



ФИО пациента	Дата рождения:	Пол: М <input type="checkbox"/> Ж <input type="checkbox"/>	Штрих-код 16.2
Телефон или e-mail	День цикла:		
ФИО врача	Срок беременности (недели):		
	Дата взятия:		
Принимаемые препараты	Номер медицинской карты:		Наименование мед. организации

ПРЕНАТАЛЬНАЯ ДИАГНОСТИКА

Неинвазивный пренатальный ДНК скрининг*

Внимание! Ограничения исследований:

- Срок беременности менее 10 недель
- Количество плодов более 1
- Диагностирована одноплодная беременность, которая начала развиваться, как беременность двойней (исчезающий близнец)
- Установлено наличие предыдущей беременности менее чем за три месяца до настоящей
- Трансплантация органов, тканей, стволовых клеток

- Онкологическое заболевание
- В течение последних 3 месяцев:
 - переливание крови
 - выкидыш
 - аборт
 - роды
 - внематочная беременность
 - неразвивающаяся (замершая) беременность

19.08.002 - Неинвазивное определение резус-фактора плода*

* Внимание! Необходимо указать следующую информацию

Срок беременности по УЗИ недель дней

Принимает ли низкомолекулярный гепарин:

да, указать название _____ дата и время последней инъекции _____
 нет

ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ

Хромосомный микроматричный анализ

19.09.001 - Хромосомный микроматричный анализ (молекулярно-генетический анализ aCGH) при неразвивающейся беременности (абортный материал) Optima

Биоматериал: абортный материал: плодное яйцо, ворсины хориона, кусочек пуповины
 кровь матери

Неинвазивный пренатальный ДНК скрининг

19.08.003 - НИПС Т21 - Неинвазивный пренатальный ДНК скрининг на синдром Дауна
 19.08.004 - НИПС 5 - Неинвазивный пренатальный ДНК скрининг на 5 синдромов
 19.08.005 - НИПС 12 - Неинвазивный пренатальный ДНК скрининг на 12 синдромов
 19.08.007 - НИПТ Panorama (Natera, США), базовая панель - неинвазивный пренатальный ДНК тест на 8 синдромов
 19.08.008 - НИПТ Panorama (Natera, США), расширенная панель - неинвазивный пренатальный ДНК тест на 13 синдромов

Внимание! Важно заполнить все поля!

Число плодов <input type="checkbox"/> 1 <input type="checkbox"/> 2 Монохориальная двойня <input type="checkbox"/> Дихориальная двойня <input type="checkbox"/>	Носитель донорской яйцеклетки <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> нет Возраст донора <input type="text"/>	Редукция эмбриона <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> нет	Суррогатная мать <input type="checkbox"/>	Определить пол плода <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> нет
--	---	--	---	---

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Высокий риск по б/х скринингу Маркеры ХП по УЗИ* Возраст беременной более 35 лет Хромосомная патология в анамнезе

* Ультразвуковые маркеры хромосомной патологии не являются специфичными для какой-либо патологии и могут свидетельствовать о наличии как анеуплоидий, так и других хромосомных аномалий (микроделеций, микродупликаций). Хромосомный микроматричный анализ может быть рекомендован при наличии УЗИ маркеров.

Первый день последней менструации

день месяц год

Срок беременности по УЗИ

неделя дней

День цикла

* Внимание! Необходимо подписание информированного согласия.

Я, _____ подтверждаю,

что пробырки с биоматериалом промаркированы в моём присутствии и срок годности не истёк.

Дата заполнения формы " _____ " день " _____ " месяц " _____ " год. Подпись _____

Подтверждаю правильность указанных выше данных и соответствие данных о беременности заявленным условиям.

Подпись пациента или медицинского сотрудника _____

Внимание! Набор с собранными образцами не замораживайте и не охлаждайте

- пробирка STRECK с пёстрой крышкой (10 мл)
- пробирка с сиреневой крышкой (4 мл)
- стерильный контейнер с 9% раствором NaCl

	НИПС Т21 с 10 недель	НИПС 5 с 10 недель	НИПС 12 с 10 недель	НИПС расширенный с 10 недель	PANORAMA с 9 недель
Пол плода	+	+	+	+	+
Синдром Дауна (Трисомия 21)	+	+	+	+	+
Синдром Эдвардса (Трисомия 18)	-	+	+	+	+
Синдром Патау (Трисомия 13)	-	+	+	+	+
Синдром Тернера (Моносомия X)	-	+	+	+	+
Синдром Клайнфельтера (Дисомия X)	-	+	+	+	+
Синдром Якобса (Дисомия Y)	-	-	+	+	+
Синдром XXX (Трисомия X)	-	-	+	+	+
Микроделеционные синдромы	-	-	-	+	+
Триплоидия	-	-	-	-	+
Донорская яйцеклетка	+	+	+	+	+
Суррогатная мать	+	+	+	+	+
Многоплодная беременность	+	+	+	-	+
Редукция одного эмбриона	+	+	+	-	-
Аутосомно-рецессивные заболевания	-	-	+	+	-
Аутосомно-доминантные заболевания (Vistara доп. опция к Panorama)	-	-	-	-	+

