

Наименование направляющего учреждения

Код направляющего учреждения

Фамилия пациента

Имя пациента

Отчество пациента

Пол пациента
☐ Мужской ☐ Женский

Дата рождения пациента
Д Д — М М — Г Г Г Г

Контактный телефон пациента ☐ ; врача ☐

Беременность ☐ Да ☐ Нет

Срок беременности ☐ Недель

День цикла ☐

Менопауза ☐ лет

Время взятия образца
Ч Ч — М М

Диагноз

Дата взятия образца
Д Д — М М — 2 0 2 Г

Фамилия врача

И.О. врача

Код пациента

Наследственные заболевания

Если «ДА», то с какого возраста

Наследственные заболевания у родственников

Если «ДА», указать родство

ОПРЕДЕЛЕНИЕ РЕЗУС-ФАКТОРА И ПОЛА ПЛОДА

ЗАМОРОЖЕННАЯ ПЛАЗМА на ГЕЛЕ (ЭДТА)

Пробирка ЭДТА с гелем
(фиолетовая крышка с жёлтым кольцом)

ШТРИХКОД ПРОБЫ

пробирка 8 мл – 1 шт.
Центрифугировать!
Заморозить в первичной пробирке.

Заказчик уведомлен, что срок беременности должен составлять не менее 10 акушерских недель.

☐ 180045
Определение резус-фактора
плода (выявление гена RHD
плода в крови матери)

Пробирка ЭДТА с гелем
(фиолетовая крышка с жёлтым кольцом)

ШТРИХКОД ПРОБЫ

пробирка 8 мл – 1 шт.
Центрифугировать!
Заморозить в первичной пробирке.

Заказчик уведомлен, что срок беременности должен составлять не менее 10 акушерских недель.

Подпись заказчика

Подпись заказчика

Вакуумная пробирка с ЭДТА

ШТРИХКОД ПРОБЫ

Доставить в лабораторию в первичной пробирке. Не центрифугировать!

ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ

ПАТОЛОГИЯ БЕРЕМЕННОСТИ

КРОВЬ с ЭДТА

Менструация с
какого возраста

Продолжи-
тельность

Регулярность ☐ Да ☐ Нет

Продолжитель-
ность цикла

Приём оральных (гормональных)
контрацептивов ☐ Да ☐ Нет

Изменение гормонального статуса ☐ Да ☐ Нет

Гинекологические
заболевания

Осложнения во время
предыдущей беременности

☐ 180036
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 G>4G), MTR (D919G, A>G), MTRR (I22M, A>G), ESR1 (T>C (PvuII)), ESR1 (A>G (XbaI)), AGT (M268T, T>C), TCF7L2 (IVS3, C>T)

☐ 181036
Заключение врача-генетика к услуге
«Генетические факторы риска невына-
шивания и осложнений беременности»

НАСЛЕДСТВЕННЫЙ РАК МОЛОЧНОЙ ЖЕЛЕЗЫ И ЯИЧНИКОВ

Наличие онкологического заболевания ☐ Да ☐ Нет ☐ Нет данных

Родственники
с онкологическими заболеваниями

Мать

Отец

Брат/Сестра

Тетя/Дядя

Бабушка/Дедушка

Другие родственники

☐ Рак молочной
железы

☐ Рак яичников

☐ Рак поджелу-
дочной железы

☐ Рак предста-
тельной железы

☐ Другие онкологи-
ческие заболевания

☐ 180011
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

☐ 181011
Заключение врача-генетика к услуге
«Наследственный рак молочной
железы и яичников»

ФОЛАТНЫЙ ЦИКЛ

Отмечалось ли повышение
уровня гомоцистеина ☐ Да ☐ Нет

Придерживались ли
когда-нибудь диеты ☐ Да ☐ Нет

По собственному желанию ☐

По указанию врача ☐

☐ 180016
Фолатный цикл. Исследование полиморфизмов в генах: MTHFR (A222V, C>T), MTHFR
(E429A, A>C), MTR (D919G, A>G), MTRR (I22M, A>G), SLC19A1 (H27R, A>G)

☐ 181016
Заключение врача-генетика к
услуге «Фолатный цикл»

МУЖСКОЕ БЕСПЛОДИЕ

Длительность
бесплодия

Концентрация
сперматозоидов

Данные
спермограммы:

☐ Азооспермия

☐ Олигозооспермия

другое ☐ указать

☐ 180037
Мужское бесплодие. Генетическая диагностика азооспермии.
Исследование микроделетий в AZF локусе Y хромосомы

☐ 181037
Заключение врача-генетика к услуге
«Мужское бесплодие. Генетическая
диагностика азооспермии»

Вакуумная пробирка с ЭДТА ШТРИХКОД ПРОБЫ Доставить в лабораторию в первичной пробирке. Не центрифугировать!	ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ		КРОВЬ с ЭДТА
	ВИТАМИН D		
☐ 180049 Ген рецептора витамина D (VDR). Выявление полиморфизма G>A (BsmI), rs1544410		☐ 181049 Заключение врача-генетика к услуге «Ген рецептора витамина D (VDR)»	
ОСТЕОПОРОЗ			
Наличие патологических переломов и/или переломов шейки бедренной кости и позвонков у близких родственников		☐ Да ☐ Нет	Непереносимость лактозы ☐ Да ☐ Нет
☐ 180032 Генетическая предрасположенность к остеопорозу. Исследование полиморфизмов в генах: COL1A1 (IVS1 2046G>T), ESR1 (T>C (PvuII)), ESR1 (A>G (XbaI)), LCT (-13910C>T), LRP5 (A1330V C>T), VDR (G>A (BsmI))		☐ 181032 Заключение врача-генетика к услуге «Генетическая предрасположенность к остеопорозу»	
СИСТЕМА СВЕРТЫВАНИЯ КРОВИ			
Спонтанная кровоточивость/синяки/плохое заживление раневых поверхностей		☐ Да ☐ Нет	Боли в ногах по ходу вен? ☐ Да ☐ Нет
Варикозное расширение вен нижних конечностей, пищевода, прямой кишки		☐ Да ☐ Нет	Повышение свертываемости крови (тромбофилия/гиперкоагуляция) ☐ Да ☐ Нет
☐ 180010 Система свертывания крови. Исследование полиморфизмов в генах: F5 (мутация Лейден, Arg506Gln) и F2 (протромбин 20210 G>A)		☐ 181010 Заключение врача-генетика к услуге «Система свертывания крови»	
☐ 180014 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 (- 675, 5G>4G)		☐ 181014 Заключение врача-генетика к услуге «Плазменные факторы системы свертывания крови»	
☐ 180015 Агрегационные факторы системы свертывания крови. Исследование полиморфизмов в генах: GP1BA (-5T>C), GP1BA (T145, C>T), ITGB3 (L33P, T>C), JAK 2 (V617F G>T), SELPLG (M62I, A>G)		☐ 181015 Заключение врача-генетика к услуге «Агрегационные факторы системы свертывания крови»	
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	
☐ 180020 Генетическая предрасположенность к артериальной гипертензии. Исследование полиморфизмов в генах: ADRB2 (G16R, G>A); AGT (T207M, C>T); AGT (M268T, T>C); AGTR1 (A1666C, A>C); NOS3 (D298E, T>G)		☐ 181020 Заключение врача-генетика к услуге «Генетическая предрасположенность к артериальной гипертензии»	
☐ 180031 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)		☐ 181031 Заключение врача-генетика к услуге «Генетическая предрасположенность к ишемической болезни сердца»	
ДИСЛИПИДЕМИИ/АТЕРОСКЛЕРОЗ			
Выявлено ли у Вас повышение уровня холестерина/ триглицеридов/ ЛПНП/ ЛПОНП?		☐ Да ☐ Нет ☐ Нет данных	Возраст на момент выявления дислипидемии лет
Количество родственников с диагностированной дислипидемией/атеросклерозом сосудов		☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ Более 3-х ☐ Нет данных	
Наличие родственников с дислипидемией/ атеросклерозом. Укажите ближайшего.		☐ Мать ☐ Отец ☐ Брат/сестра ☐ Тетя/дядя ☐ Бабушка/дедушка ☐ Другие ☐ Нет данных	
Наличие ксантом (очаговых кожных новообразований с жировыми включениями)?		☐ Да ☐ Нет ☐ Нет данных	Выявлен ли атеросклероз сосудов? ☐ Да ☐ Нет ☐ Нет данных
Есть ли сопутствующие заболевания, связанные с гиперхолестеринемией?		☐ Гипотиреоз ☐ Нефроз ☐ Холестаз ☐ Нервная анорексия ☐ Другие ☐ Нет данных	
☐ 180040 Липидный обмен. Генетическая предрасположенность к дислипидемии и развитию атеросклероза. Исследование полиморфизмов в генах: APOE (C112R T>C), APOE (R158C C>T), APOB (R3527Q G>A), APOB (G>A), PCSK9 (T>C), ABCA1 (R219K G>A), APOC3 (-455 C>T), APOC3 (-482 C>T), APOC3 (G>C), LPL (N318S A>G), LPL (S447X C>G), PON1 (L55M A>T), PON1 (Q192R A>G)		☐ 181040 Заключение врача-генетика к услуге «Липидный обмен. Генетическая предрасположенность к дислипидемии и развитию атеросклероза»	
БОЛЕЗНЬ КРОНА			
Поставлен ли Вам диагноз болезнь Крона?		☐ Да ☐ Нет ☐ Нет данных	Возраст на момент постановки диагноза болезнь Крона лет
Количество родственников с диагностированной болезнью Крона/ воспалительными заболеваниями кишечника/колоректальным раком		☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ Более 3-х ☐ Нет данных	
Наличие родственников с болезнью Крона. Укажите ближайшего.		☐ Мать ☐ Отец ☐ Брат/сестра ☐ Тетя/дядя ☐ Бабушка/дедушка ☐ Другие ☐ Нет данных	
Данные эндоскопического обследования (при наличии)			
☐ 180044 Болезнь Крона. Исследование полиморфизмов в генах: NOD2 (R702W C>T), NOD2 (G908R G>C), NKX2-3 (A>G), RTPN2 (T>G)		☐ 181044 Заключение врача-генетика к услуге «Болезнь Крона»	