

Название направляющего учреждения

Код направляющего учреждения

Фамилия врача

И.О. врача

Контактный телефон врача

Фамилия пациента

Имя пациента

Дата рождения пациента

Отчество пациента

Пол пациента

 Мужской Женский

Беременность

 Да Нет

Срок беременности

День цикла

Курение Да Нет

Профессия

Норм. АД

Код пациента

Этническая группа

Макс. АД

Диагноз

Время взятия образца

Дата взятия образца

Наследственные заболевания

Если «ДА», то с какого возраста

Наследственные заболевания у родственников

Если "ДА", указать родство

Внимание! Для более полного ответа при заказе услуги «Заключение врача-генетика» ответьте на вопросы в соответствующем разделе.

Раздел РАК МОЛОЧНОЙ ЖЕЛЕЗЫ И ЯИЧНИКОВ

Онкологические заболевания Да Диагноз: Нет

Раздел СИСТЕМА СВЕРТЫВАНИЯ КРОВИ

Спонтанная кровоточивость/синяки/плохое заживление раневых поверхностей Да НетБоли в ногах по ходу вен? Да НетВарикозное расширение вен нижних конечностей, пищевода, прямой кишки Да НетПовышение свертываемости крови (тромбофилия/гиперкоагуляция) Да НетТромбозы в анамнезе Да Нет

Раздел НАРУШЕНИЯ ЛИПИДНОГО ОБМЕНА

Изменение веса + кг. за период (неделя, месяцев, год)Повышение уровня холестерина/триглицеридов/ЛПНП Повышенный аппетит: Сопутствующие заболевания: сердечно-сосудистые сахарный диабет 2 типа

Раздел СЕРДЕЧНО-СОСУДИСТЫЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ

Боли в сердце Да Нет Возникновение приступов часто редко ИБС с какого возраста Гипертоническая болезнь с какого возраста Инфаркт миокарда в анамнезе в каком возрасте Наличие родственников с заболеваниями ИБС Гипертоническая болезнь Инфаркт миокарда в анамнезе В молодом возрасте Да Нет

Раздел САХАРНЫЙ ДИАБЕТ

Изменение веса + кг. за период (неделя, месяцев, год)Уровень глюкозы натощак Инсулинорезистентность Метаболические нарушения

Раздел ОСТЕОПОРОЗ

Наличие патологических переломов и/или переломов шейки бедренной кости и позвонков у близких родственников Да НетНепереносимость лактозы Да Нет

Раздел МУЖСКОЕ БЕСПЛОДИЕ

Длительность бесплодия Концентрация сперматозоидов Данные спермограммы: Азооспермия Олигозооспермия другое указать

Раздел ПАТОЛОГИЯ БЕРЕМЕННОСТИ

Менструация с какого возраста продолжительность регулярность Да Нет продолжительность цикла Приём оральных (гормональных) контрацептивов Да Нет Изменение гормонального статуса Да НетГинекологические заболевания Осложнения во время предыдущей беременности

Раздел ФОЛАТНЫЙ ЦИКЛ

Отмечалось ли повышение уровня гомоцистеина Да Нет Придерживались ли когда-нибудь диеты Да Нет По собственному желанию По указанию врача

Раздел ЛАКТОЗНАЯ НЕПЕРЕНOSИМОСТЬ

Наблюдается ли: метеоризм (вздутие живота) боли в животе диарея рвота при приеме пищи содержащей лактозуДля детей: хронические запоры беспокойство и плач после еды рвота при приеме пищи содержащей лактозу

Раздел КРАСОТА & СПОРТ

Придерживаетесь ли вы диеты Да Нет Занимались ли вы когда-либо спортом Да Нет Укажите вид спорта Количество приемов пищи в день Вы профессиональный спортсмен Да Нет

Параметр	Силовая нагрузка	Кардионагрузка
Частота тренировок (кол-во в неделю)	<input type="text"/>	<input type="text"/>
Продолжительность тренировки (кол-во часов)	<input type="text"/>	<input type="text"/>

Раздел СИНДРОМ ЖИЛЬБЕРА

Повышение уровня билирубина Да Нет С какого возраста Уровень общего билирубина Уровень прямого билирубина Уровень непрямого билирубина Умеренная желтуха Да Нет Боли в правом подреберье Да Нет Повышение уровня гемоглобина Да Нет Темный цвет мочи Да НетОБЩЕЕ КОЛИЧЕСТВО ЗАКАЗАННЫХ АНАЛИЗОВ

Бланк заказа заполняется только печатными буквами черной или синей ручкой!

 Выбрать
 Отменить

YA10

НОМЕР ОБРАЗЦА ИЛИ



ШТРИХКОД ПРОБЫ

Исследование крови
ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ • МЕТОДЫ: ПИРОСЕКВЕНИРОВАНИЕ, ПЦРприоритет
обычный

Образец

КРОВЬ
с ЭДТА

Внимание!

Заключение врача-генетика проводится только для услуг, выполняемых в лаборатории LabQuest. Врач-генетик описывает результат после готовности генетического исследования.

ЛЕКАРСТВЕННЫЙ МОНИТОРИНГ

- D015**
Варфарин. Определение терапевтической дозы. Исследование полиморфизмов в генах: VKORC1-1639/3673, CYP4F2 V433M, GGX rs11676382, CYP2C9*2, CYP2C9*3, CYP2C9*5, CYP2C9*6
- D001**
Абакавир. Прогноз появления реакции гиперчувствительности (РГЧ). Исследование аллеля 5701 локуса В главного комплекса гистосовместимости человека (HLA B*5701)
- D002**
Прогноз эффективности терапии хронического гепатита С. Исследование полиморфизмов rs 8099917 и rs 12979860 в гене IL 28 B

РАК МОЛОЧНОЙ ЖЕЛЕЗЫ И ЯИЧНИКОВ

- D004**
Наследственный рак молочной железы и яичников. Исследование мутаций в генах BRCA 1/2: BRCA1 185delAG, BRCA1 300T>G (C61G), BRCA1 2080delA, BRCA1 4153delA, BRCA1 5382insC, BRCA2 6174delT
- D021**
Заключение врача - генетика к услуге «Наследственный рак молочной железы и яичников»

СИСТЕМА СВЕРТЫВАНИЯ КРОВИ

- D003**
Система свертывания крови. Исследование полиморфизмов в генах: F5 («мутация Лейдена», Arg506Gln) и F2 (протромбин 20210 G>A)
- D020**
Заклучение врача-генетика к услуге «Система свертывания крови»
- D007**
Плазменные факторы системы свертывания крови. Исследование полиморфизмов в генах: F2 (20210, G>A), F5 (R534Q, G>A), F7 (R353Q, G>A), FGB (455, G>A), SERPINE1/PAI-1 (-675, 5G>4G)
- D024**
Заклучение врача-генетика к услуге «Плазменные факторы системы свертывания крови»
- D008**
Агрегационные факторы системы свертывания крови. Исследование полиморфизмов в генах: GP1BA (-5T>C, T145M, C>T), ITGB3 (L33P, T>C), JAK 2 (V617F, G>T), SELPLG (M62I, A>G)
- D025**
Заклучение врача-генетика к услуге «Агрегационные факторы системы свертывания крови»

САХАРНЫЙ ДИАБЕТ

- 180021**
Генетическая предрасположенность к сахарному диабету 1 типа. Исследование полиморфизмов: C120RF30, INS, SH2B3, PTPN22, PTPN11, PTPN2, CLEC16A и HHEX-IDE
- 181021**
Заклучение врача-генетика к услуге «Генетическая предрасположенность к сахарному диабету 1 типа»
- D006**
Генетическая предрасположенность к сахарному диабету 2 типа. Базовый профиль. Исследование полиморфизмов в генах: KCNJ11 (K23E, C>T), PPARG (P12A, C>G), TCF7L2 (IVS3, C>T; IVS4, G>T)
- D023**
Заклучение врача-генетика к услуге «Генетическая предрасположенность к сахарному диабету 2 типа. Базовый профиль»
- 180024**
Генетическая предрасположенность к сахарному диабету 2 типа. Расширенный профиль. Исследование полиморфизмов: KCNJ11 PPARG2 TCF7L2 CDKAL1 CDKN2A/ 2B IGF2BP2 SLC30A8
- 181024**
Заклучение врача-генетика к услуге «Генетическая предрасположенность к сахарному диабету 2 типа. Расширенный профиль»

СИНДРОМ ЖИЛЬБЕРА

- D005**
Синдром Жильбера. Исследование полиморфизма rs8175347 в гене UGT1A1, (TA)_{5/6/7/8}
- D022**
Заклучение врача-генетика к услуге «Синдром Жильбера»

ФОЛАТНЫЙ ЦИКЛ

- D009**
Фолатный цикл. Исследование полиморфизмов в генах: MTHFR (A222V, C>T; E429A, A>C), MTR (D919G, A>G), MTRR (I22M, A>G), SLC19A1 (H27R, A>G)
- D026**
Заклучение врача-генетика к услуге «Фолатный цикл»

СЕРДЕЧНО-СОСУДИСТЫЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ

- D010**
Генетическая предрасположенность к артериальной гипертензии. Исследование полиморфизмов в генах: ADRB2 (G16R, G>A), AGT (T207M, C>T, M268T T>C), AGTR1 (A1666C, A>C), NOS3 (D298E T>G)
- D027**
Заклучение врача-генетика к услуге «Генетическая предрасположенность к артериальной гипертензии»
- D012**
Генетическая предрасположенность к ишемической болезни сердца. Исследование полиморфизмов в генах: AMPD1 (Q12X G>A), CDKN2A/2B (G>C), HIF1A (P582S C>T), MMP3 (5A>6A), APOE (C112R T>C), APOE (R158C C>T)
- D029**
Заклучение врача-генетика к услуге «Генетическая предрасположенность к ишемической болезни сердца»

НАРУШЕНИЕ ЛИПИДНОГО ОБМЕНА

- D011**
Генетическая предрасположенность к избыточному весу. Исследование полиморфизмов в генах: FTO (T>A), PPARD (-87T>C), PPARGC1A (S482G G>A), PPARGC1B (A203P G>C)
- D028**
Заклучение врача-генетика к услуге «Генетическая предрасположенность к избыточному весу»

ОСТЕОПОРОЗ

- D013**
Генетическая предрасположенность к остеопорозу. Исследование полиморфизмов в генах: COL1A1 (IVS1 2046G>T), ESR1 (T>C (PvuIII)), ESR1 (A>G (XbaI)), LCT (-13910C>T), LRP5 (A1330V C>T), VDR (G>A (BsmI))
- D030**
Заклучение врача-генетика к услуге «Генетическая предрасположенность к остеопорозу»

ЛАКТОЗНАЯ НЕПЕРЕНОСИМОСТЬ

- D018**
Генетически обусловленная непереносимость лактозы. Исследование полиморфизма в гене LCT (-13910C>T)
- D032**
Заклучение врача-генетика к услуге «Генетически обусловленная непереносимость лактозы»

МУЖСКОЕ БЕСПЛОДИЕ

- D014**
Мужское бесплодие. Генетическая диагностика азооспермии. Исследование микроделетий в AZF локусе Y хромосомы
- D031**
Заклучение врача-генетика к услуге «Мужское бесплодие. Генетическая диагностика азооспермии»

ПАТОЛОГИЯ БЕРЕМЕННОСТИ

- D019**
Генетические факторы риска невынашивания и осложнений беременности. Исследование полиморфизмов в генах: F2 (20210 G>A), F5 (R534Q G>A), MTHFR (E429A, A>C), MTHFR (A222V, C>T), FGB (455 G>A), SERPINE1 (-675 5G>4G), MTR (D919G, A>G), MTRR (I22M, A>G), ESR1 (T>C (PvuIII)), ESR1 (A>G (XbaI)), AGT (M268T, T>C); TCF7L2 (IVS3, C>T)
- D033**
Заклучение врача-генетика к услуге «Генетические факторы риска невынашивания и осложнений беременности»

КРАСОТА & СПОРТ

- D016**
Бьюти профиль. Генетическая картина красоты и здоровья с заключением врача-генетика. Исследование полиморфизмов в генах: COL1A1 (IVS1 2046G>T), ESR1 T>C (PvuIII), FTO (T>A), MTHFR (A222V, C>T), F2 (20210 G>A), F5 (R534Q G>A), PPARG (P12A C>G), PPARD (-87 C>T)
- D017**
Спортивная генетика. Индивидуальные особенности для выбора эффективного и безопасного режима тренировок с заключением врача-генетика. Исследование полиморфизмов в генах: PPARA (2498 G>C), PPARD (-87 C>T), PPARGC1A (S482G G>A), AMPD1 (Q12X G>A), ACTN3 (R577X C>T), MSTN (K153R A>G), AGT (M268T T>C), HIF1A (P582S C>T)

ОБЩЕЕ КОЛИЧЕСТВО
ЗАКАЗАННЫХ АНАЛИЗОВБланк заказа заполняется только печатными буквами
черной или синей ручкой! Выбрать
 Отменить

YA10