

Pakiet badań
genetycznych

Poronienia

Wskazania do badania:

- Jesteś kobietą, która stara się o ciążę po roku regularnego współżycia bez stosowania jakichkolwiek środków antykoncepcyjnych.
- W przeszłości wystąpiły u Ciebie poronienia lub obumarcia ciąży (wszystkie trymestry ciąży).
- Jesteś w ciąży bądź 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:

- Mutacja V Leiden – jedna z głównych i najczęściej diagnozowanych wrodzonych przyczyn zwiększonego ryzyka nawracających poronień,
- Mutacja genu protrombiny (G20210A) – odpowiedzialna za samoistne poronienia, patologie ciąży oraz incydenty zakrzepowe,
- Polimorfizm czynnika V R2 (His1299Arg) – odpowiedzialny za zwiększone ryzyko trombofilii u osób będących nosicielami mutacji V Leiden,
- Mutacja MTHFR (C677T i A1298C) – przyczynia się do poronień nawykowych (RPL) oraz zwiększa ryzyko występowania wad cewy nerwowej płodu,
- PAI-1 (SERPINE1) 4G/5G (Inhibitor Aktywatora Plasminogenu) – czynnik wiążący się z podwyższeniem stężenia PAI-1 w surowicy.

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.

Realizacja pakietu badań, cd.:

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