

Kodsystemowy	Cytologia jednowarstwowa (LBC)	Czas oczekiwania na wynik (dni robocze)*	Metoda badania	Materiał do badania	Stabilność materiału do badania **
CYHPV2	Cytologia jednowarstwowa LBC + HPV DNA 2 (genotyp 6 i 11)	10	Cytologia LBC / real-time PCR	<i>wymaz z dróg moczowo płciowych</i> (kanału szyjki macicy/pochwy)	<i>Podłoże cytologiczne SurePath</i> : do 3 dni (max 25°C) lub do 10 dni (2-8°C)
CYH1618	Cytologia jednowarstwowa LBC + HPV DNA 2 (genotyp 16 i 18)	10			
CYHPV4	Cytologia jednowarstwowa LBC + HPV DNA 4 (genotyp 6, 11, 16, 18)	10			
CYHPV14	Cytologia jednowarstwowa LBC + HPV DNA 14 genotypów	10			
CYHPV16	Cytologia jednowarstwowa LBC + HPV DNA 16 genotypów	10			
CYHPV28	Cytologia jednowarstwowa LBC + HPV DNA 28 genotypów	10			
CYCHLA	Cytologia jednowarstwowa LBC + Chlamydia trachomatis DNA	10			
CYUREA	Cytologia jednowarstwowa LBC + Ureaplasma sp. DNA	10			
CYMYGEN	Cytologia jednowarstwowa LBC + Mycoplasma genitalium DNA	10			
CYMYCHO	Cytologia jednowarstwowa LBC + Mycoplasma hominis DNA	10			
CYMYGUR	Cytologia jednowarstwowa LBC + Mycoplasma genitalium DNA + Ureaplasma sp. DNA	10			
CYMYCUR	Cytologia jednowarstwowa LBC + Mycoplasma hominis DNA + Ureaplasma sp. DNA	10			
CYUROG1	Cytologia jednowarstwowa LBC + Urogen 1 (Chlamydia trachomatis DNA, Ureaplasma sp. DNA)	10			
CYUROG2	Cytologia jednowarstwowa LBC + Urogen 2 (Chlamydia trachomatis DNA, Mycoplasma genitalium DNA)	10			
CYUROG3	Cytologia jednowarstwowa LBC + Urogen 3 (Chlamydia trachomatis DNA, Ureaplasma sp. DNA, Mycoplasma genitalium DNA)	10			
CYUROG4	Cytologia jednowarstwowa LBC + Urogen 4 (Chlamydia trachomatis DNA, Ureaplasma sp. DNA, Mycoplasma g. DNA, Mycoplasma h. DNA)	10			
CYPRO1G	Cytologia jednowarstwowa LBC + Pronatal I (Chlamydia tr. DNA, Ureaplasma sp. DNA, Mycoplasma g/h. DNA, HSV-DNA I/II)	10			
CYPR2G	Cytologia jednowarstwowa LBC + Pronatal II (Chlamydia tr. DNA, Ureaplasma sp. DNA, Mycoplasma g/h DNA., HPV DNA 14)	10			
CYPR3G	Cytologia jednowarstwowa LBC + Pronatal III (Chlamydia tr. DNA, Ureaplasma sp. DNA, Mycoplasma g/h. DNA, HSV I/II, HPV DNA 14)	10			
CYP28G4	Cytologia jednowarstwowa LBC + Pronatal IV (Chlamydia tr. DNA, Ureaplasma sp. DNA, Mycoplasma g/h. DNA, HPV DNA 28)	10			
CYP28G5	Cytologia jednowarstwowa LBC + Pronatal V (Chlamydia tr. DNA, Ureaplasma sp. DNA, Mycoplasma g/h. DNA, HSV DNA I/II, HPV DNA28)	10			
CYH2HS	Cytologia jednowarstwowa LBC + HPV DNA 2 (genotyp 6 i 11) + HSV DNA I/II	10			
CYH16HS	Cytologia jednowarstwowa LBC + HPV DNA 16 + HSV DNA I/II	10			
CYH14HS	Cytologia jednowarstwowa LBC + HPV DNA 14 + HSV DNA I/II	10			
CYH28HS	Cytologia jednowarstwowa LBC + HPV DNA 28 + HSV DNA I/II	10			
KodSystemowy	Test HPV	Czas oczekiwania na wynik (dni robocze)*	Metoda badania	Materiał do badania	Stabilność materiału do badania **
HPV-2	HPV-DNA 2 genotypy niskoonkogenne 6 i 11 - jakościowo	7	real-time PCR	<i>wymaz z dróg moczowo płciowych</i> (kanału szyjki macicy, pochwy, cewki moczowej, rowek zażołądny) <i>wymaz z jamy ustnej</i> (gardła, krtani), <i>wymaz z odbytu, materiał niestandardowy</i> (fragmenty tkanek – po wcześniejszym uzgodnieniu z laboratorium)	<i>podłoże Amplisens</i> („mały bufor”), <i>podłoże COPAN, podłoże cytologiczne SurePath</i> : do 3 dni (max 25°C) lub do 10 dni (2-8°C)
HPV1618	HPV-DNA 2 genotypy wysokoonkogenne 16 i 18 - ilościowo	7	real-time PCR		
HPV-4	HPV-DNA 4 genotypy (wysokoonkogenne 16 i 18 oraz niskoonkogenne 6 i 11) - jakościowo	7	real-time PCR		
HPV-14	HPV-DNA 14 genotypów wysokoonkogennych : 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, 68 - jakościowo	7	real-time PCR		
HPV-16	HPV-DNA 16 genotypów (14 wysokoonkogennych: 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, 68 i 2 niskoonkogenne: 6,11) - jakościowo	7	real-time PCR		
HPV-28	HPV-DNA 28 genotypów (19 wysokoonkogennych: 16,18,26,31,33,35,39,45,51,52,53,5,58,59,66,68,69,73,82 oraz 9 niskoonkogennych: 6,11,40,42,43,44,54,61,70) - jakościowo	7	real-time PCR		
HP16HSV	HPV-DNA 16 genotypów + HSV DNA I/II	7	real-time PCR	<i>wymaz z dróg moczowo płciowych</i> (kanału szyjki macicy, pochwy, cewki moczowej, rowek zażołądny) <i>wymaz z jamy ustnej</i> (gardła, krtani), <i>wymaz z odbytu, materiał niestandardowy</i> (fragmenty tkanek – po	<i>podłoże Amplisens</i> : („mały bufor”), <i>podłoże COPAN, podłoże cytologiczne SurePath</i> : do 3 dni (max 25°C) lub do 10 dni (2-8°C)
HP14HSV	HPV-DNA 14 genotypów + HSV DNA I/II	7	real-time PCR		
HP28HSV	HPV-DNA 28 genotypów + HSV I/II	7	real-time PCR		
KodSystemowy	Test Urogen/ Bakterie/Grzyby/Pasożyty	Czas oczekiwania na wynik (dni robocze)*	Metoda badania	Materiał do badania	Stabilność materiału do badania **

CHTRDNA	Chlamydia trachomatis DNA - jakościowo	7	real-time PCR	wymaz z dróg moczowo płciowych (kanału szyjki macicy, pochwy, cewki moczowej, rowek zażołądny) wymaz z jamy ustnej (gardła, krtani), wymaz z odbytu, moc	WYMAZ: podłoże cytologiczne SurePath, podłoże Amplisens („mały bufor”), podłoże COPAN: do 3 dni (max 25°C) lub do 10 dni (2-8°C) MOCZ: do 24 h w temp. 2-8 st.C lub do 3 dni (-18-25°C)
NEGODNA	Neisseria gonorrhoeae DNA - jakościowo	7	real-time PCR		
URSPDNA	Ureaplasma species DNA (U. parvum i U. Urealyticum) - jakościowo	7	real-time PCR		
MYHODNA	Mycoplasma hominis DNA - jakościowo	7	real-time PCR		
MYGEDNA	Mycoplasma genitalium DNA - jakościowo	7	real-time PCR		
TRVADNA	Trichomonas vaginalis DNA - jakościowo	7	real-time PCR		
URMYDNA	Ureaplasma sp. DNA + Mycoplasma genitalium DNA	7	real-time PCR		
CHNEDNA	Chlamydia tr. DNA + Neisseria gonorrhoeae DNA	7	real-time PCR		
CHNMDNA	Chlamydia tr. DNA + Neisseria gonorrhoeae DNA + Mycoplasma g. DNA	7	real-time PCR		
UROG1	Urogen 1 (Chlamydia tr. DNA, Ureaplasma sp. DNA)	7	real-time PCR		
UROG2G	Urogen 2G (Chlamydia tr. DNA, Mycoplasma g. DNA)	7	real-time PCR		
UROG3G	Urogen 3G (Chlamydia tr. DNA, Ureaplasma sp. DNA, Mycoplasma g. DNA)	7	real-time PCR		
UROG4	Urogen 4G (Chlamydia tr. DNA, Ureaplasma sp. DNA, Mycoplasma g. DNA, Mycoplasma h. DNA)	7	real-time PCR		
GALADNA	Gardnerella vaginalis, Lactobacillus sp., Atopobium Vaginae DNA - jakościowo	7	real-time PCR	wymaz z dróg moczowo płciowych (kanału szyjki macicy, pochwy, cewki moczowej, rowek zażołądny)	podłoże Amplisens („mały różowy bufor”), podłoże COPAN, podłoże cytologiczne SurePath: do 3 dni (max 25°C) lub do 10 dni (2-8°C)
HSV-DNA	HSV DNA I/II – jakościowo	7	real-time PCR	wymaz z dróg moczowo płciowych (kanału szyjki macicy, pochwy, cewki moczowej, rowek zażołądny)	podłoże Amplisens („mały różowy bufor”), podłoże COPAN, podłoże cytologiczne SurePath: do 3 dni (max 25°C) lub do 10 dni (2-8°C)
HSVDNAPM	HSV DNA I/II – jakościowo – płyn mózgowo-rdzeniowy	7	real-time PCR	krew pełna pobrana na EDTA 4-5ml (NIE ZAMRAŻAĆ)	do 24 h (2-8 °C)
TOXDNAJ	Toxoplasma gondii DNA - jakościowo	10	real-time PCR	płyn mózgowo-rdzeniowy (ok. 1 ml)	do 24 h (2-8 °C) lub do 3 dni (-20°C)
BORPCR	Borrelia burgdorferii DNA - jakościowo	10	real-time PCR	krew pełna pobrana na EDTA 4-5ml (NIE ZAMRAŻAĆ)	do 24 h (2-8 °C)
BOR-PCR	Borrelia burgdorferii DNA w płynie stawowym - jakościowo	10	real-time PCR	płyn mózgowo-rdzeniowy (ok. 1 ml)	do 24 h (2-8 °C) lub do 3 dni (-20°C)
BOR-PCR	Borrelia burgdorferii DNA w płynie stawowym - jakościowo	10	real-time PCR	płyn stawowy	do 24 h (2-8 °C) lub do 3 dni (-20°C)
KodSystemowy	Test Prenatal	Czas oczekiwania na wynik (dni robocze) *	Metoda badania	Materiał do badania	Stabilność materiału do badania **
PRO1G	Prenatal I (Chlamydia tr. DNA, Ureaplasma sp. DNA, Mycoplasma g/h. DNA, HSV DNA I/II)	7	real-time PCR	wymaz z dróg moczowo płciowych (kanału szyjki macicy, pochwy, cewki moczowej, rowek zażołądny)	podłoże Amplisens („mały różowy bufor”), podłoże COPAN, podłoże cytologiczne SurePath: do 3 dni (max 25°C) lub do 10 dni (2-8°C)
PRON2G	Prenatal II (Chlamydia tr. DNA, Ureaplasma sp. DNA, Mycoplasma g/h. DNA, HPV DNA 14)	7	real-time PCR		
PRON3G	Prenatal III (Chlamydia tr. DNA, Ureaplasma sp. DNA, Mycoplasma g/h. DNA, HSV DNA I/II, HPV DNA14)	7	real-time PCR		
PRO28G4	Prenatal IV (Chlamydia tr. DNA, Ureaplasma sp. DNA, Mycoplasma g/h. DNA, HPV DNA 28)	7	real-time PCR		
PRO28G5	Prenatal V (Chlamydia tr. DNA, Ureaplasma sp. DNA, Mycoplasma g/h. DNA, HSV DNA II/I, HPV DNA 28)	7	real-time PCR		
KodSystemowy	Wirusy	Czas oczekiwania na wynik (dni robocze) *	Metoda badania	Materiał do badania	Stabilność materiału do badania **
CMVDNAI	CMV DNA - ilościowo	10	real-time PCR	osocze EDTA /Surowica, moc, płyn mózgowo-rdzeniowy (około 1ml), płyn owodniowy (około 1ml)	do 24 h (2-8 °C) lub do 3 dni (-20°C)
CMVDNAJ	CMV DNA - jakościowo	10	real-time PCR	osocze EDTA /Surowica, moc, płyn mózgowo-rdzeniowy (około 1ml), płyn owodniowy (około 1ml)	do 24 h (2-8 °C) lub do 3 dni (-20°C)
EBV-PCR	EBV DNA - jakościowo	10	real-time PCR	osocze EDTA /Surowica, moc, płyn mózgowo-rdzeniowy (około 1ml), płyn owodniowy (około 1ml)	do 24 h (2-8 °C) lub do 3 dni (-20°C)
EBVDNAI	EBV DNA - ilościowo	10	real-time PCR	osocze EDTA /Surowica, moc, płyn mózgowo-rdzeniowy (około 1ml), płyn owodniowy (około 1ml)	do 24 h (2-8 °C) lub do 3 dni (-20°C)
KodSystemowy	Diagnostyka genetyczna zakażeń przewodu pokarmowego	Czas oczekiwania na wynik (dni robocze) *	Metoda badania	Materiał do badania	Stabilność materiału do badania **

GI-BAK	Diagnostyka genetyczna zakażeń bakteryjnych przewodu pokarmowego - panel 1: Shigella spp./EIEC, Campylobacter spp., Yersinia enterocolica, Vibrio spp., Clostridium difficile (szczepy produkujące toksynę B), Aeromonas spp., Salmonella spp.	7	multipleks RT real-time PCR	kał	Podłoże COPAN eNAT: <2-8°C do 48h; / -20°C do 5 dni
KodSystemowy	Diagnostyka genetyczna zakażenia wirusem SARS-CoV-2 met. RT real-time PCR	Czas oczekiwania na wynik (dni robocze) *	Metoda badania	Materiał do badania	Stabilność materiału do badania **
COVIRNA	SARS-CoV-2- jakościowo	24-72h	multipleks RT real-time PCR	wymaz z nosogardzieli, wymaz z nosa, wymaz z gardła, popłuczyny oskrzelowe, aspirat tchawiczy, BAL	Podłoże COPAN eNAT: <2-8°C do 48h
*Termin wykonania badania uzależniony od daty dostarczenia materiału do laboratorium.					
** W przypadku wątpliwości np. dotyczących stabilności materiału i/lub rodzaju dedykowanego podłoża wskazany kontakt z laboratorium +48 538554245*Termin wykonania badania uzależniony od daty dostarczenia materiału do laboratorium.					

Niniejszy dokument jest własnością Synevo sp. z o.o. i nie może być zmieniany lub powielany bez zgody uprawnionego wydawcy.