

Príloha k rozhodnutiu č. 415/9603/2021/1 a k Osvedčeniu o akreditácii č. M-075 zo dňa 04.08.2021.

Príloha je neoddeliteľnou súčasťou
uvedeného osvedčenia

Rozsah akreditácie

Názov akreditovaného subjektu: **Unilabs Slovensko, s. r. o.**
Záborského 2, 036 01 Martin
Úsek operácií
Centrálne laboratórium STRED

Prevádzky:

- 1. Prevádzka Likavka**, Jána Bellu 66, 034 95 Likavka – RK
Laboratórium klinickej biochémie a hematológie
Laboratórium klinickej mikrobiológie
- 2. Prevádzka Banská Bystrica**, Horná 67, 974 01 Banská Bystrica - BB
Laboratórium klinickej biochémie a hematológie
- 3. Prevádzka Spišská Nová Ves**, Jánskeho 1, 052 01 Spišská Nová Ves - SN
Laboratórium klinickej biochémie a hematológie
- 4. Prevádzka Žiar nad Hronom**, Sládkovičova 11, 965 01 Žiar nad Hronom - ZH
Laboratórium klinickej biochémie a hematológie

Laboratórium s fixným rozsahom akreditácie

Položka	Objekt vyšetrenia		Zavedená metóda		Ostatné špecifikácie (rozsah, neistota, účel, zariadenie atď.)	Pracovisko:			
	Systém / Biologický materiál	Ukazovateľ/ Analyt/ Parameter	Princíp / Druh / Typ	Označenie		RK (1)	BB (2)	SN (3)	ZH (4)
1.1	EDTA krv	Krvný obraz : HGB - hemoglobín WBC - leukocyty RBC - erytrocyty PLT - trombocyty HCT - hematokrit	HGB - fotometria WBC – prietoková cytometria RBC/PLT – elektrická impedancia HCT - výpočet	Operator´s Manual BC 6200, BC 6000 BC5800, XT2000i Medservis (MET 1.1)	BC 6200 (1) BC 6000 (1,4) BC 5800 (2,3) XT 2000i (4)	x	x	x	x
2.1	Plazma	Protrombínový čas (PTT,PTR, INR)	koagulometria	Thromborel S PL Siemens (MET 2.1)	CS 2500 (1) CA 1500 (1,2,3,4)	x	x	x	x

Príloha k rozhodnutiu č. 415/9603/2021/1 a k Osvedčeniu o akreditácii č. M-075 zo dňa 04.08.2021.

Príloha je neoddeliteľnou súčasťou
uvedeného osvedčenia

Položka	Objekt vyšetrenia		Zavedená metóda		Ostatné špecifikácie (rozsah, neistota, účel, zariadenie atď.)	Pracovisko:			
	Systém / Biologický materiál	Ukazovateľ/ Analyt/ Parameter	Princíp / Druh / Typ	Označenie		RK (1)	BB (2)	SN (3)	ZH (4)
2.2	Plazma	Aktivovaný parciálny tromboplastínový čas (APTT, APTR)	koagulometria	Dade®Actin® FS Activated PTT Reagent PL Siemens (MET 2.2)	CS 2500 (1) CA 1500 (1,2,3,4)	x	x	x	x
2.3		Fibrinogén (FIB)	koagulometria	Dade Thrombin reagent PL Siemens (MET 2.3)	CS 2500 (1) CA 1500 (1,2,3,4)	x	x	x	x
3.1	Plná krv	Krvná skupina a Rh faktor (KSO)	stĺpcová aglutinácia	Ortho-Clinical Diagnostics (MET 3.1)	Ortho AutoVue™	x			
4.1		Glykovaný hemoglobín (HBA1c)	HPLC	Instruction manual D-10 (MET 4.1)	D - 10		x		x
5.1	Sérum	Glukóza (GLU)	fotometria	GluH_3/GLUH/GLUC PL Siemens (MET 5.1)	Atellica CH (1) Advia 1800 (2,4) Dimension RxL (3)	x	x	x	x
5.2		Močovina (UREA)		UN_c/UN/ BUN PL Siemens (MET 5.2)	Atellica CH (1) Advia 1800 (2,4) Dimension RxL (3)	x	x	x	x
5.3		Kreatinín (KREATE)		ECre_2/ECRE_2/EZCR PL Siemens (MET 5.3)	Atellica CH (1) Advia 1800 (2,4) Dimension RxL (3)	x	x	x	x
5.4		Kyselina močová (KM)		UA/UA/URCA PL Siemens (MET 5.4)	Atellica CH (1) Advia 1800 (2,4) Dimension RxL (3)	x	x	x	x
5.5		Celkové bielkoviny (TP)		TP/TP/TP PL Siemens (MET 5.5)	Atellica CH (1) Advia 1800 (2,4) Dimension RxL (3)	x	x	x	x
5.6		Albumín (ALB)		Alb/ALB/ALB PL Siemens (MET 5.6)	Atellica CH (1) Advia 1800 (2,4) Dimension RxL (3)	x	x	x	x
5.7		Bilirubín celkový (TBIL)		TBil_2/TBIL_2/ TBI PL Siemens (MET 5.7)	Atellica CH (1) Advia 1800 (2,4) Dimension RxL (3)	x	x	x	x

Príloha k rozhodnutiu č. 415/9603/2021/1 a k Osvedčeniu o akreditácii č. M-075 zo dňa 04.08.2021.

Príloha je neoddeliteľnou súčasťou
uvedeného osvedčenia

Položka	Objekt vyšetrenia		Zavedená metóda		Ostatné špecifikácie (rozsah, neistota, účel, zariadenie atď.)	Pracovisko:			
	Systém / Biologický materiál	Ukazovateľ/ Analyt/ Parameter	Princíp / Druh / Typ	Označenie		RK (1)	BB (2)	SN (3)	ZH (4)
5.8	Sérum	Aspartátamino- transferáza (AST)	fotometria	AST/AST/AST PL Siemens/ (MET 5.8)	Atellica CH (1) Advia 1800 (2,4) Dimension RxL (3)	x	x	x	x
5.9		Alanínamino- transferáza (ALT)		ALT/ALT/ALTI PL Siemens (MET 5.9)	Atellica CH (1) Advia 1800 (2,4) Dimension RxL (3)	x	x	x	x
5.10		Gama-glutamyl-transferáza (GMT)		GGT/GGT/GGT PL Siemens (MET 5.10)	Atellica CH (1) Advia 1800 (2,4) Dimension RxL (3)	x	x	x	x
5.11		Alkalická fosfatáza (ALP)		ALP_2c/ALP_2c/ALPI PL Siemens (MET 5.11))	Atellica CH (1) Advia 1800 (2,4) Dimension RxL (3)	x	x	x	x
5.12		Amyláza (AMS)		Amylas/Amylas/AMY PL Siemens (MET 5.12)	Atellica CH (1) Advia 1800 (2,4) Dimension RxL (3)	x	x	x	x
5.13		Kreatínkináza (CK)		CK_L/CK_L/CKI PL Siemens (MET 5.13)	Atellica CH (1) Advia 1800 (2,4) Dimension RxL (3)	x	x	x	x
5.14		Cholesterol (CHOL)		Chol_2/CHOL_2/CHOL PL Siemens (MET 5.14)	Atellica CH (1) Advia 1800 (2,4) Dimension RxL (3)	x	x	x	x
5.15		HDL- Cholesterol (HDL)		D-HDL/D-HDL/AHDL PL Siemens (MET 5.15)	Atellica CH (1) Advia 1800 (2,4) Dimension RxL (3)	x	x	x	x
5.16		LDL- Cholesterol (LDL)		DLDL/D LDL/ALDL PL Siemens (MET 5.16)	Atellica CH (1) Advia 1800 (2,4) Dimension RxL (3)	x	x	x	x
5.17		Triacylglyceroly (TRIG)		Trig/TRIG/TGL PL Siemens (MET 5.17)	Atellica CH (1) Advia 1800 (2,4) Dimension RxL (3)	x	x	x	x
5.18		Sodík (NA)		ISE - nepriama metóda	IMT Na K Cl/IMT Na K Cl/ QuikLYTE PL Siemens (MET 5.18)	Atellica CH (1) Advia 1800 (2,4) Dimension RxL (3)	x	x	x

Príloha k rozhodnutiu č. 415/9603/2021/1 a k Osvedčeniu o akreditácii č. M-075 zo dňa 04.08.2021.

Príloha je neoddeliteľnou súčasťou
uvedeného osvedčenia

Položka	Objekt vyšetrenia		Zavedená metóda		Ostatné špecifikácie (rozsah, neistota, účel, zariadenie atď.)	Pracovisko:			
	Systém / Biologický materiál	Ukazovateľ/ Analyt/ Parameter	Princíp / Druh / Typ	Označenie		RK (1)	BB (2)	SN (3)	ZH (4)
5.19	Sérum	Draslík (K)	ISE - nepriama metóda	IMT Na K Cl/IMT Na K Cl/ QuikLYTE PL Siemens (MET 5.19)	Atellica CH (1) Advia 1800 (2,4) Dimension RxL (3)	x	x	x	x
5.20		Chloridy (CL)		IMT Na K Cl/IMT Na K Cl/ QuikLYTE PL Siemens (MET 5.20)	Atellica CH (1) Advia 1800 (2,4) Dimension RxL (3)	x	x	x	x
5.21		Vápnik (CA)	fotometria	Ca/CA_2/CA PL Siemens (MET 5.21)	Atellica CH (1) Advia 1800 (2,4) Dimension RxL (3)	x	x	x	x
5.22		Fosfor (P)		IP/IP/PHOS PL Siemens (MET 5.22)	Atellica CH (1) Advia 1800 (2,4) Dimension RxL (3)	x	x	x	x
5.23		Horčík (MG)		Mg/MG/MG PL Siemens (MET 5.23)	Atellica CH (1) Advia 1800 (2,4) Dimension RxL (3)	x	x	x	x
5.24		Železo (FE)		Iron_2/IRON_2/IRON PL Siemens (MET 5.24)	Atellica CH (1) Advia 1800 (2,4) Dimension RxL (3)	x	x	x	x
5.25		Imunoglobulín A (IgA)		imunoturbidimetria	IgA_2/IGA_2 PL Siemens (MET 5.25)	Atellica CH (1) Advia 1800 (2)	x		
5.26		Imunoglobulín G (IgG)	IgG_2/IgG_2 PL Siemens (MET 5.26)		Atellica CH (1) Advia 1800 (2)	x			
5.27		Imunoglobulín M (IgM)	IgM_2/IgM_2 PL Siemens (MET 5.27)		Atellica CH (1) Advia 1800 (2)	x			
5.28		Imunoglobulín E (IgE)	CLIA	tIgE/IGE PL Siemens (MET 5.28)	Atellica IM(1) Advia Centaur CP(2)	x			
5.29		Anti-streptolyzín-O (ASLO)	imunoturbidimetria	ASO_2/ASO_2 PL Siemens (MET 5.29)	Atellica CH (1) Advia 1800 (2)	x			

Príloha k rozhodnutiu č. 415/9603/2021/1 a k Osvedčeniu o akreditácii č. M-075 zo dňa 04.08.2021.

Príloha je neoddeliteľnou súčasťou
uvedeného osvedčenia

Položka	Objekt vyšetrenia		Zavedená metóda		Ostatné špecifikácie (rozsah, neistota, účel, zariadenie atď.)	Pracovisko:			
	Systém / Biologický materiál	Ukazovateľ/ Analyt/ Parameter	Princíp / Druh / Typ	Označenie		RK (1)	BB (2)	SN (3)	ZH (4)
5.30	Sérum	Reumatoidný faktor (RF)	imunoturbidimetria	RF/RF PL Siemens (MET 5.30)	Atellica CH (1) Advia 1800 (2)	x			
5.31		C-reaktívny proteín (CRP)		wrCRP/wrCRP/RCRP PL Siemens (MET 5.31)	Atellica CH (1) Advia 1800 (2,4) Dimension RxL (3)	x	x	x	x
6.1		TSH (TSH)	CLIA	TSH3-UL/TSH3-UL/TSH3-UL PL Siemens (MET 6.1)	Atellica IM(1) Advia Centaur CP(2) Advia Centaur XP(4)	x			x
6.2		T3 voľný (FT3)		FT3 PL Siemens (MET 6.2)	Atellica IM	x			
6.3		T4 voľný (FT4)		FT4/FT4/FT4 PL Siemens (MET 6.3)	Atellica IM(1) Advia Centaur CP(2) Advia Centaur XP(4)	x			x
6.4		Anti TPO (ATPO)		aTPO PL Siemens (MET 6.4)	Atellica IM	x			
6.5		Anti TG (ATG)		aTG PL Siemens (MET 6.5)	Atellica IM	x			
6.6		Luteinizačný hormón (LH)		LH PL Siemens (MET 6.6)	Atellica IM	x			
6.7		Estradiol (EST)		eE2 PL Siemens (MET 6.7)	Atellica IM	x			
6.8		Progesterón (PROG)		PRGE PL Siemens (MET 6.8)	Atellica IM	x			
6.9		Prolaktín (PRL)		PRL PL Siemens (MET 6.9)	Atellica IM	x			

Príloha k rozhodnutiu č. 415/9603/2021/1 a k Osvedčeniu o akreditácii č. M-075 zo dňa 04.08.2021.

Príloha je neoddeliteľnou súčasťou
uvedeného osvedčenia

Položka	Objekt vyšetrenia		Zavedená metóda		Ostatné špecifikácie (rozsah, neistota, účel, zariadenie atď.)	Pracovisko:			
	Systém / Biologický materiál	Ukazovateľ/ Analyt/ Parameter	Princíp / Druh / Typ	Označenie		RK (1)	BB (2)	SN (3)	ZH (4)
6.10	Sérum	FSH (FSH)	CLIA	FSH PL Siemens (MET 6.10)	Atellica IM	x			
6.11		Testosterón (TTE)		TSTII PL Siemens (MET 6.11)	Atellica IM	x			
6.12		PAPP-A (PAPP)		PAPP-A PL Siemens (MET 6.12)	Immulite 2000 XPi	x			
6.13		Celkový HCG (HCG)		HCG/ThCG PL Siemens (MET 6.13)	Immulite 2000 XPi (1) Advia Centaur CP(2)	x			
6.14		AFP (AFP)		AFP PL Siemens (MET 6.14)	Atellica IM	x			
6.15		PSA (PSA)		PSA/PSA PL Siemens (MET 6.15)	Atellica IM(1) Advia Centaur XP(4)	x			x
6.16		PSA voľný (FPSA)		fPSA PL Siemens (MET 6.16)	Atellica IM	x			
6.17		CA 19-9 (CA199)		CA 19-9I TM /CA 19-9 PL Siemens (MET 6.17)	Atellica IM(1) Advia Centaur XP(4)	x			x
6.18		CA 15-3 (CA153)		CA 15-3®/CA 15-3 PL Siemens (MET 6.18)	Atellica IM(1) Advia Centaur XP(4)	x			x
6.19		CA 125 (CA125)		CA 125IITM/CA125II PL Siemens (MET 6.19)	Atellica IM(1) Advia Centaur CP(2) Advia Centaur XP(4)	x			x
6.20		CEA (CEA)		CEA/CEA PL Siemens (MET 6.20)	Atellica IM(1) Advia Centaur XP(4)	x			x

Príloha k rozhodnutiu č. 415/9603/2021/1 a k Osvedčeniu o akreditácii č. M-075 zo dňa 04.08.2021.

Príloha je neoddeliteľnou súčasťou
uvedeného osvedčenia

Položka	Objekt vyšetrenia		Zavedená metóda		Ostatné špecifikácie (rozsah, neistota, účel, zariadenie atď.)	Pracovisko:			
	Systém / Biologický materiál	Ukazovateľ/ Analyt/ Parameter	Princíp / Druh / Typ	Označenie		RK (1)	BB (2)	SN (3)	ZH (4)
6.23	Sérum	Voľný estriol (UE3)	CLIA	Unconjugated Estriol PL Siemens (MET 6.23)	Immulite 2000 Xpi	x			
6.24		Elektroforéza bielkovín (ELFO)	Elektroforéza na agarózovom géli pri pH 9,1 s farbením	PL Ecomed (MET 6.24)	Hydrasys 2	x			
7.1	Materiál z horných dýchacích ciest	Prítomnosť diagnosticky významných mikroorganizmov a ich identifikácia	Kultivačná metóda (kvalitatívna)	Votava s kol. Lekárska mikrobiológia. Vyšetrovacie metódy 2010 str. 246 - 247 (MET 7.1)		x			
7.2	Materiál z urogenitálneho traktu (okrem moču)	Prítomnosť diagnosticky významných mikroorganizmov a ich identifikácia	Kultivačná metóda (kvalitatívna)	Votava s kol. Lekárska mikrobiológia. Vyšetrovacie metódy 2010 str. 250 – 251 (MET 7.2)		x			
7.3	Klinický materiál (Výter z oka, z ucha, z rany, z defektu, dekubit, hnis, punktát, exsudát, kanyla, plodová voda, obsah drénu, materské mlieko, spútum)	Prítomnosť diagnosticky významných mikroorganizmov a ich identifikácia	Kultivačná metóda (kvalitatívna)	Votava s kol. Lekárska mikrobiológia. Vyšetrovacie metódy 2010 str. 252 – 254 Josef Scharfen, ml., Diferenciálni diagnostika v klinické mikrobiológii 2013 str. 123 - 134 (MET 7.3)		x			
7.4	Moč	Diagnosticky významné mikroorganizmy a ich identifikácia	Kultivačná metóda (semikvantitatívna)	Votava s kol. Lekárska mikrobiológia. Vyšetrovacie metódy 2010 str. 248 -250 (MET 7.4)		x			
7.5	Stolica, výter z rekta	Prítomnosť diagnosticky významných mikroorganizmov a ich identifikácia	Kultivačná metóda (kvalitatívna)	Votava s kol. Lekárska mikrobiológia. Vyšetrovacie metódy 2010 str. 247 -248 (MET 7.5)		x			
7.6	Kultúra identifikovaného mikroorganizmu	Inhibícia rastu v prítomnosti antimikrobiálnej látky	Kvalitatívne stanovenie citlivosti na antibiotiká difúznou diskovou metódou	EUCAST Difúzna disková metóda 2009,2018 (MET 7.6)		x			

Príloha k rozhodnutiu č. 415/9603/2021/1 a k Osvedčeniu o akreditácii č. M-075 zo dňa 04.08.2021.

Príloha je neoddeliteľnou súčasťou
uvedeného osvedčenia

Položka	Objekt vyšetrenia		Zavedená metóda		Ostatné špecifikácie (rozsah, neistota, účel, zariadenie atď.)	Pracovisko:			
	Systém / Biologický materiál	Ukazovateľ/ Analyt/ Parameter	Princíp / Druh / Typ	Označenie		RK (1)	BB (2)	SN (3)	ZH (4)
7.7	Kultúra identifikovaného mikroorganizmu	Inhibícia rastu v prítomnosti antimikrobiálnej látky	Kvantitatívne stanovenie citlivosti na antibiotiká	VITEK 2 (MET 7.8)	VITEK 2	x			
7.8	Stolica	Dôkaz antigénu Helicobacter pylori	imunochromatografická metóda	SureScreen Diagnostics H. pylori Antigen Rapid Test Cassette (faeces) Eurolab Lambda (MET 7.9)		x			
7.9		Dôkaz antigénov Rotavírusov a Adenovírusov	imunochromatografická metóda	SureScreen Diagnostics Rotavirus/Adenovirus Rapid Test Cassette (faeces), Eurolab Lambda (MET 7.10)		x			
8.1	Sérum	HBsAg	CLIA	HBsII/ IMMULITE® 2000 HBsAg PL Siemens (MET 8.1)	Atellica IM Immulate 2000 XPi	x			
8.2		HBsAg konfirmačný test		HBsII Conf PL Siemens (MET 8.2)	Atellica IM	x			
8.3		Anti HBs		aHBs2 PL Siemens (MET 8.3)	Atellica IM	x			
8.4		HBeAg		HBeAg PL Siemens (MET 8.4)	Atellica IM	x			
8.5		Anti HBe		aHBe PL Siemens (MET 8.5)	Atellica IM	x			
8.6		Anti HBc IgM		aHBcM PL Siemens (MET 8.6)	Atellica IM	x			
8.7		Anti HBc total		aHBcT PL Siemens (MET 8.7)	Atellica IM	x			

Príloha k rozhodnutiu č. 415/9603/2021/1 a k Osvedčeniu o akreditácii č. M-075 zo dňa 04.08.2021.

Príloha je neoddeliteľnou súčasťou
uvedeného osvedčenia

Položka	Objekt vyšetrenia		Zavedená metóda		Ostatné špecifikácie (rozsah, neistota, účel, zariadenie atď.)	Pracovisko:			
	Systém / Biologický materiál	Ukazovateľ/ Analyt/ Parameter	Princíp / Druh / Typ	Označenie		RK (1)	BB (2)	SN (3)	ZH (4)
8.8	Sérum	Anti HAV IgM	CLIA	aHAVM Atellica IM / aHAVM Centaur XP PL Siemens (MET 8.8)	Atellica IM Centaur XP	x			
8.9		Anti HAV total		aHAVT Atellica IM / aHAVT Centaur XP PL Siemens (MET 8.9)	Atellica IM Centaur XP	x			
8.10		Anti HCV IgG		aHCV PL Siemens (MET 8.10)	Atellica IM	x			
8.11		Anti HIV 1/2, p24 HIV antigén		CHIV PL Siemens (MET 8.11)	Atellica IM	x			
8.12		Anti Treponema pallidum		Syph PL Siemens (MET 8.12)	Atellica IM	x			
8.13		Anti Rubeola IgM		Rub M Atellica IM/ Rub M Centaur XP PL Siemens (MET 8.13)	Atellica IM Centaur XP	x			
8.14		Anti Rubeola IgG		Rub G Atellica IM / Rub G Centaur XP PL Siemens (MET 8.14)	Atellica IM Centaur XP	x			
8.15		Anti Toxoplasma gondii IgM		Toxo M PL Siemens (MET 8.15)	Atellica IM	x			
8.16		Anti Toxoplasma gondii IgG		Toxo G PL Siemens (MET 8.16)	Atellica IM	x			
8.17		Anti CMV IgM		IMMULITE® 2000 CMV IgM PL Siemens (MET 8.17)	Immulate 2000 XPi	x			

Príloha k rozhodnutiu č. 415/9603/2021/1 a k Osvedčeniu o akreditácii č. M-075 zo dňa 04.08.2021.

Príloha je neoddeliteľnou súčasťou
uvedeného osvedčenia

Položka	Objekt vyšetrenia		Zavedená metóda		Ostatné špecifikácie (rozsah, neistota, účel, zariadenie atď.)	Pracovisko:			
	Systém / Biologický materiál	Ukazovateľ/ Analyt/ Parameter	Princíp / Druh / Typ	Označenie		RK (1)	BB (2)	SN (3)	ZH (4)
8.18	Sérum	Anti CMV IgG	CLIA	IMMULITE® 2000 CMV IgG PL Siemens (MET 8.18)	Immulate 2000 XPi	x			
8.35		Rýchla reagínová reakcia (RRR)	Latexová aglutinácia	Syphilis RPR PL Dialab (MET 8.35)	manuálna metóda	x			
8.36		Anti Toxoplasma gondii IgG avidita	CLIA	Liaison XL Toxo IgG avidity PL DiaSorin (MET 8.36)	Liaison	x			
8.37		Anti CMV IgG avidita		Liaison CMV IgG avidity II PL DiaSorin (MET 8.37)	Liaison	x			
8.38		Anti HCV IgG (konfirmácia LineBlot)	Line Blot	recomLine HCV IgG PL Mikrogen (MET 8.38)	ProfiBlot 48 + recomScan	x			
8.39		Anti Borrelia burgdorferi s.l. IgM (LineBlot)		recomLine Borrelia IgG, IgM PL Mikrogen (MET 8.39)	ProfiBlot 48 + recomScan	x			
8.40		Anti Borrelia burgdorferi s.l. IgG (LineBlot)		recomLine Borrelia IgG, IgM PL Mikrogen (MET 8.40)	ProfiBlot 48 + recomScan	x			
9.2		Výter z cervixu, výter z uretry, výter z vagíny, moč	DNA Chlamydia trachomatis (kvalitatívne)	Real Time PCR	cobas 4800 CTNG test PL Roche (MET 9.2)	cobas 4800	x		
9.3	Výter z cervixu, výter z uretry, výter z vagíny, moč, výter zo spojivkového vaku	DNA Chlamydia trachomatis (kvalitatívne)	GeneProof Chlamydia trachomatis PCR Kit PL Gene Proof (MET 9.3)		croBEE RT PCR systém	x			
9.4	Výter z cervixu, výter z uretry, výter z vagíny, moč	DNA Neisseria gonorrhoeae (kvalitatívne)	cobas 4800 CTNG test PL Roche GeneProof Neisseria gonorrhoeae PCR Kit PL Gene Proof (MET 9.4)		cobas 4800 croBEE RT PCR systém	x			

Príloha k rozhodnutiu č. 415/9603/2021/1 a k Osvedčeniu o akreditácii č. M-075 zo dňa 04.08.2021.

Príloha je neoddeliteľnou súčasťou
uvedeného osvedčenia

Položka	Objekt vyšetrenia		Zavedená metóda		Ostatné špecifikácie (rozsah, neistota, účel, zariadenie atď.)	Pracovisko:			
	Systém / Biologický materiál	Ukazovateľ/ Analyt/ Parameter	Princíp / Druh / Typ	Označenie		RK (1)	BB (2)	SN (3)	ZH (4)
9.5	Výter z cervixu	Dôkaz vysokorizikových HPV DNA (genotyp HPV 16, HPV 18, skupina 12 iných vysokorizikových HPV)	Real Time PCR	cobas 4800 HPV test PL Roche (MET 9.5)	cobas 4800	x			
9.6	Sérum, plazma (EDTA)	DNA HBV (kvantitatívne)		GeneProof Hepatitis B Virus (HBV) PCR Kit PL GeneProof (MET 9.6)	croBEE RT PCR systém	x			
9.7	Plná krv (EDTA), likvor, moč, bronchoalveolárna laváž	DNA CMV (kvantitatívne)		GeneProof Cytomegalovirus (CMV) PCR Kit PL Gene Proof (MET 9.7)	Rotor Gene 3000A	x			
9.8	Plná krv (EDTA), likvor, bronchoalveolárna laváž	DNA EBV (kvantitatívne)		GeneProof Epstein-Barr Virus (EBV) PCR Kit PL Gene Proof (MET 9.8)	Rotor Gene 3000A	x			
9.9	Plná krv (EDTA), likvor, moč	DNA HSV 1 (kvantitatívne)		GeneProof Herpes Simplex Virus (HSV1/2) PCR Kit PL Gene Proof (MET 9.9)	croBEE RT PCR systém	x			
9.10	Plná krv (EDTA), likvor, moč	DNA HSV 2 (kvantitatívne)		GeneProof Herpes Simplex Virus (HSV1/2) PCR Kit PL Gene Proof (MET 9.10)	croBEE RT PCR systém	x			
9.11	Plná krv (EDTA), likvor	DNA VZV (kvantitatívne)		GeneProof Varicella-Zoster Virus (VZV) PCR Kit PL Gene Proof (MET 9.11)	Rotor Gene 3000A	x			
9.12	Plná krv (EDTA), likvor, moč	DNA Borrelia burgdorferi s.l.(kvalitatívne)		GeneProof Borrelia burgdorferi PCR Kit PL Gene Proof (MET 9.12)	croBEE RT PCR systém	x			
