

Заполнять только печатными буквами!

Заказчик

Пациент

Дата рождения / / Тел./моб. sms

e-mail Кодовое слово Штрих-код

Диагноз:

Принимаемые препараты:

ФИО врача

ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ПРЕДРАСПОЛОЖЕННОСТИ

Внимание! «Анкета молекулярно-генетического исследования» для исследований с шифром **БЗ** в номере **НЕ НУЖНА!**

Образ жизни и генетические факторы

145ГП с описанием	Оценка рисков, связанных с интенсивной физической нагрузкой гены ACE, AGT, F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, NOS3, ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB	060 ● <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
145ГП/БЗ без описания		060 ●	
134ГП с описанием	Риск развития рака при курении гены GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2	060 ● <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
134ГП/БЗ без описания		060 ●	
135ГП с описанием	Необходимость защиты кожи при загаре гены GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2	060 ● <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
135ГП/БЗ без описания		060 ●	
118ГП	Опасность при приеме оральных контрацептивов гены F2, F5	227 ● <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Репродуктивное здоровье

109ГП	Женское бесплодие и осложнения беременности гены ACE, AGT, F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR, RHD, HLA II; +кариотип	060 ● 051 ● 130 ● 227 ●	<input type="checkbox"/>
108ГП	Хочу стать мамой: осложнения беременности гены ACE, AGT, F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR, RHD	060 ●	
139ГП с описанием	Гестозы и фетоплацентарная недостаточность гены ACE, AGT, F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR	060 ● <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
139ГП/БЗ без описания		060 ●	
7802СУ1	Врожденная гиперплазия надпочечников ген CYP21A2	978 ч ●	
120ГП с описанием	Обмен фолиевой кислоты гены MTHFR, MTRR, MTR	227 ● <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
120ГП/БЗ без описания		227 ●	
124ГП с описанием	Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников, 2 гена гены BRCA1, BRCA2	227 ● <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
124ГП/БЗ без описания		227 ●	
1244ГП	Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников, 4 гена гены BRCA1, BRCA2	060 ● <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
146ГП	Генетические факторы мужского бесплодия гены AR, CFTR; AZF-регион	060 ● <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Резус-фактор

3314GR	Резус-фактор плода. Выявление гены RHD плода в крови матери	489 г ●	
--------	---	---------	--

Иммуногенетика

7831HL	Типирование генов системы HLA II класса локусы DRB1, DQA1, DQB1 (заполнение «Анкеты молекулярно-генетического исследования» не требуется!)	130 ●	
1334	Молекулярно-генетическое исследование HLA-B27 маркер болезни Бехтерева (заполнение «Анкеты молекулярно-генетического исследования» не требуется!)	978 ч ●	
116ГП	Наследственная предрасположенность к сахарному диабету 1 типа по трем локусам генов системы HLA II класса локусы DRB1, DQA1, DQB1	130 ● <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Болезни сердца и сосудов

111ГП	Сердечно-сосудистые заболевания гены ACE, AGT, F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, NOS3, ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB	060 ● <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
129ГП с описанием	Артериальная гипертензия: полная панель гены ACE, AGT, NOS3	060 ● <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
129ГП/БЗ без описания		060 ●	
144ГП с описанием	ИБС, инфаркт миокарда гены ACE, AGT, ApoE, NOS3, ITGA2, GP1BA	060 ● <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
144ГП/БЗ без описания		060 ●	
143ГП с описанием	Ишемический инсульт гены ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB	060 ● <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
143ГП/БЗ без описания		060 ●	

Болезни желудочно-кишечного тракта

117ГП	Болезнь Крона гены DLG5, NOD2, OCTN1, OCTN2	060 ● <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
-------	--	--------------------------------	--------------------------

Онкологические заболевания

7004MRI	Семейный медуллярный рак щитовидной железы экзоны 10, 11, 13, 14, 15 гена RET	060 ● <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
7006A2I	Синдром множественной эндокринной неоплазии 2A типа экзоны 10, 11 гена RET при МЭН 2A	060 ● <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
7005B2I	Синдром множественной эндокринной неоплазии 2B типа экзон 16 гена RET при МЭН 2B ч.м.	060 ● <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Нарушения обмена веществ

116ГП	Наследственная предрасположенность к сахарному диабету 1 типа по трем локусам генов системы HLA II класса локусы DRB1, DQA1, DQB1	130 ● <input type="checkbox"/>	A
7003UGI	Синдром Жильбера ген UGT1A1	060 ● <input type="checkbox"/>	A
153ГП с описанием	Остеопороз: полная панель гены CALCR, COL1A1, VDR	060 ● <input type="checkbox"/>	A
153ГП/БЗ без описания		060 ●	
7014A-VDRI с описанием	Остеопороз: рецептор витамина D ген VDR	060 ● <input type="checkbox"/>	A
7014БЗ без описания		060 ●	
120ГП с описанием	Обмен фолиевой кислоты гены MTHFR, MTRR, MTR	227 ● <input type="checkbox"/>	A
120ГП/БЗ без описания		227 ●	
7779HFEI	Наследственный гемохроматоз, I тип ген HFE	060 ● <input type="checkbox"/>	A

Фармакогенетика

142ГП	Ингибиторы АПФ, флувастатин, блокаторы рецепторов АТII Прогнозирование нефропротективного эффекта ингибиторов АПФ при недиабетических заболеваниях. Генетические маркеры эффективности атенолола при артериальной гипертензии с гипертрофией левого желудочка или терапии флувастатином при ишемической болезни сердца. Определение варианта полиморфизма в гене ангиотензин-превращающего фермента (ACE, AGT)	060 ● <input type="checkbox"/>	A
2447	Интерлейкин 28 бета - IL28B, генотипирование Исследование двух генетических маркеров, определяющих эффективность лечения хронического гепатита С интерфероном и рибавирином (заполнение «Анкеты молекулярно-генетического исследования» не требуется)	978 ч ●	

Система детоксикации ксенобиотиков и канцерогенов

7261CYI	Цитохром CYP2C9 ген CYP2C9	060 ● <input type="checkbox"/>	A
7259	Цитохром CYP2D6 ген CYP2D6	060 ● <input type="checkbox"/>	A
119ГП	Глутатионтрансферазы гены GSTT1, GSTM1, GSTP1	060 ● <input type="checkbox"/>	A
7601	N-ацетилтрансфераза 2 гены NAT2	060 ● <input type="checkbox"/>	A

НАСЛЕДСТВЕННЫЕ МОНОГЕННЫЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ И СОСТОЯНИЯ

(полный перечень – см. отдельный бланк)

126ГП	Основные наследственные заболевания Опред-е носительства частых мутаций в генах, ответственных за развитие наиболее частых аутосомно-рецессивных заболеваний: муковисцидоз, нейросенсорная несиндромальная тугоухость, фенилкетонурия и спинальная амиотрофия (гены CFTR, CJB2 PAH, SMN). Перечень исследуемых мутаций может быть предоставлен по запросу	060 ● <input type="checkbox"/>	A
7791I	Муковисцидоз Анализ наиболее частых мутаций в гене трансмембранного регуляторного белка муковисцидоза (CFTR)	060 ● <input type="checkbox"/>	A
7781I	Фенилкетонурия Анализ наиболее частых мутаций в гене фенилаланин-4-гидроксилазы (PAH)	060 ● <input type="checkbox"/>	A
7771I	Спинальная амиотрофия (типы I, II, III, IV) Анализ наличия мутаций в гене выживаемости мотонейронов 1 (SMN1)	060 ● <input type="checkbox"/>	A
7003UGI	Синдром Жильбера ген UGT1A1	060 ● <input type="checkbox"/>	A
7010UGI	Синдром Криглера-Найяра* Исследование мутаций в гене уридиндифосфатглюкуронидазы 1 (*выполняется по результатам теста 7003UGI)	060 ● <input type="checkbox"/>	A
7012MEI	Периодическая болезнь Исследование частых мутаций в гене семейной средиземноморской лихорадки (MEFV)	060 ● <input type="checkbox"/>	A

Объем лабораторных исследований, заказанных Пациентом согласно настоящему бланку, определен Пациентом самостоятельно, а их выполнение определяется организационно-техническими возможностями Исполнителя.

Настоящим подтверждаю, что я имел(а) возможность задавать вопросы работнику ИООО «Независимая лаборатория ИНВИТРО», касающиеся заказанных мною лабораторных исследований, и на все вопросы получил(а) исчерпывающие ответы. Данные, указанные в настоящем бланке, являются правильными и достоверными.

Преаналитические требования мною соблюдены и мне разъяснено, что несоблюдение указанных требований может повлиять на результат выполняемого лабораторного исследования.

подпись/расшифровка

/ /
число / месяц / год

Образцы взятого у меня биологического материала маркированы сотрудником Исполнителя в моём присутствии.

Подпись пациента

подпись/расшифровка

/ /
число / месяц / год

Подпись исполнителя

подпись/расшифровка

/ /
число / месяц / год

Специальные обозначения:

- – пробирка с сиреневой крышкой
- – пробирка 4,5 мл с сиреневой крышкой и желтым кольцом с гелем
- – пробирка 4,5 мл с сиреневой крышкой и черным кольцом
- – пробирка с зеленой крышкой без геля

124ГП с описанием

– исследование с описанием результата врачом-генетиком (заполнение «Анкеты молекулярно-генетического исследования»)

124ГП/БЗ без описания

– исследование без описания результата врачом-генетиком («Анкета молекулярно-генетического исследования» не нужна!)

Обязательны к заполнению:

- направительный бланк с анкетой для исследования кариотипа
- анкета молекулярно-генетического исследования