

Rodné číslo

Priezvisko

Adresa (ulica, číslo domu, mesto/obec, PSČ)

Kód ZP

IČ EU

Dg 1

Dátum narodenia

Meno

Kód krajiny

Pohlavie

Telefónne číslo

E-mail

Dátum a čas odberu

Diagnóza slovom

Pečiatka a podpis lekára

Delegujúci / Zastupujúci lekár

P kód

A kód

Kód hospitalizačného prípadu

Samoplatca faktúra

Kód krajiny

Pohlavie

☐ lekár

☐ pacient

☐ muž

☐ žena



HEMATOLOGICKÉ OCHORENIA
(TROMBOFILNÉ VARIANTY)

- ☐ **Faktor V** (GSKF5)
c.1601G>A (F5: 1691G>A)* rs6025
- ☐ **Faktor II** (GSKF2)
c.*97G>A (F2: 20210G>A)* rs1799963
- ☐ **Metyléntetrahydrofolátreduktáza** (GSKMTHFR)
c.665C>T (MTHFR: 677C>T)* rs1801133
c.1286A>C (MTHFR: 1298A>C)* rs1801131
- ☐ **Inhibitor aktivátora plazminogénu 1 (SERPINE1)** (GSKPAI1)
c.-820G[(4_5)] (PAI1: -675 4G/5G)* rs1799762
- ☐ **Faktor XIII** (GSKF13)
c.103G>T (F13A1: Val34Leu)* rs5985
- ☐ **Doštičkový glykoproteín GPIa** (GSKGPIA)
c.759C>T (ITGA2: 807C>T)* rs1126643
- ☐ **Doštičkový glykoproteín GPIIb** (GSKGP3A)
c.176T>C (ITGB3: Leu33Pro)* rs5918
- ☐ **β-fibrinogén** (GSKBF)
c.-463G>A (FGB: -455G>A)* rs1800790

METABOLICKÉ OCHORENIA

- ☐ **Gilbertov syndróm** (GSKGS)
genotypizácia promótoru (UGT1A1: A(TA)nTAA)* rs3064744
- ☐ **Hereditárna hemochromatóza typ 1** (GSKHHT1)
c.187C>G (HFE: His63Asp)* rs1799945
c.193A>T (HFE: Ser65Cys)* rs1800730
c.845G>A (HFE: Cys282Tyr)* rs1800562
- ☐ **Wilsonova choroba** (GSKWCH)
c.1340_1343del (ATP7B: Gln447Leufs*50)* rs1057517444
c.2332C>G (ATP7B: Arg778Gly)* rs137853284
c.2337G>A (ATP7B: Trp779Ter)* rs137853282
c.3207C>A (ATP7B: His1069Gln)* rs76151636
c.3402del (ATP7B: Ala1135Glnfs*13)* rs137853281

ZÁPALOVÉ OCHORENIA

- ☐ **HLA-B27** (GSKHLAB)
Vyšetrenie prítomnosti rizikových alel

POTRAVINOVÉ INTOLERANCIE

- ☐ **Celiakia** (GSKC)
HLA typizácia DQ2 a DQ8
- ☐ **Intolerancia laktózy** (GSKIL)
c.1917+326C>T (LCT: -13910C>T)* rs4988235
- ☐ **Intolerancia fruktózy** (GSKIF)
c.360_363del (ALDOB: delta E4E)* rs387906225
c.448G>C (ALDOB: Ala149Pro)* rs1800546
c.524C>A (ALDOB: Ala174Asp)* rs76917243
c.1005C>G (ALDOB: Asn334Lys)* rs78340951

FARMAKOGENETIKA

- ☐ **Metabolizmus warfarínu** (GSKMWSW)
c.430C>T (CYP2C9: 430C>T)* rs1799853
c.1075A>C (CYP2C9: 1075A>C)* rs1057910
Senzitivita na warfarín
c.-1639G>A (VKORC1: -1639G>A)* rs9923231
- ☐ **Metabolizmus tiopurínov** (GSKMT)
c.238G>C (TPMT: 238G>C)* rs1800462
c.460G>A (TPMT: 460G>A)* rs1800460
c.719A>G (TPMT: 719A>G)* rs1142345

* Varianty sú zapísané s ohľadom na aktuálnu HGVS nomenklatúru podľa defaultného transkriptu „MANE select“, pričom v zátvorkách sú uvedené zaužívané všeobecne známe pomenovania.

INFORMOVANÝ SÚHLAS VYŠETROVANEJ OSOBY / ZÁKONNÉHO ZÁSTUPCU

- ☐ Potvrďujem, že informovaný súhlas s vykonaním špecifických molekulárno-genetických vyšetrení, vrátane odberu biologického materiálu, je založený v dokumentácii u indikujúceho lekára.
- ☐ Potvrďujem, že som bol/-a poučený/-á o podstate, účele a dopade výsledkov špecifických molekulárno-genetických vyšetrení.
- ☐ Súhlasím so spracovaním osobných údajov pre účely nevyhnutné k poskytnutiu vyšetrenia v plnom rozsahu.

V prípade špecifického nálezu s anonymizovanou archiváciou mojej vzorky DNA na účely referenčnej vzorky vo vyšetrujúcom laboratóriu ☐ súhlasím ☐ nesúhlasím

Osobné údaje sú spracovávané na účely stanovenia klinickej diagnózy a služieb s tým spojených.
Viac informácií o spracovaní vašich osobných údajov a o právach nájdete na www.agellab.sk

Dátum:

Podpis pacienta