

LÄHETYSTIEDOT

Lähettävä sairaala ja osasto	Eriävä laskutusosoite
Osoite	Eriävä vastausosoite
Näyte saapuu/kuljetustapa	Yhteyshenkilö ja puhelinnumero
Kiireellisestä tutkimuksesta sovittava erikseen, puh. 029 300 1796	Kiireellistä vastausta pyydetään ☐ puh: ☐ faksi:

TUTKITTAVAN TIEDOT

Sukunimi	Henkilötunnus	Diagnoosi
Etunimi	Näytteenottopvm	Asiakkaan näytenumero
		Veriryhmä

PYYDETYT TUTKIMUKSET

Tutkimuksista voi tiedustella puh. 029 300 1796

Fimlab	SPRV	Leukosyyttivasta-aineet
☐ 9843	5366	S -Leukosyyttivasta-aineet, elinsiirtoa odottava Tutkimuspaketti sisältää seuraavat tutkimukset: S -Leukosyyttivasta-aineet, IgG, seulonta (KL 4272) 3601 S -Leukosyyttivasta-aineet, paneel reaktiiviset, IgG (KL 6230) 5311 S -Leukosyyttivasta-aineet, luokka I, IgG, tunnistus (KL 6231) 5312 S -Leukosyyttivasta-aineet, luokka II, IgG, tunnistus (KL 6232) 5349 S -Leukosyyttivasta-aineet, sytotoxiset, seulonta (KL 6227) Tutkimus tehdään jokaiselle munuaisensiirtoon menevälle potilaalle kertaalleen. 3688 S -Valkosoluvasta-aineseulonta, sytotoks. HLA luokka I vasta-aineet Tutkimus tehdään sydän/keuhkopotilaille ainakin kertaalleen, jos vasta-aine seulontatulos positiivinen.
☐ 9845	5368	S -Leukosyyttivasta-aineet, toimivan siirännäisen seuranta Tutkimuspaketti sisältää seuraavat tutkimukset: S -Leukosyyttivasta-aineet, IgG, seulonta (KL 4272) 3601 S -Leukosyyttivasta-aineet, paneel reaktiiviset, IgG (KL 6230) 5311 S -Leukosyyttivasta-aineet, luokka I, IgG, tunnistus (KL 6231) 5312 S -Leukosyyttivasta-aineet, luokka II, IgG, tunnistus (KL 6232) 5340 S -HLA-luovuttajaspesifiset vasta-aineet
☐ 9844	5369	S -Leukosyyttivasta-aineet, kantasolusiirtoa odottava Tutkimuspaketti sisältää seuraavat tutkimukset: S -Leukosyyttivasta-aineet, IgG, seulonta (KL 4272) 3601 S -Leukosyyttivasta-aineet, paneel reaktiiviset, IgG (KL 6230) 5311 S -Leukosyyttivasta-aineet, luokka I, IgG, tunnistus (KL 6231) 5312 S -Leukosyyttivasta-aineet, luokka II, IgG, tunnistus (KL 6232)
☐	5310	0-näyte pakastettavaksi
☐	5368	0-näyte pakastettavaksi ja leukosyyttivasta-ainetutkimusta varten (SPRV 5368)

TAUSTATIEDOT

Tutkittava on

- ☐ elinsiirron saanut potilas, milloin
- ☐ raskautsvalvonta
- ☐ rejektioepäily

Muu, mikä

Immunisointi tapahtumat

- ☐ potilas on saanut verensiirtoa, viimeksi
- ☐ potilas ei ole saanut verensiirtoa
- ☐ potilas on ollut raskana

Potilas on saanut tutkimuksen tulokseen vaikuttavaa lääkettä (rituximabi, OKT3 tai vastaava)

mitä

milloin

Lisätietoja

Näyte: 10 ml serumiputki tai 2 ml serumia

Tutkimuspaketit raportoidaan ja laskutetaan yksittäisinä tutkimuksina.

VERIPALVELU TÄYTTÄÄ

Näyte saapunut Veripalveluun	pvm	kdo	nimik.	Lisätiedot
Vastaus faksattu	pvm	kdo	nimik.	
Vastaus soitettu	pvm	kdo	nimik.	

TUTKIMUKSEN PYYTÄMISTÄ JA NÄYTTEENOTTOA KOSKEVAT TIEDUSTELUT:

www.fimlab.fi tai Fimlab asiakaspalvelu ja neuvonta 020 785 1000