



Наименование направляющего учреждения _____ Код направляющего учреждения _____

Фамилия пациента _____ Имя пациента _____

Отчество пациента _____ Пол пациента Мужской Женский _____

Дата рождения пациента _____

Контактный телефон пациента ; врача Беременность Да Нет Срок беременности _____ День цикла _____ Менопауза лет

Время взятия образца _____

Дата взятия образца _____

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

Показания для исследования _____

Лекарственные препараты, принимаемые пациентом в течение последних 10 дней _____

Результаты последнего кариотипирования _____ Дата последнего кариотипирования _____

ДД - ММ - 20 ГГ

Дополнительные данные о пациентке (при заказе услуг с биоматериалом ворсины хориона)

Беременность по счету

Чем завершилась предыдущая беременность: _____

Проводилось ли ЭКО в текущей беременности? Да Нет

Проводилась ли преимплантационная генетическая диагностика? Да Нет Заключение: _____

Проводился ли генетический скрининг? Да Нет Заключение: _____

Проводился ли неинвазивный пренатальный тест? Да Нет Заключение: _____

Проводилась ли инвазивная пренатальная диагностика? Да Нет Заключение: _____

ЦИТОГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ		МОЛЕКУЛЯРНО-ЦИТОГЕНЕТИЧЕСКОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ (FISH)	
Вакуумная пробирка с Li-гепарином	приоритет обычный	КРОВЬ с ГЕПАРИНОМ (периферическая)	Стерильный флакон с 0,9%раствором NaCl
ШТРИХКОД ПРОБЫ	<input type="checkbox"/> 190204 Цитогенетическое исследование (кариотип)	ШТРИХКОД ПРОБЫ	приоритет обычный
			ВОРСИНЫ ХОРИОНА
			<input type="checkbox"/> 190217* Молекулярно-цитогенетическое исследование хориона при неразвивающейся беременности на наиболее частые анеуплоидии (FISH)
Вакуумная пробирка с Li-гепарином	МОЛЕКУЛЯРНО-ЦИТОГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ (FISH)		Выберите один из видов биоматериала
ШТРИХКОД ПРОБЫ или			приоритет обычный
			КРОВЬ с ГЕПАРИНОМ (периферическая)
			ВОРСИНЫ ХОРИОНА
Стерильный флакон с 0,9%раствором NaCl	<input type="checkbox"/> 190206* Молекулярно-цитогенетическая диагностика распространенных хромосомных нарушений (анеуплоидий) по 13,18,21,X,Y хромосомам	<input type="checkbox"/> 190208* Молекулярно-цитогенетическое исследование 22й хромосомы. Диагностика синдрома ДиДжорджи (22q11.2)	<input type="checkbox"/> 190210* Молекулярно-цитогенетическая диагностика хромосомной патологии SRY/X
	<input type="checkbox"/> 190209* Молекулярно-цитогенетическое исследование 15й хромосомы. Диагностика синдромов Прадера-Вилли/Ангельмана (15q11-q13)	<input type="checkbox"/> 190211* Молекулярно-цитогенетическое исследование 4й хромосомы. Диагностика синдрома Вольфа-Хиршхорна (4p16.3)	<input type="checkbox"/> 190212* Молекулярно-цитогенетическое исследование 5й хромосомы. Диагностика синдрома «кошачье-го крика» (5p15.2)
			<input type="checkbox"/> 190213* Молекулярно-цитогенетическое исследование Y хромосомы (Y(q12))

*Прием биологического материала: воскресенье-четверг с 9:00 до 19:00.