

НАПРАВЛЕНИЕ

в лабораторию молекулярной патологии Геномед



107014, г. Москва, ул. Короленко д. 8 | 8 (800) 333-45-38; +7 (495) 660-83-77 | callcenter@genomed.ru

Лицензия № Л041-01050-61/00589962 от 28.01.2019 г.

ФИО пациента		Дата рождения пациента	
<input type="text"/>		<input type="text"/>	
Срок беременности по УЗИ		Вес	Рост
<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
(недель)	(дней)		
Дата забора материала		<input type="text"/>	
Контактный телефон		E-mail	
<input type="text"/>		<input type="text"/>	

Тип беременности	Число плодов	Редукция эмбриона	Определить пол плода	Суррогатная мать
<input type="radio"/> Естественная <input type="radio"/> После ЭКО	<input type="radio"/> 1 <input type="radio"/> 2	<input type="radio"/> ДА <input type="radio"/> НЕТ	<input type="checkbox"/> ДА <input type="checkbox"/> НЕТ	<input type="radio"/> ДА <input type="radio"/> НЕТ
Носитель донорской яйцеклетки	Монохориальная двойня <input type="checkbox"/> Дихориальная двойня <input type="checkbox"/>			
<input type="radio"/> ДА <input type="radio"/> НЕТ				
Возраст донора <input type="text"/>				

⚠ Блоки «Суррогатная мать», «Носитель донорской яйцеклетки» заполняются если тип беременности «После ЭКО»

⚠ ВАЖНО ЗАПОЛНИТЬ ВСЕ ПОЛЯ НАПРАВЛЕНИЯ!

Пробирка	Код	Наименование	Производитель	Количество синдромов
<input type="radio"/>				
<input type="radio"/> Пробирка STRECK (10 мл венозной крови) 1шт	1110	НИПТ T21 - Неинвазивный пренатальный ДНК скрининг на синдром Дауна	Геномед, Россия	1
<input type="radio"/> Пробирка STRECK (10 мл венозной крови) 1шт	2255	НИПТ базовая панель	Геномед, Россия	3
<input type="radio"/> Пробирка STRECK (10 мл венозной крови) 1шт	1438	НИПТ стандартная панель	Геномед, Россия	7
<input type="radio"/> Пробирка STRECK (10 мл венозной крови) 1шт Пробирка с ЭДТА (2мл. венозной крови) 1 шт.	1724	НИПТ расширенная панель	Геномед, Россия	31
<input type="radio"/> Пробирка STRECK (10 мл венозной крови) 2шт	16	НИПТ Panorama базовая панель 22q, до 12 раб. дней	Natera, США	9
<input type="radio"/> Пробирка STRECK (10 мл венозной крови) 2шт	498	НИПТ Panorama расширенная панель, до 12 раб. дней	Natera, США	13
<input type="radio"/> Пробирка STRECK (10 мл венозной крови) 2шт	1416	НИПТ Vistara скрининг на 25 моногенных заболеваний	Natera, США	25 моногенных синдромов
<input type="radio"/> Пробирка STRECK (10 мл венозной крови) 1шт	26	Неинвазивное определение Резус-фактора плода	Геномед, Россия	
<input type="radio"/> Пробирка STRECK (10 мл венозной крови) 1шт	834	Неинвазивное определение пола плода. Скрининговый тест	Геномед, Россия	

Дополнительная информация

- | | | | |
|--|--|--|---|
| <input type="checkbox"/> Высокий риск по б/х скринингу | <input type="checkbox"/> Маркеры ХП по УЗИ * | <input type="checkbox"/> Возраст беременной более 35 лет | <input type="checkbox"/> 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, микроудупликаций). Хромосомный микроматричный анализ может быть рекомендован при наличии УЗИ маркеров.

Другое

Название направляющего учреждения

Ф.И.О врача

Город

E-mail врача

Тел. врача

Дата: _____

Подпись врача: _____

Подпись пациента: _____

НЕИНВАЗИВНЫЕ ПРЕНАТАЛЬНЫЕ ДНК-ТЕСТЫ

	НИПТ T21 ДНК скрининг на синдром Дауна	НИПТ базовая панель	НИПТ стандартная панель	НИПТ расширенная панель	НИПТ Panorama (Natera, США)
Пол плода	+	+	+	+	+
Синдром Дауна (Трисомия 21)	+	+	+	+	+
Синдром Эдвардса (Трисомия 18)	-	+	+	+	+
Синдром Патау (Трисомия 13)	-	+	+	+	+
Синдром Тернера (Моносомия X)	-	-	+	+	+
Синдром Клайнфельтера (Дисоммия X)	-	-	+	+	+
Синдром Якобса (Дисоммия Y)	-	-	+	+	+
Синдром XXX (Трисомия X)	-	-	+	+	+
Микроделеционные синдромы	-	-	-	+	+
Триплоидия	-	-	-	-	+
Донорская яйцеклетка	+	+	+	+	+
Суррогатная мать	+	+	+	-	+
Многоплодная беременность	+	+	+	-	+
Редукция одного эмбриона	+	+	+	-	-
Аутосомно-рецессивные заболевания	-	-	-	+	-
Аутосомно-доминантные заболевания (тест Vistara)	Выполняется как отдельная опция, так и совместно с любым тестом НИПС/НИПТ				

Любое из этих исследований можно заказать в лаборатории «Геномед»