

Pakiet badań
genetycznych

Serce i choroby zakrzepowo-zatorowe

Wskazania do badania:

- Jeśli u Ciebie w rodzinie występowały zachorowania na zakrzepicę, chorobę niedokrwienną serca, miażdżycę lub udar.

Zakres pakietu:

- Detekcja mutacji G20210A w genie Protrombiny – czynnik II,
- Detekcja mutacji Leiden w genie Proakceleryny – czynnik V,
- Detekcja polimorfizmu w genie MTHFR.

Materiał do badania:

- krew żylna

Realizacja pakietu badań:

1. Pakiet badań możesz zrealizować w Centrum Medycznym POLMED wybranym podczas zakupu.
2. Na badanie nie trzeba się umawiać. Wystarczy przyjść do placówki w godzinach pracy punktu pobrań. Adres i godziny pracy placówki (w tym godziny pracy punktu pobrań) znajdziesz pod linkiem <https://polmed.pl/placowki/>.
3. Przychodząc na badanie okazujesz w placówce otrzymane mailowo potwierdzenie wizyty. Potwierdzenie wystarczy okazać na ekranie telefonu, nie ma potrzeby druku.
4. Do badania nie trzeba być na czczo.
5. Po 14 dniach od momentu pobrania materiału do badań możesz samodzielnie odebrać wynik online (spersonalizowany raport genetyczny) korzystając ze specjalnego kodu, który otrzymasz w Centrum Medycznym. Wynik będzie również dostępny w Portalu Pacjenta POLMED (po założeniu konta i autoryzacji dostępu). W wyniku znajdziesz określone ryzyko zachorowania na wybrane choroby, poznasz dostosowane dla Ciebie zalecenia profilaktyczne i praktyczne oraz otrzymasz szczegółowe informacje o mutacjach w badanych u Ciebie genach. Każdy wynik jest zatwierdzany przez lekarza specjalistę genetyki klinicznej.

UWAGA:

Pakiet jest ważny 90 dni od daty zakupu.

Infolinia czynna 24/7:

58 775 95 99

polmed.pl