

W Y N I K I T E S T Ó W P Ł A T K O W Y C H

P O L S K I S T A N D A R D I (PST-1000)

Nazwisko:			Pieczątką placówki					
Data ur.:		PESEL:						
Data rozp.:		Data zak.:						
Lp.	Nr kat.	Substancja testowa	48h	72h	96h	168h	1. CODEX*	2. CODEX*
1	P-014A	Dwuchromian potasu 0,5% waz.						
2	P-006	Parafenylenodiamina 1,0% waz.						
3	Mx-01	Mieszanka tiuramów 1,0% waz.						
4	C-017A	Chlorek kobaltu (II) sześciowodny 1,0% waz.						
5	N-002A	Siarczan nikiu sześciowodniony 5,0% waz.						
6	H-010	2-hydroksyetylometakrylan 2% waz.						
7	C-020	Kalafonia 20% waz.						
8	Mx-03C	Mieszanka parabenów 16% waz.						
9	W-001	Alkohol lanoliny (alkohol wełny) 30% waz.						
10	E-002	Żywica epoksydowa, bisfenol A 1,0% waz.						
11	B-001	Żywica Myroxylon Pereirae (balsam peruwiański) 25% waz.						
12	M-003A	2-Merkaptobenzotiazol 2,0% waz.						
13	F-002C	Formaldehyd 1% waz.						
14	Mx-07	Mieszanka zapachowa I 8% waz.						
15	S-017	Uwodniony czterochlorek sodowy palladu 3% waz.						
16	P-022	Propolis 10% waz.						
17	C-009C	Metylochloroizotiazolinon + Metyloizotiazolinon (50ppm)+ Metylochloroizotiazolinon (150ppm) 0,01% waz.						
18	H-031A	Wodoronadtlenek linalolu 1% waz.						
19	H-032A	Wodoronadtlenek limonenu 0,3% waz.						
20	D-049E	Metylodibromoglutaronitryl 0,5% waz.						
21	Mx-25	Mieszanka zapachowa II 14% waz.						
22	M-035D	Metyloizotiazolinon 0,2% waz.						
23	Mx-32	Mieszanka barwników tekstylnych II 5,6% waz.						
24	B-003B	Benzoizotiazolinon 0,1% waz.						
25	D-065	Glukozyd Decylowy 5% waz.						
26	S-011	Pirosiarczyn sodu 1% waz.						
27	D-002	Siarczan 2,5-diaminotoluenu 1% waz.						
28	C-035	Karwon 5% waz.						
29	S-013	Chlorek cyny (II) 1% waz.						
30	S-005	Seskwioleinian sorbitanu 20% waz.						
<p>W badaniach zastosowano materiały firmy Chemotechnique Diagnostics: www.zamawiam.testyplatkowe.pl</p> <p>Zapis wyników: „-” wynik ujemny, „+” słaby odczyn (rumień, naciek, ew. grudki), „++” silny odczyn (obecne pęcherzyki), „+++” odczyn skrajnie nasilony (pęcherze, nadżerki), „IR” odczyn podrażnieniowy, „NT” nie badano. *Ocena istotności klinicznej dodatniego wyniku wg systemu CODEX: patrz www.chemotechnique.pl/codex – Zaleca się przeprowadzenie pierwszej (wstępnej) obserwacji istotności na zakończenie testów, drugiej – na podstawie dalszej obserwacji klinicznej (czy unikanie danego haptenu przez pacjenta zaowocowało ustąpieniem choroby lub poprawą kliniczną). Występowanie haptenu: www.alergolog.eu</p> <p>Uwagi:</p>								
								pieczęć i podpis lekarza