

JMÉNO A PŘÍJMENÍ	
DATUM NAROZENÍ	
DATUM ODBĚRU	
DATUM ZPRACOVÁNÍ	
LABORATOŘ	

Na základě **Zákona č. 372/2011 Sb., Zákon o zdravotních službách a podmínkách jejich poskytování (zákon o zdravotních službách)**, žádám o poskytnutí následujících informací vztahujících se k vyhodnocení mého zdravotního stavu:

Na níže požadované informace má ze zákona právo každý, kdo podstupuje testování RT-PCR či antigenními testy. V případě neposkytnutí by došlo k porušení povinnosti poskytovatele zdravotní služby a práv pacienta.

PŘESNÝ NÁZEV TESTU				
VÝROBCE TESTU				
VÝSLEDEK TESTU				
PRO RT-PCR TESTY UVEĎTE:				
HODNOTY Ct V JEDNOTLIVÝCH KANÁLECH PRO KAŽDOU Z CÍLOVÝCH SEKVENCÍ			ÚDAJE OVĚŘUJÍCÍ BEZCHYBNÉ PROVEDENÍ	
VYŠETŘOVANÁ CÍLOVÁ SEKVENCE	DOSAŽENÁ HODNOTA Ct (u vyšetřovaného vzorku)	MEZNÍ HODNOTA Ct MEZI NEGATIVNÍM A POZITIVNÍM VÝSLEDKEM (jak ji udává výrobce nebo jak ji používá k interpretaci výsledků laboratoř)	VELIKOST VÝSLEDNÝCH AMPLIKONŮ ZMĚŘENÁ POMOCÍ GELOVÉ ELEKTROFORÉZY	SHODA AMPLIFIKOVANÉ A VYŠETŘOVANÉ SEKVENCE ANO/NE
JAK INTERPRETUJE VÝSLEDEK TESTU LABORATOŘ:				
JAKOU HODNOTU UVÁDÍ VÝROBCE TESTU		JAKÁ HODNOTA BYLA POTVRZENA NEZÁVISLOU KONTROLOU FUNKČNÍ ZPŮSOBILOSTI TESTU		
Senzitivita	Specifická	Senzitivita	Specifická	
		KONTROLU PROVEDL		

Dotazník byl sestaven ve spolupráci s asociací Resetheus z.s. resetheus.org

Vyplněnou anonymizovanou kopii dotazníku zašlete na info@resetheus.org a pravo@zdraveforum.cz

Zasláním vyplněného dotazníku souhlasíte se zpracováním a uchováním osobních údajů podle zákona č. 101/2000 Sb.

DLE ÚDAJŮ VÝROBCE V NÁVODU K TESTU, UVEĎTE, ZDA JE TEST URČEN PRO TESTOVÁNÍ BEZPŘÍZNAKOVÝCH JEDINCŮ, TEDY OSOB BEZ SYMPTOMŮ ONEMOCNĚNÍ COVID-19:

ANO	NE	NEUVEDENO
test je určený pro testování bezpříznakových jedinců	test je určený pro testování jedinců s příznaky nebo podezřením na COVID-19	

	ANO	NE
Vykazovala testovaná osoba příznaky COVID-19 v době odběru vzorku pro testování?		
Pokud ano, uveďte konkrétní příznaky:		
Uvádí výrobce, že pozitivní výsledek testu znamená přítomnost viru SARS-CoV-2?		
Upozorňuje výrobce testu na nutnost zhodnocení klinického stavu testovaného spolu s dalšími zdravotními informacemi pro stanovení konečné diagnózy COVID-19?		
Jak bude po provedení testu naloženo s mým odebraným biologickým materiálem?		

ZAŠKRTNĚTE RIZIKA, KTERÁ MOHOU NASTAT V PRŮBĚHU ZPRACOVÁNÍ ODEBRANÉHO VZORKU A ZKRESLIT TAK VÝSLEDEK TESTU

Chybně provedený odběr vzorku	
Kontaminace vzorku	
Chybný přepis RNA na DNA v procesu RT	
Zkřížená reaktivita primerů	
Zkřížená reaktivita protilátek	
Chybně uvolněná fluorescence	
Nedokonalé působení enzymu v procesu PCR	
Chybná interpretace výsledku	
Falešně pozitivní výsledek	

RAZÍTKO A PODPIS:
(příslušná laboratoř)