

НАПРАВЛЕНИЕ НИПТ

Ф.И.О пациента	<input type="text"/>	Дата рождения пациента		
<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
		(число)	(месяц)	(год)
Срок беременности по УЗИ	Вес	Рост	Дата забора материала	
<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
			(число)	(месяц)
				(год)
Контактный телефон	E-mail			
<input type="text"/>	<input type="text"/>			
	8-495-514-00-11		Lab@cirlab.ru	

Число плодов	Монохориальная двойня	Дихориальная двойня	Определить пол плода	Донорская яйцеклетка	Суррогатная мать
<input type="checkbox"/> 1 <input type="checkbox"/> 2 <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> ДА <input type="checkbox"/> НЕТ <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/> Код 16. Неинвазивный пренатальный ДНК тест Panorama (Natera, США). Базовая панель (8 синдромов)					
<input type="checkbox"/> Код 498. Неинвазивный пренатальный ДНК тест Panorama (Natera, США). Расширенная панель. Хромосомные и микроделеционные синдромы (13 синдромов)					

1. ТЕСТЫ ДЛЯ ОДНОПЛОДНОЙ БЕРЕМЕННОСТИ

Неинвазивный пренатальный ДНК тест Panorama является самым современным методом диагностики хромосомных патологий плода, который используется во многих странах мира. Его преимущества по сравнению с другими методами диагностики – это точность и безопасность. Этот тест позволяет с точностью 99,9% определить хромосомную патологию плода во время беременности по самым часто встречаемым синдромам. Метод основан на анализе свободно циркулирующей ДНК плода в крови матери.

Заболевания, выявляемые с помощью теста:

Базовая панель Синдром Дауна (трисомия 21-й хромосомы), Синдром Эдвардса (трисомия 18-й хромосомы), Синдром Патау (трисомия 13-й хромосомы), Триплоидия, Числовые аномалии половых хромосом (синдром Тернера, Клайнфельтера, трисомия X-хромосомы, дисомия Y-хромосомы).

В расширенную панель дополнительно входит определение 5 микроделеционных синдромов:

Синдром Ди-Джорджи (делеции 22q11.2), Синдром делеции 1p36, Синдром кошачьего крика, Синдром Ангельмана, Синдром Прадера-Вилли.

Исследование проводится с 9 недель беременности.

Название направляющего учреждения

<input type="text"/>	
ООО "Лаборатории ЦИР"	
Ф.И.О врача	Город
<input type="text"/>	<input type="text"/>
	Москва

Дата: _____ Подпись врача: _____