

**Vyšetřována je mutace Leiden genu *F5* a mutace G20210A genu *F2*. Vyšetření je indikováno ošetřujícím lékařem po podepsání informovaného souhlasu.**

### **VYŠETŘENÍ MOHOU INDIKOVAT LÉKAŘI NÁSLEDUJÍCÍCH ODBORNOSTÍ**

- **101** vnitřní lékařství – interna
- **128** pracoviště hemodialýzy
- **202** hematologie
- **208** lékařská genetika
- **209** neurologie
- **210** dětská neurologie  
(v rámci PZS se statutem vysoce specializovaného cerebrovaskulárního a iktového centra)
- **603** gynekologie a porodnictví

### **TROMBOFILNÍ MUTACE – INDIKAČNÍ KRITÉRIA**

#### **OSOBNÍ ANAMNÉZA**

- trombóza, embolie  
– v jakémkoli věku z jakékoli příčiny
- IM, CMP – do 50 let
- primární sterilita
- u těhotných žen s pozitivní osobní nebo rodinnou anamnézou prodělané TEN
- před ovariální stimulací při IVF
- opakované aborty – dva a více v 1. trimestru, u každé ztráty plodu po tomto období gravidity
- těžká preeklampsie
- IUGR
- abrupce placenty
- infarkt placenty

#### **RODINNÁ ANAMNÉZA**

**(příbuzný 1. st. = matka, otec, sourozenec, dítě)**

- trombóza, embolie  
– v jakémkoli věku z jakékoli příčiny
- IM, CMP – první do 50 let
- již prokázaná trombofilní mutace (FV Leiden, FII protrombin)



V případě jakýchkoliv dotazů kontaktujte naše pracoviště

## DIAGNÓZY POVOLENÉ K INDIKACI

### D68 Jiné vady koagulace

- D680 Von Willebrandova nemoc
- D681 Dědičný nedostatek faktoru XI
- D682 Dědičný nedostatek jiných koagulačních faktorů
- D683 Krvácivé stavy způsobené cirkulujícími antikoagulancii
- D864 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

### N96 Opakované spontánní aborty u pacientky

### N97 Infertilita, před ovariální stimulací při IVF

### 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 Zamlklý (nevypuzený) potrat

### O45 Předčasné odlučování placenty – abruptio placentae praecox

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



**GHC GENETICS, s.r.o.**

V Holešovičkách 1156/29, 182 00 Praha 8, IČ: 28188535, **Bezplatná linka +420 800 390 390**,  
**info@ghcgenetics.cz**, akreditované podle ČSN EN ISO 15189:2013 pod číslem 8124, certifikované  
podle ČSN EN ISO 9001:2016, ČSN EN ISO/IEC 27001:2014. **www.ghcgenetics.cz**



**GHC GENETICS**