

Название направляющего учреждения

Код направляющего учреждения

Фамилия врача

И.О. врача

Контактный телефон врача

Фамилия пациента

Имя пациента

Отчество пациента

Пол пациента

Беременность

Срок беременности

День цикла

Дата рождения пациента

Курение

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

Диагноз

Раздел СИСТЕМА СВЕРТЫВАНИЯ КРОВИ

Спонтанная кровоточивость/синяки/ плохое заживление раневых поверхностей

Боли в ногах по ходу вен?

Варикозное расширение вен нижних конечностей, пищевода, прямой кишки

Повышение свертываемости крови (тромбофилия/гиперкоагуляция)

Тромбозы в анамнезе

Раздел НАРУШЕНИЯ ЛИПИДНОГО ОБМЕНА

Изменение веса

Повышение уровня холестерина, триглицеридов, липопротеидов

Высокой плотности

Низкой плотности

Раздел СЕРДЕЧНО-СОСУДИСТЫЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ

Боли в сердце

Возникновение приступов

ИБС

Гипертоническая болезнь

Инфаркт миокарда в анамнезе

Наличие родственников с

В молодом возрасте

Раздел САХАРНЫЙ ДИАБЕТ

Изменение веса

Сахарный диабет

I типа

II типа

уровень глюкозы натощак

Раздел ОСТЕОПОРОЗ

Наличие патологических переломов и/или переломов шейки бедренной кости и позвонков у близких родственников

Непереносимость лактозы

Раздел ПАТОЛОГИЯ БЕРЕМЕННОСТИ

Менструация с какого возраста

продолжительность

регулярность

Изменение гормонального статуса

Гинекологические заболевания

Осложнения во время предыдущих беременностей

Раздел ФОЛАТНЫЙ ЦИКЛ

Отмечалось ли повышение уровня гомоцистеина

Придерживались ли когда-нибудь диеты

По собственному желанию

По указанию врача

Раздел ЛАКТОЗНАЯ НЕПЕРЕНОСИМОСТЬ

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

Раздел КРАСОТА & СПОРТ

Придерживаетесь ли вы диеты

Занимались ли вы когда-либо спортом

Укажите вид спорта

Количество приемов пищи в день

Вы профессиональный спортсмен

Параметр

Частота тренировок (кол-во в неделю)

Продолжительность тренировки (кол-во часов)

Силовая нагрузка

Кардионагрузка

Раздел СИНДРОМ ЖИЛЬБЕРА

Повышение уровня билирубина

С какого возраста

Уровень общего билирубина

Уровень прямого билирубина

Уровень непрямого билирубина

Умеренная желтуха

Боли в правом подреберье

Повышение уровня гемоглобина

Темный цвет мочи

НОМЕР ОБРАЗЦА ИЛИ
ШТРИХКОД ПРОБЫ

Исследование крови
ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ • МЕТОДЫ: ПИРОСЕКВЕНИРОВАНИЕ, ПЦР

приоритет
обычный

Образец

КРОВЬ
с ЭДТА

Внимание!
Заключение врача-генетика проводится только для лаборатории «ЛабКвест».
Врач-генетик описывает результат после готовности генетического исследования.

ЛЕКАРСТВЕННЫЙ МОНИТОРИНГ

☐ 180101
Варфарин. Определение терапевтической дозы
Исследование полиморфизмов в генах: VKORC1-1639/3673, CYP4F2 V433M, GGX 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 28 В

РАК МОЛОЧНОЙ ЖЕЛЕЗЫ И ЯИЧНИКОВ

☐ 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»

СИСТЕМА СВЕРТЫВАНИЯ КРОВИ

☐ 180010
Система свертывания крови
Исследование полиморфизмов в генах: F5 («мутация Лейдена», 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; T145M, C>T), ITGB3 (L33P, T>C), JAK 2 (V617F, G>T), SELPLG (M62I, A>G).

☐ 181015
Заклучение врача-генетика к услуге «Агрегационные факторы системы свертывания крови»

САХАРНЫЙ ДИАБЕТ

☒ 180021
Генетическая предрасположенность к сахарному диабету 1 типа
Исследование полиморфизмов: C12ORF30, INS, SH2B3, PTPN22, PTPN11, PTPN2, CLEC16A и HHEX-IDE.

☒ 181021
Заклучение врача-генетика к услуге «Генетическая предрасположенность к сахарному диабету 1 типа»

☐ 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; IVS4, G>T).

☐ 181013
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

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

☐ 181012
Заклучение врача-генетика к услуге «Синдром Жильбера»

ФОЛАТНЫЙ ЦИКЛ

☐ 180016
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).

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

СЕРДЕЧНО-СОСУДИСТЫЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ

☐ 180020
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).

☐ 181020
Заклучение 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
Заклучение врача-генетика к услуге «Генетическая предрасположенность к ишемической болезни сердца»

НАРУШЕНИЕ ЛИПИДНОГО ОБМЕНА

☐ 180030
Генетическая предрасположенность к избыточному весу.
Исследование полиморфизмов в генах: FTO (T>A), PPARG (-87T>C), PPARGC1A (S482G G>A), PPARGC1B (A203P G>C)

☐ 181030
Заклучение врача-генетика к услуге «Генетическая предрасположенность к избыточному весу»

ОСТЕОПОРОЗ

☐ 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
Заклучение врача-генетика к услуге «Генетическая предрасположенность к остеопорозу»

ЛАКТОЗНАЯ НЕПЕРЕНОСИМОСТЬ

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

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

ПАТОЛОГИЯ 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 5G>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
Заклучение врача-генетика к услуге «Генетические факторы риска невынашивания и осложнений беременности»

КРАСОТА & СПОРТ

☒ 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)

☒ 180034
Спортивная генетика. Индивидуальные особенности для выбора эффективного и безопасного режима тренировок.
Исследование полиморфизмов в генах: PPARG (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)

☒ 181034
Заклучение врача-генетика к услуге «Спортивная генетика»