

## НАПРАВЛЕНИЕ НА ПРОВЕДЕНИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ ПОДГОТОВКА К БЕРЕМЕННОСТИ

Наименование организации							
Пациент №1 – ФИО полностью					Дата рождения		
Пол			Тип биоматериала	Количество	Дата забора		
	Жен.	Муж.					
Пациент №2 – ФИО полностью (заполняется при оформлении услуг формата «Дуэт»)					Дата рождения		
Пол	Жен.	Муж.	Тип биоматериала	Количество	Дата забора		

1	٩	
L	İ.	N
u		_

Заполните и приложите информированное согласие пациента к данному направлению!

	Код	Вид исследования		
Панели подготовка к беременности для одного				
	NGS-5001b	Подготовка к беременности – Экзом плюс 35 дней (для лиц 18+) Наиболее полный скрининг на наследственные заболевания на основе данных полноэкзомного секвенирования, плюс СМА, ломкая X-хромосома (только жен.), вариант в гене CFTR dele2,3, мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера: поиск крупных делеций и дупликаций в гене DMD (только жен.).		
	NGS-5001b-50	Подготовка к беременности – Экзом плюс 50 дней (для лиц 18+) Наиболее полный скрининг на наследственные заболевания на основе данных полноэкзомного секвенирования, плюс СМА, ломкая X-хромосома (только жен.), вариант в гене CFTR dele2,3, мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера: поиск крупных делеций и дупликаций в гене DMD (только жен.).		
	NGS-5001b-90	Подготовка к беременности – Экзом плюс 90 дней (для лиц 18+) Наиболее полный скрининг на наследственные заболевания на основе данных полноэкзомного секвенирования, плюс СМА, ломкая X-хромосома (только жен.), вариант в гене CFTR dele2,3, мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера: поиск крупных делеций и дупликаций в гене DMD (только жен.).		
	NGS-4000b	Преконцепционная NGS-панель 35 дней (для лиц 18+). Анализ 108 генов одного члена семьи (секвенирование нового поколения NGS) для планирования беременности, а также анализ на СМА.		
	NGS-4000b-50	Преконцепционная NGS-панель 50 дней (для лиц 18+). Анализ 108 генов одного члена семьи (секвенирование нового поколения NGS) для планирования беременности, а также анализ на СМА.		
	NGS-4000b-90	Преконцепционная NGS-панель 90 дней (для лиц 18+). Анализ 108 генов одного члена семьи (секвенирование нового поколения NGS) для планирования беременности, а также анализ на СМА.		
	NGS-2000b	Подготовка к беременности – Лайт (для лиц 18+). Анализ 4 генов (41 мутация), связанных с развитием 4 наиболее распространённых наследственных заболеваний (СМА, муковисцидоз, нейросенсорная тугоухость, фенилкетонурия).		



	Код	Вид исследования			
	Панели подготовка к беременности для двоих				
	NGSP-5001b	Подготовка к беременности – Экзом плюс Дуэт 35 дней (для лиц 18+). Наиболее полный скрининг на наследственные заболевания на основе данных полноэкзомного секвенирования, плюс СМА, ломкая X хромосома (только жен.), вариант в гене CFTR dele2,3, мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера: поиск крупных делеций и дупликаций в гене DMD (только жен.).			
	NGSP-5001b-50	Подготовка к беременности – Экзом плюс Дуэт 50 дней (для лиц 18+). Наиболее полный скрининг на наследственные заболевания на основе данных полноэкзомного секвенирования, плюс СМА, ломкая X хромосома (только жен.), вариант в гене CFTR dele2,3, мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера: поиск крупных делеций и дупликаций в гене DMD (только жен.).			
	NGSP-5001b-90	Подготовка к беременности – Экзом плюс Дуэт 90 дней (для лиц 18+). Наиболее полный скрининг на наследственные заболевания на основе данных полноэкзомного секвенирования, плюс СМА, ломкая X хромосома (только жен.), вариант в гене CFTR dele2,3, мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера: поиск крупных делеций и дупликаций в гене DMD (только жен.).			
	NGSP-2001b	Подготовка к беременности – Лайт Дуэт (для лиц 18+). Подготовка к беременности. Анализ 4 генов (41 мутация), связанных с развитием 4 наиболее распространённых наследственных заболеваний (СМА, муковисцидоз, нейросенсорная тугоухость, фенилкетонурия).			
Коммен	гарии врача				
ФИО врача					
«	»	20 г Полпись			