



GHC GENETICS

Krakovská 8/581, Praha 1,
Tel.: +420 234 280 280
Fax: +420 234 280 000
Bezplatná linka: 800 390 390
e-mail: info@genscan.cz



Kód 94973 – (VZP)

PŘEHLED SCHVÁLENÝCH DIAGNÓZ VYŠETŘENÍ DVOU TROMBOFILNÍCH MUTACÍ SPOLEČNĚ (F. V LEIDEN + F. II PROTROMBIN)

Vykazované diagnózy:

D 68.x, I 74.x, O 15.x, O 02.0, O 02.1,
O 45.x, O 03.x, P 05.x

Indikace:

- 1) před zahájením kombinované perorální hormonální kontracepce a/nebo hormonální substituční léčby estrogény (HRT) u žen s pozitivní osobní anamnézou prodělané tromboembolické nemoci (TEN), nebo s pozitivní rodinnou anamnézou výskytu TEN u příbuzných první linie (matky, otce, vlastních sourozenců a dětí probanda);
- 2) po prodělané idiopatické TEN při pátrání po vyvolávající příčině a při rozhodování o délce antikoagulační léčby;
- 3) po opakovaných min. třech potratech v 1. trimestru gravidity nebo u každé ztráty plodu po tomto období gravidity;

Indikující lékař:

Vyšetření indikuje ošetřující lékař pacienta (obvykle odb. 101, 202, 603, 208, 001) na základě řádně zdokumentovaného klinického vyšetření (tj. vyšetření spojeného s fyzickou přítomností pacienta v ordinaci).

- 4) u těhotných žen s pozitivní osobní nebo rodinnou anamnézou prodělané TEN, nebo s těmito komplikacemi v graviditě, tj. při těžkých formách preeklampsie, růstové retardaci plodu nebo po abrupci placenty;
- 5) z jiných důvodů může dané vyšetření indikovat (na základě klinického a event. laboratorního vyšetření) pouze lékař trombotického centra nebo ÚHKT Praha.

Pozn.: při pozitivním záchytu uvedených mutací lze provést tato vyšetření i u příbuzných v 1. linii, u kterých se vyskytují další rizika vzniku trombofilních stavů (u dětí bez diagnostikované TEN až od 12 let věku).

Diagnózy:

D68 Jiné vady koagulace

- D680 Von Willebrandova nemoc
- D681 Dědičný nedostatek faktoru XI
- D682 Dědičný nedostatek jiných koagulačních faktorů
- D683 Krvácivé stavy způsobené cirkulujícími antikoagulanty
- D684 Získaný nedostatek koagulačních faktorů
- D685 Primární trombofilie
- D686 Jiné trombofilie
- D688 Jiné určené vady koagulace
- D689 Vada koagulace NS

I74 Tepenný vmetek – arteriální embolie – a trombóza

- I740 Embolie a trombóza břišní aorty
- I741 Embolie a trombóza jiných a neurčených částí aorty
- I742 Embolie a trombóza tepen horních končetin
- I743 Embolie a trombóza tepen dolních končetin
- I744 Embolie a trombóza tepen končetin NS
- I745 Embolie a trombóza pánevní tepny
- I748 Embolie a trombóza jiných tepen
- I749 Embolie a trombóza neurčené tepny

O15 Eklampsie

- O150 Eklampsie v těhotenství
- O151 Eklampsie při porodu
- O152 Eklampsie v šestinedělí
- O159 Eklampsie neurčená do časového období

- O020 Zaniklé vejce a nehydatidózní mola
- O021 Zamklý (nevypuzený) potrat

O45 Předčasné odlučování placenty – abruptio placentae praecox

- O450 Předčasné odloučení placenty s defektem srážlivosti
- O458 Jiné předčasné odloučení placenty
- O459 Předčasné odloučení placenty NS

O03 Samovolný potrat – abortus spontaneus

- O030 Neúplný potrat, komplikovaný zánětem rodidel a pánevní pobříšnice
- O031 Neúplný potrat komplikovaný prodlouženým nebo nadměrným krvácením
- O032 Neúplný potrat komplikovaný embolizací
- O033 Neúplný potrat s jinými nebo neurčenými komplikacemi
- O034 Neúplný potrat bez komplikací
- O035 Úplný nebo neurčený potrat, komplikovaný infekcí pohlavní soustavy a pánve
- O036 Úplný nebo neurčený potrat, komplikovaný prodlouženým nebo nadměrným krvácením
- O037 Úplný nebo neurčený potrat, komplikovaný embolizací
- O038 Úplný nebo neurčený potrat s jinými a neurčenými komplikacemi
- O039 Úplný nebo neurčený potrat bez komplikací

P05 Pomalý růst a podvýživa plodu

- P050 Lehký plod vzhledem k délce těhotenství [light for dates]
- P051 Malý plod vzhledem k délce těhotenství [small for dates, small and light for dates]
- P052 Podvýživa plodu, nepatřící do kategorií small for dates a light for dates
- P059 Pomalý růst plodu NS

Laboratoř GHC GENETICS je akreditována ČESKÝM INSTITUTEM PRO AKREDITACI, o.p.s. (ČIA) jako zdravotnická laboratoř č. 8124 dle normy ČSN EN ISO 15189:2013, rozsah akreditace je uveden na: www.ghcgenetics.cz/Certifikace/. Služby poskytované laboratoři v rozsahu akreditace jsou pokryty mezinárodními multilaterálními dohodami EA (European co-operation for accreditation) i ILAC (International Laboratory Accreditation Cooperation).



Laboratoř je také certifikována dle normy ČSN EN ISO 9001:2009 a ČSN ISO/IEC 27001:2006 v oborech:

- Provádění prediktivních genetických analýz vzorků DNA za účelem prevence nemocí.
- Provádění forenzních genetických analýz vzorků DNA.
- Provádění diagnostických genetických testů za účelem detekce a prevence geneticky podmíněných nemocí.

