

Fakultní nemocnice Motol a Homolka
Pracoviště Motol, V Úvalu 84, 150 06 Praha 5



LABORATORNÍ PŘÍRUČKA
Ústav imunologie
č. III LP_8IMUNO_01/2010-16

Určení: zdravotnickým pracovníkům využívajícím služby Ústavu imunologie

	Zpracoval:	Garant:	Schválil:
Organizační celek	Ústav imunologie	Ústav imunologie	Ústav imunologie
Funkce	JOP	Manažer kvality	přednosta
Jméno	RNDr. Jan Laš'ovička, CSc	RNDr. Jan Laš'ovička, CSc	doc. MUDr. Tomáš Milota, Ph.D.

Účinnost laboratorní příručky od: 7. 11. 2006

Účinnost této verze od: [11.2.2026](#)

Doba platnosti: bez omezení, revize 1x ročně

Verze: 15

Počet stran výtisku: 84

Počet příloh: 4

Vazba na akreditační standardy: Standardy SAK ČR, ČSN EN ISO 15189:2023

Umístění dokumentu: Intranet FN Motol a Homolka

Webové stránky FN Motol a Homolka

LotusLab

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 2 (celkem 84)

Seznam provedených revizí a změn

Změna č.	Umístění změny	Popis provedené změny	Datum účinnosti	Odpovědná osoba
1	Titulní strana	Změna kódu pod názvem dokumentu	1.4.2010	A. Skalická
2	Str. 5-10	Doplnění informací	1.4.2010	A. Skalická
3	Str. 22, 32	Doplnění nových metod	1.4.2010	A.Skalická
4	Str. 32, příloha 1	oprava	15.6.2011	J. Lašťovička
5	Str. 18, odst. 65,	Odstranění vyřazené metody, přidání nové metody	6.9.2011	J. Lašťovička
6	Příloha č. 1	Oprava přílohy	6.9.2011	J. Lašťovička
7	Příloha č.1	Oprava přílohy	5.3.2013	J. Lašťovička
8	2.4., 3.11., 4.1., 5.3.	doplnění	5.3.2013	K. Šišmová
9	Bod 3, bod 5	doplnění	16.7.2013	J. Lašťovička
10	Bod 2, 7	Revize-změna manažera kvality, doplnění nových analytů	7.10.2014	K. Šišmová
11	Titulní strana, úvod, 2.3, bod 7.33, 7.37	Revize-úprava titulní strany-garant, úprava normy, doplnění aktuál.SAK, odstranění tab CD20, odstranění nepoužívaných IgE spec., přidání aktuálních IgE spec.	9.3.2015	K. Šišmová
12	Bod 2.3, bod 2.5, tab1 a 3,bod 3.6, 3.11, 5.2 5.3, bod 7.33 7.46 , bod 7, bod 7.62	Revize-úprava názvu auditu, doplnění akreditace, doplnění kontrolního cyklu, doplnění, upřesnění, nová metoda, oprava u některých metod, upřesnění indikací některých vyšetření, specifikace jiných vyšetření	21.9.2015	K. Šišmová
13	Titulní strana	Revize- změna manažera kvality	20.9.2016	J. Lašťovička
14	Bod 6, 8	Revize, doplnění směrnic	1.12.2016	J. Lašťovička
15	Bod 5.1.	změna	13.9.2017	J. Lašťovička
16	Body 7.61 a 7.62	Přidání dvou nových metod	24.1.2018	J. Lašťovička
17	Příloha 1-4	Aktualizace příloh	30.1.2018	J. Lašťovička
18	Bod 7.61	Odstranění metody, aktualizace příloh	11.2.2019	J. Lašťovička

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 3 (celkem 84)

19	Bod 7.60	Odstranění metody, aktualizace přílohy	21.8.2019	J. Lašťovička
20	Body 5.2, 7.62	Aktualizace, přidání metody	20.2.2020	J. Lašťovička
21	Body 7.5, 7.6, 7.8, 7.12, 7.14, 7.16, 7.18, 7.48, 7.57, 7.60	Aktualizace, oprava metod, změna verze	9.9.2020	J. Lašťovička
22	7.34, 7.57, 7.48, 7.64, 9	Aktualizace, přidání metody, aktualizace přílohy, změna verze	9.9.2021	J. Lašťovička
23		Přidání dvou příloh	28.3.2022	J. Lašťovička
24	7.24, 7.48	Úprava metody	16.5.2023	J. Lašťovička
25	7.38, 7.66, 7.67	Změna verze, přidání metod	8.2.2024	J. Lašťovička
26	7.66.-7.73	Změna verze, přidání metod	1.8.2024	J. Lašťovička
27	7.12-7.13	Změna verze, přidání metod	31.7.2025	J. Lašťovička
28	Celý dokument.	Aktualizace – změna verze	27.1.2026	J. Lašťovička
29	Celý dokument, přílohy 1-4	Aktualizace – odstranění metody – změna verze	11.2.2026	J. Lašťovička
30	Bod 7.33	Oprava fyziolog. rozmezí	5.3.2026	M. Rataj

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 4 (celkem 84)

OBSAH

1.	Úvod.....	6
2.	Informace o laboratoři.....	7
2.1.	2.1 Identifikace pracoviště a důležité údaje.....	7
2.2.	2.2 Základní informace o laboratoři.....	7
2.3.	2.3 Zaměření pracoviště, úroveň a stav akreditace pracoviště.....	8
2.4.	2.4 Organizace laboratoře	8
2.5.	2.5 Spektrum nabízených služeb.....	9
2.6.	Samoplátcí.....	9
2.7.	Manuál pro odběr primárních vzorků	10
2.8.	Žádanky (indikace) na vyšetření.....	10
2.9.	Informovaný souhlas pacienta	11
2.10.	Informace a návody předávané pacientům	11
2.11.	Používaný odběrový systém	11
3.	Příprava pacienta před vyšetřením, odběr vzorku.....	12
3.1.	Identifikace označení primárního vzorku	14
3.2.	Ústní a dodatečné požadavky na vyšetření	14
3.3.	Požadavky na vyšetření „vitální indikace“	14
3.4.	Bezpečnostní aspekty při práci se vzorky	14
3.5.	Nezbytné operace se vzorkem, stabilita.....	15
3.6.	Informace o dopravě vzorků	15
3.7.	Skladování vyšetřovaných vzorků a dodatečné analýzy.....	15
4.	Preanalytické faktory:	15
4.1.	Kritéria pro přijetí vzorků	16
4.2.	Kritéria k odmítnutí dodaných vzorků	16
4.3.	Postup při neúplné identifikaci pacienta na žadance	16
4.4.	Postup při chybné identifikaci vzorku	17
5	Vydávání výsledků a komunikace s laboratoří	17
5.1	Informace o formách výsledků, typy nálezů a laboratorních zpráv	17
5.2	Hlášení výsledků v kritických intervalech.....	18
6	Komunikace s laboratoří	19
6.1	Vyřizování stížností	19
6.2	Přijmutí stížností	20
6.3	Vyřízení ústní stížnosti	20
6.4	Vyřízení písemné stížnosti.....	20
6.5	Konzultační činnost laboratoře	20
7	Seznam laboratorních vyšetření.....	21
7.1	Autoprotilátky proti cytoplazmě neutrofilů - ANCA.....	21
7.2	Autoprotilátky proti ds DNA	21
7.3	Autoprotilátky proti endomysiu – IgA, IgG	22
7.4	Autoprotilátky proti extrahovatelným jaderným antigenům (ENA) – screen	22
7.5	Autoprotilátky proti extrahovatelným jaderným antigenům (ENA) - typizace	23
7.6	Autoprotilátky proti gastroparietálním buňkám (GPCA)	24
7.7	Autoprotilátky proti hladkému svalu (ASMA).....	24
7.8	Autoprotilátky proti jaderným antigenům (ANA) IgG.....	25
7.9	Autoprotilátky proti jaderným antigenům (ANA profil 23)	26
7.10	Autoprotilátky proti jaderným antigenům (AMA-M2, M2-3E, Sp100, PML, gp210, LKM-1, LC-1, SLA/LP, F-Aktin a Ro-52)	27
7.11	Autoprotilátky proti kardiolipinu (ACLA) – IgG, IgM	27

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 5 (celkem 84)

7.12	Autoprotilátky proti β -2-glykoproteinu 1 (BGP1).....	28
7.13	Autoprotilátky proti liver, kidney mikrozomům (LKM)	28
7.14	Autoprotilátky proti myeloperoxidáze (MPO).....	29
7.15	Autoprotilátky proti proteináze 3 (PR3)	30
7.16	Autoprotilátky proti glomerulární bazální membráně (GBM).....	30
7.17	Autoprotilátky proti mitochondriím (AMA).....	31
7.18	Autoprotilátky proti příčně pruhovanému svalu (ScMA).....	31
7.19	Autoprotilátky proti transglutamináze IgA	32
7.20	Anti-CCP IgG	33
7.21	Burst test	33
7.22	C-1 inhibitor.....	34
7.23	C3-složka komplementu	34
7.24	C4-složka komplementu	35
7.25	Cirkulující imunokomplexy	36
7.26	C-reaktivní protein (CRP).....	36
7.27	C-reaktivní protein -QuikRead (CRP-q).....	37
7.28	Cytologické vyšetření mozkomíšního moku	38
7.29	Eozinofilní kationický protein (ECP)	39
7.30	Funkční aktivita komplementu	39
7.31	Funkční aktivita C1-inhibitoru.....	40
7.32	HLA-B27	41
7.33	Imunofenotypizace, základní lymfocytární populace	41
7.34	Imunoglobulin A (IgA).....	44
7.35	Imunoglobulin D (IgD).....	45
7.36	Imunoglobulin E (IgE).....	46
7.37	Imunoglobulin E (IgE) – specifický	47
7.38	Imunoglobulin E (IgE) – specifický – ALATOP.....	50
7.39	ALEX Allergy Xplorer	50
7.40	Imunoglobulin G (IgG).....	51
7.41	Imunoglobulin G ₁ (IgG ₁).....	52
7.42	Imunoglobulin G ₂ (IgG ₂).....	53
7.43	Imunoglobulin G ₃ (IgG ₃).....	54
7.44	Imunoglobulin G ₄ (IgG ₄).....	55
7.45	Imunoglobulin M (IgM).....	56
7.46	Ki67 měření proliferace lymfocytů.....	57
7.47	Pandyho reakce	58
7.48	Protilátky proti modifikovaným peptidům gliadinu IgG, IgA	59
7.49	Protilátky proti difterii IgG	59
7.50	Protilátky proti Hemofilu influenzae IgG	60
7.51	Protilátky proti Streptokoku pneumoniae IgG (PCP)	60
7.52	Protilátky proti viru příušnic IgG.....	61
7.53	Protilátky proti Saccharomyces cerevisiae IgG, IgA	62
7.54	Protilátky proti viru spalniček IgG	62
7.55	Protilátky proti tetanu IgG	63
7.56	Protilátky proti viru zarděnek IgG	64
7.57	Revmatoidní faktor (RF) IgG, IgA, IgM	64
7.58	Solubilní IL-2 receptor.....	65
7.59	Interleukin 6 (IL-6)	66
7.60	Th17	66
7.61	Sérový kalprotektin.....	67

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 6 (celkem 84)

7.62	Infliximab - hladina.....	68
7.63	Protilátky proti Infliximabu	68
7.64	Adalimumab - hladina.....	69
7.65	Protilátky proti adalimumabu	69
7.66	Ustekinumab - hladina	70
7.67	Protilátky proti ustekinumabu.....	71
7.68	Vedolizumab - hladina.....	71
7.69	Protilátky proti vedolizumabu.....	72
7.70	IGRA-TB	72
7.71	Test aktivace bazofilů	73
7.72	HLA-DR	74
7.73	B-panel.....	74
7.74	T-panel	79
8	Související předpisy, literatura.....	83

Přílohy:

1. Žádanka na imunologické vyšetření
2. Elektronická žádanka na imunologické vyšetření
3. Laboratorní příručka likvorové laboratoře
4. Žádanka likvorové laboratoře

1. Úvod

Vážené kolegyně, vážení kolegové,

předkládáme vám informace o našich službách, které poskytujeme v oblasti laboratorní imunologie a alergologie. Tato příručka je určena především lékařům a zdravotním sestrám. Shrnuje základní informace o činnosti našeho pracoviště, seznam vyšetření a jejich podrobnější popis, podmínky odběru vzorků a jejich doručení do laboratoře. Tyto údaje jsou prostřednictvím Intranetu dostupné všem pracovníkům nemocnice využívajícím služeb laboratoře. Je připravena v souladu s normou ČSN EN ISO 9001 s přihlédnutím k normě ČSN EN ISO 15189:2023.

Doufáme, že v ní naleznete všechny potřebné informace, které přispějí ke vzájemné spolupráci mezi vámi a naším pracovištěm.

Kolektiv pracovníků Ústavu imunologie 2 LF UK a FN Motol

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 7 (celkem 84)

2. Informace o laboratoři

2.1. 2.1 Identifikace pracoviště a důležité údaje

Název laboratoře: Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka

Identifikační údaje: IČO: 00064203, DIČ: CZ00064203

Předmět činnosti: Laboratorní vyšetření v klinické imunologii a alergologii

Adresa: V Úvalu 84,150 06 Praha 5

Název laboratoře: Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka

Přednosta: [doc. MUDr. Tomáš Milota, Ph.D.](#)

Telefon: 22443 5960

e-mail: tomas.milota@fnmotol.cz

Primářka: [doc. MUDr. Markéta Bloomfield, Ph.D.](#)

Telefon: 22443 5953

E-mail: marketa.bloomfield@fnmotol.cz

Vrchní laborantka: [Mgr. Jarmila Grecová](#)

Telefon: 22443 5970

e-mail: jarmila.grecova@fnmotol.cz

Manažer kvality: [RNDr. Jan Lašťovička, CSc.](#)

Telefon: 22423 5997

e-mail: jan.lastovicka@fnmotol.cz

2.2. 2.2 Základní informace o laboratoři

Telefonní linky: laboratoř: 224435985 (nepřetržitá služba)

sekretariát: 224435961

Potrubiň pošta: 5985

Webové stránky: <http://imunologie.lf2.cuni.cz>, <https://www.fnmotol.cz/kliniky-a-ambulance/ustav-imunologie-2-lf-uk-a-fn-motol/>

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 8 (celkem 84)

provozní doba: nepřetržitý provoz

2.3. 2.3 Zaměření pracoviště, úroveň a stav akreditace pracoviště

Ústav imunologie UK 2. LF a FN Motol a Homolka je součástí společných vyšetřovacích a léčebných složek. Laboratoř provádí kvalitativní a kvantitativní imunologická vyšetření pro ambulantní a lůžková oddělení FN Motol, pro další zdravotnická zařízení a konzultační služby.

Je členěno na úseky buněčné imunologie (imunofenotypizace, funkční testy) a humorální imunologie (imunochemie, fluorescenční, CLIA a ELISA metody). Kromě rutinních laboratoří jsou na oddělení ještě výzkumné laboratoře, kde pracují převážně postgraduální studenti.

Nemocnice disponuje akreditací SAK. Laboratoř je vedena v Registru klinických laboratoří a splňuje základní technické a personální požadavky pro vstup do tohoto registru. Laboratoř úspěšně absolvovala Audit R3 NASKL.

2.4. 2.4 Organizace laboratoře

Provozní doba laboratoře: nepřetržitý provoz

Režim laboratoře: běžný provoz: 6,30-15,00 (pondělí-pátek)

služba: 15,00-6,30 všední dny, v sobotu, neděli a svátcích po celý den

Umístění laboratoře: spojovací budova mezi dětskou a dospělou částí nemocnice, 3.patro, pavilon G

Příjem vzorku probíhá nepřetržitě na příjmovém místě se zvonkem, 3. patro G (vstup z dětské polikliniky). Provozní doba laboratoře je od 6,30-15,00h. V době od 15,00h-6,30h ve všední dny, v sobotu, neděli a o svátcích po celý den je zajišťován službou.

Vzorky jsou doručovány potrubní poštou (5985) nepřetržitě, sanitářem nebo osobně. Odběry jsou prováděny v odběrovém centru nemocnice, na ambulancích a jednotlivých oddělení. Pokud je vzorek laboratoří přijat, je zaevidován v laboratorním informačním systému.

Požadavek na vitální indikaci, statimové vyšetření musí být jasně vyznačen. Doby dodání výsledku jsou uvedeny u každé metody.

Telefon: 224435985

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 9 (celkem 84)

2.5. 2.5 Spektrum nabízených služeb

Laboratoř Ústavu imunologie zajišťuje cca 120 různých laboratorních vyšetření. Denně vyšetřuje průměrně 180 biologických vzorků, tj. asi 22000 vyšetření za měsíc v nepřetržitém provozu.

Spektrum vyšetřovaných metod zahrnuje imunologické metody humorální a buněčné imunity, jde o vyšetření základní i speciální

Některá vyšetření jsou prováděna i pro externí žadatele. Jsou to např. vyšetření autoprotilátek, MPO, PR3, GBM, IL2, dětské nemoci. Je možné vyšetřit jakýkoliv požadavek z nabízených vyšetření. Všechny externí vzorky jsou evidovány v tabulce „Externí výsledky“, za kterou zodpovídají laborantky, které účtují výkony pro zdravotní pojišťovnu. Po zpracování vzorku je výsledek zaslán žadateli týž den nebo den následující, a to buď poštou nebo elektronicky pomocí služby Dr.Sejf, která je k dispozici na intranetu nemocnice.

Při ÚI jsou ambulance, které se zabývají problematikou imunodeficiencí, autoimunitních chorob, alergií pro dětské i dospělé pacienty.

Oddělení klinické imunologie se zapojuje do řešení výzkumných projektů týkajících se vyšetřování skupin pacientů s primárními imunodeficity, autoimunitními chorobami, alergiemi. Zabývá se projektem protinádorové imunoterapie.

Laboratoř umožňuje školení studentů středních zdravotnických škol, ČVUT, MILLS, 2.lékařské fakulty, dále pracovníků v rámci předatestační praxe. Akreditaci MZ ČR máme pro zdravotní laboranty a jiné odborné pracovníky VŠ a lékaře ve specializačním vzdělávání v oboru alergologie a klinická imunologie.

2.6. Samoplátci

V laboratorním informačním systému jsou vzorky evidovány pod unikátním rodným číslem a číslem pojištěnce. Aktuální ceny bodu vystaví Cizinecké oddělení FN Motol a Homolka

Ceny za stanovení vycházejí z bodové hodnoty daného stanovení a aktuální ceny bodu (viz IOS_34/2005 Poskytování zdravotní péče samoplátcům).

Laboratoř poskytuje komplexně zajištěný přístup k datům, jejich bezpečnou ochranu a vhodné zpracování v laboratorním informačním systému.

Podrobný seznam nabízených vyšetření je popsán v kapitole: Seznam laboratorních vyšetření

Laboratoř se pravidelně zúčastňuje kontrolních cyklů Systému externí kontroly kvality (SEKK, BindigSite, RFB, Instand)

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 10 (celkem 84)

2.7. Manuál pro odběr primárních vzorků

Podrobné postupy příjmu, evidence žádanek a příjmu biologického materiálu, neanalytického a analytického zpracování biologického materiálu, způsobu vyjadřování výsledků, hlášení kritických hodnot jsou shrnuty ve směrnici ISL 8IMUNO 02/2008 Příjem biologického materiálu. Odebírá se krev srážlivá, nesrážlivá, kapilární, bronchoalveolární laváž, punktát, mozkomíšní mok. Veškerý biologický materiál se považuje za infekční. Odběry biologického materiálu se provádějí v odběrové místnosti (na klinických pracovištích). Biologický materiál se odebírá s ohledem na patogenezi a patologii onemocnění.

K odběru se používají pouze sterilní nástroje, jednorázové pomůcky a rukavice, a to vždy jen pro jednu ošetřovanou fyzickou osobu. Biologický materiál je odebírán do standardizovaných předem popsanych zkumavek a ukládán do dekontaminovatelných přepravek. Po odběru se biologický materiál neprodleně transportuje do laboratoře tak, aby nedošlo k jeho znehodnocení fyzikálními vlivy a k ohrožení osob. K transportu je využívána potrubní pošta nebo sanitář. Ošetřování a manipulace s pouzdry potrubní pošty jsou popsány v závazném pokynu Oddělení nemocniční hygieny a epidemiologie FN Motol a Homolka. Za dodržení předepsaných podmínek transportu biologického materiálu odpovídá odesílající oddělení nebo zdravotnické zařízení.

Žádanka je zasílána současně a obsahuje veškeré požadované náležitosti (datum odběru, oddělení, jméno a data pacienta, požadovaná vyšetření, čas odběru).

2.8. Žádanky (indikace) na vyšetření

Základními požadavkovými listy jsou žádanky o imunologická nebo speciální alergologická vyšetření. Požadavkový list je určen pro současné dodání všech v laboratoři analyzovaných materiálů (tj. srážlivá a nesrážlivá, kapilární, mozkomíšní mok, bronchoalveolární laváž, punktát). Požadavkové listy jsou součástí přílohy.

Na požadavkovém listu musí být povinně vyplněny základní identifikační znaky:

- Jméno a příjmení pacienta
- Číslo pojištěnce (taktéž u cizinců nebo vygenerované náhradní číslo u neznámých pacientů např. v bezvědomí)
- Kód zdravotní pojišťovny
- Základní diagnóza pacienta
- Datum a čas odběru vzorku (datum a čas přijetí vzorku laboratoří jsou automaticky evidovány programem LIS po přijetí žádanky)

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 11 (celkem 84)

- Identifikace lékaře požadujícího vyšetření (podpis a jmenovku lékaře, odbornost a IČP lékaře, název a adresu zdravotnického zařízení)
- Kontakt na požadujícího lékaře (telefon, adresa, e-mail, fax)
- Označená nebo vypsaná požadovaná vyšetření k dodanému vzorku pacienta

2.9. Informovaný souhlas pacienta

Laboratoř nezajišťuje informovaný souhlas.

2.10. Informace a návody předávané pacientům

Laboratoř nemá žádné informační materiály pro pacienty.

2.11. Používaný odběrový systém

Bezpečnostní systém VACUETTE slouží k odběru krve pro analýzu v laboratorní diagnostice. Jedná se o uzavřený vakuovaný systém, který obsahuje jehlu s dvojitým zakončením s bezpečnostním ventilem, držák a zkumavku s přednastaveným vakuem.

Vakuovaný systém vylučuje možnost kontaminace zdravotnického personálu, pacienta a prostředí (odběrová místnost a laboratoře) krví a tím i možnost infikování odebíraným materiálem.

Všechna potřebná, vysoce kvalitní chemická aditiva jsou ve zkumavkách přesně nadávkována, takže je zachován jejich poměr k nabranému objemu krve, který odpovídá nastavenému vakuu. Z tohoto důvodu je bezpodmínečně nutné odebírat pouze takové množství, které je pro danou zkumavku definované (a vyznačené ryskou).

Všechny součásti systému přicházející do styku s krví jsou určeny k jednorázovému použití a s výjimkou jehel jsou vyrobeny z velmi snadno likvidovatelných zdravotně i ekologicky nezávadných plastických hmot.

Jednotlivé typy odběrových souprav jsou shrnuty v tab.1 Specifikace odběrového materiálu a typu odběrové nádoby

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 12 (celkem 84)

Tabulka 1: Specifikace odběrového materiálu a typu odběrové nádoby

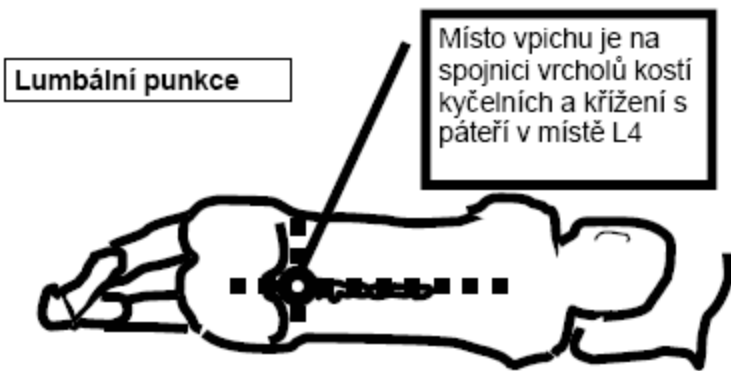
Biologický materiál	Typ odběrové nádoby	Použití
Srážlivá žilní krev	Zkumavka s aktivátorem hemokoagulace (červené víčko)	CRP, RF, imunoglobuliny, specifické protilátky, autoprotilátky, specifické proteiny, specifické IgE aj.
Nesrážlivá žilní krev	Zkumavka s K ₂ EDTA, K ₃ EDTA pro hematologii (fialové víčko)	Krevní obraz, diferenciální rozpočet, imunofenotypizace, Basotest
Nesrážlivá žilní krev	ichroma™ IGRA-TB Tube	IGRA-TB
Nesrážlivá žilní krev	Zkumavka s heparinem (zelené víčko)	BURST test, Ki67
Kapilární krev	Kapilára	CRP
Bronchoalveolární laváž	Sterilní plastové zkumavka	imunofenotypizace
Punktát	Sterilní plastové zkumavka	RF, imunofenotypizace
Likvor	Zkumavka bez aditiv	Cytologické vyšetření, imunofenotypizace

3. Příprava pacienta před vyšetřením, odběr vzorku

Tabulka 2: Základní pokyny pro odběr vzorku

Odběr žilní krve	<p>Při použití odběrového vakuového systému se vloží vhodná jehla do držáku, palcem se stabilizuje poloha žíly ve vzdálenosti 2 až 5 cm od místa vpichu. Po dezinfekci kůže se provede vpich a následně se do držáku vkládají odběrové nádoby.</p> <p>Nasazením vakuové nádoby před venepunkcí by došlo ke zrušení vakua v nádobce.</p> <p>Turniket odstranit bezprostředně po té, co začne krev vtékat do odběrové nádoby.</p> <p>Je-li v odběrové nádobce protisrážlivé činidlo, je nezbytné zabránit styku tohoto činidla s víkem nádoby a zpětnému nasátí krve s činidlem do žilního systému.</p>
------------------	---

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 13 (celkem 84)

	Nádobky obsahující protisrážlivá činidla je nutné bezprostředně po odběru důkladně a šetrně promíchat.
Odběr žilní krve nalačno	Odběr žilní krve je vhodné provést ráno mezi 7. – 9. hodinou. Pacient je poučen, že odpoledne a večer před odběrem má vynechat tučná jídla. Ráno před odběrem se doporučuje, aby pacient vypil 0,25 l vody, resp. neslazeného čaje.
Odběr likvoru	Odběr z dezinfikovaného místa lumbální punkcí, odběr na lačno vsedě či v leže, (viz obrázek), nutná relaxace svalů. Mozkomíšní mok se zachytává do sterilních zkumavek. Provádí lékař. 
Odběr kapilární krve	Odběr se provádí z dezinfikovaného prstu (ukazováček, prostředníček), lancetkou se jednou bodne do bříška prstu, první kapka se stírá a kapilára se plní kapkou krve po rysku.
Odběr bronchoalveolární laváže	Odběr do sterilních plastových nádobek, provádí lékař.
Odběr punktátu	Odběr se provede do sterilní stříkačky, množství dle možností, provádí lékař.

Tabulka 3: Doporučené množství biologického materiálu

Stanovení základních parametrů humorální imunity	9 ml srážlivé krve (5-10 ml srážlivé krve, dle vyšetřovaných požadavků)
Stanovení speciálních analytů (specifické IgE, autoprotilátky)	vždy 1 ml srážlivé krve na každé 2 až 3 analyty
CRP (kapilární krev)	20 µl (kapilára se plní po rysku)
Stanovení základních parametrů buněčné imunity	2 ml nesrážlivé krve
Mozkomíšní mok (likvor)-cytologické vyšetření	2 ml likvoru

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 14 (celkem 84)

Th-17, Ki-67	6 ml nesrážlivé krve
Bronchoalveolární laváž, punktát	minimum 2 ml
Punktát	0,5 ml minimum

3.1. Identifikace označení primárního vzorku

V laboratoři jsou přijímány pouze řádně označené vzorky materiálů, které mají na štítku čitelně napsáno jméno a číslo pojištění. Po kontrole shody identifikace pacienta uvedené na elektronické žádance a vzorku je žádanka načtena čtecím zařízením a pacient je zadán do LIS. Tím je zajištěna návaznost identifikovaného jedince na žádance a zkumavce s biologickým materiálem, včetně data, času odběru a příjmu materiálu. Vzorky biologického materiálu a žádanky se označují čárovými kódy a rodným číslem nebo číslem pojištění. Přiřazené laboratorní číslo je uvedeno na výsledkovém listu. Alikvoty biologického materiálu označujeme celým jménem vyšetřovaného a identifikačním laboratorním číslem a zkratkou požadovaného vyšetření.

3.2. Ústní a dodatečné požadavky na vyšetření

Telefonické požadavky na opakovaná či dodatečná vyšetření lze dodatečně provést ze vzorků již do laboratoře dodaných. Výsledky budou uvolněné až po zaslání doplňující žádanky. Pokud je ale překročena stabilita materiálu (např. buněčná), je nutno dodat nový odběr.

Statimová a vitální vyšetření (likvor) provádíme ihned.

3.3. Požadavky na vyšetření „vitální indikace“

V režimu „VITÁLNÍ INDIKACE“ se provádí vyšetření na Ústavu imunologie pouze výjimečně. Okamžitě se zpracovává a odesílá se po síti na příslušné oddělení a zároveň se výsledek hlásí telefonicky.

3.4. Bezpečnostní aspekty při práci se vzorky

Na základě směrnice (vyhláška MZ č. 440/2000 Sb.) byly stanoveny tyto zásady pro bezpečnost práce s biologickým materiálem:

Každý vzorek krve je nutné považovat za potenciálně infekční.

Žádanky ani vnější strana zkumavky nesmí být kontaminovány biologickým materiálem – toto je důvodem k odmítnutí vzorku.

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 15 (celkem 84)

Vzorky jsou přepravovány v uzavřených odběrových nádobkách, které jsou vloženy do stojánku nebo přepravního kontejneru tak, aby během přepravy vzorku do laboratoře nemohlo dojít k rozliti, potřísnění biologickým materiálem nebo jinému znehodnocení vzorku. Laboratoř a všechny spolupracující subjekty jsou povinny tyto pokyny uplatňovat v plném rozsahu.

3.5. Nezbytné operace se vzorkem, stabilita

Po odebrání primárních vzorků a jejich řádném označení jménem a číslem pojištěnce jsou odběrové nádoby skladovány tak, aby byly dodrženy podmínky preanalytické fáze, které jsou určeny typem požadovaných vyšetření.

3.6. Informace o dopravě vzorků

Doprava vzorků do laboratoře je zajištěna potrubní poštou nebo sanitářem. Vzorek si do laboratoře může přinést i pacient, popřípadě jeho informovaný doprovod.

3.7. Skladování vyšetřovaných vzorků a dodatečné analýzy

Po skončení analýzy jsou vzorky uchovávány v monitorovaném mrazícím zařízení při teplotě -20°C po dobu jednoho týdne.

Dále jsou uchovávány po dobu šesti týdnů v mrazícím zařízení po dobu šesti týdnů při -80°C .

Vzorky po vyšetření na buněčnou imunitu jsou uchovávány po dobu 24 hodin při pokojové teplotě.

4. Preanalytické faktory:

Odběr vzorku a celý sled dalších operací by měl být zahrnut do postupu analýzy, protože tvoří její nedílnou součást. Jinak se může stát, že výsledek není úměrný vynaložené práci. U biologických vzorků, které jsou nestálé a často podléhají změnám *in vitro* toto platí dvojnásob. Preanalytickou fází se rozumí tedy soubor všech postupů a operací, jimiž projde vzorek analyzovaného materiálu od požadavku na vyšetření do zahájení analýzy.

Obsah analytů může být výrazně ovlivněn následujícími faktory:

Doba odběru. Řada parametrů vykazuje cyklické změny v různě dlouhých periodách.

Vliv potravy a nápojů. Vyšší příjem tekutin obecně snižuje hladiny, žíznění naopak zvyšuje.

Léky. Nelze snadno a jednoznačně určit, ale léky mohou ovlivnit výsledek jak z analytického, tak z fyziologického hlediska.

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 16 (celkem 84)

Věk. Většina hodnot se mění s věkem, a to především v raném dětství a v pokročilém stáří.

4.1. Kritéria pro přijetí vzorků

Nezbytnou identifikaci biologického materiálu před přidělením čárového kódu s laboratorním číslem tvoří příjmení pacienta a číslo pojištěnce, jinak je nutné materiál odmítnout (viz dále). Pokud je nádoba s biologickým materiálem nebo žádanka o vyšetření neoznačena, označena chybně, nebo nedostatečně, laboratoř takový vzorek striktně odmítne.

Pokud je nádoba s biologickým materiálem označena pouze jménem pacienta a chybí další povinné identifikační údaje, může ji laboratoř přijmout za předpokladu, že je jednoznačně připojena k žádance s kompletní identifikací pacienta (přilepením, v uzavřeném obalu a podobně).

4.2. Kritéria k odmítnutí dodaných vzorků

Laboratoř odmítne přijmout:

- vzorek, který je z hlediska uvedených údajů na zkumavce pacienta neshodný se žádankou,
- žádanku s biologickým materiálem, na které chybí nebo jsou nečitelné základní údaje (číslo pojištěnce, příjmení a jméno, typ zdravotní pojišťovny, IČP odesílajícího lékaře nebo pracoviště, základní diagnóza) nebo obsahuje-li požadavek (požadavky) na vyšetření, které laboratoř neprovádí ani nezajišťuje
- žádanku ambulantního pacienta od subjektu s odborností lůžkového oddělení
- žádanku dítěte pod 10 let věku od zdravotnického subjektu s jinou než pediatrickou specializací
- žádanku s ambulantním razítkem u hospitalizovaných pacientů
- žádanku nebo odběrovou nádobu znečištěnou biologickým materiálem
- nádobu s biologickým materiálem, kde není způsob identifikace materiálu z hlediska nezaměnitelnosti dostatečný
- nádobu s biologickým materiálem, kde zjevně došlo k porušení doporučení o preanalytické fázi
- neoznačenou nádobu s biologickým materiálem
- biologický materiál bez žádanky

4.3. Postup při neúplné identifikaci pacienta na žádance

Při nedostatečné identifikaci pacienta na žádance se materiál v laboratoři upraví pro skladování (centrifugace krve) a uskladní s ohledem na požadované typy vyšetření. Pokud je k dispozici údaj o

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 17 (celkem 84)

odesílajícím oddělení a alespoň základní identifikace nemocného, pracovníce na příjmu si telefonicky vyžádá novou kompletní žádanku nebo doplňující údaje. Provede se záznam o neshodě.

4.4. Postup při chybné identifikaci vzorku

Požadující subjekt je neprodleně informován o chybné identifikaci vzorku a žádanky je vyžádán nový vzorek a žádanka. Laboratoř nesmí provést analýzu z neoznačeného vzorku. Provede se záznam o neshodě.

5 Vydávání výsledků a komunikace s laboratoří

5.1 Informace o formách výsledků, typy nálezů a laboratorních zpráv

Po kontrole a podpisu odpovědnou osobou je výsledek uvolněn k distribuci. Výsledky jsou po kontrole zveřejněny v LIS UNIS. Statimové výsledky jsou hlášeny telefonicky příslušnému oddělení.

Výsledky od pacientů z FN Motol se netisknou, výsledky od externích pacientů jsou rozesílány poštou, jejich evidence je vedena v tabulce „Externí výsledky, za které zodpovídají laborantky, které účtují pojišťovnu“. Patologické výsledky jsou v nálezovém listě označeny. Telefonicky se pacientům výsledky nesdělují. Všechny výsledky jsou v laboratoři dostupné v elektronické i tištěné formě „Kniha výsledků“, v obou formách jsou výsledky také archivovány.

Výstup z LIS v podobě výsledkového listu obsahuje:

- název laboratoře, která výsledek vydala
- jednoznačnou identifikaci pacienta (jméno, číslo pojištění)
- název oddělení a jméno lékaře požadujícího vyšetření
- datum a čas přijetí primárního vzorku laboratoří
- datum a čas tisku nálezu
- název vyšetřovaného systému (skupiny)
- nezaměnitelnou identifikaci vyšetření
- výsledek vyšetření včetně jednotek měření tam, kde je to možné
- biologické referenční intervaly
- v případě potřeby textové interpretace výsledků
- jiné poznámky (označení vzorku v LIS, texty ke kvalitě nebo dostatečnosti primárního vzorku, které mohou nežádoucím způsobem ovlivnit výsledek, atd.)
- identifikaci osoby, která autorizovala uvolnění nálezu

Pracovní listy jednotlivých metod uchováváme jeden rok na oddělení, potom jsou uloženy v archivu oddělení – 4.patro.

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 18 (celkem 84)

5.2 Hlášení výsledků v kritických intervalech

Hodnoty v kritických mezích u pacienta je provádějící laborant povinen okamžitě hlásit VŠ nelékaři, vrchní laborantce nebo úsekové laborantce, která tento výsledek dále oznámí na pracoviště, které pacienta k vyšetření odeslalo. VŠ tuto hodnotu zapíše do příslušného formuláře, kdy tyto kritické hodnoty hlásil a jméno pracovníka, kterému byly hodnoty nahlášeny. Složka s formulářem je uložena na příjmu.

Při lékařské kontrole výsledků podepisující VŠ u pacienta s výrazně patologickými nikoliv s kritickými hodnotami, tento výsledek v případě potřeby konzultuje s primářkou oddělení nebo s jiným lékařem přítomným na pracovišti, eventuálně s ošetřujícím lékařem (při prvním záchytu patologické hodnoty).

Tabulka 4 Výrazně patologické hodnoty (kritické meze) ÚI

název metody	hodnota kritické meze	poznámka
IgG	> 40 g/l	při prvním záchytu
IgA	> 10 g/l	při prvním záchytu
IgM	> 10 g/l	při prvním záchytu
IgE	> 10 000 IU/ml	při prvním záchytu
ANCA MPO	pozitivní hodnoty	při prvním záchytu
ANCA PR3	pozitivní hodnoty	při prvním záchytu
GBM	pozitivní hodnoty	při prvním záchytu
BURST TEST	nulové hodnoty	při prvním záchytu

5.3 Intervaly od dodání vzorku do vydání výsledku

Hlášení statimových výsledků (vitální indikace): statimové výsledky z FN Motol ihned po dohotovení odesíláme po síti na prohlížeč FN Motol, zároveň hlásíme mimo vybraná oddělení telefonicky. Od pracovníka přijímajícího výsledek z nemocnice či oddělení mimo FN Motol, kde hlásíme výsledek telefonicky, si jeho hodnotu necháme zopakovat a do pracovního listu zapíšeme jméno, komu jsme výsledek hlásili.

Termíny dohotovení u statimových vyšetření:

CRP – 30 min

CRP v kapiláře 15 min

ANCA (MPO, PR3, GBM) –60 minut

IL-2 – 60 minut

IL-6 - 90 minut

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 19 (celkem 84)

Imunoglobuliny, C3, C4 – 30 minut

Sérový kalprotektin - 30 minut

Čas přijetí materiálu je uveden na žádance k vyšetření a termíny uvolnění výsledku jsou průběžně zaznamenány v pracovním listě příslušné metody.

Termíny ostatních vyšetření jsou uvedeny u každého analytu v kapitole Seznam laboratorních vyšetření. Doba dohotovení jednotlivých rutinních vyšetření se může prodloužit při nedostatečném množství nasbíraných vzorků na vyšetření nebo v období prázdnin.

V případě, že dojde k opoždění vyšetření v důsledku nepředvídatelné situace na pracovišti (např. porucha přístroje, závada při provádění metody), objednavatel vyšetření je o této skutečnosti informován odpovídajícím zápisem do výsledkového listu (například: technická závada). Výsledkový list je běžným způsobem doručen k objednavateli.

5.4 Změny výsledků a nálezů

Opravy protokolů (výsledkových listů) pořízených laboratorním informačním systémem lze provádět pro: identifikační část

výsledkovou část

Oprava identifikační části

Oprava identifikace pacienta se rozumí oprava čísla pojištěnce, změna pojišťovny a změna nebo významná oprava příjmení a jména pacientů před odesláním protokolu (výsledkového listu). Oprava se také týká všech změn příjmení (vdané ženy apod.). Oprava identifikace (čísla pojištěnce nebo příjmení a jména) se provádí buď při zadávání požadavků nebo v rámci oprav databáze. Oprava pojišťovny se provádí po odmítnutí vyúčtování původně uvedenou zdravotní pojišťovnou.

Oprava výsledkové části

Opravou výsledkové části výsledkového listu se rozumí oprava (změna údajů) číselné nebo textové informace výsledkové části u těch výsledkových listů, které byly odeslány na klinická pracoviště.

Pod pojmem opravy nepatří doplnění (rozšíření) textové informace k výsledkům!

Opravu výsledků schvaluje vedení laboratoře nebo jim pověřený pracovník. Opravu provádí pověřený pracovník s příslušnými přístupovými právy. O každé změně výsledků se provede záznam do příslušného formuláře.

6 Komunikace s laboratoří

6.1 Vyřizování stížností

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 20 (celkem 84)

- Kromě drobných připomínek k práci laboratoře, které přijímá, okamžitě řeší a následně informuje svého nadřízeného kompetentní pracovník laboratoře, je vyřizování stížností věcí vedoucího lékaře či jeho zástupce nebo vedoucího laboranta dle povahy či závažnosti stížnosti. Stížnosti související s poskytováním zdravotních služeb jsou řešeny v souladu se směrnicí IOS_15/2009 Vyřizování stížností souvisejících s poskytováním zdravotních služeb

6.2 Přijmutí stížností

Drobnou připomínku k práci laboratoře řeší okamžitě pracovník, který stížnost přijal, je-li to v jeho kompetenci. Jinak předává stížnost vedení laboratoře.

Při zjevně neoprávněné stížnosti pracovník předává stížnost k řešení vedení laboratoře.

6.3 Vyřízení ústní stížnosti

Jde-li o drobnou připomínku k práci laboratoře a lze ji vyřešit okamžitě, učiní se tak. Tento typ stížnosti se nezaznamenává.

Závažnější stížnost, kterou lze vyřešit ihned, vyřeší pracovník, který stížnost přijal a ohlásí stížnost a její řešení vedení laboratoře, které stížnost a její řešení zaznamená do knihy stížností.

Není-li možné vyřešit stížnost okamžitě, sdělí se návrh řešení a způsob odpovědi.

6.4 Vyřízení písemné stížnosti

Písemnou stížnost řeší vždy vedení laboratoře, stížnost se zaznamenává do knihy stížností a připomínek. Je-li možné stížnost vyřídit ihned, učiní se tak písemně.

Není-li možné stížnost vyřešit ihned, navrhne se postup řešení. Stěžující si osobě je ihned písemně odesláno oznámení o registraci stížnosti se stručným vyjádřením o dalším postupu vyřizování stížnosti.

6.5 Konzultační činnost laboratoře

Konzultační činnost laboratoře v oblasti imunologie poskytují lékaři laboratoře na základě písemné nebo telefonické žádosti. V nutných případech poskytuje telefonicky konzultační činnost i lékař laboratoře mimo pracovní dobu.

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 21 (celkem 84)

7 Seznam laboratorních vyšetření

7.1 Autoprotilátky proti cytoplasmě neutrofilů - ANCA

Název vyšetření: autoprotilátky proti cytoplasmě neutrofilů

Zkratky a synonyma: ANCA, ANCA-P, ANCA-C, **označení na žádance:** ANCA

Jednotka: bez jednotky

Kód VZP: 91323

Kód NČLP: 662, 668

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: nepřímá imunofluorescence

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antiantikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport

Analytické interference: ANA protilátky, ScMA protilátky, hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí: negativní, patologická hodnota: pozitivní nebo atypická

Indikace vyšetření: podezření na vaskulitidy ev. jiné autoimunitní choroby

Dostupnost: výsledek do 3 dnů

7.2 Autoprotilátky proti ds DNA

Název vyšetření: autoprotilátky proti dvouvláknové DNA

Zkratky a synonyma: dsDNA, **označení na žádance:** dsDNA

Jednotka: bez jednotky

Kód VZP: 91313

Kód NČLP: 274

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: nepřímá imunofluorescence

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 22 (celkem 84)

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport

Analytické interference: hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí: negativní, patologická hodnota: pozitivní

Indikace vyšetření: marker pro diagnózu SLE (systémový lupus erythematoses)

Dostupnost: výsledek do 3 dnů

7.3 Autoprotilátky proti endomysiu – IgA, IgG

Název vyšetření: autoprotilátky proti endomysiu ve třídě IgA a IgG

Zkratky a synonyma: EMA, **označení na žádance:** EMA IgA, EMA IgG

Jednotka: bez jednotky

Kód VZP: 91329

Kód NČLP: 4788, 4792

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: nepřímá imunofluorescence

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport

Analytické interference: hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí: negativní, patologická hodnota: pozitivní

Indikace vyšetření: podezření na celiakii

Dostupnost: výsledek do 3 dnů

7.4 Autoprotilátky proti extrahovatelným jaderným antigenům (ENA) – screen

Název vyšetření: autoprotilátky proti extrahovatelným jaderným antigenům-screen

Zkratky a synonyma: ENA-screen, CTD screen **označení na žádance:** ENA screen

Jednotka: CU (chemiluminiscenční jednotky)

Kód VZP: 91261

Kód NČLP: 7953

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 23 (celkem 84)

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: CLIA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport

Analytické interference: hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: Negativní: <20, Pozitivní \geq 20

Navazující vyšetření: ENA typizace (v případě pozitivního výsledku je automaticky zadáno a zpracováno vyšetření ENA typizace)

Indikace vyšetření: screening autoimunitních onemocnění

Dostupnost: výsledek do 5 dnů

7.5 Autoprotilátky proti extrahovatelným jaderným antigenům (ENA) - typizace

Název vyšetření: autoprotilátky proti extrahovatelným jaderným antigenům-typizace

Zkratky a synonyma: ENA-typing, Jo-1, RNP, Sm, Scl-70, SS-A, Ro60, SS-A Ro52, SS-B, centromera, DFS70

označení na žádance: ENA-typizace

Jednotka: CU (chemiluminiscenční jednotky)

Kód VZP: Anti-ENA/Jo-1 IgG: 91383, Anti-ENA/RNP IgG: 91269, Anti-ENA/Sm IgG: 91267 Anti-ENA/Scl-70 IgG: 91271, Anti-ENA/SS-A/Ro60 IgG: 91263, Anti-ENA/SS-A/Ro52 IgG: 91261, Anti-ENA/SS-B/La IgG: 91265, Anti-ENA centromera IgG: 91261, Anti-ENA DFS70: 91261

Kód NČLP: Anti-ENA/Jo-1 IgG: 5544, Anti-ENA/RNP IgG: 5548, Anti-ENA/Sm IgG: 5556, Anti-ENA/Scl-70 IgG:5552, Anti-ENA/SS-A/Ro52 IgG:13415, Anti-ENA/SS-A/Ro60 IgG:13421, Anti-ENA/SS-B/La IgG: 5564

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: CLIA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 24 (celkem 84)

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport

Analytické interference: hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: Negativní: <20, Pozitivní: ≥20

Indikace vyšetření: podrobnější vyšetření při pozitivitě ENA. Nejčastější diagnostické asociace: Anti-ENA/Jo-1: polymyositidy a dermatomyositidy, Anti-ENA/RNP: smíšená choroba pojiva, lupus erythematodes, Anti-ENA/Sm: lupus erythematodes, Anti-ENA/Scl-70: sklerodermie, Anti-ENA/SS-A/Ro: lupus erythematodes a Sjögrenův syndrom, Anti-ENA/SS-B/La: lupus erythematodes a Sjögrenův syndrom
Anti-ENA centromera: systémová skleróza

Dostupnost: výsledek do 10 dnů

7.6 Autoprotilátky proti gastroparietálním buňkám (GPCA)

Název vyšetření: autoprotilátky proti gastroparietálním buňkám

Zkratky a synonyma: GPCA, **označení na žádance:** GPCA (jaterní soubor)

Jednotka: bez jednotky

Kód VZP: 91329

Kód NČLP: 689

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: nepřímá imunofluorescence

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport

Analytické interference: jsou-li vzorky pozitivní na AMA protilátky, vykazují pozitivní fluorescenční obraz na gastroparietálních buňkách a nelze touto metodou určit, zda je vzorek pozitivní i na protilátky proti GPC, hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí: negativní, patologická hodnota: pozitivní

Indikace vyšetření: perniciozní anemie, atrofická gastritida

Dostupnost: výsledek do 3 dnů

7.7 Autoprotilátky proti hladkému svalu (ASMA)

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 25 (celkem 84)

Název vyšetření: autoprotilátky proti hladkému svalu

Zkratky a synonyma: ASMA, **označení na žádance:** ASMA (jaterní soubor)

Jednotka: bez jednotky

Kód VZP: 91329

Kód NČLP: 873

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: nepřímá imunofluorescence

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí: negativní, patologická hodnota: pozitivní

Indikace vyšetření: podezření na autoimunitní hepatitidu

Dostupnost: výsledek do 3 dnů

7.8 Autoprotilátky proti jaderným antigenům (ANA) IgG

Název vyšetření: autoprotilátky proti jaderným antigenům

Zkratky a synonyma: ANA IgG, ANA IgA, ANA IgM, ANA, **označení na žádance:** ANA screen, ANA IgG

Jednotka: bez jednotky

Kód VZP: 91317

Kód NČLP: 682

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: nepřímá imunofluorescence

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 26 (celkem 84)

měla stočit v den odběru.

Analytické interference:

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí: negativní, patologická hodnota: pozitivní, v případě pozitivního vzorku se udává typ fluorescence a titer v jednotlivých třídách

Indikace vyšetření: u různých autoimunitních onemocnění, např. SLE, revmatická artritida, progresivní systémová sklerosa, polymyositis a dermatomyositis, Sjogrenův syndrom, chronická aktivní hepatitida

Dostupnost: výsledek do 3 dnů

7.9 Autoprotilátky proti jaderným antigenům (ANA profil 23)

Název vyšetření: EUROLINE ANA profil 23

Zkratky a synonyma: dsDNA, nukleozomy, histony, SS-A, Ro-52, SSB, nRNP/Sm, Sm, Mi-2 α , Mi-2 β , Ku, CENP A, CENP B, Sp100, PML, Scl-70, PM-Scl100, PM-Scl75, RP11, RP155, gp210, PCNA a DFS70, **označení na žádance:** ANA23

Jednotka: bez jednotky

Kód VZP:91411

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: immunoblot

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: nejsou

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí: negativní, patologická hodnota: pozitivní

Indikace vyšetření: na podporu diagnózy Sharpova syndromu (MCTD), systémového lupus erythematoses (SLE), Sjögrenova syndromu, progresivní systémové sklerózy, poly- /dermato myozitidy, překryvného syndromu, omezené formy progresivní systémové sklerózy (syndrom CREST) a primární biliární cholangitidy.

Dostupnost: výsledek do 3 dnů

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 27 (celkem 84)

7.10 Autoprotilátky proti jaterním antigenům (AMA-M2, M2-3E, Sp100, PML, gp210, LKM-1, LC-1, SLA/LP, F-Aktin a Ro-52)

Název vyšetření: EUROLINE jaterní blot

Zkratky a synonyma: AMA-M2, M2-3E, Sp100, PML, gp210, LKM-1, LC-1, SLA/LP, F-Aktin a Ro-52.

označení na žádance: jaterní blot (AMA-M2, M2-3E, Sp100, PML, gp210, LKM-1, LC-1, SLA/LP, F-Aktin a Ro-52)

Jednotka: bez jednotky,

Kód VZP:91411

Kód NČLP: LC-1 14970, SLA 15014, M2 14974, F-actin 14892

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: immunoblot

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: nejsou

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí: negativní, patologická hodnota: pozitivní

Indikace vyšetření: autoimunitní jaterní onemocnění (M2: primární biliární cirhóza, F-actin: autoimunitní hepatitida I. typu, LKM1: autoimunitní hepatitida II. typu), SLA 1, LC - autoimunitní hepatitidy

Dostupnost: výsledek do 3 dnů

7.11 Autoprotilátky proti kardiolipinu (ACLA) – IgG, IgM

Název vyšetření: autoprotilátky proti kardiolipinu

Zkratky a synonyma: ACLA-IgG, IgM, **označení na žádance:** ACLA

Jednotka: pro IgG: GPL (IgG Phospholipid Units), pro IgM: MPL (IgM Phospholipid Units)

Kód VZP: 91275

Kód NČLP: 52888, 52991

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 28 (celkem 84)

Princip stanovení: ELISA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: nejsou

Referenční rozmezí: IgG: Pozitivní: ≥ 20 , IgM: Pozitivní: ≥ 20

Indikace vyšetření: podezření na primární nebo sekundární antikardiolipinový syndrom (SLE, trombózy, trombocytopenie, cerebrální ischemie, chorea, epilepsie, opakované potraty)

Dostupnost: výsledek do 7 dnů

7.12 Autoprotilátky proti β -2-glykoproteinu 1 (BGP1)

Název vyšetření: autoprotilátky proti β -2-glykoproteinu 1

Zkratky a synonyma: BGP1-IgG, IgM, označení na žádance: BGP1

Jednotka: pro IgG: SGU (Standard G Unit) pro IgM: SMU (Standard M Unit)

Kód VZP: 91491

Kód NČLP: 9711, 9715

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: ELISA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: nejsou

Referenční rozmezí: IgG i IgM: Negativní: < 20 , Pozitivní: > 20

Indikace vyšetření: podezření na primární nebo sekundární antikardiolipinový syndrom (SLE, trombózy, trombocytopenie, cerebrální ischemie, chorea, epilepsie, opakované potraty)

Dostupnost: výsledek do 7 dnů

7.13 Autoprotilátky proti liver, kidney mikrozomům (LKM)

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 29 (celkem 84)

Název vyšetření: autoprotilátky proti jaterním a ledvinovým mikrozomům

Zkratky a synonyma: LKM, **označení na žádance:** anti-LKM (jaterní soubor)

Jednotka: bez jednotky

Kód VZP:91327

Kód NČLP: 52951

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: nepřímá imunofluorescence

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: jsou-li ve vyšetřovaném vzorku přítomny protilátky AMA, nelze touto metodou stanovit LKM, hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí:negativní, patologická hodnota: pozitivní

Indikace vyšetření: autoimunitní hepatitida II. typu

Dostupnost: výsledek do 3 dnů

7.14 Autoprotilátky proti myeloperoxidáze (MPO)

Název vyšetření: autoprotilátky proti myeloperoxidáze

Zkratky a synonyma: MPO, **označení na žádance:** ANCA MPO, ANCA MPO statim

Jednotka: CU (chemiluminiscenční jednotky)

Kód VZP: 91277

Kód NČLP: 14978

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: CLIA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 30 (celkem 84)

měla stočit v den odběru.

Referenční rozmezí: Negativní: <20, Pozitivní: ≥20

Indikace vyšetření: autoimunitní nemoci, zejména mikroskopická polyangiitida, polyarteritis nodosa, Churg-Straussův syndrom, revmatoidní artritida, nespecifické střevní záněty

Dostupnost: výsledek do 2 dnů, statimové vyšetření do 60 minut od příjmu vzorku

7.15 Autoprotilátky proti proteináze 3 (PR3)

Název vyšetření: autoprotilátky proti proteináze 3

Zkratky a synonyma: PR3, **označení na žádance:** ANCA PR3, ANCA PR3 statim

Jednotka: CU (chemiluminiscenční jednotky)

Kód VZP: 91279

Kód NČLP: 14986

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: CLIA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Referenční rozmezí: Negativní: <20, Pozitivní: ≥20

Indikace vyšetření: polyangiitida s granulomatózou

Dostupnost: výsledek do 2 dnů, statimové vyšetření do 60 minut od příjmu vzorku

7.16 Autoprotilátky proti glomerulární bazální membráně (GBM)

Název vyšetření: autoprotilátky proti glomerulární bazální membráně

Zkratky a synonyma: GBM, **označení na žádance:** anti-GBM

Jednotka: CU (chemiluminiscenční jednotky)

Kód VZP: 91273

Kód NČLP: 14496

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle,

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 31 (celkem 84)

skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: CLIA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: : žádné zvláštní požadavky na transport

Analytické interference: hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: Negativní: <20, Pozitivní: ≥20

Indikace vyšetření: pulmorenální syndrom - Goodpastureův syndrom

Dostupnost: výsledek do 2 dnů, statimové vyšetření do 60 minut od příjmu vzorku

7.17 Autoprotilátky proti mitochondriím (AMA)

Název vyšetření: autoprottilátky proti mitochondriím

Zkratky a synonyma: AMA, **označení na žádance:** AMA (jaterní soubor)

Jednotka: bez jednotky

Kód VZP:91329

Kód NČLP:606

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: nepřímá imunofluorescence

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí: negativní, patologická hodnota: pozitivní

Indikace vyšetření: jaterní onemocnění, primární biliární cirhóza

Dostupnost: výsledek do 3 dnů

7.18 Autoprotilátky proti příčně pruhovanému svalu (ScMA)

Název vyšetření: autoprottilátky proti příčně pruhovanému svalu

Zkratky a synonyma: ScMA, **označení na žádance:** ScMA

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 32 (celkem 84)

Jednotka: bez jednotky

Kód VZP: 91329

Kód NČLP: 873

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: nepřímá imunofluorescence

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí:negativní, patologická hodnota:pozitivní

Indikace vyšetření: podezření na myasthenia gravis

Dostupnost: výsledek do 14 dnů

7.19 Autoprotilátky proti transglutamináze IgA

Název vyšetření: autoprotilátky proti transglutamináze IgA

Zkratky a synonyma: ATRG IgA, tTG,TT, **označení na žádance: Transglutamináza IgA**

Jednotka: CU (chemiluminiscenční jednotky)

Kód VZP: 91565

Kód NČLP: 18269

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: CLIA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Interference: zvýšený výskyt selektivní IgA deficiencie u nemocných s celiakií může být příčinou falešně negativních výsledků při vyšetření protilátek proti tTG

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 33 (celkem 84)

Referenční rozmezí: Negativní: <20, Pozitivní: ≥20

Indikace vyšetření: celiakie

Dostupnost: výsledek do 3 dnů

7.20 Anti-CCP IgG

Název vyšetření: protilátky proti cyklickým citrulinovaným peptidům

Zkratky a synonyma: CCP IgG, **označení na žádance:** anti-CCp IgG

Jednotka: CU/ml

Kód VZP: 91171

Kód NČLP: 14395

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: CLIA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: Negativní: <20, Pozitivní: ≥20

Indikace vyšetření: revmatoidní artritida

Dostupnost: výsledek do 3 dnů

7.21 Burst test

Název vyšetření: metabolické vzplanutí granulocytů

Zkratky a synonyma: BURST, **označení na žádance:** Burst test (funkční vyšetření granulocytů)

Jednotka: %

Kód VZP: 91553

Materiál: nesrážlivá krev

Stabilita materiálu: vzorky dodat do laboratoře co nejdříve po odběru, nejpozději do 1 hodiny po odběru

Princip stanovení: průtoková cytometrie

Odběrový systém: krev se odebírá do heparin Li nebo heparin Na, antikoagulanty EDTA a citrát ruší

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 34 (celkem 84)

stanovení

Požadavky na transport a skladování vzorku: heparinizovanou krev uchováváme při laboratorní teplotě až do konečného zpracování

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí: počet fagocytyujících granulocytů (E.Coli) 76-100%

fyziologické rozmezí: počet fagocytyujících granulocytů (PMA) 76-100%

Stimulační koeficient granulocytů 30-70

Indikace vyšetření: podezření na chronickou granulomatózní chorobu

Dostupnost: výsledek do 3 dnů

7.22 C-1 inhibitor

Název vyšetření: C-1 inhibitor

Zkratky a synonyma: C-1, **označení na žádance:** C1 inhibitor

Jednotka: g/l

Kód VZP: 91125

Kód NČLP: 1178

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: nefelometrie

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: nejsou

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí: 0,15 – 0,36 g/l

Indikace vyšetření: hereditární angioedém, angioedémy jiného původu

Dostupnost: výsledek do 14 dnů

7.23 C3-složka komplementu

Název vyšetření: C3-složka komplementu

Zkratky a synonyma: C3, **označení na žádance:** C3

Jednotka: g/l

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 35 (celkem 84)

Kód VZP: 91159

Kód NČLP: 1199

Materiál: sérum (upřednostňují se čerstvě odebrané vzorky séra, odebrané nalačno)

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: turbidimetrie

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí: pro všechny věkové kategorie: 0,83 – 2,25 g/l

Indikace vyšetření: imunologické poruchy, které jsou spojeny s nedostatkem složek komplementu, infekční onemocnění, choroby ledvin, choroby s tvorbou imunokomplexů

Dostupnost: do 3 hodin po dodání na oddělení, statimové vyšetření do 30 minut od příjmu vzorku

7.24 C4-složka komplementu

Název vyšetření: C-4 složka komplementu

Zkratky a synonyma: C4, **označení na žádance:** C4

Jednotka: g/l

Kód VZP: 91161

Kód NČLP: 1207

Materiál: sérum (upřednostňují se čerstvě odebrané vzorky séra, odebrané nalačno)

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší .Takto zamražená séra můžeme uchovávat maximálně 7 dní. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: turbidimetrie

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 36 (celkem 84)

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí: pro všechny věkové kategorie: 0,14 – 0,35 g/l

Indikace vyšetření: imunologické poruchy, které jsou spojeny s nedostatkem složek komplementu, infekční a imunokomplexová onemocnění.

Dostupnost: do 3 hodin po dodání na oddělení, statimové vyšetření do 30 minut od příjmu vzorku

7.25 Cirkulující imunokomplexy

Název vyšetření: cirkulující imunokomplexy

Zkratky a synonyma: CIK, **označení na žádance:** CIK-C1q

Jednotka: Eq/ml

Kód VZP: 91355

Kód NČLP: 10794

Materiál: sérum (upřednostňují se čerstvě odebrané vzorky séra)

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: ELISA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí: pro všechny věkové kategorie:

< 4,4 µg Eq/ml	negativní výsledek
4,4 -< 10,8 µg Eq/ml	hraniční výsledek
>10,8 µg Eq/ml	pozitivní výsledek

Indikace vyšetření: infekce, autoimunitní choroby, SLE, glomerulonefritidy, artritidy

Dostupnost: výsledek do 2 dnů

7.26 C-reaktivní protein (CRP)

Název vyšetření: C-reaktivní protein

Zkratky a synonyma: CRP, **označení na žádance:** CRP, CRP statim

Jednotka: mg/l

Kód VZP: 91153

Kód NČLP: 1522

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 37 (celkem 84)

Materiál: sérum, plazma (EDTA, heparin Li nebo Na), upřednostňují se čerstvě odebrané vzorky séra nebo plazmy, odebrané nalačno

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou. Vzorky plazmy lze uchovávat při teplotě +2°C až +8°C po dobu maximálně 72 hodin. Vzorky plazmy se nesmí zamrazovat.

Princip stanovení: turbidimetrie

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: lipemické vzorky mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí: < 6 mg/l, patologická hodnota: > 6 mg/l

Statimové výsledky ambulantní hlásíme telefonicky. Od pracovníka přijímající výsledek si jeho hodnotu necháme zopakovat a do pracovního listu zapíšeme, komu jsme výsledek hlásili. V papírové formě odesíláme výsledky potrubní poštou na příslušné oddělení.

TAT 30 minut

Indikace vyšetření: infekce, sepse, chronická zánětlivá onemocnění, trauma, stavy po chirurgických zákrocích

Dostupnost: do 3 hodin po dodání na oddělení, statimové vyšetření do 1 hodiny od příjmu vzorků

7.27 C-reaktivní protein -QuikRead (CRP-q)

Název vyšetření: C-reaktivní protein

Zkratky a synonyma: CRP, **označení na žádance:** CRP, CRP statim

Jednotka: mg/l

Kód VZP: 91153

Kód NČLP: 1523

Materiál: kapilární krev, sérum (SOP odběr kapilární krve)

Stabilita materiálu: vzorek dodaný v kapiláře používáme pouze na vyšetření statim a vyšetření provádíme do 30 minut po dodání do laboratoře

Princip stanovení: turbidimetrie

Odběrový systém: kapilára

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 38 (celkem 84)

Požadavky na transport a skladování vzorku:

Analytické interference: hemolýza, lipemická séra a bilirubín mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí: < 5 mg/l, patologická hodnota: > 5 mg/l

Statimové výsledky ambulantní hlásíme telefonicky. Od pracovníka přijímající výsledek si jeho hodnotu necháme zopakovat a do pracovního listu zapíšeme, komu jsme výsledek hlásili.

U statimových vzorků - TAT – 15 minut

Indikace vyšetření: infekce, sepse, zánět, trauma, stres a po chirurgických zákrocích

Dostupnost: 20 minut po dodání na oddělení, statimové vyšetření do 15 minut od příjmu vzorku

7.28 Cytologické vyšetření mozkomíšního moku

Název vyšetření: cytologické vyšetření mozkomíšního moku

Zkratky a synonyma: nejsou

Jednotka: 10⁶/l

Kód VZP: 81245 (počítání leukocytů a erytrocytů), 87447 (zhotovení cytol. preparátu), 87447 (standartní cytol. barvení), 87513 (stanovení cytol. dg. 1. stupně), 87519 (stanovení cytol. dg. 2. stupně), 87525 (stanovení cytol. dg. 3. stupně)

Materiál: mozkomíšní mok

Stabilita materiálu: vyšetření je nutné provést do 2 hodin od odběru mozkomíšního moku, protože se buňky rychle rozpadají. Na cytologické vyšetření nelze použít mok zmrazený. Odebírá lékař.

Princip stanovení: cytologické vyšetření mikroskopicky

Odběrový systém: odběr mozkomíšního moku se provádí do sterilních čistých zkumavek bez chemikálií. Ve FN Motol se jedná o sterilní plastové zkumavky s modrým uzávěrem nebo o Vacutainer s bílým uzávěrem.

Požadavky na transport a skladování vzorku: bez zvláštních požadavků na transport materiálu, vzorek nelze zmrazit

Analytické interference: nelze použít vzorky s velkou příměsí krve

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí: pro počet leukocytů ve Fuchs-Rosenthalově komůrce je do 9/3 elementů tj. do 3 leukocytů/mm³ tj. 3 x 10⁶/L. Na preparátu jsou za fyziologických okolností pouze lymfocyty a monocyty.

Indikace vyšetření: podezření na zánět CNS, subarachnoidální krvácení nebo na infiltraci mening nádorovými buňkami

Dostupnost: výsledek do 1 hodiny od dodání vzorku

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 39 (celkem 84)

-provádí se pouze vitální vyšetření v době od 15:00 – 7:00 (v době od 7:00-15:00 provádí vyšetření neurologická laboratoř – 2D)

7.29 Eozinofilní kationický protein (ECP)

Název vyšetření: eozinofilní kationický protein

Zkratky a synonyma: ECP, **označení na žádance:** ECP

Jednotka: ng/ml

Kód VZP: 91239

Kód NČLP: 6969

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: CLIA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-2800 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru. Odběr musí být doručen do laboratoře nejpozději 1 hodinu po odběru, srážení při teplotě 20-24°C.

Analytické interference: hemolýza a silně lipemická séra falešně zvyšují výsledky

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí: < 24ng/ml, patologická hodnota: > 24ng/ml

Indikace vyšetření: alergická onemocnění, astma bronchiale, atopická dermatitida, eosinofilní záněty

Dostupnost: výsledek do 2 dnů

7.30 Funkční aktivita komplementu

Název vyšetření: funkční aktivita komplementu

Zkratky a synonyma: CP, MBL, AP, **označení na žádance:** Funkční cesty kompl

Jednotka: %

Kód VZP: 91359

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: Vzorky krve ponecháme přirozeně koagulovat a sérum by se mělo oddělit co možná nejdříve, nejlépe do 1h po odběru, potom jsou vzorky zamrazené při teplotě -70°C i nižší.

Princip stanovení: ELISA

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 40 (celkem 84)

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: Sérové vzorky skladovat při teplotě -70°C i nižší. Pokud by sérum bylo odděleno mimo laboratoř, je nutné sérum transportovat na ledu. Opakované zmrazování a rozmrazování vzorku není možné.

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí: pro všechny věkové kategorie: výsledek uveden $\pm 2SD$

CP cesta: 69-129%

MBL cesta: > 10%

AP cesta: 30-113 %

Hodnocení všech tří cest je uvedeno v Tab.5

Tab.5 Hodnocení všech tří cest

Klasická cesta CP	MBL cesta	Alternativní cesta	Možné deficiencie
Pozitivní	pozitivní	pozitivní	Žádná
Negativní	pozitivní	pozitivní	C1r, C1q, C1s
Pozitivní	pozitivní	negativní	Properdin, faktor B,D
pozitivní	negativní	pozitivní	MBL, MASP2
negativní	negativní	negativní	C3, C5, C6, C7, C8,C9
negativní	negativní	pozitivní	C2,C4 nebo kombinace

Indikace vyšetření: imunologické poruchy, zejména ty, které jsou spojené s deficitem komplementových složek, glomerulonefritida, meningitida, SLE

Dostupnost: výsledek do 1 měsíce

7.31 Funkční aktivita C1-inhibitoru

Název vyšetření: funkční aktivita C1-inhibitoru

Zkratky a synonyma: FC1 INH , **označení na žádance:** Funkční C1 inhibitor

Jednotka: %

Kód VZP: 91363

Kód NČLP: 7990

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: vzorky sér mohou být skladovány při laboratorní teplotě (15-30°C) maximálně 6h, vzorky EDTA plazmy 24h, potom je vzorek zamražen při -20°C a nižší teplotě.

Princip stanovení: ELISA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 41 (celkem 84)

aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí: pro všechny věkové kategorie:

Normální hodnoty: $\geq 68 \%$

Hraniční hodnoty: 41-67 %

Nízké hodnoty: $\leq 40\%$

Indikace vyšetření: hereditární angioedém, jiné druhy sekundárních angioedémů spojených s lymfoproliferativními chorobami

Dostupnost: výsledek do 6 týdnů

7.32 HLA-B27

Název vyšetření: HLA-B27

Zkratky a synonyma: HLA-B27, **označení na žádance: základní panel: HLA-B27**

Jednotka: bez jednotky

Kód VZP: 91439

Materiál: nesrážlivá krev

Stabilita materiálu: 24h při laboratorní teplotě, delší skladování není vhodné

Princip stanovení: průtoková cytometrie

Odběrový systém: žilní krev odebrat do zkumavky s Li heparinem, Na heparinem, EDTA, v případě souběžného požadavku na vyšetření fagocytozy a buněčné imunity doporučujeme odběr do Li heparinu – obě vyšetření lze provést z jedné zkumavky

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, příjem materiálu do 14⁰⁰ hod., uchovávat při laboratorní teplotě, nedávat do chladničky

Analytické interference: výsledky mohou být zkresleny částečným sražením, dlouhou dobou přepravy, nízkou nebo vysokou teplotou při přepravě, náběrem do nesprávné zkumavky nebo nesprávného protisrážlivého činidla.

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí: negativní, patologická hodnota: pozitivní

Indikace vyšetření: Bechtěrevova nemoc, revmatická onemocnění

Dostupnost: výsledek do 2 dnů

7.33 Imunofenotypizace, základní lymfocytární populace

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 42 (celkem 84)

Název vyšetření: imunofenotypizace, povrchové znaky lymfocytů

Zkratky a synonyma: CD4, CD8, CD3, CD16+56+, CD19, **označení na žádance: základní panel: CD3,CD4, CD8, CD19, CD16 +56**

Jednotka: %

Kód VZP: 91439

Jednotlivé znaky	Informační systém LIS	č. v sazebníku VZP	NČL
CD 3 %	544	91439	06173
CD 3	545	91439	06170
CD 19 %	624	91439	06314
CD 19	625	91439	06311
CD 16+56 %	552	91439	06290
CD 16+56	553	91439	06287
CD 4 %	556	91439	06650
CD 4	557	91439	06647
CD 8 %	566	91439	06881
CD 8	567	91439	06878
HLA Dr %	546	91439	03792
HLA Dr	547	91439	není

Materiál: nesrážlivá krev

Stabilita materiálu: 24h při laboratorní teplotě, delší skladování není vhodné

Princip stanovení: průtoková cytometrie

Odběrový systém: žilní krev odebrat do zkumavky s Li heparinem, Na heparinem, EDTA, v případě souběžného požadavku na vyšetření fagocytózy a buněčné imunity doporučujeme odběr do Li heparinu – obě vyšetření lze provést z jedné zkumavky

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, příjem materiálu do 14⁰⁰ hod., uchovávat při laboratorní teplotě, nedávat do chladničky

Analytické interference: výsledky mohou být zkresleny částečným sražením, dlouhou dobou přepravy, nízkou nebo vysokou teplotou při přepravě, náběrem do nesprávné zkumavky nebo nesprávného

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 43 (celkem 84)

protisrážlivého činidla.

Referenční rozmezí: viz.níže

Indikace vyšetření: diagnostika primárních i sekundárních imunodeficitních stavů, součást imunologického sledování po transplantacích kostní dřeně nebo solidních orgánů.

Dostupnost: výsledek do 2 dnů

Fyziologické rozmezí:

CD3

Věk	Normální hodnota v %		Věk	Normální hodnota v absolutním počtu
0 – 60 dní	55 – 90		0 – 60 dní	1,9 - 8,4
2 – 5 měsíců	49 – 97		2 – 5 měsíců	2,2 – 9,2
5 – 9 měsíců	49 – 95		5 – 9 měsíců	1,4 - 11,5
9 – 15 měsíců	56 – 87		9 – 15 měsíců	2,4 – 8,3
15– 24 měsíců	36 - 100		15– 24 měsíců	0,7 – 8,8
2 – 5 roků	52 - 92		2 – 5 roků	0,85 – 4,3
5 – 10 roků	55 - 97		5 – 10 roků	0,77 – 4
10 – 16 roků	52 - 90		10 – 16 roků	0,85 – 3,2
16 – 99 roků	50 - 91		16 – 99 roků	0,78 - 3

CD4

Věk	Normální hodnota v %		Věk	Normální hodnota v absolutním počtu
0 – 60 dní	39 - 69		0 – 60 dní	1,5 – 6
2 – 5 měsíců	37 – 69		2 – 5 měsíců	1,6 – 6,5
5 – 9 měsíců	27 – 81		5 – 9 měsíců	1 – 7,2
9 – 15 měsíců	25 – 86		9 – 15 měsíců	1,3 - 7,1
15– 24 měsíců	16 – 91		15– 24 měsíců	0,4 – 7,2
2 – 5 roků	25 – 66		2 – 5 roků	0,5 – 2,7
5 – 10 roků	26 – 61		5 – 10 roků	0,4 – 2,5
10 – 16 roků	20 – 65		10 – 16 roků	0,4 – 2,1
16 – 99 roků	28 - 64		16 – 99 roků	0,5 – 2

CD8

Věk	Normální hodnota v %		Věk	Normální hodnota v absolutním počtu
0 – 60 dní	7 - 35		0 – 60 dní	0,3 – 2,7
2 – 5 měsíců	6 – 41		2 – 5 měsíců	0,3 – 3,4
5 – 9 měsíců	10 – 35		5 – 9 měsíců	0,2 – 5,4
9 – 15 měsíců	7 – 58		9 – 15 měsíců	0,4 – 4,1
15– 24 měsíců	7 – 40		15– 24 měsíců	0,2 – 2,8
2 – 5 roků	9 – 49		2 – 5 roků	0,2 – 1,8
5 – 10 roků	13 – 47		5 – 10 roků	0,2 – 1,7
10 – 16 roků	14 – 40		10 – 16 roků	0,3 – 1,3
16 – 99 roků	12 - 40		16 – 99 roků	0,2 – 1,2

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 44 (celkem 84)

CD 19

Věk	Normální hodnota v %		Věk	Normální hodnota v absolutním počtu
0 – 7 dní	6,2 – 24,9		0 – 60 dní	0,2 – 0,8
8 – 60 dní	10 – 30,7		0 – 60 dní	0,7 – 1,8
2 – 5 měsíců	18,4 – 37,5		2 – 5 měsíců	0,7 – 2,4
5 – 9 měsíců	15,7 – 34,1		5 – 9 měsíců	0,7 – 2,8
9 – 15 měsíců	13,9 – 28,2		9 – 15 měsíců	0,4 – 2,9
15– 24 měsíců	16,1 – 34,4		15– 24 měsíců	0,6 – 1,9
2 – 5 roků	14,1 – 28,5		2 – 5 roků	0,4 – 1,7
5 – 10 roků	9,7 – 23,7		5 – 10 roků	0,3 – 0,6
10 – 16 roků	9,4 – 22,8		10 – 16 roků	0,2 – 0,6
16 – 99 roků	7,2 – 22,5		16 – 99 roků	0,1 – 0,6

CD3 - /16+/56+

Věk	Normální hodnota v %		Věk	Normální hodnota v absolutním počtu
0-1-rok	6 – 26		0 – 1 rok	0,1 – 1,0
1 – 18 roků	6 – 28		1 – 18 roků	0,05 – 1,0
18 – 150 roků	6 - 33		18 – 150 roků	0,05 – 1,0

CD3+HLADr+

0 – 1 rok	0 - 5 %
1 – 20 roků	0 - 10 %
21 – 50 roků	0 - 15 %
50 – 150 roků	0 - 20 %

Poměr CD4+/CD8+

0 – 150 roků	1 - 3
--------------	-------

7.34 Imunoglobulin A (IgA)

Název vyšetření: imunoglobulin A

Zkratky a synonyma: IgA, **označení na žádance:** IgA

Jednotka: g/l

Kód VZP: 91131

Kód NČLP: 2145

Materiál: sérum, upřednostňují se čerstvě odebrané vzorky séra, odebrané nalačno

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamražené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: turbidimetrie

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 45 (celkem 84)

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: lipemická séra mohou dávat falešné výsledky

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí:

Věk	Hodnoty g/l
0-1 měsíc	0,0 – 0,08
1-3 měsíce	0,07 – 0,22
3-6 měsíců	0,12 – 0,46
6-10 měsíců	0,12 – 0,62
10 měsíců – 1rok	0,17 – 0,75
1-3 roky	0,33 – 0,91
3–6 roků	0,58 – 1,16
6-10 roků	0,79 – 1,37
10-15 roků	0,91 – 1,7
více než 15 roků	0,91 – 2,9

Kritické meze:

horní kritická mez: > 10 g/l

Výsledek vyšší než je určená kritická mez hlásíme okamžitě lékaři na oddělení (v pracovním listě je zapsáno jméno komu jsme výsledek nahlásili).

Indikace vyšetření: suspektní imunodeficience primární i sekundární, jiné imunopatologické stavy

Dostupnost: výsledek do 3 hodin po dodání na oddělení, statimové vyšetření do 30 minut od příjmu vzorku

7.35 Imunoglobulin D (IgD)

Název vyšetření: imunoglobulin D

Zkratky a synonyma: IgD, **označení na žádance:** IgD

Jednotka: U/ml

Kód VZP: 911 35

Kód NČLP: 3733

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle,

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 46 (celkem 84)

skladuje se zamražené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: nefelometrie

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: falešně negativní výsledky u pacientů s kryoglobulinemií

Referenční rozmezí: Normální hodnoty 0- 83,3 U/ml

Odvozené výpočty a vztahy: přepočet jednotek : mg/l = 1,41x U/l

Indikace vyšetření: periodické horečky

Dostupnost: výsledek do 5 dnů

7.36 Imunoglobulin E (IgE)

Název vyšetření: imunoglobulin E

Zkratky a synonyma: IgE, **označení na žádance:** IgE

Jednotka: IU/ml

Kód VZP: 91189

Kód NČLP: 7003

Materiál: sérum, upřednostňují se čerstvě odebrané vzorky séra, odebrané nalačno

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamražené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: CLIA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: nejsou

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí:

Věk	Hodnoty IU/ml
0- 1 týden	0 – 1,5

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 47 (celkem 84)

1 týden – 2 roky	0 - 30
2 – 7 roků	0 – 60
7 – 9 roků	0 – 90
9 – 16 roků	0 – 200
více než 16 roků	0 - 150

Kritické meze:

horní kritická mez: > 10 000 IU/ml

Výsledek vyšší než je určená kritická mez hlásíme okamžitě lékaři na oddělení (v pracovním listě je zapsáno jméno komu jsme výsledek nahlásili).

Indikace vyšetření: atopické nemoci, astma, senná rýma, atopický ekzém, alergické reakce, parazitární infekce, plicní aspergilózy, primární i sekundární imunodeficiencie

Dostupnost: výsledek do 2 dnů

7.37 Imunoglobulin E (IgE) – specifický

Název vyšetření: imunoglobulin E-specifický

Zkratky a synonyma: IgE, nabídka jednotlivých alergenů – viz příl. 2 – žádanka na vyšetření spec. IgE,

označení na žadance: IgE specifické-viz. samostatná žádanka

Jednotka: kU/l

Kód VZP, Kód NČLP:

Jednotlivé alergeny- potravin	Zkratka	kód VZP	Informační systém LIS	NČLP
Vaječný bílek	F1	91213	301	04618
Kravné mléko	F2	91213	302	04179
Pšenice	F4	91213	304	04498
Oves	F7	91213	306	05930
Kukuřice	F8	91213	307	05765
Rýže	F9	91213	308	04919
Sezam.semínka	F10	91213	317	10319
Burské oříšky	F13	91213	310	04031
Sojové boby	F14	91213	311	04594

Jednotlivé alergeny – zvířecí	Zkratka	kód VZP	Informační systém LIS	NČL
----------------------------------	---------	---------	--------------------------	-----

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka		
Laboratorní příručka			
IIILP_8IMUNO_01/2010			
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 48 (celkem 84)	

Kočičí epitel	E1	91219	442	04195
Psí epitel	E2	91219	443	04090
Koňská srst	E3	91219	380	04211
Psí srst	E5	91219	381	04219
Morče	E6	91219	444	04082
Holub	E7	91219	382	10199
Andulka	E78	91219	383	06054
Králík	E82	91219	384	04881
Křeček	E84	91219	445	05525
Kanár	E201	91219	385	05717

Jednotlivé alergeny – hmyz	Zkratka	kód VZP	Informační systém LIS	NČL
Včela	I1	91219	352	04139
Vosa	I3	91219	353	04155
Šváb	I6	91219	347	10395
Sršeň	I75	91219	348	09919

Jednotlivé alergeny – prac.alergeny	Zkratka	kód VZP	Informační systém LIS	NČL
Latex	K82	91219	411	05789

Jednotlivé alergeny – stromy	Zkratka	kód VZP	Informační systém LIS	NČL
Bříza	T3	91219	362	04291

Jednotlivé alergeny – byliny	Zkratka	kód VZP	Informační systém LIS	NČL
Ambrosie	W1	91219	372	04259
Pelyněk	W6	91219	373	04450
Řepka ol.	W203	91219	388	06030

Směsi alergenů	Zkratka	kód VZP	Informační systém LIS	NČL
Roztoči	DP1	91219	495	
Byliny	WP3	91219	499	
Stromy	TP9	91219	497	12110
Trávy	GP1	91219	498	12118
Plísně	MP1	91219	496	11464

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 49 (celkem 84)

Ořechy	FX1	91219	475	
Ryby	FX2	91219	476	
Mouky	FX3	91219	477	

Jednotlivé alergeny – mikroorganismy	Zkratka	kód VZP	Informační systém LIS	NČL
Aspergillus fumigat	M3	91219	463	
Candida albicans	M5	91219	465	
Staphyloc.aureus	O72	91219	413	

Molekulární alergeny	Zkratka	Katalogové číslo	kód VZP	Informační systém LIS	NČL
Bříza (Betula verrucosa-rekombinantní)	nBet v 1	A89	91219	392	04291
Bříza (Betula verrucosa-rekombinantní)	nBet v 2	A127	91219	393	04291
Třešeň obecná (Prinus avium)	rPru av 1	A597	91213	289	17650
Třešeň obecná (Prinus avium)	rPru av 3	A599	91213	290	17654
Der.pter.-Cystein proteáza	nDer p 1	A310	91219	355	
Der.pter.-Rodina NPC2	nDer p 2	A316	91219	356	
Der.far.-Cystein proteáza	nDer f1	A295	91219	357	
Der.far.-Rodina NPC2	nDer f2	A302	91219	358	
Včela medonosná (Apis mellifera)	rApi m1	A45	91219	291	17586
Vosa obecná (Vespula vulgaris)	rVes v 5	A670	91219	292	17674
Alpha Lactalbumin	nBos d4	F76	91213	337	
Beta Lactalbumin	nBos d5	F77	91213	344	
Casein	nBos d8	F78	91213	338	
Ovalbumin	nGal d2	F232	91213	293	05922
Ovomucoid	nGal d1	F233	91213	294	05938
MUXF from Bromelain	MUXF(ccd)	O214	91219	295	
Tropomyosin	oPen m1	F351	91213		

Materiál: sérum (pokud je sérum lipemické, je vyšetřeno, v poznámce je uvedeno, že se jednalo o lipemický vzorek, výsledek je pouze orientační),

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: CLIA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 50 (celkem 84)

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: heterofilní protilátky, hemolýza a lipemická séra mohou dávat falešné výsledky

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí: < 0,35 kU/l, patologická hodnota: > 0,35 kU/l

Indikace vyšetření: alergická onemocnění

Dostupnost: výsledek do 3 dnů

Nabídka jednotlivých alergenů – viz příl. 2 – žádanka na vyšetření spec. IgE

7.38 Imunoglobulin E (IgE) – specifický – ALATOP

Název vyšetření: imunoglobulin E-specifický-Alatop

Zkratky a synonyma: IgE, ALATOP, **označení na žádance: screeningový test ALATOP**

Jednotka: bez jednotky

Kód VZP: 91219

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: CLIA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: u silně lipemických sér vyšetření neprovádíme

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí: negativní, patologická hodnota: pozitivní

Indikace vyšetření: alergická onemocnění

Dostupnost: výsledek do 3 dnů

7.39 ALEX Allergy Xplorer

Název vyšetření: imunoglobulin E-specifický-ALEX

Zkratky a synonyma: IgE, ALEX, **označení na žádance: screeningový test ALEX**

Jednotka: kUA/L

Kód VZP: 91235

Materiál: sérum

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 51 (celkem 84)

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: Macroblot array

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: u silně lipemických sér vyšetření neprovádíme

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí: negativní, patologická hodnota: pozitivní

Indikace vyšetření: alergická onemocnění

Dostupnost: výsledek do 14 dnů

7.40 Imunoglobulin G (IgG)

Název vyšetření: imunoglobulin G

Zkratky a synonyma: IgG, **označení na žádance:** IgG

Jednotka: g/l

Kód VZP: 91129

Kód NČLP: 2180

Materiál: sérum **Stabilita materiálu:** při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: turbidimetrie

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí:

Věk	Hodnoty g/l
0-1 měsíc	5,78 – 9,01
1-3 měsíce	4,59 – 7,48
3-6 měsíců	3,65 – 6,37

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 52 (celkem 84)

6-10 měsíců	3,64 – 7,73
10 měsíců – 1rok	3,91 – 8,5
1-3 roky	5,53 – 10,2
3–6 roků	6,37 – 11,05
6-10 roků	7,05 – 11,9
10-15 roků	7,31 – 12,75
více než 15 roků	7,65 – 13,6

Kritické meze:

horní kritická mez: > 40 g/l

Pokud u pacienta ve vyšetřovaném vzorku nalezneme tyto hodnoty, pak:

Výsledek vyšší než je určená kritická mez hlásíme okamžitě lékaři na oddělení (v pracovním listě je zapsáno jméno komu jsme výsledek nahlásili).

Indikace vyšetření: podezření na primární nebo sekundární imunodeficiencie, jiné imunopatologické stavy

Dostupnost: výsledek do 3 hodin po dodání na oddělení, statimové vyšetření do 30 minut od příjmu vzorku

7.41 Imunoglobulin G₁ (IgG₁)

Název vyšetření: imunoglobulin G1

Zkratky a synonyma: IgG1, **označení na žádance:** podtřídy IgG1-IgG4

Jednotka: g/l

Kód VZP: 91111

Kód NČLP: 2186

Materiál: sérum, upřednostňují se čerstvě odebrané vzorky séra, odebrané nalačno

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: nefelometrie

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: není vhodné měření vzorků obsahujících revmatoidní faktor, paraproteiny, jiné cirkulující imunokomplexy (CIC), hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí:

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 53 (celkem 84)

Věk	Hodnoty g/l
0-1 měsíc	2,4 – 10,6
1-4 měsíce	1,8 – 6,7
4-6 měsíců	1,8 – 7,0
6-12 měsíců	2,0 – 7,7
1 rok – 2 roky	2,9 – 8,5
2-3 roky	3,2 – 9,0
3-4 roky	3,5 – 9,4
4–6 roků	3,7 – 10,0
6-9 roků	4,0 – 10,8
9-12 roků	4,0 – 11,5
12-18 roků	3,7 – 12,8
18-150 roků	4,9 – 11,4

Indikace vyšetření: podezření na primární nebo sekundární imunodeficiencie, jiné imunopatologické stavy

Dostupnost: výsledek do 7 dnů

7.42 Imunoglobulin G₂ (IgG₂)

Název vyšetření: imunoglobulin G₂

Zkratky a synonyma: IgG₂, **označení na žádance:** podtřídy IgG1-IgG4

Jednotka: g/l

Kód VZP: 91113

Kód NČLP: 2194

Materiál: sérum, upřednostňují se čerstvě odebrané vzorky séra, odebrané nalačno

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: nefelometrie

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: není vhodné měření vzorků obsahujících revmatoidní faktor, paraproteiny, jiné cirkulující imunokomplexy (CIC), hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 54 (celkem 84)

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí:

Věk	Hodnoty g/l
0-1 měsíc	0,87 – 4,1
1-4 měsíce	0,40 – 1,67
4-6 měsíců	0,34 – 2,1
5-8 měsíců	0,37 – 0,60
6 měsíců – 1rok	0,34 – 2,3
1-2 roky	0,45 – 2,6
2–3 roků	0,52 – 2,8
3-4 roků	0,63 – 3,0
4-6 roků	0,72 – 3,4
6-9 roků	0,85 – 4,1
9-12 roků	0,98 – 4,8
12-18 roků	1,06 – 6,1
18-150 roků	1,5 – 6,4

Indikace vyšetření: podezření na primární nebo sekundární imunodeficiencie, jiné imunopatologické stavy

Dostupnost: výsledek do 7 dnů

7.43 Imunoglobulin G₃ (IgG₃)

Název vyšetření: imunoglobulin G₃

Zkratky a synonyma: IgG₃, **označení na žádance:** podtřídy IgG1-IgG4

Jednotka: g/l

Kód VZP: 91115

Kód NČLP: 2202

Materiál: sérum, upřednostňují se čerstvě odebrané vzorky séra, odebrané nalačno

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: nefelometrie

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: : není vhodné měření vzorků obsahujících revmatoidní faktor, paraproteiny, jiné

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 55 (celkem 84)

cirkulující imunokomplexy (CIC), hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí:

Věk	Hodnoty g/l
0-1 měsíc	0,14 – 0,55
1-4 měsíce	0,14 – 0,7
4-6 měsíců	0,15 – 0,8
6 měsíců – 1rok	0,15 – 0,97
1-2 roky	0,15 – 1,13
2–3 roků	0,14 – 1,2
3-4 roků	0,13 – 1,26
4-6 roků	0,13 – 1,33
6-9 roků	0,13 – 1,42
9-12 roků	0,15 – 1,49
12-18 roků	0,18 – 1,63
18-150 roků	0,2-1,1

Indikace vyšetření: podezření na primární nebo sekundární imunodeficiencie, jiné imunopatologické stavy

Dostupnost: výsledek do 7 dnů

7.44 Imunoglobulin G₄ (IgG₄)

Název vyšetření: imunoglobulin G₄

Zkratky a synonyma: IgG₄, **označení na žádance:** podtřídy IgG1-IgG₄

Jednotka: g/l

Kód VZP: 91116

Kód NČLP: 2210

Materiál: sérum, upřednostňují se čerstvě odebrané vzorky séra, odebrané nalačno

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: nefelometrie

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 56 (celkem 84)

měla stočit v den odběru

Analytické interference: : není vhodné měření vzorků obsahujících revmatoidní faktor, paraproteiny, jiné cirkulující imunokomplexy (CIC), hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí:

Věk	Hodnoty g/l
0-1 měsíc	0,04 – 0,56
1-4 měsíce	0,01 – 0,36
4-6 měsíců	0,01 – 0,23
6 měsíců – 1rok	0,01 – 0,43
1-2 roky	0,01 – 0,79
2–3 roků	0,01 – 1,06
3-4 roků	0,01 – 1,27
4-6 roků	0,01 – 1,58
6-9 roků	0,03 – 1,89
9-12 roků	0,03 – 2,1
12-18 roků	0,04 – 2,3
18-150 roků	0,08 – 1,4

Indikace vyšetření: podezření na primární nebo sekundární imunodeficiencie, jiné imunopatologické stavy, zejména IgG4- asociované nemoci

Dostupnost: výsledek do 7 dnů

7.45 Imunoglobulin M (IgM)

Název vyšetření: imunoglobulin M

Zkratky a synonyma: IgM, **označení na žádance:** IgM

Jednotka: g/l

Kód VZP: 91133

Kód NČLP: 2224

Materiál: sérum, upřednostňují se čerstvě odebrané vzorky séra, odebrané nalačno

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: turbidimetrie

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 57 (celkem 84)

aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: lipemické vzorky mohou dávat falešné výsledky

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí:

Věk	Hodnoty g/l
0-1 měsíc	0,17 – 0,50
1-3 měsíce	0,17 – 0,64
3-6 měsíců	0,30 – 1,30
6-10 měsíců	0,30 – 1,37
10 měsíců – 1rok	0,30 – 1,51
1-6 roků	0,47 – 1,67
6-10 roků	0,47 – 1,73
10-15 roků	0,47 – 1,80
více než 15 roků	0,47 – 1,95

Kritické meze:

horní kritická mez: > 10 g/l

Pokud u pacienta ve vyšetřovaném vzorku nalezneme tyto hodnoty, pak: výsledek vyšší než je určená kritická mez hlásíme okamžitě lékaři na oddělení (v pracovním listě je zapsáno jméno komu jsme výsledek nahlásili)

Indikace vyšetření: podezření na primární nebo sekundární imunodeficiencie, jiné imunopatologické stavy

Dostupnost: výsledek do 3 hodin po dodání na oddělení, statimové vyšetření do 30 minut od příjmu vzorku

7.46 Ki67 měření proliferace lymfocytů

Název vyšetření: Ki67 měření proliferace lymfocytů

Zkratky a synonyma: Ki67, **označení na žádance:** Ki67 test proliferace

Jednotka: %

Kód VZP: 91459, 91439

Materiál: nesrážlivá krev

Stabilita materiálu: nejdéle 2 h po odběru

Princip stanovení: měření proliferační aktivity lymfocytů jako odpověď na stimulaci mitogenem pomocí

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 58 (celkem 84)

průtokové cytometrie

Odběrový systém: k odběru krve se používají komerčně dodávané zkumavky s Na-heparinem. Je nutné dodržovat odběr krve přesně po rysku pro zachování přesného poměru krve a reagentie! Vzorek jemně promísit opakovaným převrácením zkumavky, netřepat!, zkumavky s EDTA nelze pro odběr použít. poznámka: provedení pouze po předchozí konzultaci

Požadavky na transport a skladování vzorku: odebraný materiál ihned transportovat do laboratoře.

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí: proliferace větší než 40% znamená normální odpověďavost lymfocytů

Indikace vyšetření: primární a sekundární imunodeficiencie buněčného typu

Dostupnost: vyšetření se provádí 2x týdně – v pondělí a úterý po předchozí domluvě, výsledek za 6 pracovních dnů

7.47 Pandyho reakce

Název vyšetření: Pandyho reakce (orientační hodnocení celkové koncentrace bílkovin v mozkomíšním moku)

Zkratky a synonyma: Pandy

Jednotka: bez jednotky

Kód VZP: 81573

Materiál: mozkomíšní mok

Stabilita materiálu: vzorek je nutno zpracovat do dvou hodin od náběru

Princip stanovení: srážení bílkovin roztokem fenolu

Odběrový systém: se provádí do sterilních čistých zkumavek bez chemikálií. Ve FN Motol se jedná o sterilní plastové zkumavky s modrým uzávěrem nebo o Vacutainer s bílým uzávěrem. Provádí lékař.

Na žádance musí být uvedena hodina odběru a typ punkce. Odběr moku do hematologické zkumavky s „clot activator“ způsobí zákal moku a rozpad buněk

Požadavky na transport a skladování vzorku: Jako součást vyšetření cytologie likvoru je nutné transportovat vzorek pouze sanitářem. Není možné poslat vzorek potrubní poštou. Do jedné hodiny po odběru

Interference: hodnocení reakce ovlivňuje teplota pod 20°C

Referenční rozmezí: normální nález odpovídá hodnocení Pandy 0 nebo +, ++, +++.

Interpretace: výsledek orientačního hodnocení celkové koncentrace bílkovin by měl zhruba odpovídat kvantitativnímu měření celkové koncentrace bílkovin

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 59 (celkem 84)

Dostupnost: výsledek do 1 hodiny od dodání vzorku

Poznámka: provádí se pouze statimové vyšetření v době od 15:00 – 7:00 (v době od 7:00-15:00 provádí vyšetření neurologická laboratoř – 2D)

7.48 Protilátky proti modifikovaným peptidům gliadinu IgG, IgA

Název vyšetření: protilátky proti deaminovanému gliadinu IgG, IgA

Zkratky a synonyma: DA IgG, DA IgA, **označení na žádance:** Gliadin Modified Peptide IgG, IgA

Jednotka: CU (chemiluminiscenční jednotky)

Kód VZP: IgA: 91173, IgG: 91171

Kód NČLP: IgA: 351, IgG: 355

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: CLIA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport

Analytické interference: nejsou

Referenční rozmezí: Negativní: <20 CU, Hraniční 20-30 CU, Pozitivní: <30 CU

Indikace vyšetření: celiakie, sledování bezlepkové léčby

Dostupnost: výsledek do 7 dnů

7.49 Protilátky proti difterii IgG

Název vyšetření: protilátky proti difterii IgG

Zkratky a synonyma: , **označení na žádance:** protilátky proti difterii IgG

Jednotka: IU/ml

Kód VZP: 82079

Kód NČLP: 17142

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: ELISA

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 60 (celkem 84)

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: referenční rozmezí: > 0,1 IU/ ml – pozitivní na přítomnost protilátek

Indikace vyšetření: pro průkaz IgG protilátek proti záškrtu, informace o schopnosti tvořit specifické protilátky

Dostupnost: výsledek do 5 dnů

7.50 Protilátky proti Hemofilu influenzae IgG

Název vyšetření: protilátky proti Hemofilu influenzae IgG

Zkratky a synonyma: nejsou, **označení na žádance:** protilátky proti hemofilu IgG

Jednotka: mg/ml

Kód VZP: 17156

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: ELISA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: > 1 mg/l – pozitivní na přítomnost protilátek

Indikace vyšetření: informace o schopnosti tvořit specifické protilátky proti polysacharidovým antigenům

Dostupnost: výsledek do 5 dnů

7.51 Protilátky proti Streptokoku pneumoniae IgG (PCP)

Název vyšetření: protilátky proti Streptokoku pneumonie IgG

Zkratky a synonyma: PCP, **označení na žádance:** protilátky proti pneumokokům IgG

Jednotka: mg/ml

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 61 (celkem 84)

Kód VZP: 14174

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: ELISA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: > 6 mg/l – pozitivní na přítomnost protilátek

Indikace vyšetření: informace o schopnosti tvořit specifické protilátky proti polysacharidovým antigenům

Dostupnost: výsledek do 5 dnů

7.52 Protilátky proti viru příušnic IgG

Název vyšetření: protilátky proti viru příušnic IgG

Zkratky a synonyma: MUMPS, **označení na žádance:** protilátky proti příušnicím IgG

Jednotka: RU/ml

Kód VZP: 82079

Kód NČLP: 14610

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: ELISA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: IgG: > 22 RU/ml

Indikace vyšetření: informace o schopnosti tvořit specifické protilátky

Dostupnost: výsledek do 5 dnů

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 62 (celkem 84)

7.53 Protilátky proti *Saccharomyces cerevisiae* IgG, IgA

Název vyšetření: protilátky proti *Saccharomyces cerevisiae* IgG, IgA

Zkratky a synonyma: ASCA IgG, IgA, **označení na žádance:** ASCA IgG, IgA

Jednotka: U/ml

Kód VZP: 82079

Kód NČLP: 9058A

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamražené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: ELISA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí: IgG: 0-10 U/ml

IgA: 0-10 U/ml

patologická hodnota: IgG: > 10 U/ml

IgA: > 10 U/ml

Indikace vyšetření: podezření na Crohnovu nemoc, chronické zánětlivé onemocnění střev

Dostupnost: výsledek do 3 dnů

7.54 Protilátky proti viru spalniček IgG

Název vyšetření: protilátky proti viru spalniček IgG

Zkratky a synonyma: MEASLES, **označení na žádance:** protilátky proti spalničkám IgG

Jednotka: mIU/ml

Kód VZP: 82079

Kód NČLP: 14578

Materiál: sérum, (pokud je sérum hemolytické, chylozní či ikterické, nutno uvést ve výsledkovém listu, výsledek je pouze orientační)

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle,

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 63 (celkem 84)

skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: ELISA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: > 275 mIU/ml

Indikace vyšetření: informace o schopnosti tvořit specifické protilátky

Dostupnost: výsledek do 5 dnů

7.55 Protilátky proti tetanu IgG

Název vyšetření: protilátky proti tetanu IgG

Zkratky a synonyma: nejsou, **označení na žádance:** protilátky proti tetanu IgG

Jednotka: IU/ml

Kód VZP: 82079

Kód NČLP: 3689

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: ELISA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: >0.1 IU/ ml – pozitivní na přítomnost protilátek

Indikace vyšetření: informace o schopnosti tvořit specifické protilátky, sledování hladiny postvakcinačních protilátek při rozhodování o přeočkování

Interpretace hladin protilátek IgG proti tetanu

Hladina protilátek IU/ml	Interpretace a další postup
---------------------------------	------------------------------------

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 64 (celkem 84)

menší než 0,01	protilátky jsou negativní: je potřeba základní očkování
0,01 až 0,1	doporučuje se podání posilující očkovací dávky (booster)
0,1 až 1	doporučuje se kontrola titru protilátek v rozmezí 1 až 2 let
1 až 5	doporučuje se kontrola titru protilátek v rozmezí 2 až 4 let
více než 5	doporučuje se kontrola titru protilátek v rozmezí 4 až 8

Dostupnost: výsledek do 3 dnů

7.56 Protilátky proti viru zarděnek IgG

Název vyšetření: protilátky proti viru zarděnek IgG

Zkratky a synonyma: RUBELLA, protilátky proti zarděnkám IgG

Jednotka: IU/ml

Kód VZP: 82079

Kód NČLP: 14642

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: ELISA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: > 11 IU/ml

Indikace vyšetření: informace o schopnosti tvořit specifické protilátky

Dostupnost: výsledek do 5 dnů

7.57 Revmatoidní faktor (RF) IgG, IgA, IgM

Název vyšetření: revmatoidní faktor RF IgG, IgA, IgM

Zkratky a synonyma: RF IgG, IgA, IgM, **označení na žádance:** revmatoidní faktor IgG, IgA, IgM

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 65 (celkem 84)

Jednotka: U/ml

Kód VZP: IgA 91289, IgG 91287, IgM 91289

Kód NČLP: IgA 4833, IgG 4836, IgM 4839

Materiál: sérum, (pokud je hemolytické, chylózní či ikterické, je to uvedeno ve výsledkovém listu)

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: ELISA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí: < 22 U/ ml, patologická hodnota: > 22 U/ ml

Analytické interference: hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Indikace vyšetření: revmatoidní artritida a další autoimunitní choroby

Dostupnost: výsledek do 3 dnů

7.58 Solubilní IL-2 receptor

Název vyšetření: Solubilní receptor pro IL-2

Zkratky a synonyma: IL-2R, **označení na žádance:** IL-2 receptor

Jednotka: U/ml

Kód VZP: 91439

Kód NČLP: 3772

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: chemiluminiscence

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-2800 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru. Odběr musí být doručen do laboratoře nejpozději 1 hodinu po odběru, srážení při teplotě 20-24°C.

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 66 (celkem 84)

Analytické interference: hemolýza a silně lipemická séra falešně zvyšují výsledky. Centrifugace vzorků séra ještě před úplným vysrážením může mít za následek přítomnost fibrinu. Chybným výsledkům způsobeným přítomností fibrinu lze předejít úplným vysrážením vzorků před jejich centrifugací. Některé vzorky, zejména od pacientů podstupujících antikoagulační léčbu, vyžadují delší dobu srážení.

Referenční rozmezí: 0 - 710 U/ml negativní

Indikace vyšetření: podezření na poruchy v regulaci imunitní odpovědi

Dostupnost: výsledek do 1 dne, statimové vyšetření do 60 minut od příjmu vzorku

7.59 Interleukin 6 (IL-6)

Název vyšetření: Interleukin 6

Zkratky a synonyma: IL-6, **označení na žádance:** IL-6

Jednotka: pg/ml

Kód VZP: 91197

Kód NČLP: 3780

Materiál: sérum, plazma

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: chemiluminiscence

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-2800 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru. Odběr musí být doručen do laboratoře nejpozději 1 hodinu po odběru, srážení při teplotě 20-24°C.

Analytické interference: hemolýza a silně lipemická séra falešně zvyšují výsledky. Centrifugace vzorků séra ještě před úplným vysrážením může mít za následek přítomnost fibrinu. Chybným výsledkům způsobeným přítomností fibrinu lze předejít úplným vysrážením vzorků před jejich centrifugací. Některé vzorky, zejména od pacientů podstupujících antikoagulační léčbu, vyžadují delší dobu srážení.

Referenční rozmezí: negativní 0 až 5.9 pg/ml

Indikace vyšetření: podezření na poruchy v regulaci imunitní odpovědi

Dostupnost: výsledek do 1 dne, statimové vyšetření do 90 minut od příjmu vzorku

7.60 Th17

Název vyšetření: Th17 lymfocyty

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 67 (celkem 84)

Zkratky a synonyma: Th17, **označení na žádance:** jiná vyšetření (jen po předchozí konzultaci)

Jednotka: %

Kód VZP: 91439

Materiál: nesrážlivá krev

Princip stanovení: průtoková cytometrie

Odběrový systém: žilní krev odebrat do zkumavky s Heparin Li, heparin Na nebo EDTA, děti: minimálně 2 ml, dospělí 2-6 ml, poznámka: provedení po předchozí konzultaci

Požadavky na transport a skladování vzorku: transport při laboratorní teplotě, příjem materiálu Po-Čt do 14⁰⁰ hod, v Pá NE !!!, skladovat max.30 h při laboratorní teplotě

Referenční rozmezí: fyziologické rozmezí 0,3 -1,8 % z celkových CD4+ T lymfocytů

Indikace vyšetření: podezření na hyper IgE syndrom, mukokutánní kandidózu, chronickou granulomatozní chorobu, autoimunitní onemocnění

Dostupnost: výsledek do 4 dnů

7.61 Sérový kalprotektin

Název vyšetření: Stanovení kalprotektinu v séru

Zkratky a synonyma: calprotectin

Jednotka: µg/mL

Kód VZP: 91197

Kód NČLP: 16341

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: turbidimetrie

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-2800 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru. Odběr musí být doručen do laboratoře nejpozději 1 hodinu po odběru, srážení při teplotě 20-24°C.

Referenční rozmezí: negativní < 1,70 pozitivní ≥ 1,70

Indikace vyšetření: podezření na hyper IgD syndrom, imunoinflamatorní stavy, periodické horečky neznámé etiologie

Dostupnost: výsledek do 24h

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 68 (celkem 84)

7.62 Infliximab - hladina

Název vyšetření: Hladina infliximabu

Zkratky a synonyma:

Jednotka: µg/ml

Kód VZP: 91249

Kód NČLP: 18044

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: FIA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: < 3 µg/ml negativní, ≥ 3 µg/ml pozitivní

Indikace vyšetření: informace o hladině léčivého přípravku v séru

Dostupnost: výsledek do 5 dnů

7.63 Protilátky proti Infliximabu

Název vyšetření: protilátky proti infliximabu

Zkratky a synonyma: Anti-infliximab

Jednotka: AU/ml

Kód VZP: 91251

Kód NČLP: 53029

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: FIA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 69 (celkem 84)

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí

≤ 10 Negativní na protilátky proti infliximabu

>10 Pozitivní na protilátky proti infliximabu

Indikace vyšetření: informace o protilátkách proti léčivému přípravku v séru

Dostupnost: výsledek do 5 dnů

7.64 Adalimumab - hladina

Název vyšetření: Hladina adalimumabu

Zkratky a synonyma:

Jednotka: µg/ml

Kód VZP: 91249

Kód NČLP: 53831

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: FIA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: < 4,9 µg/ml negativní
≥ 4,9 µg/ml pozitivní

Indikace vyšetření: informace o hladině léčivého přípravku v séru

Dostupnost: výsledek do 5 dnů

7.65 Protilátky proti adalimumabu

Název vyšetření: protilátky proti adalimumabu>

Zkratky a synonyma: Anti-adalimumab

Jednotka: AU/ml

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 70 (celkem 84)

Kód VZP: 91251

Kód NČLP: 53827

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: FIA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí

≤ 10 Negativní na protilátky proti adalimumabu

>10 Pozitivní na protilátky proti adalimumabu

Indikace vyšetření: informace o protilátkách proti léčivému přípravku v séru

Dostupnost: výsledek do 5 dnů

7.66 Ustekinumab - hladina

Název vyšetření: Hladina ustekinumabu

Zkratky a synonyma:

Jednotka: µg/ml

Kód VZP: 91249

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: FIA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: < 4,5 µg/ml negativní

≥ 4,5 µg/ml pozitivní

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 71 (celkem 84)

Indikace vyšetření: informace o hladině léčivého přípravku v séru

Dostupnost: výsledek do 5 dnů

7.67 Protilátky proti ustekinumabu

Název vyšetření: protilátky proti ustekinumabu

Zkratky a synonyma: Anti-ustekinumab

Jednotka: ng/ml

Kód VZP: 91251

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: FIA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí

≤ 3 Negativní na protilátky proti ustekinumabu

> 3 Pozitivní na protilátky proti ustekinumabu

Indikace vyšetření: informace o protilátkách proti léčivému přípravku v séru

Dostupnost: výsledek do 5 dnů

7.68 Vedolizumab - hladina

Název vyšetření: Hladina vedolizumabu

Zkratky a synonyma:

Jednotka: µg/ml

Kód VZP: 91249

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 72 (celkem 84)

Princip stanovení: FIA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí: < 16 µg/ml negativní
≥ 16 µg/ml pozitivní

Indikace vyšetření: informace o hladině léčivého přípravku v séru

Dostupnost: výsledek do 5 dnů

7.69 Protilátky proti vedolizumabu

Název vyšetření: protilátky proti vedolizumabu

Zkratky a synonyma: Anti-vedolizumab

Jednotka: ng/ml

Kód VZP: 91251

Materiál: sérum

Stabilita materiálu: při teplotě 2-8°C po dobu maximálně 48 hodin. Je-li třeba sérum uchovávat déle, skladuje se zamrazené v alikvotech při teplotě -20°C nebo nižší. Séra se nerozmrazují více než jednou.

Princip stanovení: FIA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do Vacuette zkumavky s červeným víčkem (bez antikoagulans a aditiv). Sraženou krev centrifugovat 10 min při 2500-3000 ot. /min.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev by se měla stočit v den odběru.

Analytické interference: hemolýza a lipemická séra mohou ovlivnit stanovení

Referenční rozmezí
≤ 25 Negativní na protilátky proti vedolizumabu
> 25 Pozitivní na protilátky proti vedolizumabu

Indikace vyšetření: informace o protilátkách proti léčivému přípravku v séru

Dostupnost: výsledek do 5 dnů

7.70 IGRA-TB

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 73 (celkem 84)

Název vyšetření: Detekce IFN- γ uvolňovaného v reakci na *in vitro* stimulaci specifickým antigenem *Mycobacterium tuberculosis* (vyšetření na latentní tuberkulózu)

Zkratky a synonyma: IGRA-TB

Jednotka: IU/ml

Kód VZP: 82241

Kód NČLP: 51584

Materiál: plná krev, odběr do speciálních zkumavek ichroma™ IGRA-TB Tube

Stabilita materiálu: při pokojové teplotě po dobu maximálně 16 hodin.

Princip stanovení: FIA

Odběrový systém: žilní krev odebrat do tří speciálních zkumavek ichroma™ IGRA-TB Tube.

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev se musí zpracovat do 16 hodin po odběru.

Analytické interference: nejsou

Referenční rozmezí : negativní – hraniční – pozitivní

Indikace vyšetření: informace o přítomnosti latentní TBC

Dostupnost: výsledek do 2 dnů

7.71 Test aktivace bazofilů

Název vyšetření: Aktivace bazofilů na základě exprese povrchového znaku CD63 v reakci na *in vitro* stimulaci specifickým alergenem

Zkratky a synonyma: BAT

Jednotka: %

Kód VZP: 91439

Materiál: plná nesrážlivá krev

Stabilita materiálu: při pokojové teplotě po dobu maximálně 24 hodin.

Princip stanovení: průtoková cytometrie

Odběrový systém: žilní krev odebrat do zkumavky s EDTA, děti: minimálně 2 ml, dospělí 2-6 ml, poznámka: provedení po předchozí konzultaci

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev se musí zpracovat do 24 hodin po odběru.

Analytické interference: nejsou

Referenční rozmezí : normální 0-10%, patologické >10% CD63+ bazofilů

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 74 (celkem 84)

Indikace vyšetření: informace o přítomnosti alergické reakce

Dostupnost: výsledek do 2 dnů

7.72 HLA-DR

Název vyšetření: Detekce aktivovaných CD3+ lymfocytů s expresí molekuly HLA-DR

Zkratky a synonyma: HLA-DR

Jednotka: %

Kód VZP: 91439

Materiál: plná nesrážlivá krev

Stabilita materiálu: při pokojové teplotě po dobu maximálně 24 hodin.

Princip stanovení: průtoková cytometrie

Odběrový systém: žilní krev odebrat do zkumavky s EDTA, děti: minimálně 2 ml, dospělí 2-6 ml, poznámka: vyšetření vždy indikovat společně se základními lymfocytárními subpopulacemi

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev se musí zpracovat do 24 hodin po odběru.

Analytické interference: výsledky mohou být zkresleny částečným sražením, dlouhou dobou přepravy, nízkou nebo vysokou teplotou při přepravě, náběrem do nesprávné zkumavky nebo nesprávného protisrážlivého činidla.

Referenční rozmezí : normální hodnoty <12% z CD3+ lymfocytů, patologické >12% z CD3+

Indikace vyšetření: informace o zastoupení aktivovaných T-lymfocytů

Dostupnost: výsledek do 2 dnů

7.73 B-panel

Název vyšetření: Detekce zastoupení vývojových stádií B-lymfocytů v krvi

Zkratky a synonyma: B-panel

Jednotka: %

Kód VZP: 91439

Materiál: plná nesrážlivá krev

Stabilita materiálu: při pokojové teplotě po dobu maximálně 24 hodin.

Princip stanovení: průtoková cytometrie

Odběrový systém: žilní krev odebrat do zkumavky s EDTA, děti: minimálně 2 ml, dospělí 2-6 ml,

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 75 (celkem 84)

poznámka: vyšetření vždy indikovat společně se základními lymfocytárními subpopulacemi

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev se musí zpracovat do 24 hodin po odběru.

Analytické interference: výsledky mohou být zkresleny částečným sražením, dlouhou dobou přepravy, nízkou nebo vysokou teplotou při přepravě, náběrem do nesprávné zkumavky nebo nesprávného protisrážlivého činidla.

Referenční rozmezí :

B-ly

Věk	Normální hodnota v %		Věk	Normální hodnota v %
0 - 7 dní	6,2 - 24,9		15 - 24 měsíců	16,1 – 34,4
8 - 60 dní	8 - 60		2 - 5 roků	14,1 – 28,5
2 - 5 měsíců	18,4 - 37,5		5 – 10 roků	9,7 – 23,7
5 - 9 měsíců	15,7 – 34,1		10 - 16 roků	9,4 – 22,8
9 - 15 měsíců	13,9 – 28,2		16 – 99 roků	7,2 – 22,5

B-ly abs

Věk	Normální hodnota v absolutním počtu $\times 10^9$		Věk	Normální hodnota v absolutním počtu
0 – 7 dní	0,2 – 0,8		15 - 24 roků	0,6 – 1,9
8 – 60 dní	0,7 – 1,8		2 - 5 roků	0,4 – 1,7
2 – 5 měsíců	0,7 – 2,4		5 - 10 roků	0,3 – 0,6
5 - 9 měsíců	0,7 – 2,8		10 - 16 roků	0,2 – 0,6
9 - 15 měsíců	0,4 – 2,9		16 – 99 roků	0,1 – 0,6

CD21low

Věk	Normální hodnota v %		Věk	Normální hodnota v %
0 - 7 dní	0,5 – 21,5		15 - 24 roků	1- 5,7
8 - 60 dní	0,4 - 2,2		2 - 5 roků	1,7 – 5,4
2 - 5 měsíců	0,5 – 2,9		5 - 10 roků	2,3 – 10
5 - 9 měsíců	0,4 – 3,3		10 - 16 roků	2,7 – 8,7
9 - 15 měsíců	0,5 – 4,5		16 – 99 roků	1,6 - 10

CD21low abs

Věk	Normální hodnota v absolutním počtu $\times 10^9$		Věk	Normální hodnota v absolutním počtu
0 – 7 dní	0 – 0,08		15 - 24 roků	0,01 – 0,06
8 – 60 dní	0 – 0,02		2 - 5 roků	0,01 – 0,06

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 76 (celkem 84)

2 – 5 měsíců	0 – 0,05		5 - 10 roků	0,01 – 0,04
5 - 9 měsíců	0 – 0,05		10 - 16 roků	0,01 – 0,03
9 - 15 měsíců	0 – 0,04		16 – 99 roků	0,01 – 0,02

Class switched

Věk	Normální hodnota v %		Věk	Normální hodnota v %
0 - 7 dní	1 – 7,2		15 - 24 roků	3,9 – 13,6
8 - 60 dní	1,5 – 7,1		2 - 5 roků	4,7 – 21,2
2 - 5 měsíců	0,3 – 9		5 - 10 roků	10,9 – 30,4
5 - 9 měsíců	1,6 – 7		10 - 16 roků	8,7 – 25,6
9 - 15 měsíců	1,4 – 11,9		16 – 99 roků	8,3 – 27,8

Class switched abs

Věk	Normální hodnota v absolutním počtu x10 ⁹		Věk	Normální hodnota v absolutním počtu
0 – 7 dní	0 -0,03		15 - 24 roků	0,03 – 0,18
8 – 60 dní	0,01 – 0,09		2 - 5 roků	0,02 – 0,22
2 – 5 měsíců	0,01 – 0,17		5 - 10 roků	0,04 – 0,14
5 - 9 měsíců	0,02 – 0,14		10 - 16 roků	0,03 – 0,11
9 - 15 měsíců	0,01 – 0,1		16 – 99 roků	0,02 – 0,09

Double negative

Věk	Normální hodnota v %		Věk	Normální hodnota v %
0 - 7 dní	2,1 – 39,3		15 - 24 roků	1,1 – 10,1
8 - 60 dní	1,1 – 7,9		2 - 5 roků	1,5 – 12,4
2 - 5 měsíců	0,7 – 5		5 - 10 roků	2,3 – 11
5 - 9 měsíců	0,8 – 4,4		10 - 16 roků	2,7 – 13,4
9 - 15 měsíců	0,6 - 3		16 – 99 roků	2,2 - 10

Double negative abs

Věk	Normální hodnota v absolutním počtu x10 ⁹		Věk	Normální hodnota v absolutním počtu
0 – 7 dní	0,01 – 0,11		15 - 24 roků	0,01 – 0,13
8 – 60 dní	0,01 – 0,07		2 - 5 roků	0,01 – 0,08

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 77 (celkem 84)

2 – 5 měsíců	0,01 – 0,1		5 - 10 roků	0,01 – 0,07
5 - 9 měsíců	0,01 – 0,07		10 - 16 roků	0,01 – 0,04
9 - 15 měsíců	0,01 – 0,04		16 – 99 roků	0,01 – 0,02

Marginal zone

Věk	Normální hodnota v %		Věk	Normální hodnota v %
0 - 7 dní	2,6 – 12		15 - 24 roků	4,1 – 13,9
8 - 60 dní	1,7 – 6,5		2 - 5 roků	2,7 – 19,8
2 - 5 měsíců	2,5 – 8,7		5 - 10 roků	5,2 – 20,4
5 - 9 měsíců	2,8 – 7,4		10 - 16 roků	4,6 – 18,2
9 - 15 měsíců	3 – 10,7		16 – 99 roků	7 – 23,8

Marginal zone abs

Věk	Normální hodnota v absolutním počtu $\times 10^9$		Věk	Normální hodnota v absolutním počtu
0 – 7 dní	0,01 – 0,04		15 - 24 roků	0,03 – 0,17
8 – 60 dní	0,02 – 0,05		2 - 5 roků	0,02 – 0,18
2 – 5 měsíců	0,02 – 0,2		5 - 10 roků	0,02 – 0,1
5 - 9 měsíců	0,03 – 0,12		10 - 16 roků	0,02 – 0,07
9 - 15 měsíců	0,02 – 0,14		16 – 99 roků	0,01 – 0,08

Naive

Věk	Normální hodnota v %		Věk	Normální hodnota v %
0 - 7 dní	55 – 91,3		15 - 24 roků	68,1 – 89,3
8 - 60 dní	85,7 – 94,8		2 - 5 roků	54 – 88,4
2 - 5 měsíců	82,1 – 95,2		5 - 10 roků	47,3 – 77
5 - 9 měsíců	85,5 – 93,4		10 - 16 roků	51,3 – 82,5
9 - 15 měsíců	76,5 – 94,7		16 – 99 roků	48,4 – 79,7

Naive abs

Věk	Normální hodnota v absolutním počtu $\times 10^9$		Věk	Normální hodnota v absolutním počtu
0 – 7 dní	0,12 – 0,59		15 - 24 roků	0,49 – 1,56

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 78 (celkem 84)

8 – 60 dní	0,58 – 1,6		2 - 5 roků	0,28 – 1,33
2 – 5 měsíců	0,62 – 2,12		5 - 10 roků	0,13 – 0,46
5 - 9 měsíců	0,6 – 2,59		10 - 16 roků	0,12 – 0,43
9 - 15 měsíců	0,36 – 2,8		16 – 99 roků	0,06 – 0,47

Plasmablasts

Věk	Normální hodnota v %		Věk	Normální hodnota v %
0 - 7 dní	0,2 – 3,2		15 - 24 roků	0,5 – 3
8 - 60 dní	0,2 – 2,7		2 - 5 roků	0,6 – 4
2 - 5 měsíců	0,4 – 3,3		5 - 10 roků	0,6 – 5,3
5 - 9 měsíců	0,2 – 4		10 - 16 roků	0,6 – 6,5
9 - 15 měsíců	0,4 – 5,5		16 – 99 roků	0,4 – 2,4

Plasmablasts abs

Věk	Normální hodnota v absolutním počtu x10 ⁹		Věk	Normální hodnota v absolutním počtu
0 – 7 dní	0 – 0,01		15 - 24 roků	0,01 – 0,04
8 – 60 dní	0 – 0,03		2 - 5 roků	0,01 – 0,05
2 – 5 měsíců	0 – 0,04		5 - 10 roků	0 – 0,03
5 - 9 měsíců	0 – 0,06		10 - 16 roků	0 – 0,02
9 - 15 měsíců	0 – 0,03		16 – 99 roků	0 – 0,01

Transitional

Věk	Normální hodnota v %		Věk	Normální hodnota v %
0 - 7 dní	1,7 – 41,9		15 - 24 roků	3,3 – 16,5
8 - 60 dní	4,1 – 43,9		2 - 5 roků	3,1 – 12,3
2 - 5 měsíců	11,4 – 38,4		5 - 10 roků	4,6 – 8,3
5 - 9 měsíců	7,2 – 19,7		10 - 16 roků	1,4 – 13
9 - 15 měsíců	3,6 – 12,7		16 – 99 roků	0,9 – 5,7

Transitional abs

Věk	Normální hodnota v absolutním počtu x10 ⁹		Věk	Normální hodnota v absolutním počtu

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 79 (celkem 84)

0 – 7 dní	0 – 0,21		15 - 24 roků	0,03 – 0,2
8 – 60 dní	0,05 – 0,57		2 - 5 roků	0,02 – 0,2
2 – 5 měsíců	0,13 – 0,94		5 - 10 roků	0,01 – 0,04
5 - 9 měsíců	0,1 – 0,3		10 - 16 roků	0,01 – 0,06
9 - 15 měsíců	0,02 – 0,21		16 – 99 roků	0 – 0,03

Indikace vyšetření: informace o zastoupení vývojových stádií B-lymfocytů

Dostupnost: výsledek do 2 dnů

7.74 T-panel

Název vyšetření: Detekce zastoupení vývojových stádií T-lymfocytů v krvi

Zkratky a synonyma: T-panel

Jednotka: %

Kód VZP: 91439

Materiál: plná nesrážlivá krev

Stabilita materiálu: při pokojové teplotě po dobu maximálně 24 hodin.

Princip stanovení: průtoková cytometrie

Odběrový systém: žilní krev odebrat do zkumavky s EDTA, děti: minimálně 2 ml, dospělí 2-6 ml,
poznámka: vyšetření vždy indikovat společně se základními lymfocytárními subpopulacemi

Požadavky na transport a skladování vzorku: žádné zvláštní požadavky na transport, odebraná krev se musí zpracovat do 24 hodin po odběru.

Analytické interference: výsledky mohou být zkresleny částečným sražením, dlouhou dobou přepravy, nízkou nebo vysokou teplotou při přepravě, náběrem do nesprávné zkumavky nebo nesprávného protisrážlivého činidla.

Referenční rozmezí :

T-ly

Věk	Normální hodnota v %		Věk	Normální hodnota v %
0-60 dní	55 – 90		2 – 5 roků	52 - 92
2 – 5 měsíců	49 – 97		5 – 10 roků	55 - 97
5 – 9 měsíců	49 – 95		10 – 16 roků	52 - 90
9 – 15 měsíců	56 – 87		16 – 99 roků	50 - 90
15 – 24 měsíců	36 - 100			

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 80 (celkem 84)

T-ly abs

Věk	Normální hodnota v absolutním počtu x10 ⁹		Věk	Normální hodnota v absolutním počtu
0-60 dní	1,9 – 8,4		2 – 5 roků	0,85 – 4,3
2 – 5 měsíců	2,2 – 9,2		5 – 10 roků	0,77 – 4
5 – 9 měsíců	1,4 – 11,5		10 – 16 roků	0,85 – 3,2
9 – 15 měsíců	2,4 – 8,3		16 – 99 roků	0,78 - 3
15 – 24 měsíců	0,7 – 8,8			

CD4

Věk	Normální hodnota v %		Věk	Normální hodnota v %
0-60 dní	39 – 69		2 – 5 roků	25 – 66
2 – 5 měsíců	37 -69		5 – 10 roků	26 – 61
5 – 9 měsíců	27 – 81		10 – 16 roků	20 – 65
9 – 15 měsíců	25 – 86		16 – 99 roků	28 - 64
15 – 24 měsíců	16 – 91			

CD4 abs

Věk	Normální hodnota v absolutním počtu x10 ⁹		Věk	Normální hodnota v absolutním počtu
0-60 dní	1,5 – 6		2 – 5 roků	0,5 – 2,7
2 – 5 měsíců	1,6 – 6,5		5 – 10 roků	0,4 – 2,5
5 – 9 měsíců	1 – 7,2		10 – 16 roků	0,4 – 2,1
9 – 15 měsíců	1,3 – 7,1		16 – 99 roků	0,5 – 2
15 – 24 měsíců	0,4 – 7,2			

CD8

Věk	Normální hodnota v %		Věk	Normální hodnota v %
0-60 dní	7 – 35		2 – 5 roků	9 – 49
2 – 5 měsíců	6 – 41		5 – 10 roků	13 – 47
5 – 9 měsíců	10 – 35		10 – 16 roků	14 – 40
9 – 15 měsíců	7 – 58		16 – 99 roků	12 – 40
15 – 24 měsíců	7 – 40			

CD8 abs

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 81 (celkem 84)

Věk	Normální hodnota v absolutním počtu x10 ⁹		Věk	Normální hodnota v absolutním počtu
0-60 dní	0,3 – 2,7		2 – 5 roků	0,2 – 2,8
2 – 5 měsíců	0,3 – 3,4		5 – 10 roků	0,2 – 1,7
5 – 9 měsíců	0,2 – 5,4		10 – 16 roků	0,3 – 1,3
9 – 15 měsíců	0,4 – 4,1		16 – 99 roků	0,2 – 1,2
15 – 24 měsíců	0,2 – 2,8			

CD4 Naive

Věk	Normální hodnota v %		Věk	Normální hodnota v %
0-2189 dní	65 – 95			
6 – 18 roků	50 – 80			
19 – 50 roků	25 – 60			
51 – 100 roků	0 - 35			

CD4 Naive abs

Věk	Normální hodnota v absolutním počtu x10 ⁹		Věk	Normální hodnota v absolutním počtu
0-60 dní	1,3 – 5,7		2 – 5 roků	0,3 – 2,3
2 – 5 měsíců	1,6 – 6		5 – 10 roků	0,2 – 2,5
5 – 9 měsíců	0,8 – 7,6		10 – 16 roků	0,2 – 1,7
9 – 15 měsíců	1,1 – 6,4		16 – 99 roků	0,1 – 2,3
15 – 24 měsíců	0,2 – 7,5			

CD4 TEMRA

Věk	Normální hodnota v %		Věk	Normální hodnota v %
0-2189 dní	0 - 3			
6 – 18 roků	0 - 3			
19 – 50 roků	0 - 5			
51 – 100 roků	0 - 5			

CD4 EM

Věk	Normální hodnota v %		Věk	Normální hodnota v %
0-2189 dní	0 - 15			
6 – 18 roků	2,5 - 20			
19 – 50 roků	10 - 40			
51 – 100 roků	20 - 75			

CD4 CM

Věk	Normální hodnota v %		Věk	Normální hodnota v %

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 82 (celkem 84)

0-2189 dní	0 - 25		
6 – 18 roků	10 - 30		
19 – 50 roků	20 - 40		
51 – 100 roků	30 - 50		

CD8 Naive

Věk	Normální hodnota v %		Věk	Normální hodnota v %
0-2189 dní	60 - 95			
6 – 18 roků	35 - 80			
19 – 50 roků	10 - 60			
51 – 100 roků	0 - 40			

CD8 Naive abs

Věk	Normální hodnota v absolutním počtu x10 ⁹		Věk	Normální hodnota v absolutním počtu
0-60 dní	0,14 – 2,2		2 – 5 roků	0,53 – 1,1
2 – 5 měsíců	0,29 – 1,65		5 – 10 roků	0,042 – 1,3
5 – 9 měsíců	0,15 – 3,2		10 – 16 roků	0,078 – 0,64
9 – 15 měsíců	0,14 – 2,46		16 – 99 roků	0,016 – 1
15 – 24 měsíců	0,03 – 3,1			

CD8 TEMRA

Věk	Normální hodnota v %		Věk	Normální hodnota v %
0-2189 dní	0 – 30			
6 – 18 roků	5 – 30			
19 – 50 roků	5 – 30			
51 – 100 roků	10 -35			

CD8 EM

Věk	Normální hodnota v %		Věk	Normální hodnota v %
0-2189 dní	0 – 20			
6 – 18 roků	5 – 45			
19 – 50 roků	10 – 60			
51 – 100 roků	25 - 75			

CD8 CM

Věk	Normální hodnota v %		Věk	Normální hodnota v %
0-2189 dní	1 – 8			
6 – 18 roků	2 – 10			

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 83 (celkem 84)

19 – 50 roků	2 – 15		
51 – 100 roků	2 - 20		

CD4 RTE

Věk	Normální hodnota v %		Věk	Normální hodnota v %
0-2189 dní	50 – 90			
6 – 18 roků	45 – 70			
19 – 50 roků	20 – 50			
51 – 100 roků	0 - 35			

CD4 HLA-DR

Věk	Normální hodnota v %		Věk	Normální hodnota v %
0-60 dní	2 – 35		2 – 5 roků	1 – 9
2 – 5 měsíců	0,08 – 24		5 – 10 roků	1 – 9
5 – 9 měsíců	0,1 – 13		10 – 16 roků	0,42 – 18
9 – 15 měsíců	2 – 6		16 – 99 roků	1 - 20
15 – 24 měsíců	1 - 8			

CD8 HLA-DR

Věk	Normální hodnota v %		Věk	Normální hodnota v %
0-60 dní	2 – 35		2 – 5 roků	1 – 9
2 – 5 měsíců	0,08 – 24		5 – 10 roků	1 – 9
5 – 9 měsíců	0,1 – 13		10 – 16 roků	0,42 – 18
9 – 15 měsíců	2 – 6		16 – 99 roků	1 - 20
15 – 24 měsíců	1 - 8			

Indikace vyšetření: informace o zastoupení vývojových stádií T-lymfocytů

Dostupnost: výsledek do 2 dnů

8 Související předpisy, literatura

- Standardní operační postupy Ústavu imunologie
- Směrnice laboratoře Ústavu imunologie
- IIIPRP_8IMUNO_01/2009 Provozní řád pracoviště
- IR_1/2011 Provozní řád Fakultní nemocnice v Motole
- IOS_14/2009 Zajištění bezpečnosti a ochrany zdraví při práci
- IOS_20/2009 Požární ochrana ve FN Motol
- IOS_21/2009 Zajištění hygienické a protiepidemické péče
- ISM_23/2005 Nakládání s odpady ve Fakultní nemocnici v Motole
- IOS_15/2009 Vyřizování stížností souvisejících s poskytováním zdravotních služeb

FN Motol a Homolka	Ústav imunologie 2 LF UK a FN Motol a Homolka	
Laboratorní příručka		
IIILP_8IMUNO_01/2010		
Datum vydání: 11.2.2026	Verze: 16	Strana 84 (celkem 84)

- Veškeré uvedené předpisy jsou ve znění pozdějších revizí.
- (Vnitřní předpisy jsou v úplném znění na intranetu FN Motol)
- Pracovní postup Preanalytická fáze laboratorního vyšetření, ČAS, Galén, 2008