



CENTRUM ONKOLOGII W BYDGOSZCZY

	Załącznik KJ-204-001-004	Edycja 1
	Tytuł: Lista akredytowanych działań prowadzonych w ramach zakresu elastycznego w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej. Zakres akredytacji Laboratorium medycznego Nr AM 010.	Strona 1 z 8
Obowiązuje od dnia:	01.10.2024	
Zastępuje dokument:	Załącznik Nr 12 (KJ) Lista akredytowanych działań prowadzonych w ramach zakresu elastycznego w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej. Zakres akredytacji Laboratorium medycznego Nr AM 010 ed. 19 z dnia 23.04.2024	


Zakład Diagnostyki Laboratoryjnej ul. Dr I. Romanowskiej 2, 85-796 Bydgoszcz		
Badany materiał	Badane cechy i metoda	Dokumenty odniesienia
Elastyczny zakres akredytacji:		
Parametry biochemiczne ¹⁾		
Metoda: Spektrofotometria		
Materiał biologiczny ludzki ³⁾ : Surowica – [a] Osocze fluorek sodu – [b]	Stężenie białka całkowitego [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 03183734190, 2023-10, V 15.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie albuminy [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 03183688122, 2022-02, V 11.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Aktywność alfa-amylazy [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 03183742122, 2022-02, V 12.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Aktywność fosfatazy zasadowej (ALP) [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 03333752190, 2021-11, V 14.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Aktywność gamma-glutamylotransferazy (GGT) [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 03002721122, 2022-01, V 11.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Aktywność aminotransferazy asparaginianowej (AST) [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 20764949322, 2022-10, V 16.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Aktywność aminotransferazy alaninowej (ALT) [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 20764957322, 2023-08, V 16.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Aktywność kinazy kreatynowej (CK) [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 07190794190, 2023-12, V 4.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Aktywność dehydrogenazy mleczanowej (LDH) [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 03004732122, 2023-01, V 14.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie kwasu moczowego [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 03183807190, 2023-11, V 16.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie bilirubiny całkowitej [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 05795397190, 2023-12, V 12.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie glukozy [a, b]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 04404483190, 2022-02, V 17.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie mocznika [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 04460715190, 2022-04, V 14.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie kreatyniny [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 03263991190, 2022-02, V 16.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
Stężenie bilirubiny związanej (bezpośredniej) [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 05589061190, 2023-12, V 9.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾	

CENTRUM ONKOLOGII W BYDGOSZCZY

	Załącznik KJ-204-001-004	Edycja 1
	Tytuł: Lista akredytowanych działań prowadzonych w ramach zakresu elastycznego w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej. Zakres akredytacji Laboratorium medycznego Nr AM 010.	Strona 2 z 8
Obowiązuje od dnia:	01.10.2024	
Zastępuje dokument:	Załącznik Nr 12 (KJ) Lista akredytowanych działań prowadzonych w ramach zakresu elastycznego w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej. Zakres akredytacji Laboratorium medycznego Nr AM 010 ed. 19 z dnia 23.04.2024	


	Całkowita zdolność wiązania żelaza (TIBC) [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 04536355190, 2022-01, V 16.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie fosforanów nieorganicznych [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 03183793122, 2023-10, V 14.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie wapnia całkowitego [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 05061482190, 2023-09, V 9.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie magnezu [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 06481647190, 2023-12, V 10.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie żelaza [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 03183696122, 2021-11, V 15.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie cholesterolu całkowitego [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 03039773190, 2023-09, V 16.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie cholesterolu HDL [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 07528566190, 2022-01, V 4.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie cholesterolu LDL [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 07005717190, 2022-04, V 5.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie triglicerydów [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 20767107322, 2023-11, V 14.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie mleczanów [b]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 03183700190, 2023-09, V 14.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Aktywność lipazy [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 03029590322, 2022-03, V 3.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Metoda: potencjometria pośrednia	
Materiał biologiczny ludzki ³⁾ : Surowica – [a] Osocze heparyna litowa – [d]	Stężenie sodu [a, d]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 10820652216, 2022-01, V 13.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie potasu [a, d]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 10820652216, 2022-01, V 13.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie chlorków [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 10820652216, 2022-01, V 13.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Parametry biochemiczne ¹⁾ Metoda: immunoturbidymetria	
Materiał biologiczny ludzki ³⁾ : Surowica – [a]	Stężenie białka C-reaktywnego (CRP) [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 07876033190, 2023-09, V 4.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie ferrytyny [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 04885317190, 2023-12, V 8.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾

CENTRUM ONKOLOGII W BYDGOSZCZY

	Załącznik KJ-204-001-004	Edycja 1
	Tytuł: Lista akredytowanych działań prowadzonych w ramach zakresu elastycznego w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej. Zakres akredytacji Laboratorium medycznego Nr AM 010.	Strona 3 z 8
Obowiązuje od dnia:	01.10.2024	
Zastępuje dokument:	Załącznik Nr 12 (KJ) Lista akredytowanych działań prowadzonych w ramach zakresu elastycznego w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej. Zakres akredytacji Laboratorium medycznego Nr AM 010 ed. 19 z dnia 23.04.2024	


	Stężenie transferyny [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 03015050122, 2022-04, V 10.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie beta-2-mikroglobuliny [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 08047430190, 2022-09, V 4.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
Krew pełna	pH Metoda: potencjometria bezpośrednia	J-204-327 edycja 4 z dnia 28.11.2023 ²⁾
	Ciśnienie parcjale dwutlenku węgla (pCO ₂) Metoda: potencjometria bezpośrednia	J-204-327 edycja 4 z dnia 28.11.2023 ²⁾
	Ciśnienie parcjale tlenu (pO ₂) Metoda: optyczna fosforescencja	J-204-327 edycja 4 z dnia 28.11.2023 ²⁾
	Saturacja tlenu (sO ₂) – parametr wyliczany	J-204-327 edycja 4 z dnia 28.11.2023 ²⁾
	Stężenie wodorowęglanów (HCO ₃ ⁻) - parametr wyliczany	J-204-327 edycja 4 z dnia 28.11.2023 ²⁾
	Nadmiar zasad (BE) - parametr wyliczany	J-204-327 edycja 4 z dnia 28.11.2023 ²⁾
	Stężenie wapnia zjonizowanego Metoda: potencjometria bezpośrednia	J-204-327 edycja 4 z dnia 28.11.2023 ²⁾
	Parametry immunochemiczne ¹⁾ Metoda: elektrochemiluminescencja ECLIA	
Materiał biologiczny ludzki ³⁾ : Surowica – [a] Osocze EDTA – [c] Osocze heparyna litowa – [d]	Stężenie CEA (antygen karcynoembrionalny) [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 07027079190, 2023-05, V 6.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie AFP (alfa-1-fetoproteina) [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 09015124190, 2022-07, V 2.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie CA 15-3 [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 07027001190, 2023-03, V 8.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie CA 125 [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 07026986190, 2022-08, V 8.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie beta-HCG [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 07251025190, 2023-01, V 7.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie PSA całkowity (tPSA) [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 08791732190, 2023-05, V 6.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie CA 19-9 [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 07027028190, 2023-10, V 7.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾

CENTRUM ONKOLOGII W BYDGOSZCZY

	Załącznik KJ-204-001-004	Edycja 1
	Tytuł: Lista akredytowanych działań prowadzonych w ramach zakresu elastycznego w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej. Zakres akredytacji Laboratorium medycznego Nr AM 010.	Strona 4 z 8
Obowiązuje od dnia:	01.10.2024	
Zastępuje dokument:	Załącznik Nr 12 (KJ) Lista akredytowanych działań prowadzonych w ramach zakresu elastycznego w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej. Zakres akredytacji Laboratorium medycznego Nr AM 010 ed. 19 z dnia 23.04.2024	


	Stężenie TSH (tyreotropina) [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 08443432190, 2023-06, V 6.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie fT ₃ (wolna trijodotyronina) [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 09005811190, 2023-07, V 3.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie fT ₄ (wolna tyroksyna) [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 09043284190, 2023-07, V 2.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie kortyzolu [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 07027150190, 2021-12, V 6.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie DHEAS (siarczan dehydroepiandrosteron) [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 07027192190, 2021-10, V 5.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie testosteronu [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 08946370190, 2023-10, V 3.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie LH (hormon luteinizujący) [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 07027575190, 2023-05, V 8.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie prolaktyny [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 07027737190, 2022-07, V 6.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie estradiolu [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 07027249190, 2023-09, V 10.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie FSH (hormon folikulotropowy) [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 08932387190, 2023-09, V 4.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie progesteronu [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 07027699190, 2023-07, V 9.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie kalcytoniny [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 09005676190, 2021-03, V 1.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie parathormonu [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 09005765190, 2021-05, V 1.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie tyreoglobuliny [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 08906564190, 2023-10, V 5.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie immunoglobuliny E (IgE) [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 07027516190, 2022-11, V 6.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie witaminy B ₁₂ [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 07028121190, 2023-11, V 9.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie witaminy D ₃ (metabolit 25-OHD ₃) [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 09038086190, 2022-06, V 2.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie ACTH (hormon adrenokortykotropowy) [c]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 08946728190, 2022-01, V 1.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾

CENTRUM ONKOLOGII W BYDGOSZCZY

	Załącznik KJ-204-001-004	Edycja 1
	Tytuł: Lista akredytowanych działań prowadzonych w ramach zakresu elastycznego w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej. Zakres akredytacji Laboratorium medycznego Nr AM 010.	Strona 5 z 8
Obowiązuje od dnia:	01.10.2024	
Zastępuje dokument:	Załącznik Nr 12 (KJ) Lista akredytowanych działań prowadzonych w ramach zakresu elastycznego w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej. Zakres akredytacji Laboratorium medycznego Nr AM 010 ed. 19 z dnia 23.04.2024	


	Stężenie aTG (przeciwiła przeciwko tyreoglobulinie) [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 09005021190, 2023-08, V 2.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie aTPO (przeciwiła przeciwko peroksydazie tarczycowej) [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 07026935190, 2022-05, V 8.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie prokalcytoniny [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 09318747190, 2021-08, V 1.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie troponiny [d]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 09315357190, 2022-07, V 3.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie CK-MB (izoenzym sercowy kinazy kreatynowej) [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 07027087190, 2023-10, V 7.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie HE4 (białko komórek nabłonkowych najądrza 4) [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 07027478190, 2022-10, V 7.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Stężenie PSA wolny (fPSA) [a]	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Roche nr 08828610190, 2023-05, V 6.0 i analizatora Cobas 8000 ²⁾
	Metoda: fluorescencyjna cytometria przepływowa	
Krew pełna	Liczba leukocytów (WBC)	J-204-325 edycja 8 z dnia 19.01.2024 ²⁾
	Liczba neutrofilii	J-204-325 edycja 8 z dnia 19.01.2024 ²⁾
	Liczba limfocytów	J-204-325 edycja 8 z dnia 19.01.2024 ²⁾
	Liczba monocytów	J-204-325 edycja 8 z dnia 19.01.2024 ²⁾
	Liczba eozynofili	J-204-325 edycja 8 z dnia 19.01.2024 ²⁾
	Liczba bazofili	J-204-325 edycja 8 z dnia 19.01.2024 ²⁾
	Erytroblasty (NRBC)	J-204-325 edycja 8 z dnia 19.01.2024 ²⁾
	Liczba płytek krwi (PLT)	J-204-325 edycja 8 z dnia 19.01.2024 ²⁾
	Liczba niedojrzałych granulocytów (IG)	J-204-325 edycja 8 z dnia 19.01.2024 ²⁾
	Liczba retikulocytów (RET)	J-204-325 edycja 8 z dnia 19.01.2024 ²⁾
Krew pełna	Średnia objętość krwinki czerwonej (MCV) – parametr wyliczany	J-204-325 edycja 8 z dnia 19.01.2024 ²⁾
	Średnia masa hemoglobiny w krwince czerwonej (MCH) – parametr wyliczany	J-204-325 edycja 8 z dnia 19.01.2024 ²⁾
	Średnie stężenie hemoglobiny w krwince czerwonej (MCHC) – parametr wyliczany	J-204-325 edycja 8 z dnia 19.01.2024 ²⁾

CENTRUM ONKOLOGII W BYDGOSZCZY

	Załącznik KJ-204-001-004	Edycja 1
	Tytuł: Lista akredytowanych działań prowadzonych w ramach zakresu elastycznego w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej. Zakres akredytacji Laboratorium medycznego Nr AM 010.	Strona 6 z 8
Obowiązuje od dnia:	01.10.2024	
Zastępuje dokument:	Załącznik Nr 12 (KJ) Lista akredytowanych działań prowadzonych w ramach zakresu elastycznego w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej. Zakres akredytacji Laboratorium medycznego Nr AM 010 ed. 19 z dnia 23.04.2024	

	Wskaźnik anizocytozy erytrocytów (RDW-CV) – parametr wyliczany	J-204-325 edycja 8 z dnia 19.01.2024 ²⁾
	Wskaźnik dużych płytek krwi (P-LCR) – parametr wyliczany	J-204-325 edycja 8 z dnia 19.01.2024 ²⁾
	Frakcja niedojrzałych płytki krwi (IPF) – parametr wyliczany	J-204-325 edycja 8 z dnia 19.01.2024 ²⁾
	Frakcja niedojrzałych retikulocytów (IRF) – parametr wyliczany	J-204-325 edycja 8 z dnia 19.01.2024 ²⁾
	Metoda: impedancja	
Krew pełna	Liczba erytrocytów (RBC)	J-204-325 edycja 8 z dnia 19.01.2024 ²⁾
	Hematokryt (HCT)	J-204-325 edycja 8 z dnia 19.01.2024 ²⁾
	Liczba płytek krwi (PLT)	J-204-325 edycja 8 z dnia 19.01.2024 ²⁾
	Metoda: spektrofotometria	
Krew pełna	Stężenie hemoglobiny (HGB)	J-204-325 edycja 8 z dnia 19.01.2024 ²⁾
	Metoda: koagulometria	
Osocze	APTT (Czas częściowej tromboplastyny po aktywacji)	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Instrumentation Laboratory nr 0020006300, wersja ulotki 02.2016 i analizatora ACL TOP 350 CTS ²⁾
	PT (Czas protrombinowy)	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Instrumentation Laboratory nr 0020003050, ulotka wer. 11/2014 i analizatora ACL TOP 350 CTS ²⁾
	Stężenie fibrynogenu	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Instrumentation Laboratory nr 0020301800 wersja ulotki 03.2016 i analizatora ACL TOP 350 CTS ²⁾
	Metoda: immunoturbidymetria	
Osocze	Stężenie D-dimerów	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Instrumentation Laboratory nr 0020500100 wersja ulotki 03.2015 i analizatora ACL TOP 350 CTS ²⁾
	Metoda: spektrofotometria	
Osocze	Aktywność antytrombiny	Instrukcja producenta testu diagnostycznego firmy Instrumentation Laboratory nr 0020030100 wersja ulotki 03.2016 i analizatora ACL TOP 350 CTS ²⁾
Kał	Obecność krwi utajonej w kale Metoda immunochromatograficzna	J-204-213, edycja 4 z dnia 03.10.2022 ²⁾

CENTRUM ONKOLOGII W BYDGOSZCZY

	Załącznik KJ-204-001-004	Edycja 1
	Tytuł: Lista akredytowanych działań prowadzonych w ramach zakresu elastycznego w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej. Zakres akredytacji Laboratorium medycznego Nr AM 010.	Strona 7 z 8
Obowiązuje od dnia:	01.10.2024	
Zastępuje dokument:	Załącznik Nr 12 (KJ) Lista akredytowanych działań prowadzonych w ramach zakresu elastycznego w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej. Zakres akredytacji Laboratorium medycznego Nr AM 010 ed. 19 z dnia 23.04.2024	

Rodzaje stosowanych elastyczności:

- 1) Dodanie badanej cechy w ramach badanego materiału/grupy materiałów i techniki badawczej.
- 2) Stosowanie zaktualizowanych i wdrażanie nowych metod opisanych w instrukcjach producenta testów diagnostycznych, w instrukcjach badawczych.
- 3) Dodanie badanego materiału w ramach grupy badanych materiałów.

Niniejszy dokument stanowi własność Centrum Onkologii im. prof. Franciszka Łukaszczyka w Bydgoszczy.

Wszelkie prawa autorskie zastrzeżone.


*Zabrania się dokonywania zmian treści,
a także kopiowania i rozpowszechniania dokumentu bez zgody wydawcy.*

	Nazwisko / stanowisko	Data	Podpis
Opracował	Justyna Sadkowska Starszy asystent diagnostyki laboratoryjnej	27.09.2024	
Sprawdził	Agnieszka Kaczmarczyk Kierownik Zakładu	27.09.2024	
Zatwierdził	Krzysztof Kamecki Dyrektor ds. medycznych	27.09.2024	

KONIEC DOKUMENT

HISTORIA ZMIAN W DOKUMENCIE

CENTRUM ONKOLOGII W BYDGOSZCZY

	Załącznik KJ-204-001-004	Edycja 1
	Tytuł: Lista akredytowanych działań prowadzonych w ramach zakresu elastycznego w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej. Zakres akredytacji Laboratorium medycznego Nr AM 010.	Strona 8 z 8
Obowiązuje od dnia:	01.10.2024	
Zastępuje dokument:	Załącznik Nr 12 (KJ) <i>Lista akredytowanych działań prowadzonych w ramach zakresu elastycznego w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej. Zakres akredytacji Laboratorium medycznego Nr AM 010 ed. 19 z dnia 23.04.2024</i>	

Nr edycji	Data wprowadzenia zmiany	Nr punktu, w którym nastąpiła zmiana	Powód zmiany