



MOLEKULÁRIS GENETIKAI LABORATÓRIUM

laborvezető: dr. Andrikovics Hajnalka

VIZSGÁLATI KÉRŐLAP

Mélyvénás trombózis (MVT) molekuláris genetikai vizsgálatához

Beteg neve:	Születési idő:
Leánykori név:	Anyja neve:
Lakcím:	TAJ szám:
Beküldő intézmény kódja:	Naplósorszám/Törzsszám:.....
Ellátás típusa: fekvőbeteg-szakellátás <input type="checkbox"/> , járóbeteg-szakellátás: <input type="checkbox"/> ; egyéb:	
Vizsgálati anyag: perifériás vér <input type="checkbox"/> ; egyéb:.....	

Kért vizsgálat:

FVL: V. faktor Leiden (Arg506Gln) mutáció	<input type="checkbox"/>
FII: II. faktor G20210A variáns	<input type="checkbox"/>

MVT lokalizáció, idő:

MVT ismétlődés:

Provokáló faktor:

Volt-e MVT a családban?

A vizsgálat indikációja:

- a) Provokált MVT-t követően másodlagos profilaxis kialakítása.....
- b) Nem provokált MVT-t követően másodlagos profilaxis kialakítása.....
- c) MVT beteg elsőfokú rokonánál primer prevenció megítélése
- d) MVT beteg elsőfokú rokonánál primer prevenció megítélése hormonterápia esetén.....
- e) MVT beteg elsőfokú rokonánál primer prevenció megítélése terhesség esetén

A molekuláris genetikai vizsgálatok elvégzéséhez és a genetikai minta tárolásához beteg-tájékoztatót követően írásos beleegyező-nyilatkozat aláírása szükséges!

Ennek hiányában a vizsgálatot nem áll módunkban elvégezni.

Vérminta: 3 ml EDTA-val alvadásgátolt vér. Postán illetve kézbesítővel szobahőmérsékleten küldhető.

Tárolhatóság: +4°C-on 1 hétig.; **Mintafogadás:** hétfő-péntek 8-15.00.

Dátum: 20.....

.....
orvos aláírása és pecsétje

