



Szpital Uniwersytecki w Krakowie
AMBULATORIA UNIWERSYTECKIE
Zespół Pracowni Specjalistycznych – Skawińska 8
Zakład Diagnostyki Biochemicznej i Molekularnej
Pracownia biologii molekularnej
ul. Skawińska 8, 31-066 Kraków

Tel: informacja: 695 081 921 tel. pracownia: 12 424 8055



Nazwisko Imię PESEL <table border="1"><tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table> Data urodzenia																					PIECZĘĆ ZLECENIODAWCY	KOD MATERIAŁU
	PIECZĘĆ LEKARZA ZLECAJĄCEGO	DATA ZLECENIA																				

Diagnostyka zakrzepicy, trombofilii:

- Oznaczenie czynnika V Leiden
- Oznaczenie mutacji 20210 G-A genu protrombiny
- Oznaczenie mutacji A1298C dla termolabilnego wariantu MTHFR
- Oznaczenie mutacji C677T dla termolabilnego wariantu MTHFR

Diagnostyka hemochromatozy wrodzonej:

- Oznaczenie mutacji C187G genu HFE w hemochromatozie rodzinnej (jedna mutacja)
- Oznaczenie mutacji G845A genu HFE w hemochromatozie rodzinnej (jedna mutacja)

Pozostałe:

- Oznaczenie mutacji Alfa-1-antytrypsyny (mutacja Z i S)
- Oznaczenie allela A2 glikoproteiny płytek krwi

Diagnostyka Celiakii:

- HLA DQ2/DQ8

Diagnostyka zeszywniającego zapalenia stawów kręgosłupa ZZSK

- HLA B27

Diagnostyka łuszczycy, łuszczycowe zapalenie stawów

- HLA Cw6

Diagnostyka nietolerancji pokarmowych (nietolerancja laktozy I fruktozy):

- Analiza polimorfizmu w genie LCT oraz mutacje w genie ALDOB

Diagnostyka choroby Alzheimerera

- APOE - Diagnostyka molekularna Choroby Alzheimerera (allele ε2, ε3, ε4)

Materiał do badania: krew pełna EDTA