

# НАПРАВЛЕНИЕ

## Акция НИПТ Базовый в лабораторию молекулярной патологии Геномед


107014г. Москва, ул.Короленко,8 | 8 (800) 333-45-38 | genomed.ru | Лицензия № ЛО-77-01-019459 от 22 января 2020 г.

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

<b>Число плодов</b>	<b>Носитель донорской яйцеклетки</b>	<b>Редукция эмбриона</b>	<b>Суррогатная мать</b>	<b>Определить пол плода</b>
<input type="radio"/> 1 <input type="radio"/> 2 <input type="radio"/>	<input type="radio"/> ДА <input type="radio"/> НЕТ <input type="radio"/>	<input type="radio"/> ДА <input type="radio"/> НЕТ <input type="radio"/>	<input type="radio"/> ДА <input type="radio"/> НЕТ <input type="radio"/>	<input type="checkbox"/> ДА <input type="checkbox"/> НЕТ <input type="checkbox"/>
Монохорпальная двойня <input type="checkbox"/>	Возраст донора <input type="text"/>			
Дихорпальная двойня <input type="checkbox"/>				

**⚠ ВАЖНО ЗАПОЛНИТЬ ВСЕ ПОЛ НАПРАВЛЕНИ !**

Код	Наименование	Производитель	Количество синдромов
<input type="radio"/> 2255	НИПТ базовая панель *Акция	Геномед, Россия	3

 Пробирка STRECK (10 мл венозной крови)

### 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 (микроделений, микродупликаций). 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: \_\_\_\_\_

# НЕ ИНВАЗИВНЫЕ ПРЕНАТАЛЬНЫЕ ДНК-ТЕСТЫ

	<b>НИПС T21</b> Неинвазивный пренатальный ДНК скрининг на синдром Дауна	<b>НИПТ</b> Базовая панель	<b>НИПТ</b> Стандартная панель	<b>НИПТ</b> расширенная панель	<b>НИПТ Panorama</b> (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	-	-	-	+	-
				18 синдромов	
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»