

Nume, Prenume pacient:	
Data nașterii:	Etnie:
Sex:	
Telefon:	

Formular Genetică moleculară

Test solicitat

Genă/Denumire afecțiune (puteți bifa testul pe pagina următoare): OMIM Genă:			OMIM Fen:		

Testare pentru o mutație cunoscută:	
Genă: <input type="text"/>	Mutație: <input type="text"/>

Analize solicitate de către:

Medic (Nume, Prenume):	
Laborator:	Departament:
Adresă:	
Oraș:	Țară:
Telefon:	e-mail:

Date despre probă

Tipul probei:	
<input type="radio"/> Sânge (Indicați anticoagulantul utilizat) <input type="radio"/> EDTA <input type="radio"/> Altele (specificați)	

Pentru Laborator

ID pacient:	<input type="text"/>	A se specifica ID-ul și pe tubul cu proba
Pedigree:	<input type="text"/>	
Nume Laborator:		
Dată recoltare:		Telefon:
Tipul probei:		Comentarii:

Istoric familial și clinic

Vă rugăm să atașați un istoric familial și clinic scurt și relevant, inclusiv pedigree (dacă este posibil) și numele rudei care a fost testată anterior

A mai efectuat un membru a familiei acest tip de testare moleculară?

Nu **Da.** Vă rugăm să atașați rezultatul și să specificați:

Nume, prenume	Gradul de rudenie	Genotipul

Motiv pentru testare :

<input type="radio"/> Test diagnostic	<input type="radio"/> Bancă
<input type="radio"/> Status de purtător	<input type="radio"/> Studiu familial
<input type="radio"/> Diagnostic prenatal	<input type="radio"/> Altul (specificați)

Consimțământul informat al pacientului

Prin prezenta atest faptul că, pacientul a fost consultat conform legislației naționale și a fost informat de conținutul formularului de consimțământ și am obținut consimțământul pacientului pentru efectuarea testului.

Semnătură medic	Data
-----------------	------

Test solicitat

- 4217 Anemie Fanconi - panel 18 gene**
(BRCA2,BRIP1,ERCC4,FANCA,FANCB,FANCC,FANCD2,FANCE,FANCF,FANCG,FANCI,FANCL,FANCM,PALB2,RAD51C,SLX4,UBE2T,XRC)

- 15023 Anemie Fanconi - Sensibilitate la Diepoxibutan (DEB)**
- 75845 CALR (genă) - mutații**
- 55175 MPL (genă) - Mutații (S505N, W515L)**
- 65266 Genotipare Rh (D) fetal din sangele matern** (min. 12 săptămâni de sarcină)
- 82013 Lipa (genă)- secvențiere (Boala Wolman)**
- 40511 CYP21A2 (genă) - deficit de 21-hidroxilază**
- Alte analize:**
