НАПРАВЛЕНИЕ

в лабораторию молекулярной патологии Геномед

г. Москва, Подольское шоссе, дом 8, корпус 5 | 8 (800) 333-45-38 | genomed.ru | Лицензия № ЛО-77-01-019459 от 22 января 2020 г.

ФИО пациенто	енності (дней)		Рост	Дата рождения (число) (месяц) Дата забора м (число) (месяц)					
Контактный те	елефон	1	E-mail						
Число плодов Монохориальная филориальная двойня филориальная двойня			кция эмбриона Сур	рогатная мать Ог	пределить пол плода ДА о— о НЕТ				
	Код	Наименование		Производитель	Количество синдромов				
	1110	НИПС T21— неинвазивный пренатальный Д	ІНК скрининг	Геномед, Россия	1				
	1438	НИПС 5— неинвазивный пренатальный ДН	IK скрининг	Геномед, Россия	5				
	866	НИПС 12— неинвазивный пренатальный ДІ	Геномед, Россия	12					
	1724	НИПС Расширенная панель— неинвазивні ДНК скрининг	Геномед, Россия	31					
	16	НИПТ Panorama— неинвазивный пренатал базовая панель	льный ДНК тест,	Natera, США	8				
	498	НИПТ Panorama— неинвазивный пренатал расширенная панель	льный ДНК тест,	Natera, США	13				
	1416	Vistara — скрининг на 25 моногенных синд	ромов	Natera, США	25 моногенных синдромов				
Пробирка STRECK (20 мл. венозной крови) Пробирка с ЭДТА (2 мл. венозной крови)									
Дополнительная	инфорі	мация							
Высокий риск по б\х скринингу По УЗИ * Возраст беременной патология в анамнезе									
		мной патологии не являются специфичными для какой-ли ций, микродупликаций). Хромосомный микроматричный :			й, так и других				
Другое									
Название направляющего у	/чреждения								
Ф.И.О врача			Город						
-mail врача			Тел. врача						
Дата:		Подпись врача:	Подпись пациента:						



НЕИНВАЗИВНЫЕ ПРЕНАТАЛЬНЫЕ ДНК-ТЕСТЫ

	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 (Дисоммия X)	-	+	+	+	+
Синдром Якобса (Дисомия Ү)	-	-	+	+	+
Синдром XXX (Трисомия X)	-	-	+	+	+
Микроделеционные синдромы	-	-	-	+	+
Триплоидия	-	-	-	-	+
Донорская яйцеклетка	+	+	+	-	+ (без микроделеций)
Суррогатная мать	+	+	+	-	+ (без микроделеций)
Многоплодная беременность	+	+	+	-	+ (без микроделеций)
Редукция одного эмбриона	+	+	+	-	-
Аутосомно-рецессивные заболевания	-	-	+ 19 синдромов	+ 19 синдромов	-
Аутосомно-доминантные заболевания	-	-	-	-	+ (доп. опция)

Любое из этих исследований можно заказать в лаборатории «Геномед»