

**JEDNOSTKA KIERUJĄCA:**

Poznań, dnia .....

--

**LABORATORIUM DIAGNOSTYKI HEMATOLOGICZNEJ  
SKIEROWANIE DO PRACOWNI HEMOSTAZY**

Imię i nazwisko pacjenta.....

PESEL.....

Rozpoznanie kliniczne..... ICD-10.....

<p><b>Panele badań</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><input type="checkbox"/> Diagnostyka wstępna przedłużonego aPTT (aPTT, aPTT z Actinem, test korekcji (1+1))</li> <li><input type="checkbox"/> Wykrywanie przeciwciał antyfosfolipidowych - panel (aPTT z Actinem, LA, przeciwciała antykardiolipinowe - ACA, przeciwciała anty <math>\beta_2</math>GPI)</li> <li><input type="checkbox"/> Diagnostyka w kierunku obecności antykoagulantu toczniowego (aPTT z Actinem, LA)</li> </ul>	<p><b>Tromboelastometria krwi pełnej</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><input type="checkbox"/> in-TEM - badanie monitorujące wewnątrzpochodną drogę krzepnięcia krwi</li> <li><input type="checkbox"/> ex-TEM - badanie monitorujące zewnątrzpochodną drogę krzepnięcia krwi</li> <li><input type="checkbox"/> ap-TEM - diagnostyka hiperfibrinolizy</li> <li><input type="checkbox"/> fib-TEM - badanie aktywności płytek krwi i właściwości fibrynogenu</li> <li><input type="checkbox"/> hep-TEM - badanie wpływu heparyny na parametry krzepnięcia krwi</li> </ul>
<p><b>Podstawowe badania układu krzepnięcia krwi</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><input type="checkbox"/> aPTT</li> <li><input type="checkbox"/> Wskaźnik protrombinowy, INR</li> <li><input type="checkbox"/> Czas trombinowy</li> <li><input type="checkbox"/> Stężenie fibrynogenu</li> <li><input type="checkbox"/> Liczba płytek krwi metodą kontrastowo-fazową</li> <li><input type="checkbox"/> Badanie aktywności płytek krwi za pomocą aparatu PFA</li> </ul>	<p><b>Badania w kierunku obecności przeciwciał antyfosfolipidowych</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><input type="checkbox"/> aPTT</li> <li><input type="checkbox"/> aPTT z Actinem</li> <li><input type="checkbox"/> LA (antykoagulant tocznia)</li> <li><input type="checkbox"/> ACA - przeciwciała antykardiolipinowe w klasie IgG i IgM</li> <li><input type="checkbox"/> Przeciwciała anty <math>\beta_2</math>GPI w klasie IgG</li> </ul>
<p><b>Badania w kierunku wrodzonej trombofilii</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><input type="checkbox"/> Aktywność antytrombiny (metoda amidolityczna)</li> <li><input type="checkbox"/> Aktywność białka C (metoda amidolityczna)</li> <li><input type="checkbox"/> Oporność czynnika V na aktywne białko C (APC-resistance test)</li> <li><input type="checkbox"/> Stężenie wolnego białka S</li> <li><input type="checkbox"/> Aktywność czynnika VIII</li> <li><input type="checkbox"/> Mutacja Leiden G1691A genu czynnika V</li> <li><input type="checkbox"/> Polimorfizm G20210A genu protrombiny</li> <li><input type="checkbox"/> Polimorfizm genu MTHFR A1286C</li> <li><input type="checkbox"/> Polimorfizm genu MTHFR C665T</li> </ul>	<p><b>Badania układu krzepnięcia w kierunku choroby von Willebranda</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><input type="checkbox"/> Antygen czynnika von Willebranda</li> <li><input type="checkbox"/> Aktywność czynnika von Willebranda jako kofaktora rystocetyny</li> <li><input type="checkbox"/> Test wiązania kolagenu CBA:vWF</li> <li><input type="checkbox"/> Aktywność czynnika VIII</li> <li><input type="checkbox"/> Badanie aktywności płytek krwi za pomocą aparatu PFA</li> <li><input type="checkbox"/> Liczba płytek krwi metodą kontrastowo-fazową</li> </ul>
<p><b>Badanie aktywności czynników krzepnięcia</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><input type="checkbox"/> Aktywność czynnika II</li> <li><input type="checkbox"/> Aktywność czynnika V</li> <li><input type="checkbox"/> Aktywność czynnika VII</li> <li><input type="checkbox"/> Aktywność czynnika VIII</li> <li><input type="checkbox"/> Aktywność czynnika VIII (metoda chromogenna)</li> <li><input type="checkbox"/> Aktywność czynnika IX</li> <li><input type="checkbox"/> Aktywność czynnika X</li> <li><input type="checkbox"/> Aktywność czynnika XI</li> <li><input type="checkbox"/> Aktywność czynnika XII</li> <li><input type="checkbox"/> Aktywność czynnika XIII</li> <li><input type="checkbox"/> Miano inhibitora czynnika krzepnięcia (wg Bethesda)</li> </ul>	<p><b>Badanie agregacji płytek krwi</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><input type="checkbox"/> Agregacja płytek krwi z rystocetyną (2 stężenia)</li> <li><input type="checkbox"/> Agregacja płytek krwi z ADP (3 stężenia)</li> <li><input type="checkbox"/> Agregacja płytek krwi z kolagenem</li> <li><input type="checkbox"/> Agregacja płytek krwi z kwasem arachidonowym</li> </ul>
<p><b>Badania układu fibrynolizy osoczowej</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><input type="checkbox"/> Liza euglobulin</li> <li><input type="checkbox"/> Aktywność plazminogenu</li> <li><input type="checkbox"/> Aktywność alfa<sub>2</sub>-antyplazminy</li> </ul>	<p><b>INNE</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><input type="checkbox"/> Stężenie erytropoetyny (ELISA)</li> <li><input type="checkbox"/> Aktywność anty-Xa heparyny drobnocząsteczkowej</li> <li><input type="checkbox"/> Aktywność anty-Xa rivaroxabanu</li> <li><input type="checkbox"/> Przeciwciała przeciwko kompleksowi heparyna-PF4 (HIT II)</li> <li><input type="checkbox"/> FDP - stężenie produktów degradacji fibrynogenu/fibryny</li> <li><input type="checkbox"/> Retrakcja skrzepu</li> <li><input type="checkbox"/> Zabezpieczenie materiału do badań (osocze)</li> <li><input type="checkbox"/> Zabezpieczenie materiału do izolacji DNA</li> </ul>

Uwagi:

.....  
Podpis i pieczęć lekarza