

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

Skladování vzorků do doby transportu:

Nesrážlivou krev skladujte při pokojové teplotě (18-25°C) a v co nejkratším termínu dodejte do laboratoře.

Srážlivou krev – pro sérologické vyšetření – není-li uvedeno jinak, se skladujte 8 hodin při pokojové teplotě a pokud je třeba, pak pro delší skladování uchovejte při 2-8°C, umožňuje-li to metoda (viz jednotlivá vyšetření).

HUMORÁLNÍ IMUNITA

CIK (cirkulující imunokomplexy) – kvantitativní stanovení hladiny cirkulujících imunokomplexů metodou ELISA vazbou přes C1q.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev – plasma (EDTA).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 14 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v RU/ml.
negativní < 20 RU/ml
pozitivní ≥ 20 RU/ml

IgE CELKOVÝ - kvantitativní stanovení celkových IgE protilátek metodou chemiluminiscenční imunochemické reakce v pevné fázi.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 3 dny
-20°C 6 měsíců

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v IU/ml.

Normální fyziologické rozmezí: hodnoty 200 IU/ml lze považovat za horní hranici normálu dospělé populace a za přechod k patologickým hodnotám.

Fyziologická koncentrace IgE je závislá na věku jedince:

Věková skupina (roky)	Celkové IgE (IU/ml)
Novorozenci	0 - 1,5
0 - 2 rok	0 - 30
2 – 7 roků	0 - 60
7 – 9 roků	0 - 90
9 – 16 let	0 - 200
>16 let	0 - 150

ECP (eosinofilní kationický protein) - kvantitativní stanovení eosinofilního kationického proteinu v séru metodou FEIA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Na odběr krve se doporučuje použít skleněnou zkumavku a je nutno srážlivou krev dopravit do 2 hodin od odběru do laboratoře, případně po 2 hodinách zcentrifugovat a oddělit sérum. Vyšetření nelze provést z plasmy, tj. z nesrážlivé krve. (viz kap. C-8 Odběr vzorku)

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C 3 měsíce

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: hmotnostní koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v µg/l.
Hodnocení: fyziologická hodnota < 24 µg/l
zvýšená hodnota ≥ 24 µg/l.

Tryptáza - kvantitativní stanovení tryptázy v séru nebo plasmě metodou FEIA.

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), plasma (EDTA, heparin).

Odběr krve se doporučuje:

a) anafylaxe:

1. odběr – 1 – 2 hod po anafylaktické reakci
 2. odběr – po 24 hod – na vyloučení mastocytózy
- případně kontrolní odběr 1 – 2 týdny po reakci

b) mastocytóza: hodnoty tryptázy jsou zvýšené kontinuálně

Stabilita vzorku: 18-25°C	2 dny
2 – 8°C	7 dní
-20°C	neuveдено

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: hmotnostní koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v µg/l.

Hodnocení: fyziologická hladina	< 10 µg/l
zvýšená hladina	10 - 20 µg/l
vysoká hladina	> 20 µg/l.

DAO (diaminooxidáza) - kvantitativní stanovení diaminooxidázy v séru metodou ELISA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 15 – 30 °C	4 dny
2 – 8°C	9 dní
-20°C	6 měsíců

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v U/ml.

Hodnocení: vysoká pravděpodobnost HIT	< 3 U/ml
pravděpodobná HIT	3 – 10 U/ml
nízká pravděpodobnost HIT	> 10 U/ml.

(HIT – histaminová intolerance)

Histamin degrační test (funkční test) - kvantitativní stanovení schopnosti degradace histaminu v séru metodou ELISA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 15 – 30 °C	3 dny
2 – 8°C	5 dní
-20°C	6 měsíců
-80°C	několik roků

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: numerická frakce

Hodnocení: výsledky se vydávají v %.

Hodnocení: nízká/žádná schopnost degradace histaminu	< 25%
snížená schopnost degradace histaminu	25 – 40 %
dostatečná schopnost degradace histaminu	> 40%.

MBL (mannan-vázající lektin) - kvantitativní stanovení oligomerizovaného mannan-vázajícího lektinu v séru nebo plasmě metodou ELISA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), plasma (EDTA, heparin).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C	24 hodiny
-20°C	neuveдено

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: hmotnostní koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v ng/ml.

Hodnocení: významně snížená hladina	< 100 ng/ml
snížená hladina	100 - 300 ng/ml
fyziologická hladina	> 300 ng/ml.

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

FUNKČNÍ TESTY

DETEKCE IgG A IgG1 PROTILÁTEK PROTI TETANICKÉMU TOXOIDU (IgG a-TTOX) - kvantitativní stanovení hladiny specifických IgG protilátek proti proteinovému antigenu tetanického toxoidu metodou EIA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 2 dny
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v IU/ml.

Hodnocení hladin IgG protilátek anti-TTox:

Hladina IgG protilátek (IU/ml)	Hodnocení, doporučená imunizace
0,0 – 0,029	Nepřítomnost IgG a-TTox protilátek, žádná vakcinační ochrana, nutné základní očkování
0,03 – 0,1	Velmi nízká hladina IgG a-TTox protilátek, slabá, nejistá ochrana, nutné přeočkování
0,11 – 0,5	Nízká hladina IgG a-TTox protilátek, doporučeno přeočkování
0,6 – 1,0	Dostatečná hladina IgG a-TTox protilátek, doporučena sérologická kontrola za 2 roky
1,1 – 5,0	Vysoká hladina IgG a-TTox protilátek, dlouhodobá imunita, doporučena sérologická kontrola za 5 – 10 roků
> 5,0	Extremně vysoká hladina IgG a-TTox protilátek, doporučena sérologická kontrola za 10 roků

Ochranná hladina protilátek u normální dospělé populace:

Vzorek populace (%)	Koncentrace IgG a-TTox (IU/ml)
99	> 0,13
95	> 0,17
90	> 0,28
75	> 0,71
50	> 1,72

Přepočítávací faktor: 1 IU/ml IgG anti-TTox = 17 mg/L IgG anti-TTox

DETEKCE IgG PROTILÁTEK PROTI HAEMOPHILUS INFLUENZAE TYPU B

(IgG anti-Hib) - kvantitativní stanovení hladiny specifických IgG protilátek proti Haemophilus influenzae typu b metodou EIA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 2 dny
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: hmotnostní koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v mg/l.

< 0,15 mg/l nízká hladina
0,15 - 1,0 mg/l minimální ochranná hladina
≥ 1,0 mg/l dlouhodobá ochranná hladina

DETEKCE IgG PROTILÁTEK PROTI PNEUMOKOKOVÉMU KAPSULÁRNÍMU

POLYSACHARIDU (ANTI-PCP) - kvantitativní stanovení hladiny specifických IgG a IgG2 protilátek proti kapsulárnímu polysacharidu pneumokoků (PCP) metodou EIA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 2 dny
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

Druh veličiny: hmotnostní koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v mg /l.

Referenční rozmezí hladin IgG proti PCP:

IgG anti-PCP:	běžný výskyt u zdravé neočkované populace (95%)	>15 mg/l
	postvakcinační hladiny u dětí 2 – 12 letých	>50 mg/l
	postvakcinační hladiny u adolescentů a dospělých	>100 mg/l

ORGÁNOVĚ NESPECIFICKÉ AUTOPROTIILÁTKY

STANOVENÍ IgM, IgG a IgA REVMATOIDNÍCH FAKTORŮ - kvantitativní stanovení hladiny IgM, IgG a IgA autoprotilátek typu revmatoidních faktorů metodou EIA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (citrát).

Stabilita vzorku:	2 – 8°C	7 dní
	-20°C	neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v U/ml.

Hodnocení IgM, IgA, IgG:	negativní	< 18 U/ml
	hraniční	18 – 22 U/ml
	pozitivní	> 22 U/ml

ANTI-CCP, STANOVENÍ IgG a IgA PROTIILÁTEK PROTI CYKlickÝM

CITRULINOVANÝM PEPTIDŮM - semikvantitativní stanovení hladiny IgG a IgA protilátek proti cyklickým citrulinovaným syntetickým peptidům metodou EIA. Metoda je vysoce specifická pro revmatoidní arthritid.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (citrát).

Stabilita vzorku:	2 – 8°C	7 dní
	-20°C	neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index positivity.

Hodnocení IgA, IgG:	negativní	< 0,9
	hraniční	0,9 – 1,1
	pozitivní	> 1,1

ANTI-MCV, STANOVENÍ IgG PROTIILÁTEK PROTI MUTOVANÉMU

CITRULINOVANÉMU VIMENTINU - kvantitativní stanovení hladiny IgG protilátek proti izolovanému mutovanému citrulinovanému vimentinu metodou ELISA. Metoda je vysoce specifická i senzitivní pro revmatoidní arthritid.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku:	2 – 8°C	5 dní
	-20°C	6 měsíců

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v IU/ml.

	negativní	< 20 IU/ml
	pozitivní	≥ 20 IU/ml

ANA (=ANF) – semikvantitativní stanovení titru antinukleárních protilátek metodou nepřímé imunofluorescence na substrátu buněk HEp-2.

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 7 dní

Druh veličiny: arbitrární koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v arbitrárních jednotkách (titr) spolu se slovním hodnocením.
NEGATIVNÍ - POZITIVNÍ (titr + typ jaderné fluorescence).

ANTI-dsDNA - semikvantitativní stanovení titru protilátek proti nativní dvouvláknové DNA metodou nepřímé imunofluorescence na substrátu Crithidia luciliae.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 10 dní

Druh veličiny: arbitrární koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v arbitrárních jednotkách (titr).
NEGATIVNÍ - POZITIVNÍ (titr).

ANTI-dsDNA – kvantitativní stanovení hladiny protilátek proti nativní dvouvláknové DNA metodou ELISA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 14 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 10 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v IU/ml.
negativní < 100 IU/ml
pozitivní ≥ 100 IU/ml

ANTI-ENA (extrahovatelné nukleární antigeny) - screen- semikvalitativní stanovení protilátek proti extrahovatelným nukleárním antigenům (ENA) metodou ELISA. Touto metodou se stanovují protilátky proti antigenům Sm, RNP, SS-A (Ro), SS-B (La), Scl-70 a Jo-1 bez rozlišení jednotlivých antigenů.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 5 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 10 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index pozitivity.

negativní výsledek ≤ 0,9
hraniční výsledek 0,91 - 1,09
pozitivní výsledek ≥ 1,1

Při hodnotách anti-ENA screen > 0,9 (hraniční, pozitivní výsledek) provádí laboratoř automaticky vyšetření anti-ENA – typizace.

ANTI-ENA (extrahovatelné nukleární antigeny) - typizace - semikvantitativní stanovení typu anti-ENA protilátek (Sm, Sm/RNP, RNP-70, SS-A(Ro), SS-B(La), Scl-70, centromera B a Jo-1) metodou ELISA. Vyšetření provádí laboratoř automaticky při hodnotách anti-ENA screen > 0,9 (hraniční, pozitivní výsledek).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 5 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 10 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index pozitivity pro jednotlivé ENA antigeny.

Typ anti-ENA: negativní výsledek ≤ 0,9
hraniční výsledek 0,91 - 1,09
pozitivní výsledek ≥ 1,1

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

ANTI-NUKLEOSOMY a ANTI-HISTONY - kvalitativní stanovení protilátek proti nukleosomům a histonům metodou Immunodot blot.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev – plasma (EDTA, heparin).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 3 dny
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek anti-nukleosomy, anti-histony:
NEGATIVNÍ - POZITIVNÍ

ANCA (antineutrofilní cytoplasmatické protilátky) -screen - kvalitativní stanovení protilátek proti cytoplasmě neutrofilů metodou nepřímé fluorescence na substrátu ethanolem nebo i formalinem fixovaných neutrofilech. Detekce ANCA protilátek na ethanolem fixovaných granulocytech se používá pouze jako screeningové vyšetření. V případě P-ANCA nebo ANA fluorescence lze u takto provedeného screeningu pouze konstatovat, že na ethanolem fixovaných granulocytech byla nalezena fluorescence P-ANCA/ANA typu. Aby bylo možno určit, zda se jedná o P-ANCA, provádí se konfirmace na formolem-fixovaných granulocytech a na některém substrátu používaném pro detekci ANA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dnů
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 10 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti a typu ANCA protilátek:
NEGATIVNÍ - POZITIVNÍ (typ fluorescence pANCA nebo cANCA).

ANCA (antineutrofilní cytoplasmatické protilátky) - typizace - kvantitativní stanovení hladiny a typu ANCA protilátek (myeloperoxidáza - MPO, proteináza 3 – PR3, baktericidní permeabilitu zvyšující protein – BPI, elastáza, kathepsin G, lysozym, laktoferin) metodou ELISA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 5 dní
-20°C 6 měsíců

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index pozitivity
negativní < 1,0
pozitivní ≥ 1,0

CÉLIAKIE:

DETEKCE IgE, IgA, IgG PROTILÁTEK PROTI GLUTENU (GLIADINU) - semikvantitativní stanovení jednotlivých tříd protilátek proti deamidovanému gliadinu metodou chemiluminiscenční imunochemické reakce v pevné fázi.

IgE protilátky proti gliadinu viz „Alergologie“, spec. IgE

IgA, IgG protilátky proti gliadinu:

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev –plasma (citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 10 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách U/ml.
negativní < 22,5 U/ml
hraniční 22,5 – 27,5 U/ml
pozitivní ≥ 27,5 U/ml

DETEKCE IgA a IgG PROTILÁTEK PROTI ENDOMYSIU - kvalitativní stanovení IgA a IgG protilátek proti endomysiu metodou nepřímé imunofluorescence na substrátu opičího jícnu.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev (plasma).

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Baueroва Alergologická a imunologická laboratoř

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 10 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek
NEGATIVNÍ - POZITIVNÍ

DETEKCE IgA a IgG PROTILÁTEK PROTI TKÁŇOVÉ TRANSGLUTAMINÁZE -
kvantitativní stanovení IgA a IgG protilátek proti tkáňové transglutamináze metodou ELISA. **Vyšetřovaný materiál:** srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev (plasma).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 10 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v U/ml.

IgA:	negativní	< 4,0 U/ml
	hraniční	4,0 - 10,0 U/ml
	pozitivní	> 10,0 U/ml

IgG:	negativní	< 6,0 U/ml
	hraniční	6,0 - 9,0 U/ml
	pozitivní	> 9,0 U/ml

ORGÁNOVĚ SPECIFICKÉ AUTOPROTILÁTKY

ASCA – kvalitativní stanovení IgA a IgG protilátek proti *Saccharomyces cerevisiae* metodou nepřímé imunofluorescence.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev (plasma).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 14 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek
NEGATIVNÍ – POZITIVNÍ

GASTROBLOT (ANTI-PARIETÁLNÍ BUŇKY, ANTI-INTRISTIC FAKTOR, ASCA, ANTI-GLIADIN, ANTI-TKÁŇOVÁ TRANSGLUTAMINÁZA)- kvalitativní stanovení **IgA a IgG** protilátek proti jednotlivým antigenům metodou Westernblot.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 5 dní
-20°C 6 měsíců

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek protil jednotlivým antigenům.
NEGATIVNÍ - POZITIVNÍ

ANTI-GBM - kvalitativní stanovení autoprotilátek proti basální membráně glomerulů metodou nepřímé imunofluorescence na řezech opičí ledviny.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 2 dny
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek
NEGATIVNÍ – POZITIVNÍ

ANTI-TBM - kvalitativní stanovení autoprotilátek proti basální membráně tubulů metodou nepřímé imunofluorescence na řezech opičí ledviny.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 2 dny
 -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek
 NEGATIVNÍ - POZITIVNÍ

ANTI-SRDEČNÍ SVAL, ANTI-KOSTERNÍ SVAL - kvalitativní stanovení protilátek proti srdečnímu svalu a proti kosternímu svalu metodou nepřímé imunofluorescence na BIOCHIP sklech obsahujících řezy opičího srdce a kosterního svalu.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin, citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 14 dní
 -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek
 NEGATIVNÍ - POZITIVNÍ

ANTI-ADRENAL CORTEX - kvalitativní stanovení protilátek proti kůře nadledvinek metodou nepřímé imunofluorescence na řezech tkáně nadledvinek primátů.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin, citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 14 dní
 -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek
 NEGATIVNÍ – HRANIČNÍ - POZITIVNÍ

AUTOPROTILÁTKY PROTI KOŽNÍ TKÁNI (pemfigus vulgaris, bulózní pemfigoid) - kvalitativní stanovení protilátek třídy IgG a IgA proti kožní tkáni, přítomných u bulózních kožních onemocnění, metodou nepřímé imunofluorescence na řezech opičího jícnu (pemfigus vulgaris a bulózní pemfigoid)

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin, citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 14 dní
 -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek
 NEGATIVNÍ – HRANIČNÍ - POZITIVNÍ

ANTI-MI-2 - kvalitativní stanovení protilátek třídy IgG proti Mi-2 asociovaných s dermatomyositis nebo idiopatickou myositis metodou Westernblot. Souběžně se stanovují i další autoprottilátky asociované s myositis (Ku, PM-Scl100, PM-Scl75, Jo-1, SRP, PL-7, PL-12, EJ, OJ a Ro-52).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin, citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 14 dní
 -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek
 NEGATIVNÍ – HRANIČNÍ – POZITIVNÍ

ANTI-ONKONEURÁLNÍ ANTIGENY – kvalitativní stanovení IgG autoprottilátek proti neuronálním antigenům HuD (ANNA1) a Ri p54 (NOVA-1/ANNA2), antigenu Purkyňových buněk Yo p62 (CDR62), amphiphysinu, CV2/CRMP5, Ma1, Ma2 (Ta), SOX1, Tr (DNER), Zic4, Titin (MGT30), Recoverin, PKCγ a GAD65 metodou imunoblotu.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), mozkomíšní mok (CSF).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
 -20°C neuvedeno

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek proti jednotlivým antigenům.
NEGATIVNÍ - HRANIČNÍ - POZITIVNÍ

ANTI-GANGLIOSIDY - kvalitativní stanovení protilátek třídy IgM a IgG proti gangliosidům GM1, GM2, GM3, GM4, GD1a, GD1b, GD2, GD3, GT1a, GT1b, GQ1b a sulfatidu metodou Westernblot.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin, citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 14 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek proti jednotlivým gangliosidům
NEGATIVNÍ - HRANIČNÍ - POZITIVNÍ

ANTI-GLYKOPROTEINY ASOCIOVANÉ S MYELINEM (anti-MAG) – kvalitativní stanovení IgM protilátek proti glykoproteinům asociovaným s myelinem (anti-MAG) metodou nepřímé imunofluorescence.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin, citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 14 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek
NEGATIVNÍ - HRANIČNÍ - POZITIVNÍ

ANTI-ACETYLCHOLINOVÝ RECEPTOR (anti-AChR) – kvantitativní stanovení protilátek proti acetylcholinovému receptoru metodou ELISA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin, citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 14 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: molární koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v nmol/l
negativní < 0,40 nmol/l
hraniční 0,40 – 0,49 nmol/l
pozitivní ≥ 0,50 nmol/l

ANTI-SVALOVĚ SPECIFICKÁ TYROZIN KINÁZA (anti-MuSK) – kvantitativní stanovení protilátek proti svalově specifické tyrozin kináze metodou ELISA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C 6 měsíců

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v U/ml.
negativní < 0,4 U/ml
pozitivní ≥ 0,4 U/ml

Diagnostika IDDM (Diabetes mellitus I. typu)

ANTI-GAD - kvantitativní stanovení autoprottilátek proti dekarboxyláze kyseliny glutamové metodou ELISA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 14 dní
-20°C neuvedeno

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v IU/ml
 negativní < 10 IU/ml
 pozitivní ≥ 10 IU/ml

ANTI-IA 2 - kvantitativní stanovení autoprotilátek proti tyrozin fosfatáze metodou ELISA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev – plasma (EDTA).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 14 dní
 -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v IU/ml
 negativní < 10 IU/ml
 pozitivní ≥ 10 IU/ml

ANTI-ZnT8 - kvantitativní stanovení autoprotilátek proti zinkovému transportéru 8 (ZnT8) metodou ELISA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: pokojová teplota 8 hodin
 -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v U/ml
 negativní < 15 U/ml
 pozitivní ≥ 15 U/ml

ICA – kvalitativní stanovení IgG autoprotilátek proti pankreatickým buňkám Langerhansových ostrůvků metodou nepřímé imunofluorescence na substrátu opičího pankreatu . Screeningové vyšetření se provádí ve dvou ředěních pro vyloučení „hook efektu“.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin, citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 14 dní
 -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek
 NEGATIVNÍ - HRANIČNÍ – POZITIVNÍ

IAA - kvantitativní stanovení IgG autoprotilátek proti lidskému inzulinu metodou ELISA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 5 dní
 -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v U/ml
 negativní < 10 U/ml
 pozitivní ≥ 10 U/ml

Diagnostika hepatití

AMA – kvalitativní stanovení protilátek proti mitochondriálním antigenům M2 (pyruvát dehydrogenázový komplex), M4 (sulfid oxidáza) a M9 (glykogen fosforyláza) metodou Westernblot.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin, citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 14 dní
 -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: přítomnost

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek proti jednotlivým antigenům
NEGATIVNÍ – HRANIČNÍ – POZITIVNÍ.

ASMA – kvalitativní stanovení protilátek proti hladkému svalu metodou nepřímé imunofluoresce na řezech krysího žaludku.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin, citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 14 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek
NEGATIVNÍ – HRANIČNÍ – POZITIVNÍ.

ANTI-JATERNÍ ANTIGENY – kvalitativní stanovení autoprotilátek IgG proti 9 specifickým antigenům jater **AMA-M2** (pyruvát dehydrogenázový komplex), **M2-3E** (BPO, fúze proteinů E2 subjednotek α -2-oxoacid dehydrogenáz vnitřní mitochondriální membrány), **Sp100** (protein granulačního jádra, jaderné granulace), **PML** (protein promyelocytární leukémie, jaderné granulace), **gp210** (integrální protein jaderné membrány, komplex jaderného póru), **LKM-1** (mikrozomy jater a ledvin, cytochrom P450 II D6), **LC-1** (cytosolický jaterní antigen typ 1, forminotransferáza-cyklodeamináza), **SLA/LP** (solubilní jaterní antigen, antigen jater a pankreatu) a **Ro-52** metodou Westernblot.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin, citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 14 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek proti jednotlivým antigenům
NEGATIVNÍ – HRANIČNÍ – POZITIVNÍ.

VIROVÉ HEPATITIDY - viz „ANTIINFEKČNÍ IMUNITA“

Anti - fosfolipidový syndrom

ACLA – kvantitativní stanovení celkových autoprotilátek proti kardioplipinu metodou ELISA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 3 dny
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v U/ml

negativní	< 16 U/ml
hraniční	16 - 24 U/ml
pozitivní	≥ 24 U/ml

ANTI - β -2- GLYKOPROTEIN I – kvantitativní stanovení IgM , IgA a IgG autoprotilátek proti β 2-glykoproteinu I metodou ELISA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev (plasma).

Stabilita vzorku: 20 - 25°C 8 hodin
2 – 8°C 2 dny
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v U/ml pro jednotlivé třídy protilátek

negativní	< 18 U/ml
hraniční	18 - 22 U/ml
pozitivní	> 22 U/ml

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

ANTI – FOSFOLIPIDOVÉ PROTILÁTKY – kvalitativní stanovení IgM a IgG autoprotilátek proti jednotlivým fosfolipidovým antigenům (β 2-glykoprotein I, kardiolipin, annexin V, prothrombin, fosfatidylserin, fosfatidylinositol, fosfatidylglycerol, fosfatidylethanolamin, fosfatidylcholin, kys. fosfatidová) metodou Westernblot.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 3 dny
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek proti jednotlivým antigenům
NEGATIVNÍ – HRANIČNÍ – POZITIVNÍ.

Diagnostika neplodnosti

STANOVENÍ AUTOPROTILÁTEK PROTI OVARIU – kvantitativní stanovení celkových autoprotilátek proti ovariu metodou EIA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: pokojová teplota (18 – 30°C) 3 dny
2 – 8°C 7 dní
-10 až -20°C 1 rok

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: hodnoty protilátek se vydávají v U/ml pro jednotlivé antigeny
negativní ≤ 10 U/ml
pozitivní > 10 U/ml

STANOVENÍ AUTOPROTILÁTEK PROTI SPERMIÍM – kvantitativní stanovení celkových autoprotilátek proti spermiím metodou EIA a kvantitativní stanovení specifických IgE protilátek proti spermiím metodou EIA.

Celkové protilátky proti spermiím:

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), seminální plasma.

Stabilita vzorku: pokojová teplota (18 – 30°C) 3 dny
2 – 8°C 7 dní
-10 až -20°C 1 rok

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: hodnoty protilátek se vydávají v U/ml pro jednotlivé antigeny
negativní ≤ 60 U/ml
pozitivní > 60 U/ml

IgE protilátky proti spermiím viz „Alergologie“, spec. IgE

STANOVENÍ AUTOPROTILÁTEK PROTI ZONA PELLUCIDA – kvantitativní stanovení celkových autoprotilátek proti zona pellucida metodou EIA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: pokojová teplota (18 – 30°C) 3 dny
2 – 8°C 7 dní
-10 až -20°C 1 rok

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: hodnoty protilátek se vydávají v U/ml pro jednotlivé antigeny
negativní ≤ 10 U/ml
pozitivní > 10 U/ml

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

STANOVENÍ AUTOPROTILÁTEK PROTI LATEXU - kvantitativní stanovení specifických IgE a IgG protilátek proti latexu metodou chemiluminiscenční imunochemické reakce v pevné fázi.

IgE:

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C 6 měsíců

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: hodnoty protilátek se vydávají v U/ml pro jednotlivé antigeny

nedetekovatelná hladina	< 0,1 VU/ml
velmi nízká hladina	0,1 - 0,35 VU/ml
nízká hladina	0,35 - 0,7 VU/ml
střední hladina	0,7 - 3,5 VU/ml
vyšoká hladina	3,5 - 17,5 VU/ml
velmi vysoká hladina	> 17,5 VU/ml

viz „Alergologie“, spec. IgE

IgG:

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C 6 měsíců

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: hmotnostní koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v µg/ml

bezvýznamná hladina	< 3,0 µg /ml
nízkopozitivní hladina	3,0 – 9,9 µg /ml
pozitivní hladina	10,0 – 29,9 µg/ml
silně pozitivní hladina	≥ 30,0 µg /ml

viz „Alergologie“, spec. IgG

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

INTOLERANCE KRAVSKÉHO MLÉKA

DETEKCE IgE, IgA a IgG PROTILÁTEK PROTI KRAVSKÉMU MLÉKU – semikvantitativní stanovení jednotlivých tříd protilátek proti kravskému mléku metodou chemiluminiscenční imunochemické reakce v pevné fázi (IgE) a EIA (IgA, IgG).

IgE protilátky proti kravskému mléku viz „**Alergologie**“, spec. **IgE**

IgA, IgG protilátky proti kravskému mléku :

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev – plasma (citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 4 dny
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 10 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index pozitivity

negativní	< 0,9
hraniční	0,9 – 1,1
pozitivní	> 1,1

STANOVENÍ IgE, IgA a IgG PROTILÁTEK PROTI ALFA-LAKTALBUMINU -

semikvantitativní stanovení jednotlivých tříd protilátek proti α -laktalbuminu metodou chemiluminiscenční imunochemické reakce v pevné fázi (IgE) a ELISA (IgA, IgG).

IgE protilátky proti α -laktalbuminu viz „**Alergologie**“, spec. **IgE**

IgA, IgG protilátky proti α -laktalbuminu:

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev – plasma (citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 3 dny
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index pozitivity

negativní	< 1,0
hraniční	1,0 – 1,3
pozitivní	> 1,3

STANOVENÍ IgE, IgA a IgG PROTILÁTEK PROTI BETA-LAKTOGLOBULINU -

semikvantitativní stanovení jednotlivých tříd protilátek proti β -laktoglobulinu metodou chemiluminiscenční imunochemické reakce v pevné fázi (IgE) a ELISA (IgA, IgG).

IgE protilátky proti β -laktoglobulinu viz „**Alergologie**“, spec. **IgE**

IgA, IgG protilátky proti β -laktoglobulinu:

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev – plasma (citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 3 dny
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index pozitivity

negativní	< 1,0
hraniční	1,0 – 1,3
pozitivní	> 1,3

STANOVENÍ IgE, IgA a IgG PROTILÁTEK PROTI KASEINU - semikvantitativní stanovení jednotlivých tříd protilátek proti kaseinu metodou chemiluminiscenční imunochemické reakce v pevné fázi (IgE) a ELISA (IgA, IgG).

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

IgE protilátky proti kaseinu viz „Alergologie“, spec. IgE

IgA, IgG protilátky proti kaseinu:

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev – plasma (citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 3 dny
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index pozitivity

negativní	< 1,0
hraniční	1,0 – 1,3
pozitivní	> 1,3

STANOVENÍ IgE, IgA a IgG PROTILÁTEK PROTI LAKTÓZE - semikvantitativní stanovení jednotlivých tříd protilátek proti laktóze metodou chemiluminiscenční imunochemické reakce v pevné fázi (IgE) a ELISA (IgA, IgG).

IgE protilátky proti laktóze viz „Alergologie“, spec. IgE

IgA, IgG protilátky proti laktóze:

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev – plasma (citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 3 dny
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index pozitivity

negativní	< 1,0
hraniční	1,0 – 1,3
pozitivní	> 1,3

INTOLERANCE VAJEC

STANOVENÍ IgE, IgA a IgG PROTILÁTEK PROTI OVALBUMINU - semikvantitativní stanovení jednotlivých tříd protilátek proti ovalbuminu metodou chemiluminiscenční imunochemické reakce v pevné fázi (IgE) a ELISA (IgA, IgG).

IgE protilátky proti ovalbuminu viz „Alergologie“, spec. IgE

IgA, IgG protilátky proti ovalbuminu:

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev – plasma (citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 3 dny
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index pozitivity

negativní	< 1,0
hraniční	1,0 – 1,3
pozitivní	> 1,3

ALERGOLOGIE

AlaTOP - semikvantitativní stanovení hladiny specifických protilátek třídy IgE proti inhalačním alergenům (D1-Dermatophagoides pteronyssinus, E1-kočičí epitel a odumřelý epitel, E5-psí odumřelý epitel, G2- Troskut prstnatý, G6-Bojínek luční, M1-Penicillium notatum, M6- Alternaria tenuis, T3-Břiza bradavičnatá, T17-Cedr

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

japonský, W1-Ambrosie pelyňkolistá, W9-Jitrocel kopinatý, W19-Drnavec lékařský) metodou chemiluminiscenční imunochemické reakce v pevné fázi.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 3 dny
-20°C 6 měsíců

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index pozitivity

negativní	< 0,90
hraniční	0,90 – 1,09
pozitivní	≥ 1,10

SPECIFICKÉ IgE - kvantitativní stanovení hladiny specifických protilátek třídy IgE proti jednotlivým, inhalačním a potravinovým alergenům nebo proti směsím alergenů metodou chemiluminiscenční imunochemické reakce v pevné fázi, příp. EIA.

Metoda CLIA (IMMULITE 2000), FEIA (PHADIA):

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C 6 měsíců

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v U/ml

nedetekovatelná hladina	< 0,1 U/ml
velmi nízká hladina	0,1 - 0,35 U/ml
nízká hladina	0,35 - 0,69 U/ml
střední hladina	0,7 - 3,49 U/ml
vyšoká hladina	3,5 - 17,49 U/ml
velmi vysoká hladina	≥ 17,5 U/ml

Metoda EIA (REAST):

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev (plasma).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v U/ml

nedetekovatelná hladina	< 0,35 U/ml
velmi nízká hladina	0,35 - 0,69 U/ml
nízká hladina	0,7 - 3,49 U/ml
střední hladina	3,5 - 17,49 U/ml
vyšoká hladina	17,5 - 49,99 U/ml
velmi vysoká hladina	≥ 50,0 U/ml

SEZNAM JEDNOTLIVÝCH ALERGENŮ: viz Žádanka na vyšetření specifických IgE protilátek (IgG, IgA, IgG4)(F32)

Další alergený lze podle zájmu lékařů doobjednat.

ALERGENOVÉ KOMPONENTY SPECIFICKÉ IgE - kvantitativní stanovení hladiny specifických protilátek třídy IgE proti jednotlivým, inhalačním a potravinovým alergenům nebo proti směsím alergenů metodou ImmunoCAP (FEIA).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev – plasma (EDTA, heparin).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 10 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

Hodnocení: výsledky se vydávají v U/ml

nedetekovatelná hladina	< 0,1 U/ml
velmi nízká hladina	0,1 - 0,35 U/ml
nízká hladina	0,35 - 0,69 U/ml
střední hladina	0,7 - 3,49 U/ml
vysoká hladina	3,5 - 17,49 U/ml
velmi vysoká hladina	≥ 17,5 U/ml

SEZNAM JEDNOTLIVÝCH ALERGENŮ – viz Žádanka na vyšetření specifických IgE protilátek – alergenové komponenty (F81)

ALERGENOVÉ KOMPONENTY - ALEX - semikvantitativní stanovení hladiny specifických protilátek třídy IgE proti 150 alergenovým extraktům a 126 vysoce purifikovaným nativním nebo rekombinantním alergenovým komponentám metodou multiplex. Jedná se o tzv. CRD diagnostiku na mikročipu (diagnostika pomocí alergenových složek, Component Resolved Diagnostics).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 1 týden
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách kU_A/l

nedetekovatelná hladina	< 0,3 kU _A /l
nízká hladina	0,3 – 0,9 kU _A /l
střední/vysoká hladina	1,0 – 14,9 kU _A /l
velmi vysoká hladina	≥ 15,0 kU _A /l

ALERGENOVÝ PANEL – ALERGY Q 96M- semikvantitativní stanovení hladiny specifických protilátek třídy IgE proti 107 alergenům (včetně 17 alergenů v 5 směsích) metodou multiplex.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 14 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách IU/ml

negativní	< 0,35 IU/ml
nízká hladina	0,35 – 0,69 IU/ml
střední hladina	0,7 – 3,49 IU/ml
vysoká hladina	3,5 – 17,49 IU/ml
velmi vysoká hladina	17,5 – 99,9 IU/ml
extrémně vysoká hladina	≥ 100,0 IU/ml

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

SPECIFICKÉ IgG - kvantitativní stanovení hladiny specifických protilátek třídy IgG proti jednotlivým alergenům nebo proti směsím alergenů metodou FEIA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev – plasma (EDTA, heparin).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C 6 měsíců

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: hmotnostní koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v µgA/ml

pro všechny alergy s výjimkou alergenů uvedených v tabulce:

bezvýznamná hladina	< 2,0 µgA /ml
nízkopozitivní hladina	30,0 – 49,9 µgA /ml
pozitivní hladina	50,0 – 199,9 µgA /ml
silně pozitivní hladina	≥ 200,0 µgA /ml

Hodnocení provybrané alergy:

Alergen	Bezvýznamná hladina (µg/ml)	Hraniční hladina (µg/ml)	Zvýšená hladina (µg/ml)
Aspergillus niger	< 10	10 – 12	> 12
Alternaria tenuis (alternata)	< 10	10 – 12	> 12
Cladosporium herbarum	< 30	30 – 40	> 40
Penicillium notatum	< 15	15 – 27	> 27
Aspergillus fumigatus	< 30	30 – 40	> 40
Husí peří	< 6	6 – 10	> 10
Kuřecí peří	< 10	10 – 14	> 14
Kachní peří	< 6	6 – 10	> 10

SEZNAM JEDNOTLIVÝCH ALERGENŮ I SMĚSÍ ALERGENŮ PRO SPEC. IgG – viz Žádanka na vyšetření specifických IgE protilátek (IgG, IgA, IgG4) (F32)

SPECIFICKÉ IgG4 - kvantitativní stanovení hladiny specifických protilátek třídy IgG4 proti jednotlivým alergenům metodou FEIA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev (plasma).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 2 dny
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: hmotnostní koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v µgA/ml

negativní	< 0,50 µgA/ml
hraniční	0,50 – 0,99 µgA/ml
nízko pozitivní	1,00 – 1,99 µgA/ml
pozitivní	2,0 – 49,99 µgA/ml
vysoce pozitivní	≥ 50,0 µgA/ml.

Stanovení specifických IgG4 protilátek slouží k monitorování efektu alergenové imunoterapie porovnáním hodnoty před jejím zahájením s hodnotami v průběhu a po ukončení léčby.

SEZNAM JEDNOTLIVÝCH ALERGENŮ I SMĚSÍ ALERGENŮ PRO SPEC. IgG4 – viz Žádanka na vyšetření specifických IgE protilátek (IgG, IgA, IgG4) (F32)

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

BUNĚČNÁ IMUNITA

STANOVENÍ SUBPOPULACÍ LYMFOCYTÁRNÍCH BUNĚK – semikvantitativní stanovení jednotlivých subpopulací lymfocytárních buněk metodou průtokové cytometrie.

Vyšetřovaný materiál: nesrážlivá krev (EDTA).

Stabilita vzorku: pokojová teplota (20 – 25°C) 48 hodin po odběru
2 – 8°C nedoporučuje se

Doba odezvy: 1 den

Druh veličiny: numerická frakce, numerická koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají jako poměr počtu jednotlivých subpopulací v celkovém počtu lymfocytů (%) a absolutní počet buněk v 10⁹/l(1000 buněk/μl).

Pro stanovení absolutního počtu je nutno dodat nesrážlivou krev - EDTA pro stanovení diferenciálního rozpočtu.

Procentuální hodnoty:

	Novo- rozenci	1 týden - 2 měsíce	2 - 5 měsíců	5 - 9 měsíců	9 - 12 měsíců	1 - 2 roky	2 - 5 roků	5 - 10 roků	10 - 16 roků	dospělí
B lymfocyty (CD19)	5-22	4-26	14-39	13-35	15-39	17-41	14-44	10-31	8-24	6-23
T lymfocyty (CD3)	28-79	60-85	48-75	50-77	54-76	39-73	43-76	55-78	52-78	59-85
Pomocné T lymfocyty (CD4)	17-52	41-68	33-58	33-58	31-54	25-50	23-48	27-53	25-48	M29-57 Ž31-61
Supresorové T lymfocyty (CD8)	10-41	9-23	11-25	13-26	12-28	11-32	14-33	19-34	9-35	11-38
Poměr CD4 : CD8 (imunoregulační index)	1,0-2,6	1,3-6,3	1,7-3,9	1,6-1,8	1,3-1,9	0,9-3,7	0,9-2,9	0,9-2,6	0,9-3,4	0,9-3,6
NK buňky (CD16+56)	6-58	3-23	2-14	2-13	3-17	3-16	4-23	4-26	6-27	6-31
Aktivované T lymfocyty (HLA- DR)	1-6	1-38	1-9	1-7	2-8	3-12	3-13	3-14	1-8	2-12

Absolutní hodnoty:

	Novo- rozenci	1 týden - 2 měsíce	2 - 5 měsíců	5 - 9 měsíců	9 - 12 měsíců	1 - 2 roky	2 - 5 roků	5 - 10 roků	10 - 16 roků	dospělí
T lymfocyty (CD3)	0,6-5,0	2,3-7,0	2,3-6,5	2,4-6,9	1,6-6,7	1,4-8,0	0,9-4,5	0,7-4,2	0,8-3,5	0,7-2,3
Pomocné T lymfocyty (CD4)	0,4-3,5	1,7-5,3	1,5-5,0	1,4-5,1	1,0-4,6	0,9-5,5	0,5-2,4	0,3-2,0	0,4-2,1	M0,4-1,0 Ž0,5-1,8
Supresorové T lymfocyty (CD8)	0,2-1,9	0,4-1,7	0,5-1,6	0,6-2,2	0,4-2,1	0,4-2,3	0,3-1,6	0,3-1,8	0,2-1,2	0,2-1,1
NK buňky (CD16+56)	0,1-1,9	0,2-1,4	0,1-1,3	0,1-1,0	0,2-1,2	0,1-1,4	0,1-1,0	0,09-0,9	0,07-1,2	0,09-0,4

Absolutní hodnoty x 1000 buněk/ul

Fyziologická rozmezí - Becton Dickinson

Referenční hodnoty lymfocytárních subpopulací. Cornans-Bitter W.M.et al., The Journal of Pediatrics 1997; Vol 130; 3:388-393

HODNOCENÍ FUNKČNÍ KAPACITY FAGOCYTUJÍCÍCH BUNĚK (FAGOTEST, BURSTTEST) – semikvantitativní testování ingesční aktivity (FAGOTEST) a stanovení oxidativního vzplanutí (BURSTTEST) granulocytů metodou průtokové cytometrie.

Vyšetřovaný materiál: nesrážlivá krev - heparin.

Stabilita vzorku: pokojová teplota (20 – 25°C) 24 hodin po odběru

Doba odezvy: 1 den

Druh veličiny: numerická frakce

Hodnocení: hodnoty fagocytární aktivity granulocytů jsou udávány jako procento granulocytů provádějících fagocytózu. U zdravých dárců se hodnoty pohybují v rozmezí 90 - 100%. Hodnoty aktivity oxidativního vzplanutí jsou udávány jako stimulační index granulocytů produkujících reaktivní kyslíkové radikály. U zdravých dárců se výsledky pohybují v hodnotách >30 %.

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

Monitorování biologické léčby

STANOVENÍ HLADINY ADALIMUMABU – kvantitativní stanovení hladiny Adalimumabu **metodou** fluorescenční imunoanalýzy (FIA).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev (EDTA, heparin).

Stabilita vzorku: 2 - 8°C 7 dní
 ≤ -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 10 dní

Druh veličiny: hmotnostní koncentrace

Hodnocení: hodnoty se vydávají v µg/ml.

STANOVENÍ PROTI LÁTEK PROTI ADALIMUMABU – semikvantitativní stanovení protilátek proti Adalimumabu **metodou** fluorescenční imunoanalýzy (FIA).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 - 8°C 7 dní
 ≤ -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 10 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v AU/ml

negativní ≤ 10,0 AU/ml
 pozitivní > 10,0 AU/ml

STANOVENÍ HLADINY INFLIXIMABU – kvantitativní stanovení hladiny Infliximabu **metodou** fluorescenční imunoanalýzy (FIA).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev (EDTA, heparin).

Stabilita vzorku: 2 - 8°C 7 dní
 ≤ -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 10 dní

Druh veličiny: hmotnostní koncentrace

Hodnocení: hodnoty se vydávají v µg/ml.

STANOVENÍ PROTI LÁTEK PROTI INFLIXIMABU – semikvantitativní stanovení protilátek proti Infliximabu **metodou** fluorescenční imunoanalýzy (FIA).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 - 8°C 7 dní
 ≤ -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 10 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v AU/ml

negativní ≤ 10,0 AU/ml
 pozitivní > 10,0 AU/ml

STANOVENÍ HLADINY VEDOLIZUMABU – kvantitativní stanovení hladiny Vedolizumabu **metodou** fluorescenční imunoanalýzy (FIA).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev (EDTA, heparin).

Stabilita vzorku: 2 - 8°C 7 dní
 ≤ -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 10 dní

Druh veličiny: hmotnostní koncentrace

Hodnocení: hodnoty se vydávají v µg/ml.

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

STANOVENÍ PROTILÁTEK PROTI VEDOLIZUMABU – semikvantitativní stanovení protilátek proti Vedolizumabu **metodou fluorescenční imunoanalýzy (FIA).**

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 - 8°C 7 dní
 ≤ -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 10 dní

Druh veličiny: hmotnostní koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v ng/ml
 negativní < 10,0 ng/ml
 pozitivní ≥ 10,0 ng/ml

STANOVENÍ HLADINY USTEKINUMABU – kvantitativní stanovení hladiny Ustekinumabu **metodou fluorescenční imunoanalýzy (FIA).**

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev (EDTA, heparin).

Stabilita vzorku: 2 - 8°C 7 dní
 ≤ -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 10 dní

Druh veličiny: hmotnostní koncentrace

Hodnocení: hodnoty se vydávají v µg/ml.

STANOVENÍ PROTILÁTEK PROTI USTEKINUMABU – semikvantitativní stanovení protilátek proti Ustekinumabu **metodou fluorescenční imunoanalýzy (FIA).**

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 - 8°C 7 dní
 ≤ -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 10 dní

Druh veličiny: hmotnostní koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v ng/ml
 negativní < 2,5 ng/ml
 pozitivní ≥ 2,5 ng/ml

STANOVENÍ HLADINY ETANERCEPTU – kvantitativní stanovení hladiny Etanerceptu **metodou fluorescenční imunoanalýzy (FIA).**

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev (EDTA, heparin).

Stabilita vzorku: 2 - 8°C 7 dní
 ≤ -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 10 dní

Druh veličiny: hmotnostní koncentrace

Hodnocení: hodnoty se vydávají v µg/ml.

STANOVENÍ PROTILÁTEK PROTI ETANERCEPTU – semikvantitativní stanovení protilátek proti Etanerceptu **metodou fluorescenční imunoanalýzy (FIA).**

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 - 8°C 7 dní
 ≤ -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 10 dní

Druh veličiny: hmotnostní koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v ng/ml
 negativní < 10,0 ng/ml
 pozitivní ≥ 10,0 ng/ml

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

ANTIINFEKČNÍ IMUNITA

Diagnostika stafylokokových onemocnění

ASTAL (anti-stafylolyzin) - kvantitativní stanovení hladiny protilátek proti stafylokokovému alfa-hemolyzinu metodou inhibice hemolýzy.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev (plasma).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 8 dní
-20°C 3 měsíce

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v IU/ml.

Normální fyziologické rozmezí : < 2 IU/ml.

Stanovení protilátek proti viru Epstein-Barrové

DETEKCE IgM PROTILÁTEK PROTI KAPSIDOVÉMU ANTIGENU EB VIRU (anti-EBV VCA IgM a anti-EBV VCA IgG) - semikvantitativní stanovení IgM a IgG protilátek proti kapsidovému antigenu (VCA-viral capsid antigen) viru Epstein-Barrové metodou chemiluminiscenční imunoanalýzy (CLIA).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v U/ml.

negativní	< 18,0 U/ml
hraniční	18,0 – 22,0 U/ml
pozitivní	> 22,0 U/ml

DETEKCE IgG PROTILÁTEK PROTI NUKLEÁRNÍMU ANTIGENU 1 EB VIRU (anti-EBV EBNA-1 IgG) - semikvantitativní stanovení IgG protilátek proti nukleárnímu antigenu (typ 1) viru EBV (EBNA-1 – Epstein-Barr Virus Nuclear Antigen-1) metodou chemiluminiscenční imunoanalýzy (CLIA).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v U/ml.

negativní	< 18,0 U/ml
hraniční	18,0 – 22,0 U/ml
pozitivní	> 22,0 U/ml

DETEKCE IgG PROTILÁTEK PROTI ČASNÉMU ANTIGENU - DIFÚZNÍ SLOŽCE EB VIRU (anti EA-D IgG) - semikvantitativní stanovení protilátek třídy IgG proti časnému antigenu EBV (EA – early antigen) metodou chemiluminiscenční imunoanalýzy (CLIA).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v U/ml.

negativní	< 18,0 U/ml
hraniční	18,0 – 22,0 U/ml
pozitivní	> 22,0 U/ml

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

STANOVENÍ INDEXU AVIDITY PROTILÁTEK TŘÍDY IgG PROTI VCA EBV –

semikvantitativní stanovení indexu avidity IgG protilátek proti VCA EBV metodou EIA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev (EDTA, heparin).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 10 dní

Druh veličiny: numerická frakce

Hodnocení: výsledky se vydávají v procentech avidity

nízká avidita < 30
hraniční avidita 30 – 50
vysoká avidita > 50

DETEKCE IgM a IgG PROTILÁTEK PROTI EB VIRU METODOU WESTERNBLOT –

kvalitativní stanovení IgM a IgG protilátek proti EBV antigenům - kapsidový protein viru (VCA), EB jaderný antigen (EBNA), difúzní složka časného antigenu (EA-D) a restringovaná složka časného natigenu (EA-R).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin, citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 14 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek proti jednotlivým antigenům

NEGATIVNÍ – HRANIČNÍ - POZITIVNÍ.

DETEKCE IgM PROTILÁTEK PROTI CYTOMEGALOVIRU (anti-CMV IgM) -

semikvantitativní stanovení IgM protilátek proti cytomegalovirusu metodou elektrochemiluminiscenční imunoanalýzy (ECLIA).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin).

Stabilita vzorku: 20 – 25°C 7 dní
2 – 8°C 4 týdny
-20°C 3 měsíce

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index pozitivity

negativní < 0,70
hraniční 0,70 – 0,99
pozitivní ≥ 1,0

DETEKCE IgG PROTILÁTEK PROTI CYTOMEGALOVIRU (anti-CMV IgG) -

semikvantitativní stanovení IgG protilátek proti cytomegalovirusu metodou elektrochemiluminiscenční imunoanalýzy (ECLIA).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin).

Stabilita vzorku: 20 – 25°C 7 dní
2 – 8°C 4 týdny
-20°C 6 měsíců

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách U/ml

negativní < 0,5 U/ml
hraniční 0,5 – 0,99 U/ml
pozitivní ≥ 1,0 U/ml

STANOVENÍ INDEXU AVIDITY PROTILÁTEK TŘÍDY IgG PROTI CMV – semikvantitativní

stanovení indexu avidity IgG protilátek proti CMV metodou EIA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), plasma (citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: numerická frakce

Hodnocení: výsledky se vydávají v procentech avidity

nízká avidita	< 40
hraniční avidita	40 – 60
vysoká avidita	> 60 (více než 18 týdnů po nákaze)

DETEKCE IgM a IgG PROTI LÁTEK PROTI VIRU HERPES SIMPLEX TYP 1 a 2 (anti-HSV1/2 IgM a anti-HSV1/2 IgG) – semikvantitativní stanovení IgM a IgG protilátek proti HSV1/2 metodou CLIA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev (plasma).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index positivity

IgM, IgG:	negativní	< 0,9
	hraniční	0,9 – 1,1
	pozitivní	> 1,1

DETEKCE IgM a IgG PROTI LÁTEK PROTI VIRU HERPES SIMPLEX TYP 1 A TYP 2 – kvalitativní stanovení IgM a IgG protilátek proti HSV-1 a specifickému glykoproteinu G-2 virů typu HSV-2 metodou Westernblot.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin, citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 14 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek proti jednotlivým antigenům i přítomnosti protilátek v jednotlivých třídách proti HSV1 a HSV2

NEGATIVNÍ – HRANIČNÍ - POZITIVNÍ.

DETEKCE IgM a IgG PROTI LÁTEK PROTI VZV (varicella zoster virus) - semikvantitativní stanovení IgM a IgG protilátek proti VZV metodou CLIA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev (plasma).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index positivity

IgM, IgG:	negativní	< 0,9
	hraniční	0,9 – 1,1
	pozitivní	> 1,1

DETEKCE IgG a IgM PROTI LÁTEK PROTI LIDSKÉMU HERPETICKÉMU VIRU TYP 6 (HHV-6) - kvalitativní stanovení IgM a IgG protilátek proti HHV 6 metodou nepřímé imunofluorescence na buňkách T-lymfocytární linie infikovaných HHV-6.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev (plasma).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek

NEGATIVNÍ - POZITIVNÍ

Hodnocení reakce: Za pozitivní je u IgG i u IgM protilátek považován titer > 1:10.

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

DETEKCE IgM PROTILÁTEK PROTI TOXOPLASMA GONDII (anti -Toxoplasma IgM) – semikvantitativní stanovení IgM protilátek proti toxoplasmě metodou elektrochemiluminiscenční imunoanalýzy (ECLIA).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin).

Stabilita vzorku:

20 - 25°C	3 dny
2 – 8°C	21 dní
-20°C	3 měsíce

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index pozitivity

negativní	< 0,80
hraniční	0,80 – 0,99
pozitivní	≥ 1,0

DETEKCE IgG PROTILÁTEK PROTI TOXOPLASMA GONDII (anti - Toxoplasma IgG) – kvantitativní stanovení IgG protilátek proti toxoplasmě metodou elektrochemiluminiscenční imunoanalýzy (ECLIA).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin).

Stabilita vzorku:

20 - 25°C	3 dny
2 – 8°C	21 dní
-20°C	3 měsíce

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách IU/ml

negativní	< 1,0 IU/ml
hraniční	1,0 – 2,9 IU/ml
pozitivní	≥ 3,0 IU/ml

DETEKCE IgA PROTILÁTEK PROTI TOXOPLASMA GONDII (anti - Toxoplasma IgA) – kvantitativní stanovení IgA protilátek proti toxoplasmě metodou ELISA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (citrát).

Stabilita vzorku:

2 – 8°C	7 dní
-20°C	neuveдено

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index pozitivity

negativní	< 0,9
hraniční	0,9 – 1,1
pozitivní	> 1,1

DETEKCE IgE PROTILÁTEK PROTI TOXOPLASMA GONDII (anti - Toxoplasma IgE) – semikvantitativní stanovení IgE protilátek proti toxoplasmě metodou EIA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (citrát).

Stabilita vzorku:

2 – 8°C	7 dní
-20°C	neuveдено

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index pozitivity

negativní	< 0,9
hraniční	0,9 – 1,1
pozitivní	> 1,1

STANOVENÍ INDEXU AVIDITY PROTILÁTEK TŘÍDY IgG PROTI TOXOPLASMA GONDII – semikvantitativní stanovení indexu avidity IgG protilátek proti toxoplasmě metodou elektrochemiluminiscenční imunoanalýzy (ECLIA).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin).

Stabilita vzorku:

20 - 25°C	3 dny
2 – 8°C	21 dní

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Baueroва Alergologická a imunologická laboratoř

-20°C 3 měsíce

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: numerická frakce

Hodnocení: výsledky se vydávají v procentech avidity

nízká avidita	< 70	(=> akutní toxoplasmóza ≤ 4 měsíce stará infekce)
hraniční avidita	70 – 79,9	(=> opakovat vyšetření po 3-4 týdnech)
vysoká avidita	≥ 80	(=> více než 4 měsíce od počátku infekce)

DETEKCE IgM a IgG PROTILÁTEK PROTI RUBEOLE (anti – Rubeola) - semikvantitativní stanovení protilátek třídy IgM a IgG proti viru rubeoly metodou CLIA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev (plasma).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index positivity

IgM, IgG:	negativní	< 0,9
	hraniční	0,9 – 1,1
	pozitivní	> 1,1

DETEKCE IgM a IgG PROTILÁTEK PROTI SPALNIČKÁM (MORBILLI, MEASLES) - semikvantitativní stanovení IgM a IgG protilátek proti spalničkám metodou CLIA.

Vyšetřovaný materiál: : srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev (plasma).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index positivity

IgM, IgG:	negativní	< 0,9
	hraniční	0,9 – 1,1
	pozitivní	> 1,1

DETEKCE IgM a IgG PROTILÁTEK PROTI PŘÍUŠNICÍM (PAROTITIS, MUMPS) - semikvantitativní stanovení IgM a IgG protilátek proti příušnicím metodou CLIA.

srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev (plasma).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index positivity

IgM, IgG:	negativní	< 0,9
	hraniční	0,9 – 1,1
	pozitivní	> 1,1

DETEKCE IgM a IgG PROTILÁTEK PROTI PARVOVIRU B19 - semikvantitativní stanovení IgM a IgG protilátek proti Parvoviru B19 (5. dětská nemoc) metodou chemiluminiscenční imunoanalýzy CLIA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), plasma (EDTA, heparin, citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 10 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index positivity

IgM, IgG:	negativní	< 0,9
	hraniční	0,9 – 1,1
	pozitivní	> 1,1

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

Zoonózy

BRUCELÓZA – semikvantitativní stanovení titru protilátek proti *Brucella abortus* metodou pomalé aglutinace.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 3 dny
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: arbitrární koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v arbitrárních jednotkách (titr).
NEGATIVNÍ - POZITIVNÍ (titr).
pozitivní $\geq 1:20$

TULARÉMIE - semikvantitativní stanovení titru protilátek proti *Francisella tularensis* metodou pomalé aglutinace.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 3 dny
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: arbitrární koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v arbitrárních jednotkách (titr).
NEGATIVNÍ – HRANIČNÍ - POZITIVNÍ (titr).
hraniční 1:40
pozitivní $\geq 1:80$

LISTERIOZA - semikvantitativní stanovení titru protilátek proti *Listeria monocytogenes* a *Listeria ivanovii* metodou pomalé aglutinace.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 3 dny
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: arbitrární koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v arbitrárních jednotkách (titr).
NEGATIVNÍ – HRANIČNÍ - POZITIVNÍ (titr).
hraniční 1:80
pozitivní $\geq 1:160$

DETEKCE IgM a IgG PROTILÁTEK PROTI BARTONELLA HENSELAE (nemoc z kočičího škrábnutí) A BARTONELLA QUINTANA – semikvantitativní stanovení IgM a IgG protilátek proti *Bartonella henselae* (nemoc z kočičího škrábnutí) a *Bartonella quintana* (původce zákopové horečky) metodou nepřímé imunofluorescence.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 5 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: arbitrární koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v arbitrárních jednotkách (titr).
NEGATIVNÍ - POZITIVNÍ (titr).

IgM: negativní $<1:20$
pozitivní $\geq 1:20$

IgG: negativní $<1:64$
pozitivní 1:64 - 1:128
silně pozitivní $\geq 1:256$

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

DETEKCE IgM a IgG PROTILÁTEK PROTI VIRU KLÍŠŤOVÉ ENCEFALITIDY (anti-TBE IgM, IgG) - semikvantitativní stanovení IgM a IgG protilátek proti viru klíšťové encefalitidy metodou EIA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev – plasma (citrát), mozkomíšni mok (CSF).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index pozitivity

negativní	< 0,9
hraniční	0,9 – 1,1
pozitivní	> 1,1

DETEKCE IgM a IgG PROTILÁTEK PROTI VIRU KLÍŠŤOVÉ ENCEFALITIDY (anti-TBE IgM, IgG) - semikvantitativní stanovení IgM a IgG protilátek proti viru klíšťové encefalitidy metodou chemiluminiscenční imunoanalýzy (CLIA).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v U/ml.

negativní	< 18,0 U/ml
hraniční	18,0 – 22,0 U/ml
pozitivní	> 22,0 U/ml

DETEKCE IgM a IgG PROTILÁTEK PROTI BORRELIA BURGDORFERI SENSU LATO (anti-Borrelia recombinant IgM a IgG) semikvantitativní stanovení protilátek třídy IgM a IgG proti *Borrelia burgdorferi* sensu lato (recombinant) metodou chemiluminiscenční imunoanalýzy (CLIA).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v U/ml.

negativní	< 18,0 U/ml
hraniční	18,0 – 22,0 U/ml
pozitivní	> 22,0 U/ml

DETEKCE IgM a IgG PROTILÁTEK PROTI BORRELIA BURGDORFERI SENSU LATO (anti-Borrelia burgdorferi sensu lato IgM a IgG) - kvalitativní stanovení protilátek třídy IgM a IgG proti *Borrelia burgdorferi* sensu lato metodou Westernblot.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 10 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek proti jednotlivým antigenům i přítomnosti protilátek v jednotlivých třídách proti *B. burgdorferi* sensu lato

NEGATIVNÍ – HRANIČNÍ - POZITIVNÍ.

DETEKCE INTRATEKÁLNĚ PRODUKOVANÝCH IgM a IgG PROTILÁTEK PROTI BORRELIA BURGDORFERI SENSU LATO – semikvantitativní stanovení intratekálně produkovaných IgM a IgG protilátek proti *Borrelia burgdorferi* sensu lato párových vzorků CSF a séra metodou ELISA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum) a mozkomíšni mok (CSF).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 14 dní

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

-20°C 6 měsíců

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index intratekální tvorby protilátek

negativní < 0,3
 pozitivní ≥ 0,3

DETEKCE IgM a IgG PROTILÁTEK PROTI ANAPLASMA PHAGOCYTOPHILUM

(EHRlichIOZA) – semikvantitativní stanovení IgM a IgG protilátek proti *Anaplasma phagocytophilum* (původce Ehrlichiozy) metodou nepřímé imunofluorescence.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 5 dní
 -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: arbitrární koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v arbitrárních jednotkách (titr).

NEGATIVNÍ - POZITIVNÍ (titr).

IgM: pozitivní ≥ 1:20

IgG: pozitivní ≥ 1:64

DETEKCE IgM, IgA a IgG PROTILÁTEK PROTI COXIELLA BURNETII - semikvantitativní stanovení IgM, IgA a IgG protilátek proti *Coxiella burnetii* (původce Q horečky) metodou nepřímé imunofluorescence.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
 -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: arbitrární koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v arbitrárních jednotkách (titr).

NEGATIVNÍ - POZITIVNÍ (titr).

IgM, IgA: pozitivní ≥ 1:24

IgG: pozitivní ≥ 1:64

DETEKCE IgM a IgG PROTILÁTEK PROTI RESPIRAČNÍM VIRŮM - RSV,

ADENOVIRUS, INFLUENZA A, INFLUENZA B, PARAINFLUENZA 1 - 3 - kvalitativní stanovení přítomnosti IgM a IgG protilátek proti jednotlivým respiračním virům (adenovirus, respirační syncyciální virus – RSV, influenza A, influenza B, parainfluenza - sérotypy 1 – 3) metodou nepřímé imunofluorescence.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
 -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti IgM a IgG protilátek proti jednotlivým virům:

NEGATIVNÍ - POZITIVNÍ

DETEKCE PROTILÁTEK PROTI COXSACKIE VIRU TYPU A,B - semikvantitativní stanovení hladiny titru IgM a IgG protilátek proti Coxsackie viru typu A7, A9, A16, A24 a Coxsackie viru typu B1, B2, B3, B4, B5 metodou nepřímé imunofluorescence.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev – plasma (EDTA, heparin, citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 14 dní
 -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: arbitrární koncentrace

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
 -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek proti jednotlivým antigenům i přítomnosti protilátek v jednotlivých třídách proti B. pertussis. Immunoblot obsahuje antigen ACT (Adenylat-Cyclase-Toxin), který se nevyskytuje v očkovacích látkách B. pertussis a umožňuje tak rozlišit protilátky přítomné po očkování od protilátek vytvořených při infekci.

NEGATIVNÍ – HRANIČNÍ - POZITIVNÍ.

DETEKCE IgM, IgA a IgG PROTILÁTEK PROTI MYCOPLASMA PNEUMONIAE –

semikvantitativní stanovení IgM, IgA a IgG protilátek proti *Mycoplasma pneumoniae* metodou ELISA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev – plasma (citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
 -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index positivity

negativní	< 0,9
hraniční	0,9 – 1,1
pozitivní	> 1,1

DETEKCE IgM, IgA a IgG PROTILÁTEK PROTI MYCOPLASMA PNEUMONIAE –

kvalitativní stanovení IgM, IgA a IgG protilátek proti *Mycoplasma pneumoniae* metodou Imunoblot.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
 -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek proti jednotlivým antigenům i přítomnosti protilátek v jednotlivých třídách proti M.pneumoniae.

NEGATIVNÍ – HRANIČNÍ - POZITIVNÍ.

Chlamydia

DETEKCE IgM, IgA a IgG PROTILÁTEK PROTI CHLAMYDIA PNEUMONIAE –

semikvantitativní stanovení IgM, IgA a IgG protilátek proti *Chlamydia pneumoniae* metodou chemiluminiscenční imunoanalýzy (CLIA).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
 -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v U/ml.

negativní	< 18,0 U/ml
hraniční	18,0 – 22,0 U/ml
pozitivní	> 22,0 U/ml

DETEKCE IgA a IgG PROTILÁTEK PROTI CHLAMYDIA TRACHOMATIS –

semikvantitativní stanovení IgM, IgA a IgG protilátek proti *Chlamydia trachomatis* metodou chemiluminiscenční imunoanalýzy (CLIA).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
 -20°C neuvedeno

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v U/ml.

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

negativní	< 18,0 U/ml
hraniční	18,0 – 22,0 U/ml
pozitivní	> 22,0 U/ml

DETEKCE IgM, IgA a IgG PROTI LÁTEK PROTI CHLAMYDIA PNEUMONIAE – kvalitativní stanovení IgM, IgA a IgG protilátek proti *Chlamydia pneumoniae* metodou Imunoblot.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 2 týdny
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek proti jednotlivým antigenům i přítomnosti protilátek v jednotlivých třídách proti *C. pneumoniae*.

NEGATIVNÍ – HRANIČNÍ - POZITIVNÍ.

DETEKCE IgA a IgG PROTI LÁTEK PROTI CHLAMYDIA TRACHOMATIS – kvalitativní stanovení IgA a IgG protilátek proti *Chlamydia trachomatis* metodou Imunoblot.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 2 týdny
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek proti jednotlivým antigenům i přítomnosti protilátek v jednotlivých třídách proti *C. trachomatis*.

NEGATIVNÍ – HRANIČNÍ - POZITIVNÍ.

DETEKCE IgM, IgA a IgG PROTI LÁTEK PROTI CHLAMYDIA PSITTACI – kvalitativní stanovení IgM, IgA a IgG protilátek proti *Chlamydia psittaci* metodou Imunoblot.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 2 týdny
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek proti jednotlivým antigenům i přítomnosti protilátek v jednotlivých třídách proti *C. psittaci*.

NEGATIVNÍ – HRANIČNÍ - POZITIVNÍ.

DETEKCE IgA a IgG PROTI LÁTEK PROTI HELICOBACTER PYLORI - semikvantitativní stanovení hladiny IgA a IgG protilátek proti *Helicobacter pylori* metodou CLIA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev (plasma).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index positivity

IgM, IgG:	negativní	< 0,9
	hraniční	0,9 – 1,1
	pozitivní	> 1,1

DETEKCE IgA a IgG PROTI LÁTEK PROTI HELICOBACTER PYLORI - kvalitativní stanovení hladiny IgA a IgG protilátek proti *Helicobacter pylori* metodou Westernblot.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin, citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 14 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: přítomnost

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek proti jednotlivým antigenům i přítomnosti protilátek v jednotlivých třídách proti *H. pylori*.

NEGATIVNÍ – HRANIČNÍ - POZITIVNÍ.

DETEKCE IgA a IgG PROTILÁTEK PROTI CAMPYLOBACTER JEJUNI – semikvantitativní stanovení hladiny IgA a IgG protilátek proti *Campylobacter jejuni* metodou ELISA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev (plasma).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 2 týdny
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách U/ml
negativní < 20,0 U/ml
hraniční 20,0 – 24,0 U/ml
pozitivní > 24,0 U/ml

DETEKCE PROTILÁTEK PROTI YERSINIA ENTEROCOLITICA – semikvantitativní stanovení IgA a IgG protilátek proti *Yersinia enterocolitica* metodou ELISA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev (plasma).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách U/ml
negativní < 8,0
hraniční 8,0 – 12,0
pozitivní > 12,0

DETEKCE IgA a IgG PROTILÁTEK PROTI YERSINIA ENTEROCOLITICA – kvalitativní stanovení hladiny IgA a IgG protilátek proti *Yersinia enterocolitica* metodou Westernblot.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin, citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 14 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek proti jednotlivým antigenům i přítomnosti protilátek v jednotlivých třídách proti *Y. enterocolitica*.

NEGATIVNÍ – HRANIČNÍ - POZITIVNÍ.

WIDALOVA REAKCE – semikvantitativní stanovení titru protilátek proti O, H, Vi antigenům *Salmonella typhi* (9,12; d; Vi), O, H antigenům *Salmonella paratyphi* A (1,2,12; a), B (4,5,12; b) a C (6,7; c) a proti H antigenům *Salmonella typhimurium* (i) a *Salmonella enteritidis* (gm) metodou přímé aglutinace.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 1 den
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: arbitrární koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v arbitrárních jednotkách (titr).
NEGATIVNÍ - POZITIVNÍ (titr).

Vi antigen *S. typhi*: pozitivní $\geq 1:10$

Ostatní antigeny: hraniční 1:80
pozitivní $\geq 1:160$

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

Retroviry

STANOVENÍ HIV ANTIGENU p24 A PROTILÁTEK PROTI HIV-1/2-

semikvantitativní stanovení antigenu p24 HIV a protilátek proti HIV-1 typu včetně podtypu O a HIV-2 elektrochemiluminiscenční imunoanalýzy (ECLIA).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin, citrát).

Stabilita vzorku:

20 – 25°C	7 dní
2 – 8°C	4 týdny
-20°C	3 měsíce

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index pozitivity

nereaktivní	< 1,0
reaktivní	≥ 1,0 (+ duplicitní vyšetření) - nutnost konfirmace výsledku v NRL

Virové hepatitidy

Diagnostika HAV:

ANTI-HAV total - semikvantitativní stanovení IgG a IgM protilátek proti viru hepatitidy typu A metodou elektrochemiluminiscenční imunoanalýzy (ECLIA).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin, citrát).

Stabilita vzorku:

20 – 25°C	6 dní
2 – 8°C	14 dní
-20°C	3 měsíce

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index pozitivity

nereaktivní	< 1,0
reaktivní	≥ 1,0

ANTI-HAV IgM - semikvantitativní stanovení IgM protilátek proti viru hepatitidy typu A metodou elektrochemiluminiscenční imunoanalýzy (ECLIA).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin, citrát).

Stabilita vzorku:

20 – 25°C	7 dní
2 – 8°C	14 dní
-20°C	3 měsíce

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index pozitivity

nereaktivní	< 1,0
reaktivní	≥ 1,0

Diagnostika VHB:

HBsAg - semikvantitativní stanovení přítomnosti povrchového antigenu viru hepatitidy typu B metodou elektrochemiluminiscenční imunoanalýzy (ECLIA).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin, citrát).

Stabilita vzorku:

20 – 25°C	7 dní
2 – 8°C	14 dní
-20°C	6 měsíců

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index pozitivity

nereaktivní	< 0,9
hraniční	0,9 – 0,99

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

reaktivní $\geq 1,0$ (duplicitní vyšetření) - nutno provést konfirmační test

ANTI-HBs - kvantitativní stanovení hladiny protilátek proti povrchovému antigenu (HBsAg) viru hepatitidy typu B metodou elektrochemiluminiscenční imunoanalýzy (ECLIA).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin, citrát).

Stabilita vzorku:

20 – 25°C	7 dní
2 – 8°C	14 dní
-20°C	3 měsíce

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: arbitrární látková koncentrace

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách mIU/ml

negativní	< 10,0 mIU/ml
pozitivní	$\geq 10,0$ mIU/ml

ANTI-HBc IgM - semikvantitativní stanovení IgM protilátek proti jadernému antigenu viru hepatitidy typu B metodou elektrochemiluminiscenční imunoanalýzy (ECLIA).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin, citrát).

Stabilita vzorku:

20 – 25°C	7 dní
2 – 8°C	14 dní
-20°C	3 měsíce

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index pozitivity

nereaktivní	< 1,0
reaktivní	$\geq 1,0$

ANTI-HBc CELKOVÝ - semikvantitativní stanovení celkových protilátek proti jadernému antigenu viru hepatitidy typu B metodou kompetitivní elektrochemiluminiscenční imunoanalýzy (ECLIA).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin, citrát).

Stabilita vzorku:

20 – 25°C	7 dní
2 – 8°C	14 dní
-20°C	3 měsíce

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index pozitivity

nereaktivní	> 1,0
reaktivní	$\leq 1,0$ (duplicitní vyšetření)

HBeAg - semikvantitativní stanovení přítomnosti sekrečního antigenu *e* viru hepatitidy typu B metodou elektrochemiluminiscenční imunoanalýzy (ECLIA).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin, citrát).

Stabilita vzorku:

20 – 25°C	7 dní
2 – 8°C	14 dní (plasma)/ 11 dní (sérum)
-20°C	3 měsíce

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index pozitivity

nereaktivní	< 1,0
reaktivní	$\geq 1,0$ (+ duplicitní vyšetření)

ANTI-HBe - semikvantitativní stanovení protilátek proti sekrečnímu antigenu *e* viru hepatitidy typu B metodou kompetitivní elektrochemiluminiscenční imunoanalýzy (ECLIA).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin, citrát).

Stabilita vzorku:

20 – 25°C	7 dní
2 – 8°C	14 dní
-20°C	3 měsíce

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index pozitivity

nereaktivní	> 1,0
-------------	-------

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

reaktivní $\leq 1,0$

DETEKCE ANTIGENU A PROTIŁÁTEK PROTI VIRU HEPATITIDY C (ANTI-HCV/HCV

Ag) - semikvantitativní stanovení antigenu a protilátek proti viru hepatitidy typu C metodou elektrochemiluminiscenční imunoanalýzy (ECLIA).

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin, citrát).

Stabilita vzorku: 20 – 25°C 7 dní
2 – 8°C 14 dní
-20°C 3 měsíce

Doba odezvy: 5 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index pozitivity

negativní $< 1,0$
reaktivní $\geq 1,00$ (+ duplicitní vyšetření) - nutno provést konfirmační test

DETEKCE IgM a IgG PROTIŁÁTEK PROTI VIRU HEPATITIDY C (ANTI-HCV)

- kvalitativní stanovení IgG protilátek proti viru hepatitidy C metodou Westernblot.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin, citrát).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 10 dní

Druh veličiny: přítomnost

Hodnocení: slovní hodnocení přítomnosti protilátek proti jednotlivým antigenům i přítomnosti protilátek v jednotlivých třídách proti HCV

NEGATIVNÍ – HRANIČNÍ - POZITIVNÍ.

DETEKCE IgG PROTIŁÁTEK PROTI VIRU HEPATITIDY E (ANTI-HEV) - semikvantitativní stanovení IgM a IgG protilátek proti viru hepatitidy typu E metodou CLIA.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum), nesrážlivá krev - plasma (EDTA, heparin).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 10 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách jako index pozitivity

IgM: negativní $< 0,4$
hraniční 0,4 – 0,5
pozitivní $> 0,5$

IgG: negativní $< 0,9$
hraniční 0,9 – 1,1
pozitivní $> 1,1$

Parazitologie

DETEKCE IgE PROTIŁÁTEK PROTI ASCARIS LUMBRICOIDES – kvantitativní stanovení hladiny specifických protilátek třídy IgE proti Ascaris lumbricoides metodou EIA.

viz „Alergologie“, spec. IgE

Seznam vyšetření

Pracoviště Brno Bauerova Alergologická a imunologická laboratoř

Veterinární vyšetření

ALERGENOVÉ PANE LY I a II PES – ANITIA Canine IgE I, II - semikvantitativní stanovení hladiny specifických protilátek třídy IgE v séru psa proti 60 alergenům uvedeným v jednotlivých panelech metodou multiplex.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách AU/ml

negativní	≤ 0,34 AU/ml
nízká hladina	0,35 – 3,49 AU/ml
střední hladina	3,5 – 49,49 AU/ml
vysoká hladina	≥ 50,00 AU/ml

ALERGENOVÉ PANE LY I a II KOČKA – ANITIA Feline IgE I, II - semikvantitativní stanovení hladiny specifických protilátek třídy IgE v séru kočky proti 60 alergenům uvedeným v jednotlivých panelech metodou multiplex.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách AU/ml

negativní	≤ 0,34 AU/ml
nízká hladina	0,35 – 3,49 AU/ml
střední hladina	3,5 – 49,49 AU/ml
vysoká hladina	≥ 50,00 AU/ml

ALERGENOVÉ PANE LY I a II KŮŇ – ANITIA Equine IgE I, II - semikvantitativní stanovení hladiny specifických protilátek třídy IgE v séru koně proti 60 alergenům uvedeným v jednotlivých panelech metodou multiplex.

Vyšetřovaný materiál: srážlivá krev (sérum).

Stabilita vzorku: 2 – 8°C 7 dní
-20°C neuvedeno

Doba odezvy: 15 dní

Druh veličiny: relativní látkový poměr

Hodnocení: výsledky se vydávají v jednotkách AU/ml

negativní	≤ 0,34 AU/ml
nízká hladina	0,35 – 3,49 AU/ml
střední hladina	3,5 – 49,49 AU/ml
vysoká hladina	≥ 50,00 AU/ml