

Nazwa badania

COVID

SARS-CoV-2 metodą ilościową W CELU ZBADANIA ODPORNOŚCI PO SZCZEPIENIU

CHOROWAŁY NA COVID-19 LUB CHCĄ SPRAWDZIĆ CZY MIAŁY KONTAKT Z WIRUSEM. Badania z pakietu NIE sprawdzają poziomu przeciwciał po szczepieniu.

P/c przeciw wirusowi SARS CoV-2 w klasie IgG met. Ilościową

magnez

Triglicerydy (O49)

nużeniec

cholesterol całkowity

ANALITYKA OGÓLNA

mocz

Bad. kału w kierunku pasożytów (jedno oznacz.) (A21)

Badanie kału w kierunku Ameby

Eozynofilia (C55)

Kał badanie ogólne i ocena resztek pokarmowych (A23)

Lamblię w kale (Giardia Lamblia antygen) (X13)

Liczba Addisa

Owsiki w wymazie okołodbytniczym

Test ciążowy (L46)

Wykryw. krwi utaj. w kale (met. immunochemiczną) (A17)

HEMATOLOGIA

Elektroforeza hemoglobin

Komórki LE test lateksowy

Limfocyty CD4 i CD8

rozmaz krwi ręczny, mikroskopowy

Morfologia (C55)

Borelioza CD57

OB

Oznaczanie odsetka retikulocytów (C69)

P/c przeciw komórkom szpiczaka

P/c przeciw płytkowe heparyno-zależne przeciw kompleksowi heparyna-PF4

Płytki krwi - liczba (ICD - C65) (C66)

Test EMA (cytometryczna analiza zaburzeń w białkach cytoszkieletu erytrocytów we wrodzonych anemiach hemolitycznych

Wykrywanie p/ciał granulocytarnych met. aglutynacji (GAT)

UKŁAD KRZEPNIĘCIA

Aktywność anty-Xa (monitorowanie leczenia heparyną)

Aktywność reninowa osocza

Antytrombina III (aktywność) (G03)

APC - oporność na aktywne białko C

Białko C (G05)
Białko S (G07)
APTT
PT/INR
Czas trombinowy (TT) w osoczu (G25)
Czynnik V (G29)
Czynnik von Willebranda (antygen) (G47)
D-dimery (G49)
Fibrynogen (G53)
Inhibitor czynnika IX (G69)
Krążący antykoagulant tocznia - LA (N89)
Oznaczenie miana inhibitora czynnika VIII
Czynnik II (G26)
Czynnik IX (G28)
Czynnik VII (G31)
Czynnik VIII (G33)
Czynnik X (G37)
Czynnik XI (G39)
Czynnik XII (G41)
Czynnik XIII (G43)
Czynnik von Willebranda (G47)
Inhibitor aktywatora plazminogenu
| Białko S wolne (G07)

SEROLOGIA

Bezpośredni test antyglobulinowy (BTA) (E19)
Grupa krwi, Rh (E65)
Identyfikacja p/c odpornościowych (80)
P/c odpornościowe - test przesiewowy (E83)
Wpis grupy do krew karty
Wpis grupy do dokumentu

BIOCHEMIA

Albumina w surowicy (I09)
Aldolaza (I13)
Alfa 1 - antytrypsyna (I65)
Alfa-1-glukozydaza w nasieniu
ALT
AST
Amylaza trzustkowa w surowicy (I27)
Amylaza w moczu (I25)
Amylaza w surowicy (I25)
ASO (test ilościowy) (U75)
Białko całkowite (I77)
Białko C-reaktywne (CRP) - ilościowe (I81)
Białko C-reaktywne CRP-hs (wysokiej czułości) (I81)

| |
|--|
| Białko w dobowej zbiórce moczu (A07) |
| Bilirubina bezpośrednia w surowicy (I87) |
| Bilirubina całkowita (I89) |
| Bilirubina pośrednia w surowicy (I91) |
| Całkowita zdolność wiązania żelaza (TIBC) (O93) |
| Ceruloplazmina (I95) |
| Chlorki w moczu (I97) |
| Chlorki w moczu ze zbiórki dobowej (I97) |
| LIPIDOGRAM CHOL, HDL, LDL, TG |
| Chlorki w surowicy (I97) |
| Glukoza (L43) |
| Cholesterol HDL w surowicy (K01) |
| Cholesterol LDL - wyliczany (K03) |
| Cholesterol LDL bezpośredni zmierzony (K03) |
| Cholinoesteraza (K93) |
| Cytryniany |
| Cytryniany w DZM |
| Czynnik reumatoidalny (RF) - ilość (K21) |
| Dehydrogenaza glutaminianowa (GLDH) (K31) |
| Dehydrogenaza mleczanowa (LDH) (K33) |
| Ferrytyna (L05) |
| Fosfataza alkaliczna (ALP) (L11) |
| Fosfataza kwaśna całkowita (ACP) (L15) |
| Fosfataza kwaśna niesterczowa (ACP-NP) (L16) |
| Fosfataza kwaśna sterczowa (PAP) (L17) |
| Fosfor nieorganiczny w moczu ze zbiórki dobowej (L23) |
| Fosfor nieorganiczny w surowicy (L23) |
| Fosforan nieorganiczny w moczu (L23) |
| Gamma-glutamylotranspeptydaza (GGTP) (L31) |
| Glukoza (L43) |
| Glukoza w dobowej zbiórce moczu (A15) |
| Glukoza w moczu (A15) |
| Hemoglobina glikowana (HbA1c) (L55) |
| Ilościowe oznaczanie w moczu: białko (A07) |
| Immunoglobulina Ig A w surowicy (L85) |
| Immunoglobulina Ig G w surowicy (L93) |
| Immunoglobulina Ig M w surowicy (L95) |
| Kinaza kreatynowa (CK) (M18) |
| Kinaza kreatynowa-izoenzym sercowy (CK-MB) aktywn. (M19) |
| Kinaza kreatynowa-izoenzym sercowy (CK-MB) masa (M19) |
| Kreatynina w moczu (M37) |
| Kreatynina w moczu ze zbiórki dobowej (M37) |
| Kreatynina w surowicy (M37) |
| Kwas delta-aminolewulinowy (ALA) w DZM (M51) |
| Kwas moczowy w surowicy (M45) |

| |
|---|
| Kwas moczowy w moczu (M45) |
| Kwas moczowy w moczu ze zbiórki dobowej (M45) |
| Lipaza (M67) |
| Magnez w moczu (M87) |
| Magnez w moczu ze zbiórki dobowej (M87) |
| Potas w surowicy (N45) |
| Mikroalbuminuria (I09) |
| Mocznik (N13) |
| Mocznik w moczu (N13) |
| Mocznik w moczu ze zbiórki dobowej (N13) |
| Odczyn Waaler-Rose (K21) |
| Osmolalność moczu (N25) |
| Osmolalność w surowicy (N25) |
| Potas w moczu (N45) |
| Potas w moczu ze zbiórki dobowej (N45) |
| Potas w surowicy (N45) |
| Sód w moczu (O35) |
| Sód w moczu ze zbiórki dobowej (O35) |
| Sód w surowicy (O35) |
| Transferyna (O43) |
| Triglicerydy (O49) |
| Trypsyna |
| UIBC - utajona zdolność wiązania żelaza |
| Wapń całkowity w moczu ze zbiórki dobowej (O77) |
| Wapń całkowity w surowicy (O77) |
| Wapń w moczu (O77) |
| Wapń zjonizowany (O75) |
| Żelazo w surowicy (O95) |
| Hemoglobina tlenkowąglowa - HbCO (P41) |
| Lipoproteina x - Lp(x) |
| Methemoglobina (P61) |
| Lizozym |
| Amoniak (I23) |
| IL - 10 (surowica) - cytokina przeciwzapalna |
| N-acetyloglukozaminidaza |
| Troponina I (O59) |
| Troponina T (O61) |
| Chitotriozydaza |
| Białko wiążące retinol (I85) |
| HORMONY I METABOLITY |
| 11- dezoksykortykosteron (K49) |
| 17 - hydroksypregnenolon (L81) |
| 17 - hydroksysterydy w DZM (L73) |
| 17 - ketosterydy w DZM (M17) |
| 17 - OH progesteron (L79) |

| |
|--|
| ACTH - hormon adrenokortykotropowy (L63) |
| Adrenalina w DZM (I05) |
| Adrenalina w osoczu (Epinefryna) (I05) |
| Aldosteron (I15) |
| Androstendion (I31) |
| Anty-Mullerian hormon (AMH) |
| B-HCG Gonadotropina kosmówkowa (L47) |
| Całkowita trójiodotyronina (T3) (O51) |
| Całkowita tyroksyna (T4) (O67) |
| Dehydroepiandrosteron (DHEA) (K25) |
| Dihydrotestosteron (DHT) |
| Estradiol (E2) (K99) |
| Estron (E1) |
| Folikulotropina (FSH) (L65) |
| Gastryna (L33) |
| Glukagon (L41) |
| Gonadotropina kosmówkowa (HCG) w surowicy - Total (L47) |
| Homocysteina (L62) |
| Hormon antydiuretyczny (ADH, wazopresyna) (O79) |
| Hormon wzrostu (hGH) (L71) |
| Inhibina B |
| Insulina (L97) |
| Kalcytonina (M11) |
| Kortyzol (M31) |
| Kortyzol w moczu (M31) |
| Kortyzol w moczu ze zbiórki dobowej (M31) |
| Kortyzol w ślinie (M31) |
| Kwas 5-hydroksyindoloocetowy (5-HIAA) w DZM (M39) |
| Kwas homowanilinowy w DZM (M43) |
| Kwas wanilinomigdałowy (VMA) w DZM (M47) |
| Leptyna (M62) |
| Luteotropina (LH) (L67) |
| Makroprolaktyna (N59) |
| NT-proBNP (N-terminalny propept. natriuret. t.B) (N24) |
| Badania biochemiczne do testu FMF (PAPP-A, F-BHCG) |
| Test potrójny (AFP, bhCG, uE3 - wolny estriol), metoda PRISCA |
| Test podwójny (PAPP-A, wolna podjednostka bhCG), metoda PRISCA |
| Test podwójny według metody FMF |
| PAPP-A (Ciażowe osoczowe białko A) (I84) |
| Parathormon PTH (N30) |
| Peptyd Natriuretyczny Typu B (N34) |
| Progesteron (N55) |
| Prokalcytonina PCT (N58) |
| Prolaktyna (PRL) (N59) |
| Siarczan dehydroepiandrostendionu (DHEA-S) (K27) |

| |
|---------------------------------|
| Testosteron wolny (O41) |
| Tyreoglobulina (O65) |
| TSH |
| Wolna podjednostka B-HCG (L46) |
| FT3 |
| FT4 |
| Wolny aldosteron w moczu |
| Wolny kortyzol w moczu (M33) |
| Odwrotna trójiodotyronina (O53) |
| Testosteron (O41) |
| Estriol wolny wE3 (LO1) |
| Adiponektyna |
| Angiotensyna II (I35) |
| Homocysteina met. HPLC |
| Kinaza pirogronianowa (PK) |
| Kortyzon w ślinie |

MARKERY NOWOTWOROWE

| |
|---|
| Alfa - fetoproteina (AFP) (L07) |
| Antygen karcinoembrionalny (CEA) (I53) |
| Antygen raka płaskonabłonkowego SCC (I59) |
| CA - 50 |
| CA 125 (I41) |
| CA 15-3 (I43) |
| CA 19-9 (I45) |
| CA 72-4 (I49) |
| Cyfra 21-1 (I51) |
| Ludzkie białko z komórek nabłonkowych najądrza (HE4)(I52) |
| PSA całkowity (I61) |
| PSA wolny (I63) |
| Test Roma |
| TPS - tkankowy swoisty antygen polipeptydowy (I57) |

WITAMINY

| |
|---------------------------------------|
| Beta-karoten (M13) |
| Holo-transkobalamina |
| Kwas foliowy (M41) |
| Witamina 25(OH)D Total |
| Witamina A (retinol) w surowicy (O81) |
| Witamina B1 (Tiamina) |
| Witamina B12 (O83) |
| Witamina B2 (ryboflawina) |
| Witamina B6 |
| Witamina 1,25(OH)D Total |
| Witamina E |
| Witamina H (biotyna) |

Witamina B3 (PP, Niacyna, Kw. nikotynowy)

Witamina B5 (Kwas Pantotenowy)

Witamina C

Witamina K

Witamina K2 MK7

AUTOIMMUNOLOGIA

Atypowe p/c przeciwko cytoplazmie neutrofilii

BLOT MYOSITIS

P/c ANA panel ENA (O21)

P/c antyfosfolipidowe klasy IgM i IgG (N89)

P/c antykardiolipinowe klasy IgA (N89)

P/c antykardiolipinowe klasy IgG (N89)

P/c antykardiolipinowe klasy IgM (N89)

P/c antyrybosomalne

P/c antytyreoglobulinowe (ATG) (O18)

P/c onkoneuronalne

P/c przeciw glikoproteinie związanej z mieliną (MAG)

P/c przeciw aktynie

P/c przeciw akwaporynie 4

P/c przeciw amfizynie

P/c przeciw anty SRP

P/c przeciw antygenom łożyska

P/c przeciw B2 -glikoproteinie-1 IgA

P/c przeciw B2 -glikoproteinie-1 IgG

P/c przeciw B2 -glikoproteinie-1 IgG - IgM

P/c przeciw B2 -glikoproteinie-1 IgM

P/c przeciw błonie kom. hepatocytów (LMA)

P/c przeciw błonie podst. kłębków nerkowych (anty-GBM) (N67)

P/c przeciw błonie podstawnej kanalików nerkowych

P/c przeciw błonie podstawnej nabłonka

P/c przeciw błonie podstawnej pęcherzyków płucnych

P/c przeciw centromerom

P/c przeciw CV2 (CRMP5)

Przeciwciała przeciwko receptorowi AMPA-1

Przeciwciała przeciwko receptorowi AMPA-2

Przeciwciała przeciwko receptorowi CASPR2

Przeciwciała przeciwko receptorowi GABA

Przeciwciała przeciwko receptorowi LGI-1

P/c przeciw cyklicznemu cytrulinowanemu peptydowi 3 (aCCP) (N66)

P/c przeciw czynnikowi wewnętrznemu Castle'a (N71)

P/c przeciw deamidowanym peptydom gliadyny Ig A (N83)

P/c przeciw deamidowanym peptydom gliadyny Ig G (N81)

P/c przeciw DFS70

P/c przeciw drożdżom piekarskim (*Saccharomyces cerevisiae*, ASCA) (pakiet ASCA w klasie. IgA i IgG)

P/c przeciw dwuniciowemu DNA (dsDNA) (N75)

| |
|--|
| P/c przeciw ENA U1-RNP |
| P/c przeciw endomysium i gliadynie w klasie IgA (screening) |
| P/c przeciw endomysium i gliadynie w klasie IgG (screening) |
| P/c przeciw endomysium IgA (N79) |
| P/c przeciw endomysium IgG (N79) |
| P/c przeciw fibrylarynie Scl-34 |
| P/c przeciw fosfatazie tyrozynowej (IA2) (N87) |
| P/c przeciw fosfatydyloserynie Ig G |
| P/c przeciw fosfatydyloserynie Ig M |
| P/c przeciw fosfatydyloserynie Ig M, IgG |
| P/c przeciw GAD (p/c p. dekarbonylacji kwasu glutaminowego) |
| P/c przeciw gangliozydowe GM-1 |
| P/c przeciw histonom (AHA) (N85) |
| P/c przeciw insulinowe (IAA) (N87) |
| P/c przeciw jajnikowe |
| P/c przeciw jądom neuronów (anty-Hu) |
| P/c przeciw jądom neuronów (anty-Ma) |
| P/c przeciw jądom neuronów (anty-Ri) |
| P/c przeciw jądom neuronów (anty-Yo) |
| Profil ENA |
| P/c przeciw jądrowe ANA (wykrywanie metoda IIFT + miano) (O21) |
| Profil Myositis (Profil zapalenia mięśni) |
| P/c przeciw jednoniciowemu DNA (ssDNA) (N77) |
| P/c przeciw JO - 1 |
| P/c przeciw kom. zewnątrzwydzielniczym trzustki |
| P/c przeciw komórkom jąder Leydiga (IIF) |
| P/c przeciw komórkom okładzinowym żołądka (N97) |
| P/c przeciw komórkom Purkiniego (anty-Tr) |
| P/c przeciw komórkom ślinianek |
| P/c przeciw komórkom śródbłonna naczyń (AECA) |
| P/c przeciw kompleksom fosfatydyloseryna /protrombina (aPS/PT) IgG |
| P/c przeciw kompleksom fosfatydyloseryna /protrombina (aPS/PT) IgM |
| P/c przeciw korze nadnerczy (N63) (N63) |
| P/c przeciw LC-1 |
| P/c przeciw metaloproteinazie ADAMTS-13 |
| P/c przeciw MI-2 |
| P/c przeciw mieloperoksydazie (p-ANCA, MPO) |
| P/c przeciw mięśniom gładkim (ASMA) (N91) |
| P/c przeciw mięśniom poprzecznie prążkowanym (N93) |
| P/c przeciw mikrosomom nerki i wątroby (LKM-1) |
| P/c przeciw mitochondrialne (AMA) (O05) |
| P/c przeciw mitochondrialne AMA-ETI (O05) |
| P/c przeciw mitochondrialne AMA-M2 (O05) |
| P/c przeciw mitochondrialne podklasy M2, M4, M9 |
| P/c przeciw nabłonkowi jelita grubego |

| |
|---|
| P/c przeciw nabłonkowi kanalików żółciowych (BDA) |
| P/c przeciw naskórkowej międzykomórkowej substancji |
| P/c przeciw oskórkowym grzebieniom nerkowym |
| P/c przeciw pemphigus i pemphigoid w klasie IgA |
| P/c przeciw pemphigus i pemphigoid w klasie IgG |
| P/c przeciw peroksydazie tarczycowej (ATPO) (O09) |
| P/c przeciw plemnikowe |
| P/c przeciw płytkowe (O11) |
| P/c przeciw PM-1 |
| P/c przeciw proteinazie 3 (c-ANCA, PR-3) (N69) |
| P/c przeciw receptorowi acetylocholin |
| P/c przeciw receptorowi NMDA |
| P/c przeciw receptorowi TSH (TRAb) (O15) |
| P/c przeciw retikulinie (ARA) (O17) |
| P/c przeciw rozpuszczalnemu antygen. wątroby (SLA/LP) met. ELISA |
| P/c przeciw sarkolemie |
| P/c przeciw sercowe klasy IgG (N95) |
| P/c przeciw SM |
| P/c przeciw Sm/RNP (Ribosomal RNP) |
| P/c przeciw SS-A/Ro |
| P/c przeciw titinie, MGT-30 |
| P/c przeciw transglutaminazie tkankowej w klasie IgA (tTG IgA) |
| P/c przeciw transglutaminazie tkankowej w klasie IgG (tTG IgG) |
| P/c przeciw wyspom trzustkowym (N99) |
| P/c przeciw Scl - 70 |
| P/c przeciwko adalimumabowi |
| P/c przeciwko fosfolipazie A2 |
| P/c przeciwko swoistej kinazie tyrozyny (MuSK) |
| P/c przeciwko antygenom mielinowym met.IIF (anty-MBP, anty-MAG, anty-MOG) |
| Przeciwciała przeciw natywnemu DNA (nDNA) met. IIF (Crithidia luciliae). |
| SSB (La) |
| PROFIL ANA/ENA BLOT (Profil podstawowy) |
| Test immunoblot (ANA/ENA BLOT) |
| P/cprzeciw gangliozydowe met. IB (GM1, GD1b, GQ1b) w klasie IgG |
| P/cprzeciw gangliozydowe met. IB (GM1, GD1b, GQ1b) w klasie IgM |
| P/c przeciw kanałom wapniowym typu PQ i N |
| P/c przeciwko infliksimabowi |
| P/c przeciwko nukleosomom |
| P/c przeciwko receptorowi insuliny |
| Przeciwciała przeciw Ma-2/Ta |
| Przeciwciała przeciwko erytropoetyinie |
| P/c przeciw gliadynie-IgA |
| P/c przeciw gliadynie-IgG |
| Panel Celiakia IgA-metodą Polycheck |
| Panel Celiakia IgG-metodą Polycheck |

DIAGNOSTYKA INFEKCJI WIRUSOWYCH

| |
|---|
| Adenowirus - p/c przeciw adenowirusom IGM w surowicy (F07) |
| Adenowirus - p/c przeciw adenowirusom IGG w surowicy (F05) |
| Adenowirus - p/c przeciw adenowirusom IGG i IGM w surowicy (F09) |
| Badanie w kierunku norowirusa |
| Cytomegalia awidność PAKIET przeciwciał klasy IgG (F22) |
| CMV - wirus cytomegalii p/c IgG (F19) |
| CMV - wirus cytomegalii p/c IgM (F23) |
| Test transformacji limfocytów (LTT) -CMV me.t Elispot |
| EBV - wirus Epsteina Barr - test lateksowy (mononukleozą) |
| EBV - wirus Epsteina Barr antygen jądrowy p/c IgG (mononukleozą) (F45) |
| EBV - wirus Epsteina Barr antygen VCA p/c IgG (mononukleozą) (F53) |
| EBV - wirus Epsteina Barr antygen VCA p/c IgM (mononukleozą) (F56) |
| EBV - wirus Epsteina Barr antygen wczesny EA p/c IgG (mononukleozą) |
| Test transformacji limfocytów (LTT) - EBV met. Elispot |
| Enterowirus - p/c IgG (F29) |
| Enterowirus - p/c IgM (F28) |
| Grypa - poziom p/c w kierunku 3 szczepów wirusa grypy typu/podtypu A(H1N1), A(H3N2) i B |
| Grypa A - p/c IgA (F79) |
| Grypa A - p/c IgG (F75) |
| Grypa A - p/c IgM (F76) |
| Grypa A/B szybki test - test immunochromatograficzny |
| Grypa B - p/c IgG (F80) |
| Grypa B - p/c IgM (F81) |
| Grypa B - p/c IgA (F79) |
| HAV - p/c przeciw HAV IgM (WZW typu A) (V28) |
| HAV - p/c przeciw HAV total (WZW typu A) (V27) |
| HBc - p/c przeciw HBc IgM (WZW typu B) (V33) |
| HBc - p/c przeciw HBc total (WZW typu B) (V31) |
| HBe - antygen HBe (WZW typu B) (V35) |
| HBe - p/c przeciw HBe (WZW typu B) (V38) |
| HBs - antygen HBs (WZW typu B) (V39) |
| HBs - p/c przeciw HBs (WZW typu B) (V42) |
| HCV - p/c przeciw HCV (WZW typu C) (V48) |
| HCV - p/c przeciw HCV test potwierdzenia metodą RecomLine (WZW typu C) (V53) |
| HDV - p/c przeciw HDV (WZW typu D) (V58) |
| HIV - wirus HIV test przesiewowy (p/c anty-HIV 1/2, antygen p24) (F91) |
| HSV - wirus opryszczki p/c IgM (F65) |
| HSV - wirus opryszczki typ 1/2 p/c IgG (F64) |
| Kleszczowe zapalenie opon mózgowych - p/c IgG (F84) |
| Kleszczowe zapalenie opon mózgowych - p/c IgM (F85) |
| P/c przeciw Coxsackie w klasie IgA |
| P/c przeciw Coxsackie w klasie IgG |
| P/c przeciw Coxsackie w klasie IgM |
| P/c przeciw Hantawirusom IgG |

| |
|--|
| P/c przeciw Hantawirusom IgM |
| P/c przeciw HEV IgG |
| P/c przeciw HEV IgM |
| P/c przeciw wirusom Coxsackie (metoda neutralizacji) |
| P/c przeciw wirusowi Dobrowa-Belgrad (DOBV) IgG |
| P/c przeciw wirusowi Hantaan (HTNV) IgG |
| P/c przeciw wirusowi odry IgM i IgG |
| P/c przeciw wirusowi Polio |
| P/c przeciw wirusowi Puumala (PUUV) IgG |
| P/c przeciw wirusowi Zika (ZIKV) IgG |
| P/c przeciw wirusowi Zika (ZIKV) IgM |
| P/c przeciw wściekliźnie Rabies |
| P/c przeciwko Wirusowi HTLV-I/II (F32) |
| P/c przeciwko żółtej febrze IgG |
| P/c przeciwko żółtej febrze IgM |
| Paragrypa - p/c IgG |
| Paragrypa - p/c IgM |
| Paragrypa - p/c IgM i IgG |
| Paragrypa typ 1-3 - p/c IgA (V07) |
| Parwovirus B19 p/c klasy IgG |
| Parwovirus B19 p/c klasy IgM |
| Parwovirus B19 - p/c IgM i IgG (F35) |
| POLIO - typowanie wirusa |
| Przeciwciała przeciw wirusowi odry (Measles Virus) IgG (F96) |
| Przeciwciała przeciw wirusowi odry (Measles Virus) IgM (F97) |
| RSV - p/c IgG (V16) |
| RSV - p/c IgM (V17) |
| Rubella (różyczka) - awidność p/c IgG |
| Rubella (różyczka) - p/c IgG (V21) |
| Rubella (różyczka) - p/c IgM (V24) |
| Świnka - p/c IgG (F94) |
| Świnka - p/c IgM (F93) |
| Varicella Zoster - p/c IgG w surowicy (ospa i półpasiec) (V68) |
| Varicella Zoster - p/c IgM w surowicy (ospa i półpasiec) (V69) |
| Wirus Dengi przeciwciała klasy IgG |
| Wirus Dengi przeciwciała klasy IgM |
| Wykrywanie antygenu RSV z wymazu |
| CMV białko pp65 - antygen wczesny |
| HEV - p/c IgG i IgM met. Western-Blot |
| HEV - p/c IgG met. Western - Blot |
| HEV - p/c IgM met. Western - Blot |
| Przeciwciała przeciwko wirusowi ECHO |
| Test transformacji limfocytów (LTT) - HSV 1/2 met. Elispot |
| Test transformacji limfocytów (LTT) - VZV met. Elispot |

DIAGNOSTYKA INFEKCJI BAKTERYJNYCH

| |
|--|
| Anaplazmoza (zakażenie Anaplasma phagocytophilum) - p/c IgG |
| Anaplazmoza (zakażenie Anaplasma phagocytophilum) - p/c IgM |
| Błonica - p/c IgG (S87) |
| Borelioza - p/c IgG (S21) |
| Borelioza - p/c IgG met. Western-Blot (S23) |
| Borelioza - p/c IgM (S25) |
| Borelioza - p/c IgM met. Western-Blot (S27) |
| Test transformacji limfocytów (LTT) - Borrelia met. Elispot |
| Antygeny krętkowe w moczu (borelioza) - badanie 3 próbek moczu |
| Brucella p/c Ig A (S39) |
| Brucella p/c Ig G (S41) |
| Brucella p/c Ig M (S43) |
| Brucelloza - odczyn aglutynacyjny Wrighta |
| Brucelloza - odczyn wiązania dopełniacza (OWD) |
| Campylobacter - p/c IgA (S53) |
| Campylobacter - p/c IgG (S51) |
| Chlamydia pneumoniae - p/c IgA (S63) |
| Chlamydia pneumoniae - p/c IgG (S67) |
| Chlamydia pneumoniae - p/c IgM (S65) |
| Chlamydia pneumoniae antygen - z wymazu (S59) |
| Test transformacji limfocytów (LTT) - Chlamydia pneumoniae met. Elispot |
| Chlamydia trachomatis - p/c IgA (S71) |
| Chlamydia trachomatis - p/c IgG (S73) |
| Chlamydia trachomatis - p/c IgM (S75) |
| Chlamydia trachomatis antygen - z wymazu met. IIFT (S69) |
| Test transformacji limfocytów (LTT) - Chlamydia trachomatis met. Elispot |
| Helicobacter pylori - p/c IgA |
| Helicobacter pylori - p/c IgG (U12) |
| Helicobacter pylori w kale - antygen (U15) |
| Koci pazur - p/c IgG (Bartonella henselae i Bartonella quintana) |
| Koci pazur - p/c IgM (Bartonella henselae i Bartonella quintana) |
| Krążące kompleksy immunologiczne (KKI) anty Borrelia burgdorferi IgG met. immunoblot |
| Krążące kompleksy immunologiczne (KKI) anty Borrelia burgdorferi IgM met. immunoblot |
| Krztusiec - p/c IgA (Bordetella pertussis) (S05) |
| Krztusiec - p/c IgG (Bordetella pertussis) (S07) |
| Krztusiec - p/c IgM (Bordetella pertussis) (S09) |
| Legionella - antygen w moczu |
| Legionella - p/c IgA |
| Legionella - p/c IgG (U16) |
| Legionella - p/c IgM (U17) |
| Leptospiroza - p/c IgG (U24) |
| Leptospiroza - p/c IgM (U25) |
| Listerioza (U26) |
| Mycoplasma pneumoniae - p/c IgG (U41) |
| Mycoplasma pneumoniae - p/c IgM (U43) |

| |
|---|
| Mycoplasma pneumoniae p/c IgA (U39) |
| Odczyn Widala |
| P/c przeciw Bartonella sp. (B. henselae, B. quintana, B. elizabethae, B. clarridgeae, B. grahami, B. doshiae) w klasie IgG met. ELISA |
| P/c przeciw <i>Campylobacter jejuni</i> i <i>C. coli</i> - IgG, IgA i IgM |
| P/c przeciw <i>Chlamydia trachomatis, pneumoniae i psittaci</i> - IgA - test potwierdzenia (Western Blot) |
| P/c przeciw <i>Chlamydia trachomatis, pneumoniae i psittaci</i> - IgG - test potwierdzenia (Western Blot) |
| P/c przeciw <i>Chlamydia trachomatis, pneumoniae i psittaci</i> - IgM - test potwierdzenia (Western Blot) |
| P/c przeciw chlamydii psittaci IgA |
| P/c przeciw chlamydii psittaci IgG |
| P/c przeciw chlamydii psittaci IgM |
| P/c przeciw <i>Coxiella burnetii</i> (gorączka Q) |
| P/c przeciw <i>Francisella tularensis</i> |
| P/c przeciw <i>Mycoplasma hominis</i> i <i>Ureaplasma urealyticum</i> IgG/IgA/IgM (jakościowo) |
| P/c przeciw <i>Yersinia enterocolitica</i> IgA - met. Western Blot |
| P/c przeciw <i>Yersinia enterocolitica</i> IgG - met. Western Blot |
| P/c przeciw <i>Yersinia enterocolitica</i> IgM met.ELISA |
| Serodiagnostyka salmonelozy - odczyn immunoenzymatyczny (ELISA), p/c IgA, IgG i IgM |
| Serodiagnostyka tularemii - od.aglutynacji probów. (U02) |
| Serologia kiły TPHA |
| Test C6 Lyme (IgG i IgM łącznie) |
| Test kiłowy (FTA, FTA-ABS) |
| Odczyn FTA-ABS IgM |
| Test kiłowy - przesiewowy (WR) |
| Test QuantiFERON-TB |
| <i>Yersinia</i> - p/c IgA (U89) |
| <i>Yersinia</i> - p/c IgG (U87) |
| <i>Yersinia</i> - p/c IgM (U88) |
| Test transformacji limfocytów (LTT) - <i>Yersinia</i> met. Elispot |
| P/c przeciw <i>Clostridium tetani</i> IgG (tężcowi) |
| P/c przeciw <i>Clostridium tetani</i> IgM (tężcowi) |
| P/c przeciw <i>Mycoplasma pneumoniae</i> IgA - met Western Blot |
| P/c przeciw <i>Mycoplasma pneumoniae</i> IgG - met Western Blot |
| P/c przeciw <i>Mycoplasma pneumoniae</i> IgM - met Western Blot |
| P/c przeciw pneumokokom (PCV-13) IgG |
| P/c przeciw pneumokokom (PCV-13) IgM |
| P/c przeciw <i>Yersinia enterocolitica</i> IgM? met. Western Blot (U98) |
| Test transformacji limfocytów (LTT) - <i>Babesia</i> met. Elispot |
| Test transformacji limfocytów (LTT) - <i>Bartonella</i> met. Elispot |
| Test transformacji limfocytów (LTT) - <i>Mycoplasma pneumoniae</i> met. Elispot |
| Test transformacji limfocytów (LTT) - VZV met. Elispot |
| Test transformacji limfocytów (LTT) - <i>Aspergillus</i> met. Elispot |
| Test transformacji limfocytów (LTT) - <i>Borrelia miyamotoi</i> met. Elispot |
| Test transformacji limfocytów (LTT) - <i>Candida</i> met. Elispot |
| P/c IgG przeciw <i>Francisella tularensis</i> (U02) |

P/c IgM przeciw Francisella tularensis (U02)

Test transformacji limfocytów (LTT) - Streptococcus met. Elispot

DIAGNOSTYKA INFEKCJI GRZYBICZYCH

Aspergillus - antygen (W01)

Candida mannan - test Platelia

Candida - antygen (W17)

Cryptococcus neoformans antygen (W31)

P/c przeciw Aspergillus (W09)

P/c przeciw Candida albicans klasy IgA (W23)

P/c przeciw Candida albicans klasy IgG

P/c przeciw Candida albicans klasy IgM

Pneumocystis jiroveci (carinii) - p/c IgM, IgG met. IIF

DIAGNOSTYKA INFEKCJI PASOŻYTNICZYCH

Ameba - p/c met. odczynu hemaglutynacji pośredniej

Babesia microti - p/c IgG

Babesia microti - p/c IgM

Bąblowica (Echinococcus granulosus) - p/c met. ELISA (X05)

Bąblowica (Echinococcus multilocularis) - p/c EM2 (X05)

Bąblowica (Echinococcus) - p/c IgG met. Western-Blot (X05)

Test transformacji limfocytów (LTT) - Ehrlichia met. Elispot

Giardia lamblia IgA, IgM i IgG

Malaria - p/c IgG + IgM

Malaria - test immunochromatograficzny

Malaria IOB serologia

P/c przeciw Babesia divergens (w klasie IgG)

P/c przeciw Babesia sp. (B. microti, B. equi i B. bovis) IgG i IgM

P/c przeciw Entamoeba histolytica w klasie IgG i IgM

P/c przeciw Fasciola hepatica

P/c przeciw Giardia lamblia IgG

P/c przeciw Giardia lamblia IgM

P/c przeciw Leishmania donovani

P/c przeciw Strongyloides stercoralis

P/c przeciwko Schistosoma mansoni IgG (Przywra) (X27)

P/ciała Ascaris lumbricoides (Glista ludzka)

Toxocara IgG awidność

Toxocara canis - IgA

Toxocara canis IgG (X33)

Toxocara IgG Western Blot

Toxoplasma gondii - test potwierdzenia (IIF) IgG + IgA + IgM

Toxoplazma gondi - p/c IgA

Toxoplazma gondi awidność PAKIET p/c IgG (X49) (X49)

Toxoplazma gondi - p/c IgG (X41)

Toxoplazma gondi - p/c IgM (X45)

Toxoplazmoza - met. Western Blot (IgM)

Toxoplasmoza - met. western blot (IgG, IgM, ocena awidności IgG) - całosciowa ocena tazy

Trichinella spiralis p/c IgG (włośnica) (X53)

Wągrzyca (Taenia solium)- p/c met. ELISA

P/c IgG przeciwko TRYPANOSOMA CRUZI (Świdrowiec amerykański)

TOKSYKOLOGIA - ANALIZY PANELOWE

Biomarkery konsumpcji alkoholu-1, LC-MS/MS

Biomarkery konsumpcji alkoholu-2, LC-MS/MS

Biomarkery konsumpcji alkoholu-3, GC/MS

Metabolity metadonu, LC-MS/MS

Monitorowanie terapii lekami: antydepresanty-1, LC-MS/MS

Monitorowanie terapii lekami: antydepresanty-2, LC-MS/MS

Monitorowanie terapii lekami: antypsychotyki (neuroleptyki)-1, LC-MS/MS

Monitorowanie terapii lekami: antypsychotyki (neuroleptyki)-2, LC-MS/MS

Monitorowanie terapii lekami: benzodiazepiny, LC-MS/MS

Monitorowanie terapii lekami: immunosupresanty-2, LC-MS/MS

Monitorowanie terapii lekami: leki antyarytmiczne, LC-MS/MSa

Monitorowanie terapii lekami: leki przeciwpadaczkowe-1, HPLC/PDA

Monitorowanie terapii lekami: leki przeciwpadaczkowe-2, LC-MS/MS

Monitorowanie terapii lekami: leki przeciwpadaczkowe-3, LC-MS/MS

Monitorowanie terapii lekami: leki przeciwpadaczkowe-4, LC-MS/MS

Monitorowanie terapii lekami: psychostymulanty LC-MS/MS

Monitorowanie terapii lekami: trójcykliczne antydepresanty, HPLC/PDA

Monitorowanie terapii lekami: zonisamid, HPLC/PDA

Opiaty i opioidy, LC-MS/MS

Pigułki gwałtu - płynne ekstazy

Screening substancji psychoaktywnych-1 (57 związków), LC-MS/MS

Screening Substancji psychoaktywnych-2 (60 związków), LC/MS/MS

Skryning leków

Skryning narkotyków w moczu

Współczynnik BUP/NBUP, LC-MS/MS

TOKSYKOLOGIA - LEKI

Albendazol (Zentel)

10-OH-Karbazepina

9-OH-Risperidon

Acebutolol - badanie jakościowe w moczu

Alkaloidy tropanowe - badanie jakościowe w moczu

Alprazolam

Amiodaron (T03)

Amisulpryd

Amitryptylina

Arypiprazol

Atomoksetyna

Baklofen

Barbiturany w moczu (P13)

| |
|--|
| Barbiturany w surowicy (P13) |
| Benzodiazepiny w moczu (P79) |
| Benzodiazepiny w surowicy |
| Bromazepam |
| Chlodiazepoksyd |
| Chlorprotexen - badanie jakościowe w moczu |
| Chlorprotiksen |
| Citalopram |
| Cyklosporyna (T11) |
| Cyklosporyna A met. LC-MS/MS |
| Debutylodronedaron |
| Deetyloamiodaron |
| Demetylofluoksetyna |
| Demoksepam |
| Dezypramina |
| Diazepam |
| Digoksyna (T17) |
| Doksepina |
| Dronedaron |
| Duloksetyna |
| Epoksyd karbamazepiny |
| Estazolam |
| Etosuksymid |
| Ewerolimus |
| Felbatam |
| Fenazepam |
| Fencyklidyna |
| Fenobarbital (T25) |
| Fenobarbital met. HPLC |
| Fenotiazyny (P81) |
| Fenytoina (T27) |
| Fenytoina met. HPLC |
| Flunitrazepam |
| Fluoksetyna |
| Fluoksetyna - badanie jakościowe w moczu |
| Flurazepam |
| Fluwoksamina |
| Gabapentyna |
| Gentamycyna (T30) |
| Haloperidol |
| Haloperidol - badanie jakościowe w moczu |
| Hemineuryna - badanie jakościowe w moczu |
| Hydroksyzyna - badanie jakościowe w moczu |
| Ibuprofen - badanie jakościowe w moczu |
| Imipramina |

| |
|--|
| Imipramina - badanie jakościowe w moczu |
| Karbamazepina (T33) |
| Karbamazepina met. HPLC |
| Karbamazepina w moczu |
| Klobazam |
| Klomipramina |
| Klomipramina w moczu (T35) |
| Klonazepam |
| Klozapina |
| Kwas mykofenolowy |
| Kwas ritalinowy |
| Kwas walproinowy (T59) |
| Kwetiapina |
| Lakozamid |
| Lamitrin |
| Lamotrygina |
| Lewetyracetam |
| Lewomepromazyna |
| Lidokaina - badanie jakościowe w moczu |
| Lorazepam |
| Lormetazepam |
| Maprotylina |
| Medazepam |
| Methadon (P57) |
| Metylofenidat |
| Mianseryna |
| Mianseryna - badanie jakościowe w moczu |
| Midazolam |
| Mirtazapina |
| Mitotan |
| Monitorowanie stężenia leku Adalimumab |
| Monitorowanie terapii lekami: immunosupresanty-1, HPLC/PDA |
| N-demetylocitalopram |
| N-Demetyloolanzapina |
| N-demetylosertralina |
| Nitrazepam |
| Nordiazepam |
| Nordoksetyna |
| Noremetasuksymid |
| Norklobazam |
| Norklomipramina |
| Norklozapina |
| Nortryptylina |
| Nortryptylina (metabolit amitryptyliny) (T47) |
| O-demetylowenlafaksyna |

| |
|--|
| Oksazepam |
| Olanzapina |
| Oskarbazepina |
| Paracetamol w surowicy (P75) |
| Paroksetyna |
| Perazyna |
| Pipamperon |
| Przepam |
| Pregabalina |
| Prometazyna |
| Propafenon |
| Prymidon |
| Pyralgina (metamizol) |
| Rapamycyna |
| Rapamycyna met. LC-MS/MS |
| Reboksetyna |
| Rufinamid |
| Rysperydon |
| Salicylany w moczu (P91) |
| Salicylany w surowicy (P91) |
| Seroxat (paroksetyna) |
| Sertralina |
| Sertralina - badanie jakościowe w moczu |
| Stężenie 6-Tioguaniny w krwinkach czerwonych |
| Styrypentol |
| Sulfonamidy - badanie jakościowe w moczu |
| Sulpiryd - badanie jakościowe w moczu |
| Sultiam |
| Tacrolimus met. LC-MS/MS |
| Tacrolimus (prograf) (T56) |
| Temazepam |
| Teofilina (T55) |
| Tetracyklina - stężenie leku w surowicy |
| Tetrazepam |
| Tiagabina |
| Tianeptyna - badanie jakościowe w moczu |
| Topiramát (Topamax) |
| Tramadol - badanie jakościowe w moczu |
| Trazodon |
| Triazolam |
| Trimipramina |
| Trójcykliczne antydepresanty TCA (R05) |
| Wankomycyna (T61) |
| Wenlafaksyna |
| Wigabatryna |

| |
|--|
| Zaleplon |
| Zolpidem |
| Zolpidem (stilnox) - badanie jakościowe w moczu |
| Zopiklon |
| Zopiklon - badanie jakościowe w moczu |
| Zyprazydon |
| 6-merkaptopuryna |
| ATENOLOL |
| Amfetamina w moczu test półilościowy |
| Glifosat (Randap)-skł. herbicydów w moczu |
| Narkotyki w moczu zestaw (AMF, COC, TIC, BZO, MOF, MDMA, TCA, BARB, METHA, MEL, CLONM) |
| Opiaty w moczu test półilościowy |
| Pramolan (opipramol) |
| Rybawiryna |
| Sinequan (doksepina) |
| Amitryptylina jakościowo w moczu |
| Aviomarin jakościowo w w moczu |
| Benzylpiperazyna jakościowo w moczu |
| Bisoprolol jakościowo w moczu |
| Dekstrometorfan jakościowo w moczu |
| Doksepina jakościowo w moczu |
| Formalina we krwi |
| Haloperidol jakościowo w moczu |
| Izoniazyd we krwi |
| Ketamina jakościowo w moczu |
| Klozapina jakościowo w moczu |
| Kwas mrówkowy |
| Lamotrygina jakościowo w moczu |
| Mefedron jakościowo w moczu |
| Metamfetamina jakościowo w moczu |
| Metoprolol jakościowo w moczu |
| Metoklopramid jakościowo w moczu |
| Metotrexat |
| Olanzapina jakościowo w moczu |
| Paroksetyna jakościowo w moczu |
| Paracetamol jakościowo w moczu |
| Parakwat jakościowo w moczu |
| Metabolit spożycia alkoholu PETH - fosfatydyloetanol metodą LC-MS |
| Propoksyfenn jakościowo w moczu |
| Risperidon jakościowo w moczu |
| Wenflaksyna jakościowo w moczu |
| Werapamil jakościowo w moczu |
| TOKSYKOLOGIA - NARKOTYKI |
| Amfetamina - test narkotyczny w moczu (P07) |
| Dopalacze (SPICE/K2) |

Ecstasy (MDMA)
Efedryna - badanie jakościowe w moczu
Kanabinoidy (THC) (P44)
Kodeina - badanie jakościowe w moczu
Kofeina - badanie jakościowe w moczu
Kokaina - test narkotyczny w moczu (P45)
Kotynina w moczu - jakościowo
LSD - test narkotyczny
Narkotyki w moczu zestaw (AMP, COC, THC, BZO, MOP)

TOKSYKOLOGIA - ALKOHOLE I METABOLITY

Alkohol etylowy (P31)
Alkohol metylowy (P65)
Fenol w moczu (metabolity benzenu) (P33)
Glikol etylenowy (P27)
Glukuronid etylu w moczu
Kwas trójchlorooctowy w moczu (R03)
Rodanki - badanie ilościowe w krwi
Rozpuszczalniki organiczne - badanie jakościowe w krwi,

TOKSYKOLOGIA - METALE

Antymon
Arsen (P11)
Bar w moczu
Bar we krwi
Beryl
Bizmut w moczu
Bizmut we krwi
Brom w surowicy
Chrom w moczu (P19)
Chrom we krwi (P19)
Cyna
Cynk w moczu (K15)
Cynk w nasieniu (K15)
Cynk w surowicy (K15)
Glin (P39)
Glin w moczu (P39)
Jod w moczu (M07)
Jod w surowicy (M07)
Kadm w moczu (P43)
Kadm we krwi (P43)
Kobalt w moczu (M25)
Kobalt we krwi (M25)
Krzem
Lit (M73)
Mangan w moczu (M93)

| |
|---|
| Mangan we krwi (M93) |
| Miedź w dobowej zbiorce moczu (G68) |
| Miedź w moczu (G68) |
| Miedź w surowicy (G68) |
| Molibden we krwi (N15) |
| Nikiel w moczu (P69) |
| Nikiel we krwi (P69) |
| Ołów w moczu (P71) |
| Ołów we krwi (P71) |
| Pallad |
| Platyna |
| Rtęć w moczu (P89) |
| Rtęć we krwi (P89) |
| Selen (O31) |
| Selen w moczu (O31) |
| Tal |
| Tal w moczu |
| Tellur |
| Wanad |
| Złoto w surowicy |
| Oznaczenie koncentracji pierwiastków w włosie |

ALERGOLOGIA

TESTY ALERGICZNE PODSTAWOWE

| |
|---|
| Immunoglobulina Ig E (całk.) w surowicy (L89) |
| Phadiatop met. Uni CAP. (PHAD) (L91) |
| Tryptaza |

PANELE ALERGENÓW met. POLYCHECK

| |
|--|
| Panel alergenów - antybiotyki - 10 alergenów metodą Polycheck Penicilin G (c01), Penicilin V (c02), Ampicillin (c05), Amoxicillin (c06), Sulfamethoxazol (c223), Cephalosporin (c201), Ofloxacin (c436), Cefacior (c07), Tetracyclin, Erythromycin (c212) |
| Panel alergenów atopowych - 20 alergenów metodą Polycheck Mleko (f02), Kazeina (f78), α-laktoalbumina (f76), β- laktoglobulina (f77), (BSA) surowicza album. woł. (e204), Białko i żółtko jaja kurzego (f01/75), Ryż (f09), Soja (f14), Banan (f92), Wieprzowina (f26), Wołowina (f27), Kurczak (f83), Mąka- mix, Drożdże (f45),Roztocza kurzu- mix (d01/02), Pleśnie- mix (m02/06), Drzewa późne (t03/07), Drzewa wczesne 6 traw- mix (t02/t04), IgE całkowite |
| Panel alergenów atopowych - 30 alergenów metodą Polycheck mleko (f02), α-laktoalbumina (f76), β-laktoglobulina (f77), kazeina (f78), białko jaja kurzego (f01), żółtko jaja kurzego (f75), dorsz (f03), orzech ziemny (f13), kakao (f93), soja (f14), jabłko (f49), marchew (f31), pomidor (f25), mąka - mix, kurczak (f83), cytrusy - mix, ryż (f09), 6 traw - mix, żyto (g12), naskórek psa (e02/e05), naskórek kota (e01), Cladosporium herbarum (m02), Alternaria alternata (m06), Aspergillus fumigatus (m03), Dermatophagoides pteronyssimus (d01), Dermatophagoides |

Panel alergenów wziewnych - 20 alergenów metodą Polycheck Pyłek brzozy brodawkowej (t03), Pyłek olszyny szarej (t02), Pyłek leszczyny (t04), Pyłek dębu (t07), Tymotka łąkowa (g06), Pyłek żyta (g12), Płec bylicy (w06), Pyłek babki lancetowatej (w09), D. pteronyssinus (d01), D. farinae (d02), Naskórek psa (e02/e05), Naskórek kota (e01), Naskórek konia (e03), Naskórek świnki morskiej (e06), Naskórek chomika (e84), Naskórek królika (e82), Aspergillus fumigatus (m03), Cladosporium herbarum (m02), Penicillium notatum (m01), Alternaria tenuis

Panel alergenów pokarmowych III - 10 alergenów metodą Polycheck (mleko, białko jaja kurzego, żółtko jaja kurzego, kazeina, soja, ryż, jabłko, kakao, marchew, mąka - mix)

Panel alergenów pokarmowych - 20 alergenów metodą Polycheck Orzech laskowy (f17), Orzech ziemny (f13), Orzech włoski (f16), Migdał (f20), Mleko (f02), Białko jaja kurzego (f01), Żółtko jaja kurzego (f75), Kazeina (f78), Ziemniak (f35), Seler (f85), Marchew (f31), Pomidor (f25), Dorsz (f03), Krewetka (f24), Brzoskwinia (f95), Jabłko (f49), Soja (f14), Mąka pszenna

Panel alergenów wziewnych III - 10 alergenów metodą Polycheck (brzoza, 6 traw - mix, żyto, bylica, Dermatophagoides pteronyssimus, Dermatophagoides farinae, pies, kot, pióra - mix, Cladosporium herbarium + Alternaria alternata)

Panel alergenów pediatryczny - 20 alergenów metodą Polycheck Orzech ziemny (f13), Mleko (f02), Białko jaja kurzego (f01), Żółtko jaja kurzego (f75), Ziemniak (f35), Marchew (f31), Dorsz (f03), Jabłko (f49), Soja (f14), Mąka pszenna (f04), Pyłek brzozy brodawkowej (t03), Tymotka łąkowa (g06), Pyłek bylicy (w06), D. pteronyssinus (d01), D. farinae (d02), Naskórek psa (e02/e05), Naskórek kota (e01), Naskórek konia (e03), Aspergillus fumigatus (m03),

Panel alergenów Insektów - 5 alergenów metodą Polycheck Pszczoła (i01), Osa (i03), Szerszeń (i75), Komar (i71), Meszka CCD

Panel alergenów mleka plus gluten - 6 alergenów metodą Polycheck mleko (f02), alfa-laktoalbumina (f76), beta-laktoglobulina (f77), kazeina (f78), BSA (e204), gluten (f79)

Panel alergenów pokarmowych - 30 alergenów metodą Polycheck

Panel alergenów pokarmowych IV - 10 alergenów metodą Polycheck

Panel alergenów wziewnych - 30 alergenów metodą Polycheck

Panel alergenów wziewnych I - 10 alergenów metodą Polycheck

Panel alergenów wziewnych II - 10 alergenów metodą Polycheck

Panel rekombinantów pyłków - 6 alergenów met. Polycheck (L91)

Panel białek mleka - 6 alergenów

PANELE ALERGENÓW met. ALERGODIP

Alergodip - panel pokarmowy (dorsz, jajko kurze, mleko krowie, orzeszki ziemne, kukurydza, soja, mąka żytnia, pomarańcza, pomidor)

Alergodip - panel wziewny (roztoczka kurza domowego (D. pteronyssimus), pleśnie (Alternaria tenuis), nabłonek kota, nabłonek psa, babka lancetowata, bylica pospolita, brzoza, żyto, 6 traw mieszanek)

MIESZANKI ALERGENÓW

Owoce mix (FX90) - IgE swoiste (L91)

Warzywa mix 1 (FX13) - IgE swoiste (L91)

Warzywa mix 2 (FX14) - IgE swoiste (L91)

Mięsa mix 1 (FX23) - IgE swoiste (L91)

Owoce mix 2 (FX16) - IgE swoiste (L91)

Owoce mix 4 (FX21) - IgE swoiste (L91)

Owoce mix 3 (FX9) - IgE swoiste (L91)

Mieszanka traw (GX2) - IgE swoiste (L91)

Drzewa późne: T1 klon, T3 brzoza brodawkowata, T5 buk, T7 dąb, T10 orzech

| |
|--|
| Drzewa wczesne: T2 olcha, T4 leszczyna, T8 wiąz, T12 wierzba, T14 topola |
| Mąki: F7 owies, F5 żyto, F4 pszenica, F8 kukurydza, F11 gryka |
| Mieszanka alergenów: E1 sierść kota, E3 sierść konia, E4 sierść krowy, E5 sierść psa Mieszanka alergenów: E1 sierść kota, E3 sierść psa, E6 sierść konia, E7 sierść psa, E8 sierść krowy |
| Mieszanka alergenów: E215 pióra gołębia, E70 pióra gęsi, E85 pióra kury, E86 pióra kaczki |
| Mieszanka alergenów: E3 sierść konia, E4 sierść krowy, E8 naskórek norki, E82 naskórek królika, E81 naskórek/sierść owcy |
| Mieszanka alergenów: E70 pióra gęsi, E86 pióra kaczki |
| Mieszanka kurzu domowego: H2 Holister (kurz domowy), D1 roztocze kurzu domowego, D2 roztocze mączne, I6 karaluch |
| Mieszanka roztoczy (RX2) - IgE swoiste (L91) |
| Mieszanka pleśni: M1 Penicillium notatum, M2 Cladosporium herbarum, M3 Aspergillus fumigatus, M5 Candida albicans, M6 Alternaria alternata, M8 Helminthosporium halodes |
| Mieszanka pleśni: M1 Penicillium notatum, M2 Cladosporium herbarum, M3 Aspergillus fumigatus, M6 Alternaria alternata |
| Mieszanka drzew (TX4) - IgE swoiste (L91) /Dąb, Platan londyński, Topola, Wiąz, Wierzba/ |
| Mieszanka drzew (TX10) - IgE swoiste (L91) /Brzoza, Leszczyna, Jesion, Olcha/ Mieszanka drzew (TX11) - IgE swoiste (L91) /Brzoza, Dąb, Orzech włoski, Klon jesionolistny, Wierzba/ |
| Mieszanka pyłków traw: G3 kopytnik pospolity, G4 kosa trzcinowa, G5 zyzalca trwała, G6 Mieszanka chwastów (TX12) - IgE swoiste (L91) /Dalia, Dziurawiec, Jaskier zielony, Demarefona/ |
| Mieszanka piór ptaków (EX72) - IgE swoiste (L91) /Kanarek-pióra, papuga-pióra, Papużka falista-pióra, Zięba-pióra/ Mieszanka orzechów (TX22) - IgE swoiste (L91) /Orzechowiec, Orzech pekan, Orzech włoski, Działosia/ |
| Mieszanka pokarmów (FX7) - IgE swoiste (L91) /Cebula, Czosnek, Drożdże, Pomidor, Seler/ Mieszanka cytrusów (TX27) - IgE swoiste (L91) /Cytryna, Grapefruit, Mandarynka, Demarefona/ |
| Mieszanka ryb (FX74) - IgE swoiste (L91) /Dorsz, Flądra, Makrela atlantycka, Śledź/ |
| Mieszanka gryzonie (EX70) - IgE swoiste (L91) /Chomik-naskórek, Królik-naskórek, Mysz-naskórek, Szczur-naskórek, Świnka gwinejska-naskórek / Mieszanka piór (EX71) - IgE swoiste (L91) /Gęś-pióra, Indyk-pióra, Kaczka-pióra, Kurczak-pióra/ |
| Mieszanka zbóż (FX20) - IgE swoiste (L91) /Jęczmień, Pszenica, Ryż, Żyto/ |
| Mieszanka drzew (TX9) - IgE swoiste (L91) / Brzoza, Dąb, Leszczyna, Olcha, Wierzba/ |
| Mieszanka piór (EX72) - IgE swoiste (L91) Mieszanka przypraw (TX70) - IgE swoiste (L91) / Estragon, Majeranek, Lubczyk ogrodowy, Tymianek/ |
| Alergeny wewnątrzdomowe (RX5) - IgE swoiste (L91) /Aspergillus fumigatus, Dermatophagoides, Karaluch niemiecki, Kot-sierść i naskórek/ |
| Mięso drobiowe: F57 kaczka, F235 gęś, F83 kurczak, F284 indyk |
| Mięso: F26 wieprzowina, F27 wołowina, F88 baranina/jagnięcina |
| Pokarmy dziecięce: F1 białko jaja, F2 mleko krowie, F3 dorsz atlantycki, F4 mąka pszenna, F13 orzech laskowy, F14 soja Pyłki kwiatów: W50 tulipan, W55 geranium, W7 margerytka, W8 tymiszek lekarski, W12 Mieszanka chwastów (TX13) - IgE swoiste (L91) /Dalia, Dziurawiec, Jaskier zielony, Demarefona/ |
| Pyłki kwiatów: W7 margerytka, W17 aster, W22 chryzantemy, W23 dalia |
| Chwasty (WX5) (L91) |
| Pyłki zbóż: G12 żyto, G14 owies, G15 pszenica, G18 jęczmień, G20 kukurydza Pyłki ziołowe: W9 babka lancetowata, W7 babka lancetowata, W10 komosa biała, W20 Mieszanka chwastów (TX14) - IgE swoiste (L91) /Dalia, Dziurawiec, Jaskier zielony, Demarefona/ |
| Pyłki ziołowe: W9 babka lancetowata, W10 komosa biała, W11 salsola kali |
| Sery: F82 pleśniowe, F150 edamer, F81 cheddar, F70 szwajcarski |

Skorupiaki / ryby: F3 dorsz, F24 krewetka, F41 łosoś, F37 małż jadalny, F40 tuńczyk
Trawy późne: G1 tonika wonna, G3 życica trwała, G7 trzcina pospolita, G12 pylica żyta, G13

Trawy wczesne: G3 kupkówka pospolita, G4 kostrzewa łąkowa, G5 życica trwała, G6 tymotka łąkowa, G8 wiechlina łąkowa

Warzywa: F12 groch, F31 marchew, F15 fasola, F35 ziemniak

Warzywa: F25 pomidor, F38 szpinak, F216 kapusta, F218 papryka

Panel alveolitis allergica (dzieci)

Panel alveolitis allergica (dorośli)

Odczyn precypitacji w kierunku grzybicy płuc

Mieszanka orzechów (FX1) - IgE swoiste (L91)

Mieszanka chwastów (WX1) - IgE swoiste (L91)

KOMPONENTY REKOMBINOWANE

ALEX- Panel 282 Diagnostyka molekularna alergii

Konsultacja wyniku ALEX

IMMUNOCAP ISAC panel alergenów rekombinowanych (112 komponentów z 51 alergenów)

KOMPONENTY MLEKA

Alfa laktoalbumina (F76) - IgE swoiste (L91)

Beta laktoglobulina (F77) - IgE swoiste (L91)

Kazeina (F78) - IgE swoiste (L91)

KOMPONENTY JAJKA

Ovalbumin (F232) - IgE swoiste (L91)

Ovomucoid (F233) - IgE swoiste (L91)

KOMPONENTY BRZOZY

RBet v1 PR-10 (T215) IgE swoiste (L91)

RBet v2 Profilin (T216) IgE swoiste (L91)

RBet v2, rBet v4 (T221) IgE swoiste (L91)

RBet v4 (T220) IgE swoiste (L91)

RBet v6 (T225) IgE swoiste (L91)

KOMPONENTY - ŻYWNOŚĆ POCHODZENIA ZWIERZĘCEGO

RGad c 1 dorsz (F-426) IgE swoiste (L91)

RCyp c 1 karp (F-355) IgE swoiste (L91)

KOMPONENTY - PYŁKI CHWASTÓW

NAmb a 1 Ambrozja bylicolistna (W-230) IgE swoiste (L91)

NArt v 1 Bylica pospolita (W-231) IgE swoiste (L91)

NArt v 3 LTP Bylica pospolita (W-233) IgE swoiste (L91)

NSal k 1 Solanka kolczysta (W-232) IgE swoiste (L91)

RPar j 2 LTP Parietaria lekarska (W-211) IgE swoiste (L91)

KOMPONENTY - ALERGENY ZAWODOWE

Alkalase Bacillus spp. (K-205) IgE swoiste (L91)

Maxatase Bacillus licheniformis (K-204) IgE swoiste (L91)

NAsp o 21 Alfa- amylaza (K-87) IgE swoiste (L91)

NGal d 4 Lizozym (K-208) IgE swoiste (L91)

NSus s (K-213) IgE swoiste (L91)

RHev b 1 Lateks (K-215) IgE swoiste (L91)

RHev b 11 Lateks (K-224) IgE swoiste (L91)
RHev b 3 Lateks (K-217) IgE swoiste (L91)
RHev b 5 Lateks (K-218) IgE swoiste (L91)
RHev b 6.02 Lateks (K-220) IgE swoiste (L91)
Savinase Bacillus spp (K-206) IgE swoiste (L91)
RHev b 8 Lateks (K-221) IgE swoiste (L91)

KOMPONENTY - ROZTOCZA

NDer p 1 Roztocze kurzu domowego (D-202) IgE swoiste (L91)
RDer p 10 Roztocze kurzu domowego, tropomiozyna (D-205) IgE swoiste (L91)
RDer p 2 Roztocze kurzu domowego (D-203) IgE swoiste (L91)
RDer p 23 Roztocze kurzu domowego,(D209) IgE swoiste (L91)

KOMPONENTY - JADY OWADÓW

RApi m 1 Pszczoła miodna, Fosfolipaza A2 (I-208) IgE swoiste (L91)
RPol d 5 (I-210) IgE swoiste (L91)
RVes v 1 Osa pospolita , Fosfolipaza A1 (I-211) IgE swoiste (L91)
RVesa v 5 Osa pospolita (I-209) IgE swoiste (L91)
RApi m 10, Pszczoła miodna (I-217) IgE swoiste (L91)
RApi m 2 Pszczoła miodna, Hialuronidaza (I214) IgE swoiste (L91)
RApi m 3 Pszczoła miodna, kwaśna fosfataza (I215) IgE swoiste (L91)
RApi m 5 Pszczoła miodna, (I216) IgE swoiste (L91)

KOMPONENTY - PLEŚNIE I INNE MIKROORGANIZMY

RAIt a 1 Alternaria alternata (M-229) IgE swoiste (L91)
RAsp f 1 Aspergillus fumigatus (M-218) IgE swoiste (L91)
RAsp f 2 Aspergillus fumigatus (M-219) IgE swoiste (L91)
RAsp f 3 Aspergillus fumigatus (M-220) IgE swoiste (L91)
RAsp f 4 Aspergillus fumigatus (M-221) IgE swoiste (L91)
RAsp f 6 Aspergillus fumigatus (M-222) IgE swoiste (L91)

KOMPONENTY - PYŁKI TRAW

NCyn d 1 Trawa bermudzka (G-216) IgE swoiste (L91)
NPhl p 4 Tymotka łąkowa (G-208) IgE swoiste (L91)
RPhl 5b Tymotka łąkowa (G-215) IgE swoiste (L91)
RPhl p 1 , r Phl p 5 b Tymotka łąkowa (G-213) IgE swoiste (L91)
RPhl p 1 Tymotka łąkowa (G-205) IgE swoiste (L91)
RPhl p 11 Tymotka łąkowa (G-211) IgE swoiste (L91)
RPhl p 12 Tymotka łąkowa (G-212) IgE swoiste (L91)
RPhl p 2 Tymotka łąkowa (G-206) IgE swoiste (L91)
RPhl p 6 Tymotka łąkowa (G-209) IgE swoiste (L91)
RPhl p 7 Tymotka łąkowa (G-210) IgE swoiste (L91)
RPhl p 7, rPhl p 12 Tymotka łąkowa (G-214) IgE swoiste (L91)
RPla l 1 Babka lancetowata (W-234) IgE swoiste (L91)

KOMPONENTY - INNE

MUXF3 CCD Bromelaina (O-214) IgE swoiste (L91)
NCup a 1 Cyprys (T-226) IgE swoiste (L91)
RPla a 1 Platan klonolistny (T-241) IgE swoiste (L91)

NGal-alpha-1,3- Gal (O215) IgE swoiste (L91)

KOMPONENTY - NASKÓREK I BIAŁKA ZWIERZĘCE

NBos d6 BSA, albumina surowicy bydłowej (E-204) IgE swoiste (L91)

NCan f 3 Dog Pies, albumina w surowicy (E-221) IgE swoiste (L91)

NFel d 2 kot, albumina w surowicy (E-220) IgE swoiste (L91)

NSus a świnia, albumina w surowicy (E-222) IgE swoiste (L91)

RCan f 1 Pies (E-101) IgE swoiste (L91)

RCan f 2 Pies (E-102) IgE swoiste (L91)

RCan f 5 (plus r Can 1,2,3) pies (E-226) IgE swoiste (L91)

REqu c 1 koń (E-227) IgE swoiste (L91)

RFel d 1 Kot (E-94) IgE swoiste (L91)

RFeld d 4 Kot (E-228) IgE swoiste (L91)

KOMPONENTY - ŻYWNOŚĆ POCHODZENIA ROŚLINNEGO

NAna c 2 Ananas (K-202) IgE swoiste (L91)

NCar p 1 Papaja (K-201) IgE swoiste (L91)

NCor a 9 Orzech laskowy (F-440) IgE swoiste (L91)

NGliadyn Pszenica , gliadyna (F-98) IgE swoiste (L91)

NGly m 5 Soja, beta - konglicynina (F-431) IgE swoiste (L91)

NGly m 6 Soja , glicynina (F-432) IgE swoiste (L91)

NOle e 7 LTP Oliwka (T-227) IgE swoiste (L91)

RAct d PR-10 Kiwi (F-430) IgE swoiste (L91)

RAna o 3 Orzech nerkowca (F-443) IgE swoiste (L91)

RApi g 1.01 PR-10 Seler (F-417) IgE swoiste (L91)

RAra h 1 Orzech ziemny (F-422) IgE swoiste (L91)

RAra h 2 Orzech ziemny (F-423) IgE swoiste (L91)

RAra h 3 LTP Orzech ziemny (F-424) IgE swoiste (L91)

RAra h 8 PR-10 Orzech ziemny (F-352) IgE swoiste (L91)

RAra h 9 LTP Orzech ziemny (F-427) IgE swoiste (L91)

RAra h 6 Orzech ziemny (F447) IgE swoiste (L91)

RBer e 1 Orzech brazylijski (F-354) IgE swoiste (L91)

RCor a 1 PR-10 Orzech laskowy (F-428) IgE swoiste (L91)

RCor a 14 Orzech laskowy (F-439) IgE swoiste (L91)

Rcor a 8 LTP Orzech laskowy (F-425) IgE swoiste (L91)

RGly m 4 Soja (F-353) IgE swoiste (L91)

RJug r 1 Orzech włoski (F-441) IgE swoiste (L91)

RJug r 3 Orzech włoski (F-442) IgE swoiste (L91)

ROle e 1 Oliwka (T-224) IgE swoiste (L91)

ROle e 9 Oliwka (T-240) IgE swoiste (L91)

RPrup p 1 PR-10 Brzoskwinia (F-419) IgE swoiste (L91)

RPrup p 3 LTP Brzoskwinia (F-420) IgE swoiste (L91)

RPrup p 4 Profilin Brzoskwinia (F-421) IgE swoiste (L91)

RTri a 14 Pszenica zwyczajna (F-433) IgE swoiste (L91)

RTri a 19 Pszenica, omega- 5 gliadyna (F-416) IgE swoiste (L91)

ALERGENY POJEDYŃCZE

| |
|---|
| Acarus siro (D70) - IgE swoiste (L91) |
| Suxamethonium (C202) - IgE swoiste (L91) |
| ACTH (C206) - IgE swoiste (L91) |
| Tatanustoxid (C208) - IgE swoiste (L91) |
| Chymopapain (C209) - IgE swoiste (L91) |
| Aprotinin (C313) - IgE swoiste (L91) |
| Insulina wołowa (C71) - IgE swoiste (L91) |
| Gelatine (C74) - IgE swoiste (L91) |
| Dynia (F225) - IgE swoiste (L91) |
| Blomia tropicalis (D201) - IgE swoiste (L91) |
| Fretka (E217) - IgE swoiste (L91) |
| Papuga nimfa pióra (E303) - IgE swoiste (L91) |
| Mysz - naskórek, mocz (E88)- IgE swoiste (L91) |
| Orzech brazylijski (F18) - IgE swoiste (L91) |
| Śledź (F205) - IgE swoiste (L91) |
| Makrela atlantycka (F206) - IgE swoiste (L91) |
| Ananas (F210) - IgE swoiste (L91) |
| Pieczarka (F212) - IgE swoiste (L91) |
| Kapusta (F216) - IgE swoiste (L91) |
| Pestki dyni (F226) - IgE swoiste (L91) |
| Burak cukrowy (F227) - IgE swoiste (L91) |
| Wanilia (F234) - IgE swoiste (L91) |
| Serwatka krowia (F236) - IgE swoiste (L91) |
| Kałamarnica (F258) - IgE swoiste (L91) |
| Bazylija (F269) - IgE swoiste (L91) |
| Imbir (F270) - IgE swoiste (L91) |
| Tymianek (F273) - IgE swoiste (L91) |
| Curry (F281) - IgE swoiste (L91) |
| Oregano (F283) - IgE swoiste (L91) |
| Jagoda amerykańska (F288) - IgE swoiste (L91) |
| Ostryga (F290) - IgE swoiste (L91) |
| Halibut (F303) - IgE swoiste (L91) |
| Morszczuk (F307) - IgE swoiste (L91) |
| Ciecierzycza pospolita (F309) - IgE swoiste (L91) |
| Miecznik (F312) - IgE swoiste (L91) |
| Fasola zielona (F315) - IgE swoiste (L91) |
| Chmiel (F324) - IgE swoiste (L91) |
| Siemie lniane (F333) - IgE swoiste (L91) |
| Przeżrebek (F338) - IgE swoiste (L91) |
| Proso Quinoa (F347) - IgE swoiste (L91) |
| Orzech kokosowy (F36) - IgE swoiste (L91) |
| Mango (F91) - IgE swoiste (L91) |
| Drożdże browarnicze (FF43) - igE swoiste (L91) |
| Strączkowe (FX93) - IgE swoiste (L91) |
| Akrylan (B1) - IgE swoiste (L91) |

| |
|--|
| Alternaria alternata (M6) - IgE swoiste (L91) |
| Ambrosia elatior (W1) - IgE swoiste (L91) |
| Amoxycylina (C-6) - IgE swoiste (L91) |
| Ampicylina (C5) - IgE swoiste (L91) |
| Aprotinin (C313) - IgE swoiste (L91) |
| Artikaina (C68) - IgE swoiste (L91) |
| Aspergillus fumigatus (M3) - IgE swoiste (L91) |
| Babka lancetowata (W9) - IgE swoiste (L91) |
| Banan (F92) - IgE swoiste (L91) |
| Baranina (F88) - IgE swoiste (L91) |
| Bawełna (O1) - IgE swoiste (L91) |
| Białko jajka (F1) - IgE swoiste (L91) |
| Brokuł (F260) - IgE swoiste (L91) |
| Brzoskwinia (F95) - IgE swoiste (L91) |
| Brzoza (T3) - IgE swoiste (L91) |
| Buk (T5) - IgE swoiste (L91) |
| Burak czerwony (F319) - IgE swoiste (L91) |
| Bylica pospolita (W6) - IgE swoiste (L91) |
| Candida albicans (M5) - IgE swoiste (L91) |
| Cebula (F-48) - IgE swoiste (L91) |
| Cefaclor (C7) - IgE swoiste (L91) |
| Chemiczne (F445) - IgE swoiste (L91) / Bezwodnik rtęciowy, izocyjan NDI, izocyjan MID1, izocyjan TDI / |
| Chironomus Thummi (I73) - IgE swoiste (L91) |
| Chymopapain (C209) - IgE swoiste (L91) |
| Cielęcina (F-165) - IgE swoiste (L91) |
| Cladosporium cladosporides (M32) - IgE swoiste (L91) |
| Cladosporium herbarum (M2) - IgE swoiste (L91) |
| Conalbumina (F323) - IgE swoiste (L91) |
| Cynamon (S8) - IgE swoiste (L91) |
| Cynodon palczasty (trawa) (G2) - IgE swoiste (L91) |
| Cyprys(T222) - IgE swoiste (L91) |
| Cytryna (F32) - IgE swoiste (L91) |
| Czekolada (F52) - IgE swoiste (L91) |
| Czereśnia (F242) - IgE swoiste (L91) |
| Czosnek świeży (F47) - IgE swoiste (L91) |
| Dąb (T7) - IgE swoiste (L91) |
| Diclofenac(C79) - IgE swoiste (L91) |
| Dorsz (F3) - IgE swoiste (L91) |
| Drożdże (F45) - IgE swoiste (L91) |
| Dynia (F225) - IgE swoiste (L91) |
| Fasola (F15) - IgE swoiste (L91) |
| Fikus (K81) - IgE swoiste (L91) |
| Formaldehyd (K80) - IgE swoiste (L91) |
| Fosfolipaza A(I11) - IgE swoiste (L91) |
| Gelatine (C74) - IgE swoiste (L91) |

| |
|---|
| Gentamycyna(C60) - IgE swoiste (L91) |
| Osa klecanka (I4) - IgE swoiste (L91) |
| Giez koński (ID-4) - IgE swoiste (L91) |
| Glista ludzka (P1) - IgE swoiste (L91) |
| Gluten (F79) - IgE swoiste (L91) |
| Grapefruit (F209) - IgE swoiste (L91) |
| Groch (F12) - IgE swoiste (L91) |
| Gruszka (F94) - IgE swoiste (L91) |
| Gryka (F11) - IgE swoiste (L91) |
| Gryzonie (EX5) (L91) |
| Grzyby, pieczarki (F127) - Ige swoiste (L91) |
| Guma arabska (F297) IgE swoiste (L91) |
| Helminthosporium halodes (M8) - IgE swoiste (L91) |
| Herbata (F222) - IgE swoiste (L91) |
| Ibuprofen (C78) - IgE swoiste (L91) |
| Indyk (F284) - IgE swoiste (L91) |
| Insulina ludzka (C73) - IgE swoiste (L91) |
| Insulina wieprzowa (C70) - IgE swoiste (L91) |
| Insulina wołowa (C71) - IgE swoiste (L91) |
| Jabłko (F49) - IgE swoiste (L91) |
| Jad komara (I71) - IgE swoiste (L91) |
| Jad osy (I3) - IgE swoiste (L91) |
| Jad pszczoły (I1) - IgE swoiste (L91) |
| Jad szerszenia (I75) - IgE swoiste (L91) |
| Jajko całe (F245) - IgE swoiste (L91) |
| Jesion (T15) - IgE swoiste (L91) |
| Jęczmień (F6) - IgE swoiste (L91) |
| Kakao (F93) - IgE swoiste (L91) |
| Karaluch - prusak (I6) - IgE swoiste (L91) |
| Karp (F119) - IgE swoiste (L91) |
| Kawa (F221) - IgE swoiste (L91) |
| Kiwi (F84) - IgE swoiste (L91) |
| Klon (T1) - IgE swoiste (L91) |
| Komosa biała (W10) - IgE swoiste (L91) |
| Koperek (F277) - IgE swoiste (L91) |
| Kosówka wełnista (G13) - IgE swoiste (L91) |
| Kostrzewa łąkowa (G4) - IgE swoiste (L91) |
| Krab (F23) - IgE swoiste (L91) |
| Krewetka (F24) - IgE swoiste (L91) |
| Kryptomeria japońska (T17) - IgE swoiste (L91) |
| Kupkówka pospolita (G3) - IgE swoiste (L91) |
| Kurczak (F83) - IgE swoiste (L91) |
| Mucha końska (I204) - IgE swoiste (L91) |
| Ćma (I8) - IgE swoiste (L91) |
| Tlenek etylenu (K78) - IgE swoiste (L91) |

| |
|--|
| Bezwodnik ftalowy (K79) - IgE swoiste (L91) |
| Chloramina T (K85) - IgE swoiste (L91) |
| Kurz domowy (H-1) - IgE swoiste (L91) |
| Kurz Hollister-stier (H2) - IgE swoiste (L91) |
| Kwas acetylosalicylowy (C51) IgE swoiste (L91) |
| Laktoza (B312) IgE swoiste (L91) |
| Latex (K82) - IgE swoiste (L91) |
| Lepidoglyphus destructor (D71) - IgE swoiste (L91) |
| Leszczyna (T4) - IgE swoiste (L91) |
| Lidokaina (C82) - IgE swoiste (L91) |
| Lipa (T208) - IgE swoiste (L91) |
| Łosoś (F41) - IgE swoiste (L91) |
| Mak (F224) - IgE swoiste (L91) |
| Malassezia (M70) - IgE swoiste (L91) |
| Malina (F343) - IgE swoiste (L91) |
| Małż jadalny (F37) - IgE swoiste (L91) |
| Mandarynka (F-302) IgE swoiste (L91) |
| Marchew (F31) - IgE swoiste (L91) |
| Mąka kukurydziana (F8) - IgE swoiste (L91) |
| Mąka pszenna (F4) - IgE swoiste (L91) |
| Mąka żytnia (F5) - IgE swoiste (L91) |
| Mepiwakaina (C88) - IgE swoiste (L91) |
| Mieszanka alergenów domowe 4 (HX4) (L91) |
| Mieszanka przypraw 3 (SX3) (L91) |
| Mięso królika (F213) - IgE swoiste (L91) |
| Migdał (F20) - IgE swoiste (L91) |
| Miód (F247) - IgE swoiste (L91) |
| Mleko gotowane UHT (F231) - IgE swoiste (L91) |
| Mleko kozie (F300) - IgE swoiste (L91) |
| Mleko krowie (F2) - IgE swoiste (L91) |
| Mleko surowe (F116) - IgE swoiste (L91) |
| Mniszek lekarski (W8) - IgE swoiste (L91) |
| Morela (F237) - IgE swoiste (L91) |
| Mrówka (I70) - IgE swoiste (L91) |
| Mucor racemosus (M 4) - IgE swoiste (L91) |
| Musztarda (F89) - IgE swoiste (L91) |
| Naskórek chomika (E84) - IgE swoiste (L91) |
| Naskórek królika (E82) - IgE swoiste (L91) |
| Naskórek owcy (E81) - IgE swoiste (L91) |
| Naskórek psa (E2) - IgE swoiste (L91) |
| Naskórek szczura (E87) - IgE swoiste (L91) |
| Naskórek świnki morskiej (E6) - IgE swoiste (L91) |
| Nawłóć pospolita (W12) - IgE swoiste (L91) |
| Neomycyna C95) - IgE swoiste (L91) |
| Odchody gołębia (E7) - IgE swoiste (L91) |

| |
|--|
| Odchody kanarka (E301) - IgE swoiste (L91) |
| Odchody papugi (E97) - IgE swoiste (L91) |
| Odchody papugi falistej (E 77) - IgE swoiste (L91) |
| Ogórek (F244) - IgE swoiste (L91) |
| Olcha (T2) - IgE swoiste (L91) |
| Orzech leszczyny (F17) - IgE swoiste (L91) |
| Orzech pistacjowy (F203) - IgE swoiste (L91) |
| Orzech włoski (F256) - IgE swoiste (L91) |
| Orzech ziemny (F13) - IgE swoiste (L91) |
| Owies (F7) - IgE swoiste (L91) |
| Owies/pyłki (G14) - IgE swoiste (L91) |
| Papryka (F218) - IgE swoiste (L91) |
| Paracetamol (C85) - IgE swoiste (L91) |
| Parietaria lekarska (W19) - IgE swoiste (L91) |
| Penicilium notatum (M1) - IgE swoiste (L91) |
| Penicylina G (C-1) - IgE swoiste (L91) |
| Penicylina V (C2) - IgE swoiste (L91) |
| Pieprz (S07) - IgE swoiste (L91) |
| Pieprz czarny (F280) - IgE swoiste (L91) |
| Pierze (pióra gęsi) (E70) - IgE swoiste (L91) |
| Pierze mieszane (E25) - IgE swoiste (L91) |
| Pietruszka (F86) - IgE swoiste (L91) |
| Pióra gołębia (E215) - IgE swoiste (L91) |
| Pióra kaczki (E86) - IgE swoiste (L91) |
| Pióra kanarka (E201) - IgE swoiste (L91) |
| Pióra kurze (E85) - IgE swoiste (L91) |
| Pióra papugi (E213) - IgE swoiste (L91) |
| Pióra papużki falistej (E78) - IgE swoiste (L91) |
| Pokrzywa zwyczajna (W20) - IgE swoiste (L91) |
| Pomarańcza (F33) - IgE swoiste (L91) |
| Pomidor (F25) - IgE swoiste (L91) |
| Por (F66) - IgE swoiste (L91) |
| Porzeczka czerwona i czarna (F171) - IgE swoiste (L91) |
| Protamina (C207) - IgE swoiste (L91) |
| Pstrąg (F204) - IgE swoiste (L91) |
| Pszenica (G15) - IgE swoiste (L91) |
| Pył z młockarni (B4) - IgE swoiste (L91) |
| Pył z siana (B7) - IgE swoiste (L91) |
| Pył ze słomy (B23) - IgE swoiste (L91) |
| Rak (F320) - IgE swoiste (L91) |
| Rosliny sezonowe (R11) - IgE swoiste (L91) / Babka lancetowata, Dziurka, Dynia, Fommitnik, Tymotka / |
| Roztocze kurzu domowego (D1) - IgE swoiste (L91) |
| Roztocze mączne (D2) - IgE swoiste (L91) |
| Ryż (F9) - IgE swoiste (L91) |
| Seler (F85) - IgE swoiste (L91) |

| |
|---|
| Ser cheddar (F81) - IgE swoiste (L91) |
| Ser pleśniowy (F82) - IgE swoiste (L91) |
| Sierść konia (E3) - IgE swoiste (L91) |
| Sierść kota (E1) - IgE swoiste (L91) |
| Sierść krowy (E4) - IgE swoiste (L91) |
| Sierść psa (E5) - IgE swoiste (L91) |
| Soczewica (F235) - IgE swoiste (L91) |
| Soja (F14) - IgE swoiste (L91) |
| Sosna (T16) - IgE swoiste (L91) |
| Staphylococcus Enterotoksyna A (M-80) IgE swoiste (L91) |
| Staphylococcus Enterotoksyna B (M-81) IgE swoiste (L91) |
| Suxamethonium (C202) - IgE swoiste (L91) |
| Szpinak (F-214) - IgE swoiste (L91) |
| Śliwka (F255) - IgE swoiste (L91) |
| Tatanustoxid (C208) - IgE swoiste (L91) |
| Terylen (B25) - IgE swoiste (L91) |
| Tomka wonna (G1) - IgE swoiste (L91) |
| Topola (T14) - IgE swoiste (L91) |
| Truskawka (F44) - IgE swoiste (L91) |
| Trzcina pospolita (G7) - IgE swoiste (L91) |
| Tulipan (W30) - IgE swoiste (L91) |
| Tuńczyk (F40) - IgE swoiste (L91) |
| Tymotka łąkowa (G6) - IgE swoiste (L91) |
| Tyrophagus putrescentiae (D72) - IgE swoiste (L91) |
| Wełna owcza nieprzetworzona (B21) - IgE swoiste |
| Wełna owcza przetworzona (B20) IgE swoiste (L91) |
| Wiechlina łąkowa (G8) - IgE swoiste (L91) |
| Wieprzowina (F26) - IgE swoiste (L91) |
| Wierzba (T12) - IgE swoiste (L91) |
| Winogrona (F259) - IgE swoiste (L91) |
| Wołowina (F27) - IgE swoiste (L91) |
| Wrzos (W31) - IgE swoiste (L91) |
| Ziarno sezamu (F10) - IgE swoiste (L91) |
| Ziemniak (F35) - IgE swoiste (L91) |
| Żółtko jajka (F75) - IgE swoiste (L91) |
| Życica trwała (G5) - IgE swoiste (L91) |
| Żyto/pyłki (G12) - IgE swoiste (L91) |
| Awokado (F96) - IgE swoiste (L91) |
| Chrzan (FF253) - IgE swoiste (L91) |
| Homar (F80) - IgE swoiste (L91) |
| Makrela kolias (F50) - IgE swoiste (L91) |
| Mintaj (F413) - IgE swoiste (L91) |
| Nasiona słonecznika (K84) - IgE swoiste (L91) |
| Okoń (F60) - IgE swoiste (L91) |
| Orzech nerkowca (F202) - IgE swoiste (L91) |

Proso (F56) - IgE swoiste (L91)

Rzepak (W203) - IgE swoiste (L91)

Szczypiorek (FS12) - IgE swoiste (L91)

| Naskórek szynszyli (E208) - IgE swoiste (L91)

| Jeżyna (F-211) - IgE swoiste (L91)

| Szparagi (F261) - IgE swoiste (L91)

| Kolendra (F317) - IgE swoiste (L91)

| Rumianek (W-206) - IgE swoiste (L91)

BADANIA GENETYCZNE

DIAGNOSTYKA MOLEKULARNA ZAKAŻEŃ

WIRUSY I CDV

HPV- wykrywanie DNA i różnicowanie wirusa - 37 genotypów

(6,11,16,18,26,31,33,35,39,40,42,45,51,52,53,54,55,56,58,59,61,62,64,66,67,68,69,70,71,72,73,81,82,83,84,IS39, CP6108)

HPV- wykrywanie DNA 14 wysokoonkogennych typów wirusa, wykrywane genotypy: 16, 18, 31, 33,35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, 68 (badanie jakościowe, bez genotypowania)

HPV- wykrywanie DNA i genotypowanie 14 wysokoonkogennych typów wirusa, wykrywane genotypy: 16, 18, 31, 33,35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, 68

Pakiet MCU-HPV: Wykrywanie DNA Chlamydia trachomatis, Mycoplasma hominis, Mycoplasma genitalium, Ureaplasma sp. oraz wykrywanie DNA wirusa HPV

Chlamydia trachomatis- jakościowo (Wykrywanie DNA metodą Real Time-PCR)

HSV- jakościowo (wykrywanie DNA oraz różnicowanie typów I i II wirusa metodą Real Time-PCR)

Mycoplasma hominis- jakościowo (Wykrywanie DNA metodą Real Time - PCR)

Neisseria gonorrhoeae- jakościowo (Wykrywanie DNA metodą Real Time-PCR)

Streptococcus agalactiae (GBS) (Wykrywanie DNA metodą Real Time-PCR)

Treponema palladium (Wykrywanie DNA)

Trichomonas vaginalis (Wykrywanie DNA)

Ureaplasma parvum/ Ureaplasma urealyticum (wykrywanie DNA metodą Real Time - PCR, jakościowo)

Pakiet MCU-HSV: Wykrywanie DNA Chlamydia trachomatis, Mycoplasma hominis, Mycoplasma genitalium, Ureaplasma sp. oraz wykrywanie DNA wirusa HSV typ I i II

Pakiet MCU-MLX: Wykrywanie DNA Chlamydia trachomatis/ Mycoplasma hominis/ Mycoplasma genitalium/ Ureaplasma sp. metodą Multipleks Real Time-PCR

Pakiet MCU-HPV: wykrywanie DNA Chlamydia trachomatis, Mycoplasma hominis, Mycoplasma genitalium, Ureaplasma sp, oraz wykrywanie DNA i genotypowanie 37 typów wirusa HPV

Oznaczenie obecności mRNA onkogenów E6/E7 wirusa HPV (16,18,31,33 i 45)

DIAGNOSTYKA MOLEKULARNA ZAKAŻEŃ

OGÓLNOUSTROJOWYCH

Ilościowe oznaczanie DNA adenowirusa metodą Real Time PCR

Wykrywanie DNA adenowirusa metodą Real Time-PCR

Wykrywanie DNA Aspergillus fumigatus metodą Real Time-PCR

Ilościowe oznaczanie DNA wirusa BKV metodą Real Time-PCR

Wykrywanie DNA wirusa BK metodą Real Time-PCR

Borrelia burgdorferi DNA

Borrelia burgdorferi DNA - badanie kleszcza

| |
|---|
| Candida albicans DNA |
| Ilościowe oznaczanie DNA wirusa CMV metodą Real Time-PCR (F26) |
| Wykrywanie DNA wirusa CMV metodą Real Time-PCR (F26) |
| Wykrywanie RNA wirusa Coronavirus metodą Real Time - PCR, jakościowo |
| Ilościowe oznaczanie DNA wirusa EBV metodą Real Time-PCR |
| Wykrywanie DNA wirusa EBV metodą Real Time-PCR |
| Wykrywanie RNA enterowirusa metodą Real Time-PCR |
| Wykrywanie DNA Escherichia coli metodą Real Time - PCR, jakościowo |
| Ilościowe oznaczanie DNA wirusa HHV6 metodą Real Time-PCR |
| Wykrywanie DNA wirusa HHV6 metodą Real Time-PCR |
| Ilościowe oznaczenie RNA wir. HIV-1 metodą PCR (F92) |
| Wykrywanie RNA wirusa HIV-1 metodą Real Time-PCR (F92) |
| Herpeswirus człowieka typu 8 wykrywanie DNA met. PCR |
| Ilościowe oznaczanie DNA wirusa JCV metodą Real Time-PCR |
| Wykrywanie DNA wirusa JC metodą Real Time-PCR |
| Wykrywanie DNA Listeria monocytogenes metodą Real Time-PCR (U27) |
| Wykrywanie DNA Neisseria meningitidis metodą Real Time - PCR, jakościowo |
| Wykrywanie DNA Parwowirusa B19 metodą Real Time-PCR |
| Wykrywanie DNA Toxoplasma gondi metodą Real Time-PCR |
| Wirus zachodniego Nilu |
| Wykrywanie RNA wirusa Zika |
| Wykrywanie DNA Candida albicans, C. glabrata, C. krusei metodą Real Time-PCR |
| SEPSA noworodkowa DNA, Wykrywanie DNA Streptococcus grupy B (S.agalactiae), L. monocytogenes, E.coli, Ch. tachomatis, U. urealitycum/parvum, CMV |
| Panel Herpeswirusy. Wykrywanie obecności DNA wirusów: EBV/CMV/HHV6/HSV1/HSV2 metodą Real Time-PCR. |
| Mycoplasma fermentans DNA |
| Panel: wykrywanie materiału genetycznego: Borrelia burgdorferi, KZM, Anaplasma phagocytophilum, Ehrlichia chaffeensis/ E. murris ? badanie kleszcza |
| Wirus Varicella Zoster - met. PCR |
| Wykrywanie DNA Babesia met. PCR |
| Wykrywanie DNA Cryptosporidium parvum metodą Real Time-PCR |
| Wykrywanie DNA dermatofitów |
| Wykrywanie DNA Trypanosoma brucei |
| Wykrywanie DNA Trypanosoma cruzi (świdrowiec amerykański) |
| Wykrywanie RNA wirusa grypy A oraz oznaczanie podtypów: A/TSNZ oraz A/TIN1 metodą Real Time-PCR |
| Wykrywanie Fusarium Oxyporum-DNA, metoda PCR |
| Helicobacter pylori DNA |
| DIAGNOSTYKA MOLEKULARNA ZAKAŻEŃ WIRUSAMI HEPATOTROPOWYMI |
| Wykrywanie DNA Entamoeba histolytica |
| Wirus zapalenia wątroby typu A RNA |
| Ilościowe oznaczanie DNA wirusa HBV metodą Real Time - PCR (V47) |
| Wykrywanie DNA wirusa HBV metodą Real Time-PCR (V47) |

Oznaczanie genotypu wirusa HBV

Wykrywanie mutacji wirusa HBV warunkujących powstanie oporności na entekawir

Wirus zap. wątroby typu B oporność na lamiwudynę

Ilościowe oznaczenie RNA wir. HCV metodą Real Time - PCR (V56)

Wykrywanie RNA wir. HCV metodą Real Time - PCR, jakościowo (V55)

Oznaczenie genotypu wir. HCV metodą RT-PCR oraz hybrydyzacji kw. nukleinowego

Wykrywanie polimorfizmu NS3 Q80K wirusa HCV

Wykrywanie RNA wirusa HEV metodą PCR

Wirus zapalenia wątroby typu G RNA

Wykrywanie DNA Leishmania donovani

DIAGNOSTYKA MOLEKULARNA ZAKAŻEŃ UKŁADU ODDECHOWEGO

Wykrywanie DNA wirusa Bocavirus metodą Real Time - PCR, jakościowo

Wykrywanie DNA Bordetella pertussis oraz Bordetella parapertussis

Wykrywanie RNA wirusa grypy typu A i/lub B oraz typowanie w kierunku grypy A/H1N1v metodą Real Time-PCR.

Wykrywanie DNA Haemophilus influenza metodą Real Time - PCR, jakościowo (U05)

Legionella pneumophila - test genetyczny (U18)

Wykrywanie RNA Metapneumowirusa metodą Real Time - PCR, jakościowo

Wykrywanie RNA wirusa Parainfluenza metodą Real Time - PCR, jakościowo

Wykrywanie RNA parechowirusa metodą Real Time PCR

Wykrywanie DNA Pneumocystis jiroveci metodą Real Time-PCR

Wykrywanie RNA Rhinowirusa metodą Real Time - PCR, jakościowo

Wykrywanie RNA wirusa RSV metodą Real Time PCR

Wykrywanie DNA Staphylococcus aureus metodą Real Time - PCR, jakościowo (U70)

Wykrywanie DNA Streptococcus pneumoniae metodą Real Time - PCR, jakościowo (U73)

Wykrywanie DNA Chlamydomphila pneumoniae oraz Mycoplasma pneumoniae metodą multipleks Real Time-PCR

Panel oddechowy: Wykrywanie materiału genetycznego 25 patogenów dróg oddechowych metodą Real Time-PCR (Grypa A, grypa AH1N1, grypa B, rinowirus, koronawirus NL63, koronawirus 229E, koronawirus OC43, koronawirus HKU, paragrypa 1, paragrypa 2, paragrypa 3, paragrypa 4, ludzki metapneumowirus A, ludzki metapneumowirus B, bokawirus, RSV A, RSV B, adenowirus, enterowirus, parechowirus, Mycoplasma pneumoniae, Chlamydomphila pneumoniae, Streptococcus pneumoniae, Haemophilus influenzae,

DIAGNOSTYKA MOLEKULARNA ZAKAŻEŃ UKŁADU POKARMOWEGO

Wykrywanie DNA Campylobacter jejuni

Wykrywanie DNA Clostridium difficile metodą Real Time - PCR, jakościowo (S83)

Wykrywanie DNA Giardia lamblia

Wykrywanie DNA Tropheryma whipplei

Wykrywanie DNA Yersinia enterocolitica

Wykrywanie materiału genetycznego Norowirusa G1 i G2 oraz Clostridium difficile

Wykrywanie materiału genetycznego rotawirusa, norowirusa oraz astrowirusa

Wykrywanie DNA Clostridium difficile metodą Real Time - PCR, jakościowo (S83)

DIAGNOSTYKA MOLEKULARNA ZAKAŻEŃ POWODUJĄCYCH OBJAWY SKÓRNE

Wykrywanie RNA wirusa odry (MeV)

Wykrywanie RNA wirusa Rubella metodą Real Time-PCR

DIAGNOSTYKA GENETYCZNA PRZECIWNIE NIEPŁODNOŚCI

Niepłodność - analiza w kierunku mikrodelecji regionu AZF chromosomu Y (analiza 6 markerów STS zgodnie z zaleceniami EMQN)

Niepłodność męska - badanie 290 mutacji w genie CFTR, w tym 8 najczęściej identyfikowanych w niepłodności męskiej

Badanie cytogenetyczne (kariotyp klasyczny) limfocytów krwi obwodowej

DIAGNOSTYKA CHOROÓB UWARUNKOWANYCH GENETYCZNIE i inne badania

Alfa - 1 antytrypsyna genotyp

Chromosomopatologia. Badanie najczęstszych mutacji: C202T, T105D, S35C oraz L100K w genie

Zesztywniające zapalenie stawów kręgosłupa (ZZSK) - Wykrywanie obecności genu HLA-B*27 metodą Real Time PCR

Łuszczyca - Wykrywanie obecności genu HLA-Cw6

Celiakia-wykrywanie obecności genu HLA-DQ2 (DQA1*05/DQB1*02) oraz DQ8 (DQB1*0302) metodą Real-Time PCR

Prognozowanie terapii zakażenia HCV - wykrywanie obecności polimorfizmów rs12979860 oraz rs8099917 genu Interleukiny 28B (IL28B)

Prognozowanie terapii zakażenia HCV - wykrywanie obecności polimorfizmu rs12979860 genu Interleukiny 28B (IL28B)

Chromosomopatologia - zespół Gilberta - badanie liczby powtórzeń (TA)n w promotorze genu

Głuchota (DFNB) - analiza eksonu 2 i mutacji IVS1+1G>A genu GJB2

Chromosomopatologia - zespół Downa - wykrywanie obecności mutacji R75Z w genie LKF6 oraz

Fenyloketonuria - Wykrywanie mutacji R408W, R158Q, c.1315+1G>A, c.1066-11G>A oraz innych mutacji w eksonach 5, 11, 12 genu PAH

Nietolerancja laktozy - wykrywanie obecności polimorfizmu 13910C>T w rejonie promotorowym genu LCT metodą Real Time PCR

Chromosomopatologia - wykrywanie metylowanych regionów promotorów genów TAF117A4T115aT1111111124T

Niewrażliwość na hormony tarczycy - analiza sekwencji eksonów 7-10 genu THRB

SCAD - Analiza sekwencji eksonów 3, 5-8 i 10 genu ACADS

Chromosomopatologia - zespół Chigiera-Najjar - analiza sekwencji całego regionu kodującego i promotoru genu

LCT1A1

Chromosomopatologia - zespół Marfan - analiza sekwencji eksonów 25-31 genu TBN1 w kierunku obecności

Acetudoprazylina - Analiza sekwencji kodującej genu CF, wykonywana z wykorzystaniem

Achondroplazja - analiza sekwencji eksonów 11-13 i 15-17 genu FGFR3 - drugi etap

diagnostyki po analizie obecności mutacji p.Gly380Arg

Adrenoleukodystrofia - analiza sekwencji całego regionu kodującego genu ABCD1

Analiza przesiewowa sekwencji genomu mitochondrialnego z wykorzystaniem metod

sekwencjonowania nowej generacji.

Analiza sekwencji całego regionu kodującego genu LMNA - w kardiomiopatii rozstrzeniowej

| |
|---|
| Analiza sekwencji kodującej genu CDKN2A w przypadkach czerniaka typ CMM2 oraz zespołu czerniak-rak trzustki |
| OTOPALATODIGITAL SPECTRUM DISORDER - analiza wybranych regionów genu FLNA |
| Anodoncja rodzinna (ang. Odontoonychodermal dysplasia)- badanie wybranych regionów genu WNT10A - I etap diagnostyki |
| Anodoncja rodzinna (ang. Tooth agenesis, selective, 3)- badanie wybranych regionów genu PAX9 - II etap diagnostyki |
| Artrogrypoza dystalna typu 1A (DA1A)- Badanie całego regionu kodującego genu TPM2 |
| Aspinykiating triofacie dystropny 3 (peunie a zespot) - badanie wybranych regionów genu |
| Aspinykiating triofacie dystropny 3 (peunie a zespot) - badanie wybranych regionów genu |
| Aspinykiating triofacie dystropny 3 (peunie a zespot) - badanie wybranych regionów genu |
| Aspinykiating triofacie dystropny 3 (peunie a zespot) - badanie wybranych regionów genu |
| Ataksja Friedreicha (FRDA) - Analiza eksonów 1-5 |
| Ataksja Friedreicha (FRDA) - Identyfikacja mutacji dynamicznej |
| Ataksja Friedreicha (FRDA) - Test MLPA (P316) |
| Ataksja napadowa typu I - analiza sekwencji całego regionu kodującego genu KCNA1 |
| Ataksja- teleangiektazja - Badanie wybranych regionów genu ATM |
| Rybia łuska zwykła - identyfikacja najczęściej występujących mutacji: p.Arg501Ter i c.2282_2285del4 w genie FLG |
| Autyzm - badanie metodą MLPA |
| Badanie genetyczne na obecność sekwencji chromosomu Y u pacjentek z zespołem Turnera |
| metoda PCR |
| Badanie metodą FISH z użyciem komercyjnej sondy locus specyficznej |
| Badanie metodą FISH ze znakowaną sondą locus specyficzną przygotowaną w Pracowni |
| Ceroidolipofuscynoza typu 2. Analiza sekwencji eksonów 1-4, 7-13 genu TPP1 - diagnostyka uzupełniająca po procedurze CLN2-1 |
| Ceroidolipofuscynoza typu 3. Analiza w kierunku najczęstszej delecji w obrębie genu CLN3 wraz z uzupełniającą analizą całej sekwencji kodującej genu |
| Ceroidolipofuscynoza typu 2 - identyfikacja najczęstszych mutacji p.Arg208 oraz c.509-1G>C (IVS5-1G>C) oraz innych mutacji występujących w eksonach 5 i 6 genu TPP1 |
| Charge Zespół- Analiza wybranych regionów genu CHD7 |
| Charge Zespół- Analiza wybranych regionów genu CHD7- II etap diagnostyki |
| Charge Zespół- Analiza wybranych regionów genu CHD7- III etap diagnostyki |
| Chorobstaza tagoutia nawiacajaca wewnatrz zwoju obowa typuz - analiza fragmentow genu |
| ABCA4 |
| Choroba Alzheimerera - analiza przesiewowa sekwencji kodującej genów PSEN1, PSEN2 i APP z wykorzystaniem NGS |
| Choroba Alzheimerera - analiza sekwencji całego regionu kodującego genu PSEN1 |
| Choroba Alzheimerera - analiza sekwencji eksonów 16 i 17 genu APP |
| Choroba Alzheimerera - analiza sekwencji eksonów 5-8 i 12 genu PSEN1 |
| Choroba Canavan - identyfikacja mutacji p.Tyr231, p.Glu285Ala, p.Ala305Glu oraz innych mutacji występujących w eksonach 5 i 6 genu ASPA |
| Choroba Charcot-Marie-Tooth typu 1A (CMT1A). Analiza rozległych duplikacji w genie |
| PMP22 metoda MLPA |
| Choroba Charcot-Marie-Tooth typu 2L (CMT2L). Identyfikacja najczęstszych mutacji p.Lys141Asn i p.Lys141Glu oraz innych mutacji występujących w eksonie 2 genu HSPB8 |
| Choroba Fabry,ego - analiza sekwencji eksonów 1, 3, 4 i 7 genu GLA - diagnostyka uzupełniająca po procedurze GLA-1 |
| Choroba Fabry,ego - analiza sekwencji eksonów 2, 5 i 6 genu GLA |

| |
|--|
| Choroba Gauchera - identyfikacja najczęstszych mutacji c.1220A>G, p.Asn407Ser (N370S), c.1448T>C, p.Leu483Pro (L444P), oraz innych mutacji występujących w eksonach 10 i 11 genu GBA |
| Choroba Gauchera - identyfikacja najczęstszych mutacji c.1220A>G, p.Asn407Ser, c.1448T>C, p.Leu483Pro, c.84dupG, c.115+1G>A (IVS2+1G>A), oraz innych mutacji obecnych w eksonach 9, 10 i 11 genu GBA |
| Choroba Hailey-Hailey - analiza eksonów 7, 12, 13, 17, 18, 24, 25 genu ATP2C1 |
| Choroba Hailey-Hailey - sekwencjonowanie pozostałych eksonów genu ATP2C1, drugi etap diagnostyki |
| Choroba Krabbe'go - analiza przesiewowa sekwencji kodującej genu GALT z wykorzystaniem NGS |
| Choroba Krabbego - identyfikacja rozległej delecji IVS10del30kb w genie GALT |
| Choroba Niemann-Picka typ A/B - analiza sekwencji całego regionu kodującego genu SMPD1 |
| Choroba Niemann-Picka, typ C - analiza sekwencji całego regionu kodującego genu NPC1 |
| Choroba Niemann-Picka, typ C - analiza sekwencji całego regionu kodującego genu NPC2 - diagnostyka uzupełniająca po procedurze NPC-1 |
| Choroba Parkinsona - analiza sekwencji eksonów 1, 8-12 genu PRKN (dawniej PARK2) - diagnostyka uzupełniająca po procedurze PARK2-1 |
| Choroba Parkinsona - analiza sekwencji eksonów 2-7 genu PRKN (dawniej PARK2) |
| Choroba Parkinsona o późnym początku (PARK1 i 4) - analiza eksonów 2 i 3 (panel patogennych mutacji punktowych w genie SNCA) |
| Choroba Parkinsona o późnym początku (PARK1 i 4) - test MLPA (P051) |
| Choroba Parkinsona o późnym początku (PARK8) - analiza eksonów 30, 31, 34, 35, 41, 48 (panel patogennych mutacji punktowych w genie LRRK2) |
| Choroba Parkinsona o późnym początku (PARK8) - identyfikacja mutacji p.Gly2017Ser w genie LRRK2 |
| Choroba Parkinsona o wczesnym początku (PARK2) - analiza sekwencji kodującej genu PARK2 |
| Choroba Parkinsona o wczesnym początku (PARK2, PARK6, PARK7) - test MLPA (P051, P050) |
| Choroba Parkinsona o wczesnym początku (PARK6) - analiza sekwencji kodującej genu BIN1/4 |
| Choroba Parkinsona o wczesnym początku (PARK7) - analiza sekwencji kodującej genu DJ1 |
| Choroba Pelizaeusa-Merzbachera (PLP) - analiza sekwencji kodującej genu PLP1 |
| Choroba Pelizaeusa-Merzbachera (PLP) - test MLPA (P022) |
| Choroba Pompego - analiza sekwencji całego regionu kodującego genu GAA |
| Choroba Reissnera - analiza sekwencji kodującej genów FLA7 i FTTH1, wykonywana z wykorzystaniem NGS |
| Choroba syropu klonowego - analiza sekwencji całego regionu kodującego genu BCKDHB - diagnostyka uzupełniająca po procedurze MSUD-1 |
| Choroba syropu klonowego - analiza sekwencji całego regionu kodującego genu BCKDHA |
| Choroba Urbach'a-Wiethe'a, proteinoza lipoidalna - analiza sekwencji kodującej genu ECM1 |
| Choroba Wilsona - analiza przesiewowa sekwencji kodującej genu ATP7B z wykorzystaniem NGS |
| Choroba Wilsona - identyfikacja mutacji c.3402delC (3400delC), p.His777Met, p.Arg778Gly oraz innych mutacji występujących w eksonach 8, 13 i 15 genu ATP7B - diagnostyka po procedurze WD-1 |
| Choroba Wilsona - identyfikacja mutacji p.His1069Gln, c.3402delC (3400delC), p.His777Met, p.Arg778Gly oraz innych mutacji występujących w eksonach 8, 13, 14 i 15 genu ATP7B |
| Choroba Wilsona - Identyfikacja najczęstszej mutacji p.His1069Gln oraz innych mutacji występujących w eksonie 14 genu ATP7B |
| Choroby IRF-6 zależne; zespół van derWoude (VWS) - analiza sekwencji kodującej genu IRF6 |
| Choroby IRF-6 zależne; zespół van derWoude (VWS) - test MLPA (P304) |
| CSVD - Analiza sekwencji kodującej 6 genów związanych z występowaniem CSVD (w tym z CADASIL, CARASIL): NOTCH3, COL4A1, COL4A2, GLA, HTRA1 i TREX1, wykonywana z wykorzystaniem NGS |
| Cystynoza - identyfikacja charakterystycznej delecji 57kb w genie CTNS w układzie homozygotycznym - weryfikacja rozpoznania klinicznego choroby |

| |
|--|
| Deficyt alfa1-antytrypsyny - analiza sekwencji całego regionu kodującego genu SERPINA1 |
| Deficyt alfa1-antytrypsyny - analiza sekwencji eksonów 3 i 5 genu SERPINA1 - diagnostyka uzupełniająca po procedurze ANTYTRG |
| Deficyt biotynidazy - analiza sekwencji eksonów 1, 3 i nieobjętych procedura BTD-1 fragmentów eksonu 4 genu BTD - diagnostyka uzupełniająca po procedurze BTD-1 |
| Deficyt biotynidazy - identyfikacja najczęstszych mutacji: c.76_104delinsTCC, p.Asp44His, p.Gln456His, p.Arg538Cys oraz innych mutacji obecnych w eksonie 2 i badanym fragmencie |
| Deficyt paminotransferazy karbonylowej typu II - identyfikacja mutacji p.Ser113Leu w genie CRTA |
| DFNA9- Badanie mutacji p.Pro51Ser i innych mutacji w eksonie 4 genu COCH |
| Diagnostyczna analiza eksomu - sekwencjonowanie eksomu z zakresem analizy zależnym od rozpoznania klinicznego |
| Dia Kobiec 20+ - ocena predyspozycji do rozwoju: zakażenicy żył i nawiązujących poronien, przedwczesnego wygasania funkcji jajników oraz raka piersi i jajników (geny F2, F5, FMR1, BRCA1) |
| Dia Kobiec 30+ - ocena predyspozycji do rozwoju: zakażenicy żył, niemocniomatozy, zwyrodnienia plamki związanego z wiekiem oraz choroby Alzheimerera (geny F2, F5, HFE, CFH, APOE4, APOE2) |
| Dodatkowa analiza metodą NGS wariantów eksomu klinicznego po analizie pod kątem wybranego rozpoznania |
| Dowolny marker dowolnego genu |
| Dysostozą żuchwowo- twarzową z małogłowiem (MFDGA)- Badanie wybranych regionów genu EFTUD2 |
| Dysostozą żuchwowo- twarzową z małogłowiem (MFDGA)- Badanie wybranych regionów genu EFTUD2 II etap diagnostyki |
| Dysplazja ektodermalna hypohydrotyczna, sprzężona z X- analiza wybranych regionów genu EDA - II etap diagnostyki |
| Dysplazja ektodermalna hypohydrotyczna, sprzężona z X- badanie mutacji najczęstszych w eksonach 2, 4, 6 i 7 genu EDA |
| Dysplazja oczno-zębowo-palcowa - analiza sekwencji całego regionu kodującego genu GJA1 |
| Dysplazja przynasadowa McKusicka - Analiza całego regionu kodującego RNA (RMRP) |
| Dysplazja tanatoforyczna typu I - identyfikacja najczęstszych mutacji p.Arg248Cys, p.Tyr373Cys oraz innych mutacji występujących w eksonach 7 i 10 genu FGFR3 |
| Dysplazje ektodermalne - panel NGS |
| Dystonia torsyjna - identyfikacja mutacji c.907_909delGAG oraz innych mutacji występujących w badanym fragmencie eksonu 5 genu TOR1A |
| Dystonia typ 1 (DYT1), dystonia z dyskinezą (DYT6) - test MLPA (P059) |
| Dystonia typ 10 - analiza sekwencji kodującej genu PRRT2 |
| Dystonia typ 10 - identyfikacja mutacji c.649dupC w genie PRRT2 |
| Dystonia typ 4 (DYT4) - analiza sekwencji kodującej genu TUBB4A |
| Dystonia typ 8 - analiza eksonu 1 (mutacje p.Ala7Val i p.Ala9Val genu MR1 (PNKD) |
| Dystonia wrażliwa na dopaminę - zespół Segawa - Analiza sekwencji kodującej genów GCH1 i TH, wykonywana z wykorzystaniem NGS |
| Dystonia z dyskinezą (DYT6) - analiza sekwencji kodującej genu THAP1 |
| Dystonia z mioklonią (DYT11) - analiza sekwencji kodującej genu SGCE |
| Dystonia z odpowiedzią na L-dopa - analiza sekwencji kodującej genu GCH1 |
| Dystonia z odpowiedzią na L-dopa - analiza sekwencji kodującej genu SPR |
| Dystonia z odpowiedzią na L-dopa - analiza sekwencji kodującej genu TH |
| Dystonia z odpowiedzią na L-dopa, dystonia z mioklonią (DYT11) - test MLPA (P099) |

| |
|---|
| Dystonia/choroba Parkinsona - panel NGS, geny TOR1A, TAF1, GCH1, TH, SFR, THAF1, MR1, PRRT2, SGCE, ATP1A3, PRKRA, SLC2A1, SNCA, LRRK2, VPS35, PARK2, PINK1, PANK7, ATP1A3, ERVQ7, SLC1A2 |
| Dystrofia Emery-Dreifuss (EDMD). Analiza sekwencji kodującej genów EMD, FHL1 i LMNA wykonywana z wykorzystaniem NGS |
| Dystrofia kończynowo-obręczowa typu 1 (LGMD1A-G) - Analiza sekwencji kodującej 7 genów: CAV3, DES, DNAJB6, HNRNPDL, LMNA, MYOT i TNPO3, wykonywana z wykorzystaniem NGS |
| Dystrofia kończynowo-obręczowa typu 2 (LGMD2A-G,I,K-O,Q,S)-Analiza NGS sekwencji kodującej 15 genów:CAPN3, ANO5, DYSF, FKRP, FKTN, PLEC, POMGNT1, POMT1, POMT2, SGCA, SGCB, SGCD, SGCG, TCAP i TRAPPC1 |
| Dystrofia kończynowo-obręczowa typu 2A (LGMD2A), kalpainopatia. Analiza sekwencji kodującej genu CAPN3, wykonywana z wykorzystaniem NGS |
| Dystrofia kończynowo-obręczowa typu 2A (LGMD2A), kalpainopatia. Identyfikacja najczęstszych mutacji c.550delA i p.Arg490Gln oraz innych mutacji występujących w genie CAPN3 |
| Dystrofia LA1172 - zaleczalna - Analiza sekwencji kodującej genu LAM1A2 wykonywana z wykorzystaniem NGS |
| Dystrofia mięśniowa Duchenne/Beckera - analiza rozległych delecji, insercji i rearanżacji w genie DMD metodą MLPA |
| Dystrofia mięśniowa Duchenne/Beckera (DMD/BMD). Analiza przesiewowa sekwencji całego regionu kodującego genu DMD z wykorzystaniem metod sekwencjonowania nowej generacji |
| Dystrofia mięśniowa Emeryego-Dreyfussa - analiza sekwencji kodującej genu EMD |
| Dystrofia mięśniowa Emeryego-Dreyfussa - analiza sekwencji kodującej genu FHL1 |
| Dystrofia mięśniowa Emeryego-Dreyfussa - analiza sekwencji kodującej genu LMNA/C |
| Dystrofia mięśniowa Emeryego-Dreyfussa - test MLPA (P048) |
| Dystrofia mięśniowa obręczowo-kończynowa typ 1A (LGMD1A). Identyfikacja najczęstszych mutacji p.Ser55Phe i p.Thr57Ile oraz innych mutacji występujących w eksonie 2 genu MYOT |
| Dystrofia miotoniczna (DM1). Analiza w kierunku obecności ekspansji powtórzeń CTG w genie DMPK oraz obecności ekspansji powtórzeń motywu złożonego(TG)n(TCTG)n(CCTG)n w genie CNBP |
| Dystrofia obręczowo-kończynowa (LGMD) - Analiza sekwencji kodującej 7 genów związanych z LGMD1 (typy 1A-G) oraz 15 genów związanych z LGMD2 (typy 2A-G, I, K-O, Q i S), wykonywana z wykorzystaniem NGS |
| Dziecięca padaczka napadów nieświadomości (CAE) - Analiza sekwencji kodującej 6 genów: GABRG2, GABRA1, SLC2A1, JRK, GABRB3 i CACNA1H, wykonywana z wykorzystaniem NGS |
| Dziedziczna paraplegia spastyczna - analiza rozległych delecji i duplikacji w genach SPAST i ATL1 metodą MLPA |
| Dziedziczna paraplegia spastyczna (HSP) - Analiza sekwencji kodującej genów SPAST, ATL1, KIF5A, REEP1, CYP7B1, SPG7, SPG11, ZFYVE26 wykonywana z wykorzystaniem NGS |
| Dziedziczna paraplegia spastyczna (HSP) - Analiza NGS sekwencji kodującej 20 genów związanych z HSP oraz analiza rozległych del/dup w genach SPAST i ATL1 metodą MLPA- |
| Dziedziczna pomphowatość jędrzątkowa (TAF, MAF, pomphowatość miotoniczna). Analiza przesiewowa sekwencji kodującej genów APC, MUTYH, BMPR1A i SMAD4 z wykorzystaniem NGS |
| Eksom - analiza metodą NGS pod kątem wybranego rozpoznania klinicznego (w pierwszej kolejności analiza genów klinicznie znaczących) |
| Eksom kliniczny - analiza metodą NGS na bazie panelu TruSight One pod kątem wybranego rozpoznania klinicznego |
| Encefalopatie padaczkowe - Analiza sekwencji kodującej 10 genów. SCN1B, SCN1A, GABRG2, PCDH19, CDKL5, GABRA1, KCNQ2, KCNT1, SYNGAP1 i STXBP1, wykonywana z wykorzystaniem NGS |
| Encefalopatie padaczkowe - panel NGS 49 genów |
| Epidermolysis bullosa - panel NGS: 18 genów |
| Erythrokeratodermia- badanie regionów kodujących genów GJB3 i GJB41 |

| |
|---|
| Erythrodermia ichtiotyczna pęcherzowa - analiza sekwencji kodującej genu KRT1 |
| Erythrodermia ichtiotyczna pęcherzowa - analiza sekwencji kodującej genu KRT10 |
| Fenyloketonuria - analiza sekwencji eksonów 1, 4, 8, 9, 10 i 13 genu PAH - diagnostyka uzupełniająca po procedurze PAH-2 |
| Fenyloketonuria - analiza sekwencji eksonów 2, 3, 6 i 7 genu PAH - diagnostyka uzupełniająca po procedurze PAH |
| Fruktozemia - identyfikacja mutacji p.Ala150Pro i p.Ala175Asp oraz innych mutacji występujących w eksonie 5 genu ALDOB |
| Galaktozemia - analiza pozostałych eksonów genu GALT, drugi etap diagnostyki |
| Galaktozemia - identyfikacja najczęstszych mutacji p.Gln188Arg i p.Lys285Asn oraz innych mutacji występujących w eksonach 6-9 genu GALT |
| Gangliozydoza (Gangliosa Tay-Sachs) - identyfikacja mutacji c.1274_1277dupTAT, c.1421+1G>C, c.1073+1G>A, c.805G>A, p.Gly269Ser oraz innych mutacji występujących w eksonach 7, 9, 11 i 12 genu HEXA |
| Gangliozydoza GM1 - Analiza sekwencji eksonów 1, 8, 10, 11-14 i 17 genu GLB1 - diagnostyka uzupełniająca po procedurze GLZD-1 |
| Gangliozydoza GM1 - Analiza sekwencji eksonów 3-7, 9, 15 i 16 genu GLB1 |
| Giduchota izolowana (DI ND4) oraz zespół Fendurea - Analiza eksonów: 2-6, 10, 10-21 genu SLC24A4 |
| Giduchota izolowana (DI ND4) oraz zespół Fendurea - analiza wybranych eksonów (7-12 i 14) genu SLC24A4 |
| Hemochromatoza - analiza przesiewowa sekwencji kodującej genów HFE, HFE2, HAMP, TFR2 i SLC40A1 z wykorzystaniem NGS |
| Hemochromatoza- identyfikacja najczęstszych mutacji p.Cys282Tyr i p.His63Asp oraz innych mutacji występujących w eksonach 2 i 4 genu HFE |
| Hipercholesterolemia - analiza przesiewowa sekwencji kodującej genów LDLR, APOB, PCSK9 i LDLRAP1 z wykorzystaniem metod sekwencjonowania nowej generacji |
| Hipercholesterolemia - analiza sekwencji eksonów 2, 4, 7, 8, 7, 10, 11, 12, 10, 14 i 10 genu LDLR |
| Hipercholesterolemia - identyfikacja najczęstszych mutacji p.Trp3517Ile, p.Arg3527Gln, p.Arg3527Leu, p.Arg3527Trp, p.Arg3558Cys, p.His3570Tyr, p.Arg4385Cys, p.Arg4385His, p.Val4384Ala. Analiza APOB |
| Hipercholesterolemia. Analiza sekwencji kodującej genów CAV3, GATADAG1, wykonywana z wykorzystaniem NGS |
| HLC Antygeny HLA ? ABC (klasa I) |
| HLG Antygeny HLA ? AB DR (klasy I + II) |
| HLX Antygeny HLA ? DRB (klasa II) |
| HLY Antygeny HLA ? DQB (klasa II) |
| Homocystynuria - Analiza sekwencji kodującej genu CBS, wykonywana z wykorzystaniem NGS |
| Hypochondroplazja - analiza sekwencji eksonów 11, 15, 16, 17 oraz fragmentu eksonu 10 genu FGFR3 - diagnostyka uzupełniająca po analizie obecności mutacji p.Asn540Lys |
| Ichthyosis follicularis, alopecia, and photophobia (IFAP) - analiza całej sekwencji kodującej (eksony 1-11) genu MBTPS2 |
| Ichthyosis follicularis, alopecia, and photophobia syndrome - Badanie regionu kodującego genu MBTPS2 |
| Identyfikacja mutacji p.Gly500Arg oraz innych mutacji występujących w eksonie 10 genu FGFR3 |
| Identyfikacja najczęstszej mutacji p.Asn540Lys oraz innych mutacji występujących w eksonie 10 genu FGFR3 |
| Identyfikacja płci genetycznej - analiza z wykorzystaniem markerów genetycznych specyficznych dla genów AMGX, AMGY i SRY |
| Identyfikacja ponad 1700 znanych mutacji genu CFTR (analiza sekwencji wszystkich 27 eksonów genu oraz identyfikacja mutacji c.54-5940_273+10250del21kb (dele2,3(21kb)) i -2740_2477C>T (2840_1401C>T) |
| Inne genodermatozy - panel NGS |
| Jaskra - analiza sekwencji całego regionu kodującego genu CYP1B1 |

| |
|--|
| Jaskra - analiza sekwencji eksonu 3 genu MYOC |
| Kardioencefalopatia związana z deficytem oksydazy cytochromu c - identyfikacja mutacji p.Glu140Lys (G1541A, E140K) w genie SCO2 |
| Kardiomiopatia (przerostowa/rozstrzeniowa) - analiza sekwencji eksonów 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23 i 24 genie MYH7 |
| Kardiomiopatia (przerostowa/rozstrzeniowa) - analiza sekwencji eksonów 7-9, 16-28 genu MYBPC3 - diagnostyka uzupełniająca po procedurze KP-1 |
| Kraniostenozy - badanie delecji test MLPA (P080) |
| Krzywica fosfatemiczna sprzężona z X - analiza sekwencji eksonów 1, 7-7, 13, 17, 21 i 22 genu PHEX |
| Krzywica fosfatemiczna - identyfikacja mutacji p.Arg176Gln, p.Arg176Trp, p.Arg179Gln i p.Arg179Trp w genie FGF23 |
| LCHAD - identyfikacja mutacji p.Glu510Gln w genie HADHA |
| Leukodystrofia metachromatyczna (MLD) - Analiza sekwencji kodującej genów ARSA i PSAP, wykonywana z wykorzystaniem NGS |
| Lizencefalia sprzężona z chromosomem X - analiza sekwencji kodującej DCX |
| Łuszczyca (łuszcycowe zapalenie stawów)- analiza wariantów genetycznych genów NOD2 (CARD15), TNFA, TNFB (LTA) |
| Makrocefalia/autyzm - analiza sekwencji kodującej genu PTEN |
| MCAD - identyfikacja najczęstszej mutacji p.Lys329Glu (K304E) oraz innych mutacji występujących w eksonie 11 genu ACADM |
| Mikroftalia z (acGn) - badanie kariogenomowe udeukowane pacjentom z zaburzeniami ze spektrum autyzmu |
| Miopatia Bethlem. Analiza sekwencji kodującej genów COL6A1, COL6A2 i COL6A3, wykonywana z wykorzystaniem NGS |
| Miopatia nemalinowa - analiza sekwencji kodującej genu ACTA1 |
| Mnoga gruczolakowatość wewnątrzwydzielnicza typu 1 (MEN1) i typu 2 (MEN2A i MEN2B) - analiza przesiewowa sekwencji kodującej genów MEN1 i RET z wykorzystaniem NGS |
| Mnoga gruczolakowatość wewnątrzwydzielnicza typu 1 (MEN1). Analiza sekwencji całego regionu kodującego genu MEN1 |
| Mnoga gruczolakowatość wewnątrzwydzielnicza typu 2 (MEN2A i MEN2B). Analiza sekwencji eksonów 10, 11, 13, 14, 15 i 16 genu RET |
| Moczówka prosta centralna - analiza sekwencji całego regionu kodującego genu AVP |
| MODY2 - cukrzyca, cukrzyca ciężkowa - badanie wybranych fragmentów genu GCK - I etap diagnostyki |
| MODY3 - cukrzyca - Badanie regionu kodującego genu HNF1A |
| MODY3 - cukrzyca - Badanie regionu kodującego genu HNF1A II etap diagnostyki |
| Mózgowa arteriopatía z podkorowymi zawałami i leukoencefalopatią CADASIL - analiza przesiewowa sekwencji kodującej genu NOTCH3 z wykorzystaniem NGS |
| Mózgowa arteriopatía z podkorowymi zawałami i leukoencefalopatią CADASIL - analiza sekwencji eksonów 2, 3, 6 i 11 genu NOTCH3 - diagnostyka uzupełniająca po procedurze NOT-4 |
| Mózgowa arteriopatía z podkorowymi zawałami i leukoencefalopatią CADASIL - analiza sekwencji eksonów 4 i 5 genu NOTCH3 |
| Mukopolisacharydoza typu IIIA (MPS IIIA). Analiza sekwencji całego regionu kodującego genu GGLU |
| Mukopolisacharydoza typu I, II, IIIA-B, IVA-B, VII-VII, analiza przesiewowa sekwencji kodującej genów IDUA, IDS, SGSH, NAGLU, HGSNAT, GNS, GALNS, GLB1, ARSB i GUSB z wykorzystaniem NGS |
| Mukopolisacharydoza typu IVB (MPS IVB). Analiza sekwencji eksonów 1, 4-7, 9-11, 13 i 16 genu GLB1 - diagnostyka uzupełniająca po procedurze MORQ-1 |
| Mukopolisacharydoza typu IVB (MPS IVB). Analiza sekwencji eksonów 2, 3, 6, 12, 14, 15 genu GLB1 |

| |
|--|
| Mukowiscydoza typu VI (MIVS VI). Analiza sekwencji całego regionu kodującego genu ABCD |
| Mukowiscydoza - Identyfikacja 700 mutacji i wariantów genu CFTR (eksony 4, 8, 11, 12, 14, 20, 23 i 24), w tym 16 mutacji najczęściej występujących w populacji polskiej |
| Mukowiscydoza (CF) - badanie dwóch dowolnych mutacji w genie CFTR |
| Mukowiscydoza (CF) - badanie nosicielstwa jednej dowolnej mutacji w genie CFTR |
| Mukowiscydoza (CF) - identyfikacja mutacji F508del i mutacji dele2,3(21kb) oraz wszystkich innych mutacji (ponad 70) w eksonie 10 genu CFTR |
| Mukowiscydoza (CF) - identyfikacja ponad 500 rzadko występujących mutacji w genie CFTR analiza eksonów 12,14a-17a, 19, 22-24 |
| Mukowiscydoza (CF) - identyfikacja ponad 500 rzadko występujących mutacji w genie CFTR - analiza eksonów 1-6b,8, 9,18 |
| Mukowiscydoza (CF) - test MLPA (P091) analiza delecji/duplikacji w genie CFTR |
| Mukowiscydoza - Analiza sekwencji pozostałych 19 z 27 eksonów genu CFTR - diagnostyka uzupełniająca po procedurze MUCF-3 |
| Mukowiscydoza, choroby CFTR-zależne - analiza sekwencji pozostałych 22 z 27 eksonów genu CFTR - diagnostyka uzupełniająca po procedurze wstępnej (CFTR) |
| MOTYL - zależna popowatość jelita grubego (MAF). Identyfikacja najczęstszych mutacji p.Tyr179Cys (Y165C) i p.Gly396Asp (G382D) oraz innych mutacji w eksonach 9 i 15 genu |
| MUTYL |
| Nawracające poronienia - identyfikacja haplotypu M2 w promotorze genu ANXA5 |
| Nerwiakowłóknikowość typu II - analiza sekwencji kodującej genu NF2 |
| Nerwiakowłóknikowość typu II - Test MLPA (P044) |
| Neurodegeneracja z akumulacją żelaza (NBIA) - Analiza sekwencji kodującej genów PANK2, WDR45, PLA2G6, C19orf12, FTL i CP, wykonywana z wykorzystaniem NGS |
| Neurofibromatoza typu I (choroba von Recklinghausena) - analiza rozległych delecji i insercji w genie NF1 metodą MLPA |
| Neurofibromatoza typu I, II i zespół Legiusa - analiza przesiewowa sekwencji kodującej genów NF1, NF2, SPRED1 z wykorzystaniem NGS |
| Neuropatia słuchowa DFNB9- badanie wybranych fragmentów genu OTOF |
| Niedobór surfaktantu - Analiza sekwencji kodującej genów SFTPB, SFTPC i ABCA3, wykonywana z wykorzystaniem NGS |
| Niedobór surfaktantu - identyfikacja częstych mutacji: C.577delCINSGAA w genie SFTPB, p.Ile73Thr w genie SFTPC i p.Glu292Val w genie ABCA3 oraz innych mutacji w badanych regionach wzmiankowanych genów |
| Niedosłuch (DFNB1)- Analiza delecji/duplikacji regionów kodujących genów: GJB2, GJB3, GJB6, WFS1, POU3F4 z zastosowaniem metody MLPA 1 |
| Niedosłuch (DFNB1)- Badanie najczęstszych mutacji 35delG i 310del14 z możliwością wykrycia mutacji rzadkich w części kodującej eksonu 2 genu GJB2 |
| Niedosłuch (DFNB1)- Badanie najczęstszych mutacji genu GJB6 |
| Niedosłuch niesyndromiczny - panel NGS: 90 genów |
| Niedosłuch wrodzony - analiza przesiewowa sekwencji kodującej 21 genów, których mutacje korelowane są z niedosłuchem wrodzonym, z wykorzystaniem NGS |
| Nieketotyczna hiperglicynemia - analiza sekwencji całego regionu kodującego genu AMT |
| Nieketotyczna hiperglicynemia - analiza sekwencji eksonu 19 genu GLDC |
| Niepełnosprawność intelektualna sprzężona z chromosomem X (MRX) - analiza wszystkich eksonów genu ARX |
| Niepełnosprawność intelektualna sprzężona z chromosomem X (MRX) - identyfikacja najczęstszych mutacji w eksonie 2 genu ARX |
| Niepełnosprawność intelektualna sprzężona z chromosomem X (MRX) - Test MLPA (10 mutacji: P106) |

| |
|---|
| Niepełnosprawność intelektualna sprzężona z chromosomem X (MRX) - Test MLPA (P015) (zespół duplikacji MECP2) |
| Niepełnosprawność intelektualna - panel NGS (NI - sprzężona z chromosomem X, dziedziczona autosomalnie recesywnie, dziedziczona autosomalnie dominująco) |
| Niewrażliwość na kortyzol - analiza sekwencji całego regionu kodującego genu NR3C1 |
| Nieznane badanie ZFG-MED. |
| Niskorosłość MULIBREY - analiza najczęstszej mutacji c.493-2A>G w eksonie 7 genu TRIM37 |
| Nowotwór żołądka, postać rozlana - analiza przesiewowa sekwencji kodującej genu CDH1 z wykorzystaniem NGS |
| Ocena aktywności cytochromu P450 2C19 - identyfikacja wariantów allelicznych genu CYP2C19 (2, 4, 8) pod kątem leczenia kłopidogrelem |
| Ocena aktywności cytochromu P450 2C9 - Identyfikacja alleli 2 i 3 genu CYP2C9 - przy leczeniu candersartanem, irbesartanem, losartanem lub warfaryną |
| Ocena aktywności cytochromu P450 2D6 - identyfikacja allela 4 genu CYP2D6 - przy leczeniu carvedilolem, kodeiną, metoprololem, propranololem lub timololem |
| Ocena aktywności enzymu VKORC1 - Identyfikacja wariantu rs9934438:C>T (1173C>T) w genie VKORC1 przy leczeniu warfaryną |
| Ocena liczby kopii genu CYP2D6 metodą MLPA |
| Opuszkowo-rdzeniowy zanik mięśni (choroba Kennedy'ego) - określenie liczby powtórzeń (CAG)n w eksonie 1 genu AR |
| Otępienie czołowo-skroniowe (FTD) - Analiza sekwencji kodującej 11 genów związanych z występowaniem FTD, wykonywana z wykorzystaniem NGS |
| Otoskleroza- badanie wybranych fragmentów genu TGFB1 |
| Otyłość monogenowa - analiza sekwencji całego regionu kodującego genu MC4R |
| Radaczka uogólniona z napadami gorączkowymi (GEFS+) - Analiza sekwencji kodującej 7 genów: SCN1A, GABRG2, SCN2A, SCN9A, GABRD, SCN1B i SCN2, wykonywana z wykorzystaniem NGS |
| Panel NGS - rodzinne uwarunkowanie nowotworami (analiza sekwencji kodującej 70 genów, których mutacje korelowane są z rozwojem choroby) |
| Panel NGS - rodzinne uwarunkowanie nowotworem piersi, jajnika i prostaty; analiza przesiewowa sekwencji kodującej genów BRCA1 i BRCA2 z wykorzystaniem NGS |
| Panel NGS - rodzinne uwarunkowanie nowotworem piersi, jajnika i prostaty; analiza sekwencji kodującej genów BRCA1, BRCA2, CHEK2 i NBN, których mutacje korelowane są z rozwojem choroby |
| Pęcherzowe oddzielanie się naskórka postać dystroficzna dominująca (DDEB) - analiza eksonów 73-75 w tym identyfikacja najczęstszej mutacji p.Gly2043Arg w genie COL7A1 |
| Pęcherzowe oddzielanie się naskórka postać dystroficzna dominująca (DDEB) - analiza eksonów: 1-27, 114-118 genu COL7A1 |
| Pęcherzowe oddzielanie się naskórka postać dystroficzna dominująca (DDEB) - analiza eksonów: 28-72, 76-113 genu COL7A1 |
| Pęcherzowe oddzielanie się naskórka postać dystroficzna recesywna (RDEB) - analiza pozostałych eksonów genu COL7A1, drugi etap diagnostyki |
| Pęcherzowe oddzielanie się naskórka postać dystroficzna, recesywna (RDEB) - analiza eksonów: 3-6, 16-20, 40-43, 55-59, 73-75, 92-94, 106-109 genu COL7A1 |
| Pęcherzowe oddzielanie się naskórka, postać łącząca i prosta - test MLPA (P415) / (L1416) |
| Pęcherzowe oddzielanie się naskórka, postać łącząca (JEB) - analiza sekwencji kodującej genu LAMA2 |
| Pęcherzowe oddzielanie się naskórka, postać łącząca (JEB) - analiza genów: LAMBS (mutacje p.Arg635Ter, c.1439_1443delCGTGT, c.965_966+8del), LAMC2 (mutacja p.Arg349Ter), LAMA3 (mutacja p.Arg644Ter) |

| |
|--|
| Łęczeń zowe oddzielanie się naskórka, postać łącząca (JLB) - analiza sekwencji kodującej genu COL17A1 |
| Łęczeń zowe oddzielanie się naskórka, postać łącząca (JLB) - analiza sekwencji kodującej genu LAMB2 |
| Łęczeń zowe oddzielanie się naskórka, postać łącząca (JLB) - analiza sekwencji kodującej genu LAMC2 |
| Łęczeń zowe oddzielanie się naskórka, postać prosta (JLB) - analiza sekwencji kodującej genu KRT14 |
| Łęczeń zowe oddzielanie się naskórka, postać prosta (JLB) - analiza sekwencji kodującej genu KRT5 |
| Pęcherzowe oddzielanie się naskórka, postać prosta (SEB) i APSS - analiza uzupełniająca genów KRT5 (eksony 3, 4, 6, 8, 9), KRT14 (eksony 2, 3, 8), TGM5 (eksony 2, 3) |
| Pęcherzowe oddzielanie się naskórka, postać prosta (SEB) i APSS - analiza wybranych fragmentów genów: KRT5 (eksony 1, 2, 5, 7), KRT14 (eksony 1, 4-7) |
| Polimorfizm inhibitora aktywatora plazminogenu (PAI-1) |
| Polipowatość gruczolakowa jelita grubego (FAP) - identyfikacja mutacji w genie APC. c.3927_3931delAAAGA, c.3183_3187delACAAA, c.3202_3205delTCAA i p.Tyr500 oraz innych mutacji w kodującym fragmencie |
| Polipowatość gruczolakowa jelita grubego (FAP)- analiza sekwencji eksonów 4-13, 15-17 i fragmentu eksonu 18 genu APC - diagnostyka uzupełniająca po procedurze APC-1 |
| Porfiria - analiza sekwencji całego regionu kodującego genu CPOX |
| Porfiria - analiza sekwencji całego regionu kodującego genu HMBS |
| Porfiria - analiza sekwencji całego regionu kodującego genu PPOX |
| Postępujące kostniejące zapalenie mięśni - identyfikacja mutacji p.Arg206His oraz innych mutacji występujących w eksonie 6 genu ACVR1 |
| Predyspozycja dla kobiet (bad. przesiewowe) - rodzinna postać nowotworów piersi, jajnika, jel. grubego, tarczycy, płuca, nerki, czerniaka (najczęstsze mutacje w genach BRCA1, BRCA2, CHEK2, NBN, CDKN2A) |
| Predyspozycja dla mężczyzn (bad. przesiewowe) - rodzinna postać nowotworów prostaty, piersi, jel. grubego, tarczycy, płuca, nerki, czerniaka (najczęstsze mutacje w genach BRCA1/2, CHEK2, NBN, HOXB13, CDKN2A) |
| Progeria - Analiza najczęstszych mutacji w genie LMNA |
| Pseudoxanthoma elasticum (PXE)- Badanie wybranych regionów genu ABCC6 - I etap rak prostaty - identyfikacja 4 najczęstszych w populacji polskiej mutacji: c.1100delC, p.Ile157Thr, c.444+1G>A i rozległej delecji eksonów 10-11 oraz innych mutacji w eksonach 4, 5 i 10 genu CHEK2 |
| Rak prostaty dziedziczny - identyfikacja mutacji p.Gly84Glu oraz innych mutacji występujących w eksonie 1 genu HOXB13 |
| Rak rdzeniasty tarczycy - analiza sekwencji eksonów 10, 11, 13, 14, 15 i 16 genu RET |
| RASopatie - panel NGS: 20 genów |
| Rdzeniowy zanik mięśni (SMA) - analiza sekwencji kodującej genu SMN1 |
| Rdzeniowy zanik mięśni (SMA) - identyfikacja delecji eksonu 7 SMN1 wraz z oceną liczby kopii SMN1 i SMN2, test MLPA (P060) |
| Rdzeniowy zanik mięśni, postać przeponowa (SMARD) - analiza sekwencji kodującej genu COL11B2 |
| Rdzeniowy zanik mięśni, postać przeponowa (SMARD) - test MLPA (P060) |
| Rdzeniowy zanik mięśni, postać sprzężona z chromosomem X - analiza sekwencji eksonu 15 genu HPA1 |
| Rybia łuska - panel NGS: 35 genów |
| Rybia łuska blaszkowata (Lamellar ichthyosis) - analiza sekwencji kodującej genu TGM1 |
| Rybia łuska lamelarna - analiza sekwencji eksonów 11-15 genu TGM1 - diagnostyka uzupełniająca po procedurze TGM1-1 |
| Rybia łuska lamelarna - analiza sekwencji eksonów 2-10 genu TGM1 |
| Rybia łuska sprzężona z chromosomem X - test MLPA (P160) |
| Rybia łuska wiązana, blaszkowata, typ 1 (ARLX01), typ 2 - badanie wybranych regionów SCAD - analiza sekwencji eksonów 1, 2, 4 i 7 genu ACADS - diagnostyka uzupełniająca po procedurze SCAD-1 |

| |
|---|
| Zespół Alstroma - panel NGS: gen ALMS1 |
| Zespół Angelmana - analiza sekwencji całego regionu kodującego genu UBE3A - drugi etap diagnostyki po wykonaniu testu metylacji |
| Zespół Angelmana (AS) - analiza mikrosatelitów (chromosom 15q) |
| Zespół Angelmana (AS) - Test metylacji (chromosom 15) |
| Zespół Angelmana (AS) - Test MLPA (MELBO) - analiza metylacji oraz delecji/duplikacji regionu DNMG/AC |
| Zespół Angelmana / Zespół Retta - panel NGS: geny UBE3A, CDKL5, FOXP1, MECP2 |
| Zespół Aperta - analiza sekwencji eksonu 7, w tym identyfikacja mutacji p.Ser252Trp i p.Pro253Arg w genie FGFR2 |
| Zespół Baraitser-Winter - panel NGS: geny ACTB, ACTG1 |
| Zespół Bardeta- Biedla- Analiza całego regionu kodującego genu BBS10 |
| Zespół Birt-Hogg-Dube syndrome (spontaniczne odmy opłucnowe)- analiza wybranych regionów genu FLCN - I etap diagnostyki |
| Zespół Birt-Hogg-Dube syndrome (spontaniczne odmy opłucnowe)- analiza wybranych regionów genu FLCN - II etap diagnostyki |
| Zespół Blooma - analiza przesiewowa sekwencji kodującej genu BLM z wykorzystaniem NGS |
| Zespół Blooma - analiza sekwencji eksonów 7, 10, 14, 15 i 16 w kierunku obecności 70 mutacji genu BLM najczęściej występujących u rasy białej, ze szczególnym uwzględnieniem populacji polskiej |
| Zespół Blooma - identyfikacja defektu c.2207_2212delATCTGAinsTAGATTC w genie BLM (dla pacjentów z populacji Żydów aszkenazyjskich) |
| Zespół BPES- Badanie całego regionu kodującego genu FOXL2 |
| Zespół Brookes-Spiegler - badanie wybranych regionów genu CYLD 1 - I etap diagnostyki |
| Zespół Brookes-Spiegler - badanie wybranych regionów genu CYLD 1 - II etap diagnostyki |
| Zespół Cloustona (dysplazja ektodermalna)- badanie najczęstszych mutacji (p.G11R i p.A88V) w genie GJB6 z możliwością wykrycia mutacji rzadkich |
| Zespół Coffina-Lowry'ego - panel NGS: gen RPS6KA3 |
| Zespół Coffina-Siris -panel NGS: geny ARID1A, ARID1B, SMARCA4, SMARCB1, SMRCE1 |
| Zespół Coffin-Lowry - Analiza wybranych regionów genu RPS6KA3 |
| Zespół Cornelia de Lange - Analiza wybranych regionów genu NIPBL |
| Zespół Costello - Identyfikacja najczęstszych mutacji występujących w kodonach 12 i 13 oraz innych mutacji występujących w eksonie 2 genu HRAS |
| Zespół Cowdena / Zespół Bannayan-Riley-Kuvshinov - analiza sekwencji kodującej genu PTEN |
| Zespół Crouzona z rogowaczeniem ciemnym - analiza sekwencji eksonu 9, w tym identyfikacja mutacji p.Ala391Glu w genie FGFR3 |
| Zespół Curtiusa - Badanie wybranych regionów (eksonów: 1,2, 3) genu MYO10 (inne nazwy genu: MYO10, MYO10) |
| Zespół deGeorge'a- Identyfikacja delecji regionu 22q11.2 |
| Zespół Dravet - Analiza sekwencji kodującej 7 genów: SCN1A, GABRG2, SCN2A, SCN9A, GABRA1, PCDH19 i STXBP1, wykonywana z wykorzystaniem NGS |
| Zespół Dravet / Dravet-like - panel NGS: geny SCN1A + PCDH19, CHD2, HCN1, GABRB3 |
| Zespół Dravet, padaczka uogólniona z drgawkami gorączkowymi - analiza sekwencji kodującej genu SCN1A |
| Zespół Dravet, padaczka uogólniona z drgawkami gorączkowymi - test MLPA (P137) |
| Zespół EEC- badanie wybranych regionów genu TP63 -1 etap diagnostyki |
| Zespół Escobara - analiza sekwencji całego regionu kodującego genu CHRNA1 |
| Zespół EEC, zespół GOT2, ang. focal dermal hypoplasia - badanie wybranych regionów genu TP63 |
| Zespół Floating- Harbor- Analiza najczęstszych mutacji w genie SRCAP |
| Zespół Floating-Harbor - panel NGS: gen SRCAP |

| |
|--|
| Zespół Freemana-Sheldona - identyfikacja najczęstszych mutacji p.Arg672Cys i p.Arg672His oraz innych mutacji występujących w eksonie 18 genu MYH3 |
| Zespół Gorlina- badanie regionu kodującego genu PTCH1 |
| Zespół Hioba (hiper-IgE) - analiza przesiewowa sekwencji kodującej genu STAT3 z wykorzystaniem metod sekwencjonowania nowej generacji |
| Zespół Hioba (hiper-IgE) - analiza sekwencji eksonów 12, 13, 14, 21, 22 i 23 genu STAT3 |
| Zespół hiperamonemii/hiperinsulinemii - analiza eksonów 6-12 genu GLUD1 |
| Zespół hipoplazji lewego serca - analiza sekwencji całego regionu kodującego genu GJA1 |
| Zespół Jervell i Lange-Nielsen - panel NGS: geny KCNE1, KCNQ1 |
| Zespół Kabuki - analiza przesiewowa sekwencji kodującej genów KMT2D i KMT2A z wykorzystaniem NGS |
| Zespół KID - analiza eksonu 2 genu GJB2 |
| Zespół Klippel-Feil - panel NGS: geny GDF3, GDF6, MEOX1 |
| Zespół Klippel-Feil- Analiza sekwencji kodującej genów GDF6, GDF3, PAX1 i MEOX1, wykonywana z wykorzystaniem NGS |
| Zespół Legiusa - analiza sekwencji kodującej genu SPRED1 |
| Zespół Legiusa - test MLPA (P295) |
| Zespół Li-Fraumeni - analiza sekwencji eksonów 2-4, 9-11 genu TP53 - diagnostyka uzupełniająca po procedurze TP53-1 |
| Zespół Li-Fraumeni - analiza sekwencji eksonów 5-8 genu TP53 |
| Zespół Lowe (zespół-oczno-mózgowo-rdzeniowy) - analiza sekwencji eksonu 15 genu OCRL |
| Zespół Lynch- analiza eksonów 1, 2, 6, 8 i 18 genu MLH1 i eksonów 5 i 7 genu MSH2 |
| Zespół Lynch, dziedziczny rak jelita grubego niezwiązany z polipowatością (HNPCC) - analiza przesiewowa sekwencji kodującej genów MLH1 i MSH2 z wykorzystaniem NGS |
| Zespół Lynch, dziedziczny rak jelita grubego niezwiązany z polipowatością (HNPCC) - analiza przesiewowa sekwencji kodującej genów MLH1, MSH2, MSH6 i PMS2 z wykorzystaniem NGS |
| Zespół łamliwego chromosomu X (FraX) - analiza premutacji/mutacji w genie FMR1 |
| Zespół łamliwego chromosomu X (FraX) - badanie przesiewowe mutacji w genie FMR1 |
| Zespół łamliwego chromosomu X (FraX) - określenie statusu metylacji metodą MS-MELFA (Zespół Mairana) |
| Zespół Mairana - analiza przesiewowa sekwencji kodującej genu TBN1 z wykorzystaniem NGS |
| Zespół McCune-Albright - identyfikacja mutacji p.Arg201His, p.Arg201Cys oraz innych mutacji występujących w eksonach 7-9 genu GNAS |
| Zespół Mohra- Tranebjaergera- Analiza regionu kodującego genu TIMM8A |
| Zespół Muenke - analiza sekwencji eksonu 7, w tym identyfikacja mutacji p.Trp250Arg w genie ECFE2 |
| Zespół Nethertona - analiza eksonów 5, 8, 12-15, 18, 19, 22-26 genu SPINK5 |
| Zespół Nethertona - analiza pozostałych eksonów genu SPINK5, drugi etap diagnostyki |
| Zespół Nicolaidesa-Baraistera - panel NGS: gen SMARCA2 |
| Zespół niewrażliwości na androgeny - analiza sekwencji całego regionu kodującego genu AR, z jednoczesną identyfikacją płci genetycznej |
| Zespół Nijmegen - identyfikacja najczęstszej mutacji c.657_661del5 oraz innych mutacji występujących w eksonie 6 genu NBN |
| Zespół Noonan - analiza przesiewowa sekwencji kodującej genów PTPN11, SOS1, RAF1, KRAS, BRAF, MAP2K1 i NRAS z wykorzystaniem NGS |
| Zespół Noonan - analiza sekwencji dowolnego eksonu genów PTPN11, SOS1, RAF1 lub KRAS związanych z zespołem Noonan |
| Zespół Noonan (NS) - analiza eksonów: 1, 5, 6, 10, 11, 14, 15 genu PTPN11 |
| Zespół Noonan (NS) - analiza eksonów: 2, 3, 6, 10, 16, 18-24 genu SOS1 |

| |
|---|
| Zespół Noonan (NS) - analiza eksonów: 2-4, 7-9, 12, 13 genu PTPN11 |
| Zespół Noonan (NS) - analiza eksonów: 4, 5, 7-9, 11-15, 17 genu SOS1 |
| Zespół Noonan (NS) - analiza eksonów: 7, 12, 14, 17 genu RAF1 |
| Zespół Noonan (NS) - analiza eksonów: 1-6, 8-11, 13, 15, 16 genu RAF1 |
| Zespół Noonan (NS) - analiza eksonu 1 (mutacja p.Ser2Gly) genu SHOC2 |
| Zespół Noonan (NS) - analiza sekwencji kodującej genu KRAS |
| Zespół Noonan (NS) - analiza sekwencji kodującej genu NRAS |
| Zespół Noonan (NS) - analiza sekwencji kodującej genu RIT1 |
| Zespół Opitz-Fraiz - Badanie wybranych eksonów genu MID1 |
| Zespół oskrzelowo-uszno-nerkowy, zespół BOR - panel NGS: geny EYA1, SIX5 |
| Zespół padaczki i upośledzenia umysłowego kobiet - analiza sekwencji kodującej genu NCDU10 |
| Zespół padaczki i upośledzenia umysłowego kobiet - test MLPA (P330) |
| Zespół Pendreda - panel NGS: geny FOXI1, SLC26A4 |
| Zespół Perrault - panel NGS: geny CLPP, HARS2, LARS2, HSD17B4 |
| Zespół Pfeiffera - analiza sekwencji eksonów 8 i 10 w genie FGFR2 - diagnostyka uzupełniająca po procedurze PFE-1 |
| Zespół Pfeiffera - identyfikacja najczęstszej mutacji p.Pro252Arg w eksonie 6 genu FGFR1 |
| Zespół Prader-Williego (PWS) - analiza mikrosatelitów (chromosom 15q) |
| Zespół Prader-Williego (PWS) - Test metylacji (chromosom 15) |
| Zespół Prader-Williego (PWS) - Test MS-MLPA (ME028) - analiza metylacji oraz delecji/duplikacji regionu PWS/AS |
| Zespół Rapp-Hodgkint - analiza pozostałych eksonów genu TP53 (z wyjątkiem eksonów 10 i 11) |
| Zespół Retta - analiza sekwencji całego regionu kodującego genu MECP2 |
| Zespół Retta (RTT)/Rett-like - Analiza sekwencji kodującej genu CDKL5 |
| Zespół Retta (RTT)/Rett-like - Analiza sekwencji kodującej genu FOXP1 |
| Zespół Retta (RTT)/Rett-like - Test MLPA (P015) analiza delecji/duplikacji |
| Zespół Retta (RTT)/Rett-like - Test MLPA (P189) analiza delecji/duplikacji |
| Zespół Rubinstajna-Thomsona - Analiza wybranych fragmentów genu REXQL4 - I etap |
| Zespół Rubinstajna-Thomsona - Analiza wybranych fragmentów genu REXQL4 - II etap |
| Zespół Rubinstajna-Thomsona - Analiza wybranych fragmentów genu REXQL4 - III etap |
| Zespół Rubinstajna-Taybiego - analiza przesiewowa sekwencji kodującej genu CREBBP z wykorzystaniem NGS |
| Zespół Rubinstajna-Taybiego - panel NGS: geny CREBBP, EP300 |
| Zespół Saethre-Chotzen - Analiza sekwencji kodującej genu TWIST1 |
| Zespół sercowo-twarzowo-skrórny (CFC) - analiza eksonów 2, 3, 6 genu MAP2K1 |
| Zespół sercowo-twarzowo-skrórny (CFC) - analiza eksonów 2, 3, 7 genu MAP2K2 |
| Zespół sercowo-twarzowo-skrórny (CFC) - analiza eksonów 6, 11-17 genu BRAF |
| Zespół sercowo-twarzowo-skrórny (CFC) - analiza sekwencji kodującej genu KRAS |
| Zespół SHORT - Analiza wybranych regionów genu PIK3R1 1 - I etap diagnostyki |
| Zespół SHORT - Analiza wybranych regionów genu PIK3R1 1 - II etap diagnostyki |
| Zespół Shwachmana-Diamonda - analiza sekwencji całego regionu kodującego genu SBDS |
| Zespół Simpsona, Golabiego i Behmela typu 1 - analiza sekwencji kodującej genu GPC3 |
| Zespół Sjogren-Larssona - Analiza wybranych regionów genu ALDH3A2 - I etap diagnostyki |
| Zespół Sjogren-Larssona - Analiza wybranych regionów genu ALDH3A2 - II etap diagnostyki |
| Zespół Smith-Lemli-Opitz - identyfikacja mutacji p.Trp151, p.Leu157Pro, p.Val320Leu, p.Arg352Trp, c.964-1G>C (IVS8-1G>C), p.Arg446Gln oraz innych mutacji występujących w |
| Zespół Stokosa, Giganty Długożłowy - Analiza wybranych regionów genu NSD1 - I etap diagnostyki |

| |
|---|
| Zespół Sotosa, gigantyzm mózgowy - Analiza wybranych regionów genu NSD1 - II etap diagnostyki |
| Zespół Sticklera - panel NGS: geny COL11A1, COL11A2, COL2A1, COL9A1, COL9A2 |
| Zespół Townes- Brocks - Identyfikacja mutacji p.R276X (c.826C>T) w genie SALL1 1 |
| Zespół Treacher-Collins - panel NGS: geny TCOF1, POLR1C, POLR1D |
| Zespół Ushera - panel NGS: geny CDH23, USH3A, WHRN, VLGR1, MYO7A, PCDH15, PDZD7, USH1C, USH1G, ABHD12, USH2A, HARS |
| Zespół Ushera typ 2- Analiza wybranych regionów genu USH2A 1 |
| Zespół von Hippel-Lindau - analiza sekwencji całego regionu kodującego genu VHL |
| Zespół Waardenburga - panel NGS: geny EDN3, EDNRB, MITF, PAX3, SNAI2, SOX10 |
| Zespół Waardenburga typ 1 - Analiza wybranych regionów genu PAX3 - pierwszy etap diagnostyki |
| Zespół Waiker-Waardenburg - Analiza sekwencji kodującej 11 genów: FOXP1, FOXP2, FRTN, FKRP, POMGNT1, ISPD, LARGE, COL6A1, COL6A2, CLO6A3 i DAG1, wykonywana z wykorzystaniem NGS |
| Zespół Wolframa - panel NGS: geny WFS1, CISD2 |
| Zespół wydłużonego QT typu 1-3 (LQTS 1-3) - analiza przesiewowa sekwencji kodującej genów KCNQ1, KCNH2 i SCN5A z wykorzystaniem NGS |
| Zespół wydłużonego QT typu 7(LQTS7), zespół Andersen-Tawila. Analiza sekwencji całego regionu kodującego genu KCNJ2 |
| Zespół złuszczenia skóry (PSS) - analiza sekwencji kodującej genu CDSN |
| Zespół złuszczenia skóry kończyn (APSS, acral peeling skin syndrome) - analiza eksonów 3, 6, 2, 3 TGM5 |
| Zespół złuszczenia skóry kończyn (APSS, acral peeling skin syndrome) - analiza pozostałych eksonów genu TGM5 (1, 4, 7, 10, 11, 12, 13) |
| Zespół złuszczenia skóry kończyn (APSS, acral peeling skin syndrome) - analiza sekwencji kodującej genu CSTA |
| Zwyrodnienie plamki żółtej (AMD) - identyfikacji mutacji p.Tyr402His oraz innych mutacji występujących w eksonie 9 genu CFH |
| Zwyrodnienie plamki żółtej (AMD) - identyfikacji wariantu p.Ala69Ser (rs10490924) w genie ARMS2 - diagnostyka uzupełniająca do procedury AMD-1 |
| Wykrywanie mutacji p.Ala55Thr w genie TADF z kodującym jenowe białko wiążące kwasy tłuszczowe |
| Diagnostyka genetyczna choroby Huntingtona |
| Fenylketonuria (PKU) - test MLPA (P055) |
| DIAGNOSTYKA GENETYCZNA W ZAKRZEPICY |
| Wykrywanie obecności wariantu patogenicznego c.1601G>A (mutacja typu Leiden) w genie czynnika V krzepnięcia krwi (gen F5) metodą Real-Time PCR |
| Wykrywanie obecności polimorfizmu c.677C>T oraz c.1298A>C w genie reduktazy metylenotetra-hydrofolianowej (MTHFR) metodą Real Time PCR |
| Wykrywanie obecności wariantu patogenicznego c.*97G>A (c.20210G>A) w genie czynnika II krzepnięcia krwi (gen protrombiny, F2) metodą Real-Time PCR |
| Wykrywanie obecności wariantu patogenicznego c.1601G>A (mutacja typu Leiden) w genie F5 oraz obecności c.*97G>A(c.20210G>A) w genie protrombiny, F2 metodą Real-Time PCR |
| PREDYSPOZYCJE DO CHOROÓB |
| Apolipoproteina E genotyp |
| Rak piersi I i II etapu - badanie 6 mutacji w genie BRCA1 najczęstszych w populacji polskiej oraz mutacji rzadkich (około 150) występujących w eksonach 2, 5, 20 oraz we fragmencie eksonu 11 |
| Rak piersi III etapu - badanie najczęstszej mutacji (G1740C) w genie BRCA2 oraz około 150 mutacji rzadkich |

Mukowiscydoza - identyfikacja 169 mutacji i wariantów genu CFTR (eksony 11, 12 i 24), w tym 8 najczęściej występujących w populacji polskiej

Metylowana septyna 9 DNA

PROGENSA PCA3 (PCA3 score)

DIAGNOSTYKA PRENATALNA

Nieinwazyjne badanie prenatalne HARMONY Test - wariant podstawowy (trisomie. 13, 18 i 21)

Nieinwazyjne badanie prenatalne HARMONY Test - Wariant z badaniem płci dziecka

Nieinwazyjne badanie prenatalne HARMONY Test - Wariant z badaniem płci dziecka i zaburzeń w ilości chromosomów płci

FARMAKOGENETYKA (BIO.LOGIS)

Metabolizm kłopidogrelu - genotypowanie CYP2C19

Metabolizm statyn - genotypowanie genu SLCO1B1

Metabolizm tamoksyfenu - genotypowanie genów biorących udział w metabolizmie tamoksyfenu

PANELE DIAGNOSTYCZNE (BIO.LOGIS)

Genetyczny panel NOSICIELSTWO - badanie mutacji/polimorfizmów w wybranych genach

Genetyczny panel ODŻYWIENIE - badanie mutacji/polimorfizmów w wybranych genach

Genetyczny panel ZAPOBIEGAJ - badanie mutacji/polimorfizmów w wybranych genach

BADANIA WYSOKOSPECJALISTYCZNE

5 - Nukleotydaza (N23)

Alfa-1-kwaśna glikoproteina (Orozomukoid) (N26)

Alfa-1-mikroglobulina w moczu

Alfa-2-antyplazmina (aktywność) (G01)

Alfa-2-makroglobulina w DZM (M91)

Alfa-2-makroglobulina w surowicy (M91)

ALP izoenzym łożyskowy

Amyloid A w surowicy

Antystreptodornaza B

Apolipoproteina A1 (APO A1) (I71)

Apolipoproteina A2 (APO A2) (I73)

Apolipoproteina B (APO B) (I67)

Arabinitol

Arylosulfataza A

Beta - Cross Laps - marker resorpcji kostnej

Beta-2-mikroglobulina (M92)

Beta-2-mikroglobulina w moczu (M92)

Białko Bence-Jonesa met. jakościową

Białko monoklonalne metoda immunofiksacji (IFE)

Białko wiążące Witaminę D (VDBP) w moczu (L39)

Białko wiążące Witaminę D (VDBP) w surowicy (L39)

Bilans tłuszczowy w kale

C - peptyd (N33)

C - telopeptyd i kolagenu - ICTP

C1 inhibitor (aktywność) (L96)

| |
|---|
| C1q |
| C3 – czynnik nefrytyczny |
| C3 składnik dopełniacza (K75) |
| C4 składnik dopełniacza (K77) |
| Całkowita aktywność dopełniacza CH50 |
| CD59 erytrocytów |
| Chromogranina A |
| Cystatyna C (K16) |
| Cystyna (K19) |
| Cytryniany w nasieniu |
| Czynnik reumatoidalny RF IgA (K21) |
| Czynnik reumatoidalny RF IgG (K21) |
| Czynnik reumatoidalny RF IgM (K21) |
| Czynnik wzrostu fibroblastów FGF-23 |
| Dehydrogenaza beta-hydroksymaślanowa |
| Dehydrogenaza glukozy 6 fosforanu |
| Desialowane izoformy transferyny CDT |
| Długołańcuchowe kwasy tłuszczowe (C14-C20) |
| Długołańcuchowe kwasy tłuszczowe (C22-C26) |
| Dopamina w DZM |
| Dopamina w osoczu |
| Elektroforeza białek moczu (I79) |
| Elektroforeza lipoprotein |
| ELF |
| Enzym konwertujący angiotensyny (ACE) (K89) |
| Erytropoetyna (K91) |
| Fibronektyna |
| Fluor w moczu (P35) |
| Fluor w surowicy |
| Fosfataza alkaliczna - frakcja kostna (L13) |
| Fosfolipaza A2 związana z lipoproteiną |
| Fruktoza w nasieniu (L25) |
| Fruktoza w osoczu (L25) |
| Fruktozamina (L27) |
| Fosfataza alkaliczna - izoenzymy |
| Enterowirus - p/c IgA |
| Kinaza kreatynowa - izoenzym MM |
| Galaktoza w moczu (L29) |
| Galaktoza we krwi (L29) |
| Globulina wiążąca hormony płciowe (SHBG) (I83) |
| Glukuronian 3 alfa androstanediolu (3-alfa-diol-G, ADG) |
| Haptoglobina |
| IGFBP-3 |
| IL - 1 (surowica) - cytokina prozapalna (M01) |
| IL - 6 (surowica) - cytokina prozapalna (M05) |

| |
|---|
| Immunoglobulina IgA podklasy IgA1 i IgA2 |
| Immunoglobulina IgD w surowicy (L87) |
| Immunoglobulina IgG podklasa IgG-1 (L93) |
| Immunoglobulina IgG podklasa IgG-2 (L93) |
| Immunoglobulina IgG podklasa IgG-3 (L93) |
| Immunoglobulina IgG podklasa IgG-4 (L93) |
| Inhibitor C1 esterazy (L96) |
| Insulinopodobny czynnik wzrostu IGF (Somatomedyna C) (O32) |
| Izoenzymy kinazy kreatynowej MAKRO-CK |
| Jad kiełbasiany |
| Kamień moczowy - analiza składu |
| Kamień żółciowy - analiza składu |
| Karnityna w surowicy |
| Katecholaminy w DZM (M15) |
| Katecholaminy w osoczu (adrenalina, noradrenalina) (M15) |
| Koproporfiryny w moczu ze zbiórki dobowej (M27) |
| Krótkołańcuchowe kwasy tłuszczowe w kale Kwasy tłuszczowe (FOLIT) ilościowo w patologii ciąży w medycynie wrodzonej (cytometryą genetyczną) |
| Kwas hipurowy w moczu |
| Kwas hydroksymaśtowy (M49) |
| Kwas metylomalonowy |
| Kwas mlekowy (N11) |
| Kwasy Żółciowe (M53) |
| Laktoferyna |
| Lipoproteina a - Lp(a) (M69) |
| Łańcuchy wolne lekkie kappa w moczu (M83) |
| Łańcuchy wolne lekkie kappa w surowicy (M83) |
| Łańcuchy wolne lekkie lambda w moczu (M85) |
| Łańcuchy wolne lekkie lambda w surowicy (M85) |
| Marker M2-PK |
| Marker M2-PK w kale |
| Metaloproteinaza ADAMTS-13 (aktywność) |
| Metanefryna w DZM |
| Metoksykatecholaminy w DZM (M99) |
| Metoksykatecholaminy w osoczu (metanefryna, normetanefryna). |
| Mioglobina |
| Mukopolisacharydy w moczu |
| Nagalaza |
| Neopteryna (N19) |
| Neopteryna w moczu (N19) |
| NGAL - lipokalina związana z żelatynazą neutrofilii |
| Noradrenalina (N21) |
| Noradrenalina w DZM (N21) |
| Normetanefryna w DZM |
| NSE (enolaza swoista dla neuronów) |

Odczyn precypitacyjny w chorobie "hodowców ptaków"

Osteokalcyna (N27)

Peptyd uwalniający gastrynę pro-GRP

Plazminogen (G79)

Płuco rolnika

Porfiryny metodą ilościową (N41)

Porfiryny w erytrocytach (N41)

Porfiryny w osoczu (widmo fluorescencji)

Prealbumina (N47)

Procolagen typ I, N-końcowy peptyd (PINP)

Profil aminokwasów

Profil kwasów organicznych metodą GC/MS

Profil steroidowy w moczu metodą GC/MS

Proinsulina (N57)

Prokolagen typu III

Protoporfiryna cynkowa (N60)

Pyrylinks - D (K53)

Renina w osoczu (O27)

Rozdział elektrof. białek w sur. (Proteinogram) (I79)

Rozpuszczalny receptor interleukiny 2

Rozpuszczalny receptor transferyny STfR (O28)

Serotonina w DZM (O33)

Serotonina w osoczu (O33)

Serotonina w surowicy (O33)

S-metylotransferaza Tiopuryny

S-100 - marker nowotworowy czerniaka

Szczawiany (O39)

Szczawiany w DZM (O39)

Test kwasowo-zasadowy według Sandera

TNF alfa (surowica) - cytokina prozapalna (M09)

TPA - tkankowy antygen polipeptydowy (I55)

Trombomodulina

Trzustkowa elastaza 1 w kale (K83)

Trzustkowa elastaza 1 w surowicy (K83)

Ultraczułe badanie leukocytów - FLAER/CD14 monocyty

Ultraczułe badanie leukocytów - FLAER/CD24 granulocyty

Wazoaktywny peptyd jelitowy (VIP)

Wolne kwasy tłuszczowe (O92)

DIAGNOSTYKA ZABURZEŃ JELITOWYCH

FOODPROFIL - kompleksowa diagnostyka nadwrażliwości pokarmowej IgG - zależnej

GASTROPROFIL - diagnostyka dysbiozy jelit i nadwrażliwości pokarmowej (nieimmunologicznej)

8-hydrokso-2-deoksyguanozyna

Alfa - 1 - antytrypsyna w kale

Beta- defensyny

Endotoksyna (LPS)

EPX Eozynofilowe białko X

Flora bakteryjna jelit

Kalprotektyna w kale (ilościowo)

Kwasy żółciowe w kale

ORGANIX GASTRO pośredni test dysbiozy

T-cellspot Candida

Test kompleksowy stanu funkcjonalności jelita

Wydzielnicza sIgA w kale

Zonulina

Pozostałości trawienia

D-Arabinitol w moczu

FoodProfil 44 IgG

FoodProfil 44 IgG4

FoodProfil IgG 22

FoodProfil IgG 261

FoodProfil IgG 87

FoodProfil IgG4 22

FoodProfil IgG4 261

FoodProfil IgG4 87

FoodProfil Skrininng - badanie wstępne, test przesiewowy

Kwas masłowy w kale

Zonulina w kale

NIETOLERANCJE HISTAMINY

Diaminooksydazy (surowica)

Histamina w kale

Histamina w osoczu

Histamina w moczu

NIETOLERANCJE WĘGLOWODANÓW

Test nietolerancji fruktozy

Test nietolerancji laktozy

Test nietolerancji sorbitolu

Test nietolerancji glukozy (SIBO)

NIETOLERANCJA GLUTENU

P/c przeciw gliadynie i transglutaminazie tkankowej w klasach IgA i IgG

NEUROPROFIL- diagnostyka przyczyn objawów

neuroprofil- diagnostyka przyczyn objawów

Glutation

Glutation

Hemopirollaktam (HPL) w moczu

Koenzym Q10

Kortyzol - profil dzienny w ślinie (5 pomiarów)

Kortyzol - profil poranny w ślinie (5 pomiarów)

| |
|--|
| Melatonina - profil dzienny w ślinie |
| Nitrowana tyrozyna |
| Omega 3 |
| ORGANIX NEURO Kompleksowy test neuroorganiczny |
| Pakiet metabolitów wit. B |
| Pakiet Witamin met. HPLC – kwas foliowy, wit. B6, wit. B12 |
| Panel hormony KOBIECE ŚLINA podstawowy |
| Panel hormony KOBIECE ŚLINA rozszerzony |
| Panel hormony MĘSKIE ŚLINA podstawowy |
| Panel hormony MĘSKIE ŚLINA rozszerzony |
| Panel Mikroelementów HiTech 1 |
| Panel Mikroelementów HiTech 2 |
| Panel Mikroelementów HiTech 3 |
| Panel Mikroelementów HiTech 4 |
| Wapń we krwi (O77) |
| Magnez we krwi (M87) |
| Panel Neuroprzekaźników podstawowy |
| Panel Neuroprzekaźników rozszerzony |
| Pojemność antyoksydacyjna ImanOx |
| Produkcja energii (cykl kwasu cytrynowego) |
| Produkty peroksydacji lipidów PeroX |
| Profil cytokin stanu zapalnego - IL-1beta , IL-6, IL-8, IL-10, IL-12, TNF-alfa |
| Stres azotowy - cytrulina, kwas metylomalony, kwas nitrofenylooctowy |
| Testosteron profil dzienny w ślinie |
| Wskaźnik kwas mlekowy/kwas pirogronowy |
| Wskaźniki detoksykacji organizmu |
| Acetylokarnityna |
| HISTOPATOLOGIA |
| Cytologia nieginekologiczna |
| Cytologia nieginekologiczna na podłożu płynnym |
| Cytologia płynna |
| Cytologiczne badanie wymazu z szyjki macicy (91.447) |
| Mikrobiologia |
| Badanie w kierunku adenowirusów, rotawirusów (F37) |
| Diagnostyka Clostridium difficile ozn. GDH oraz toksyny A+B (S81/S82) |
| Badanie kału na nosicielstwo |
| Badanie na nosicielstwo patogenów alarmowych (91.821/831) |
| Posiew ilościowy wydzieliny oskrzelowej (BAL) (91.821/831) |
| Posiew kału beztlenowo w kierunku Clostridium difficile (91.821/831) |
| Posiew z dróg moczowo-płciowych-beztlenowo (91.821/831) |
| Posiew wymazu z jamy ustnej beztlenowo (91.821/831) |
| Posiew kału w kierunku Campylobacter (91.821/831) |
| Posiew z dolnych dróg oddechowych - tlenowo (91.821/831) |
| Posiew w kierunku dermatofitów (91.821/831) |

| |
|--|
| Posiew z dróg moczowo-płciowych - tlenowo (91.821/831) |
| Posiew w kierunku Streptococcus agalactiae (GBS) (91.821/831) |
| Posiew kału w kier. E. coli enteropatogennej (91.821/831) |
| Posiew na obecność werotoksycznych szczepów Escherichia coli (+PCR) |
| Posiew na obecność S. pyogenes i Strep. gr. C i G (91.821/831) |
| Posiew z górnych dróg oddechowych rozszerzony (91.821/831) |
| Posiew w kier. grzybów (drożdżopodobnych) (91.821/831) |
| Posiew wymazu z jamy ustnej - tlenowo (91.821/831) |
| Posiew ogólny kału (91.821/831) |
| Kontrola mikrobiologiczna (91.821/831) |
| Posiew moczu (91.821/831) |
| Badanie na nosicielstwo MRSA (91.821/831) |
| Posiew z DMP na obecność Mycoplasma / Ureaplasma (91.821/831) |
| Posiew nasienia tlenowo (91.821/831) |
| Posiew w kierunku Neisseria gonorrhoeae (91.821/831) |
| Posiew wymazu z nosa w kierunku S.aureus (91.821/831) |
| Posiew z nosa rozszerzony (91.821/831) |
| Biocenoza pochwy - czystość, preparat |
| Posiew wymazu z odbytu (91.821/831) |
| Posiew wymazu z oka - tlenowo (91.821/831) |
| Posiew wymazu z rany - tlenowo (91.821/831) |
| Posiew ropy - tlenowo (91.821/831) |
| Kontrola jałowości powietrza (91.821/831) |
| Posiew wymazu ze skóry (91.821/831) |
| Posiew w kierunku Salmonella Shigella (91.821/831) |
| Posiew wymazu z ucha - tlenowo (91.821/831) |
| Kontrola czystości powierzchni - wymaz (91.821/831) |
| Posiew kału w kierunku Yersinia (91.821/831) |
| Posiew ze zmian skórnych - tlenowo (91.821/831) |
| Posiew ze zmiany trądzikowej - tlenowo (91.821/831) |
| Sporal A (78) |
| Sporal S (78) |
| Szybki test oceny skuteczności sterylizacji (78) |
| Badanie w kierunku Trichomonas vaginalis (91.821/831) |
| Badanie wydzieliny z pochwy w kierunku waginozy |
| Badanie w kierunku świerzbu (Sarcoptes scabiei) - ocena mikroskopowa |
| Posiew kału u dziecka do lat 2 |

Gruźlica

| |
|--|
| Posiew TBC met. automatyczna (78) |
| Posiew TBC met. Konwencjonalna (78) |
| Mycobacterium tuberculosis complex (diagnostyka gruźlicy) - wykrywanie DNA M. tuberculosis complex. Bad. w kierunku gruźlicy met.biologii molekularnej (U37) |

Usługi pielęgniarskie

| |
|---|
| Usługa pielęgniarska (pobranie materiału) |
|---|

Usługa pielęgniarska - okręg miejski