



Наименование направляющего учреждения _____ Код направляющего учреждения _____

Фамилия пациента _____ Имя пациента _____

Отчество пациента _____ Пол пациента Мужской Женский Дата рождения пациента ДД - ММ - ГГГГ _____

Контактный телефон пациента ; врача Беременность Да Нет Срок беременности _____ Недель День цикла _____ Менопауза лет Время взятия образца ЧЧ - ММ _____

Диагноз _____ Дата взятия образца ДД - ММ - 202Г _____

Фамилия врача _____ И.О. врача _____ Код пациента _____

Наследственные заболевания _____ (указать заболевание) Если «ДА», то с какого возраста _____

Наследственные заболевания у родственников _____ (указать заболевание) Если "ДА", указать родство _____

<p>Вакуумная пробирка с ЭДТА</p> <p>ШТРИХКОД ПРОБЫ</p> <p>Доставить в лабораторию в первичной пробирке. Не центрифугировать!</p>	<p>ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ • МЕТОДЫ: ПИРОСЕКВЕНИРОВАНИЕ, ПЦР</p>	<p>КРОВЬ с ЭДТА</p>
<p>Закключение врача-генетика проводится только для услуг, выполняемых в лаборатории CMD. Врач-генетик описывает результат после готовности генетического исследования. При заказе услуги «Закключение врача-генетика» ответьте на вопросы в соответствующем разделе.</p>		
<p>САХАРНЫЙ ДИАБЕТ 1 ТИПА</p>		
<p>Поставлен ли Вам диагноз сахарный диабет 1 типа? <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет <input type="checkbox"/> Нет данных Возраст на момент постановки диагноза сахарный диабет 1 типа _____ лет</p> <p>Кол-во родственников с сахарным диабетом 1 типа <input type="checkbox"/> 0 <input type="checkbox"/> 1 <input type="checkbox"/> 2 <input type="checkbox"/> 3 <input type="checkbox"/> Более 3-х <input type="checkbox"/> Нет данных</p> <p>Ближайший родственник с сахарным диабетом 1 типа <input type="checkbox"/> Мать <input type="checkbox"/> Отец <input type="checkbox"/> Брат/сестра <input type="checkbox"/> Тетя/дядя <input type="checkbox"/> Бабушка/дедушка <input type="checkbox"/> Другие <input type="checkbox"/> Нет данных</p> <p>Исключены ли наследственные синдромы, связанные с сахарным диабетом 1 типа? <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет <input type="checkbox"/> Нет данных</p> <p>Проводилось ли Вам ранее исследование HLA II класса для выявления предрасположенности к сахарному диабету 1 типа? <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет <input type="checkbox"/> Нет данных Выявлено ли у Вас повышение глюкозы/гликозилированного гемоглобина в крови? <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет <input type="checkbox"/> Нет данных</p>		
<p><input type="checkbox"/> 180021 Генетическая предрасположенность к сахарному диабету 1 типа. Исследование полиморфизмов в генах: C12ORF30 (A>G), CLEC16A (A>G), rs2544677 (G>C), INS(A>T), PTPN22 (G>A)</p>	<p><input type="checkbox"/> 181021 Закключение врача-генетика к услуге «Генетическая предрасположенность к сахарному диабету 1 типа»</p>	
<p>САХАРНЫЙ ДИАБЕТ 2 ТИПА</p>		
<p>Поставлен ли Вам диагноз сахарный диабет 2 типа? <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет <input type="checkbox"/> Нет данных Возраст на момент постановки диагноза сахарный диабет 1 типа _____ лет</p> <p>Кол-во родственников с сахарным диабетом 2 типа <input type="checkbox"/> 0 <input type="checkbox"/> 1 <input type="checkbox"/> 2 <input type="checkbox"/> 3 <input type="checkbox"/> Более 3-х <input type="checkbox"/> Нет данных</p> <p>Ближайший родственник с сахарным диабетом 2 типа <input type="checkbox"/> Мать <input type="checkbox"/> Отец <input type="checkbox"/> Брат/сестра <input type="checkbox"/> Тетя/дядя <input type="checkbox"/> Бабушка/дедушка <input type="checkbox"/> Другие <input type="checkbox"/> Нет данных</p> <p>Проводилось/проводится ли Вам исследование «Генетическая предрасположенность к сахарному диабету 2 типа. Базовый профиль»? <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет <input type="checkbox"/> Нет данных Уровень глюкозы натощак _____ ммоль/л</p> <p>Выявлена ли у Вас инсулинорезистентность? <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет <input type="checkbox"/> Нет данных Выявлено ли у Вас повышение глюкозы/гликозилированного гемоглобина в крови? <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет <input type="checkbox"/> Нет данных</p> <p>Есть ли у Вас сопутствующие нарушения обмена жиров/углеводов/повышение артериального давления? <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет <input type="checkbox"/> Нет данных</p> <p>Есть ли сопутствующее поражение поджелудочной железы? <input type="checkbox"/> Панкреатит <input type="checkbox"/> Травма <input type="checkbox"/> Онкология <input type="checkbox"/> Гемохроматоз/Муковисцидоз <input type="checkbox"/> Другое <input type="checkbox"/> Нет <input type="checkbox"/> Нет данных</p>		
<p><input type="checkbox"/> 180013 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); TCF7L2 (IVS4, G>T)</p>	<p><input type="checkbox"/> 181013 Закключение врача-генетика к услуге «Генетическая предрасположенность к сахарному диабету 2 типа. Базовый профиль»</p>	
<p><input type="checkbox"/> 180024 Генетическая предрасположенность к сахарному диабету 2 типа. Дополнительный профиль. Исследование полиморфизмов в генах: CDKAL1 (A>G), CDKN2A/2B (T>C), HHEX (G>A), IGF2BP2 (G>T), SLC30A8 (R325W C>T)</p>	<p><input type="checkbox"/> 181024 Закключение врача-генетика к услуге «Генетическая предрасположенность к сахарному диабету 2 типа. Дополнительный профиль»</p>	
<p>МЕТАБОЛИЧЕСКИЕ НАРУШЕНИЯ</p>		
<p>Изменение веса + <input type="checkbox"/> _____ кг. за период _____ (неделя, месяцев, год) Повышение уровня холестерина/триглицеридов/ЛПНП <input type="checkbox"/> Повышенный аппетит: <input type="checkbox"/></p> <p>Сопутствующие заболевания: <input type="checkbox"/> сердечно-сосудистые <input type="checkbox"/> сахарный диабет 2 типа</p>		
<p><input type="checkbox"/> 180030 Генетическая предрасположенность к избыточному весу. Исследование полиморфизмов в генах: FTO (T>A), PPARG (-87T>C), PPARGC1A (S482G G>A), PPARGC1B (A203P G>C)</p>	<p><input type="checkbox"/> 181030 Закключение врача-генетика к услуге «Генетическая предрасположенность к избыточному весу»</p>	



ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ • МЕТОДЫ: ПИРОСЕКВЕНИРОВАНИЕ, ПЦР

КРОВЬ с ЭДТА

Вакуумная пробирка с ЭДТА

ЦЕЛИАКИЯ

Вакуумная пробирка с ЭДТА

СРЕДИЗЕМНОМОРСКАЯ ЛИХОРАДКА

ШТРИХКОД ПРОБЫ



Доставить в лабораторию в первичной пробирке. Не центрифугировать!

180050
Генетическая предрасположенность к целиакии.
Типирование генов HLA II класса (гаплотипы DQ2/DQ8)

ШТРИХКОД ПРОБЫ



Доставить в лабораторию в первичной пробирке. Не центрифугировать!

180058
Периодическая болезнь. Семейная средиземноморская лихорадка.
Генетическое исследование мутаций в гене MEFV

ЛАКТОЗНАЯ НЕПЕРЕНOSИМОСТЬ

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

180035 Генетически обусловленная непереносимость лактозы. Исследование полиморфизма в гене LCT (-13910C>T)

181035 Заключение врача-генетика к услуге «Генетически обусловленная непереносимость лактозы»

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 Нет

180012 Синдром Жильбера. Исследование полиморфизма rs8175347 в гене UGT1A1, (TA)₅/6/7/8

181012 Заключение врача-генетика к услуге «Синдром Жильбера»

БОЛЕЗНЬ АЛЬЦГЕЙМЕРА

Поставлен ли Вам диагноз болезнь Альцгеймера/ деменция? Да Нет Нет данных Возраст родственника на момент постановки диагноза болезнь Альцгеймера лет
Количество родственников с болезнью Альцгеймера 0 1 2 3 Более 3-х Нет данных
Наличие родственников с болезнью Альцгеймера. Укажите ближайшего. Мать Отец Брат/сестра Тетя/дядя Бабушка/дедушка Другие Нет данных
Исключены ли наследственные формы болезни Альцгеймера? (проводилось ли Вам ранее исследование генов APP, PSEN1 PSEN2) Да Нет Нет данных Наличие черепно-мозговой травмы и/или когнитивных (познавательных) нарушений: снижение памяти, умственной работоспособности и др. Да Нет Нет данных

180041 Генетическая предрасположенность к болезни Альцгеймера. Исследование полиморфизмов в гене APOE (C112R T>C), (R158C C>T)

181041 Заключение врача-генетика к услуге «Генетическая предрасположенность к болезни Альцгеймера»

ЛЕКАРСТВЕННЫЙ МОНИТОРИНГ

180101 Варфарин. Определение терапевтической дозы. Исследование полиморфизмов в генах: VKORC1-1639/3673, CYP4F2 V433M, GGCCX rs11676382, CYP2C9*2, CYP2C9*3, CYP2C9*5, CYP2C9*6
 180008 Абакавир. Прогноз появления реакции гиперчувствительности (РГЧ). Исследование аллеля 5701 локуса В главного комплекса гистосовместимости человека (HLA B*5701)
 180009 Прогноз эффективности терапии хронического гепатита С. Исследование полиморфизмов rs 8099917 и rs 12979860 в гене IL 28B
 180039 Прогноз эффективности терапии бронхиальной астмы с помощью β-2 адrenomиметиков. Исследование полиморфизма rs 1042713 в гене ADRB2
 181039 Заключение врача-генетика к услуге «Прогноз эффективности терапии бронхиальной астмы с помощью β-2 адrenomиметиков»

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) _____
Продолжительность тренировки (кол-во часов) _____

180033 Бьюти профиль. Генетическая картина красоты и здоровья с заключением врача-генетика. Исследование полиморфизмов в генах: COL1A1 (IVS1 2046G>T), ESR1 T>C (PvuII), FTO (T>A), MTHFR (A222V, C>T), F2 (20210 G>A), F5 (R534Q G>A), PPARG (P12A C>G), PPARC (-87 C>T)

180034 Спортивная генетика. Индивидуальные особенности для выбора эффективного и безопасного режима тренировок с заключением врача-генетика. Исследование полиморфизмов в генах: PPARA (2498 G>C), PPARC (-87 C>T), PPARC1A (G482S G>A), AMPD1 (Q12X G>A), ACTN3 (R577X C>T), MSTN (K153R A>G), AGT (M268T T>C), HIF1A (P582S C>T)

СИСТЕМА HLA

180038 Молекулярно-генетическое исследование HLA-B27 при диагностике аутоиммунных болезней
 180042 Типирование генов HLA II класса (локус DRB1). Предрасположенность к аутоиммунным заболеваниям

Система HLA • ОБСЛЕДОВАНИЕ ПАРЫ НА СОВМЕСТИМОСТЬ

КРОВЬ с ЭДТА (мужчина)

КРОВЬ с ЭДТА (женщина)

Вакуумная пробирка с ЭДТА (мужчина)

Вакуумная пробирка с ЭДТА (женщина)

ШТРИХКОД ПРОБЫ



Доставить в лабораторию в первичной пробирке. Не центрифугировать!

ШТРИХКОД ПРОБЫ



Доставить в лабораторию в первичной пробирке. Не центрифугировать!

180043 Типирование генов HLA II класса (локусы DRB1, DQA1, DQB1). Обследование пары на совместимость

Поля обязательные для заполнения:

Фамилия мужчины _____

Имя мужчины _____

Отчество мужчины _____

Дата рождения мужчины _____



ОБЩЕЕ КОЛИЧЕСТВО ЗАКАЗАННЫХ АНАЛИЗОВ

Бланк заказа заполняется только печатными буквами черной или синей ручкой!

Выбрать
 Отменить

YA14