

**Wymogi dotyczące pobierania i transportu materiału do badań wykonywanych
w Pracowni Immunologii Leukocytów i Płytek Krwi IHiT**

Badania wykonywane w Pracowni Immunologii Leukocytów i Płytek Krwi Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie	Materiał	Wymogi dotyczące transportu	Wymogi specjalne
1. Wykrywanie przeciwciał przeciw płytkowych w surowicy (test immunoenzymatyczny MAIPA)	surowica 3-5 ml	w temp. 2-8°C	Każda próbówka powinna być opisana drukowanymi literami: nazwisko i imię / nr ID pacjenta, PESEL, data i godzina pobrania próbki, klinika/oddział lub inne dane umożliwiające identyfikację
2. Wykrywanie przeciwciał przeciw płytkowych oraz anti-HLA kl. I – szybka diagnostyka (test PAKLx®, Luminex)	surowica 2 ml	w temp. 2-8°C do 48 h	
3. Wykrywanie przeciwciał związanych z płytkami krwi (test immunofluorescencyjny BIFT)	krew na EDTA 10 ml*	w temp. 2-8°C nie zamrażać!	
4. Diagnostyka małopłytkowości rzekomej (wykrywanie przeciwciał przeciw płytkowych EDTA-zależnych)	surowica 3-5 ml	w temp. 2-8°C	
5. Wykrywanie przeciwciał przeciw płytkowych heparynozależnych (test PF4 Enhanced®)	surowica 2 ml	w temp. 2-8°C do 48 h	
6. Ilościowa ocena przeciwciał anti-HPA-1a (test immunoenzymatyczny MAIPA)	surowica 2 ml	w temp. 2-8°C	
7. Oznaczenie miana przeciwciał anti-HPA (test immunoenzymatyczny MAIPA)	surowica 2 ml	w temp. 2-8°C	
8. Wykrywanie przeciwciał przeciw granulocytarnych oraz anti-HLA klasy I i klasy II (pakiet: GIFT, GAT, LABScreen Multi®, Luminex)	surowica 2 ml	w temp. 2-8°C	
9. Wykrywanie przeciwciał przeciw granulocytarnych oraz anti-HLA klasy I i klasy II (test LABScreen Multi®, Luminex)	surowica 2-5 ml	w temp. 2-8°C	
10. Wykrywanie przeciwciał przeciw granulocytarnych (pakiet: GIFT, GAT, MAIGA)	surowica 2-5 ml	w temp. 2-8°C	
11. Wykrywanie przeciwciał przeciw granulocytarnych (test immunofluorescencyjny GIFT)	surowica 2 ml	w temp. 2-8°C	
12. Wykrywanie przeciwciał przeciw granulocytarnych (test aglutynacji granulocytów GAT)	surowica 2 ml	w temp. 2-8°C	
13. Wykrywanie przeciwciał przeciw granulocytarnych (test immunoenzymatyczny MAIGA)	surowica 2 ml	w temp. 2-8°C	
14. Wykrywanie przeciwciał anti-HLA (pakiet: LCT+ELISA)	surowica 2-5 ml	w temp. 2-8°C	
15. Wykrywanie przeciwciał limfocytotoksycznych	surowica 2 ml	w temp. 2-8°C	
16. Próba krzyżowa metodą serologiczną (CDC-CM)	surowica 2 ml	w temp. 2-8°C	
17. Wykrywanie przeciwciał anti-HLA w teście enzymatycznym (ELISA)	surowica 2 ml	w temp. 2-8°C	
18. Wykrywanie przeciwciał anti-HLA klasy I i II – screening (test LABScreen Mixed®, Luminex)	surowica 2 ml	w temp. 2-8°C do 48 h	
19. Wykrywanie i określenie swoistości przeciwciał anti-HLA klasy I (test LABScreen Single Antigen®, Luminex)	surowica 2 ml	w temp. 2-8°C do 48 h	
20. Wykrywanie i określenie swoistości przeciwciał anti-HLA klasy II (test LABScreen Single Antigen®, Luminex)	surowica 2 ml	w temp. 2-8°C do 48 h	
21. Ocena ekspresji glikoproteiny płytkowej GPIIb/IIIa (przed zleceniem konieczna konsultacja telefoniczna z pracownią)	krew na EDTA 10 ml	w temp. 2-8°C badanie wykonywane wyłącznie w poniedziałki	
22. Ocena ekspresji glikoproteiny płytkowej GPIb/IX/V (przed zleceniem konieczna konsultacja telefoniczna z pracownią)	krew na EDTA 10 ml	w temp. 2-8°C, transport i wykonanie badania tego samego dnia	
23. Oznaczenie poziomu retikulopłytek	krew na EDTA 2,7 ml	w temp. 2-8°C, transport i wykonanie badania tego samego dnia	
24. Diagnostyka konfliktu matczyno- płodowego w zakresie antygenów płytek krwi (HPA)	<u>Matka dziecka:</u> krew na skrzep: 5 ml krew na EDTA: 10 ml krew na EDTA: 2,7 ml	w temp. 2-8°C nie zamrażać!	
25. Diagnostyka konfliktu matczyno- płodowego w zakresie antygenów granulocytów (HNA)	<u>Ojciec dziecka/Dziecko:</u> krew na EDTA: 10 ml krew na EDTA: 2,7 ml	w temp. 2-8°C nie zamrażać!	
26. Badanie niepożądanego reakcji poprzetoczeniowej typu TRALI (chory i dawca)** , ***	Surowica chorego przed i po przetoczeniu, materiał dawcy (pojemniki, pilotki lub dreny)	w temp. 2-8°C	
27. Diagnostyka niepożądanego reakcji poprzetoczeniowej (chory i dawca)***		w temp. 2-8°C	

* - test BIFT można wykonać wyłącznie u pacjentów z liczbą płytek krwi powyżej 40 000/ μ l

** - należy dołączyć kopię dokumentacji klinicznej pacjenta dotyczącej zgłaszanej reakcji poprzetoczeniowej (w tym opis RTG płuc)

*** - należy dołączyć formularz zgłoszenia powikłania poprzetoczeniowego