



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

Дата взятия образца ДД - ММ - 202Г

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>Исследование крови</p> <p>ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ • МЕТОДЫ: ПИРОСЕКВЕНИРОВАНИЕ, ПЦР</p>	<p>приоритет обычный</p>	<p>КРОВЬ с ЭДТА</p>
<p>ЗАКЛЮЧЕНИЕ ВРАЧА-ГЕНЕТИКА ПРОВОДИТСЯ ТОЛЬКО ДЛЯ УСЛУГ, ВЫПОЛНЯЕМЫХ В ЛАБОРАТОРИИ СМД. Врач-генетик описывает результат после готовности генетического исследования. При заказе услуги «Заключение 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>Количество родственников с заболеванием сахарный диабет 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>Наличие родственников с заболеванием сахарный диабет 1 типа. Укажите ближайшего <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</p> <p>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), RPN22 (G>A)</p>		<p><input type="checkbox"/> 181021 Заключение 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 2 типа _____ лет</p> <p>Количество родственников с заболеванием сахарный диабет 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>Наличие родственников с заболеванием сахарный диабет 2 типа. Укажите ближайшего <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 Заключение 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 Заключение 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 Заключение врача-генетика к услуге «Генетическая предрасположенность к избыточному весу»</p>	



<p style="color: red;">Вакуумная пробирка с ЭДТА</p> <p style="font-size: 24px; font-weight: bold;">ШТРИХКОД ПРОБЫ</p> <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> </div> <p style="color: red; font-size: 12px;">Доставить в лабораторию в первичной пробирке. Не центрифугировать!</p>	<table border="1" style="width:100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td colspan="2" style="text-align: center;"> <p style="font-weight: bold;">Исследование крови</p> <p style="font-weight: bold;">ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ • МЕТОДЫ: ПИРОСЕКВЕНИРОВАНИЕ, ПЦР</p> <p style="font-size: 10px;">ЦЕЛИАКИЯ</p> </td> <td style="width:15%; text-align: center; font-weight: bold;">приоритет обычный</td> <td style="width:10%; text-align: center; font-weight: bold;">КРОВЬ с ЭДТА</td> </tr> <tr> <td colspan="4" style="padding: 5px;"> <input type="checkbox"/> 180050 Генетическая предрасположенность к целиакии. Типирование ге- нов HLA II класса (гаплотипы DQ2/DQ8) </td> </tr> </table> <p style="text-align: center; font-weight: bold;">ЛАКТОЗНАЯ НЕПЕРЕНОСИМОСТЬ</p> <p>Наблюдается ли: <input type="checkbox"/> метеоризм (вздутие живота) <input type="checkbox"/> боли в животе <input type="checkbox"/> диарея <input type="checkbox"/> рвота при приеме пищи содержащей лактозу</p> <p>Для детей: <input type="checkbox"/> хронические запоры <input type="checkbox"/> беспокойство и плач после еды <input type="checkbox"/> рвота при приеме пищи содержащей лактозу</p> <table border="1" style="width:100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width:50%; padding: 5px;"> <input type="checkbox"/> 180035 Генетически обусловленная непереносимость лактозы. Исследование полиморфизма в гене LCT (-13910C>T) </td> <td style="width:50%; padding: 5px;"> <input type="checkbox"/> 181035 Заключение врача-генетика к услуге «Генетически обусловленная непереносимость лактозы» </td> </tr> </table> <p style="text-align: center; font-weight: bold;">СИНДРОМ ЖИЛЬБЕРА</p> <table border="1" style="width:100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width:25%;">Повышение уровня билирубина <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет</td> <td style="width:25%;">С какого возраста <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></td> <td style="width:25%;">Уровень общего билирубина <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></td> <td style="width:25%;">Уровень прямого билирубина <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></td> <td style="width:25%;">Уровень непрямого билирубина <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td>Умеренная желтуха <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет</td> <td>Боли в правом подреберье <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет</td> <td>Повышение уровня гемоглобина <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет</td> <td colspan="2">Темный цвет мочи <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет</td> </tr> </table> <table border="1" style="width:100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width:50%; padding: 5px;"> <input type="checkbox"/> 180012 Синдром Жильбера. Исследование полиморфизма rs8175347 в гене UGT1A1, (TA)⁵/6/7/8 </td> <td style="width:50%; padding: 5px;"> <input type="checkbox"/> 181012 Заключение врача-генетика к услуге «Синдром Жильбера» </td> </tr> </table> <p style="text-align: center; font-weight: bold;">БОЛЕЗНЬ АЛЬЦГЕЙМЕРА</p> <p>Поставлен ли Вам диагноз болезнь Альцгеймера/ деменция? <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет <input type="checkbox"/> Нет данных</p> <p>Количество родственников с болезнью Альцгеймера <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>Наличие родственников с болезнью Альцгеймера. Укажите ближайшего. <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 формы болезни Альцгеймера? (проводилось ли Вам ранее исследование генов APP, PSEN1 PSEN2) <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет <input type="checkbox"/> Нет данных</p> <p>Наличие черепно-мозговой травмы и/или когнитивных (познавательных) нарушений: снижение памяти, умственной работоспособности и др. <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет <input type="checkbox"/> Нет данных</p> <table border="1" style="width:100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width:50%; padding: 5px;"> <input type="checkbox"/> 180041 Генетическая предрасположенность к болезни Альцгеймера. Исследование полиморфизмов в гене APOE (C112R T>C), (R158C S>T) </td> <td style="width:50%; padding: 5px;"> <input type="checkbox"/> 181041 Заключение врача-генетика к услуге «Генетическая предрасположенность к болезни Альцгеймера» </td> </tr> </table> <p style="text-align: center; font-weight: bold;">ЛЕКАРСТВЕННЫЙ МОНИТОРИНГ</p> <table border="1" style="width:100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width:50%; padding: 5px;"> <input type="checkbox"/> 180101 Варфарин. Определение терапевтической дозы. Исследование полиморфизмов в генах: VKORC1-1639/3673, CYP4F2 V433M, GGCX rs11676382, CYP2C9*2, CYP2C9*3, CYP2C9*5, CYP2C9*6 </td> <td style="width:50%; padding: 5px;"> <input type="checkbox"/> 180009 Прогноз эффективности терапии хронического гепатита С. Исследование полиморфизмов rs 8099917 и rs 12979860 в гене IL 28B </td> </tr> <tr> <td style="padding: 5px;"> <input type="checkbox"/> 180008 Абакавир. Прогноз появления реакции гиперчувствительности (РГЧ). Исследование аллеля 5701 локуса В главного комплекса гистосовместимости человека (HLA B*5701) </td> <td style="padding: 5px;"> <input type="checkbox"/> 180039 Прогноз эффективности терапии бронхиальной астмы с помощью β-2 адrenomиметиков. Исследование полиморфизма rs 1042713 в гене ADRB2 </td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="padding: 5px;"> <input type="checkbox"/> 181039 Заключение врача-генетика к услуге «Прогноз эффективности терапии бронхиальной астмы с помощью β-2 адrenomиметиков» </td> </tr> </table> <p style="text-align: center; font-weight: bold;">КРАСОТА & СПОРТ</p> <table border="1" style="width:100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width:25%;">Придерживаетесь ли вы диеты <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет</td> <td style="width:25%;">Занимались ли вы когда-либо спортом <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет</td> <td style="width:25%;">Укажите вид спорта</td> <td style="width:25%;">Параметр</td> <td style="width:15%;">Силовая нагрузка</td> <td style="width:10%;">Кардионагрузка</td> </tr> <tr> <td>Количество приемов пищи в день <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></td> <td>Вы профессиональный спортсмен <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет</td> <td></td> <td>Частота тренировок (кол-во в неделю)</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td colspan="3"></td> <td>Продолжительность тренировки (кол-во часов)</td> <td></td> <td></td> </tr> </table> <table border="1" style="width:100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width:50%; padding: 5px;"> <input type="checkbox"/> 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), PPARG (-87 C>T) </td> <td style="width:50%; padding: 5px;"> <input type="checkbox"/> 180034 Спортивная генетика. Индивидуальные особенности для выбора эффективного и безопасного режима тренировок с заключением врача-генетика. Исследование полиморфизмов в генах: PPARA (2498 G>C), PPARG (-87 C>T), PPARGC1A (G482S G>A), AMPD1 (Q12X G>A), ACTN3 (R577X C>T), MSTN (K153R A>G), AGT (M268T T>C), HIF1A (P582S C>T) </td> </tr> </table> <p style="text-align: center; font-weight: bold;">СИСТЕМА HLA</p> <table border="1" style="width:100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width:50%; padding: 5px;"> <input type="checkbox"/> 180038 Молекулярно-генетическое исследование HLA-B27 при диагностике аутоиммунных болезней </td> <td style="width:50%; padding: 5px;"> <input type="checkbox"/> 180042 Типирование генов HLA II класса (локус DRB1). Предрасположенность к аутоиммунным заболеваниям </td> </tr> </table> <p style="text-align: center; font-weight: bold;">Система HLA • ОБСЛЕДОВАНИЕ ПАРЫ НА СОВМЕСТИМОСТЬ</p> <table border="1" style="width:100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width:25%; text-align: center;"> <p style="font-weight: bold;">приоритет обычный</p> <p style="font-weight: bold;">КРОВЬ с ЭДТА (муж.)</p> <p style="font-size: 12px;">Вакуумная пробирка с ЭДТА (мужчина)</p> <p style="font-size: 24px; font-weight: bold;">ШТРИХКОД ПРОБЫ</p> <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> </div> <p style="color: red; font-size: 12px;">Доставить в лабораторию в первичной пробирке. Не центрифугировать!</p> </td> <td style="width:25%; text-align: center;"> <p style="font-weight: bold;">приоритет обычный</p> <p style="font-weight: bold;">КРОВЬ с ЭДТА (жен.)</p> <p style="font-size: 12px;">Вакуумная пробирка с ЭДТА (женщина)</p> <p style="font-size: 24px; font-weight: bold;">ШТРИХКОД ПРОБЫ</p> <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> </div> <p style="color: red; font-size: 12px;">Доставить в лабораторию в первичной пробирке. Не центрифугировать!</p> </td> <td style="width:50%; padding: 5px;"> <input type="checkbox"/> 180043 Типирование генов HLA II класса (локусы DRB1, DQA1, DQB1). Обследование пары на совместимость <p style="color: red; font-weight: bold;">Поля обязательные для заполнения:</p> <p>Фамилия мужчины</p> <p>Имя мужчины</p> <p>Отчество мужчины</p> <p>Дата рождения мужчины</p> <p style="font-size: 18px;">Д Д - М М - Г Г Г Г</p> </td> </tr> </table>	<p style="font-weight: bold;">Исследование крови</p> <p style="font-weight: bold;">ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ • МЕТОДЫ: ПИРОСЕКВЕНИРОВАНИЕ, ПЦР</p> <p style="font-size: 10px;">ЦЕЛИАКИЯ</p>		приоритет обычный	КРОВЬ с ЭДТА	<input type="checkbox"/> 180050 Генетическая предрасположенность к целиакии. Типирование ге- нов HLA II класса (гаплотипы DQ2/DQ8)				<input type="checkbox"/> 180035 Генетически обусловленная непереносимость лактозы. Исследование полиморфизма в гене LCT (-13910C>T)	<input type="checkbox"/> 181035 Заключение врача-генетика к услуге «Генетически обусловленная непереносимость лактозы»	Повышение уровня билирубина <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет	С какого возраста <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	Уровень общего билирубина <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	Уровень прямого билирубина <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	Уровень непрямого билирубина <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	Умеренная желтуха <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет	Боли в правом подреберье <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет	Повышение уровня гемоглобина <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет	Темный цвет мочи <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет		<input type="checkbox"/> 180012 Синдром Жильбера. Исследование полиморфизма rs8175347 в гене UGT1A1, (TA) ⁵ /6/7/8	<input type="checkbox"/> 181012 Заключение врача-генетика к услуге «Синдром Жильбера»	<input type="checkbox"/> 180041 Генетическая предрасположенность к болезни Альцгеймера. Исследование полиморфизмов в гене APOE (C112R T>C), (R158C S>T)	<input type="checkbox"/> 181041 Заключение врача-генетика к услуге «Генетическая предрасположенность к болезни Альцгеймера»	<input type="checkbox"/> 180101 Варфарин. Определение терапевтической дозы. Исследование полиморфизмов в генах: VKORC1-1639/3673, CYP4F2 V433M, GGCX rs11676382, CYP2C9*2, CYP2C9*3, CYP2C9*5, CYP2C9*6	<input type="checkbox"/> 180009 Прогноз эффективности терапии хронического гепатита С. Исследование полиморфизмов rs 8099917 и rs 12979860 в гене IL 28B	<input type="checkbox"/> 180008 Абакавир. Прогноз появления реакции гиперчувствительности (РГЧ). Исследование аллеля 5701 локуса В главного комплекса гистосовместимости человека (HLA B*5701)	<input type="checkbox"/> 180039 Прогноз эффективности терапии бронхиальной астмы с помощью β-2 адrenomиметиков. Исследование полиморфизма rs 1042713 в гене ADRB2	<input type="checkbox"/> 181039 Заключение врача-генетика к услуге «Прогноз эффективности терапии бронхиальной астмы с помощью β-2 адrenomиметиков»		Придерживаетесь ли вы диеты <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет	Занимались ли вы когда-либо спортом <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет	Укажите вид спорта	Параметр	Силовая нагрузка	Кардионагрузка	Количество приемов пищи в день <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	Вы профессиональный спортсмен <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет		Частота тренировок (кол-во в неделю)						Продолжительность тренировки (кол-во часов)			<input type="checkbox"/> 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), PPARG (-87 C>T)	<input type="checkbox"/> 180034 Спортивная генетика. Индивидуальные особенности для выбора эффективного и безопасного режима тренировок с заключением врача-генетика. Исследование полиморфизмов в генах: PPARA (2498 G>C), PPARG (-87 C>T), PPARGC1A (G482S G>A), AMPD1 (Q12X G>A), ACTN3 (R577X C>T), MSTN (K153R A>G), AGT (M268T T>C), HIF1A (P582S C>T)	<input type="checkbox"/> 180038 Молекулярно-генетическое исследование HLA-B27 при диагностике аутоиммунных болезней	<input type="checkbox"/> 180042 Типирование генов HLA II класса (локус DRB1). Предрасположенность к аутоиммунным заболеваниям	<p style="font-weight: bold;">приоритет обычный</p> <p style="font-weight: bold;">КРОВЬ с ЭДТА (муж.)</p> <p style="font-size: 12px;">Вакуумная пробирка с ЭДТА (мужчина)</p> <p style="font-size: 24px; font-weight: bold;">ШТРИХКОД ПРОБЫ</p> <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> </div> <p style="color: red; font-size: 12px;">Доставить в лабораторию в первичной пробирке. Не центрифугировать!</p>	<p style="font-weight: bold;">приоритет обычный</p> <p style="font-weight: bold;">КРОВЬ с ЭДТА (жен.)</p> <p style="font-size: 12px;">Вакуумная пробирка с ЭДТА (женщина)</p> <p style="font-size: 24px; font-weight: bold;">ШТРИХКОД ПРОБЫ</p> <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> </div> <p style="color: red; font-size: 12px;">Доставить в лабораторию в первичной пробирке. Не центрифугировать!</p>	<input type="checkbox"/> 180043 Типирование генов HLA II класса (локусы DRB1, DQA1, DQB1). Обследование пары на совместимость <p style="color: red; font-weight: bold;">Поля обязательные для заполнения:</p> <p>Фамилия мужчины</p> <p>Имя мужчины</p> <p>Отчество мужчины</p> <p>Дата рождения мужчины</p> <p style="font-size: 18px;">Д Д - М М - Г Г Г Г</p>
<p style="font-weight: bold;">Исследование крови</p> <p style="font-weight: bold;">ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ • МЕТОДЫ: ПИРОСЕКВЕНИРОВАНИЕ, ПЦР</p> <p style="font-size: 10px;">ЦЕЛИАКИЯ</p>		приоритет обычный	КРОВЬ с ЭДТА																																																					
<input type="checkbox"/> 180050 Генетическая предрасположенность к целиакии. Типирование ге- нов HLA II класса (гаплотипы DQ2/DQ8)																																																								
<input type="checkbox"/> 180035 Генетически обусловленная непереносимость лактозы. Исследование полиморфизма в гене LCT (-13910C>T)	<input type="checkbox"/> 181035 Заключение врача-генетика к услуге «Генетически обусловленная непереносимость лактозы»																																																							
Повышение уровня билирубина <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет	С какого возраста <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	Уровень общего билирубина <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	Уровень прямого билирубина <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	Уровень непрямого билирубина <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>																																																				
Умеренная желтуха <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет	Боли в правом подреберье <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет	Повышение уровня гемоглобина <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет	Темный цвет мочи <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет																																																					
<input type="checkbox"/> 180012 Синдром Жильбера. Исследование полиморфизма rs8175347 в гене UGT1A1, (TA) ⁵ /6/7/8	<input type="checkbox"/> 181012 Заключение врача-генетика к услуге «Синдром Жильбера»																																																							
<input type="checkbox"/> 180041 Генетическая предрасположенность к болезни Альцгеймера. Исследование полиморфизмов в гене APOE (C112R T>C), (R158C S>T)	<input type="checkbox"/> 181041 Заключение врача-генетика к услуге «Генетическая предрасположенность к болезни Альцгеймера»																																																							
<input type="checkbox"/> 180101 Варфарин. Определение терапевтической дозы. Исследование полиморфизмов в генах: VKORC1-1639/3673, CYP4F2 V433M, GGCX rs11676382, CYP2C9*2, CYP2C9*3, CYP2C9*5, CYP2C9*6	<input type="checkbox"/> 180009 Прогноз эффективности терапии хронического гепатита С. Исследование полиморфизмов rs 8099917 и rs 12979860 в гене IL 28B																																																							
<input type="checkbox"/> 180008 Абакавир. Прогноз появления реакции гиперчувствительности (РГЧ). Исследование аллеля 5701 локуса В главного комплекса гистосовместимости человека (HLA B*5701)	<input type="checkbox"/> 180039 Прогноз эффективности терапии бронхиальной астмы с помощью β-2 адrenomиметиков. Исследование полиморфизма rs 1042713 в гене ADRB2																																																							
<input type="checkbox"/> 181039 Заключение врача-генетика к услуге «Прогноз эффективности терапии бронхиальной астмы с помощью β-2 адrenomиметиков»																																																								
Придерживаетесь ли вы диеты <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет	Занимались ли вы когда-либо спортом <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет	Укажите вид спорта	Параметр	Силовая нагрузка	Кардионагрузка																																																			
Количество приемов пищи в день <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	Вы профессиональный спортсмен <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет		Частота тренировок (кол-во в неделю)																																																					
			Продолжительность тренировки (кол-во часов)																																																					
<input type="checkbox"/> 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), PPARG (-87 C>T)	<input type="checkbox"/> 180034 Спортивная генетика. Индивидуальные особенности для выбора эффективного и безопасного режима тренировок с заключением врача-генетика. Исследование полиморфизмов в генах: PPARA (2498 G>C), PPARG (-87 C>T), PPARGC1A (G482S G>A), AMPD1 (Q12X G>A), ACTN3 (R577X C>T), MSTN (K153R A>G), AGT (M268T T>C), HIF1A (P582S C>T)																																																							
<input type="checkbox"/> 180038 Молекулярно-генетическое исследование HLA-B27 при диагностике аутоиммунных болезней	<input type="checkbox"/> 180042 Типирование генов HLA II класса (локус DRB1). Предрасположенность к аутоиммунным заболеваниям																																																							
<p style="font-weight: bold;">приоритет обычный</p> <p style="font-weight: bold;">КРОВЬ с ЭДТА (муж.)</p> <p style="font-size: 12px;">Вакуумная пробирка с ЭДТА (мужчина)</p> <p style="font-size: 24px; font-weight: bold;">ШТРИХКОД ПРОБЫ</p> <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> </div> <p style="color: red; font-size: 12px;">Доставить в лабораторию в первичной пробирке. Не центрифугировать!</p>	<p style="font-weight: bold;">приоритет обычный</p> <p style="font-weight: bold;">КРОВЬ с ЭДТА (жен.)</p> <p style="font-size: 12px;">Вакуумная пробирка с ЭДТА (женщина)</p> <p style="font-size: 24px; font-weight: bold;">ШТРИХКОД ПРОБЫ</p> <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> <div style="width: 15px; height: 15px; background-color: #ccc;"></div> </div> <p style="color: red; font-size: 12px;">Доставить в лабораторию в первичной пробирке. Не центрифугировать!</p>	<input type="checkbox"/> 180043 Типирование генов HLA II класса (локусы DRB1, DQA1, DQB1). Обследование пары на совместимость <p style="color: red; font-weight: bold;">Поля обязательные для заполнения:</p> <p>Фамилия мужчины</p> <p>Имя мужчины</p> <p>Отчество мужчины</p> <p>Дата рождения мужчины</p> <p style="font-size: 18px;">Д Д - М М - Г Г Г Г</p>																																																						