



ФИО пациента

Телефон или e-mail

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

ФИО врача

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

Дата рождения:

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

День цикла:

--	--

Срок беременности (недели):

--	--

Дата взятия:

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

Номер медицинской карты:

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

Пол: М Ж

11.2

Штрих-код

Принимаемые препараты _____ Наименование мед. организации _____

ИССЛЕДОВАНИЕ ГЕНЕТИЧЕСКИХ ПОЛИМОРФИЗМОВ МЕТОДОМ ПЦР*

- 19.01.010 - Генетические факторы риска развития синдрома поликистозных яичников
- 19.01.011 - Генетические факторы риска развития рака молочной железы и рака яичников (BRCA1, BRCA2)
- 19.01.020 - Генодиагностика первичной яичниковой недостаточности
- 19.01.012 - Генотипирование чувствительности рецептора витамина D
- 19.01.021 - Генотипирование чувствительности рецептора витамина D
- 19.01.013 - Генетический тест на лактозную непереносимость
- 19.01.014 - Генетические факторы риска развития синдрома Жильбера, риска развития осложнений при терапии иринотеканом

*Внимание! Необходима отдельная пробирка.

- 19.01.017 - Диагностика врожденного гемохроматоза
- 19.01.022 - Генотипирование гена PNPLA3 при неалкогольной жировой болезни печени
- 19.01.023 - Генотипирование альфа-1 антитрипсина (S и Z аллели)
- 19.01.025 - Генодиагностика болезни Вильсона-Коновалова
- 19.01.015 - Комплексное генетическое обследование на врожденную гиперплазию надпочечников
- 19.01.024 - Генотипирование числа X-хромосом (с-мы Клайнфельтера, Тернера, тройной X)

Диагностика тромбофилий и невынашивания беременности*

- 19.01.003 - Скрининг генетических факторов риска тромбофилии; минимальное обследование при назначении оральных контрацептивов (F2, F5 - 2 точки)
- 19.01.019 - Генетические факторы риска развития тромбофилических осложнений

*Внимание! Необходима отдельная пробирка.

- 19.01.008 - Мутации генов фолатного цикла (MTHFR, MTR, MTRR - 4 точки)
- 19.01.009 - Генетические факторы риска при беременности: тромбофилия, невынашивание беременности и патология развития плода (F2, F5, F7, FGB, F13A1, SEPRINE, ITGA2, ITGB3, MTHFR, MTR, MTRR - 12 точек)

Молекулярно-генетический анализ мужского бесплодия*

- 19.02.001 - Исследование фактора репродуктивности AZF (локусы A, B, C)

*Внимание! Необходима отдельная пробирка.

- 19.02.002 - Исследование мутаций гена муковисцидоза (CFTR)

HLA-типирование*

- 19.04.001 - Антигены системы гистосовместимости HLA II класс, генотипирование (локусы DRB1, DQA1, DQB1)
- 19.04.006 - Комплекс "Генотипирование супружеской пары по антигенам гистосовместимости HLA II класса"

*Внимание! Необходима отдельная пробирка.

- 19.04.005 - Антиген системы гистосовместимости HLA B27
- 19.04.008 - Генотипирование генов HLA DQ для диагностики целиакии
- 19.04.009 - HLA B51 типирование

Диагностика периодической болезни*

- 19.06.001 - ПДиагностика семейной средиземноморской лихорадки (периодическая болезнь, ген MEFV)

*Внимание! Необходима отдельная пробирка.

Специальные генетические профили*

- 19.07.001 - ДНК-диета

*Внимание! Необходима отдельная пробирка.

Цитогенетические исследования*

- 19.05.001 - Исследование кариотипа (кариотипирование)

*Внимание! Необходима отдельная пробирка.

- пробирка с зеленой крышкой
- пробирка с сиреневой крышкой (6 мл)
- пробирка с сиреневой крышкой, 6 мл (М) + пробирка с сиреневой крышкой, 6 мл (Ж)

