**Návod na zpracování přílohy č. 3 žádosti/návrhu na uzavření veřejnoprávní smlouvy**

**pro zdravotnické laboratoře**

Po vymazání záhlaví, odkazující na přílohu č. 3 žádosti/návrhu, a doplnění slouží zároveň jako příloha OA. Věnujte proto velkou pozornost kontrole tohoto dokumentu, který bude po udělení akreditace zdrojem aktuálních informací pro Vaše zákazníky.

**Při vyplňování přílohy dodržujte následující pokyny pro formální úpravu textu:**

* druh a standardní velikost písma: Times New Roman 12b (v případě potřeby může být i menší),
* zarovnání v buňkách tabulky: doleva (CTRL+L) vyjma pořadového čísla (zarovnání na střed (CTRL+E)),
* řádek by měl, pokud je to možné, vždy končit na jedné stránce,
* neobsazené položky **vždy** označujeme slovem „**Neobsazeno**“ ne jinak,

Název subjektu posuzování shody (text tučně):

Uveďte název organizace (právnická nebo fyzická osoba), který odpovídá názvu v obchodním rejstříku nebo jiné zřizovací listině.

Název zdravotnické laboratoře:

Uveďte název laboratoře (akreditovaného subjektu), ve které jsou prováděna vyšetření, která jsou předmětem akreditace. Tento název by měl být v souladu s organizačním členěním subjektu posuzování shody.

Adresa zdravotnické laboratoře:

Uveďte adresu akreditovaného subjektu.

Pracoviště zdravotnické laboratoře:

Ve výčtu pracovišť v tomto bloku uveďte všechna pracoviště, na kterých jsou prováděna akreditovaná vyšetření a/nebo odběr primárních vzorků. Názvy všech zde uvedených pracovišť musí odpovídat organizační struktuře laboratoře. Pokud má laboratoř pouze jedno pracoviště, pak se zde neuvádí (blok vymažte). Sběrná místa se uvádí pouze do Přílohy 2 žádosti/návrhu.

Flexibilní rozsah akreditace (text kurzivou):

Pokud laboratoř nepožaduje/neuplatňuje flexibilní rozsah akreditace, vymažte tento blok. V opačném případě uveďte, kde je k dispozici aktuální seznam činností. Pokud je flexibilní rozsah akreditace zaveden pouze na některém z pracovišť, pak tento blok přesuňte pod název konkrétního pracoviště.

Vyšetření:

Z přílohy č. 3 musí být vždy zřejmé, na kterém pracovišti jsou prováděna konkrétní vyšetření/odběry. Přiřazení vyšetření/odběrů k pracovištím, může být provedeno dvěma následujícími způsoby:

A. Každé pracoviště má samostatnou část zahrnující identifikaci pracoviště a samostatné tabulky pro akreditovaná vyšetření, postupy odběru primárních vzorků a přiznaný flexibilní rozsah akreditace (viz Příloha č. 2, Varianta A).

B. Všechna pracoviště mají společné tabulky pro akreditovaná vyšetření, postupy odběru primárních vzorků a informace o přiznaném flexibilním rozsahu akreditace. Rozlišení postupů prováděných na jednotlivých pracovištích je dáno označením postupů indexem obsahujícím číslo pracoviště ve sloupci Pořadové číslo (viz Příloha č. 2, Varianta B).

Ve sloupci „Pořadové číslo“ uveďte vzestupně čísla postupů. Číselná řada může být společná pro celé pracoviště nebo může mít každá odbornost vlastní číselnou řadu. Pořadové číslo je přípustné pouze ve formě přirozeného čísla. V případě, že chcete číselnou řadu přerušit, nepoužitá čísla označte ve vedlejším sloupci Přesný název postupu vyšetření slovem Neobsazeno (viz postup č. 2 Přílohy 1).

Přesný název postupu vyšetření:

* Název se skládá z následujících tří částí:

 **Název prováděné činnosti** (např. stanovení, průkaz přítomnosti, identifikace, vyšetření, screening, výpočet).

 **Vyšetřovaná veličina** (např. albumin, tumorové markery, antigeny, mikrodelece, *Neisseria gonorrhoea*). Veličinou je v tomto případě parametr / ukazatel / analyt / původce.

 **Princip laboratorního vyšetření** musí být v názvu postupu vyšetření jednoznačně definován.

* Jednotlivé postupy zařaďte do tabulky pod hlavičku autorské odbornosti (přestože je laboratoř může vykazovat jako sdílené kódy). Příklady některých postupů pro jednotlivé odbornosti jsou uvedeny v Příloze 1.
* Na laboratorní zprávě/výsledkovém listu lze identifikovat akreditované postupy jednou z dále uvedených možností:

a) uvedením přesného názvu postupu vyšetření

b) uvedením přesné identifikace postupu vyšetření (např. SOP 11)

c) uvedením zkratky postupu vyšetření (např. [KS AB0/Rh - manuálně]). Tato zkratka musí být ve stejném tvaru uvedena u názvu postupu vyšetření (viz post. č. 1 Přílohy 1). Na příloze osvědčení pod blokem vyšetření ponechte větu: *V závorkách […] jsou uvedeny názvy vyšetření dle názvu na výsledkových listech.* V případě a) a b) větu vymažte.

* Pokud je hodnota výsledné veličiny vyšetření vypočtena na základě stanovení hodnot jiných, dílčích veličin, používá se termín "výpočet" (např. Výpočet LDL-cholesterolu [S\_LDL Cholesterol]). Aby mohl být akreditován takový postup vyšetření, musí být akreditovány všechny postupy vyšetření, ze kterých se výsledná veličina výpočtem vyjadřuje (viz postup č. 10 Přílohy 1).
* V některých případech je možno do jednoho postupu vyšetření zahrnout více stanovovaných parametrů. Jedná se o tzv. víceparametrové postupy vyšetření. Všechny parametry musí být vyjmenovány v názvu postupu vyšetření (viz postup č. 22 Přílohy 1) nebo formou odkazu v poznámce pod tabulkou postupů vyšetření (viz postup č. 34 Přílohy 1). Výjimky z uvádění všech parametrů jsou povoleny pouze v případě identifikace nebo stanovení neznámých parametrů (tzv. necílový screening).
* Uvádění názvů/typů analyzátorů v názvu postupu vyšetření není povinné (s výjimkou hematologických vyšetření, kde přístroj specifikuje princip vyšetření – viz postup č. 31 Přílohy 1).

Ve sloupci „Identifikace postupu vyšetření“ uveďte přesný název/ identifikaci postupu, podle kterého je laboratorní vyšetření provedeno. Každému laboratornímu vyšetření odpovídá vždy právě jeden postup.

Ve sloupci „Předmět vyšetření“ uveďte matrici (biologický materiál), v níž je vyšetření prováděno. Matrice nemusí být shodná s druhem primárního vzorku. Rozhodující pro správnou definici předmětu vyšetření je informace, pro jakou matrici byl postup vyšetření validován. V případě, že se vyšetření v určité matrici provádí pouze na některém z pracovišť laboratoře, musí to být z přílohy patrné. Viz Příloha č. 2, varianta B.

Dodatek

Vyplňte v případě, že žádáte o přiznání flexibilního rozsahu akreditace dle MPA 00-09-… Uveďte do tabulky čísla postupů, na které se flexibilita bude vztahovat (viz Příloha 1). Při posuzování na místě bude vyžadován postup při využití flexibilního rozsahu a odborná způsobilost garanta.

Odběr primárních vzorků

Do prvního sloupce uveďte pořadové číslo. Do druhého sloupce uveďte název prováděné činnosti (např. výtěr, stěr, odběr) a druh primárního vzorku (krev, hnis). Následuje přesná identifikace odběrového postupu a druh odebíraného primárního vzorku. Princip odběru se obvykle neuvádí. Pokud jsou odběry prováděny mimo/ i mimo své stálé prostory, uveďte ve sloupci Pořadové číslo \* jako odkaz na poznámku 1) (viz odběrový postup č. 1 Přílohy 1).

Nepoužívané tabulky, prázdné řádky a neobsazené odbornosti v tabulce vyšetření vymažte.

Používané zkratky

Pokud laboratoř vytvoří svoji unikátní zkratku, je nutno ji vysvětlit. Vysvětlení není nutné uvádět u všeobecně známých zkratek (ČSN, EN ISO, SOP). V klinických oborech je velmi běžné používání odborných zkratek např. IgG, IgA, IgM, AST, ALT, HDL, LDL, PSA, f-PSA, FISH, ELISA, EIA, MEIA, HLA, HIV, DNA. Tyto zkratky jsou laboratořím, druhým a třetím stranám ve vztahu k laboratoři všeobecně známé, není třeba je vysvětlovat.

**Příloha 1 - Vzory a příklady:**

| **Pořadovéčíslo** | **Přesný název postupu vyšetření**  | **Identifikace postupu vyšetření** | **Předmět vyšetření**  |
| --- | --- | --- | --- |
| **222 - Transfuzní lékařství** |
| 1. | Manuální vyšetření krevní skupiny AB0/Rh(D) zkumavkovou metodou[KS AB0/Rh - manuálně] | SOP 11 | Srážlivá krev, nesrážlivá krev |
| 2. | Neobsazeno |  |  |
| 3. | Automatizované vyšetření kompatibility transfuzního přípravku obsahujícího erytrocyty metodou gelové aglutinace[Test kompatibility - automatizovaně] | SOP-KP | Plazma |
| 4. | Manuální vyšetření screeningu antierytrocytárních protilátek metodou gelové aglutinace[screening protilátek NAT - manuálně] | 203\_SOP\_08 \_06  | Sérum, plazma |
| **801 - Klinická biochemie** |
| 5. | Stanovení molární koncentrace fosforu kolorimetricky [S\_P, U\_P] | SOP 12 | Sérum, moč |
| 6. | Kvantitativní stanovení katalytické aktivity amylázy (metoda dle IFCC); [S\_AMS, U\_AMS] | SOPA I04 | Sérum, moč |
| 7. | Stanovení arbitrární látkové koncentrace antigenu CA 19-9 chemiluminiscenční imunoanalýzou [CA 19-9] | SOP\_LKB\_72 | Sérum |
| 8. | Stanovení molární koncentrace sodíku metodou ISE [S\_Sodik] | SOP A.LnS 02 | Sérum |
| 9. | Stanovení aminokyselin a acylkarnitinů tandemovou hmotnostní spektrometrií pro novorozenecký screening \* [KP-AMK, AC novoroz. screening] | SOP-UDMP-B- 33 | Suchá krevní kapka |
| 10. | Výpočet LDL-cholesterolu [S\_LDL Cholesterol]  | SOPNM0003 | Sérum |
| **802 - Lékařská mikrobiologie** |
| 11. | Základní mikrobiologické vyšetření materiálu z horních cest dýchacích kultivační metodou | SOPv-82-HCD | Výtěr z nosu, krku, tonsil, nosohltanu, bukální sliznice, uší a hrtanu |
| 12. | Kvalitativní vyšetření citlivosti na antibiotika difúzní diskovou metodou | SVOP\_OLM\_007 | Čistá bakteriální kultura |
| 13. | Diagnostika střevních parazitů flotační metodou dle Fausta [FAUST]  | SOP P6 | Stolice |
| 14. | Stanovení *Helicobacter pylori* IgA metodou ELISA [Helicobacter p. IgA] | SOP-ÚLBLD-SEROL-49 | Sérum |
| 15. | Průkaz rodu *Enterovirus* metodou real-time PCR[Entero-RNA rtPCR] | SOPv-70-EVM | Plná krev, sérum, likvor, stolice |
| 16. | Průkaz mykobakterií v klinickém vzorku fluorescenční mikroskopií [Mikroskopické vyšetření ART-mykobakterií] | SOP B 26 | Sputum, bronchoalveolární laváž, stolice, pleurální punktát, likvor, výtěry a stěry z píštělí, hnisavých procesů a ran |
| **812 - Laboratoř farmakologie a toxikologie léčiv** |
| 17. | Stanovení antiepileptik (Fenobarbital, Fenytoin, Karbamazepin, Karbamazepin epoxid, Lamotrigin, Primidon) v séru metodou HPLC. [Fenobarbital\_S, Fenytoin\_S, Karbamazepin\_S, Karbamazepin epoxid\_S, Lamotrigin\_S, Primidon\_S] | SOPV-F-002 | Sérum |
| **813 - Laboratoř alergologická a imunologická** |
| 18. | Stanovení hmotnostní koncentrace CRP imunoturbidimetricky[S-CRP, P-CRP] | SOP 27 | Sérum, plazma |
| 19. | Imunonefelometrické stanovení protilátek proti streptolysinu O[ASLO] | SOPv-2-LP | Sérum, plazma |
| 20. | Stanovení arbitrární látkové koncentrace revmatoidního faktoru imunoturbidimetricky [RF] | SOP 28 | Sérum |
| **814 - Laboratoř toxikologická** |
| 21. | Stanovení hmotnostní koncentrace ethanolu metodou plynové chromatografie s plameno-ionizační detekcí | SOP-LAB-ÚSL-04 | Sérum |
| 22. | Průkaz těkavých látek plynovou chromatografií [Průkaz metanolu, i-propanolu, acetonu, toluenu, chloroformu, acetaldehydu, formaldehydu, propanu a butanu] | C- SOP - ORG | Plazma, moč |
| **815 - Laboratoř nukleární medicíny** |
| 23. | Stanovení arbitrární látkové koncentrace tyreotropinu (TSH) metodou CLIA[S-TSH] | SOP-ÚLBLD-CL-RIA-01 | Sérum |
| 24. | Stanovení molární koncentrace estradiolu elektrochemiluminiscenční metodou [Estradiol] | SOP\_LKB\_61 | Sérum |
| 25. | Stanovení látkové koncentrace volného thyroxinu (volného T4) v séru; metodika: CMIA [S\_FT4] | SOPA Ai26 | Sérum |
| **816 - Laboratoř lékařské genetiky** |
| 26. | Vyšetření trombofilních mutací (G20210A, G1691A Leiden, C677T) metodou reverzní hybridizace | SOP 4 | Periferní krev, fetální krev, plodová voda izolovaná DNA |
| 27. | Analýza chromozomálních odchylek metodou fluorescenční in situ hybridizace (FISH) | SOP\_G-4003 | Plodová voda, choriové klky, fetální krev, tkáň potratů, kožní biopsie a biopsie jiných tkání, periferní krev |
| 28. | Cytogenetické stanovení karyotypu z lidských buněk | SP-CG-01 | Plodová voda, periferní krev, tkáň |
| **817 - Laboratoř klinické cytologie** |
| 29. | Cerviko-vaginální cytologické vyšetření a diagnostika | SOP 01 | Buňky z hrdla děložního, vagíny a vulvy  |
| 30. | Cytologické vyšetření a diagnostika | SOP-PAT-501 | Buňky z punkce tkání, tělních tekutin a obsahu patologických dutin |
| **818 - Laboratoř hematologická** |
| 31. | Krevní obraz s pětipopulačním diferenciálním rozpočtem na analyzátoru Advia 2120[Erytrocyty př. [RBC], Hemoglobin [HGB], Hematokrit [HCT], Stř.obj.erytr. [MCV], barvivo erytr. [MCH], stř.barev.kon. [MCHC], erytr.křivka [RDW], leukocyty př. [WBC], tromb. stř. obj. [MPV], trombocyty př. [PLT], neutrofily, lymfocyt, monocyt, eozinofily, bazofily] | SVOP\_THO\_001 | Krev |
| 32. | Stanovení D-dimerů imunoturbidimetricky [D-dimery kvant.] | SVOP\_006 | Plasma |
| **823 - Laboratoř patologie** |
| 33. | Histologické vyšetření tkání a diagnostika | SOP-PAT-301 | Tkáně |
| 34. | Imunohistochemická vyšetření antigenů\*\*  | SOP-05 | Tkáně a buňky |
| 35. | Peroperační vyšetření tkání a buněk | SOP-PAT-401 | Buňky a tkáně |
| **Laboratorní vyšetření pro IVF** |
| 36. | Hodnocení ejakulátu makro- a mikroskopicky | SOPV/PIV-B/0009 | Ejakulát |
| 37. | Morfologické hodnocení oocytů | SOPV/PIV-B/0047 | Oocyty |
| 38. | Morfologické hodnocení embryí | SOPV/PIV-B/0048 | Embrya |
|  |

\* KP - AMK, AC novoroz. screening: Ala, Phe, Tyr, Val, Xle, C2, C5, C5DC, C6, C8, C10, C10:1, C12, C14, C14:1, C14:2, C14OH, C16, C16OH, C16:1, C18, C18:1, C18:1OH, C18OH, C0 a poměry: Phe/Tyr, Xle/Ala, C5DC/C8, C5/C0, C8/C2, C14:1/C2, (C16+C18)/C0, (C16+C18:1)/C2

\*\* ***Seznam protilátek pro vyšetření antigenů, metoda SOP- 05***

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| ACTH  | CDX-2  | IgG  |
| AFP  | CEA  | IgM  |
| Aktin  | CEA polyklonální  | Inhibin  |
| ALK  | CERB-2  | Kappa κ  |
| AMACR  | Collagen IV  | KI 67  |
| Androgen  | COX-2  | Lambda λ  |

Dodatek:

Flexibilní rozsah akreditace

| **Pořadová čísla postupů vyšetření** |
| --- |
| 34 |

Laboratoř může modifikovat v dodatku uvedené postupy vyšetření v dané oblasti akreditace při zachování principu měření.

U vyšetření v dodatku neuvedených nemůže laboratoř uplatňovat flexibilní přístup k rozsahu akreditace

**Odběr primárních vzorků:**

| **Pořadovéčíslo 1)** | **Přesný název postupu odběru primárního vzorku** | **Identifikace postupu odběru primárního vzorku** | **Primární vzorek** |
| --- | --- | --- | --- |
| 1.\* | Kapilární odběr krve  | SOP\_ODB\_01 | Kapilární krev |
| 2 | Výtěr horních cest dýchacích | SOP\_ ODB\_02 | Výtěr horních cest dýchacích |
| 3 | Stěry z kůže, stěry ze spojivkového vaku | SOP\_ ODB\_03 | Stěry z kůže, stěry ze spojivkového vaku |

**1)** v případě, že laboratoř je schopna provádět odběr mimo své stálé prostory, jsou tyto **odběry** u pořadového čísla označeny hvězdičkou

Příloha č. 2: Příklad přiřazení postupů vyšetření k pracovištím, na kterých jsou prováděna

**Varianta A.**

**Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO 15189:2013:**

**Diagnolab s.r.o.**

Centrum klinických laboratoří

Nám. Jaroslava Čecha 7, 110 00 Praha

**Pracoviště zdravotnické laboratoře:**

1. **Laboratoře Praha** Nám. Jaroslava Čecha 7, 110 00 Praha

2. **Laboratoře Kolín** Otakarova 7, 280 02 Kolín

3. **Odběrové pracoviště Prostějov** Svatoplukova 12, 687 13 Prostějov

4. **Odběrové pracoviště Hulín** Komenského 240, 677 19 Hulín.

1. **Laboratoře Praha**

**Vyšetření:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Pořadové****číslo** | **Přesný název****postupu vyšetření** | **Identifikace****postupu vyšetření** | **Předmět vyšetření** |
| **801 – Klinická biochemie** |
| 1. | Stanovení molární koncentrace fosforu kolorimetricky [S\_P, U\_P] | SOP 1 | Sérum, moč |
| 2. | Kvantitativní stanovení katalytické aktivity amylázy (metoda dle IFCC) [S\_AMS, U\_AMS] | SOP 2 | Sérum, moč |
| 3. | Stanovení arbitrární látkové koncentrace antigenu CA 19-9 chemiluminiscenční imunoanalýzou [CA 19-9] | SOP 3 | Sérum |
| **818 – Laboratoř hematologická** |
| 1. | Krevní obraz s pětipopulačním diferenciálním rozpočtem na analyzátoru Advia 2120  [Erytrocyty př. [RBC], Hemoglobin [HGB], Hematokrit [HCT], Stř.obj.erytr. [MCV], barvivo erytr. [MCH], stř.barev.kon. [MCHC], erytr.křivka [RDW], leukocyty př. [WBC], tromb.stř.obj. [MPV], trombocyty př. [PLT], neutrofily, lymfocyt, monocyt, eozinofily, bazofily ]  | SOP 4 | Krev |
| 2. | Stanovení D-dimerů imunoturbidimetricky [D-dimery kvant.] | SOP 5 | Plasma |

2. **Laboratoře Kolín**

**Vyšetření:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Pořadové****číslo** | **Přesný název****postupu vyšetření** | **Identifikace****postupu vyšetření** | **Předmět vyšetření** |
| **801 – Klinická biochemie** |
| 1. | Stanovení molární koncentrace fosforu kolorimetricky [S\_P, U\_P] | SOP 1 | Sérum, moč |
| 2. | Kvantitativní stanovení katalytické aktivity amylázy (metoda dle IFCC) [S\_AMS, U\_AMS] | SOP 2 | Sérum, moč |
| **818 – Laboratoř hematologická** |
| 1. | Krevní obraz s pětipopulačním diferenciálním rozpočtem na analyzátoru Advia 2120 [Erytrocyty př. [RBC], Hemoglobin [HGB], Hematokrit [HCT], Stř.obj.erytr. [MCV], barvivo erytr. [MCH], stř.barev.kon. [MCHC], erytr.křivka [RDW], leukocyty př. [WBC], tromb. stř. obj. [MPV], trombocyty př. [PLT], neutrofily, lymfocyt, monocyt, eozinofily, bazofily ]  | SOP 4 | Krev |

V závorkách […] jsou uvedeny názvy vyšetření dle názvu na výsledkových listech.

3. **Odběrové pracoviště Prostějov**

**Odběr primárních vzorků:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Pořadové****číslo** | **Přesný název** **postupu odběru vzorku** | **Identifikace** **postupu odběru vzorku** | **Primární vzorek** |
| 1. | Odběr žilní krve | SOP V 1 | Krev žilní |
| 2. | Odběr kapilární krve | SOP V 2 | Krev kapilární |
| 3. | Výtěr z krku | SOP V 3 | Výtěr z krku |

4. **Odběrové pracoviště Hulín**

**Odběr primárních vzorků:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Pořadové****číslo** | **Přesný název** **postupu odběru vzorku** | **Identifikace** **postupu odběru vzorku** | **Primární vzorek** |
| 1. | Odběr žilní krve | SOP V 1 | Krev žilní |
| 2. | Odběr kapilární krve | SOP V 2 | Krev kapilární |

**Varianta B.**

**Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO 15189:2013:**

**Diagnolab s.r.o.**

Centrum klinických laboratoří

Nám. Jaroslava Čecha 7, 110 00 Praha

**Pracoviště zdravotnické laboratoře:**

1. **Laboratoře Praha** Nám. Jaroslava Čecha 7, 110 00 Praha

2. **Laboratoře Kolín** Otakarova 7, 280 02 Kolín

3. **Odběrové pracoviště Prostějov** Svatoplukova 12, 687 13 Prostějov

4. **Odběrové pracoviště Hulín** Komenského 240, 677 19 Hulín

**Vyšetření:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Pořadové****číslo** | **Přesný název****postupu vyšetření** | **Identifikace****postupu vyšetření** | **Předmět vyšetření** |
| **801 – Klinická biochemie** |
| 1.(1,2) | Stanovení molární koncentrace fosforu kolorimetricky [S\_P, U\_P] | SOP 1 | Sérum, moč |
| 2.(1,2) | Kvantitativní stanovení katalytické aktivity amylázy (metoda dle IFCC) [S\_AMS, U\_AMS] | SOP 2 | Sérum, moč |
| 3. (1) | Stanovení arbitrární látkové koncentrace antigenu CA 19-9 chemiluminiscenční imunoanalýzou [CA 19-9] | SOP 3 | Sérum |
| **818 – Laboratoř hematologická** |
| 1. (1,2) | Krevní obraz s pětipopulačním diferenciálním rozpočtem na analyzátoru Advia 2120 [Erytrocyty př. [RBC], Hemoglobin [HGB], Hematokrit [HCT], Stř.obj.erytr. [MCV], barvivo erytr. [MCH], stř.barev.kon. [MCHC], erytr.křivka [RDW], leukocyty př. [WBC], tromb.stř.obj. [MPV], trombocyty př. [PLT], neutrofily, lymfocyt, monocyt, eozinofily, bazofily] | SOP 4 | Krev |
| 2. (1) | Stanovení D-dimerů imunoturbidimetricky [D-dimery kvant.] | SOP 5 | Plasma |

V závorkách […] jsou uvedeny názvy vyšetření dle názvu na výsledkových listech.

**Odběr primárních vzorků:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Pořadové****číslo** | **Přesný název** **postupu odběru vzorku** | **Identifikace** **postupu odběru vzorku** | **Primární vzorek** |
| 1. (1,2) | Odběr žilní krve | SOP V 1 | Krev žilní |
| 2. (1,2) | Odběr kapilární krve | SOP V 2 | Krev kapilární |
| 3. (1) | Výtěr z krku | SOP V 3 | Výtěr z krku |