K3EDTA)
Použitá metoda	počítání částic, fluorescence, spektrofotometrie	Stabilita vzorku při 20 °C	5 hodin
Jednotky	Viz tab.referenční meze	Stabilita vzorku při 4-8 °C	nestanovena
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	nelze
Zdroj referenčních mezí	Česká hematologická společnost - označené * Ostatní položky neoznačené převzaty ze studie výrobce analyzátorů (Sysmex)	Režim zpracování	rutinní, statim
Referenční meze	Krevní obraz základní	Věk od – do	Referenční meze
			Jednotky



Klinická laboratoř

Vančurova 1548, 272 59 Kladno

Seznam vyšetření HEMATOLOGIE

Laboratorní příručka/ Laboratorní příručky vydané

číslo : LP KL
 verze : 02
 exemplář :
 strana : 3 z 30
 platí od : 13.11.2020
 přílohy : 0
 datum tisku : 06.06.2022

	*Erytrocyty	0 dní – 3dny	4,00	6,60	10 ¹² /l
		4 dny – 2 týdny	3,90	6,30	10 ¹² /l
		2 týdny – 1 měsíc	3,60	6,20	10 ¹² /l
		1 měsíc – 2 měsíce	3,00	5,00	10 ¹² /l
		2 měsíce – 3 měsíce	2,70	4,90	10 ¹² /l
		3 měsíce – 6 měsíců	3,10	4,50	10 ¹² /l
		6 měsíců – 2 roky	3,70	5,30	10 ¹² /l
		2 roky – 6 let	3,90	5,30	10 ¹² /l
		6 let – 12 let	4,00	5,20	10 ¹² /l
		ženy 12 let – 15 let	4,10	5,10	10 ¹² /l
		muži 12 let – 15 let	4,50	5,30	10 ¹² /l
		ženy 15 let – 99 let	3,80	5,20	10 ¹² /l
		muži 15 let – 99 let	4,00	5,80	10 ¹² /l
	*Hemoglobin	0 dní – 3 dny	145	225	g/l
		4 dny – 2 týdny	135	215	g/l
		2 týdny – 1 měsíc	125	205	g/l
		1 měsíc – 2 měsíce	100	180	g/l
		2 měsíce – 3 měsíce	90	140	g/l
		1 měsíc – 6 měsíců	95	140	g/l
		6 měsíců – 2 roky	105	135	g/l
		2 roky – 6 let	115	135	g/l
		6 let – 12 let	115	155	g/l
		ženy 12 let – 15 let	120	160	g/l
		muži 12 let – 15 let	130	160	g/l
		ženy 15 let – 99 let	120	160	g/l
		muži 15 let – 99 let	135	170	g/l
	*Hematokrit	0 dní – 3 dny	0,45	0,67	l
		4 dny – 2 týdny	0,42	0,66	l
		2 týdny – 1 měsíc	0,39	0,63	l
		1 měsíc – 2 měsíce	0,31	0,55	l
		2 měsíce – 3 měsíce	0,28	0,42	l
		3 měsíce – 6 měsíců	0,29	0,41	l
		6 měsíců – 2 roky	0,33	0,39	l
		2 roky – 6 let	0,34	0,40	l
		6 let – 12 let	0,35	0,45	l
		ženy 12 let – 15 let	0,36	0,46	l
		muži 12 let – 15 let	0,37	0,49	l
		ženy 15 let – 99 let	0,35	0,47	l
		muži 15 let – 99 let	0,40	0,50	l
	*MCV – střední objem erytrocytu	0 – 3 dny	95	121	fl
4 dny – 2 týdny		88	126	fl	
2 týdny – 1 měsíc		86	124	fl	
1 měsíc – 2 měsíce		85	123	fl	
2 měsíce – 3 měsíce		77	115	fl	
3 měsíce – 6 měsíců		74	108	fl	
6 měsíců – 2 roky		70	86	fl	
2 roky – 6 let		75	87	fl	
6 let – 12 let		77	95	fl	
ženy 12 let – 15 let		78	102	fl	
muži 12 let – 15 let		78	98	fl	
15 let – 99 let		82	98	fl	



Klinická laboratoř

Vančurova 1548, 272 59 Kladno

Seznam vyšetření HEMATOLOGIE

Laboratorní příručka/ Laboratorní příručky vydané

číslo : LP KL
 verze : 02
 exemplář :
 strana : 4 z 30
 platí od : 13.11.2020
 přílohy : 0
 datum tisku : 06.06.2022

*MCH - Množství hemoglobinu v erytrocytu	0 dní – 3 dny	31	37	pg
	4 dny – 2 týdny	28	40	pg
	2 týdny – 1 měsíc	28	40	pg
	1 měsíc – 2 měsíce	28	40	pg
	2 měsíce – 3 měsíce	26	34	pg
	3 měsíce – 6 měsíců	25	35	pg
	6 měsíců – 2 roky	23	31	pg
	2 roky – 6 let	24	30	pg
	6 let – 12 let	25	33	pg
	12 let – 15 let	25	35	pg
	15 let – 99 let	28	34	pg
	*MCHC – koncentrace hemoglobinu v erytrocytech	0 dní – 3 dny	290	370
4 dny – 2 týdny		280	280	g/l
2 týdny – 1 měsíc		280	380	g/l
1 měsíc – 2 měsíce		290	370	g/l
2 měsíce – 3 měsíce		290	370	g/l
3 měsíce – 6 měsíců		300	360	g/l
6 měsíců – 2 roky		300	360	g/l
2 roky – 15 let		310	370	g/l
15 let – 99 let	320	360	g/l	
*RDW – distribuční křivka erytrocytů	0 dní – 15 let	11,4	14,5	%
	15 let – 99 let	10,0	15,2	%
*Retikuly - index	0 dní - 3 dny	0,035	0,054	1
	3 dny - 1 měsíc	0,010	0,024	1
	1 měsíc - 2 měsíce	0,021	0,035	1
	2 měsíce – 6 měsíců	0,015	0,027	1
	6 měsíců – 2 roky	0,010	0,019	1
	2 roky – 6 let	0,008	0,015	1
	6 let – 12 let	0,010	0,020	1
	12 let – 15 let	0,009	0,015	1
15 let - 99 let	0,005	0,025	1	
*Retikuly - absolutní počet	0 dní – 3 dny	0,148	0,216	10 ¹² /l
	4 dny – 1 měsíc	0,051	0,110	10 ¹² /l
	1 měsíc – 2 měsíce	0,052	0,078	10 ¹² /l
	2 měsíce – 6 měsíců	0,048	0,088	10 ¹² /l
	6 měsíců – 2 roky	0,044	0,111	10 ¹² /l
	2 roky – 6 let	0,036	0,068	10 ¹² /l
	6 let – 12 let	0,042	0,070	10 ¹² /l
	12 let – 15 let	0,042	0,065	10 ¹² /l
15 let - 99 let	0,025	0,100	10 ¹² /l	
Hemoglobin v retikulytu	0 dní – 99 let	32,1	38,8	pg
Frakce nezralých retikulytů	0 dní – 99 let	0,016	0,105	1
*Leukocyty	0 dní - 1 den	9,4	34,0	10 ⁹ /l
	1 den - 1 týden	5,0	21,0	10 ⁹ /l
	1 týden – 2 týdny	5,0	20,0	10 ⁹ /l
	2 týdny – 6 měsíců	5,0	19,5	10 ⁹ /l
	6 měsíců - 2 roky	6,0	17,5	10 ⁹ /l
	2 roky – 4 roky	5,5	17,0	10 ⁹ /l
	4 roky - 6 let	5,5	15,5	10 ⁹ /l
	6 let – 8 let	4,5	14,5	10 ⁹ /l
	8 let – 16 let	4,5	13,5	10 ⁹ /l
	16 let - 99 let	4,0	10,0	10 ⁹ /l



Klinická laboratoř

Vančurova 1548, 272 59 Kladno

Seznam vyšetření HEMATOLOGIE

Laboratorní příručka/ Laboratorní příručky vydané

číslo : LP KL
 verze : 02
 exemplář :
 strana : 5 z 30
 platí od : 13.11.2020
 přílohy : 0
 datum tisku : 06.06.2022

	<p>*Trombocyty</p> <p>0 dní - 15 let : 150 15 let - 99 let : 150</p> <p>Makrotrombocyty</p> <p>15 let - 99 let : 0,185 ; 0,423</p> <p>Frakce nezralých trombocytů – retikulované trombocyty</p> <p>15 let - 99 let : 0,008 ; 0,063</p> <p>*PDW – distribuční křivka trombocytů</p> <p>0 – 99 let : 9 ; 17 %</p> <p>*MPV – střední objem trombocytů</p> <p>0 – 99 let : 7,5 ; 11,5 fl</p> <p>*Normoblasty (NRBC)</p> <p>0 – 3 dny : 0 ; 0,08 3 dny – 99 let : 0 ; 0</p>				
Poznámka	<p>Vyšetření retikulocytů se provádí pouze společně s vyšetřením krevního obrazu.</p> <p>Šíře distribuce erytrocytů (RDW) – udává šíři nejčetnějších populací erytrocytů v histogramu erytrocytů podle jejich objemu, indikátor variability velikosti RBC RDW ve fyziologických mezích = homogenní populace erytrocytů, vyšší RDW = heterogenní populace erytrocytů.</p> <p>Frakce nezralých retikulocytů – udává podíl vysoce nezralých retikulocytů v celé populaci retikulocytů. Zvýšená hodnota je znamením intenzivní erythropoezy.</p> <p>Hemoglobin v retikulocyty - Ekvivalent metody MCH (hemoglobin v erytrocytu), obě metody mají i stejné jednotky - pg (pikogram). Výsledek má význam zejména pro posouzení časné odezvy krvetvorby na terapii - železem, vitamínem B12 - kdy populace erytrocytů vytvořená po zahájení terapie má jiný obsah Hgb než starší populace.</p> <p>Střední objem erytrocytů (MCV) – indikátor velikosti erytrocytů MCV ve fyziologických mezích – normocyty, nízké MCV – mikrocyty, vysoké MCV - makrocyty Diferenciální diagnóza - anémie z nedostatku železa, zinku, vysoké toxické dávky zinku, talasémie, některé hemolytické anémie, anémie z chronických onemocnění, anémie perniciózní, jiné makrocytární anémie při nedostatku folátů, vitamínu B12, alkoholismus, cirhóza jater.</p> <p>Střední množství hemoglobinu (MCH) – vypočtený parametr, udává množství hemoglobinu v jednom erytrocytu, výpočet $MCH = HGB/RBC$, Extrémně vysoká hodnota může být u chladové aglutinace erytrocytů.</p> <p>Střední koncentrace hemoglobinu v erytrocytech (MCHC) – udává množství hemoglobinu ve všech erytrocytech (erytrocytární mase), výpočet $MCHC = Hgb (g/l) / Hct.1000$.</p> <p>Vyšší hodnoty u hereditární sférocytózy, nižší u hypochromní a makrocytární</p>				

	<p>anémie. Extrémní hodnoty se mohou objevit u chladové aglutinace erytrocytů.</p> <p>MPV (střední objem trombocytu) – indikátor velikosti trombocytu. Diferenciální diagnóza Wiskot - Aldrichův syndrom (vzácný), ITP, DIC, myeloproliferace, dědičná trombocytární onemocnění (Bernard - Soulier, May - Hegglin)</p> <p>PDW (šíře distribuce trombocytů) - objemová variabilita trombocytů neboli šíře distribuce destiček reprezentuje šíři histogramu krevních destiček podle jejich objemu. PDW ve fyziologických mezích - homogenní populace trombocytů, vyšší PDW - heterogenní populace trombocytů (informace o anizocytóze trombocytů).</p> <p>Trombocyt – nezralá frakce (retikulované trombocyt): Kvantifikuje podíl málo zralých trombocytů (s vyšším obsahem RNA) na celkovém počtu trombocytů. Vyšší procento je známkou intenzivní novotvorby trombocytů. Metoda bude automaticky provedena při zachytu nízkého počtu trombocytů (pod 60), při vyšších počtech jen na vyžádání.</p> <p>Makrotrombocyt Kvantifikují podíl trombocytů o objemu >12 fl (to je horní ref. mez pro MPV - průměrný objem trombocytu) na celkovém počtu. Je součástí měření počtu PLT. Vysoký podíl makrotrombocytů na celkovém počtu trombocytů je známkou zvýšeného obratu trombocytů. Typickou situací jsou konzumpční trombopenie (ITP, parainfekční trombopenie). Nízké hodnoty možnost konzumpce v periférii zcela nevylučují, ale činí ji málo pravděpodobnou.</p> <p>Normoblasty – erytroidní prekurzory, objevují se při významné hemolýze v důsledku kompenzační intenzivní erythropoezy, nebo při hematologických onemocněních. Udávány jsou v počtu normoblastů na 100 leukocytů.</p>
--	--

Trombocyt z citrátu			
Číslo metody na požadavkovém listu	1135	Odběrový materiál	Sarstedt, zelený uzávěr (citrát 1:10)
Použitá metoda	počítání částic	Stabilita vzorku při 20 °C	5 hodin
Jednotky	10 ⁹ /l	Stabilita vzorku při 4-8 °C	nestanovena
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	nelze
Zdroj referenčních mezí	Česká hematologická společnost	Režim zpracování	rutinní, statim
Referenční meze	0 dní - 15 let 150 – 450 10 ⁹ /l 15 let - 99 let 150 – 400 10 ⁹ /l		

Seznam vyšetření HEMATOLOGIE

Laboratorní příručka/ Laboratorní příručky vydané

číslo : LP KL
verze : 02
exemplář :
strana : 7 z 30
platí od : 13.11.2020
přílohy : 0
datum tisku : 06.06.2022

Poznámka	<p>Metoda je vhodná při tzv. pseudoagregaci trombocytů vlivem K3EDTA (běžný antikoagulant zkumavek pro krevní obraz). Vlivem tohoto jevu se trombocyty i v nesraženém vzorku shlukují a nelze stanovit jejich přesný počet. Vyšetření je na místě tehdy, když je v komentáři k nátěru uveden výskyt shluků trombocytů.</p> <p>V případě požadavku je z citrátové zkumavky vydán pouze počet trombocytů, ostatní parametry krevního obrazu je nutné stanovit z odběru ze zkumavky pro krevní obraz.</p> <p>Lze též použít zkumavku Sarstedt Thromboexact.</p>
-----------------	--

Krevní obraz z punktátu			
Číslo metody na požadavkovém listu	318, 319, 320, 321	Odběrový materiál	Sarstedt, červený uzávěr (K3EDTA)
Použitá metoda	počítání částic, fluorescence	Stabilita vzorku při 20 °C	5 hodin
Jednotky	1	Stabilita vzorku při 4-8 °C	nestanovena
Biologický materiál	punktát	Stabilita vzorku při -20 °C	nelze
Zdroj referenčních mezí	Česká hematologická společnost	Režim zpracování	rutinní, statim
Referenční meze	nestanoveny		
Poznámka	Z tekutiny získané punkcí lze stanovit pouze počet leukocytů, mononukleárů (monocyty, lymfocyty) polymorfonukleárů a dále nezařaditelné buňky. Nelze stanovit z vazkých materiálů nebo z materiálů s viditelnými shluky buněk a s přítomností sraženin.		

Krevní obraz z dialyzátu			
Číslo metody na požadavkovém listu	318, 319, 320, 321	Odběrový materiál	Sarstedt, červený uzávěr (K3EDTA)
Použitá metoda	počítání částic, fluorescence	Stabilita vzorku při 20 °C	5 hodin
Jednotky	1	Stabilita vzorku při 4-8 °C	nestanovena
Biologický materiál	dialyzát	Stabilita vzorku při -20 °C	nelze
Zdroj referenčních mezí	Česká hematologická společnost	Režim zpracování	rutinní, statim
Referenční meze	nestanoveny		
Poznámka	Lze stanovit pouze počet leukocytů, mononukleárů (monocyty, lymfocyty) polymorfonukleárů a nezařaditelných buněk.		



Klinická laboratoř

Vančurova 1548, 272 59 Kladno

Seznam vyšetření HEMATOLOGIE

Laboratorní příručka/ Laboratorní příručky vydané

číslo : LP KL
 verze : 02
 exemplář :
 strana : 8 z 30
 platí od : 13.11.2020
 přílohy : 0
 datum tisku : 06.06.2022

Krevní obraz + diferenciální rozpočet leukocytů z analyzátoru

Číslo metody na požadavkovém listu	sdužená do *42	Odběrový materiál	Sarstedt, červený uzávěr (K3EDTA)		
Použitá metoda	počítání částic, fluorescence, spektrofotometrie	Stabilita vzorku při 20 °C	5 hodin		
Jednotky	viz tab.referenční meze	Stabilita vzorku při 4-8 °C	nestanovena		
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	nelze		
Zdroj referenčních mezí	Česká hematologická společnost	Režim zpracování	rutinní, statim		
Referenční meze		Věk od - do	Referenční meze		Jednotky
	Bazofily	0 dní - 99 let	0,00	0,02	1
	Eosinofily	0 dní – 1 den	0,00	0,04	1
		1 den – 1 týden	0,00	0,08	1
		1 týden – 8 let	0,00	0,07	1
		8 let – 10 let	0,00	0,04	1
		10 let – 15 let	0,00	0,07	1
		15 let – 99 let	0,00	0,05	1
	Lymfocyty	0 dní - 1 den	0,21	0,41	1
		1 den - 1 týden	0,31	0,51	1
		1 týden – 2 týdny	0,38	0,58	1
		2 týdny – 1 měsíc	0,46	0,66	1
		1 měsíc – 6 měsíců	0,46	0,71	1
		6 měsíců – 1 rok	0,51	0,71	1
		1 rok – 2 roky	0,49	0,71	1
		2 roky – 4 roky	0,40	0,69	1
		4 roky – 6 let	0,32	0,60	1
		6 let – 8 let	0,29	0,52	1
		8 let – 10 let	0,28	0,49	1
	10 let – 15 let	0,25	0,48	1	
	15 let - 99 let	0,20	0,45	1	
	Monocyty	0 dní – 1 den	0,02	0,10	1
		1 den – 2 týdny	0,03	0,15	1
		2 týdny – 6 měsíců	0,01	0,13	1
		6 měsíců - 6 let	0,01	0,09	1
		6 let - 8 let	0,00	0,09	1
		8 let – 10 let	0,00	0,08	1
10 let – 15 let		0,00	0,09	1	
15 let – 99 let	0,02	0,12	1		
Neutrofilly	0 dní - 1 den	0,51	0,75	1	
	1 den - 1 týden	0,35	0,59	1	
	1 týden – 2 týdny	0,30	0,54	1	
	2 týdny – 1 měsíc	0,25	0,49	1	
	1 měsíc – 6 měsíců	0,22	0,49	1	
	6 měsíců – 1 rok	0,21	0,46	1	
	1 rok – 2 roky	0,21	0,47	1	
	2 roky – 4 roky	0,23	0,56	1	
	4 roky – 6 let	0,32	0,65	1	



Klinická laboratoř
Vančurova 1548, 272 59 Kladno

Seznam vyšetření HEMATOLOGIE

Laboratorní příručka/ Laboratorní příručky vydané

číslo : LP KL
verze : 02
exemplář :
strana : 9 z 30
platí od : 13.11.2020
přílohy : 0
datum tisku : 06.06.2022

		6 let - 8 let	0,41	0,67	1
		8 let - 10 let	0,43	0,68	1
		10 let - 15 let	0,44	0,71	1
		15 let - 99 let	0,45	0,70	1
	Normoblasty	0 - 3 dny	0,00	0,08	1
		3 dny - 99 let	0,00	0,00	1
	Nezralé granulocyty	0 dní - 99 let	0,000	0,006	1
Poznámka	Základní parametry krevního obrazu – viz Krevní obraz základní.				

Diferenciální rozpočet leukocytů – analyzátor (absolutní počty)

Číslo metody na požadavkovém listu	sdužená do *42	Odběrový materiál	Sarstedt, červený uzávěr (K3EDTA)			
Použitá metoda	Imunofluorescence v kombinaci s laserem	Stabilita vzorku při 20 °C	5 hodin			
Jednotky	10 ⁹ /l	Stabilita vzorku při 4-8 °C	nestanovena			
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	nelze			
Zdroj referenčních mezí	Česká hematologická společnost	Režim zpracování	rutinní, statim			
Referenční meze		Věk od - do	Referenční meze		Jednotky	
	Bazofily	0 dní - 1 den	0,0	0,7	10 ⁹ /l	
		1 den - 6 měsíců	0,0	0,4	10 ⁹ /l	
		6 měsíců - 15 let	0,0	0,3	10 ⁹ /l	
	Eosinofily		0 dní - 1 den	0,0	1,4	10 ⁹ /l
			1 den - 1 týden	0,0	1,7	10 ⁹ /l
			1 týden - 6 měsíců	0,0	1,4	10 ⁹ /l
			6 měsíců - 2 roky	0,0	1,2	10 ⁹ /l
			2 roky - 4 roky	0,0	0,5	10 ⁹ /l
			4 roky - 6 let	0,0	1,1	10 ⁹ /l
			6 let - 8 let	0,0	1,0	10 ⁹ /l
			8 let - 10 let	0,0	0,5	10 ⁹ /l
			10 let - 15 let	0,0	1,0	10 ⁹ /l
		15 let - 99 let	0,0	0,5	10 ⁹ /l	
	Lymfocyty		0 dní - 1 den	1,9	13,9	10 ⁹ /l
			1 den - 1 týden	1,6	10,7	10 ⁹ /l
			1 týden - 2 týdny	1,9	11,6	10 ⁹ /l
			2 týdny - 1 měsíc	2,3	12,9	10 ⁹ /l
			1 měsíc - 6 měsíců	2,3	13,8	10 ⁹ /l
			6 měsíců - 1 rok	3,1	12,4	10 ⁹ /l
		1 rok - 2 roky	2,9	12,4	10 ⁹ /l	
		2 roky - 4 roky	2,2	11,7	10 ⁹ /l	
		4 roky - 6 let	1,6	9,3	10 ⁹ /l	
		6 let - 8 let	1,3	7,5	10 ⁹ /l	
		8 let - 10 let	1,3	6,6	10 ⁹ /l	
	10 let - 15 let	1,1	6,5	10 ⁹ /l		
	15 let - 99 let	0,8	4,0	10 ⁹ /l		



Klinická laboratoř

Vančurova 1548, 272 59 Kladno

Seznam vyšetření HEMATOLOGIE

Laboratorní příručka/ Laboratorní příručky vydané

číslo : LP KL
 verze : 02
 exemplář :
 strana : 10 z 30
 platí od : 13.11.2020
 přílohy : 0
 datum tisku : 06.06.2022

	Monocyty	0 dní – 1 den	0,2	3,4	10 ⁹ /l
		1 den – 1 týden	0,2	3,2	10 ⁹ /l
		1 týden – 2 týdny	0,2	3,0	10 ⁹ /l
		2 týdny – 1 měsíc	0,5	2,5	10 ⁹ /l
		1 měsíc – 6 měsíců	0,1	2,5	10 ⁹ /l
		6 měsíců – 2 roky	0,1	1,6	10 ⁹ /l
		2 roky – 4 roky	0,6	1,5	10 ⁹ /l
		4 roky – 6 let	0,5	1,4	10 ⁹ /l
		6 let - 8 let	0,0	1,3	10 ⁹ /l
		8 let – 10 let	0,0	1,1	10 ⁹ /l
		10 let – 15 let	0,0	1,2	10 ⁹ /l
		15 let – 99 let	0,8	1,2	10 ⁹ /l
	Neutrofilly - absolutní počet celkem	0 dní – 1 den	4,6	25,4	10 ⁹ /l
		1 den – 1 týden	1,8	11,8	10 ⁹ /l
		1 týden – 2 týdny	1,5	10,8	10 ⁹ /l
		2 týdny – 1 měsíc	1,3	8,8	10 ⁹ /l
		1 měsíc – 6 měsíců	1,1	9,6	10 ⁹ /l
		6 měsíců – 1 rok	1,3	8,1	10 ⁹ /l
		1 rok – 2 roky	1,3	8,2	10 ⁹ /l
		2 roky – 4 roky	1,3	9,5	10 ⁹ /l
		4 roky – 6 let	1,6	10,1	10 ⁹ /l
		6 let – 8 let	1,9	9,7	10 ⁹ /l
		8 let – 10 let	1,9	9,1	10 ⁹ /l
		10 let – 15 let	2,0	9,6	10 ⁹ /l
		15 let – 99 let	2,0	7,0	10 ⁹ /l
Poznámka	Absolutní počet neutrofilů je součtem všech neutrofilních elementů - neutrofilních segmentů, tyčí a ev. metamyelocytů, myelocytů a promyelocytů. Myeloblasty jsou zahrnuty k mononuklárům.				

Diferenciální rozpočet leukocytů – krevní nátěr (relativní počty)					
Číslo metody na požadavkovém listu	sdužená do *43	Odběrový materiál	Sarstedt, červený uzávěr (K3EDTA)		
Použitá metoda	obarvení + mikroskopické vyšetření	Stabilita vzorku při 20 °C	5 hodin		
Jednotky	1	Stabilita vzorku při 4-8 °C	nestanovena		
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	nelze		
Zdroj referenčních mezí	Česká hematologická společnost	Režim zpracování	rutinní		
Referenční meze		Věk od - do	Referenční meze		Jednotky
	Bazofily	0 dní - 99 let	0,00	0,02	1
	Eosinofily	0 dní – 1 den	0,00	0,04	1
		1 den – 1 týden	0,00	0,08	1
		1 týden – 8 let	0,00	0,07	1
		8 let – 10 let	0,00	0,04	1
10 let – 15 let		0,00	0,07	1	
15 let – 99 let	0,00	0,05	1		



Klinická laboratoř

Vančurova 1548, 272 59 Kladno

Seznam vyšetření HEMATOLOGIE

Laboratorní příručka/ Laboratorní příručky vydané

číslo : LP KL
 verze : 02
 exemplář :
 strana : 11 z 30
 platí od : 13.11.2020
 přílohy : 0
 datum tisku : 06.06.2022

	Lymfocyty	0 dní - 1 den	0,21	0,41	1
		1 den - 1 týden	0,31	0,51	1
		1 týden - 2 týdny	0,38	0,58	1
		2 týdny - 1 měsíc	0,46	0,66	1
		1 měsíc - 6 měsíců	0,46	0,71	1
		6 měsíců - 1 rok	0,51	0,71	1
		1 rok - 2 roky	0,49	0,71	1
		2 roky - 4 roky	0,40	0,69	1
		4 roky - 6 let	0,32	0,60	1
		6 let - 8 let	0,29	0,52	1
		8 let - 10 let	0,28	0,49	1
		10 let - 15 let	0,25	0,48	1
	15 let - 99 let	0,20	0,45	1	
	Monocyty	0 dní - 1 den	0,02	0,10	1
		1 den - 2 týdny	0,03	0,15	1
		2 týdny - 6 měsíců	0,01	0,13	1
		6 měsíců - 6 let	0,01	0,09	1
		6 let - 8 let	0,00	0,09	1
		8 let - 10 let	0,00	0,08	1
		10 let - 15 let	0,00	0,09	1
	15 let - 99 let	0,02	0,10	1	
	Neutrofilní segmenty	0 dní - 1 den	0,51	0,71	1
		1 den - 1 týden	0,35	0,55	1
		1 týden - 2 týdny	0,30	0,50	1
		2 týdny - 1 měsíc	0,25	0,45	1
		1 měsíc - 6 měsíců	0,22	0,45	1
		6 měsíců - 1 rok	0,21	0,42	1
		1 rok - 2 roky	0,21	0,43	1
		2 roky - 4 roky	0,23	0,52	1
		4 roky - 6 let	0,32	0,61	1
		6 let - 8 let	0,41	0,63	1
		8 let - 10 let	0,43	0,64	1
10 let - 15 let	0,44	0,67	1		
15 let - 99 let	0,45	0,70	1		
Neutrofilní tyče	0 dní - 99 let	0,00	0,04	1	
Poznámka	<p>Vývojová stadia leukocytů a další elementy, které se běžně v periferní krvi nevyskytují nejsou uvedeny, jejich přítomnost je vždy patologická.</p> <p>Součástí výsledku krevního nátěru je i hodnocení morfologických změn leukocytů, erytrocytů a trombocytů, ev. kvantifikace přítomných schistocytů. Kvantifikace schistocytů je provedena vždy, když jsou schistocyty v nátěru přítomny.</p> <p>Schistocyty v nátěru <0,010 (10 schistocytů na 1000 erytrocytů) – ve výsledkovém listu udávány stejných jednotkách jako subpopulace leukocytů.</p>				

Agregace – vyšetření destičkových funkcí a kontrola antiagregační terapie

Agregace – po stimulaci arachidonovou kyselinou			
Číslo metody na požadavkovém listu	*45	Odběrový materiál	Sarstedt, koagulační zkumavka (zelený uzávěr) 1x5 ml nebo 2x3 ml
Použitá metoda	světelná agregace	Stabilita vzorku při 20 °C	1 hodina
Jednotky	%	Stabilita vzorku při 4-8 °C	nestanovena
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	nelze
Zdroj referenčních mezí	doporučení výrobce na základě studií	Režim zpracování	středa
Referenční meze	74 – 105% Pro dosažení dostatečné úrovně antiagregační terapie ASA by měla být maximální agregace < 20%		
Poznámka	Musí být znám aktuální KO – nelze vyšetřit trombopenické vzorky. K vyloučení interferencí lékových a potravinových je potřeba zachovávat pokyny před vyšetřením – viz část pokyny pro pacienty před agregačním vyšetřením. Vzhledem ke speciální preanalytice musí být odběr proveden v odběrovém středisku CAM ON Kladno. Výsledky budou hodnoceny hematologem komplexně a hodnocení bude vždy součástí výsledkového listu.		

Agregace – po stimulaci kolagenem			
Číslo metody na požadavkovém listu	*45	Odběrový materiál	Sarstedt, koagulační zkumavka (zelený uzávěr) 5 ml nebo 2x3 ml
Použitá metoda	agregace	Stabilita vzorku při 20 °C	1 hodina
Jednotky	%	Stabilita vzorku při 4-8 °C	nestanovena
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	nelze
Zdroj referenčních mezí	doporučení výrobce na základě studií	Režim zpracování	středa
Referenční meze	82 – 103%		
Poznámka	Musí být znám aktuální KO – nelze vyšetřit trombopenické vzorky. K vyloučení interferencí lékových a potravinových je potřeba zachovávat pokyny před vyšetřením – viz část pokyny pro pacienty před agregačním vyšetřením.		

	Vzhledem ke speciální preanalytice musí být odběr proveden v odběrovém středisku CAM ON Kladno Výsledky budou hodnoceny hematologem komplexně a hodnocení bude vždy součástí výsledkového listu.
--	---

Agregace – po stimulaci epinefrinem			
Číslo metody na požadavkovém listu	*45	Odběrový materiál	Sarstedt, koagulační zkumavka (zelený uzávěr) 5 ml nebo 2x3 ml
Použitá metoda	agregace	Stabilita vzorku při 20 °C	1 hodina
Jednotky	%	Stabilita vzorku při 4-8 °C	nestanovena
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	nelze
Zdroj referenčních mezí	doporučení výrobce na základě studií	Režim zpracování	středa
Referenční meze	64 – 108% Pro dosažení dostatečné úrovně antiagregační terapie ASA by měla být maximální agregace < 44%		
Poznámka	Musí být znám aktuální KO – nelze vyšetřit trombopenické vzorky. K vyloučení interferencí lékových a potravinových je potřeba zachovávat pokyny před vyšetřením – viz část pokyny pro pacienty před agregačním vyšetřením. Vzhledem ke speciální preanalytice musí být odběr proveden v odběrovém středisku CAM ON Kladno. Výsledky budou hodnoceny hematologem komplexně a hodnocení bude vždy součástí výsledkového listu.		

Agregace – po stimulaci ADP			
Číslo metody na požadavkovém listu	*45	Odběrový materiál	Sarstedt, koagulační zkumavka (zelený uzávěr) 5 ml nebo 2x3 ml
Použitá metoda	agregace	Stabilita vzorku při 20 °C	1 hodina
Jednotky	%	Stabilita vzorku při 4-8 °C	nestanovena
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	nelze
Zdroj referenčních mezí	doporučení výrobce na základě studií	Režim zpracování	středa
Referenční meze	60 – 104% Pro dosažení dostatečné úrovně antiagregační terapie Clopidogrelem a jinými		

Seznam vyšetření HEMATOLOGIE

Laboratorní příručka/ Laboratorní příručky vydané

číslo	:	LP KL
verze	:	02
exemplář	:	
strana	:	14 z 30
platí od	:	13.11.2020
přílohy	:	0
datum tisku	:	06.06.2022

	inhibitory receptoru P2Y12 by měla být maximální agregace < 60% a v 10. minutě měření by mělo dojít k jejímu poklesu nejméně na 26%
Poznámka	<p>Musí být znám aktuální KO – nelze vyšetřit trombopenické vzorky. K vyloučení interferencí lékových a potravinových je potřeba zachovávat pokyny před vyšetřením – viz část pokyny pro pacienty před agregačním vyšetřením. Vzhledem ke speciální preanalytice musí být odběr proveden v odběrovém středisku CAM ON Kladno Výsledky budou hodnoceny hematologem komplexně a hodnocení bude vždy součástí výsledkového listu.</p>

Agregace – po stimulaci ristocetinem

Číslo metody na požadavkovém listu	*45	Odběrový materiál	Sarstedt, koagulační zkumavka (zelený uzávěr) 5 ml nebo 2x3 ml
Použitá metoda	agregace	Stabilita vzorku při 20 °C	1 hodina
Jednotky	%	Stabilita vzorku při 4-8 °C	nestanovena
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	nelze
Zdroj referenčních mezí	doporučení výrobce na základě studií	Režim zpracování	středa
Referenční meze	koncentrace 1,2 g/l 79 – 96% koncentrace 0,6 g/l 0 – 30%		
Poznámka	<p>Vyšetření je určeno pro diagnostiku nejasných krvácivých stavů, přednostně na doporučení hematologa. Současně s indikací agregačního vyšetření musí být lékařem indikován i KO – nelze vyšetřit trombopenické vzorky. K vyloučení interferencí lékových a potravinových je potřeba zachovávat pokyny před vyšetřením – viz část pokyny pro pacienty před agregačním vyšetřením. Vzhledem ke speciální preanalytice musí být odběr proveden v odběrovém středisku CAM ON Kladno Výsledky budou hodnoceny hematologem komplexně a hodnocení bude vždy součástí výsledkového listu.</p>		

Koagulační vyšetření

Anti Xa aktivita heparinů v plazmě

Číslo metody na požadavkovém listu	704	Odběrový materiál	Sarstedt, zelený uzávěr (citrát)
Použitá metoda	chromogenní metoda	Stabilita vzorku při 20 °C	1 hodina



Klinická laboratoř
Vančurova 1548, 272 59 Kladno

Seznam vyšetření HEMATOLOGIE

Laboratorní příručka/ Laboratorní příručky vydané

číslo : LP KL
verze : 02
exemplář :
strana : 15 z 30
platí od : 13.11.2020
přílohy : 0
datum tisku : 06.06.2022

Jednotky	kIU/l	Stabilita vzorku při 4-8 °C	nestanovena
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	1 měsíc
Zdroj referenčních mezí	doporučení výrobce na základě studií	Režim zpracování	rutinní, statim
Referenční meze	Pro preventivní dávkování LMWH jsou cílové hladiny mezi 0,2 a 0,4 kIU/l. Pro terapeutické dávkování LMWH mezi 0,5 a 1,2 kIU/l. Fortifikované preparáty v terapeutické indikaci mají cílové hladiny 1,0 – 2,0 kIU/l. Pro nefrakcionovaný heparin (UHF) je terapeutická hladina mezi 0,3 - 0,7 kIU/l .		
Poznámka	Hladiny pro posouzení správného efektu LMWH (nízkomolekulární heparin) jsou vztaheny k nejvyšší dosažené hladině, která je při podkožním podání dosažena za 3 - 4 hodiny po aplikaci (pro jednotlivé preparáty se může lehce lišit). Odběry v jiném časovém odstupu od aplikace vedou k zavádějícímu výsledku. Při monitorování UFH při kontinuálním podávání odebrat z končetiny, do které není zavedena kanyla. Metoda není vhodná pro sledování hladin Arixtry.		

Antitrombin v plazmě			
Číslo metody na požadavkovém listu	677	Odběrový materiál	Sarstedt, zelený uzávěr (citrát)
Použitá metoda	chromogenní metoda	Stabilita vzorku při 20 °C	4 hodiny
Jednotky	%	Stabilita vzorku při 4-8 °C	nestanovena
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	1 měsíc
Zdroj referenčních mezí	Česká hematologická společnost	Režim zpracování	rutinní, statim
Referenční meze	1 den – 4 týdny 40 – 90 % 4 týdny – 6 let 80 – 140 % 6 let – 99 let 80 – 120 %		
Poznámka	Stanovení na principu inhibice FXa		

APC rezistence FVL – poměr			
Rezistence k aktivovanému proteinu C – poměr			
Číslo metody na požadavkovém listu	682	Odběrový materiál	Sarstedt, zelený uzávěr (citrát)
Použitá metoda	koagulační metoda	Stabilita vzorku při 20 °C	4 hodiny
Jednotky	poměr	Stabilita vzorku při 4-8 °C	nestanovena



Seznam vyšetření HEMATOLOGIE

Laboratorní příručka/ Laboratorní příručky vydané

číslo : LP KL
verze : 02
exemplář :
strana : 16 z 30
platí od : 13.11.2020
přílohy : 0
datum tisku : 06.06.2022

Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	1 měsíc
Zdroj referenčních mezí	Doporučení výrobce pro přístroj CS řady na základě studií	Režim zpracování	2x měsíčně
Referenční meze	Bez mutace FV 3,5 a vyšší Heterozygot FVL 1,40 – 2,0 Homozygot FVL 1,0 – 1,10		
Poznámka	Tento test je konstruován tak, že patologický poměr je způsoben pouze přítomností FV Leiden, není ovlivněn hladinami proteinu C, proteinu S ani přítomností antifosfolipidových protilátek nebo vysokou hladinou FVIII. Vliv na výsledek (kdy je hodnoceno jako nejasný výsledek) má snížená hladina FV nebo jiné typy mutací FV (např. Cambridge..)		

APTT – Aktivovaný parciální tromboplastinový test			
Číslo metody na požadavkovém listu	674	Odběrový materiál	Sarstedt, zelený uzávěr (citrát)
Použitá metoda	koagulační metoda	Stabilita vzorku při 20 °C	4 hodiny
Jednotky	sekundy	Stabilita vzorku při 4-8 °C	nestanovena
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	1 měsíc
Zdroj referenčních mezí	Česká hematologická společnost	Režim zpracování	rutinní, statim
Referenční meze	ČHS doporučuje pro APTT pouze normály pro poměr (R)		
Poznámka	<p>Pro dostatečnou citlivost na defekty faktorů, heparin a lupus antikoagulans je test vhodný pro screeningové vyšetření. Je prodloužen při nedostatku koagulačních faktorů XII, XI, IX, VIII, X, nebo v přítomnosti jejich inhibitorů. Dále je prodloužen v přítomnosti heparinu. Čas prodlužují i antifosfolipidové protilátky typu Lupus antikoagulans. Porovnání časů testu APTT a APTTH slouží jako orientační vyšetření přítomnosti antifosfolipidových protilátek.</p> <p>Upozornění pro odběr: Maximální stabilita u heparinizovaných je 1 hodina - do té doby musí být vzorek zcentrifugován. Pokud ne, heparin se váže na destičkový faktor 4 a může se snížit jeho hladina ve vzorku. Tím dojde ke zkreslení výsledku. Při požadavku uvádějte, zda je pacienta léčen antikoagulancii.</p>		

APTT – Aktivovaný parciální tromboplastinový test – poměr			
Číslo metody na požadavkovém listu	674	Odběrový materiál	Sarstedt, zelený uzávěr (citrát)



Klinická laboratoř

Vančurova 1548, 272 59 Kladno

Seznam vyšetření HEMATOLOGIE

Laboratorní příručka/ Laboratorní příručky vydané

číslo : LP KL
 verze : 02
 exemplář :
 strana : 17 z 30
 platí od : 13.11.2020
 přílohy : 0
 datum tisku : 06.06.2022

Použitá metoda	koagulační metoda	Stabilita vzorku při 20 °C	4 hodiny
Jednotky	poměr	Stabilita vzorku při 4-8 °C	nestanovena
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	1 měsíc
Zdroj referenčních mezí	Česká hematologická společnost	Režim zpracování	rutinní, statim
Referenční meze	0 dní – 1 měsíc 0,8 – 1,5 1 měsíc – 1 rok 0,8 – 1,3 1 rok – 11 let 0,8 – 1,2 11 let – 16 let 0,8 – 1,3 16 rok – 99 let 0,8 – 1,2		
Poznámka	Index vyjadřuje poměr mezi časem vzorku a časem normální směsné plazmy. Upozornění pro odběr: Maximální stabilita u heparinizovaných je 1 hodina - do té doby musí být vzorek zcentrifugován. Pokud ne, heparin se váže na destičkový faktor 4 a může se snížit jeho hladina ve vzorku. Tím dojde ke zkrácení výsledku. Při požadavku uvádějte, zda je pacient léčen antikoagulancii.		

APTT – H, Aktivovaný parciální tromboplastinový test – H

Číslo metody na požadavkovém listu	668	Odběrový materiál	Sarstedt, zelený uzávěr (citrát)
Použitá metoda	koagulační metoda	Stabilita vzorku při 20 °C	4 hodiny
Jednotky	sekundy	Stabilita vzorku při 4-8 °C	nestanovena
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	1 měsíc
Zdroj referenčních mezí	Česká hematologická společnost	Režim zpracování	rutinní, statim
Referenční meze	ČHS doporučuje pro APTT pouze normály pro poměr (R)		
Poznámka	Pro sníženou citlivost k lupus antikoagulans není vhodný pro screening. Porovnání časů testu APTT a APTTH slouží jako orientační vyšetření přítomnosti antifosfolipidových protilátek. Při požadavku uvádějte, zda je pacient léčen antikoagulancii.		

APTT – H, Aktivovaný parciální tromboplastinový test – poměr

Číslo metody na požadavkovém listu	668	Odběrový materiál	Sarstedt, zelený uzávěr (citrát)
Použitá metoda	koagulační metoda	Stabilita vzorku při 20 °C	4 hodiny
Jednotky	poměr	Stabilita vzorku při 4-8 °C	nestanovena



Seznam vyšetření HEMATOLOGIE

Laboratorní příručka/ Laboratorní příručky vydané

číslo : LP KL
verze : 02
exemplář :
strana : 18 z 30
platí od : 13.11.2020
přílohy : 0
datum tisku : 06.06.2022

Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	1 měsíc
Zdroj referenčních mezí	Česká hematologická společnost	Režim zpracování	rutinní, statim
Referenční meze	0 dní – 1 měsíc 0,8 – 1,5 1 měsíc – 1 rok 0,8 – 1,3 1 rok – 11 let 0,8 – 1,2 11 let – 16 let 0,8 – 1,3 16 let – 99 let 0,8 – 1,2		
Poznámka	Index vyjadřuje poměr času vzorku k času normální směsné plazmy. Při požadavku uvádějte, zda je pacienta léčen antikoagulancii.		

D Dimer			
Číslo metody na požadavkovém listu	676	Odběrový materiál	Sarstedt, zelený uzávěr (citrát)
Použitá metoda	imunoturbidimetrie	Stabilita vzorku při 20 °C	4 hodiny
Jednotky	mg/L FEU	Stabilita vzorku při 4-8 °C	8 hodin
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	1 měsíc
Zdroj referenčních mezí	doporučení ČHS doporučení výrobce (stanovená hodnota cutt-off)	Režim zpracování	rutinní, statim
Referenční meze	1 den – 1 měsíc < 2,5 mg/L FEU 1 měsíc – 50 let < 0,5 mg/L FEU Cutt-off pro věk nad 50 let se každým rokem zvyšuje o 0,01 mg/L FEU		
Poznámka	D dimer je terminálním produktem štěpení zesíťovaného fibrinu plazminem. In vivo je stále koagulace někde aktivována a je tedy i přítomna určitá hladina D dimeru. Ta se prudce zvýší při významné aktivaci koagulace. Proto lze očekávat lehce zvýšené hodnoty D dimerů po intramuskulárních injekcích, po úrazech i menšího rozsahu, po nekomplikovaných operacích, při resorbci hematomů, při zánětech, v těhotenství, při maligních onemocněních. Hodnoty D Dimeru u novorozenců mohou být fyziologicky zvýšené v důsledku poporodních změn organismu. Pozitivní výsledek je tedy nutné pečlivě hodnotit, význam má sledování změn hladin v průběhu onemocnění. Negativní výsledek má významnou prediktivní hodnotu a minimalizuje pravděpodobnost probíhající patologické koagulace a fibrinolýzy.		

Etanol-gelifikační test

Číslo metody na	680	Odběrový materiál	Sarstedt, zelený uzávěr
------------------------	-----	--------------------------	-------------------------



Klinická laboratoř

Vančurova 1548, 272 59 Kladno

Seznam vyšetření HEMATOLOGIE

Laboratorní příručka/ Laboratorní příručky vydané

číslo : LP KL
 verze : 02
 exemplář :
 strana : 19 z 30
 platí od : 13.11.2020
 přílohy : 0
 datum tisku : 06.06.2022

požadavkovém listu			(citrát)
Použitá metoda	parakoagulace ethanolem	Stabilita vzorku při 20 °C	45 minut
Jednotky	-	Stabilita vzorku při 4-8 °C	-
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	-
Zdroj referenčních mezí	-	Režim zpracování	rutinní, statim
Referenční meze	pozitivní x negativní		
Poznámka	Orientační test zaměřený na detekci volných fibrinových monomerů v plazmě.		

Protrombinový test – Quickův test

Číslo metody na požadavkovém listu	671	Odběrový materiál	Sarstedt, zelený uzávěr (citrát)
Použitá metoda	koagulační metoda	Stabilita vzorku při 20 °C	6 hodiny
Jednotky	sekundy, poměr (R), INR	Stabilita vzorku při 4-8 °C	nestanovena
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	1 měsíc
Zdroj referenčních mezí	Česká hematologická společnost	Režim zpracování	rutinní, statim
Referenční meze	ČHS doporučuje pro PT pouze normály pro poměr (R) 0 – 1 měsíc 0,8 – 1,5 R 1 měsíc – 6 měsíců 0,8 – 1,4 R 6 měsíců – 99 let 0,8 – 1,2 R		
Poznámka	Referenční meze v tabulce se týkají výsledků testu zaměřeného na detekci koagulační poruchy. Při monitorování antikoagulační terapie se jako hledisko ideálně prodlouženého koagulačního času užívá hodnota INR (zkr. mezinárodního standardizovaného poměru). INR = poměr času plazmy vzorku k času normální plazmy vztažený k mezinárodnímu standardu účinnosti vyšetřovací reagentie. Léčebná rozmezí ve stupnici INR pro jednotlivé typy onemocnění: 2,00 - 2,50 prevence embolizace při srdečních arytmiích, prevence hluboké žilní trombózy 2,00 - 3,00 léčba hluboké žilní trombózy, plicní embolizace, ischemické příhody CNS, recidivující žilní trombózy s embolizacemi, cévní náhrady, chlopenní náhrady, tepenné uzávěry. Při požadavku uvádějte, zda je pacient léčen antikoagulancii.		

Trombinový čas

Číslo metody na	678	Odběrový materiál	Sarstedt, zelený uzávěr
-----------------	-----	-------------------	-------------------------

požadavkovém listu			(citrát)
Použitá metoda	koagulační metoda	Stabilita vzorku při 20 °C	2 hodiny
Jednotky	sekundy, poměr (R)	Stabilita vzorku při 4-8 °C	nestanovena
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	1 měsíc
Zdroj referenčních mezí	Česká hematologická společnost	Režim zpracování	rutinní, statim
Referenční meze	14 – 20 sec 0,8 – 1,2 R		
Poznámka	Trombinový čas informuje o přítomnosti látek, inhibujících trombin (heparin, dabigatran) nebo polymeraci fibrinu. Je pouze orientačním testem.		

Speciální koagulační vyšetření

Faktor VII			
Číslo metody na požadavkovém listu	690	Odběrový materiál	Sarstedt, zelený uzávěr (citrát)
Použitá metoda	koagulační	Stabilita vzorku při 20 °C	4 hodiny
Jednotky	%	Stabilita vzorku při 4-8 °C	-
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	1 měsíc
Zdroj referenčních mezí	Česká hematologická společnost	Režim zpracování	2x měsíčně
Referenční meze	1 den – 4 týdny 70 – 100 % 4 týdny – 1 rok 65 - 115 % 1 rok – 16 let 55 - 120 % 16 let – 99 let 60 – 130 %		
Poznámka	<p>Faktor VII je syntetizován je v játrech za přítomnosti vitamínu K. Ze všech K-dependentních faktorů má nejkratší poločas a jeho pokles v úvodu léčby antagonisty K vitamínu vede k prodloužení testu PT, i když jsou ostatní faktory ještě v normě a je snížena hladina proteinů C, S (hyperkoagulační stav v úvodu léčby při již prodlouženém PT).</p> <p>Minimální hemostatická aktivita je 10 %.</p> <p>Zvýšení aktivity: Aktivita FVII narůstá s věkem, též se zvyšuje v graviditě. Pozitivně koreluje s hladinou sérových lipidů, zejména triglyceridů, dále s obezitou a porušenou tolerancí glukózy.</p> <p>Upozornění pro odběr: Speciální koagulační testy – odběr ambulantů směřovat do odběrového střediska Klinické laboratoře v ON Kladno.</p>		

Seznam vyšetření HEMATOLOGIE

Laboratorní příručka/ Laboratorní příručky vydané

číslo : LP KL
verze : 02
exemplář :
strana : 21 z 30
platí od : 13.11.2020
přílohy : 0
datum tisku : 06.06.2022

	Vyšetření lze provést i u pacientů léčených přímými inhibitory (Pradaxa, Xarelto, Eliquix, Lixiana) bez přerušení léčby. Tuto skutečnost je nutné uvést na žádance. Vyšetření pak bude provedeno po neutralizaci přímého inhibitoru speciálním preparátem.
--	--

Faktor VIII			
Číslo metody na požadavkovém listu	687	Odběrový materiál	Sarstedt, zelený uzávěr (citrát)
Použitá metoda	chromogenní metoda	Stabilita vzorku při 20 °C	4 hodiny
Jednotky	%	Stabilita vzorku při 4-8 °C	neuvedena
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	1 měsíc
Zdroj referenčních mezí	Česká hematologická společnost	Režim zpracování	2x měsíčně
Referenční meze	1 den – 1 měsíc 60 – 125 % 1 měsíc – 1 rok 55 – 100 % 1 rok – 99 let 50 - 150 %		
Poznámka	<p>Upozornění pro odběr: Speciální koagulační testy - odběr ambulantů směřovat odběrového střediska Klinické laboratoře v ON Kladno. Faktor VIII v plazmě koluje v komplexu s Von Willebrandovým faktorem (VWF), který jej chrání před štěpením, jeho poločas je v této vazbě 8 – 12 hodin, při nízké hladině VWF je poločas významně zkrácen a dochází tedy i k poklesu hladiny FVIII v plazmě. FVIII je zvýšen při zánětu.</p> <p>Vyšetření lze provést i u pacientů léčených přímými inhibitory (Pradaxa, Xarelto, Eliquix, Lixiana) bez přerušení léčby. Tuto skutečnost je nutné uvést na žádance. Vyšetření pak bude provedeno po neutralizaci přímého inhibitoru speciálním preparátem.</p>		

Faktor IX			
Číslo metody na požadavkovém listu	689	Odběrový materiál	Sarstedt, zelený uzávěr (citrát)
Použitá metoda	koagulační metoda	Stabilita vzorku při 20 °C	4 hodiny
Jednotky	%	Stabilita vzorku při 4-8 °C	neuvedena
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	1 měsíc
Zdroj referenčních mezí	Česká hematologická společnost	Režim zpracování	2x měsíčně
Referenční meze	0 – 1 den 35 – 75 % 1 den – 1 měsíc 40 – 110 %		

	1 měsíc – 1 rok 50 – 125 % 1 rok – 6 let 50 – 110 % 6 let – 99 let 60 – 150 %
Poznámka	<p>Upozornění pro odběr: Speciální koagulační testy - odběr ambulantů směřovat do odběrového střediska Klinické laboratoře v ON Kladno.</p> <p>Vyšetření lze provést i u pacientů léčených přímými inhibitory (Pradaxa, Xarelto, Eliquis, Lixiana) bez přerušení léčby. Tuto skutečnost je nutné uvést na žádance. Vyšetření pak bude provedeno po neutralizaci přímého inhibitoru speciálním preparátem.</p>

Faktor XII			
Číslo metody na požadavkovém listu	707	Odběrový materiál	Sarstedt, zelený uzávěr (citrát)
Použitá metoda	koagulační metoda	Stabilita vzorku při 20 °C	4 hodiny
Jednotky	%	Stabilita vzorku při 4-8 °C	neuvedena
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	1 měsíc
Zdroj referenčních mezí	Česká hematologická společnost	Režim zpracování	2x měsíčně
Referenční meze	1 den – 1 měsíc 35 – 70 1 měsíc – 6 měsíců 40 – 100 6 měsíců – 1 rok 55 – 100 1 rok – 6 let 65 – 130 6 let – 99 let 60 – 140		
Poznámka	<p>Defekty FXII nejsou spojovány s krvácivými projevy, ale naopak jsou podezřelé ze zvýšené predispozice k trombózám z důvodu nedostatečné aktivace plazminogenu. Snížená hladina FXII vede k prodloužení APTT.</p> <p>Upozornění pro odběr: Speciální koagulační testy - odběr ambulantů směřovat do odběrového střediska Klinické laboratoře v ON Kladno.</p> <p>Vyšetření lze provést i u pacientů léčených přímými inhibitory (Pradaxa, Xarelto, Eliquis, Lixiana) bez přerušení léčby. Tuto skutečnost je nutné uvést na žádance. Vyšetření pak bude provedeno po neutralizaci přímého inhibitoru speciálním preparátem.</p>		

Fibrinogen			
Číslo metody na požadavkovém listu	681	Odběrový materiál	Sarstedt, zelený uzávěr (citrát)
Použitá metoda	koagulační metoda	Stabilita vzorku při	4 hodiny



Klinická laboratoř

Vančurova 1548, 272 59 Kladno

Seznam vyšetření HEMATOLOGIE

Laboratorní příručka/ Laboratorní příručky vydané

číslo : LP KL
 verze : 02
 exemplář :
 strana : 23 z 30
 platí od : 13.11.2020
 přílohy : 0
 datum tisku : 06.06.2022

		20 °C	
Jednotky	g/l	Stabilita vzorku při 4-8 °C	neuvedena
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	1 měsíc
Zdroj referenčních mezí	Česká hematologická společnost	Režim zpracování	rutinní, statim
Referenční meze	0 – 1 rok 1,50 – 3,40 g/l 1 rok – 6 let 1,70 – 4,00 g/l 6 let – 11 let 1,55 – 4,00 g/l 11 let – 16 let 1,55 – 4,50 g/l 16 let – 18 let 1,60 – 4,20 g/l 18 let – 99 let 1,80 – 4,20 g/l		
Poznámka	Fibrinogen se zvyšuje při zánětu, v graviditě.		

Korekční testy			
Číslo metody na požadavkovém listu	Dle typu testu	Odběrový materiál	Sarstedt, zelený uzávěr (citrát)
Použitá metoda	koagulační metoda	Stabilita vzorku při 20 °C	4 hodiny
Jednotky		Stabilita vzorku při 4-8 °C	neuvedena
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	1 měsíc
Zdroj referenčních mezí	Viz poznámka	Režim zpracování	Provádíme pouze na základě indikace hematologem.
Referenční meze			
Poznámka	Orientační test k odlišení přítomnosti inhibitoru koagulace. Používá se v případě nejasného prodloužení globálních testů (PT, APTT) k odlišení inhibitorů jednotlivých faktorů od nespecifických vlivů – např. Lupus antikoagulans. Hodnotí pouze hematolog. Pro kompletní test je potřeba odběr nejméně 5 ml krve. Odběr ambulantů směřovat do odběrového střediska Klinické laboratoře v ON Kladno.		

Lupus antikoagulans screening			
Číslo metody na požadavkovém listu	691, 692	Odběrový materiál	Sarstedt, zelený uzávěr (citrát)
Použitá metoda	koagulační metoda	Stabilita vzorku při 20 °C	4 hodiny
Jednotky	sekundy, poměr	Stabilita vzorku při 4-8 °C	neuvedena



Seznam vyšetření HEMATOLOGIE

Laboratorní příručka/ Laboratorní příručky vydané

číslo : LP KL
verze : 02
exemplář :
strana : 24 z 30
platí od : 13.11.2020
přílohy : 0
datum tisku : 06.06.2022

Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	1 měsíc
Zdroj referenčních mezí	Česká hematologická společnost	Režim zpracování	2x měsíčně
Referenční meze	Normální výsledek poměru času pacienta k normální plazmě je v rozmezí 0,8 – 1,2 Při indexu vyšším než 1,2 je automaticky doplněn Lupus antikoagulans - konfirmační test.		
Poznámka	<p>Screeningový funkční test na přítomnost antifosfolipidových protilátek interferujících s fosfolipid-dependentními testy. Je založen na dRVVT. Výsledkem je koagulační čas pacienta (v sekundách) a poměr času pacienta k času normální plazmy (bezrozměrné číslo).</p> <p>Upozornění pro odběr: Speciální koagulační testy - odběr ambulantů směřovat do odběrového střediska Klinické laboratoře v ON Kladno.</p> <p>Dle doporučení ČHS pro diagnostiku LA je součástí screeningového testu i APTT se zvýšenou citlivostí k LA a APTT necitlivé k LA. Při požadavku na vyšetření Lupus antikoagulans budou tedy vždy provedeny i tyto dva testy. V případě nejasného prodloužení v všech těchto testech je pak proveden ještě směsný test k vyloučení deficitu faktorů jako příčiny prodloužení času.</p> <p>Vyšetření lze provést i u pacientů léčených přímými inhibitory (Pradaxa, Xarelto, Eliquis, Lixiana) bez přerušení léčby. Tuto skutečnost je nutné uvést na žadance. Vyšetření pak bude provedeno po neutralizaci přímého inhibitoru speciálním preparátem.</p>		

Lupus antikoagulans konfirmace			
Číslo metody na požadavkovém listu	693, 694	Odběrový materiál	Sarstedt, zelený uzávěr (citrát)
Použitá metoda	koagulační metoda	Stabilita vzorku při 20 °C	4 hodiny
Jednotky	sekundy, poměr	Stabilita vzorku při 4-8 °C	neuvedena
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	1 měsíc
Zdroj referenčních mezí	Česká hematologická společnost	Režim zpracování	2x měsíčně
Referenční meze	viz poznámka		
Poznámka	Konfirmační funkční test na přítomnost antifosfolipidových protilátek typu Lupus antikoagulans. Provádí se automaticky v případě zvýšení poměru ve screeningovém testu. Jedná se o test založený na stejném principu jako screeningový, ale s vyšší koncentrací fosfolipidů. Přítomné antifosfolipidové protilátky (označované jako Lupus antikoagulans) se vyváží a čas koagulace se oproti screeningovému testu zkrátí.		

Seznam vyšetření HEMATOLOGIE

Laboratorní příručka/ Laboratorní příručky vydané

číslo : LP KL
verze : 02
exemplář :
strana : 25 z 30
platí od : 13.11.2020
přílohy : 0
datum tisku : 06.06.2022

	<p>Pokud nedojde ke zkrácení času, je prodloužení koagulačních časů obou testů (screening + confirmace) způsobeno poklesem faktorů – FX, FV, FII nejčastěji, méně fibrinogenu, - nebo podáváním antikoagulační terapie. K potvrzení je pak proveden tzv. směsný test, ve kterém je do vzorku dodána normální plazma k doplnění faktorů.</p> <p>Výsledkem testu je jednak čas testu (v sekundách) a Normalizovaný poměr (Poměr LA screen/poměr LA confirm). V případě nepřítomnosti Lupus antikoagulans je výsledek poměrů v rozmezí 0,8–1,2. Při přítomnosti je poměr $\geq 1,2$.</p> <p>Vyšetření lze provést i u pacientů léčených přímými inhibitory (Pradaxa, Xarelto, Eliquis, Lixiana) bez přerušení léčby. Tuto skutečnost je nutné uvést na žádance. Vyšetření pak bude provedeno po neutralizaci přímého inhibitoru speciálním preparátem.</p>
--	---

Protein C																																			
Číslo metody na požadavkovém listu	684	Odběrový materiál	Sarstedt, zelený uzávěr (citrát)																																
Použitá metoda	chromogenní metoda	Stabilita vzorku při 20 °C	4 hodiny																																
Jednotky	%	Stabilita vzorku při 4-8 °C	neuvedena																																
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	1 měsíc																																
Zdroj referenčních mezí	Česká hematologická společnost	Režim zpracování	2x měsíčně																																
Referenční meze	<table style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 20%;">0 – 1 den</td> <td style="width: 20%;">25 – 45</td> <td style="width: 20%;"></td> <td style="width: 20%;"></td> </tr> <tr> <td>1 den – 1 měsíc</td> <td>30 – 55</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>1 měsíc – 6 měsíců</td> <td>35 – 112</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>6 měsíců – 1 rok</td> <td>40 – 112</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>1 rok – 6 let</td> <td>50 – 125</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>6 let – 11 let</td> <td>60 – 125</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>11 let – 16 let</td> <td>65 – 125</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>16 let – 99 let</td> <td>70 – 130</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>			0 – 1 den	25 – 45			1 den – 1 měsíc	30 – 55			1 měsíc – 6 měsíců	35 – 112			6 měsíců – 1 rok	40 – 112			1 rok – 6 let	50 – 125			6 let – 11 let	60 – 125			11 let – 16 let	65 – 125			16 let – 99 let	70 – 130		
0 – 1 den	25 – 45																																		
1 den – 1 měsíc	30 – 55																																		
1 měsíc – 6 měsíců	35 – 112																																		
6 měsíců – 1 rok	40 – 112																																		
1 rok – 6 let	50 – 125																																		
6 let – 11 let	60 – 125																																		
11 let – 16 let	65 – 125																																		
16 let – 99 let	70 – 130																																		
Poznámka	<p>Upozornění pro odběr: Speciální koagulační testy - odběr ambulantů směřovat odběrového střediska Klinické laboratoře v ON Kladno.</p> <p>Vyšetření lze provést i u pacientů léčených přímými inhibitory (Pradaxa, Xarelto, Eliquis, Lixiana) bez přerušení léčby. Tuto skutečnost je nutné uvést na žádance. Vyšetření pak bude provedeno po neutralizaci přímého inhibitoru speciálním preparátem.</p>																																		

Protein S



Klinická laboratoř

Vančurova 1548, 272 59 Kladno

Seznam vyšetření HEMATOLOGIE

Laboratorní příručka/ Laboratorní příručky vydané

číslo : LP KL
 verze : 02
 exemplář :
 strana : 26 z 30
 platí od : 13.11.2020
 přílohy : 0
 datum tisku : 06.06.2022

Číslo metody na požadavkovém listu	685	Odběrový materiál	Sarstedt, zelený uzávěr (citrát)																		
Použitá metoda	turbidimetrická metoda	Stabilita vzorku při 20 °C	4 hodiny																		
Jednotky	%	Stabilita vzorku při 4-8 °C	neuvedena																		
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	1 měsíc																		
Zdroj referenčních mezí	Česká hematologická společnost	Režim zpracování	2x měsíčně																		
Referenční meze	<table border="0"> <tr> <td>0 – 1 den</td> <td>25 – 50</td> </tr> <tr> <td>1 den – 1 měsíc</td> <td>35 – 65</td> </tr> <tr> <td>1 měsíc – 6 let</td> <td>55 – 120</td> </tr> <tr> <td>6 let – 11 let</td> <td>45 – 115</td> </tr> <tr> <td>11 let – 16 let</td> <td>50 – 110</td> </tr> <tr> <td>16 let – 18 let</td> <td>65 – 140</td> </tr> <tr> <td>ženy 18 – 99 let</td> <td>50 – 140</td> </tr> <tr> <td>gravidní ženy</td> <td>35 – 140</td> </tr> <tr> <td>muži 18 – 99 let</td> <td>65 – 140</td> </tr> </table>			0 – 1 den	25 – 50	1 den – 1 měsíc	35 – 65	1 měsíc – 6 let	55 – 120	6 let – 11 let	45 – 115	11 let – 16 let	50 – 110	16 let – 18 let	65 – 140	ženy 18 – 99 let	50 – 140	gravidní ženy	35 – 140	muži 18 – 99 let	65 – 140
0 – 1 den	25 – 50																				
1 den – 1 měsíc	35 – 65																				
1 měsíc – 6 let	55 – 120																				
6 let – 11 let	45 – 115																				
11 let – 16 let	50 – 110																				
16 let – 18 let	65 – 140																				
ženy 18 – 99 let	50 – 140																				
gravidní ženy	35 – 140																				
muži 18 – 99 let	65 – 140																				
Poznámka	<p>Tento test nezachytí dědičný deficit proteinu S, typu II, u kterého je kvalitativní defekt manifestující se sníženou aktivitou PS se zachovanými normálními hodnotami antigenu celkového a volného Proteinu S. V případech podezření na tento typ deficitu je možné provést i koagulační vyšetření aktivity Proteinu S.</p> <p>Zdroj referenčních mezí: Vzhledem k nedostupnosti údajů, jsou pro věk 0-18 let použity referenční meze koagulačního stanovení.</p> <p>Stanovení proteinu S je stanovení tzv. volného Proteinu S. Protein S se z části váže na vazný protein komplementu (C4bBP). Procento proteinu S navázaného na C4bBP, tím tedy neaktivního v koagulaci, je odrazem složení C4bBP a jeho množství.</p> <p>Za normálních okolností je protein S v plazmě v přebytku a saturuje všechny C4bBP. Při akutním nebo chronickém zánětu se hladina C4bBP zvyšuje – je to protein akutní fáze zánětu – a tak se zvýší i procento navázaného a tedy koagulačně neúčinného proteinu S. Proto je hladina Proteinu S proměnlivá v závislosti na stavu organismu.</p> <p>Upozornění pro odběr: Speciální koagulační testy - odběr ambulanta směřovat do odběrového střediska Klinické laboratoře v ON Kladno.</p> <p>Poznámka: Hladina antigenu volného PS není ovlivněna léčbou přímými inhibitory, ale vzhledem k tomu, že při potřebě provedení koagulačního stanovení aktivity PS je již vliv léčby významný, je nutné uvést druh antikoagulační terapie na žádance. Vyšetření lze provést i u pacientů léčených přímými inhibitory (Pradaxa, Xarelto, Eliquis, Lixiana) bez přerušování léčby. Tuto skutečnost je nutné uvést na žádance. Vyšetření pak bude provedeno po neutralizaci přímého inhibitoru speciálním preparátem.</p>																				

Seznam vyšetření HEMATOLOGIE

Laboratorní příručka/ Laboratorní příručky vydané

číslo : LP KL
verze : 02
exemplář :
strana : 27 z 30
platí od : 13.11.2020
přílohy : 0
datum tisku : 06.06.2022

Přímé inhibitory trombinu – Dabigatran (Pradaxa)			
Číslo metody na požadavkovém listu	683	Odběrový materiál	Sarstedt, zelený uzávěr (citrát)
Použitá metoda	koagulační metoda	Stabilita vzorku při 20 °C	2 hodiny
Jednotky	µg/L	Stabilita vzorku při 4-8 °C	nestanovena
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	1 měsíc
Zdroj referenčních mezí	Doporučení Společnosti pro trombozu a hemostázu	Režim zpracování	rutinní, statim
Referenční meze	Maximální bezpečné hladiny Dabigatranu (lék Pradaxa), které by neměly být překročeny při načasování odběru před další dávkou: Při podávání 1x denně (preventivní schéma) 67 µg/L Při podávání 2x denně (léčebné schéma) 200 µg/L Podrobnější informace (https://csth.cz/doporučene-postupy/)		
Poznámka	Hladinu léku je možné informativně stanovit kdykoliv. Pro účely prevence krvácivých rizik je výrobcem léku doporučeno odebírat vzorek před podáním další dávky léku – tedy pro obě schémata dávkování (léčebné a preventivní) vyhovuje odběr ráno nalačno před podáním léku. Upozornění: Testem se stanovuje jakákoli aktivita inhibující trombin. Proto může přítomnost dalšího léku s touto aktivitou (nefrakcionovaný heparin - CAVE – ODBĚR Z KANYLY A Z PORTU!!!) vést k falešně vyššímu výsledku. Je zachyceno celkové antikoagulační působení! Proto celkové krvácivé riziko při terapii více léky s anti IIa (trombin) aktivitou může být vyšší než by odpovídalo dávce Pradaxy. Informaci o přítomnosti heparinu při nejasných okolnostech odběru lze získat stanovením anti Xa aktivity ze vzorku – jako další požadavek indikujícího lékaře.		

Přímé inhibitory fXa – Rivaroxaban (Xarelto)			
Číslo metody na požadavkovém listu	701	Odběrový materiál	Sarstedt, zelený uzávěr (citrát)
Použitá metoda	chromogenní metoda	Stabilita vzorku při 20 °C	2 hodiny
Jednotky	µg/L	Stabilita vzorku při 4-8 °C	nestanovena
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	1 měsíc
Zdroj referenčních mezí	Doporučení Společnosti pro trombozu a hemostázu	Režim zpracování	rutinní, statim
Referenční meze	Výsledek hodnotí lékař dle doby odběru v závislosti na požití léku. Dle SPC léku z 11/2012 jsou dosahované hladiny Rivaroxabanu při dávce		

	<p>20 mg 1x denně:</p> <ul style="list-style-type: none"> - maximum (2-4 hodin po podání) 215 µg/L (22-535) - minimum (asi 24 hodin po podání) 32 µg/L (6-239) <p>Podrobnější informace (https://csth.cz/doporucene-postupy/) Maximální hladina léku je dosažena za 2-4 hodiny po podání, minimální hladina je před podáním další dávky. Podrobnější informace o léku jsou uvedeny v SPC léku. Výrobce léku zatím nejsou stanoveny maximální bezpečné koncentrace, jejichž překročení by predikovalo vyšší krvácivé riziko.</p>
Poznámka	Hladinu léku pod 8 µg/L nelze již přesněji stanovit, proto je výsledek nízkých nebo i nulových hladin vydáván jako < 8 µg/L

Přímé inhibitory fXa – Apixaban (Eliquis)												
Číslo metody na požadavkovém listu	703	Odběrový materiál	Sarstedt, zelený uzávěr (citrát)									
Použitá metoda	chromogenní metoda	Stabilita vzorku při 20 °C	2 hodiny									
Jednotky	µg/L	Stabilita vzorku při 4-8 °C	nestanovena									
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	1 měsíc									
Zdroj referenčních mezí	Doporučení Společnosti pro trombozu a hemostázu	Režim zpracování	rutinní, statim									
Referenční meze	<p>Výsledek hodnotí lékař dle doby odběru v závislosti na požití léku. Doporučení odborné společnosti (https://csth.cz/doporucene-postupy/) jsou dosahované hladiny léku v plazmě následující:</p> <table> <tr> <td>2,5 mg 2xd</td> <td>41–146 µg/L v maximu</td> <td>23-109 µg/L v minimu</td> </tr> <tr> <td>5 mg 2xd</td> <td>91-321 µg/L v maximu</td> <td>41-230 µg/L v minimu</td> </tr> <tr> <td>10 mg 2xd</td> <td>111-572 µg/L v maximu</td> <td>41-335 µg/L v minimu</td> </tr> </table> <p>Maximální hladina léku je dosažena za 2-4 hodiny po podání, minimální hladina je před podáním další dávky. Při hmotnosti pacienta >120 kg může být až o 30% snížený efekt, obdobně pro hmotnost <60 kg může být efekt až o 30% vyšší. Podrobnější informace o léku jsou uvedeny v SPC léku. Výrobce léku zatím nejsou stanoveny maximální bezpečné koncentrace, jejichž překročení by predikovalo vyšší krvácivé riziko.</p>			2,5 mg 2xd	41–146 µg/L v maximu	23-109 µg/L v minimu	5 mg 2xd	91-321 µg/L v maximu	41-230 µg/L v minimu	10 mg 2xd	111-572 µg/L v maximu	41-335 µg/L v minimu
2,5 mg 2xd	41–146 µg/L v maximu	23-109 µg/L v minimu										
5 mg 2xd	91-321 µg/L v maximu	41-230 µg/L v minimu										
10 mg 2xd	111-572 µg/L v maximu	41-335 µg/L v minimu										
Poznámka	Hladinu léku pod 10 µg/L nelze již přesněji stanovit, proto je výsledek nízkých nebo i nulových hladin vydáván jako < 10 µg/L											

Von Willebrandův faktor - aktivita			
Číslo metody na požadavkovém listu	706	Odběrový materiál	Sarstedt, zelený uzávěr (citrát)
Použitá metoda	imunoturbidimetrie	Stabilita vzorku při 20 °C	4 hodiny
Jednotky	%	Stabilita vzorku při	nestanovena



Seznam vyšetření HEMATOLOGIE	
Laboratorní příručka/ Laboratorní příručky vydané	
číslo	: LP KL
verze	: 02
exemplář	:
strana	: 29 z 30
platí od	: 13.11.2020
přílohy	: 0
datum tisku	: 06.06.2022

		4-8 °C	
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	1 měsíc
Zdroj referenčních mezí	Česká hematologická společnost	Režim zpracování	2x měsíčně
Referenční meze	0 – 6 let 60 – 120 6 – 11 let 50 – 150 11 – 18 let 55 – 150 18 – 99 let 50 – 150		
Poznámka	Snížení hladiny vede ke krvácivým (zejména slizničním a kožním) projevům. Pokles může být jak vrozený - von Willebrandova choroba, tak získaný - např. u myelomu, lymfomů, SLE, hypothyroidismu, trombocytémie. Upozornění pro odběry: Speciální koagulační testy - odběr ambulantů směřovat odběrového střediska Klinické laboratoře v ON Kladno.		

Sedimentace erytrocytů

Sedimentace erytrocytů			
Číslo metody na požadavkovém listu	--	Odběrový materiál	Sarstedt, fialový uzávěr (citrát 1:5)
Použitá metoda	optická	Stabilita vzorku při 20 °C	15 minut
Jednotky	mm/hod mm/2 hod	Stabilita vzorku při 4-8 °C	nestanovena
Biologický materiál	plná krev	Stabilita vzorku při -20 °C	nelze
Zdroj referenčních mezí	Rodak, Bernadette F., <i>Hematology Clinical Principles and Applications</i> , Saunders 2002, ISBN 0- 7216-8404-1	Režim zpracování	rutinní
Referenční meze	za 1 hodinu: muži 3 – 8 ženy 3 – 10 za 2 hodiny: muži 6 – 20 ženy 6 - 25		
Poznámka	Odběr na lačno.		



Klinická laboratoř
Vančurova 1548, 272 59 Kladno

Seznam vyšetření HEMATOLOGIE

Laboratorní příručka/ Laboratorní příručky vydané

číslo : LP KL
verze : 02
exemplář :
strana : 30 z 30
platí od : 13.11.2020
přílohy : 0
datum tisku : 06.06.2022

Změnová řízení:

06.01.2021 - zkontrolováno

Popis

zkontrolováno

Datum změny : 06.01.2021 Změnil: MUDr. Eva Fenclová
Datum kontroly : 07.01.2021 Změnu kontroloval: Ing. Hamendi Hrnčířová Blanka
Datum schválení : 13.01.2021 Změnu schválil: MUDr. Eva Fenclová

21.07.2021 - drobná - změny dne vyšetření agregací

Popis

změny dne vyšetření agregací pouze na středu - platnost od 1.9.2021, změna horní ref. meze pro neutrofilie v diferenciálním rozpočtu dle doporučení ČHS

Datum změny : 21.07.2021 Změnil: MUDr. Eva Fenclová
Datum kontroly : 22.07.2021 Změnu kontroloval: Ing. Luděk Šprongl
Datum schválení : 22.07.2021 Změnu schválil: Ing. Luděk Šprongl

20.10.2021 - Revize

Popis

Revize dokumentu - beze změny

Datum revize : 20.10.2021 Revidoval: MUDr. Eva Fenclová
Datum kontroly : 20.10.2021 Revizi kontroloval: MUDr. Eva Fenclová
Datum schválení : 20.10.2021 Revizi schválil: MUDr. Eva Fenclová
Datum příští revize: 20.10.2022