**Zakres wykonywanych badań:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Przedmiot badań** | **Badana cecha/nazwa oznaczenia** | **Dokumenty odniesienia** | **Metoda laboratoryjna** |
| **Próbka surowicy**  | Obecność antygenu p24 HIV 1 i przeciwciałanty -HIV 1 i anty HIV 2 **(A)** | PB-OMiP-11**1)**wydanie 8 z dnia 15.02.2019r.w oparciu o instrukcję producenta: Murex HIV AG/Ab Combination, DiasorinPB-OMiP-111)wydanie 8 z dnia 15.02.2019r.w oparciu o instrukcję producenta: EIAgen Detect HIV 4 Total Screening KIT, Adaltis  | Metoda immunoenzymatyczna (ELISA) |
| **Próbka kału** | Obecnośćjaj i cyst pasożytów **(A)**  | PB-OMiP-04wydanie 8 z dnia 15.02.2019 r.  | Metoda mikroskopowaMetoda koproskopowa |
| **Próbka wymazu okołoodbytniczego** | Obecnośćjaj owsików **(A)** | PB-OMiP-05wydanie 8 z dnia 15.02.2019 r.  | Metoda mikroskopowa |
| **Próbka kału/wymazu z odbytu/**  | Obecnośći identyfikacja pałeczek z rodzaju Salmonella, Shigella **(A)** | PB-OMiP-06wydanie 8 z dnia 15.02.2019 r.  | Metoda hodowlana uzupełniona testami biochemicznymi i serologicznymi |
| Obecność i identyfikacja enteropatogennych pałeczek Escherichia coli **(A)** | PB-OMiP-07wydanie 8 z dnia 15.02.2019 r.  | Metoda hodowlana uzupełniona testami biochemicznymi i serologicznymi |
| Obecność i identyfikacja pałeczek Yersinia enterocolitica **(A)** | PB-OMiP-02wydanie 4 z dnia 15.02.2019 r.  | Metoda hodowlana uzupełniona testami biochemicznymi |
| Obecność i różnicowanie pałeczek z rodzaju Campylobacter **(Nsz)** | PB-OMiP-14wydanie 1 z dnia 28.05..2019 | Metoda hodowlana uzupełniona testami biochemicznymi |
| Wykrywanie i i różnicowanie verotoksycznych pałeczek Escherichia coli **(Nsz)** | PB-OMiP-13wydanie 1 z dnia 19.06.2019r. | Metoda hodowlana uzupełniona testami biochemicznymi i serologicznymi |
| **Biologiczne wskaźniki kontroli skuteczności procesu sterylizacji**  | Obecność drobnoustroju wskaźnikowego Geobacillus stearothermophilus **(A)** | PB-OMiP-12wydanie 4 z dnia 15.02.2019r.  | Metoda hodowlana |
| Obecność drobnoustroju wskaźnikowego Bacillus subtilis. **(A)** | PB-OMiP-10wydanie 8 z dnia 15.02.2019 r.  | Metoda hodowlana |
| **Szczep bakteryjny**  | Identyfikacja szczepów bakteryjnych z rodzaju Salmonella (A) | PB-OMiP-03wydanie 3 z dnia 15.02.2019r.  | Metoda hodowlana uzupełniona testami biochemicznymi i serologicznymi |
| **Próbka wymazu z nosa i gardła**  | Obecność wirusa grypy typu A, B i podtypu A/H1N1 **(A)** | PB-OMiP-01wydanie 3 z dnia 15.02.2019 r. PB-OMiP-09Wydanie 2 z dnia 15.02.2019r.  | Metoda Real Time RT PCR |
| **Próbka kału** | Obecność rotawirusów i adenowirusów **(Nsz)** | PB-OMiP-15wydanie 1 z dnia 06.06.2019r. | Metoda immunochromatograficzna |
| Obecność norowirusów **(Nsz)** |
| Obecność astrowirusów **(Nsz)** |

1. - badanie objęte akredytacją Polskiego Centrum Akredytacji ( Zakres akredytacji nr AB 486 wyd. nr 21 z dnia 12 sierpnia 2019 r.)

(Nsz) badanie nieakredytowane (*metoda objęta systemem zarządzania zgodnie z wymaganiami normy PN-EN ISO/IEC 17025:2018-02)*

 1) metoda objęta elastycznym zakresem akredytacji