

**Oddelenie lekárskej genetiky**  
**Žiadanka na molekulárno-genetické laboratórne vyšetrenia**

<b>Priezvisko</b>	<b>Meno a titul</b>	<b>Interný kód laboratória</b>			
<b>Bydlisko</b>	<b>Rodné číslo</b>	<b>Dátum a čas príjmu do laboratória</b>			
<b>Kód poist'ovne</b>	<b>Dátum a čas odberu</b>	<b>Kód hospitalizačného prípadu</b>			
<b>EU poistenec – ID / štát</b>	<b>Adresa odosielajúceho pracoviska, tel.č.</b>	<b>Pečiatka a podpis lekára</b>			
<b>Kód odosielajúceho lekára</b>					
<b>Kód diagnóz (MKCH 10)</b>					
<b>Zdôvodnenie vyšetrenia indikujúcim lekárom (povinný údaj)</b>					
<b>Biologický materiál</b>					
Molekulárno-genetické vyšetrenia - 1 - 5 ml plnej venóznej krvi odobratej do samostatnej skúmavky s EDTA (ako na krvný obraz). Doručiť do laboratória v deň odberu, najneskôr do 72 hodín od odberu (skladovať pri 4 °C).					
<b>Periférna krv – EDTA</b>	<b>plodová voda</b>	<b>tkanivo – fyziologický roztok</b>			
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>			
<b>Trombofilné mutácie</b> <input type="checkbox"/> FV Leiden (1691G>A) <input type="checkbox"/> Protrombín/Faktor II (G20210A) <input type="checkbox"/> MTHFR ( 677C>T) <input type="checkbox"/> MTHFR (1298A>C) <input type="checkbox"/> PAI-1		<b>Hemochromatóza, hereditárny typ</b> <input type="checkbox"/> HFE (C282Y, H63D, S65C) <b>Wilsonova choroba</b> <input type="checkbox"/> ATP7B (H1069Q,3402delC) <b>Deficit alfa-1-antitrypsínu</b> <input type="checkbox"/> SERPINA 1 (A1AT- alela Z a S)		<b>Celiakia (celiakálna sprue)</b> <input type="checkbox"/> HLA typizácia DQ2/DQ8 <b>Laktózová intolerancia, adultný typ</b> <input type="checkbox"/> LCT C1390T/G22018A <b>Gilbertov syndróm</b> <input type="checkbox"/> UGT1A1 (TATA box) <input type="checkbox"/> Enhancer T327G	
<b>HLA – B27</b> <input type="checkbox"/> B*27		<b>AZF mikrodelécie</b> <input type="checkbox"/> Y špecifické sekvencie AZF oblastí		<b>Iný typ vyšetrenia/poznámka:</b>  Prenatálna diagnostika Aneuploidie chromozómov <input type="checkbox"/> 21, 18, 13, X a Y	

**Informovaný súhlas pacienta**

Svojim podpisom potvrdzujem, že som bol(a) lekárom zrozumiteľne informovaný (á) o svojom zdravotnom stave/o zdravotnom stave mnou zastupovanej osoby, o dôvode, pre ktorý sa navrhuje genetické vyšetrenie, ďalej o účele, spôsobe a možnostiach ďalšej zdravotnej starostlivosti, ktorú by mi bolo možné poskytnúť v nadväznosti na výsledok genetického vyšetrenia, ako aj o možných následkoch a možných rizikách spojených s navrhovanou zdravotnou starostlivosťou. Bol(a) som tiež poučený(á) o možnostiach vol'by navrhovaných postupov a rizikach odmietnutia poskytnutia zdravotnej starostlivosti. Na základe tohto poučenia prehlasujem, že súhlasím s prevedením uvedeného genetického testu. Výsledky testu budú dôverné a nebudú bez môjho súhlasu poskytnuté tretej strane, pokiaľ platné právne predpisy neurčia inak.

**Dátum**

.....

podpis pacienta/zákonného zástupcu