

Pakiet badań
genetycznych

Niepłodność żeńska

Wskazania do badania:

- Staracie się o ciążę po roku regularnego współżycia bez stosowania jakichkolwiek środków antykoncepcyjnych.
- Wystąpiły u Ciebie poronienia lub obumarcia ciąży (wszystkie trymestry ciąży) w przeszłości.
- Jesteś w ciąży lub planujesz ciążę. Polimorfizm genu MTHFR wiąże się z obniżeniem metabolizmu kwasu foliowego mogącego wpływać na jego niedobór u płodu (np. zaburzenie rozwoju cewy nerwowej u płodu).

Zakres pakietu:

- Detekcja mutacji G20210 A w genie Protrombiny – czynnik II,
- Detekcja mutacji Leiden w genie Proakceleryny – czynnik V,
- Detekcja 2 mutacji w genie CFTR,
- Detekcja polimorfizmu w genie MTHFR,
- PAI-1 (SERPINE1) 4G/5G (Inhibitor Aktywatora Plasminogenu),
- Mutacja genu CFTR (badanie 7 mutacji + polimorfizm IVS8Tn).

Materiał do badania:

- krew żylna.

Realizacja pakietu badań:

1. Na badanie nie trzeba się umawiać. Wystarczy przyjść w godzinach pracy wybranego podczas zakupu punktu pobrań.
2. Pacjent okazuje w placówce potwierdzenie wizyty (otrzymane mailowo). Potwierdzenie wystarczy okazać na ekranie telefonu, nie ma potrzeby druku.
3. Do badania nie trzeba być na czczo.
4. 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