

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 A S E R I A P O D S T A W O W A

Nazwisko:					<i>Pieczętka placówki</i>			
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	N-001	Siarczan neomycyny 20% waz.						
5	C-017A	Chlorek kobaltu (II) sześciowodny 1,0% waz.						
6	B-004	Benzokaina 5,0% waz.						
7	N-002A	Siarczan niklu sześciowodniony 5,0% waz.						
8	C-020	Kalafonia 20% waz.						
9	Mx-03C	Mieszanka parabenów 16% waz.						
10	I-004	N-fenilo-N-izopropyl-4-fenylodiamina 0,1% waz.						
11	W-001	Alkohol lanoliny (alkohol wotny)30% waz.						
12	Mx-05A	Mieszanka merkaptanów 2,0% waz.						
13	E-002	Żywica epoksydowa, bisfenol A 1,0% waz.						
14	B-001	Żywica Myroxylon Pereirae (balsam peruwiański) 25% waz.						
15	B-024	Żywica 4-tert-butyloformaldehydowa 1,0% waz.						
16	M-003A	2-Merkaptobenzotiazol 2,0% waz.						
17	Mx-07	Mieszanka zapachowa I 18% waz.						
18	Mx-18	Mieszanka seskwiterpenów laktonowych 0,1% waz.						
19	C-007A	Quaternium 15 1,0% waz.						
20	M-008	Primina (2-metoksy-6-n-pentylo-4-benzochinon) 0,01% waz.						
21	B-033B	Budezonid 0,01% waz.						
22	T-031B	21-Pivalan tiksokortolu 0,1% waz.						
23	D-049E	Metylodibromoglutaronitryl 0,5% waz.						
24	Mx-25	Mieszanka zapachowa II 14% waz.						
25	L-003	Hydroksyzoheksylo 3-cyklohekseno-2,4-dimetylo-1-karboksyaldehyd (Lyra)I 5,0% waz.						
26	P-001	Chlorek palladu 2,0% waz.						
27	P-022	Propolis 10% waz.						
28	M-035B	Metyloizotiazolinon 0,2% wod.						
29	F-002B	Formaldehyd 2,0% wod.						
30	C-009A	Metyloizotiazolinon + Metylochlooroizotiazolinon 0,01% wod.						

W badaniach zastosowano materiały firmy Chemotechnique Diagnostics: www.chemotechnique.pl

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).

Uwagi:

pieczętka i podpis lekarza