

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Srm—"Activitat hemolítica del complement (via clàssica)"; prop.arb. (CH50)

(66 - 113) UH50

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2013-10-01)

Srm—Adalimumab; c.massa(CLIA)

Valor terapèutic (fase manteniment) (orientatiu):

- Artritis reumatoide $[5-8]$ mg/L
- Malaltia inflamatòria intestinal $[8-14]$ mg/L
- Psoriasi $[5-8]$ mg/L
- Hidradenitis $[>5]$ mg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2012-10-11)

LCR—Adenosina-desaminasa; c.cat.

≤ 8 U/L

(Dades bibliogràfiques [141] de transferibilitat assumida, 2014-02-03)

LCR—Adenosina-desaminasa; c.cat. (urgent)

≤ 8 U/L

(Dades bibliogràfiques [141] de transferibilitat assumida, 2012-01-02)

LAs—Adenosina-desaminasa; c.cat.

≤ 39 U/L

(Dades bibliogràfiques [203] de transferibilitat assumida, 2016-10-24)

LAs—Adenosina-desaminasa; c.cat. (urgent)

≤ 39 U/L

(Dades bibliogràfiques [203] de transferibilitat assumida, 2006-09-01)

LPI—Adenosina-desaminasa; c.cat.

≤ 44 U/L

(Producció pròpia [15], 2009-07-17)

LPI—Adenosina-desaminasa; c.cat. (urgent)

≤ 44 U/L

(Dades bibliogràfiques [15] de transferibilitat assumida, 1985-01-02)

LPe—Adenosina-desaminasa; c.cat.

$\leq 40,2$ U/L

(Dades bibliogràfiques [204] de transferibilitat assumida, 2016-10-24)

Srm—Alanina-aminotransferasa; c.cat.

- ≤ 1 any: < 31 U/L
- ≥ 1 any i < 13 anys: < 25 U/L
- Homes ≥ 13 anys i < 18 anys: < 24 U/L
- Homes ≥ 18 anys: < 41 U/L
- Dones ≥ 13 anys i < 18 anys: < 22 U/L
- Dones ≥ 18 anys: < 33 U/L

(Dades bibliogràfiques [7] i [291] de transferibilitat assumida, 2019-10-09)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Pla—Alanina-aminotransferasa; c.cat.

≤ 1 any: < 31 U/L
≥ 1 any i < 13 anys: < 25 U/L
Homes ≥ 13 anys i < 18 anys: < 24 U/L
Homes ≥ 18 anys: < 41 U/L
Dones ≥ 13 anys i < 18 anys: < 22 U/L
Dones ≥ 18 anys: < 33 U/L

(Dades bibliogràfiques [7] i [291] de transferibilitat assumida, 2019-10-09)

Pla—Albúmina; c.massa

(35 - 52) g/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat comprovada, (2012-12-19)

LCR—Albúmina; c.massa

< 350 mg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2002-09-05)

Srm—Albúmina; c.massa(CRM 470)

(35 - 52) g/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat comprovada, 2012-12-19)

Uri—Albúmina / Creatinini; raó massa/subst. (urgent)

< 3,4 g/mol
< 30 mg/g

(Dades bibliogràfiques [60] de transferibilitat assumida, 2005-11-07)

Uri—Albúmina / Creatinini; raó massa/subst.

< 3,4 g/mol
< 30 mg/g

(Dades bibliogràfiques [60] de transferibilitat assumida, 2005-11-07)

Pla—Aldosterona; c.subst.

Posició en dret: (0,06 - 0,98) nmol/L
Posició supina: (0,03 - 0,65) nmol/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2022-02-14)

Srm—alfa-Fetoproteïna; c.massa

< 10 µg/L

(Dades bibliogràfiques [109] de transferibilitat assumida, 2012-09-13)

Uri—Amfetamines; c.arb. (d-metamfetamina; immunoanàlisi; no urgent) (negatiu, positiu)

Negatiu

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2019-10-15)

Srm—Amikacina; c.massa

Valors terapèutics:
Dosi única diària: vall: < 1,0 mg/L, pic: (40-75) mg/L
Dosi múltiple diària: vall: < 8 mg/L, pic: (20-30) mg/L

(Dades bibliogràfiques [66, 67 i 73] de transferibilitat assumida, 2006-12-01. Revisats i actualitzats 2009-09-04)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Pla—alfa-Amilasa; c.cat.

≤ 100 U/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2013-06-17)

Srm—alfa-Amilasa; c.cat.

≤ 100 U/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2013-06-17)

Uri—alfa-Amilasa; c.cat. (no urgent)

Homes: ≤ 492 U/L

Dones: ≤ 447 U/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2013-06-17)

Pla—Amoni; c.subst.

Dones: 11 - 51 µmol/L

Homes: 16 - 60 µmol/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2013-11-08)

Srm—Ampicil·lina; c.massa(European Pharmacopeia "EP"; UHPLC-MS/MS)

Valors terapèutics, en infusió contínua o estesa i en condicions d'equilibri de l'estat estacionari del fàrmac: 3-4 vegades la concentració mínima inhibidora (CMI) de l'antibiòtic pel microorganisme responsable.

Valors potencialment tòxics: ≥ 100 mg/L

(Dades bibliogràfiques [297-308] de transferibilitat assumida, 2020-04-15)

Srm—Androstenediona; c.subst.

Homes (2 - 6) anys: (0,1- 1,2) nmol/L

Homes (7 - 11) anys: (0,2 - 2,6) nmol/L

Homes (12 - 16) anys: (0,9 - 7,7) nmol/L

Homes (17 - 21) anys: (1,5 - 9,3) nmol/L

Homes > 21 anys: (1,8 - 12,2) nmol/L

Dones (2 - 6) anys: < 1,2 nmol/L

Dones (7 - 11) anys: (0,4 - 8,4) nmol/L

Dones (12 - 16) anys: (1,5 - 11,9) nmol/L

Dones (17 - 21) anys: (2,4 - 15,0) nmol/L

Dones (>21 anys): (1,4 - 11,9) nmol/L

Dones postmenopàusiques: (0,4 - 7,3) nmol/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2022-02-14)

Srm—Anticòs contra el receptor de tirotropina; c.subst.arb.(OMS NIBSC 90/672)

Valor discriminant per al diagnòstic de malaltia de Graves-Basedow : ≤ 1,75 int.u./L [7]

(sensibilitat diagnòstica = 96 %, especificitat diagnòstica = 99 %, eficiència diagnòstica = 99 %)

LCR—Anticòs contra la glicoproteïna de mielina dels oligodendròcits (MOG); c.arb.(IFI en cèl·lules transfectedes)

Negatiu

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2023-08-16)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Pla—Anticòs (IgG) anti-PF4 heparino depenent (CLIA); c.subst.arb

Pacients sense tractament amb heparina: (0,03-0,39) ui/mL

Pacients amb tractament amb heparina: (0,04-1,34) ui/mL

Resultats ≥ 1 ui/mL indiquen presència d'anticòssos HIT.

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2020-05-04)

Srm—Anticòssos(IgG) anti-Aspergillus fumigatus; c.massa

< 39,5 mg/L

(Producció pròpia, 2011-07-07)

Srm—Anticòssos(IgG) anti-Candida albicans; c.massa

< 41,3 mg/L

(Producció pròpia, 2011-07-07)

Srm—Anticòssos(IgG) anti-Colom; c.massa

< 17,2 mg/L

(Producció pròpia, 2011-07-07)

Srm—Anticòssos(IgG) anti-Micropolispora faeni; c.massa

< 8,6 mg/L

(Producció pròpia, 2011-07-07)

Srm—Anticòssos(IgG) anti-Periquito; c.massa

< 7,9 mg/L

(Producció pròpia, 2011-07-07)

Srm—Anticòssos(IgG) antireceptor de fosfolipasa A2; c.subst.arb.(ELISA)

Negatiu: <14 kint.u./L, Dubtós: 14-19, kint.u./L [7], Positiu: ≥ 20 kint.u./L [7].

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2016-02-15)

Srm—Anticòssos anti-adalimumab; c.subst.arb.(CLIA)

≤ 10 ng/mL

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2022-11-07)

Srm—Anticòssos anti-C1q del complement; c.subst.arb.

< 10 kint.u./L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2012-10-26)

Srm—Anticòssos anti-citosol hepàtic tipus 1 (LC1); c.arb.(IFI triple teixit)

Negatiu

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2002-09-05)

Srm—Anticòssos anticòl·lagen IV (hèlix $\alpha 3$) (CLIA); c.subst.arb.

< 20 CU

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2018-03-30)

Srm—Anticòssos antidesmoplaquina; c.arb.

Negatiu

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2002-09-05)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Srm—Anticossos antiglutamat-descarboxilasa (GAD); c.subst.arb.

< 5 kint.u./L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2012-04-13)

Srm—Anticossos antirosinfosfatasa (IA2 illots pancreàtics); c.subst.arb.

< 7,5 kint.u./L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2012-03-15)

Srm—Anticossos anti-trombospondina tipus 1 (THSD7A); c.arb.(negatiu, positiu)

Normal:negatiu

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2017-04-10)

Srm—Anticossos anti-Ustekinumab; c.subst.arb.(CLIA)

<1 kint.u./L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2022-11-15)

Srm—Anticossos antiinfluximab; c.subst.arb.(CLIA)

≤ 10 µg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2022-10-28)

Srm—Anticossos antiiodur-peroxidasa (TPO); c.subst.arb.

< 35 kint.U/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2018-11-30)

Srm—Anticossos antimicrosomes hepàtics i renals (antigen LKM 1); c.arb.(IFI)

Negatiu

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2002-09-05)

Srm—Anticossos antimieloperoxidasa (CLIA); c.subst.arb.

< 6 karb.u./L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2018-03-30)

Srm—Anticossos antimitocondrials; c.arb.

Negatiu

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2002-09-05)

Srm—Anticossos antimúscul llis; c.arb.

Negatiu

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2002-09-05)

Srm—Anticossos anti-MuSK; c.subst.arb.

< 0,4 kint.u./L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2012-09-01)

Srm—Anticossos anti-DNA doble cadena; c.subst.arb.(quimioluminescència)

Negatiu: < 27 kint.u./L

Dubtós: 27 - 35 kint.u./L

Positiu: > 35 kint.u./L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2016-10-11)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Srm—Anticossos anti-ENA (Cribratge) (Ro52, Ro60, La, RNP, Sm, Scl70, Jo1) (CLIA); c.arb.

< 20 CU

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2020-11-09)

Srm—Anticossos anti-ATPasa H⁺/K⁺; c.subst.arb.

< 10 karb.u./L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2019-04-03)

Srm—Anticossos anti-neuronals; c.arb.(dot blot); expressat per:

Negatiu

LCR—Anticossos anti-neuronals; c.arb.(dot blot); expressat per:

Negatiu

Srm—Anticossos antinuclears i anticitoplasmàtics; c.arb.

Negatiu

(Producció pròpia, 2002-09-05)

Srm—Anticossos antinucleosomes; c.subst.arb.

<20 kint.u./L negatiu
20-40 kint.u./L positiu feble
41-60 kin.u./L positiu moderat
>60 kint.u./L positiu fort

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2009-09-01)

Srm—Anticossos antipeptids citrul•linats; c.subs.arb.

≤ 5,3 kint.u./L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2016-10-11)

Srm—Anticossos anti-proteïna P ribosomal (CLIA); c.subst.arb.

0-19 CU

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2021-07-27)

Srm—Anticossos antiproteïna 3 (CLIA); c.subst.arb.

< 5 karb.u./L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2009-03-30)

Srm—Anticossos antireceptor d'acetilcolina; c.subst.

Negatiu: < 0.45 nmol/L
Dubtós: 0.45 - 1 nmol/L
Positiu: > 1 nmol/L

(Dades bibliogràfiques [362] de transferibilitat assumida, 2023-08-25)

Srm—Anticossos anti-RNP (U1) (CLIA); c.subst.arb.

< 20 CU

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2018-03-30)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Srm—Anticossos anti-Sm (CLIA); c.subst.arb.

< 20 CU

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2018-03-30)

Srm—Anticossos anti-SS-A (Ro52) (CLIA); c.subst.arb.

< 20 CU

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2018-03-30)

Srm—Anticossos anti-SS-A (Ro60) (CLIA); c.subst.arb.

< 20 CU

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2018-03-30)

Srm—Anticossos anti-SS-B (La) (CLIA); c.subst.arb.

< 20 CU

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2018-03-30)

Srm—Anticossos antitiroglobulina (TGB); c.subst.arb.

< 115 kint.U/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2018-11-30)

Srm—Anticossos anti-vedolizumab; c.massa(CLIA)

10 µg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2023-4-18)

Srm—Anticossos en encefalitis autoimmunitària; prop.arb.(IFI en cèl·lules transfectades)

Negatiu

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2018-03-27)

Pla—Anticossos irregulars contra els eritròcits; c.arb. ("Coombs indirecte"; cribratge)

Negatiu

Srm—Anticossos(IgA) antiendomisi; c.arb.

Negatiu

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2002-09-05)

Srm—Anticossos(IgA) anti-MPO i anti-PR3; c.arb.

< 3

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2013-01-01)

Srm—Anticossos(IgA) antitransglutaminasa (proteïna-glutamina-gamma-glutamilttransferasa); c.subst.arb.

< 10 karb.u./L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2007-05-10)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Srm—Anticossos(IgG) anti-beta2glicoproteïna I (CLIA); c.subst.arb.

< 20 CU

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2018-03-30)

Srm—Anticossos (IgG) anticardiolipina (CLIA); c.subst.arb.

< 20 CU

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2018-03-30)

Srm—Anticossos (IgG) anticitoplasma de neutròfils patró "xANCA" (malaltia inflammatòria intestinal); c.arb.

Negatiu

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2012-06-22)

Srm—Anticossos (IgG) anti-Clostridium tetani (post-vacunació); c.subst.arb.

Interpretació dels resultats basant-se en les recomenacions del fabricant.

(Dades bibliogràfiques [334] de transferibilitat assumida, 2015-12-01)

Srm□—Anticossos (IgG) anti-Clostridium tetani (pre-vacunació); c.subst.arb.

Interpretació dels resultats basant-se en les recomenacions del fabricant.

(Dades bibliogràfiques [334] de transferibilitat assumida, 2015-12-01)

Srm—Anticossos (IgG) anti-Haemophilus influenzae tipus B (post-vacunació); c.massa.

Interpretació dels resultats basant-se en les recomenacions del fabricant.

(Dades bibliogràfiques [334] de transferibilitat assumida, 2015-12-01)

Srm—Anticossos (IgG) anti-Haemophilus influenzae tipus B (pre-vacunació); c.massa.

Interpretació dels resultats basant-se en les recomenacions del fabricant.

(Dades bibliogràfiques [334] de transferibilitat assumida, 2015-12-01)

Srm—Anticossos (IgG) anti-Salmonella typhi Vi (post-vacunació); c.subst.arb.

Interpretació dels resultats basant-se en les recomenacions del fabricant.

(Dades bibliogràfiques [334] de transferibilitat assumida, 2015-12-01)

Srm—Anticossos (IgG) anti-Salmonella typhi Vi (pre-vacunació); c.subst.arb.

Interpretació dels resultats basant-se en les recomenacions del fabricant.

(Dades bibliogràfiques [334] de transferibilitat assumida, 2015-12-01)

Srm—Anticossos (IgG) contra Citomegalovirus (CLIA); c.subst.arb.

< 0,5 karb.u./L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2019-04-29)

Srm—Anticossos (IgG) contra el virus de la rubèola (CLIA); c.subst.arb.

< 10 karb.u./L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2019-04-29)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Srm—Anticossos (IgG) contra l'antígen de superfície virus Hepatitis B (CLIA); c.subst.arb.

< 10 karb.u./L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2019-04-29)

Srm—Anticossos (IgG) contra Toxoplasma gondii (CLIA); c.subst.arb.

< 1 karb.u./L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2019-04-29)

Srm—Anticossos(IgG) antiendomisi; c.arb.

Negatiu

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2002-09-05)

Srm—Anticossos(IgG) antitransglutaminasa (proteïna-glutamina-gamma-glutamilttransferasa); c.subst.arb.

< 10 karb.u./L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2007-05-10)

Srm—Anticossos (IgM) anti-beta2glicoproteïna I (CLIA); c.subst.arb.

< 20 CU

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2018-03-30)

Srm—Anticossos (IgM) anticardiopina (CLIA); c.subst.arb.

< 20 CU

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2018-03-30)

Pla—Antidepressius tricíclics; c.arb. (nortriptilina; immunoanàlisi) (no tòxic, tòxic)

< 300 µg/L

Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2013-06-17)

Srm—Antigen CA-125; c.subst.arb.

< 35 kint.u./L

(Dades bibliogràfiques [109] de transferibilitat assumida, 2012-09-13)

Srm—Antigen CA-15-3; c.subst.arb.

< 35 kint.u./L

(Dades bibliogràfiques [110] de transferibilitat assumida, 2012-09-13)

Srm—Antigen CA-19-9; c.subst.arb.

< 37 kint.u./L

(Dades bibliogràfiques [109] de transferibilitat assumida, 2012-09-13)

Srm—Antigen carcinoembriogènic; c.massa

< 5 µg/L

(Dades bibliogràfiques [109] de transferibilitat assumida, 2012-09-13)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Srm—Antigen associat a carcinomes escamosos (SCC); c.massa

< 2,5 µg/L

(Dades bibliogràfiques [234] de transferibilitat assumida, 2011-12-31)

Srm—Antigen específic de la pròstata; c.massa

< 4 µg/L

(Dades bibliogràfiques [111] de transferibilitat assumida, 2012-09-13)

Srm—Antigen específic de la pròstata(no unit a proteïna) / Antigen específic de la pròstata; raó massa

valor discriminant > 0,23 (sensibilitat diagnòstica 86,1% i especificitat diagnòstica 69,6%)

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2009-06-19)

Srm—alfa1-Antitripsina; c.massa

(780 - 1730) mg/L

(Producció pròpia [247], 2018-03-19)

Pla—Antitrombina; c.subst.arb.(enz.)

(83 - 128) int.u./dL

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2010-09-15)

Pla—Apixaban; c.massa

Valoració global del resultat de l'examen i informat com a comentari interpretatiu.

(Dades bibliogràfiques [235] de transferibilitat assumida, 2016-07-01)

Srm—Apolipoproteïna A-I; c.massa(OMS/IFCC SP1-01)

Dones: (1,08 - 2,25) g/L

Homes: (1,04 - 2,02) g/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 1992-08-03)

Srm—Apolipoproteïnes B; c.massa(OMS/IFCC SP3-07)

Dones: (0,60 - 1,17) g/L

Homes: (0,66 - 1,33) g/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 1992-08-03)

Srm—Aspartat-aminotransferasa; c.cat.

≤ 14 dies: < 154 U/L

≥ 15 dies i < 1 any: < 66 U/L

≥ 1 any i < 7 anys: < 44 U/L

≥ 7 anys i < 12 anys: < 37 U/L

Homes ≥ 12 anys i < 18 anys: < 36 U/L

Homes ≥ 18 anys: < 40 U/L

Dones ≥ 12 anys i < 18 anys: < 28 U/L

Dones ≥ 18 anys: < 32 U/L

(Dades bibliogràfiques [7] i [291] de transferibilitat assumida, 2019-10-09)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Pla—Aspartat-aminotransferasa; c.cat.

- ≤ 14 dies: < 154 U/L
- ≥ 15 dies i < 1 any: < 66 U/L
- ≥ 1 any i < 7 anys: < 44 U/L
- ≥ 7 anys i < 12 anys: < 37 U/L
- Homes ≥ 12 anys i < 18 anys: < 36 U/L
- Homes ≥ 18 anys: < 40 U/L
- Dones ≥ 12 anys i < 18 anys: < 28 U/L
- Dones ≥ 18 anys: < 32 U/L

(Dades bibliogràfiques [7] i [291] de transferibilitat assumida, 2019-10-09)

Srm—Aztreonam; c.massa(United States Pharmacopeia "USP"; UHPLC-MS/MS)

Valors terapèutics, en infusió contínua o estesa i en condicions d'equilibri de l'estat estacionari del fàrmac: 3-4 vegades la concentració mínima inhibidora (CMI) de l'antibiòtic pel microorganisme responsable.
Valors potencialment tòxics: ≥ 100 mg/L

(Dades bibliogràfiques [297-308] de transferibilitat assumida, 2020-04-15)

Estudi de bandes monoclonals en el sèrum (immunofixació)

Absència de bandes monoclonals

Estudi de bandes monoclonals en el sèrum (immunotipatge)

Absència de bandes monoclonals

Estudi de bandes monoclonals en la orina (immunofixació)

Absència de bandes monoclonals

Pla—Barbiturats; c.arb. (secobarbital; immunoanàlisi) (negatiu, positiu)

< 1 mg/L

Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2013-06-17)

San—Basòfils (ig); c.nom.

- Per a San—Basòfils; c.nom.:
- ≤ 2 anys: ≤ 0,2 x10E9/L
- (> 2 i ≤ 6) anys: ≤ 0,2 x10E9/L
- (> 6 i ≤ 12) anys: ≤ 0,2 x10E9/L
- (> 12 i ≤ 18) anys: ≤ 0,2 x10E9/L
- > 18 anys: (0,01 - 0,09) x10E9 /L
- Per a Lks(San)—Basòfils; fr.nom.:
- ≤ 2 anys: ≤ 1 %
- (> 2 i ≤ 6) anys: ≤ 1 %
- (> 6 i ≤ 12) anys: ≤ 1 %
- (> 12 i ≤ 18) anys: ≤ 1 %
- > 18 anys: (0,2 - 1,3) %

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

San—Basòfils; c.nom. (no urgent)

Per a San—Basòfils; c.nom.:

≤ 2 anys: ≤ 0,2 x10E9/L

(> 2 i ≤ 6) anys: ≤ 0,2 x10E9/L

(> 6 i ≤ 12) anys: ≤ 0,2 x10E9/L

(> 12 i ≤ 18) anys: ≤ 0,2 x10E9/L

> 18 anys: (0,01 - 0,09) x10E9 /L

Per a Lks(San)—Basòfils; fr.nom.:

≤ 2 anys: ≤ 1 %

(> 2 i ≤ 6) anys: ≤ 1 %

(> 6 i ≤ 12) anys: ≤ 1 %

(> 12 i ≤ 18) anys: ≤ 1 %

> 18 anys: (0,2 - 1,3) %

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

Uri—Benzodiazepines; c.arb. (nordiazepam; immunoanàlisi; no urgent) (negatiu, positiu)

Negatiu

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2019-10-15)

Pla—Benzodiazepines; c.arb. (diazepam; immunoanàlisi; urgent) (negatiu, positiu)

< 0,05 mg/L

Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2013-06-17)

Pla—Bilirubina; c.subst.

≤ 13 anys: ≤ 14 μmol/L

≥ 14 anys: ≤ 18 μmol/L

(Producció dels laboratoris de la Costa de Ponent, 1998-06-11)

Srm—Bilirubina; c.subst.

≤ 13 anys: ≤ 14 μmol/L

≥ 14 anys: ≤ 18 μmol/L

(Producció dels laboratoris de la Costa de Ponent, 1998-06-11)

Srm—Bilirubina(esterificada); c.subst.

≤ 8 μmol/L

(Producció pròpia, 1991-04-18)

Pla—Bilirubina(esterificada); c.subst.

≤ 8 μmol/L

(Producció pròpia, 1991-04-18)

Srm—Brivaracetam; c.massa(UHPLC-MS/MS)

Interval terapèutic: (500-900) μg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2023-08-17)

Srm—Cadena kappa (Ig)(lliure); c.massa

(3,3 - 19,4) mg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2009-09-09)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Srm—Cadena lambda (Ig)(lliure); c.massa

(5,7 - 26,3) mg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2009-09-09)

Srm—Cadena kappa (Ig)(lliure) / Cadena lambda (Ig)(lliure); raó massa

(0,26 - 1,65)

En el cas de pacients amb funció renal afectada el límit canvia a (0,37 - 3,1)

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida 2009-09-09)

Pla—Calci(II); c.subst.

≥ 10 dies i < 2 anys: (2,25 - 2,75) mmol/L

(≥ 2 i < 12) anys: (2,20 - 2,70) mmol/L

(≥ 12 i < 18) anys: (2,10 - 2,55) mmol/L

≥ 18 anys Homes: (2,20 - 2,54) mmol/L

≥ 18 anys Dones: (2,15 - 2,51) mmol/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2019-02-04)

(Producció dels laboratoris de la Costa de Ponent, 1998-06-11)

Srm—Calci(II); c.subst.

≥ 10 dies i < 2 anys: (2,25 - 2,75) mmol/L

(≥ 2 i < 12) anys: (2,20 - 2,70) mmol/L

(≥ 12 i < 18) anys: (2,10 - 2,55) mmol/L

≥ 18 anys Homes: (2,20 - 2,54) mmol/L

≥ 18 anys Dones: (2,15 - 2,51) mmol/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2019-02-04)

(Producció dels laboratoris de la Costa de Ponent, 1998-06-11)

Srm—Calci(II) (corregit per l'albumina); c.subst.

≥ 10 dies i < 2 anys: (2,25 - 2,75) mmol/L

(≥ 2 i < 12) anys: (2,20 - 2,70) mmol/L

(≥ 12 i < 18) anys: (2,10 - 2,55) mmol/L

Vigent des de 2019-02-04

≥ 18 anys Homes: (2,20 - 2,54) mmol/L

≥ 18 anys Dones: (2,15 - 2,51) mmol/L

Vigent des de 1998-06-11

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2019-02-04)

(Producció dels laboratoris de la Costa de Ponent, 1998-06-11)

Uri—Calci(II) / Creatinini; raó subst.

Dones: (0,07 - 1,06) mol/mol

Homes: (0,29 - 1,17) mol/mol

(Dades bibliogràfiques [58] de transferibilitat assumida, 2005-11-07)

Srm—Calcidiol; c.subst.

Homes i dones:

Valors de referència: (30-250) nmol/L

Valors entre 30-50 nmol/L poden indicar deficiència en població de risc

Valors >250 nmol/L indiquen risc de toxicitat

(Dades bibliogràfiques [341] de transferibilitat assumida, 2022-03-28)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Srm—Calcitonina; c.massa

Dones: ≤ 5 ng/L
Homes: ≤ 12 ng/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat comprovada, 2022-01-25)

Fae—Calprotectina; fr.massa

Valors discriminants de utilitat clínica al nostre Hospital:
< 100 $\mu\text{g/g}$: inflamació intestinal poc probable
(100-250) $\mu\text{g/g}$: valors indeterminats
> 250 $\mu\text{g/g}$: inflamació intestinal probable

Consens amb facultatius GAS. (Dades bibliogràfiques [345] de transferibilitat assumida, 2022-10-22).

Uri—Cannabinoids; c.arb. (11-nor-delta9-THC-9-COOH; immunoanàlisi; no urgent) (negatiu, positiu)

Negatiu

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2019-10-15)

Srm—Carbamazepina; c.massa

Interval terapèutic: (4 - 12) mg/L

(Dades bibliogràfiques [53] de transferibilitat assumida, 2006-11-13)

Pla—Carbamazepina; c.massa

Interval terapèutic: (4 - 12) mg/L

(Dades bibliogràfiques [53] de transferibilitat assumida, 2006-11-13)

Hb(San)—Carboxihemoglobina; fr.massa

No fumadors: < 3 %
Fumadors: < 10 %
El pacient pot estar asimptomàtic amb valors inferiors al 10 % [276]

(Dades bibliogràfiques [36] de transferibilitat assumida, 2002-02-04)

Basòfils (San)—CD63; c.arb. (0, 1) ("Test d'activació de basòfils")

Negatiu

(Dades bibliogràfiques [155] i [156] de transferibilitat assumida, 2014-09-22)

Srm—Cefepima; c.massa(European Pharmacopeia "EP"; UHPLC-MS/MS)

Valors terapèutics, en infusió contínua o estesa i en condicions d'equilibri de l'estat estacionari del fàrmac: 3-4 vegades la concentració mínima inhibidora (CMI) de l'antibiòtic pel microorganisme responsable.
Valors potencialment tòxics: ≥ 35 mg/L

(Dades bibliogràfiques [297-308] de transferibilitat assumida, 2020-04-15)

Srm—Ceftazidima; c.massa(European Pharmacopeia "EP"; UHPLC-MS/MS)

Valors terapèutics, en infusió contínua o estesa i en condicions d'equilibri de l'estat estacionari del fàrmac: 3-4 vegades la concentració mínima inhibidora (CMI) de l'antibiòtic pel microorganisme responsable.
Valors potencialment tòxics: ≥ 100 mg/L

(Dades bibliogràfiques [297-308] de transferibilitat assumida, 2020-04-15)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Srm—Ceftolozà; c.massa("Zerbaxa"; UHPLC-MS/MS)

Valors terapèutics, en infusió contínua o estesa i en condicions d'equilibri de l'estat estacionari del fàrmac: 3 - 4 vegades la concentració mínima Inhibitòria (CMI) de l'antibiòtic pel microorganisme responsable.
Valors potencialment tòxics: ≥ 100 mg/L

(Dades bibliogràfiques [297] i [308] de transferibilitat assumida, 2020-04-15)

Srm—"Ceruloplasmina"(ferroxidasa); c.massa

(181 - 437) mg/L

(Producció pròpia [247], 2018-03-19)

Srm—Clorur; c.subst.

(98 - 116) mmol/L

(Producció pròpia, 1991-04-18)

Pla—Clorur; c.subst.

(98 - 116) mmol/L

(Producció pròpia, 1991-04-18)

Uri—Clorur / Creatinini; raó subst.

Dones: (2,4 - 30,2) mol/mol
Homes: (2,3 - 25,3) mol/mol

(Dades bibliogràfiques [58] de transferibilitat assumida, 2005-11-07)

Srm—Cloxacil·lina; c.massa(European Pharmacopeia "EP"; UHPLC-MS/MS)

Valors terapèutics, en infusió contínua o estesa i en condicions d'equilibri de l'estat estacionari del fàrmac: 3-4 vegades la concentració mínima inhibidora (CMI) de l'antibiòtic pel microorganisme responsable.
Valors potencialment tòxics: ≥ 100 mg/L

(Dades bibliogràfiques [297-308] de transferibilitat assumida, 2020-04-15)

Srm—Clozapina; c.massa(UHPLC-MS/MS)

Interval terapèutic: (350 - 600) μ g/L

Dades bibliogràfiques [199] de transferibilitat assumida (2016-07-30)

Pla—Coagulació induïda per botroxobina("temps de reptilasa"); temps rel. expressat per:

0,7 - 1,3

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2004-11-23)

Pla—Coagulació induïda per factor tissular; temps("temps de protrombina"; IRP 67/40; no urgent)

9.4-12.5

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2024-02-15)

Pla—Coagulació induïda per factor tissular; INR("temps de protrombina"; IRP 67/40; urgent)

0,8 - 1,2

(Producció pròpia, 2002-09-16)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Pla—Coagulació induïda per factor tissular; temps rel.("temps de protrombina"; IRP 67/40; urgent)

0,8 - 1,2

(Producció pròpia, 2002-09-16)

Pla—Coagulació induïda per factor tissular; temps rel.("temps de protrombina"; IRP 67/40; no urgent)

0,8 - 1,2

Per a Pla—Coagulació induïda per factor tissular; temps("temps de protrombina"; IRP 67/40; no urgent):

(9,4 - 12,5) s

(Producció pròpia, 2002-09-16)

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2023-02-07)

Pla—Coagulació induïda per trombina; temps rel.

0,7 - 1,3

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2004-12-02)

Pla—Coagulació induïda per una superfície; temps("TTPA"; no urgent)

25.1 - 36.1

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2024-02-15)

Pla—Coagulació induïda per una superfície; temps rel.("TTPA"; urgent)

0,8 - 1,2

(Producció pròpia, 2002-09-16)

Pla—Coagulació induïda per una superfície; temps rel.("TTPA"; no urgent)

0,8 - 1,2

Per a Pla—Coagulació induïda per una superfície; temps("TTPA"; no urgent): (25,1 - 36,1) s

(Producció pròpia, 2002-09-16)

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2023-02-07)

Srm—Cobalamines; c.subst.

(140 - 659) pmol/L

valors de referència propis establerts amb la nostra població de referència mitjançant un mètode indirecte amb big data.

(Producció pròpia [356], 2022-12-01)

Srm—Colesterol; c.subst.

Concentració desitjable: $\leq 5,18$ mmol/L (200 mg/dL)

(Dades bibliogràfiques [74] de transferibilitat assumida, 1989-07-03)

Srm—Colesterol d'HDL; c.subst.

Concentració desitjable: $\geq 1,04$ mmol/L (40 mg/dL)

(Dades bibliogràfiques [74] de transferibilitat assumida, 2012-08-31)

Srm—Colesterol (exclòs el d'HDL); c.subst.

Concentració desitjable prevenció primària: $\leq 4,14$ mmol/L (160 mg/dL) (nova tolerància superior: 3,06)□

Concentració desitjable prevenció secundària: $\leq 3,37$ mmol/L (130 mg/dL)

(Dades bibliogràfiques [74] de transferibilitat assumida, 2007-02-01)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Srm—Colesterol d'HDL / Colesterol; raó subst.

Valor desitjable: $\geq 0,20$ mmol/L

(Dades bibliogràfiques [75] de transferibilitat assumida, 2007-01-02)

Srm—Colesterol d'LDL; c.subst. (segons Friedewald)

Concentració desitjable prevenció primària: $\leq 3,37$ mmol/L (130 mg/dL) (nova tolerància superior: 3,03) □ □

Concentració desitjable prevenció secundària: $\leq 2,59$ mmol/L (100 mg/dL)

(Dades bibliogràfiques [74] de transferibilitat assumida, 2012-08-31)

Srm—Complement C3; c.massa

(796 - 1710) mg/L

(Producció pròpia [247], 2018-03-19)

Srm—Complement C4; c.massa

(130 - 429) mg/L

(Producció pròpia [247], 2018-03-19)

Srm—Component monoclonal; c.massa

Normal: absència

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2009-10-01)

Srm—Coriogonadotropina; c.subst.arb. (no urgent)

Dones premenopàusiques $\leq 5,3$ int.u./L

Dones postmenopàusiques $\leq 8,3$ int.u./L

Homes $\leq 2,6$ int.u./L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2021-01-18)

Pla—Coriogonadotropina; c.subst.arb. (urgent)

$< 5,3$ int.u./L (mujeres sanas, no embarazadas y premenopáusicas)

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2021-01-08)

Pla—Corticotropina; c.subst.

(0,84 - 13) pmol/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2022-02-14)

Srm—Cortisol; c.subst.

(133 - 537) nmol/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2018-11-12)

Srm—Coure(I+II); c.subst.(SRM 1950; Espectrometria d'absorció atòmica de flama)

(11,0 - 24,4) μ mol/L

(Dades bibliogràfiques [350] de transferibilitat comprovada, 2013-12-31)

Pla—Creatina-cinasa; c.cat.

Homes: < 190 U/L

Dones: < 170 U/L

(Dades bibliogràfiques [197] de transferibilitat assumida, 2016-06-21)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Srm—Creatina-cinasa; c.cat.

Homes: < 190 U/L
Dones: < 170 U/L

(Dades bibliogràfiques [197] de transferibilitat assumida, 2016-06-21)

Pla—Creatina-cinasa 2; c.massa

Homes: < 4,87 µg/L
Dones: < 3,61 µg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2013-06-17)

Srm—Creatinini; c.subst.

≥ 2 mesos i < 1 any: (14 - 34) µmol/L
(≥ 1 i < 3) anys: (15 - 31) µmol/L
(≥ 3 i < 5) anys: (23 - 37) µmol/L
(≥ 5 i < 7) anys: (25- 42) µmol/L
(≥ 7 i < 9) anys: (30 - 48) µmol/L
(≥ 9 i < 11) anys: (28 - 57) µmol/L
(≥ 11 i < 13) anys: (37 - 63) µmol/L
(≥ 13 i < 15) anys: (40 - 72) µmol/L
≥ 15 anys Homes: (59 - 104) µmol/L
≥ 15 anys Dones: (45 - 84) µmol/L

(Dades bibliogràfiques [274] de transferibilitat assumida, 2019-02-04)

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2014-12-02)

Pla—Creatinini; c.subst.

≥ 2 mesos i < 1 any: (14 - 34) µmol/L
(≥ 1 i < 3) anys: (15 - 31) µmol/L
(≥ 3 i < 5) anys: (23 - 37) µmol/L
(≥ 5 i < 7) anys: (25- 42) µmol/L
(≥ 7 i < 9) anys: (30 - 48) µmol/L
(≥ 9 i < 11) anys: (28 - 57) µmol/L
(≥ 11 i < 13) anys: (37 - 63) µmol/L
(≥ 13 i < 15) anys: (40 - 72) µmol/L
≥ 15 anys Homes: (59 - 104) µmol/L
≥ 15 anys Dones: (45 - 84) µmol/L

(Dades bibliogràfiques [274] de transferibilitat assumida, 2019-02-04)

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2014-12-02)

Srm—Coriogonadotropina (cadena beta lliure); c.subst.arb.

Index de risc de trisomies 1/250 [223] (punt de tall establert pel Dep.Salut Generalitat Catalunya)

(Protocol diagnòstic prenatal anomalies congenites fetals. Departament de Salut Generalitat de Catalunya, 2008-12-01)

Srm—Proteïna A plasmàtica associada a la gestació; c.subst.arb.

Index de risc de trisomies 1/250 [223] (punt de tall establert pel Dep.Salut Generalitat Catalunya)

(Protocol diagnòstic prenatal anomalies congenites fetals. Departament de Salut Generalitat de Catalunya, 2008-12-01)

Pla—Cromogranina A; c.massa

≤ 76,3 µg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida 2018-10-01)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Pla—Dabigatran; c.massa

Valoració global del resultat de l'examen i informat com a comentari interpretatiu.
(Dades bibliogràfiques [236, 237] de transferibilitat assumida, 2014-02-04)

Ren—Depuració de creatinini; cabal vol. (24h)

≥ 60 mL/min, corregits per a 1,73 m² de superfície corporal.
(Dades bibliogràfiques [77] de transferibilitat assumida, 2007-10-25)

San—Difosfat de tiamina("Vitamina B1"); c.subst.(UHPLC-FLR)

(78 - 144) nmol/L
(Dades bibliogràfiques [184] de transferibilitat assumida, 2015-10-27)

Srm—Digoxina; c.massa

Interval terapèutic: (0,9 - 2,0) µg/L
(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2006-11-13)

Pla—Digoxina; c.massa

Interval terapèutic: (0,9 - 2,0) µg/L
(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2006-11-13)

Pla—Dímer D de la fibrina; c.massa (immunoquímica; no urgent)

< 250 µg/L

Gas(aSan)—Diòxid de carboni; pr.parc.

Dones: (32 - 45) mmHg
Homes: (35 - 48) mmHg
(Dades bibliogràfiques [28] de transferibilitat assumida, 1985-07-01)

Gas(vSan)—Diòxid de carboni; pr.parc.

Dones: (39 - 52) mmHg
Homes: (45 - 55) mmHg
(Dades bibliogràfiques [28] de transferibilitat assumida, 1985-07-01)

Pla—□Edoxaban; c.massa

(10-317) µg/L
(Dades bibliogràfiques [332] de transferibilitat assumida, 2017-12-21)

Srm—Enolasa neuronal específica; c.massa

□ Marcador tumoral:
□ <25 µg/L
Indicador de mal pronòstic neurològic en pacients en coma postanòxic 72 h després de l'aturada cardiorrespiratòria:
□ >27 µg/L en pacients no sotmesos a hipotèrmia.
□ > 79 µg/L en pacients sotmesos a hipotèrmia.
(Dades bibliogràfiques [234] de transferibilitat assumida, 2017-11-09)
(Producció pròpia, 2017-11-09)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

LCR—Entitats cel·lulars; prop.arb. (urgent)

LCR—Eritròcits; c.nom. < 200 x 10E6 /L [255]

LCR—Leucòcits; c.nom. (0 - 5) x 10E6 /L [255]

(Dades bibliogràfiques [255] de transferibilitat assumida, 2020-12-14)

San—Entitats leucocítiques; fr.nom. ("fórmula leucocitària"; microscopia; no urgent), expressat per:

Lks(San)—Basòfils; fr.nom. : (0,2 - 1,3) %

Lks(San)—Eosinòfils; fr.nom. : (0,4 - 6,6) %

Lks(San)—Limfòcits; fr.nom. : (21 - 50) %

Lks(San)—Monòcits; fr.nom. : (5,1 - 11,2) %

Lks(San)—Neutròfils; fr.nom. : (37,1 - 68,4) %

(Producció pròpia, 2014-10-07)

San—Entitats leucocítiques; fr.nom. ("fórmula leucocitària"; microscopia; urgent), expressat per:

Lks(San)—Basòfils; fr.nom.: (0,2 - 1,3) %

Lks(San)—Eosinòfils; fr.nom.: (0,4 - 6,6) %

Lks(San)—Limfòcits; fr.nom.: (21 - 50) %

Lks(San)—Monòcits; fr.nom.: (5,1 - 11,2) %

Lks(San)—Neutròfils; fr.nom.: (37,1 - 68,4) %

(Producció pròpia, 2014-10-07)

Uri—Entitats microscòpiques ("sediment"; microscopia; recompte automatitzat; no urgent), expressat per:

Uri—Eritròcits; c.nom. Homes: ≤ 5 / μL; Dones: ≤ 10 / μL [7]

Uri—Leucòcits; c.nom. Homes: ≤ 7 / μL; Dones: ≤ 10 / μL [7]

Uri—Bacteris; c.arb. = Absència [331]

Uri—Fongs; c.arb. = Absència [331]

Uri—Cilindres hialins; c.arb. = Absència [331]

Uri—Altres cilindres; c.arb. = Absència [331]

Uri—Cilindres epitelials; c.arb. = Absència [331]

Uri—Cilindres granulosis; c.arb. = Absència [331]

Uri—Cilindres leucocitaris; c.arb. = Absència [331]

Uri—Cilindres eritrocitaris; c.arb. = Absència [331]

Uri—Cilindres lipídics; c.arb. = Absència [331]

Uri—Cilindres ceris; c.arb. = Absència [331]

Uri—Cilindres hialogranulosos; c.arb. = Absència [331]

Uri—Cèl·lules epitel·li escamós; c.arb. = Absència [331]

Uri—Cèl·lules epitel·li de transició; c.arb. = Absència [331]

Uri—Cèl·lules epitel·li tubular renal; c.arb. = Absència [331]

Uri—Cristalls oxalat càlcic monohidrat; c.arb. = Absència [331]

Uri—Cristalls oxalat càlcic dihidrat; c.arb. = Absència [331]

Uri—Cristalls fosfat amònic magnèsic (trifosfat); c.arb. = Absència [331]

Uri—Cristalls àcid úric; c.arb. = Absència [331]

Uri—Cristalls cistina; c.arb. = Absència [331]

Uri—Cristalls precipitats amorfs; c.arb. = Absència [331]

Uri—Espermatozoides; c.arb. = Absència [331]

(Dades bibliogràfiques [7] i [331] de transferibilitat assumida, 2023-09-19)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Uri—Entitats microscòpiques ("sediment"; microscopia; recompte automatitzat; urgent), expressat per:

Uri—Eritròcits; c.nom.: Homes: $\leq 4 / \mu\text{L}$; Dones: $\leq 10 / \mu\text{L}$
Uri—Leucòcits; c.nom.: Homes: $\leq 4 / \mu\text{L}$; Dones: $\leq 12 / \mu\text{L}$
Uri—Bacteris; c.nom.: Homes: $\leq 100 / \mu\text{L}$; Dones: $\leq 166 / \mu\text{L}$
Uri—Fongs; c.arb. = Absència

(Producció pròpia, 2015-12-23)

Uri—Entitats moleculars; prop.arb. ("tira reactiva"), expressat per:

Pac—Orina; pH: (5 - 9) [100]
Pac—Orina; densitat rel.: (1,003 - 1,035) [100]
Uri—Proteïna; c.massa: $< 0,15 \text{ g/L}$ [7]
Uri—Hemoglobina; c.arb. (0; 1; 2; 3) [7]
Uri—Esterasa leucocítica; c.arb. (0; 1; 2; 3) [7]
Uri—Nitrit; c.arb. (0; 1) [7]
Uri—Glucosa; c.subst.: $< 2,8 \text{ mmol/L}$ [7]
Uri—Cetones; c.massa: $< 40 \text{ mg/L}$ [7]
Uri—Bilirubina; c.subst.: $< 7,5 \mu\text{mol/L}$ [7]
Uri—Urobilinogen; c.subst.: $< 17 \mu\text{mol/L}$ [7]

(Dades bibliogràfiques [7] i [100] de transferibilitat assumida, 2023-09-19)

San—Eosinòfils; c.nom. (urgent)

Per a San—Eosinòfils; c.nom.:
 ≤ 2 anys: $\leq 0,5 \times 10^9/\text{L}$
(> 2 i ≤ 6) anys: $\leq 0,5 \times 10^9/\text{L}$
(> 6 i ≤ 12) anys: $\leq 0,5 \times 10^9/\text{L}$
(> 12 i ≤ 18) anys: $\leq 0,5 \times 10^9/\text{L}$
> 18 anys: (0,03 - 0,39) $\times 10^9 / \text{L}$
Per a Lks(San)—Eosinòfils; fr.nom.:
 ≤ 2 anys: (3 - 8) %
(> 2 i ≤ 6) anys: (3 - 8) %
(> 6 i ≤ 12) anys: (3 - 8) %
(> 12 i ≤ 18) anys: (3 - 8) %
> 18 anys: (0,4 - 6,6) %

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

San—Eosinòfils; c.nom. (no urgent)

Per a San—Eosinòfils; c.nom.:
 ≤ 2 anys: $\leq 0,5 \times 10^9/\text{L}$
(> 2 i ≤ 6) anys: $\leq 0,5 \times 10^9/\text{L}$
(> 6 i ≤ 12) anys: $\leq 0,5 \times 10^9/\text{L}$
(> 12 i ≤ 18) anys: $\leq 0,5 \times 10^9/\text{L}$
> 18 anys: (0,03 - 0,39) $\times 10^9 / \text{L}$
Per a Lks(San)—Eosinòfils; fr.nom.:
 ≤ 2 anys: (3 - 8) %
(> 2 i ≤ 6) anys: (3 - 8) %
(> 6 i ≤ 12) anys: (3 - 8) %
(> 12 i ≤ 18) anys: (3 - 8) %
> 18 anys: (0,4 - 6,6) %

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

San—Eritròcits; c.nom. (no urgent)

- ≤ 2 anys: (3,7 - 5,3) x10E12/L
- (> 2 i ≤ 6) anys: (3,9 - 5,3) x10E12/L
- (> 6 i ≤ 12) anys: (4,0 - 5,2) x10E12/L
- (> 12 i ≤ 18) anys Homes: (4,5 - 5,3) x10E12/L
- (> 12 i ≤ 18) anys Dones: (4,1 - 5,1) x10E12/L
- >18 anys Homes: (4,3 - 5,6) x10E12/L
- >18 anys Dones: (3,9 - 5,1) x10E12/L

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

San—Eritròcits; c.nom. (urgent)

- ≤ 2 anys: (3,7 - 5,3) x10E12/L
- (> 2 i ≤ 6) anys: (3,9 - 5,3) x10E12/L
- (> 6 i ≤ 12) anys: (4,0 - 5,2) x10E12/L
- (> 12 i ≤ 18) anys Homes: (4,5 - 5,3) x10E12/L
- (> 12 i ≤ 18) anys Dones: (4,1 - 5,1) x10E12/L
- >18 anys Homes: (4,3 - 5,6) x10E12/L
- >18 anys Dones: (3,9 - 5,1) x10E12/L

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

San—Eritròcits; fr.vol.("hematòcrit"; urgent)

- ≤ 2 anys: (33,0 - 39,0) %
- (> 2 i ≤ 6) anys: (34,0 - 40,0) %
- (> 6 i ≤ 12) anys: (35,0 - 45,0) %
- (> 12 i ≤ 18) anys Homes: (37,0 - 49,0) %
- (> 12 i ≤ 18) anys Dones: (36,0 - 45,0) %
- >18 anys Homes: (40 - 50) %
- >18 anys Dones: (36 - 45) %

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

San—Eritròcits; fr.vol.("hematòcrit"; no urgent)

- ≤ 2 anys: (33,0 - 39,0) %
- (> 2 i ≤ 6) anys: (34,0 - 40,0) %
- (> 6 i ≤ 12) anys: (35,0 - 45,0) %
- (> 12 i ≤ 18) anys Homes: (37,0 - 49,0) %
- (> 12 i ≤ 18) anys Dones: (36,0 - 45,0) %
- >18 anys Homes: (40 - 50) %
- >18 anys Dones: (36 - 45) %

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

San—Eritròcits; vol.entític ("VCM"; urgent)

- ≤ 2 anys: (72 - 86) fL
- (> 2 i ≤ 6) anys: (75 - 87) fL
- (> 6 i ≤ 12) anys: (77 - 95) fL
- (> 12 i ≤ 18) anys: (78 - 97) fL
- > 18 anys: (84 - 97) fL

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

San—Eritròcits; vol.entític ("VCM"; no urgent)

≤ 2 anys: (72 - 86) fL
(> 2 i ≤ 6) anys: (75 - 87) fL
(> 6 i ≤ 12) anys: (77 - 95) fL
(> 12 i ≤ 18) anys: (78 - 97) fL
> 18 anys: (84 - 97) fL

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

Uri—Eritròcits dismòrfics; fr.nom. (sediment; microscopia)

La presència d'un 80% o més d'eritròcits dismòrfics o d'un 5% o més d'acantòcits, suggereix hematúria de causa glomerular.

(Dades bibliogràfiques [100] de transferibilitat assumida, 2010-10-04)

Srm—Eritropoetina; c.subst.arb.

(2,6 - 19) int.u/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2022-01-17)

San—Eritrosedimentació; long (urgent)

Edat < 50 anys:
Homes: (1 - 15) mm
Dones: (1 - 25) mm
Edat ≥ 50 anys:
Homes: (1 - 20) mm
Dones: (1 - 30) mm

(Dades bibliogràfiques [188] de transferibilitat assumida, 1967-04-08)

San—Eritrosedimentació; long (no urgent)

Edat < 50 anys:
Homes: (1 - 15) mm
Dones: (1 - 25) mm
Edat ≥ 50 anys:
Homes: (1 - 20) mm
Dones: (1 - 30) mm

(Dades bibliogràfiques [188] de transferibilitat assumida, 1967-04-08)

Srm—Eslicarbazepina+R-Licarbazepina; c.massa(UHPLC-MS/MS)

Interval terapèutic: (10 - 35) mg/L

(Dades bibliogràfiques [212] de transferibilitat assumida, 2017-10-18)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Sem—Espermograma (estudi de fertilitat)

ESTUDI MACROSCÒPIC

Pac—Semen (ejaculat); vol.: $\geq 1,5$ mL

Sem—Semen; pH: $\geq 7,2$

Sem—Liquèfacció; temps : ≤ 60 minuts

ESTUDI MICROSCÒPIC

Sem—Espermatozoides (total); c.nom.: ≥ 15 millions/mL

Sem—Espermatozoides (per ejaculat); nom.: ≥ 39 millions

VITALITAT

Sem—Espermatozoides; prop.arb. (vitalitat): $\geq 58\%$

MOVILITAT

Spz(Sem)—Espermatozoides mòbils progressius (fertilitat); fr.nom: $\geq 32\%$

Spz(Sem)—Espermatozoides mòbils progressius + no progressius (fertilitat); fr.nom: $\geq 40\%$

MORFOLOGIA

Spz(Sem)—Espermatozoides (euformes);fr.nom: $\geq 4\%$

(Dades bibliogràfiques [261] de transferibilitat assumida, 2018-09-29)

Srm—Estradiol-17 β ; c.subst.

Dones fase fol·licular: (114 - 332) pmol/L

Dones fase luteínica: (222 - 854) pmol/L

Dones fase ovulatòria: (222 - 1959) pmol/L

Dones postmenopàusiques: (18,4 - 505) pmol/L

Embarassades 1r trimestre: (563 - 11920) pmol/L

Embarassades 2n trimestre: (5729 - 78098) pmol/L

Embarassades 3r trimestre: (31287 - 110100) pmol/L

Homes: (41,4-159) pmol/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2022-10-20)

LCR—Anticossos en encefalitis autoimmunitària; prop.arb.(IFI en cèl·lules transfectades)

Negatiu

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2018-03-27)

Estudi d'anticossos en l'esclerodèrmia

Negatiu

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2018-02-28)

Estudi d'anticossos en miositis autoimmunitàries

Negatiu

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2018-02-28)

Estudi de les hemoglobinopaties de cadena beta (gen HBB) (cas índex)

≤ 1 dia (15-25) °C ; ≤ 3 dies (2-8) °C

Estudi de les hemoglobinopaties de cadena beta (gen HBB) (cas familiar)

≤ 1 dia (15-25) °C ; ≤ 3 dies (2-8) °C

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

DNA(San)—Gen FMR1 (LRG_762t1); var.seq. ("Síndrome X-fràgil", cribratge expansions)

<45 repeticions CGG: al·lels no patològics i estables
45-54 repeticions CGG: al·lels no patològics i amb baixa probabilitat d'instabilitat
55-200 repeticions CGG: premutació
>200 repeticions CGG: mutació completa

(Dades bibliogràfiques [269] de transferibilitat assumida, 2018-12-03)

Pac(San)—Estudi farmacocinètic de ganciclovir(Cymevene®); arb.{Àrea sota la corba de concentració de massa-temps(8 hores)}

40-50 mg·h/L

(Dades bibliogràfiques [327, 328, 329 i 330] de transferibilitat assumida, 2021-05-17)

Pac(San)—Estudi farmacocinètic de valganciclovir(Valcyte®); arb.{Àrea sota la corba de concentració de massa-temps(8 hores)}

40-50 mg·h/L

(Dades bibliogràfiques [327, 328, 329 i 330] de transferibilitat assumida, 2021-05-17)

Pla—Etanol; c.massa

$\leq 1,00$ g/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2023-01-18)

Uri—Etilglucuronid; c.arb.(negatiu, positiu)

Valor discriminant: ≤ 500 µg/L

(Dades bibliogràfiques [7] corregides i de transferibilitat assumida, 2009-05-04)

San—Everolimus; c.massa(UHPLC-MS/MS; no urgent)

Interval terapèutic: (3 - 15) µg/L

(Dades bibliogràfiques [55] de transferibilitat assumida, 2005-11-18)

aPla—Excés de base(llocs enllaçants d'H+); c.subst.

(-2 - +2) mmol/L

(Dades bibliogràfiques [28] de transferibilitat assumida, 1985-07-01)

vPla—Excés de base(llocs enllaçants d'H+); c.subst.

(-2 - +2) mmol/L

(Dades bibliogràfiques [28] de transferibilitat assumida, 1985-07-01)

Pac(Uri)—Excreció component monoclonal;cabal massa(24h)

Normal: absència

Dades bibliogràfiques [186] de transferibilitat assumida (2016-01-20)

Pac(Uri)—Excreció d'albumina; cabal massa(24h)

< 30 mg/d

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2003-07-22)

Pac(Uri)—Excreció d'aldosterona; cabal subst.(24h)

(1.61-66.51) nmol/dia

(Producció pròpia [347], 2022-12-20)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Pac(Uri)—Excreció de calci(II); cabal subst.(24h)

(2,5 - 7,5) mmol/dia

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2012-12-19)

Pac(Uri)—Excreció de citrat; cabal subst.(24h)

Homes: $\geq 0,6$ mmol/24h ; Dones: $\geq 1,3$ mmol/24h

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2009-04-09)

Pac(Uri)—Excreció de clorur; cabal subst.(24h)

(110 - 250) mmol/d

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 1999-06-01)

Pac(Uri)—Excreció de cortisol; cabal subst.(24h)

(227 - 1239) nmol/día.

(Producció pròpia, 2022-05-13)

Pac(Uri)—Excreció de creatinini; cabal subst.(24h)

Dones: (6 - 13) mmol/dia

Homes: (9 - 19) mmol/dia

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2014-12-02)

Pac(Uri)—Excreció de fosfat; cabal subst.(24h)

(13 - 42) mmol/dia

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2012-12-19)

Pac(Uri)—Excreció de xilosa; cabal massa(5h)

$\geq 19,2$ mg/5h

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2020-10-15)

Pac(Uri)—Excreció de magnesi(II); cabal subst.(24h)

(3,0 - 5,0) mmol/dia

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2014-12-02)

Pac(Uri)—Excreció de proteïna; cabal massa(24h)

$\leq 0,14$ g/d

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2015-06-23)

Pac(Uri)—Excreció d'ió potassi; cabal subst.(24h)

(25 - 125) mmol/d

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2001-08-14)

Pac(Uri)—Excreció d'ió sodi; cabal subst.(24h)

(40 - 220) mmol/d

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2001-08-14)

Pac(Uri)—Excreció d'oxalat; cabal subst.(24h)

Dones: (40 - 320) μ mol/d

Homes: (80 - 490) μ mol/d

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2001-01-02)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Pac(Uri)—Excreció d'urat; cabal subst.(24h)

(0,12 - 5,95) mmol/dia

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2012-12-19)

Pac(Uri)—Excreció d'urea; cabal subst.(24h)

< 580 mmol/dia

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2012-12-19)

Srm—Factor B del complement; c.massa

(186 - 458) mg/L

(Producció pròpia [247], 2018-03-19)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Srm—Factor de creixement insulinoide I; c.subst.

Homes:

0 anys: (1,5 - 13,4) nmol/L
1-2 anys: (1,7 - 18,1) nmol/L
3-4 anys: (1,9 - 24,6) nmol/L
5-6 anys: (2,2 - 33,7) nmol/L
7 anys: (2,4 - 41,8) nmol/L
8 anys: (2,7 - 46,4) nmol/L
9 anys: (3,1 - 51,6) nmol/L
10 anys: (3,9 - 56,7) nmol/L
11 anys: (4,9 - 61,4) nmol/L
12 anys: (6,6 - 65,2) nmol/L
13 anys: (8,6 - 68,0) nmol/L
14-16 anys: (13,3 - 69,2) nmol/L
17-18 anys: (17,9 - 63,8) nmol/L
19-20 anys: (18,0 - 54,6) nmol/L
21-25 anys: (15,7 - 44,6) nmol/L
26-30 anys: (11,8 - 34,6) nmol/L
31-35 anys: (11,0 - 32,4) nmol/L
36-40 anys: (11,1 - 31,9) nmol/L
41-45 anys: (10,4 - 31,1) nmol/L
46-50 anys: (9,3 - 30,1) nmol/L
51-55 anys: (8,5 - 29,2) nmol/L
56-60 anys: (7,6 - 27,4) nmol/L
61-65 anys: (6,2 - 29,2) nmol/L
66-70 anys: (4,1 - 32,4) nmol/L
71-75 anys: (3,1 - 31,5) nmol/L
76-80 anys: (2,7 - 26,7) nmol/L
>80 anys: (2,2 - 23,8) nmol/L

Dones:

0-1 anys: (1,1 - 18,6) nmol/L
2-3 anys: (1,6 - 23,7) nmol/L
4 anys: (2,0 - 28,9) nmol/L
5 anys: (2,5 - 33,6) nmol/L
6 anys: (3,2 - 39,2) nmol/L
7 anys: (4,0 - 45,8) nmol/L
8 anys: (5,2 - 53,0) nmol/L
9 anys: (6,6 - 60,3) nmol/L
10 anys: (8,3 - 67,4) nmol/L
11 anys: (10,2 - 73,5) nmol/L
12 anys: (12,0 - 77,7) nmol/L
13 anys: (13,9 - 79,7) nmol/L
14-16 anys: (15,9 - 75,4) nmol/L
17-18 anys: (15,9 - 61,8) nmol/L
19-20 anys: (14,8 - 51,4) nmol/L
21-25 anys: (13,9 - 44,6) nmol/L
26-30 anys: (12,5 - 39,8) nmol/L
31-35 anys: (11,2 - 37,6) nmol/L
36-40 anys: (10,5 - 36,7) nmol/L
41-45 anys: (9,5 - 34,5) nmol/L
46-50 anys: (8,2 - 32,3) nmol/L
51-55 anys: (7,0 - 31,3) nmol/L
56-60 anys: (6,1 - 31,8) nmol/L
61-65 anys: (5,1 - 32,6) nmol/L
66-70 anys: (3,8 - 30,9) nmol/L
71-75 anys: (3,0 - 29,5) nmol/L
76-80 anys: (2,5 - 28,0) nmol/L
>80 anys: (2,3 - 24,0) nmol/L

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2022-02-14)

Pla—Factor IX de la coagulació; c.subst.arb.(coagul.; IS 99/826)

(65 - 150) int.u./dL

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2004-02-11)

Pla—Factor V de la coagulació; c.subst.(coagul.)

(62 - 139) int.u./dL

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2004-02-11)

Pla—Factor VII de la coagulació; c.subst.arb.(coagul.; IS 99/826)

(50 - 129) int.u./dL

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2004-02-11)

Pla—Factor VIII de la coagulació; c.subst.arb.(coagul.; IS 97/586)

(50 - 150) int.u./dL

Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2004-02-11)

Pla—Factor von Willebrand; c.subst.arb.(immunoquí.; IS 97/586)

Grup Sanguini 0: (42 - 141) int.u./dL

Grup Sanguini no 0: (66 - 176) int.u./dL

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida 2010-09-15)

Pla—Factor von Willebrand; c.subst.arb.(activitat del cofactor de la ristocetina; agreg.)

Grup sanguini O: (48,2 - 201,9) UI/dL

Grup sanguini no O: (60,8 - 239,8) UI/dL

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida 2016-04-01)

Pla—Factor X de la coagulació; c.subst.arb.(coagul.; IS 99/826)

(77 - 131) int.u./dL

(Dades bibliogràfiques[7] de transferibilitat assumida, 2004-02-11)

Pla—Factor XI de la coagulació; c.subst.arb.(coagul.)

(65 - 150) int.u./dL

Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida (2010-09-15)

Pla—Factor XII de la coagulació; c.subst.arb.(coagul.)

(50 - 150) int.u./dL

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2010-09-15)

Srm—Factors reumatoides; c.subst.arb.(OMS 64/2)

≤ 16 kint.u./L

(Producció pròpia, 2001-05-10)

Srm—Felbamat;c.massa(UHPLC-MS/MS)

(30 - 80) mg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2023-08-17)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Pla—Fenitoïna; c.massa

Interval terapèutic: (10 - 20) mg/L

(Dades bibliogràfiques [24] de transferibilitat assumida, 2001-01-02)

Srm—Fenitoïna; c.massa

Interval terapèutic: (10 - 20) mg/L

(Dades bibliogràfiques [24] de transferibilitat assumida, 2001-01-02)

Pla—Fenobarbital; c.massa

Interval terapèutic: (15 - 40) mg/L

(Dades bibliogràfiques [53] de transferibilitat assumida, 2006-11-13)

Srm—Fenobarbital; c.massa

Interval terapèutic: (15 - 40) mg/L

(Dades bibliogràfiques [53] de transferibilitat assumida, 2006-11-13)

Srm—Ferritina; c.massa

Genèric < 1any: (12 - 327) µg/L

Genèric (1-3) anys: (6 - 67) µg/L

Genèric (4-6) anys: (4 - 67) µg/L

Nenes (7-12) anys: (6 - 67) µg/L

Nenes (13-17) anys: (14 - 124) µg/L

Nens (7-12) anys: (13 - 68) µg/L

Nens (13-17) anys: (14 - 152) µg/L

Dones ≤ 50 anys: (15 - 150) µg/L

Dones > 50 anys: (30 - 400) µg/L

Homes: (30 - 400) µg/L

(Dades bibliogràfiques [281], [243] de transferibilitat assumida, 2019-07-31)

Pla—Ferritina; c.massa

Genèric < 1any: (12 - 327) µg/L

Genèric (1-3) anys: (6 - 67) µg/L

Genèric (4-6) anys: (4 - 67) µg/L

Nenes (7-12) anys: (6 - 67) µg/L

Nenes (13-17) anys: (14 - 124) µg/L

Nens (7-12) anys: (13 - 68) µg/L

Nens (13-17) anys: (14 - 152) µg/L

Dones ≤ 50 anys: (15 - 150) µg/L

Dones > 50 anys: (30 - 400) µg/L

Homes: (30 - 400) µg/L

(Dades bibliogràfiques [281], [243] de transferibilitat assumida, 2019-07-31)

Srm—Ferro(II+III); c.subst.

(6 - 27) µmol/L

(Producció dels laboratoris de la Costa de Ponent, 1997-05-05)

Pla—Fibrinogen; c.massa(coagul.; "Clauss"; no urgent)

(2,38 - 4,98) g/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2011-04-05)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Pla—Fibrinogen; c.massa(coagul.; "Clauss"; urgent)

(2,38 - 4,98) g/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2011-04-05)

Pla—Fibrinogen; c.massa(coagul.; "derivat")

(2,76 - 4,71) g/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2016-09-01)

Ren—Filtrat glomerular; cabal vol.(equació CKD-EPI; no urgent)

≥ 60 mL/min, corregits per a 1,73 m² de superfície corporal.

(Dades bibliogràfiques [77] de transferibilitat assumida, 2007-10-25)

Ren—Filtrat glomerular; cabal vol. (equació CKD-EPI; urgent)

≥ 60 mL/min, corregits per a 1,73 m² de superfície corporal.

(Dades bibliogràfiques [77] corregides i de transferibilitat assumida, 2006-11-21)

Srm—Fol·litropina; c.subst.arb.

Nenes (1-5) anys: (0,2 - 11,1) int.u./L
Nenes (6-10) anys: (0,3 - 11,1) int.u./L
Nenes (11-13) anys: (2,1 - 11,1) int.u./L
Nenes (14-17) anys: (1,6 - 17) int.u./L
Nens (1-5) anys: (0,2 - 2,8) int.u./L
Nens (6-10) anys: (0,4 - 3,8) int.u./L
Nens (11-13) anys: (0,4 - 4,6) int.u./L
Nens (14-17) anys: (1,5 - 12,9) int.u./L
Dones fase fol·licular: (3,5 - 12,5) int.u./L
Dones fase ovulatòria: (4,7 - 21,5) int.u./L
Dones fase luteínica: (1,7 - 7,7) int.u./L
Dones postmenopàusiques: (25,8 - 134,8) int.u./L
Homes: (1,5 - 12,4) int.u./L

(Dades bibliogràfiques [7], [282] de transferibilitat assumida, 2019-08-05)

Srm—Folats; c.subst.

(4.5 - 38.4) nmol/L

valors de referència propis establerts amb la nostra població de referència mitjançant un mètode indirecte amb big data.

(Producció pròpia [356], 2022-12-01)

Srm—Fosfat; c.subst.

≥ 15 dies i < 1 any: (1,55 - 2,76) mmol/L
(≥ 1 i < 5) anys: (1,39 - 2,21) mmol/L
(≥ 5 i < 13) anys: (1,33 - 1,94) mmol/L
(≥ 13 i < 16) anys Homes: (1,14 - 2,01) mmol/L
(≥ 13 i < 16) anys Dones: (1,02 - 1,81) mmol/L
(≥ 16 i < 19) anys: (0,95 - 1,63) mmol/L
≥ 19 anys: (0,85 - 1,50) mmol/L

(Dades bibliogràfiques [275] de transferibilitat assumida, 2019-02-04)

(Producció dels laboratoris de la Costa de Ponent, 1997-05-05)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Pla—Fosfat; c.subst.

- ≥ 15 dies i < 1 any: (1,55 - 2,76) mmol/L
- (≥ 1 i < 5) anys: (1,39 - 2,21) mmol/L
- (≥ 5 i < 13) anys: (1,33 - 1,94) mmol/L
- (≥ 13 i < 16) anys Homes: (1,14 - 2,01) mmol/L
- (≥ 13 i < 16) anys Dones: (1,02 - 1,81) mmol/L
- (≥ 16 i < 19) anys: (0,95 - 1,63) mmol/L
- ≥ 19 anys: (0,85 - 1,50) mmol/L

(Dades bibliogràfiques [275] de transferibilitat assumida, 2019-02-04)
(Producció dels laboratoris de la Costa de Ponent, 1997-05-05)

Uri—Fosfat / Creatinini; raó subst.

- Dones: (1,2 - 4,8) mol/mol
- Homes: (1,4 - 4,4) mol/mol

(Dades bibliogràfiques [58] de transferibilitat assumida, 2005-11-07)

San—5'-Fosfat de piridoxal("Vitamina B6"); c.subst.(UHPLC-FLR)

- (51 - 183) nmol/L

(Dades bibliogràfiques [184] de transferibilitat assumida, 2015-10-27)

Srm—Fosfatasa alcalina; c.cat.

- Homes ≤ 14 dies: (83 - 248) U/L
- Homes ≥ 15 dies i < 1 any: (122 - 469) U/L
- Homes ≥ 1 any i < 10 anys: (142 - 335) U/L
- Homes ≥ 10 anys i < 13 anys: (129 - 417) U/L
- Homes ≥ 13 anys i < 15 anys: (116 - 468) U/L
- Homes ≥ 15 anys i < 17 anys: (82 - 331) U/L
- Homes ≥ 17 anys i ≤ 18 anys: (55 - 149) U/L
- Homes ≥ 18 anys: (40 - 129) U/L
- Dones ≤ 14 dies: (83 - 248) U/L
- Dones ≥ 15 dies i < 1 any: (122 - 469) U/L
- Dones ≥ 1 any i < 10 anys: (142 - 335) U/L
- Dones ≥ 10 anys i < 13 anys: (129 - 417) U/L
- Dones ≥ 13 anys i < 15 anys: (57 - 254) U/L
- Dones ≥ 15 anys i < 17 anys: (50 - 117) U/L
- Dones ≥ 17 anys i ≤ 18 anys: (45 - 87) U/L
- Dones ≥ 18 anys: (35 - 104) U/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat comprovada, 2012-12-18)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Pla—Fosfatasa alcalina; c.cat.

Homes \leq 14 dies: (83 - 248) U/L
Homes \geq 15 dies i $<$ 1 any: (122 - 469) U/L
Homes \geq 1 any i $<$ 10 anys: (142 - 335) U/L
Homes \geq 10 anys i $<$ 13 anys: (129 - 417) U/L
Homes \geq 13 anys i $<$ 15 anys: (116 - 468) U/L
Homes \geq 15 anys i $<$ 17 anys: (82 - 331) U/L
Homes \geq 17 anys i \leq 18 anys: (55 - 149) U/L
Homes \geq 18 anys: (40 - 129) U/L
Dones \leq 14 dies: (83 - 248) U/L
Dones \geq 15 dies i $<$ 1 any: (122 - 469) U/L
Dones \geq 1 any i $<$ 10 anys: (142 - 335) U/L
Dones \geq 10 anys i $<$ 13 anys: (129 - 417) U/L
Dones \geq 13 anys i $<$ 15 anys: (57 - 254) U/L
Dones \geq 15 anys i $<$ 17 anys: (50 - 117) U/L
Dones \geq 17 anys i \leq 18 anys: (45 - 87) U/L
Dones \geq 18 anys: (35 - 104) U/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat comprovada, 2012-12-18)

Pqs(San)—"Funcionalisme" en presència d'ADP i col·lagen; temps(PFA-100)

(68 - 121) s

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2007-08-22)

Pqs(San)—"Funcionalisme" en presència d'epinefrina i col·lagen; temps(PFA-100)

(84 - 160) s

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2007-08-22).

Srm—Gastrina; c.subst.

(1,11 - 9,55) pmol/L

(Producció pròpia, 2021-07-22)

DNA(San)—Gen AR (NM_000044.6); var.seq. ("atròfia muscular espinal i bulbar de Kennedy", expansions)

\leq 34 repeticions CAG: al·lels normals
35 repeticions CAG: significat incert
(36-37) repeticions CAG: al·lels patològics amb penetrància reduïda
 \geq 38 repeticions CAG: al·lels patològics amb penetrància completa

(Dades bibliogràfiques [280] de transferibilitat assumida, 2019-07-22)

DNA(San)—Gen c9orf72(NM_018325.4); var.seq. ("Esclerosi lateral amiotròfica", expansions)

Al·lels normals: $<$ 25 repeticions GGGGCC [238]
Al·lels patògens: $>$ 30 repeticions GGGGCC [239]

(Dades bibliogràfiques [238, 239] de transferibilitat assumida, 2017-11-20)

DNA(San)—Gen FXN (LRG_339t1); var.seq. ("atàxia de Friedreich", expansions)

(5-33) repeticions GAA: al·lels no patològics i estables
(34-65) repeticions GAA: al·lels "borderline"
 \geq 66 repeticions GAA: al·lels patològics amb penetrància completa

(Dades bibliogràfiques [246] de transferibilitat assumida, 2018-02-01)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

DNA(San)—Gen HTT (NM_001388492.1); var. seq. ("Huntington", expansions)

- ≤ 26 repeticions CAG: al·lels no patològics i estables
- (27-35) repeticions CAG: al·lels no patològics però mutables
- (36-39) repeticions CAG: al·lels patològics però amb penetrància reduïda
- ≥ 40 repeticions CAG: al·lels patològics amb penetrància completa

(Dades bibliogràfiques [126] de transferibilitat assumida, 2012-09-06)

DNA(San)—Gen PABPN1 (NM_004643.4); var.seq. ("Distròfia muscular ocularofaríngea", expansions)

- 10 repeticions GCN: al·lels normals
- > 10 repeticions GCN: al·lels patològics

(Dades bibliogràfiques [256] de transferibilitat assumida, 2021-01-21)

Srm—Gentamicina; c.massa

<0,5 mg/L

(Dades bibliogràfiques [66] de transferibilitat assumida, 2006-04-18)

Srm—Globulina enllaçant d'hormones sexuals; c.subst.

- Homes (2 - 6) anys: (38,2 - 196) nmol/L
- Homes (7 - 11) anys: (22,6 - 174) nmol/L
- Homes (12 - 16) anys: (11,3 - 96,5) nmol/L
- Homes (19 - 49) anys: (14,4 - 70,7) nmol/L
- Homes ≥ 50 anys: (21,2 - 101) nmol/L
- Dones (2 - 6) anys: (35,1 - 192) nmol/L
- Dones (7 - 11) anys: (20,0 - 155) nmol/L
- Dones (12 - 16) anys: (16,3 - 180) nmol/L
- Dones (19 - 49) anys: (19,1 - 149) nmol/L
- Dones ≥ 50 anys: (20,1 - 148) nmol/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2022-02-14)

Srm—Glucosa; c.subst.

(4,1 - 6,1) mmol/L

(74 - 110) mg/dL

Valor discriminant de diabetis mellitus: ≥ 7,0 mmol/L (126 mg/dL)

Valors de referència per a proves funcionals:

Proves funcionals (3211, 3204, 3220, 3342, 3343, 3381, 3382, 3377, 3390, 3392, 3394, 3147):

-Srm—Glucosa; c.subst. (basal): (4,1 - 6,1) mmol/L

3035 □ Tolerància a la glucosa; 50 g p.o. (60 min) □

-3226 □ Srm—Glucosa; c.subst. (als 60 min): □ ≤ 7,7 mmol/L

□ □

3036 □ Tolerància a la glucosa; 75 g p.o. (basal i 120 min) □

-3228 □ Srm—Glucosa; c.subst. (als 120 min): □ ≤ 11,0 mmol/L

□ □

3039 □ Tolerància a la glucosa; 100 g p.o. (basal, 60,120,180 min) □

-3213 □ Srm—Glucosa; c.subst. (basal): □ ≤ 5,7 mmol/L

-3236 □ Srm—Glucosa; c.subst. (als 60 min): □ ≤ 10,5 mmol/L

-3327 □ Srm—Glucosa; c.subst. (als 120 min): □ ≤ 9,2 mmol/L

-3229 □ Srm—Glucosa; c.subst. (als 180 min): □ ≤ 8,0 mmol/L

(Límit inferior de producció dels laboratoris de la Costa de Ponent, 1998-06-11; límit superior recomanat per a l'OMS [11, 44, 45], 2004-02-02)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Pla—Glucosa; c.subst.

(4,1 - 6,1) mmol/L

(Límit inferior de producció dels laboratoris de la Costa de Ponent, 1998-06-11; límit superior recomanat per a l'OMS [11,44,45], 2004-02-02)

LCR—Glucosa; c.subst.

(2,2 - 4,1) mmol/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2001-01-02)

Srm—gamma-Glutamiltransferasa; c.cat.

Homes \leq 17 anys: \leq 31 U/L
Homes (18 - 25) anys: \leq 48 U/L
Homes (26 - 45) anys: \leq 70 U/L
Homes \geq 46 anys: \leq 67 U/L
Dones \leq 17 anys: \leq 22 U/L
Dones (18 - 25) anys: \leq 21 U/L
Dones (26 - 45) anys: \leq 26 U/L
Dones \geq 46 anys: \leq 30 U/L

(Producció dels laboratoris de la Costa de Ponent, modificació 2007-04-26)

Pla—gamma-Glutamiltransferasa; c.cat.

Homes \leq 17 anys: \leq 31 U/L
Homes (18 - 25) anys: \leq 48 U/L
Homes (26 - 45) anys: \leq 70 U/L
Homes \geq 46 anys: \leq 67 U/L
Dones \leq 17 anys: \leq 22 U/L
Dones (18 - 25) anys: \leq 21 U/L
Dones (26 - 45) anys: \leq 26 U/L
Dones \geq 46 anys: \leq 30 U/L

(Producció dels laboratoris de la Costa de Ponent, modificació 2007-04-26)

Srm—Haptoglobina; c.massa

(0,30 - 2,0) g/L

(Dades bibliogràfiques [7] corregides i de transferibilitat assumida, 2005-05-05)

Pla—Haptoglobina; c.massa

(0,30 - 2,0) g/L

(Dades bibliogràfiques [7] corregides i de transferibilitat assumida, 2005-05-05)

Ers(San)—Hemoglobina; c.massa ("CHCM"; urgent)

\leq 2 anys: (304 - 365) g/L
($>$ 2 i \leq 6) anys: (304 - 365) g/L
($>$ 6 i \leq 12) anys: (304 - 365) g/L
($>$ 12 i \leq 18) anys: (304 - 365) g/L
 $>$ 18 anys: (314 - 349) g/L

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Ers(San)—Hemoglobina; c.massa ("CHCM"; no urgent)

- ≤ 2 anys: (304 - 365) g/L
- (> 2 i ≤ 6) anys: (304 - 365) g/L
- (> 6 i ≤ 12) anys: (304 - 365) g/L
- (> 12 i ≤ 18) anys: (304 - 365) g/L
- > 18 anys: (314 - 349) g/L

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

Ers(San)—Hemoglobina; massa entítica ("HCM"; urgent)

- ≤ 2 anys: (25,0 - 35,0) pg
- (> 2 i ≤ 6) anys: (25,0 - 35,0) pg
- (> 6 i ≤ 12) anys: (25,0 - 35,0) pg
- (> 12 i ≤ 18) anys: (25,0 - 35,0) pg
- > 18 anys: (27 - 32) pg

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

Ers(San)—Hemoglobina; massa entítica ("HCM"; no urgent)

- ≤ 2 anys: (25,0 - 35,0) pg
- (> 2 i ≤ 6) anys: (25,0 - 35,0) pg
- (> 6 i ≤ 12) anys: (25,0 - 35,0) pg
- (> 12 i ≤ 18) anys: (25,0 - 35,0) pg
- > 18 anys: (27 - 32) pg

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

Fae—Hemoglobina; fr.massa

- < 20 µg Hb/g
- Es consideren NEGATIUS resultats < 10 µg Hb/g
- En població simptomàtica, es consideren POSITIUS resultats ≥ 10 µg Hb /g
- En població asimptomàtica, es consideren POSITIUS resultats ≥ 20 µg Hb /g [357, 358]

(Dades bibliogràfiques [123] de transferibilitat assumida, 2005-05-28)

San—Hemoglobina (urgent); c.massa

- ≤ 2 anys: (105 - 135) g/L
- (> 2 i ≤ 6) anys: (115 - 135) g/L
- (> 6 i ≤ 12) anys: (115 - 155) g/L
- (> 12 i ≤ 18) anys Homes: (130 - 165) g/L
- (> 12 i ≤ 18) anys Dones: (120 - 147) g/L
- >18 anys Homes: (130 - 165) g/L
- >18 anys Dones: (120 - 147) g/L

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

San—Hemoglobina (no urgent); c.massa

- ≤ 2 anys: (105 - 135) g/L
- (> 2 i ≤ 6) anys: (115 - 135) g/L
- (> 6 i ≤ 12) anys: (115 - 155) g/L
- (> 12 i ≤ 18) anys Homes: (130 - 165) g/L
- (> 12 i ≤ 18) anys Dones: (120 - 147) g/L
- >18 anys Homes: (130 - 165) g/L
- >18 anys Dones: (120 - 147) g/L

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

Hb(San)—Hemoglobina A1c; fr.subst. (expressat en mmol/mol)

Hb(San)—Hemoglobina A1c; fr.subst. (3274): (26 - 42) mmol/mol

Hb(San)—Hemoglobina A1c; fr.subst. (4297): (4,5 - 6,0) %

Valor discriminant de bon control metabòlic: 53 mmol/mol (IFCC); 7 % (NGSP)

Per a Hb(San)—Hemoglobina A1c; fr.subst: (Producció pròpia, 2009-05-25);

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

"Hemograma" (no urgent)

San—Eritròcits; c.nom.:

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: (3,7 - 5,3) x10E12/L

(> 2 i ≤ 6) anys: (3,9 - 5,3) x10E12/L

(> 6 i ≤ 12) anys: (4,0 - 5,2) x10E12/L

(> 12 i ≤ 18) anys Homes: (4,5 - 5,3) x10E12/L

(> 12 i ≤ 18) anys Dones: (4,1 - 5,1) x10E12/L

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

>18 anys Homes: (4,3 - 5,6) x10E12/L

>18 anys Dones: (3,9 - 5,1) x10E12/L

Vigent des de 2014-10-07

San—Eritròcits; fr.vol.(hematòcrit):

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: (33,0 - 39,0) %

(> 2 i ≤ 6) anys: (34,0 - 40,0) %

(> 6 i ≤ 12) anys: (35,0 - 45,0) %

(> 12 i ≤ 18) anys Homes: (37,0 - 49,0) %

(> 12 i ≤ 18) anys Dones: (36,0 - 45,0) %

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

>18 anys Homes: (40 - 50) %

>18 anys Dones: (36 - 45) %

Vigent des de 2014-10-07

San—Eritròcits; vol.entític(VCM):

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: (72 - 86) fL

(> 2 i ≤ 6) anys: (75 - 87) fL

(> 6 i ≤ 12) anys: (77 - 95) fL

(> 12 i ≤ 18) anys: (78 - 97) fL

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

> 18 anys: (84 - 97) fL

Vigent des de 2014-10-07

San—Hemoglobina; c.massa:

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: (105 - 135) g/L

(> 2 i ≤ 6) anys: (115 - 135) g/L

(> 6 i ≤ 12) anys: (115 - 155) g/L

(> 12 i ≤ 18) anys Homes: (130 - 165) g/L

(> 12 i ≤ 18) anys Dones: (120 - 147) g/L

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

>18 anys Homes: (130 - 165) g/L

>18 anys Dones: (120 - 147) g/L

Vigent des de 2014-10-07

Ers(San)—Hemoglobina; massa entítica(HCM):

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: (25,0 - 35,0) pg

(> 2 i ≤ 6) anys: (25,0 - 35,0) pg

(> 6 i ≤ 12) anys: (25,0 - 35,0) pg

(> 12 i ≤ 18) anys: (25,0 - 35,0) pg

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

> 18 anys: (27 - 32) pg

Vigent des de 2014-10-07

Ers(San)—Hemoglobina; c.massa(CHCM):

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

≤ 2 anys: (304 - 365) g/L
(> 2 i ≤ 6) anys: (304 - 365) g/L
(> 6 i ≤ 12) anys: (304 - 365) g/L
(> 12 i ≤ 18) anys: (304 - 365) g/L
Vigent des de 2018-12-21
Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)
> 18 anys: (314 - 349) g/L
Vigent des de 2014-10-07
Ers(San)—Volum eritrocític; amplada de la distribució rel.:
(Producció pròpia, 2014-10-07)
(12 - 14) %
Vigent des de 2014-10-07
San—Leucòcits; c.nom.:
Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)
≤ 2 anys: (5,0 - 11,9) x10E9/L
(> 2 i ≤ 6) anys: (5,0 - 11,9) x10E9/L
(> 6 i ≤ 12) anys: (5,0 - 11,9) x10E9/L
(> 12 i ≤ 18) anys: (4,5 - 13,0) x10E9/L
Vigent des de 2018-12-21
Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)
> 18 anys: (3,9 - 9,5) x10E9 /L
Vigent des de 2014-10-07
San—Neutròfils(segmentats); c.nom.:
Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)
≤ 2 anys: (1,5 - 5,0) x10E9/L
(> 2 i ≤ 6) anys: (1,5 - 5,0) x10E9/L
(> 6 i ≤ 12) anys: (1,5 - 5,0) x10E9/L
(> 12 i ≤ 18) anys: (1,5 - 5,0) x10E9/L
Vigent des de 2018-12-21
Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)
> 18 anys: (1,5 - 5,7) x10E9 /L
Vigent des de 2014-10-07
Lks(San)—Neutròfils(segmentats); fr.nom.:
Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)
≤ 2 anys: (25 - 60) %
(> 2 i ≤ 6) anys: (25 - 60) %
(> 6 i ≤ 12) anys: (25 - 60) %
(> 12 i ≤ 18) anys: (25 - 60) %
Vigent des de 2018-12-21
Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)
> 18 anys: (37 - 68) %
Vigent des de 2014-10-07
San—Limfòcits; c.nom.:
Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)
≤ 2 anys: (3,6 - 8,9) x10E9/L
(> 2 i ≤ 6) anys: (2,3 - 5,4) x10E9/L
(> 6 i ≤ 12) anys: (1,9 - 3,7) x10E9/L
(> 12 i ≤ 18) anys: (1,4 - 3,3) x10E9/L
Vigent des de 2018-12-21
Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)
> 18 anys: (1,3 - 3,4) x 10E9 /L
Vigent des de 2014-10-07
Lks(San)—Limfòcits; fr.nom.:
Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)
≤ 2 anys: (25 - 60) %
(> 2 i ≤ 6) anys: (25 - 60) %
(> 6 i ≤ 12) anys: (25 - 60) %
(> 12 i ≤ 18) anys: (25 - 60) %
Vigent des de 2018-12-21
Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)
> 18 anys: (21 - 50) %

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Vigent des de 2014-10-07

San—Monòcits; c.nom.:

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: ≤ 0,7 x10E9/L

(> 2 i ≤ 6) anys: ≤ 0,7 x10E9/L

(> 6 i ≤ 12) anys: ≤ 0,7 x10E9/L

(> 12 i ≤ 18) anys: ≤ 0,7 x10E9/L

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

> 18 anys: (0,31 - 0,92) x10E9 /L

Vigent des de 2014-10-07

Lks(San)—Monòcits; fr.nom.:

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: (3 - 8) %

(> 2 i ≤ 6) anys: (3 - 8) %

(> 6 i ≤ 12) anys: (3 - 8) %

(> 12 i ≤ 18) anys: (3 - 8) %

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

> 18 anys: (5,1 - 11,2) %

Vigent des de 2014-10-07

San—Eosinòfils; c.nom.:

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: ≤ 0,5 x10E9/L

(> 2 i ≤ 6) anys: ≤ 0,5 x10E9/L

(> 6 i ≤ 12) anys: ≤ 0,5 x10E9/L

(> 12 i ≤ 18) anys: ≤ 0,5 x10E9/L

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

> 18 anys: (0,03 - 0,39) x10E9 /L

Vigent des de 2014-10-07

Lks(San)—Eosinòfils; fr.nom.:

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: (3 - 8) %

(> 2 i ≤ 6) anys: (3 - 8) %

(> 6 i ≤ 12) anys: (3 - 8) %

(> 12 i ≤ 18) anys: (3 - 8) %

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

> 18 anys: (0,4 - 6,6) %

Vigent des de 2014-10-07

San—Basòfils; c.nom.:

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: ≤ 0,2 x10E9/L

(> 2 i ≤ 6) anys: ≤ 0,2 x10E9/L

(> 6 i ≤ 12) anys: ≤ 0,2 x10E9/L

(> 12 i ≤ 18) anys: ≤ 0,2 x10E9/L

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

> 18 anys: (0,01 - 0,09) x10E9 /L

Vigent des de 2014-10-07

Lks(San)—Basòfils; fr.nom.:

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: ≤ 1 %

(> 2 i ≤ 6) anys: ≤ 1 %

(> 6 i ≤ 12) anys: ≤ 1 %

(> 12 i ≤ 18) anys: ≤ 1 %

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

> 18 anys: (0,2 - 1,3) %

Vigent des de 2014-10-07

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

San—Plaquetes; c.nom.:

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: (150 - 500) x10E9/L

(> 2 i ≤ 6) anys: (150 - 500) x10E9/L

(> 6 i ≤ 12) anys: (150 - 500) x10E9/L

(> 12 i ≤ 18) anys: (150 - 500) x10E9/L

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

> 18 anys Homes: (149 - 303) x10E9/L

> 18 anys Dones: (153 - 368) x10E9/L

Vigent des de 2014-10-07

San—Plaquetes; vol.entític(VPM):

(Producció pròpia, 2014-10-07)

(9,7 - 13,2) fL

Vigent des de 2014-10-07

Plaq(San)—Plaquetes immadures; fr.nom.:

(Producció pròpia [257], 2018-10-29)

(1,6 - 9,6) %

Vigent des de 2018-10-29

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

"Hemograma" (urgent)

San—Eritròcits; c.nom.:

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: (3,7 - 5,3) x10E12/L

(> 2 i ≤ 6) anys: (3,9 - 5,3) x10E12/L

(> 6 i ≤ 12) anys: (4,0 - 5,2) x10E12/L

(> 12 i ≤ 18) anys Homes: (4,5 - 5,3) x10E12/L

(> 12 i ≤ 18) anys Dones: (4,1 - 5,1) x10E12/L

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

>18 anys Homes: (4,3 - 5,6) x10E12/L

>18 anys Dones: (3,9 - 5,1) x10E12/L

Vigent des de 2014-10-07

San—Eritròcits; fr.vol.(hematòcrit):

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: (33,0 - 39,0) %

(> 2 i ≤ 6) anys: (34,0 - 40,0) %

(> 6 i ≤ 12) anys: (35,0 - 45,0) %

(> 12 i ≤ 18) anys Homes: (37,0 - 49,0) %

(> 12 i ≤ 18) anys Dones: (36,0 - 45,0) %

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

>18 anys Homes: (40 - 50) %

>18 anys Dones: (36 - 45) %

Vigent des de 2014-10-07

San—Eritròcits; vol.entític(VCM):

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: (72 - 86) fL

(> 2 i ≤ 6) anys: (75 - 87) fL

(> 6 i ≤ 12) anys: (77 - 95) fL

(> 12 i ≤ 18) anys: (78 - 97) fL

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

> 18 anys: (84 - 97) fL

Vigent des de 2014-10-07

San—Hemoglobina; c.massa:

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: (105 - 135) g/L

(> 2 i ≤ 6) anys: (115 - 135) g/L

(> 6 i ≤ 12) anys: (115 - 155) g/L

(> 12 i ≤ 18) anys Homes: (130 - 165) g/L

(> 12 i ≤ 18) anys Dones: (120 - 147) g/L

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

>18 anys Homes: (130 - 165) g/L

>18 anys Dones: (120 - 147) g/L

Vigent des de 2014-10-07

Ers(San)—Hemoglobina; massa entítica(HCM):

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: (25,0 - 35,0) pg

(> 2 i ≤ 6) anys: (25,0 - 35,0) pg

(> 6 i ≤ 12) anys: (25,0 - 35,0) pg

(> 12 i ≤ 18) anys: (25,0 - 35,0) pg

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

> 18 anys: (27 - 32) pg

Vigent des de 2014-10-07

Ers(San)—Hemoglobina; c.massa(CHCM):

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

≤ 2 anys: (304 - 365) g/L
(> 2 i ≤ 6) anys: (304 - 365) g/L
(> 6 i ≤ 12) anys: (304 - 365) g/L
(> 12 i ≤ 18) anys: (304 - 365) g/L
Vigent des de 2018-12-21
Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)
> 18 anys: (314 - 349) g/L
Vigent des de 2014-10-07
Ers(San)—Volum eritrocític; amplada de la distribució rel.:
(Producció pròpia, 2014-10-07)
(12 - 14) %
Vigent des de 2014-10-07
San—Leucòcits; c.nom.:
Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)
≤ 2 anys: (5,0 - 11,9) x10E9/L
(> 2 i ≤ 6) anys: (5,0 - 11,9) x10E9/L
(> 6 i ≤ 12) anys: (5,0 - 11,9) x10E9/L
(> 12 i ≤ 18) anys: (4,5 - 13,0) x10E9/L
Vigent des de 2018-12-21
Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)
> 18 anys: (3,9 - 9,5) x10E9 /L
Vigent des de 2014-10-07
San—Neutròfils(segmentats); c.nom.:
Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)
≤ 2 anys: (1,5 - 5,0) x10E9/L
(> 2 i ≤ 6) anys: (1,5 - 5,0) x10E9/L
(> 6 i ≤ 12) anys: (1,5 - 5,0) x10E9/L
(> 12 i ≤ 18) anys: (1,5 - 5,0) x10E9/L
Vigent des de 2018-12-21
Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)
> 18 anys: (1,5 - 5,7) x10E9 /L
Vigent des de 2014-10-07
Lks(San)—Neutròfils(segmentats); fr.nom.:
Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)
≤ 2 anys: (25 - 60) %
(> 2 i ≤ 6) anys: (25 - 60) %
(> 6 i ≤ 12) anys: (25 - 60) %
(> 12 i ≤ 18) anys: (25 - 60) %
Vigent des de 2018-12-21
Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)
> 18 anys: (37 - 68) %
Vigent des de 2014-10-07
San—Limfòcits; c.nom.:
Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)
≤ 2 anys: (3,6 - 8,9) x10E9/L
(> 2 i ≤ 6) anys: (2,3 - 5,4) x10E9/L
(> 6 i ≤ 12) anys: (1,9 - 3,7) x10E9/L
(> 12 i ≤ 18) anys: (1,4 - 3,3) x10E9/L
Vigent des de 2018-12-21
Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)
> 18 anys: (1,3 - 3,4) x 10E9 /L
Vigent des de 2014-10-07
Lks(San)—Limfòcits; fr.nom.:
Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)
≤ 2 anys: (25 - 60) %
(> 2 i ≤ 6) anys: (25 - 60) %
(> 6 i ≤ 12) anys: (25 - 60) %
(> 12 i ≤ 18) anys: (25 - 60) %
Vigent des de 2018-12-21
Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)
> 18 anys: (21 - 50) %

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Vigent des de 2014-10-07

San—Monòcits; c.nom.:

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: ≤ 0,7 x10E9/L

(> 2 i ≤ 6) anys: ≤ 0,7 x10E9/L

(> 6 i ≤ 12) anys: ≤ 0,7 x10E9/L

(> 12 i ≤ 18) anys: ≤ 0,7 x10E9/L

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

> 18 anys: (0,31 - 0,92) x10E9 /L

Vigent des de 2014-10-07

Lks(San)—Monòcits; fr.nom.:

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: (3 - 8) %

(> 2 i ≤ 6) anys: (3 - 8) %

(> 6 i ≤ 12) anys: (3 - 8) %

(> 12 i ≤ 18) anys: (3 - 8) %

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

> 18 anys: (5,1 - 11,2) %

Vigent des de 2014-10-07

San—Eosinòfils; c.nom.:

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: ≤ 0,5 x10E9/L

(> 2 i ≤ 6) anys: ≤ 0,5 x10E9/L

(> 6 i ≤ 12) anys: ≤ 0,5 x10E9/L

(> 12 i ≤ 18) anys: ≤ 0,5 x10E9/L

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

> 18 anys: (0,03 - 0,39) x10E9 /L

Vigent des de 2014-10-07

Lks(San)—Eosinòfils; fr.nom.:

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: (3 - 8) %

(> 2 i ≤ 6) anys: (3 - 8) %

(> 6 i ≤ 12) anys: (3 - 8) %

(> 12 i ≤ 18) anys: (3 - 8) %

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

> 18 anys: (0,4 - 6,6) %

Vigent des de 2014-10-07

San—Basòfils; c.nom.:

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: ≤ 0,2 x10E9/L

(> 2 i ≤ 6) anys: ≤ 0,2 x10E9/L

(> 6 i ≤ 12) anys: ≤ 0,2 x10E9/L

(> 12 i ≤ 18) anys: ≤ 0,2 x10E9/L

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

> 18 anys: (0,01 - 0,09) x10E9 /L

Vigent des de 2014-10-07

Lks(San)—Basòfils; fr.nom.:

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: ≤ 1 %

(> 2 i ≤ 6) anys: ≤ 1 %

(> 6 i ≤ 12) anys: ≤ 1 %

(> 12 i ≤ 18) anys: ≤ 1 %

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

> 18 anys: (0,2 - 1,3) %

Vigent des de 2014-10-07

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

San—Plaquetes; c.nom.:
Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)
≤ 2 anys: (150 - 500) x10E9/L
(> 2 i ≤ 6) anys: (150 - 500) x10E9/L
(> 6 i ≤ 12) anys: (150 - 500) x10E9/L
(> 12 i ≤ 18) anys: (150 - 500) x10E9/L
Vigent des de 2018-12-21
Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)
> 18 anys Homes: (149 - 303) x10E9/L
> 18 anys Dones: (153 - 368) x10E9/L
Vigent des de 2014-10-07
San—Plaquetes; vol.entític(VPM):
(Producció pròpia, 2014-10-07)
(9,7 - 13,2) fL
Vigent des de 2014-10-07
Plaq(San)—Plaquetes immadures; fr.nom.:
(Producció pròpia [257], 2018-10-29)
(1,6 - 9,6) %
Vigent des de 2018-10-29

Pla—Heparina; c.subst.arb.(enz.; IS 82/502)

HBPM Dosis Valores de referencia
(ui antiXa/mL)
Tinzaparina 175ui/Kg/d 0.5-1.5

Enoxaparina 20mg/d 0.2
 40mg/d 0.4
 1mg*Kg/d 1
 1mg*kg/12h 0.52-1.2
 1.5mg*Kg/d 1.3

bemiparina 2500 ui/d 0.34(+/-0.08)
 3500 ui/d 0.45 (+/-0.07)
 5000 ui/d 0.54 (+/-0.06)
 7500 ui/d 1.22 (+/-0.27)
 10000 ui/d 1.42 (+/-0.19)
 12500 ui/d 2.03 (+/-0.25)

dalteparina 100ui*kg/12h 0.5-1
 Profiláctica-500ui/d 0.2-0.4
 IR crea > 3mg/dL 0.5-1.5

(Dades bibliogràfiques [248, 249, 250, 251 i 252] de transferibilitat assumida, 2018-05-02)

vPla—Hidrogencarbonat; c.subst.

(22 - 29) mmol/L

(Dades bibliogràfiques [28] de transferibilitat assumida, 2001-01-02)

aPla—Hidrogencarbonat; c.subst.

(21 - 28) mmol/L

(Dades bibliogràfiques [28] de transferibilitat assumida, 2001-01-02)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Srm—17-alfa-Hidroxiprogesterona; c.subst.

Fins 1 any: (2,4 - 50,6) nmol/L
1 - 13 anys: < 6,9 nmol/L
Homes > 13 anys: (0,9 - 6,2) nmol/L
Dones > 18 anys fase fol·licular: < 3,2 nmol/L
Dones > 18 anys fase luteínica: (0,8 - 7,3) nmol/L
Dones > 18 anys ovulació: (0,4 - 4,4) nmol/L
Dones > 18 anys postmenopàusiques: (0,7 -3,0) nmol/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2022-09-01)
Dones > 18 anys postmenopàusiques: (Producció pròpia, 2022-02-14)

Srm—Homocisteïna; c.subst.

≤ 12 µmol/L

(Dades bibliogràfiques [339] de transferibilitat assumida, 2004-01-01)

Srm—Hormona anti-mülleriana; c.massa

Homes: 0,77-14,5 µg/L
Dones sanes
20-24 anys: 1,22-11,7 µg/L
25-29 anys: 0,89-9,85 µg/L
30-34 anys: 0,576-8,13 µg/L
35-39 anys: 0,147-7,49 µg/L
40-44 anys: 0,027-5,47 µg/L
45-50 anys: 0,010-2,71 µg/L

Dones ovari poliquístic: (1,86-18,9) µg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2018-03-15)

Srm—Immunoglobulina A; c.massa (immunoturbidimetria)

< 1 any: (0 - 830) mg/L
≥ 1 anys i < 4 anys: (200 - 1000) mg/L
≥ 4 anys i < 7 anys: (270 - 1950) mg/L
≥ 7 anys i < 10 anys: (340 - 3050) mg/L
≥ 10 anys i < 12 anys: (530 - 2040) mg/L
≥ 12 anys i < 14 anys: (580 - 3580) mg/L
≥ 14 anys i < 16 anys: (470 - 2490) mg/L
≥ 16 anys i < 20 anys: (610 - 3480) mg/L
≥ 20 anys: (700 - 4000) mg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2019-10-15)

Srm—Immunoglobulina A crioprecipitant; c.massa

< 3 mg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2011-06-16)

Slv—Immunoglobulina A secretora; c.massa

(23 - 380) mg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2002-09-23)

Srm—Immunoglobulina E; c.subst.arb.

≥ 18 anys: ≤ 111 kint.u./L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2011-03-24)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Srm—Immunoglobulina G; c.massa (immunoturbidimetria)

- < 1 any: (2320 - 14110) mg/L
- ≥ 1 anys i < 4 anys: (4530 - 9160) mg/L
- ≥ 4 anys i < 7 anys: (5040 - 14650) mg/L
- ≥ 7 anys i < 10 anys: (5720 - 14740) mg/L
- ≥ 10 anys i < 12 anys: (6980 - 15600) mg/L
- ≥ 12 anys i < 14 anys: (7590 - 15500) mg/L
- ≥ 14 anys i < 16 anys: (7160 - 17110) mg/L
- ≥ 16 anys i < 20 anys: (5490 - 15840) mg/L
- ≥ 20 anys: (7000 - 16000) mg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2019-10-15)

LCR—Immunoglobulina G; c.massa

- < 40 mg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2002-09-05)

LCR—Immunoglobulina G (bandes oligoclonals); tàxon(tipificació)

Negatiu

Srm—Immunoglobulina G (bandes oligoclonals); tàxon(tipificació)

Negatiu

Srm—Immunoglobulina G crioprecipitant; c.massa

- < 5 mg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2011-06-16)

Srm—Immunoglobulina G1; c.massa

- (4560 - 11400) mg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2008-04-01)

Srm—Immunoglobulina G2; c.massa

- (1500 - 6400) mg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2008-04-01)

Srm—Immunoglobulina G3; c.massa

- (180 - 1100) mg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2008-04-01)

Srm—Immunoglobulina G4; c.massa

- (80 - 1400) mg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2082-04-01)

Srm—Immunoglobulina IgE específiques barreges d'al·lèrgens; c.arb.(negatiu, positiu)

- < 0,35 karb.u./ L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2013-02-14)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Srm—Immunoglobulina M; c.massa (immunoturbidimetria)

- < 1 any: (0 - 1450) mg/L
- ≥ 1 anys i < 4 anys: (190 - 1460) mg/L
- ≥ 4 anys i < 7 anys: (240 - 2100) mg/L
- ≥ 7 anys i < 10 anys: (310 - 2080) mg/L
- ≥ 10 anys i < 12 anys: (310 - 1790) mg/L
- ≥ 12 anys i < 14 anys: (350 - 2390) mg/L
- ≥ 14 anys i < 16 anys: (150 - 1880) mg/L
- ≥ 16 anys i < 20 anys: (230 - 2590) mg/L
- ≥ 20 anys: (400 - 2300) mg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2019-10-15)

Srm—Immunoglobulina M crioprecipitant; c.massa

- < 3 mg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2011-06-16)

"Índex de saturació de la transferrina"

- Homes: (20-40) %
- Dones: (15-35) %
- Valor discriminant d'hemocromatosi: > 60 % (o > 45 % dos mesos consecutius) [87]

(Dades bibliogràfiques [86] de transferibilitat assumida, 2008-01-21)

Pac—Índex predictiu de fibrosi hepàtica: Fibrosi-4 (FIB-4); prop.arb.

- < 1,45: valor discriminant amb elevat valor predictiu negatiu de fibrosi hepàtica

(Dades bibliogràfiques [272] de transferibilitat assumida, 2018-11-29)

Srm—Infliximab;c.massa(CLIA)

- Interval terapèutic (fase manteniment) (orientatiu):□
- Artritis reumatoïde □[1-3] □□□□□□
- Malatia inflammatòria intestinal [3-10]
- Psoriasi □□ [2.5-5]

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2022-10-28)

Srm—Inhibidor de la C1-esterasa del complement; c.massa

- (191 - 348) mg/L

(Producció pròpia [247], 2018-03-19)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Srm—Insulina; c.subst. (IRP 66/304)

Homes (0 - 1) anys: (2,4 - 40,6) pmol/L
Homes (1 - 3) anys: (1,4 - 39,7) pmol/L
Homes (3 - 8) anys: (3,9 - 78,1) pmol/L
Homes (8 - 11) anys: (5,0 - 90,4) pmol/L
Homes (11 - 12) anys: (4,8 - 95,5) pmol/L
Homes (12 - 13) anys: (21,4 - 124,9) pmol/L
Homes (14 - 18) anys: (15,8 - 155,0) pmol/L
Homes > 18 anys: (17,0 - 120,0) pmol/L

Dones (0 - 1) anys: (2,4 - 40,6) pmol/L
Dones (1 - 3) anys: (1,4 - 39,7) pmol/L
Dones (3 - 8) anys: (3,9 - 78,1) pmol/L
Dones (8 - 11) anys: (5,0 - 90,4) pmol/L
Dones (11 - 12) anys: (16,6 - 131,7) pmol/L
Dones (12 - 13) anys: (21,4 - 124,9) pmol/L
Dones (14 - 18) anys: (15,8 - 155,0) pmol/L
Dones > 18 anys: (17,0 - 120,0) pmol/L

< 18 anys: (Dades bibliogràfiques [129] de transferibilitat assumida, 2013-10-23)

> 18 anys: (Producció pròpia, 2011-01-26)

Srm—Interleucina-6; c.massa

< 7 pg/mL

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2020-03-19)

Pla—Ió calci; c.subst.(pH 7,40) (urgent)

(1,14 - 1,31) mmol/L (corregits a pH = 7,40)

(Producció pròpia, 2000-02-01)

Srm—Ió liti; c.subst. (no urgent)

Interval terapèutic: (0,5 - 1,3) mmol/L

(Dades bibliogràfiques [46] de transferibilitat assumida, 2004-10-13)

Srm—Ió potassi; c.subst.

(3,83 - 5,10) mmol/L

(Producció dels laboratoris de la Costa de Ponent, 1997-05-05)

Pla—Ió potassi; c.subst.

(3,83 - 5,10) mmol/L

(Producció dels laboratoris de la Costa de Ponent, 1997-05-05)

Pla—Ió potassi; c.subst.(potenciometria directa)

(3,83 - 5,10) mmol/L

(Producció pròpia, 1997-05-05)

Uri—Ió potassi; c.subst. (no urgent)

(17 - 140) mmol/L

(Producció pròpia, 2002-02-06)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Uri—Ió potassi / Creatinini; raó subst.

Dones: (1,7 - 8,7) mol/mol
Homes: (1,3 - 8,4) mol/mol

(Dades bibliogràfiques [58] de transferibilitat assumida, 2005-11-07)

Srm—Ió sodi; c.subst.

(135 - 147) mmol/L

(Producció pròpia, 1991-04-18)

Pla—Ió sodi; c.subst.

(135 - 147) mmol/L

(Producció pròpia, 1991-04-18)

Pla—Ió sodi; c.subst.(potenciometria directa)

(135 - 147) mmol/L

(Producció pròpia, 1991-04-18)

Uri—Ió sodi; c.subst. (no urgent)

(20 - 221) mmol/L

(Producció pròpia, 2002-02-06)

Uri—Ió sodi / Creatinini; raó subst.

Dones: (3,7 - 28,5) mol/mol
Homes: (3,2 - 25,8) mol/mol

(Dades bibliogràfiques [58] de transferibilitat assumida, 2005-11-07)

Srm—Lacosamida; c.massa(UHPLC-MS/MS)

Interval terapèutic: (1 - 10) mg/L

(Dades bibliogràfiques [212] de transferibilitat assumida, 2017-03-20)

Pla—Lactat; c.subst.

(0,50 - 2,20) mmol/L

Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2013-06-17)

Srm—I-Lactat-deshidrogenasa; c.cat.

Homes \geq 15 dies i < 1 any: < 435 U/L
Homes \geq 1 any i < 10 anys: < 314 U/L
Homes \geq 10 anys i < 15 anys: < 279 U/L
Homes \geq 15 anys i < 19 anys: < 249 U/L
Homes \geq 19 anys: < 225 U/L
Dones \geq 15 dies i < 1 any: < 435 U/L
Dones \geq 1 any i < 10 anys: < 314 U/L
Dones \geq 10 anys i < 15 anys: < 269 U/L
Dones \geq 15 anys i < 19 anys: < 249 U/L
Dones \geq 19 anys: < 214 U/L

(Dades bibliogràfiques [7] i [291] de transferibilitat assumida, 2019-10-09)

Pla—I-Lactat-deshidrogenasa; c.cat.

<5,3 int.u./L (mujeres sanas, no embarazadas y premenopáusicas)

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, (2021-01-08)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

LPI—I-Lactat-deshidrogenasa; c.cat (urgent)

Segons els criteris de Light:

LPI—I-Lactat-deshidrogenasa / Pla—I-Lactat-deshidrogenasa; fracció catalítica $\leq 0,6$ és indicatiu de transsudat, $> 0,6$ de exsudat. □

LPI—I-Lactat-deshidrogenasa; c.cat $\leq 2/3$ valor superior de l'interval de referència en plasma/sèrum:

Transsudat

LPI—I-Lactat-deshidrogenasa; c.cat $> 2/3$ valor superior de l'interval de referència en plasma/sèrum: Exsudat

(Dades bibliogràfiques [79] de transferibilitat assumida, 2020-07-29)

Srm—Lamotrigina; c.massa(UHPLC-MS/MS)

Interval terapèutic: (3 - 15) mg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2023-08-17)

San—Leucòcits; c.nom. (no urgent)

≤ 2 anys: (5,0 - 11,9) $\times 10^9/L$

(> 2 i ≤ 6) anys: (5,0 - 11,9) $\times 10^9/L$

(> 6 i ≤ 12) anys: (5,0 - 11,9) $\times 10^9/L$

(> 12 i ≤ 18) anys: (4,5 - 13,0) $\times 10^9/L$

> 18 anys: (3,9 - 9,5) $\times 10^9/L$

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

San—Leucòcits; c.nom. (urgent)

≤ 2 anys: (5,0 - 11,9) $\times 10^9/L$

(> 2 i ≤ 6) anys: (5,0 - 11,9) $\times 10^9/L$

(> 6 i ≤ 12) anys: (5,0 - 11,9) $\times 10^9/L$

(> 12 i ≤ 18) anys: (4,5 - 13,0) $\times 10^9/L$

> 18 anys: (3,9 - 9,5) $\times 10^9/L$

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

San—Leucòcits; morfologia

Lks(San)—Basòfils; fr.nom.: (0,2 - 1,3) %

Lks(San)—Eosinòfils; fr.nom.: (1,1 - 7,6) %

Lks(San)—Limfòcits; fr.nom.: (19 - 46) %

Lks(San)—Monòcits; fr.nom.: (3,0 - 10,3) %

Lks(San)—Neutròfils; fr.nom.: (42 - 71) %

(Producció pròpia, 2006-01-27)

Srm—Levetiracetam; c.massa(UHPLC-MS/MS)

Interval terapèutic: (10 - 40) mg/L

(Dades bibliogràfiques [212] de transferibilitat assumida, 2017-03-20)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

San—Limfòcits; c.nom. (urgent)

Per a San—Limfòcits; c.nom.:
≤ 2 anys: (3,6 - 8,9) x10E9/L
(> 2 i ≤ 6) anys: (2,3 - 5,4) x10E9/L
(> 6 i ≤ 12) anys: (1,9 - 3,7) x10E9/L
(> 12 i ≤ 18) anys: (1,4 - 3,3) x10E9/L
> 18 anys: (1,3 - 3,4) x 10E9 /L
Per a Lks(San)—Limfòcits; fr.nom.:
≤ 2 anys: (25 - 60) %
(> 2 i ≤ 6) anys: (25 - 60) %
(> 6 i ≤ 12) anys: (25 - 60) %
(> 12 i ≤ 18) anys: (25 - 60) %
> 18 anys: (21 - 50) %

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

San—Limfòcits; c.nom. (no urgent)

Per a San—Limfòcits; c.nom.:
≤ 2 anys: (3,6 - 8,9) x10E9/L
(> 2 i ≤ 6) anys: (2,3 - 5,4) x10E9/L
(> 6 i ≤ 12) anys: (1,9 - 3,7) x10E9/L
(> 12 i ≤ 18) anys: (1,4 - 3,3) x10E9/L
> 18 anys: (1,3 - 3,4) x 10E9 /L
Per a Lks(San)—Limfòcits; fr.nom.:
≤ 2 anys: (25 - 60) %
(> 2 i ≤ 6) anys: (25 - 60) %
(> 6 i ≤ 12) anys: (25 - 60) %
(> 12 i ≤ 18) anys: (25 - 60) %
> 18 anys: (21 - 50) %

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

Lfs(San)—Limfòcits B CD19; fr.nom.

Per a Lfs(San)—Limfòcits B CD19; fr.nom.:
≤ 50 anys Homes: (8 - 24) %
≤ 50 anys Dones: (9 - 20) %
> 50 anys Homes: (2 - 19) %
> 50 anys Dones: (2 - 19) %
Per a San—Limfòcits B (CD19+); c.nom.:
≤ 50 anys Homes: (140 - 600) x10E6 /L
≤ 50 anys Dones: (140 - 450) x10E6 /L
> 50 anys Dones: (30 - 450) x10E6 /L

(Dades bibliogràfiques [279] de transferibilitat assumida, 2019-05-14)

Lfs(San)—Limfòcits B CD19+CD21-; fr.nom.

(1,1 - 6,9)

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2016-11-21)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Lfs(San)—Limfòcits NK (CD3- CD16+ CD56+); fr.nom.

Per a Lfs(San)□—Limfòcits NK (CD3- CD16+ CD56+); fr.nom.:

≤ 50 anys Homes: (4 - 27) %

≤ 50 anys Dones: (3 - 24) %

> 50 anys Dones: (6 - 32) %

Per a San—Limfòcits NK (CD3- CD16+ CD56+); c.nom.:

≤ 50 anys Homes: (70 - 680) x10E6 /L

≤ 50 anys Dones: (60 - 570) x10E6 /L

> 50 anys Dones: (80 - 730) x10E6 /L

(Dades bibliogràfiques [279] de transferibilitat assumida, 2019-05-14)

Lfs(San)—Limfòcits T (CD3+ CD4- CD8lo/-); fr.nom.

1 - 6,9%

(Producció pròpia, 2019-01-01)

Lfs CD19+(San)—Limfòcits (CD19+ CD27+); fr.nom. ("Limfòcits B memòria totals")

(26 - 52)%

(Dades bibliogràfiques [157] de transferibilitat assumida, 2014-11-27)

Lfs(San)—Limfòcits CD4CD29 / Limfòcits CD4CD45RA; raó nom.

(0,62 - 1,78)

(Producció pròpia, 1990-10-10)

Lfs(San)—Limfòcits CD4CD45RO / Limfòcits CD4CD45RA; raó nom.

(0,62 - 1,78)

(Producció pròpia, 1990-10-10)

Srm—Linezolid; c.massa(HPLC-MS/MS)

Interval terapèutic: (2 - 7) mg/L

(Dades bibliogràfiques [336, 337] de transferibilitat assumida, 2021-07-30)

Srm—Lipoproteïna(a); c.subst.

≤ 75 nmol/L

(Dades bibliogràfiques [207] de transferibilitat assumida, 2017-03-01)

Srm—Lutropina; c.subst.arb.

Nenes (1-5) anys: < 0,5 int.u./L

Nenes (6-10) anys: < 3,1 int.u./L

Nenes (11-13) anys: < 11,9 int.u./L

Nenes (14-17) anys: (0,5 - 41,7) int.u./L

Nens (1-5) anys: < 1,3 int.u./L

Nens (6-10) anys: < 1,4 int.u./L

Nens (11-13) anys: (0,1 - 7,8) int.u./L

Nens (14-17) anys: (1,3 - 9,8) int.u./L

Dones fase fol·licular: (2,4 - 12,6) int.u./L

Dones fase ovulatòria: (14 - 95,6) int.u./L

Dones fase luteïnica: (1,0 - 11,4) int.u./L

Dones postmenopàusiques: (7,7 - 59) int.u./L

Homes: (1,7 - 8,6) int.u./L

(Dades bibliogràfiques [7], [282] de transferibilitat assumida, 2019-08-05)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Srm—Magnesi(II); c.subst.

(0,66 - 1,07) mmol/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2014-12-02)

Pla—Magnesi(II); c.subst.

(0,66 - 1,07) mmol/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2014-12-02)

Uri—Magnesi(II) / Creatinini; raó subst.

Dones: (0,12-0,78) mol/mol

Homes (0,20-0,81) mol/mol

(Dades bibliogràfiques [58] de transferibilitat assumida, 2005-11-07)

Srm—Meropenem; c.massa(European Pharmacopeia "EP"; UHPLC-MS/MS)

Valors terapèutics, en infusió contínua o estesa i en condicions d'equilibri de l'estat estacionari del fàrmac: 3-4 vegades la concentració mínima inhibidora (CMI) de l'antibiòtic pel microorganisme responsable.

Valors potencialment tòxics: ≥ 50 mg/L

(Dades bibliogràfiques [297-308] de transferibilitat assumida, 2020-04-15)

Hb(San)—Metahemoglobina; fr.massa

$\leq 1,5$ %

El pacient pot estar asimptomàtic amb valors inferiors al 15 % [276]

(Dades bibliogràfiques [7] i [276] de transferibilitat assumida, 2019-07-26)

Srm—Metotrexat; c.subst.

No existeix un interval terapèutic definit.

Concentracions tòxiques després de 4-6 hores d'infusió (dosi 5 - 8 g/m²), a les 24 hores: 5,00 μ mol/L

Concentracions tòxiques després de 4-6 hores d'infusió (dosi 5 - 8 g/m²), a les 48 hores: 0,50 μ mol/L

Concentracions tòxiques després de 4-6 hores d'infusió (dosi 5 - 8 g/m²), a les 72 hores: 0,05 μ mol/L

(Dades bibliogràfiques [24] de transferibilitat assumida, 2001-01-02)

Pla—Metotrexat; c.subst.

No existeix un interval terapèutic definit.

Concentracions tòxiques després de 4-6 hores d'infusió (dosi 5-8 g/m²), a les 24 hores: 5,00 μ mol/L

Concentracions tòxiques després de 4-6 hores d'infusió (dosi 5-8 g/m²), a les 48 hores: 0,50 μ mol/L

Concentracions tòxiques després de 4-6 hores d'infusió (dosi 5-8 g/m²), a les 72 hores: 0,05 μ mol/L

(Dades bibliogràfiques [24] de transferibilitat assumida, 2001-01-02)

Perfil "limfocitari avançat B" compost de:

Per a Lfs CD19+(San)—Limfòcits B immadurs (CD19+CD21loCD38lo); fr.nom.: (2,29 - 13,74) %

Per a Lfs CD19+(San)—Limfòcits B transicionals (CD19+CD24hiCD27-CD38hi) fr.nom.: (0,92 - 12,45) %

Per a Lfs CD19+(San)—□Limfòcits B NAIVE (CD19+CD27- IgD+ IgM+); fr.nom.: (29,79 - 86,3) %

Per a Lfs CD19+(San)—Plasmablastes (IgD-CD27+CD38+CD24-); fr.nom.: (0,37 - 4,93) %

Per a Lfs CD19+(San)—Limfòcits B de memòria zona marginal (CD19+ CD27+ IgD+ IgM+); fr.nom.: (2,45 - 34,31) %

Per a Lfs CD19+(San)—Limfòcits B de memòria pre-switch/ IgM (CD19+ CD27+ IgM+ IgD-); fr.nom.:

(1,38 - 8,99) %

Lfs CD19+(San)—Limfòcits B de memòria amb canvi de classe (CD19+ CD27+ IgD- IgM-) (%); fr.nom.:

(0,9 - 31,2)%

(Producció pròpia, 2020-11-11)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Pla—Micotenolol; c.massa(UHPLC-UV)

Interval terapèutic: (1,0 - 3,5) mg/L

(Dades bibliogràfiques [27] de transferibilitat assumida, 2002-01-02)

Srm—beta2-Microglobulina; c.massa

≤ 60 anys: < 2,4 mg/L

> 60 anys: < 3 mg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2008-07-30)

San—Monòcits; c.nom. (urgent)

Per a San—Monòcits; c.nom.:

≤ 2 anys: ≤ 0,7 x10E9/L

(> 2 i ≤ 6) anys: ≤ 0,7 x10E9/L

(> 6 i ≤ 12) anys: ≤ 0,7 x10E9/L

(> 12 i ≤ 18) anys: ≤ 0,7 x10E9/L

> 18 anys: (0,31 - 0,92) x10E9 /L

Per a Lks(San)—Monòcits; fr.nom.:

≤ 2 anys: (3 - 8) %

(> 2 i ≤ 6) anys: (3 - 8) %

(> 6 i ≤ 12) anys: (3 - 8) %

(> 12 i ≤ 18) anys: (3 - 8) %

> 18 anys: (5,1 - 11,2) %

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

San—Monòcits; c.nom. (no urgent)

Per a San—Monòcits; c.nom.:

≤ 2 anys: ≤ 0,7 x10E9/L

(> 2 i ≤ 6) anys: ≤ 0,7 x10E9/L

(> 6 i ≤ 12) anys: ≤ 0,7 x10E9/L

(> 12 i ≤ 18) anys: ≤ 0,7 x10E9/L

> 18 anys: (0,31 - 0,92) x10E9 /L

Per a Lks(San)—Monòcits; fr.nom.:

≤ 2 anys: (3 - 8) %

(> 2 i ≤ 6) anys: (3 - 8) %

(> 6 i ≤ 12) anys: (3 - 8) %

(> 12 i ≤ 18) anys: (3 - 8) %

> 18 anys: (5,1 - 11,2) %

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

San—Neutròfils(segmentats); c.nom. (urgent)

Per a San—Neutròfils(segmentats); c.nom.:

≤ 2 anys: (1,5 - 5,0) x10E9/L

(> 2 i ≤ 6) anys: (1,5 - 5,0) x10E9/L

(> 6 i ≤ 12) anys: (1,5 - 5,0) x10E9/L

(> 12 i ≤ 18) anys: (1,5 - 5,0) x10E9/L

> 18 anys: (1,5 - 5,7) x10E9 /L

Per a Lks(San)—Neutròfils(segmentats); fr.nom.:

≤ 2 anys: (25 - 60) %

(> 2 i ≤ 6) anys: (25 - 60) %

(> 6 i ≤ 12) anys: (25 - 60) %

(> 12 i ≤ 18) anys: (25 - 60) %

> 18 anys: (37 - 68) %

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

San—Neutròfils(segmentats); c.nom. (no urgent)

Per a San—Neutròfils(segmentats); c.nom.:

≤ 2 anys: (1,5 - 5,0) x10E9/L

(> 2 i ≤ 6) anys: (1,5 - 5,0) x10E9/L

(> 6 i ≤ 12) anys: (1,5 - 5,0) x10E9/L

(> 12 i ≤ 18) anys: (1,5 - 5,0) x10E9/L

> 18 anys: (1,5 - 5,7) x10E9 /L

Per a Lks(San)—Neutròfils(segmentats); fr.nom.:

≤ 2 anys: (25 - 60) %

(> 2 i ≤ 6) anys: (25 - 60) %

(> 6 i ≤ 12) anys: (25 - 60) %

(> 12 i ≤ 18) anys: (25 - 60) %

> 18 anys: (37 - 68) %

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

Pac—Orina; osmolalitat (urgent)

(50 - 1 400) mOsm/kg

(Dades bibliogràfiques [52] de transferibilitat assumida, 2005-02-01)

Pac—Orina; osmolalitat (no urgent)

(50 - 1 400) mOsm/kg

(Dades bibliogràfiques [52] de transferibilitat assumida, 2005-02-01)

Srm—Osteocalcina; c.massa

Dones premenopàusiques: (11 - 43) µg/L

Dones postmenopàusiques: (15 - 46) µg/L

Homes < 30 anys: (24 - 70) µg/L

Homes (30 - 50) anys: (14 - 42) µg/L

Homes > 50 anys: (14 - 46) µg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2016-02-04)

Srm—Oxcarbapèpina+10-hidroxicarbapèpina; c.massa(UHPLC-MS/MS)

Interval terapèutic: (10 - 35) mg/L

Dades bibliogràfiques [212] de transferibilitat assumida (2017-03-20)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Gas(aSan)—Oxigen; pr.parc.

(83 - 108) mmHg

(Dades bibliogràfiques [28] de transferibilitat assumida, 2001-01-02)

Hb(aSan)—Oxigen; fr.sat.

(95 - 98) %

(Dades bibliogràfiques [28] de transferibilitat assumida, 2001-01-02)

Pla—Paracetamol; c.massa

Concentracions tòxiques, a les 4 hores de la ingesta: > 150 mg/L

Concentracions tòxiques, a les 8 hores de la ingesta: > 80 mg/L

Concentracions tòxiques, a les 12 hores de la ingesta: > 30 mg/L

En algunes situacions especials com els alcohòlics crònics, pacients que prenen fàrmacs inductors del CYP-450, pacients amb desordres metabòlics o malaltia hepàtica concomitant, pot existir un risc de lesió hepàtica superior. Per això, en aquests casos, s'haurien de considerar concentracions tòxiques a partir de 100, 60 i 25 mg/L a les 4, 8 i 12 hores respectivament.

(Dades bibliogràfiques [122] de transferibilitat assumida, 2013-06-17)

Perfil "Paratirina (mesures intraoperatòries hiperparatiroidisme)" compost de:

(1,6-6,9) pmol/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2013-08-01)

Perfil "Paratirina (mesures intraoperatòries tiroidectomia)" compost de:

(1,6-6,9) pmol/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2013-08-01)

Srm—Paratirina; c.subst.

(1,6 - 6,9) pmol/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2016-02-04)

Pla—Paratirina (postoperatoria); c.subst.

(1,6-6,9) pmol/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2013-08-01)

Srm—Pèptid C; c.subst.

(0,26 - 1,39) nmol/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2022-02-14)

Srm—Peptidil-dipeptidasa A; c.cat.

(8 - 52) U/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 1992-01-27)

Srm—Perampanel; c.massa(UHPLC-MS/MS)

En assajos clínics en fase III, els pacients que van presentar una resposta terapèutica positiva després d'administrar perampanel presentaven valors ≥ 70 µg/L.

Interval terapèutic provisional: (180 - 980) µg/L

(Dades bibliogràfiques [209] i [210] de transferibilitat assumida, 2017-03-20)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Perfil anticossos paranodals en sèrum

≤ 1 dia (18 - 24)°C ; > 1 dia □(-20)°C

Perfil Limfòcits intraepitelials (mucosa gàstrica)

ClS(Gast)—Limfòcits intraepitelials totals CD3+ CD45+ CD103+; fr.nom: <14,3 %

Lfs(Gast)—Limfòcits intraepitelials CD45+ CD103+ CD3+ TCRγδ+; fr.nom: <8.5%

Lfs(Gast)—Limfòcits intraepitelials CD3- CD45+ CD103+; fr.nom.: >10,0%;

Dades d'especificitat i sensibilitat

(imatge)

(Dades bibliogràfiques [326] de transferibilitat assumida, 2011-02-20)

Perfil limfòcits T reguladors

8740-II08372 Limfòcits treg (%)

≤ 44 anys (1.4–5.1%)

> 44 anys (1.0–5.8%)

□

8741-II08472 Limfòcits activats (%)

≤ 44 anys (9.7–38.3 %)

> 44 anys (10.1–49%)

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2022-10-25)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Perfil-Hemograma sense diferenciació

San—Eritròcits; c.nom.:

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: (3,7 - 5,3) x10E12/L

(> 2 i ≤ 6) anys: (3,9 - 5,3) x10E12/L

(> 6 i ≤ 12) anys: (4,0 - 5,2) x10E12/L

(> 12 i ≤ 18) anys Homes: (4,5 - 5,3) x10E12/L

(> 12 i ≤ 18) anys Dones: (4,1 - 5,1) x10E12/L

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

>18 anys Homes: (4,3 - 5,6) x10E12/L

>18 anys Dones: (3,9 - 5,1) x10E12/L

Vigent des de 2014-10-07

San—Eritròcits; fr.vol.(hematòcrit):

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: (33,0 - 39,0) %

(> 2 i ≤ 6) anys: (34,0 - 40,0) %

(> 6 i ≤ 12) anys: (35,0 - 45,0) %

(> 12 i ≤ 18) anys Homes: (37,0 - 49,0) %

(> 12 i ≤ 18) anys Dones: (36,0 - 45,0) %

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

>18 anys Homes: (40 - 50) %

>18 anys Dones: (36 - 45) %

Vigent des de 2014-10-07

San—Eritròcits; vol.entític(VCM):

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: (72 - 86) fL

(> 2 i ≤ 6) anys: (75 - 87) fL

(> 6 i ≤ 12) anys: (77 - 95) fL

(> 12 i ≤ 18) anys: (78 - 97) fL

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

> 18 anys: (84 - 97) fL

Vigent des de 2014-10-07

San—Hemoglobina; c.massa:

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: (105 - 135) g/L

(> 2 i ≤ 6) anys: (115 - 135) g/L

(> 6 i ≤ 12) anys: (115 - 155) g/L

(> 12 i ≤ 18) anys Homes: (130 - 165) g/L

(> 12 i ≤ 18) anys Dones: (120 - 147) g/L

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

>18 anys Homes: (130 - 165) g/L

>18 anys Dones: (120 - 147) g/L

Vigent des de 2014-10-07

Ers(San)—Hemoglobina; massa entítica(HCM):

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: (25,0 - 35,0) pg

(> 2 i ≤ 6) anys: (25,0 - 35,0) pg

(> 6 i ≤ 12) anys: (25,0 - 35,0) pg

(> 12 i ≤ 18) anys: (25,0 - 35,0) pg

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

> 18 anys: (27 - 32) pg

Vigent des de 2014-10-07

Ers(San)—Hemoglobina; c.massa(CHCM):

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

≤ 2 anys: (304 - 365) g/L
(> 2 i ≤ 6) anys: (304 - 365) g/L
(> 6 i ≤ 12) anys: (304 - 365) g/L
(> 12 i ≤ 18) anys: (304 - 365) g/L
Vigent des de 2018-12-21
Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)
> 18 anys: (314 - 349) g/L
Vigent des de 2014-10-07
Ers(San)—Volum eritrocític; amplada de la distribució rel.:
(Producció pròpia, 2014-10-07)
(12 - 14) %
Vigent des de 2014-10-07
San—Leucòcits; c.nom.:
Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)
≤ 2 anys: (5,0 - 11,9) x10E9/L
(> 2 i ≤ 6) anys: (5,0 - 11,9) x10E9/L
(> 6 i ≤ 12) anys: (5,0 - 11,9) x10E9/L
(> 12 i ≤ 18) anys: (4,5 - 13,0) x10E9/L
Vigent des de 2018-12-21
Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)
> 18 anys: (3,9 - 9,5) x10E9 /L
Vigent des de 2014-10-07
San—Plaquetes; c.nom.:
Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)
≤ 2 anys: (150 - 500) x10E9/L
(> 2 i ≤ 6) anys: (150 - 500) x10E9/L
(> 6 i ≤ 12) anys: (150 - 500) x10E9/L
(> 12 i ≤ 18) anys: (150 - 500) x10E9/L
Vigent des de 2018-12-21
Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)
> 18 anys Homes: (149 - 303) x10E9/L
> 18 anys Dones: (153 - 368) x10E9/L
Vigent des de 2014-10-07
San—Plaquetes; vol.entític(VPM):
(Producció pròpia, 2014-10-07)
(9,7 - 13,2) fL
Vigent des de 2014-10-07

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Perfil-Hemograma sense diferenciació (urgent)

San—Eritròcits; c.nom.:

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: (3,7 - 5,3) x10E12/L

(> 2 i ≤ 6) anys: (3,9 - 5,3) x10E12/L

(> 6 i ≤ 12) anys: (4,0 - 5,2) x10E12/L

(> 12 i ≤ 18) anys Homes: (4,5 - 5,3) x10E12/L

(> 12 i ≤ 18) anys Dones: (4,1 - 5,1) x10E12/L

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

>18 anys Homes: (4,3 - 5,6) x10E12/L

>18 anys Dones: (3,9 - 5,1) x10E12/L

Vigent des de 2014-10-07

San—Eritròcits; fr.vol.(hematòcrit):

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: (33,0 - 39,0) %

(> 2 i ≤ 6) anys: (34,0 - 40,0) %

(> 6 i ≤ 12) anys: (35,0 - 45,0) %

(> 12 i ≤ 18) anys Homes: (37,0 - 49,0) %

(> 12 i ≤ 18) anys Dones: (36,0 - 45,0) %

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

>18 anys Homes: (40 - 50) %

>18 anys Dones: (36 - 45) %

Vigent des de 2014-10-07

San—Eritròcits; vol.entític(VCM):

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: (72 - 86) fL

(> 2 i ≤ 6) anys: (75 - 87) fL

(> 6 i ≤ 12) anys: (77 - 95) fL

(> 12 i ≤ 18) anys: (78 - 97) fL

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

> 18 anys: (84 - 97) fL

Vigent des de 2014-10-07

San—Hemoglobina; c.massa:

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: (105 - 135) g/L

(> 2 i ≤ 6) anys: (115 - 135) g/L

(> 6 i ≤ 12) anys: (115 - 155) g/L

(> 12 i ≤ 18) anys Homes: (130 - 165) g/L

(> 12 i ≤ 18) anys Dones: (120 - 147) g/L

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

>18 anys Homes: (130 - 165) g/L

>18 anys Dones: (120 - 147) g/L

Vigent des de 2014-10-07

Ers(San)—Hemoglobina; massa entítica(HCM):

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

≤ 2 anys: (25,0 - 35,0) pg

(> 2 i ≤ 6) anys: (25,0 - 35,0) pg

(> 6 i ≤ 12) anys: (25,0 - 35,0) pg

(> 12 i ≤ 18) anys: (25,0 - 35,0) pg

Vigent des de 2018-12-21

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

> 18 anys: (27 - 32) pg

Vigent des de 2014-10-07

Ers(San)—Hemoglobina; c.massa(CHCM):

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

≤ 2 anys: (304 - 365) g/L
(> 2 i ≤ 6) anys: (304 - 365) g/L
(> 6 i ≤ 12) anys: (304 - 365) g/L
(> 12 i ≤ 18) anys: (304 - 365) g/L
Vigent des de 2018-12-21
Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)
> 18 anys: (314 - 349) g/L
Vigent des de 2014-10-07
Ers(San)—Volum eritrocític; amplada de la distribució rel.:
(Producció pròpia, 2014-10-07)
(12 - 14) %
Vigent des de 2014-10-07
San—Leucòcits; c.nom.:
Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)
≤ 2 anys: (5,0 - 11,9) x10E9/L
(> 2 i ≤ 6) anys: (5,0 - 11,9) x10E9/L
(> 6 i ≤ 12) anys: (5,0 - 11,9) x10E9/L
(> 12 i ≤ 18) anys: (4,5 - 13,0) x10E9/L
Vigent des de 2018-12-21
Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)
> 18 anys: (3,9 - 9,5) x10E9 /L
Vigent des de 2014-10-07
San—Plaquetes; c.nom.:
Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)
≤ 2 anys: (150 - 500) x10E9/L
(> 2 i ≤ 6) anys: (150 - 500) x10E9/L
(> 6 i ≤ 12) anys: (150 - 500) x10E9/L
(> 12 i ≤ 18) anys: (150 - 500) x10E9/L
Vigent des de 2018-12-21
Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)
> 18 anys Homes: (149 - 303) x10E9/L
> 18 anys Dones: (153 - 368) x10E9/L
Vigent des de 2014-10-07
San—Plaquetes; vol.entític(VPM):
(Producció pròpia, 2014-10-07)
(9,7 - 13,2) fL
Vigent des de 2014-10-07

Perfil-Marcadors Alzheimer en LCR

-LCR—Proteïna tau (total); c.massa: ≤ 300 ng/L
-LCR—Proteïna tau fosforilada (181P); c.massa: ≤ 27 ng/L
-LCR—Proteïna β-amiloide (1-42); c.massa: > 1030 ng/L
-LCR—Proteïna tau (total) / LCR—Proteïna β-amiloide (1-42); fr.massa: ≤ 0,28
-LCR—Proteïna tau fosforilada (181P) / LCR—Proteïna β-amiloide (1-42); fr.massa: ≤ 0,023

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2021-10-18)

Srm—Piperacil·lina; c.massa(European Pharmacopeia "EP"; UHPLC-MS/MS)

Valors terapèutics, en infusió contínua o estesa i en condicions d'equilibri de l'estat estacionari del fàrmac: 3-4 vegades la concentració mínima inhibidora (CMI) de l'antibiòtic pel microorganisme responsable.
Valors potencialment tòxics: ≥ 100 mg/L

(Dades bibliogràfiques [297-308] de transferibilitat assumida, 2020-04-15)

San—Plaquetes; c.nom.(citrat de sodi; urgent)

Dones >18 anys: (153 - 368) x 10E9/L
Homes >18 anys: (149 - 303) x 10E9/L

(Producció pròpia, 2014-10-07)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

San—Plaquetes; c.nom.(citrat de sodi; no urgent)

Dones >18 anys: (153 - 368) x 10E9/L
Homes >18 anys: (149 - 303) x 10E9/L

(Producció pròpia, 2014-10-07)

San—Plaquetes; c.nom.(EDTA K3; urgent)

≤ 2 anys: (150 - 500) x10E9/L
(> 2 i ≤ 6) anys: (150 - 500) x10E9/L
(> 6 i ≤ 12) anys: (150 - 500) x10E9/L
(> 12 i ≤ 18) anys: (150 - 500) x10E9/L
> 18 anys Homes: (149 - 303) x10E9/L
> 18 anys Dones: (153 - 368) x10E9/L

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

San—Plaquetes; c.nom.(EDTA K3; no urgent)

≤ 2 anys: (150 - 500) x10E9/L
(> 2 i ≤ 6) anys: (150 - 500) x10E9/L
(> 6 i ≤ 12) anys: (150 - 500) x10E9/L
(> 12 i ≤ 18) anys: (150 - 500) x10E9/L
> 18 anys Homes: (149 - 303) x10E9/L
> 18 anys Dones: (153 - 368) x10E9/L

Pediàtrics: (Consens amb l'Hospital Vall d'Hebron i l'Hospital Sant Joan de Déu, 2018-12-21)

Adults: (Producció pròpia, 2014-10-07)

Plaq(San)—Plaquetes immadures; fr.nom.

(1,6 - 9,6) %

(Producció pròpia [257], 2018-10-29)

Plaq(San)—Plaquetes immadures; fr.nom.

(1,6 - 9,6) %

(Producció pròpia [257], 2018-10-29)

San—Plaquetes; vol.entític ("VPM"; no urgent)

(9,7 - 13,2) fL

(Producció pròpia, 2014-10-07)

Pac—Plasma; osmolalitat

≤ 60 anys: (275-295) mOsm/kg
> 60 anys: (280-301) mOsm/kg

(Dades bibliogràfiques [28] de transferibilitat assumida, 2005-02-01)

Pac(aSan)—Plasma; pH

(7,35 - 7,45)

(Dades bibliogràfiques [28] de transferibilitat assumida, 1985-07-01)

Pac(vSan)—Plasma; pH

(7,32 - 7,42)

(Dades bibliogràfiques [28] de transferibilitat assumida, 1989-07-03)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Srm—"Prealbúmina"(transtiretina); c.massa

(200 - 400) mg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2016-04-16)

Srm—Procalcitonina; c.massa

< 0,5 µg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2020-03-27)

Pla—Procalcitonina; c.massa

< 0,5 µg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2018-06-27)

Srm—Progesterona; c.subst.

Dones fase fol·licular: (0,38 - 8,58) nmol/L

Dones fase luteínica: (7,0 - 54,37) nmol/L

Dones postmenopàusiques (0,38 - 1,08) nmol/L

Dones embarassades primer trimestre (12,72 - 82,99) nmol/L

Dones embarassades tercer trimestre (43,88 - 375,24) nmol/L

Dones embarassades primer trimestre (108,76 - 807,73) nmol/L

Homes (18-65) anys: (0,38 - 1,93) nmol/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2022-02-14)

Srm—Prolactina; c.subst.arb. (OMS 3r IS 84/500)

Homes < 12 mesos: (6,36 - 612,68) mint.u./L

Homes ≥ 12 mesos i < 4 anys: (48,76 - 279,8) mint.u./L

Homes ≥ 4 anys i < 7 anys: (16,96 - 358,28) mint.u./L

Homes ≥ 7 anys i < 10 anys: (40,28 - 245,9) mint.u./L

Homes ≥ 10 anys i < 13 anys: (19,08 - 273,48) mint.u./L

Homes ≥ 13 anys i < 16 anys: (33,9 - 351,9) mint.u./L

Homes ≥ 16 anys i < 18 anys: (57,24 - 322,24) mint.u./L

Homes ≥ 18 anys: (98 - 456) mint.u./L

Dones < 12 mesos: (4,24 - 633,88) mint.u./L

Dones ≥ 12 mesos i < 4 anys: (21 - 362,5) mint.u./L

Dones ≥ 4 anys i < 7 anys: (33,92 - 277,72) mint.u./L

Dones ≥ 7 anys i < 10 anys: (6,36 - 273,48) mint.u./L

Dones ≥ 10 anys i < 13 anys: (33,92 - 203,5) mint.u./L

Dones ≥ 13 anys i < 16 anys: (63,6 - 305,28) mint.u./L

Dones ≥ 16 anys i < 18 anys: (44,52 - 390,08) mint.u./L

Dones ≥ 18 anys: (127 - 637) mint.u./L

Dones ovari poliquístic: (132.2 - 804.1) mint.u./L

(Dades bibliogràfiques [189] de transferibilitat assumida, 2019-07-31)

Srm—Propèptid aminoterminal del procol·lagen de tipus III; c.massa

(13,3 - 28,1) ug/L

(Producció pròpia, 2021-07-22)

Srm—Pro-Pèptid natriurètic cerebral (1-76); c.massa

< 300 ng/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2007-02-12)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Pla—Pro-Pèptid natriurètic cerebral (1-76); c.massa

<300 ng/L

< 50 anys : > 450 ng/L Insuficència Cardíaca Aguda amb alta probabilitat

50 - 75 anys : > 900 ng/L Insuficència Cardíaca Aguda amb alta probabilitat

> 75 anys: > 1800 ng/L Insuficència Cardíaca Aguda amb alta probabilitat

(Dades bibliogràfiques de transferibilitat assumida 2016-03-07).

LCR—Proteïna; c.massa

(0,15 - 0,45) g/L

(Dades bibliogràfiques [28] de transferibilitat assumida, 1989-07-03)

Srm—Proteïna; c.massa

(64 - 80) g/L

(Producció dels laboratoris de la Costa de Ponent, 1997-05-05)

Pla—Proteïna; c.massa

(67 - 83) g/L

(Producció pròpia, 1997-05-05)

Uri—Proteïna / Creatinini; raó massa/subst. (urgent)

≤ 14 g/mol

(Dades bibliogràfiques [292] de transferibilitat assumida, 2005-11-07)

Uri—Proteïna / Creatinini; raó massa/subst.

≤ 14 g/mol

(Dades bibliogràfiques [292] de transferibilitat assumida, 2005-11-07)

Pla—Proteïna C; c.subst.arb.(enz.; IS 86/622)

(70 - 140) int.u./dL

Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2010-09-15)

Pla—Proteïna C reactiva; c.massa

≤ 5 mg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 1992-06-06)

Srm—Proteïna C reactiva; c.massa

≤ 5 mg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 1992-06-06)

Srm—Proteïna C reactiva; c.massa(CRM 470; "factor de risc coronari")

Valors discriminants per l'avaluació del risc de cardiopatia coronària:

Risc baix: < 1,0 mg/L

Risc mig: (1,0 - 3,0) mg/L

Risc alt: > 3,0 mg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2006-01-24)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Srm—Proteïna epididimal humana 4 (HE4); c.subst.

70 pmol/L en <40 anys;
100 pmol/L en 40-50 anys;
120 pmol/L en 51-65 anys;
150 pmol/L en > 65 anys

(Dades bibliogràfiques [229] de transferibilitat assumida, 2017-07-11)

Pla—Proteïna S(Iliure); c.subst.(immunoquím.)

Homes: (74 - 146) int.u./dL
Dones: (55 - 124) int.u./dL.

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2010-09-15)

Srm—Proteïna S100; c.massa

< 0,10 µg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2015-09-01)

Srm—Proteïnes; prop.arb.(electroforesi capil·lar), expressat per:

Prt(Srm)—Albúmina; fr.massa: (55,8 - 66,1) %
Prt(Srm)—alfa1-Globulines; fr.massa: (2,9 - 4,9) %
Prt(Srm)—alfa2-Globulines; fr.massa: (7,1 - 11,8) %
Prt(Srm)—beta-Globulines; fr.massa: (7,9 - 13,7) %
Prt(Srm)—gamma-Globulines; fr.massa: (11,1 - 18,8) %
Srm—Component monoclonal; c.massa: absència

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2008-12-01)

Pla—Protrombina; c.subst.arb.(coagul.)

(79 - 131) UI/dL

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2010-09-15)

Srm—Receptor soluble de transferrina; c.subst.

(20,2 - 48,7) nmol/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2023-09-14)

Pla—Renina; c.subst.arb.

Posició en dret: (4,4- 46,1) mint.u/L
Posició supina: (2,8-39,9) mint.u/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2022-02-14)

Pla—“Resistència a la proteïna C activada”; temps rel.

≥ 2

Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2002-09-04)

San—Reticulòcits; prop arb. (urgent), expressat per:

Per a San—Reticulòcits; c.nom.: (34 -102) x10E9/L
Per a Ers(San)—Reticulòcits; fr.nom.: (0,68 - 1,86) %

(Producció pròpia, 2014-10-07)

San—Reticulòcits; c.nom. (urgent)

Per a San—Reticulòcits; c.nom.: (34 -102) x10E9/L

(Producció pròpia, 2014-10-07)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Ers(San)—Reticulòcits; fr.nom. (urgent)

Per a Ers(San)—Reticulòcits; fr.nom.: (0,68 - 1,86) %
(Producció pròpia, 2014-10-07)

San—Reticulòcits; prop arb. (no urgent), expressat per:

Per a San—Reticulòcits; c.nom.: (34 -102) x10E9/L
Per a Ers(San)—Reticulòcits; fr.nom.: (0,68 - 1,86) %
(Producció pròpia, 2014-10-07)

San—Reticulòcits; c.nom. (no urgent)

Per a San—Reticulòcits; c.nom.: (34 -102) x10E9/L
(Producció pròpia, 2014-10-07)

Ers(San)—Reticulòcits; fr.nom. (no urgent)

Per a Ers(San)—Reticulòcits; fr.nom.: (0,68 - 1,86) %
(Producció pròpia, 2014-10-07)

Srm—Retinol("Vitamina A"); c.subst.(SRM 968f; UHPLC-UV)

Població de referència Valors de referència
Infantil
Nounat (0,35 - 1,00) µmol/L
≤ 1 any (0,53 - 1,40) µmol/L
(1-10] anys (0,66 - 1,70) µmol/L
(10-18] anys (1,00 - 2,10) µmol/L
Adulta
> 18 anys (1,00 - 2,10) µmol/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2022-04-01)

Pla—Rivaroxaban; c.massa

Valoració global del resultat de l'examen i informat com a comentari interpretatiu.
(Dades bibliogràfiques [240, 241 i 242] de transferibilitat assumida, 2014-03-12)

Srm—Rufinamida; c.massa(UHPLC-MS/MS)

Interval terapèutic: (5 - 30) µg/L
(Dades bibliogràfiques [212] de transferibilitat assumida, 2019-02-20)

Srm—SARS-CoV-2 anticossos totals (anti-N);c.arb

Índex cut-off (senyal de la mostra/cut-off) Els resultats de les mostres es classifiquen segons el valor obtingut en les següents categories: < 1.0 NEGATIU ≥ 1.0 POSITIU
(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2022-03-18)

Srm—SARS-CoV-2 anticossos totals (anti-S);c.arb

Valor discriminant 0.80 arb.u./mL Els resultats de les mostres es classifiquen segons el valor obtingut en les següents categories: 0.80 1 karb.u./mL NEGATIU, ≥ 0.80 karb.u./L POSITIU
(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2022-03-18)

Pac—Sèrum; osmolalitat

≤ 60 anys: (275 - 295) mOsm/kg
> 60 anys: (280 - 301) mOsm/kg
(Dades bibliogràfiques [28] de transferibilitat assumida, 2005-02-01)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

San—Sirolimus; c.massa(UHPLC-MS/MS; no urgent)

Interval terapèutic: (5 - 15) µg/L

(Dades bibliogràfiques [47] de transferibilitat assumida, 2004-10-25)

Srm—Somatotropina; c.massa

Dones: <=6,87 µg/L

Homes: <=1,22 µg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat comprovada, 2022-03-31)

Srm—Sulfat de deshidroepiandrosterona; c.subst.

Homes (3 - 9) anys: (0,05 - 1,68) µmol/L

Homes (10 - 18) anys: (0,57 - 10,79) µmol/L

Homes (20 - 29) anys: (4,37 - 15,24) µmol/L

Homes (30 - 39) anys: (3,38 - 13,10) µmol/L

Homes (40 - 49) anys: (2,63 - 10,63) µmol/L

Homes (50 - 59) anys: (1,62 - 8,33) µmol/L

Homes (>60) anys: (1,11 - 11,00) µmol/L

Dones (3 - 9) anys: (0,06 - 2,14) µmol/L

Dones (10 - 18) anys: (0,43 - 5,15) µmol/L

Dones (20 - 29) anys: (2,18 - 9,21) µmol/L

Dones (30 - 39) anys: (1,59 - 6,16) µmol/L

Dones (40 - 49) anys: (1,27 - 6,72) µmol/L

Dones (50 - 59) anys: (0,90 - 5,78) µmol/L

Dones (>60) anys: (1,67 - 3,37) µmol/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2022-02-14)

San—Tacrolimus; c.massa(UHPLC-MS/MS; no urgent)

Interval terapèutic: (5 - 20) µg/L

(Dades bibliogràfiques [26] de transferibilitat assumida, 2002-01-02)

Srm—C-Telopèptids isomeritzats del col·lagen de tipus I; c.massa

-Dones pre-menopàusiques: ≤ 689 ng/L

-Dones post-menopàusiques: ≤ 1015 ng/L

Edat (anys) □ Homes (ng/L)

<30 □ ≤ 1019 □

30-39 □ ≤ 936

40-49 □ ≤ 801 □

50-59 □ ≤ 737

60-69 □ ≤ 752 □

>70 □ ≤ 776

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2022-03-28)

Srm—Teofil·lina; c.massa

Interval terapèutic: (8 - 20) mg/L

(Dades bibliogràfiques [24] de transferibilitat assumida, 2001-01-02)

Pla—Teofil·lina; c.massa

Interval terapèutic: (8 - 20) mg/L

(Dades bibliogràfiques [24] de transferibilitat assumida, 2001-01-02)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Srm—Testosterona; c.subst.

Homes 7 anys: $\leq 0,11$ nmol/L
Homes 8 anys: $\leq 0,30$ nmol/L
Homes 9 anys: $\leq 0,36$ nmol/L
Homes 10 anys: $\leq 3,13$ nmol/L
Homes 11 anys: (0,13 - 6,97) nmol/L
Homes 12 anys: (0,12 - 13,3) nmol/L
Homes 13 anys: (0,24 - 16,7) nmol/L
Homes 14 anys: (5,38 - 27,0) nmol/L
Homes 15 anys: (3,61 - 26,5) nmol/L
Homes 16 anys: (10,2 - 30,0) nmol/L
Homes (17 - 49) anys: (8,64 - 29,0) nmol/L
Homes ≥ 50 anys: (6,68 - 25,7) nmol/L

Dones 7 anys: $\leq 0,19$ nmol/L
Dones 8 anys: $\leq 0,33$ nmol/L
Dones 9 anys: $\leq 0,47$ nmol/L
Dones 10 anys: (0,10 - 0,92) nmol/L
Dones 11 anys: (0,10 - 1,18) nmol/L
Dones 12 anys: (0,22 - 1,45) nmol/L
Dones 13 anys: (0,40 - 2,07) nmol/L
Dones 14 anys: (0,49 - 2,01) nmol/L
Dones 15 anys: (0,43 - 1,93) nmol/L
Dones 16 anys: (0,37 - 2,43) nmol/L
Dones (17 - 49) anys: (0,29 - 1,67) nmol/L
Dones ≥ 50 anys: (0,10 - 1,42) nmol/L

(Dades bibliogràfiques [287] de transferibilitat assumida, 2019-10-02)

Srm—Testosterona lliure calculada; c.subst. (equació de Vermeulen)

Home 19-39 anys ≥ 243 pmol/L
Homes ≥ 40 anys ≥ 220 pmol/L
Dones 18-49 anys 3-33 pmol/L
Dones ≥ 50 anys $\geq 1-20$ pmol/L

(Dades bibliogràfiques [146, 147 i 7] de transferibilitat assumida, 2022-10-20)

Srm—Tiroglobulina; c.massa

(0,9 - 54) $\mu\text{g/L}$

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2022-02-14)

Srm—Tiotropina; c.subst.arb.

(0,57 - 5,51) mint.u./L

(Dades bibliogràfiques [268] de transferibilitat assumida, 2018-11-12)

Srm—Tiroxina(no unida a proteïna); c.subst.

[10,9 - 20,9] pmol/L
Dones en tractament amb levotiroxina: (13,6 - 26,0) pmol/L
Homes en tractament amb levotiroxina: (13,9 - 28,4) pmol/L

(Producció pròpia, 2021-10-01)

Srm—Tobramicina; c.massa

Srm—Tobramicina; c.massa (preinfusió):
Dosi única diària: $< 0,5$ mg/L

(Dades bibliogràfiques [66] de transferibilitat assumida, 2006-04-18)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Srm—alfa-Tocoferol("Vitamina E"); c.subst.(SRM 968f; UHPLC-UV)

Població de referència □ Valors de referència

Infantil □

Nounats prematurs □ (5,8 - 8,6) µmol/L

[1-12] anys □ (7,0 - 21,0) µmol/L

(12-18] anys □ (14,0 - 23,0) µmol/L

Adulta □

> 18 anys □ (12,8 - 42,0) µmol/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2022-04-01)

Srm—Topiramat; c.massa(UHPLC-MS/MS)

Interval terapèutic: (2-10) mg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2023-08-17)

Srm—Transferrina; c.subst.(CRM 470)

(25,2 - 45,4) µmol/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 1999-03-25)

Srm—Triacilglicerol-lipasa; c.cat.

≤ 60 U/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 1999-08-18)

Srm—Triglicèrid; c.subst.

Concentració desitjable: ≤ 1,70 mmol/L (150 mg/dL)

(Dades bibliogràfiques [74] de transferibilitat comprovada, 2007-02-01)

Srm—Triiodotironina(no unida a proteïna); c.subst.

Nadons < 6 dies: (2,7 - 9,7) pmol/L

6 dies - 3 mesos: (3,0 - 9,3) pmol/L

4 - 11 mesos: (3,3 - 9,0) pmol/L

1 - 6 anys: (3,7 - 8,5) pmol/L

7 - 11 anys: (3,9 - 8,0) pmol/L

12 - 20 anys: (3,9 - 7,7) pmol/L

> 20 anys: (3,1 - 6,8) pmol/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2017-04-24)

Srm—Triptasa; c.massa

≤ 11,4 µg/L

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2009-11-10)

San—Tromboelastograma; prop.arb.

EXTEM: CT: 40-80sg, A10: 43-65 mm, MCF: 50 - 72 mm, ML: <15% □ □

INTEM: CT: 100-240sg, A10: 43-65 mm, MCF: 50 - 72 mm, ML <15%

FIBTEM: CT: 40-80sg, A10: 7-23 mm, MCF: 9 - 25 mm [7]

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2021-11-02)

Srm—Troponina T; c.massa

< 14 ng/L: baixa probabilitat de Síndrome Coronària Aguda

≥ 14 ng/L: s'aconsella repetir la mesura a les 3 hores per descartar una cinètica compatible amb Síndrome Coronària Aguda

(Dades bibliogràfiques [7] de transferibilitat assumida, 2013-06-17)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Pla—Troponina T; c.massa

< 14 ng/L: baixa probabilitat de Síndrome Coronària Aguda
≥ 14 ng/L: s'aconsella repetir la mesura a les 3 hores per descartar una cinètica compatible amb Síndrome Coronària Aguda

(Dades bibliogràfiques [3] de transferibilitat assumida, 2013-06-17)

Srm—Urat; c.subst.

≥ 15 dies i < 1 any: (100 - 364) µmol/L
(≥ 1 i < 12) anys: (111 - 282) µmol/L
(≥ 12 i < 19) anys Homes: (158 - 435) µmol/L
(≥ 12 i < 19) anys Dones: (155 - 435) µmol/L
≥ 19 anys Homes: (223 - 487) µmol/L
≥ 19 anys Dones: (143 - 371) µmol/L

(Dades bibliogràfiques [275] de transferibilitat assumida, 2019-02-04)
(Producció dels laboratoris de la Costa de Ponent, 1998-06-11)

Pla—Urat; c.subst.

≥ 15 dies i < 1 any: (100 - 364) µmol/L
(≥ 1 i < 12) anys: (111 - 282) µmol/L
(≥ 12 i < 19) anys Homes: (158 - 435) µmol/L
(≥ 12 i < 19) anys Dones: (155 - 435) µmol/L
≥ 19 anys Homes: (223 - 487) µmol/L
≥ 19 anys Dones: (143 - 371) µmol/L

(Dades bibliogràfiques [275] de transferibilitat assumida, 2019-02-04)
(Producció dels laboratoris de la Costa de Ponent, 1998-06-11)

Uri—Urat / Creatinini; raó subst.

Dones: (0,18-0,46) mol/mol
Homes: (0,14-0,42) mol/mol

(Dades bibliogràfiques [58] de transferibilitat assumida, 2005-11-07)

Srm—Urea; c.subst.

Homes: (3,6 - 8,6) mmol/L
Dones: (3,3 - 8,0) mmol/L

(Producció dels laboratoris de la Costa de Ponent, 1997-05-05)

Pla—Urea; c.subst.

Homes: (3,6 - 8,6) mmol/L
Dones: (3,3 - 8,0) mmol/L

(Producció dels laboratoris de la Costa de Ponent, 1997-05-05)

Uri—Urea / Creatinini; raó subst.

Dones: (19,4 - 57,6) mol/mol
Homes: (16,0 - 46,9) mol/mol

(Dades bibliogràfiques [58] de transferibilitat assumida, 2005-11-07)

Srm—Ustekinumab; c.massa(CLIA)

Inserir imatge bibliografia

(Dades bibliogràfiques [348] de transferibilitat assumida, 2022-11-15)

Límits de referència, valors discriminants, intervals terapèutics i concentracions tòxiques

Data d'actualització: 23/02/2024

Pla—Valproat; c.massa

Interval terapèutic: (50 - 100) mg/L

(Dades bibliogràfiques [24] de transferibilitat assumida, 2001-01-02)

Srm—Valproat; c.massa

Interval terapèutic: (50 - 100) mg/L

(Dades bibliogràfiques [24] de transferibilitat assumida, 2001-01-02)

Srm—Vancomicina; c.massa

Srm—Vancomicina; c. massa (preinfusió) (3787): (5 - 15) mg/L [68]

Srm—Vancomicina; c. massa (perfusió contínua): (15 - 25) mg/L [69]

(Dades bibliogràfiques [68, 69] de transferibilitat assumida, 2006-04-18)

Srm—Vedolizumab; c.massa(CLIA)

Inducció (semana 2) $\square \geq 28$

Inducció (semana 6) ≥ 20

Fin de inducció (semana 14) ≥ 15

Mantenimiento $\square \geq 12$

(Dades bibliogràfiques [348] de transferibilitat assumida, 2022-11-15)

Ers(San)—Volum eritrocític; amplada de la distribució rel. (no urgent)

(12 - 14) %

(Producció pròpia, 2014-10-07)

Srm—Zinc; c.susbt.(SRM 3168a; Espectrometria d'absorció atòmica de flama)

Població de referència \square Interval de referència

Homes \square

(6 - 8) anys \square (8,37 - 15,6) $\mu\text{mol/L}$

(9 - 13) anys \square (8,99 - 17,2) $\mu\text{mol/L}$

(14 - 18) anys \square (9,36 - 17,8) $\mu\text{mol/L}$

(19 - 30) anys \square (8,99 - 19,7) $\mu\text{mol/L}$

(31 - 50) anys \square (9,09 - 18,2) $\mu\text{mol/L}$

(51 - 70) anys \square (8,90 - 17,4) $\mu\text{mol/L}$

≥ 71 anys \square (8,24 - 18,4) $\mu\text{mol/L}$

Dones \square (8,73 - 17,0) $\mu\text{mol/L}$

(Dades bibliogràfiques [355] de transferibilitat assumida, 2022-09-21)

Srm—Zonisamida; c.massa(UHPLC-MS/MS)

Interval terapèutic: (10 - 40) mg/L

(Dades bibliogràfiques [212] de transferibilitat assumida, 2017-03-20)

Pac—Índex predictiu de resistència a la insulina (HOMA-IR); prop.arb.

Homes: $\leq 2,39$

Dones: $\leq 2,33$

Dades bibliogràfiques [] de transferibilitat comprovada,