

Doporučená referenční rozmezí pro koagulační stanovení - děti + dospělí

Zpracoval: Členové Laboratorní sekce ČHS ČLS JEP

Recenzent: M. Jelínková, J. Blatný (za pediatrickou sekci), I. Hrachovinová, L. Slavík

Schváleno Laboratorní sekci ČHS ČLS JEP: 1.12.2016

Schváleno výběrem ČHS ČLS JEP: 13.2.2017

Verze: 4

Platnost od: 1.3.2017

Přechodné období (platí i nahrazovaný dokument) do: 31.5.2017

Referenční rozmezí nejsou závazná, ale referenční hodnoty laboratoře by neměly překročit uvedené minimální a maximální hodnoty.

Hodnoty koagulačních faktorů a inhibitorů uvedené v % lze také vyjádřit podílem jednotky.

Změny jsou uvedeny modře se stylem písma kurzíva.

METODIKA	Referenční rozmezí									
	0-1 den	1-28 dní	1-6 měsíců	6 měsíců-1 rok	1-6 let	6-11 let	11-16 let	16-18 let	nad 18 let	
FIBRINOGEN (g/l)	1,50 - 3,40	1,50 - 3,40	1,50 - 3,40	1,50 - 3,40	1,70 - 4,00	1,55 - 4,00	1,55 - 4,50	1,60 - 4,20	1,8 - 4,2	
AKTIVOVANÝ PARCIÁLNÍ TROMBOPLASTINOVÝ TEST - aPTT (R)	0,8 - 1,5	0,8 - 1,5	0,8 - 1,3	0,8 - 1,3	0,8 - 1,2	0,8 - 1,2	0,8 - 1,3	0,8 - 1,2	0,8 - 1,2	
PROTROMBINOVÝ TEST - PT (Quickův test) (R)	0,8 - 1,5	0,8 - 1,5	0,8 - 1,4	0,8 - 1,2	0,8 - 1,2	0,8 - 1,2	0,8 - 1,2	0,8 - 1,2	0,8 - 1,2	
TROMBINOVÝ TEST - TT (s)	14 - 18 (až 23)									
D-DIMERY kvantitativní metoda (mg/l) FEU	0 až 5-ti násobek cut-off hodnoty - viz**					viz**				0 - 0,50)&
D-DIMERY kvantitativní metoda (mg/l)	0 až 5-ti násobek cut-off hodnoty - viz**					viz**				0 - 0,20
REPTILÁZOVÝ TEST - RT (s)	14 - 23									
*ANTITROMBIN - AT, chromogenní metoda (%)	40 - 90	40 - 90	80 - 140	80 - 140	80 - 140	90 - 130	75 - 135	80 - 120	80 - 120	
ANTITROMBIN - AT, hmotnostní koncentrace (g/l)	0,16 - 0,31									
EUGLOBULINOVÁ FIBRINOLÝZA (min)	>120	>120	>120	>120	>120	>120	>120	>120	>180	
RETRAKCE KOAGULA (%)	88-100									
KONZUMPCE PROTROMBINU (s)	>40	>40	>40	>40	>40	>40	>40	>40	>35	
DOBA KRVÁČIVOSTI, metoda Ivy-Simplate (min)	2,0 - 4,0	2,0 - 4,0	2,0 - 4,0	2,0 - 4,0	2,0 - 6,0	3,0 - 7,0	2,5 - 7,5	2,5 - 7,5	2,0 - 8,0	
DOBA KRVÁČIVOSTI, metoda dle Duka (min)	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	2,0 - 5,0	
APC RESISTENCE (R)	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	2,0 - 4,2	
APC RESISTENCE (s)	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	<120	
APC RESISTENCE (+ F V def), (R)	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	2,0 - 4,0	
ProC Global (NR)	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	> 0,8	
*FAKTOR II, jednofázová metoda (%)	35 - 60	60 - 90	70 - 120	70 - 120	70 - 120	60 - 120	60 - 120	60 - 140	70 - 130	
*FAKTOR V, jednofázová metoda (%)	50 - 90	80 - 110	60 - 120	60 - 120	60 - 130	60 - 120	60 - 120	60 - 140	60 - 140	
*FAKTOR VII, jednofázová metoda (%)	40 - 85	70 - 100	65 - 115	65 - 115	55 - 120	55 - 120	55 - 120	60 - 130	60 - 130	
*FAKTOR VIII, jednofázová metoda (%)	60 - 140	60 - 125	55 - 100	55 - 100	50 - 150	50 - 150	50 - 150	50 - 150	50 - 150	
*FAKTOR IX, jednofázová metoda (%)	35 - 75	40 - 110	50 - 125	50 - 125	50 - 110	60 - 150	60 - 150	60 - 150	50 - 150	
*FAKTOR X, jednofázová metoda (%)	30 - 70	55 - 75	50 - 110	50 - 110	45 - 120	45 - 120	50 - 120	70 - 130	70 - 130	
*FAKTOR XI, jednofázová metoda (%)	25 - 70	40 - 70	55 - 135	55 - 135	55 - 135	50 - 120	65 - 135	65 - 135	65 - 135	
*FAKTOR XII, jednofázová metoda (%)	25 - 75	35 - 70	40 - 100	55 - 100	65 - 130	60 - 140	60 - 140	60 - 140	60 - 140	
*F XIII, funkční aktivita (%)	60 - 130									
*VON WILLEBRANDŮV FAKTOR - RiCo (%)	60 - 120	60 - 120	60 - 120	60 - 120	60 - 120	50 - 145	55 - 150	55 - 150	50 - 150	
*VON WILLEBRANDŮV FAKTOR - Ag-LIA (%)	85 - 200	65 - 180	65 - 145	65 - 145	50 - 150	50 - 150	50 - 150	50 - 150	50 - 150	
*VON WILLEBRANDŮV FAKTOR - Ag-ELISA (%)	60 - 150									
*PROTEIN C, chromogenní metoda (%)	25 - 45	30 - 55	35 - 112	40 - 112	50 - 125	60 - 125	65 - 120	70 - 130	70 - 130	
*PROTEIN C, koagulační metoda (%)	25 - 50	35 - 55	40 - 95	40 - 95	40 - 95	45 - 95	55 - 120	60 - 130	60 - 130	
*PROTEIN S, koagulační metoda (%), muži	65 - 140									
(gravidita)&	(35&) 50 - 140									
*PROTEIN S, koagulační metoda (%), děti	25 - 50	35 - 65	55 - 120	55 - 120	55 - 120	45 - 115	50 - 110	65 - 140	-	
*PROTEIN S - volný, (LIA) (%)	70 - 130									
*PROTEIN S - celkový, (ELISA) (%)	70 - 140									
PAI, funkční aktivita (IU/ml)	0 - 10									
*PLAZMINOGEN, chromogenní metoda (%)	30 - 75	60 - 105	60 - 105	60 - 105	80 - 120	75 - 110	70 - 110	80 - 120	80 - 120	
*alfa-2-ANTIPLASMIN, chromogenní metoda (%)	90 - 120	90 - 120	90 - 120	90 - 120	90 - 120	90 - 110	80 - 120	80 - 120	80 - 120	
INHIBITOR F VIII, ev. F IX (BU/ml)	0,0 - 0,8									
INHIBITOR F VIII-Nijmegen (BU/ml)	0,0 - 0,5									
KAOLINOVÝ TEST (R)	0,75-1,25									
t - PA, hmotnostní koncentrace (µg/l)	1,0 - 10,0									
PAI - 1, hmotnostní koncentrace (µg/l)	1,0 - 25,0									
*HEPARIN KOFAKTOR II : Ag (%)	60 - 130									
*PREKALIKREIN (%)	60 - 140									
*HMW KININOGEN (%)	80 - 130									
TROMBIN / ANTITROMBIN KOMPLEX - TAT (µg/l)	1,0 - 4,1									
PLASMIN / ANTIPLASMIN KOMPLEX - PAP (µg/l)	7,3 - 35,4									
FIBRINOVÉ MONOMERY (mg/l)	0,1 - 6									
FDP - v plazmě (mg/l)	0,1 - 5									
PFA 100 - col/epi (3,2% citrát sodný) (s)	75 - 145									
PFA 100 - col/epi (3,8% citrát sodný) (s)	85 - 165									
PFA 100 - col/ADP (3,2% citrát sodný) (s)	62 - 104									
PFA 100 - col/ADP (3,8% citrát sodný) (s)	71 - 118									
FRAGILITA KAPILÁR (počet petechií / 16 cm²)	0 - 16									

& Pro vyloučení plicní embolie u pacientů nad 50 let lze použít věkově závislé cut-off. Jeho základní hodnota je 0,500 mg/l FEU pro věkovou skupinu do 50 let a s každým dalším rokem věku se zvyšuje o 0,01 mg/l až do 80 let.

Poznámky:

t - PA: tkáňový aktivátor plazminogenu

HMW Kininogen: vysokomolekulární kininogen

FDP: degradační produkty fibrinu/fibrinogenu

PFA 100: přístroj ke stanovení funkce krevní destičky

PAI - 1: inhibitor aktivátorů plazminogenu

APC-resistence: rezistence na aktivovaný protein C

N.A.: není dostupné ("not available")

* Kromě výsledků v (%) se méně často používají jednotky IU/l, kde 100 % = 1,00 IU/l.

** dle referenčního rozmezí (hodnoty cut-off) uvedeného v dokumentaci diagnostické soupravy pro stanovení D-dimerů (IVD MD se značkou CE)

(P. Monagle: Developmental haemostasis: Impact for clinical haemostasis laboratories, Thromb Haemost 2006; 95: 362-72)

Zdroj hodnot referenčních mezí (věk 0-18 let):

Konsenzus pediatrických hematologických pracovišť ČR a odborné literatury (Hematology of Infancy and Childhood, Nathan and Orkin, Saunders 2003,

P. Monagle: Developmental haemostasis: Impact for clinical haemostasis laboratories, Thromb Haemost 2006; 95: 362-72)

Zdroj hodnot referenčních mezí (věk nad 18 let):

Zdrojem referenčních mezí v tabulce je sjednocení maximálních a minimálních mezí hematologických laboratoří ČR, které zastupují rozdílné reagentie, přístrojové vybavení i rozdílné populace v České republice.

Výjimku tvoří metody málo zastoupené, kde byly meze převzaty z dále jmenovaných sdělení.

Inhibitor F VIII: Nijmegen - C.H.Miller: Validation of Nijmegen-Bethesda assay modifications to allow inhibitor measurement during replacement therapy and facilitate inhibitor surveillance,

J. Thromb Haemost 2012;10: 1055-61

PFA100: Böck M et al. Standardisation of the Platelet Function Test. Br J Haematol 1999, 106:898-904, upgrade doporučení výrobce (Siemens)