

FORMULAR KERKESE PER GJENETIKEN MOLEKULARE

Emer Mbiemer i Pacientit : _____

Ditëlindja / Gjinia : _____

Nr. Identifikimit : _____

Data : / / 20.....

Kontakte : _____

Qendra Derguese : _____

Doktori Dergues : _____

Te dhena : _____

Java e Shtatzanise : _____

Te dhena shembull

<input type="checkbox"/> Gjaku	<input type="checkbox"/> Lengu Amniotik
<input type="checkbox"/> Palca Kockore	<input type="checkbox"/> CVS
<input type="checkbox"/> Gjaku i Kordonit	<input type="checkbox"/> Deshtimi
<input type="checkbox"/> PGT	<input type="checkbox"/> Te Tjera....

SHENIM:

GJENETIKA MOLEKULARE	
SEMUNDJA	GJENI
<input type="checkbox"/> Mungesa E Reduktazes Alfa 5*	SRD5A2
<input type="checkbox"/> Hiperlipidemi Familjare*	LDLR
<input type="checkbox"/> Hiperkalcemia Familjare Hypokalcirike*	CASR
<input type="checkbox"/> Akondroplasisë*	FGFR3
<input type="checkbox"/> Sindroma Alagil E Tipit 1*	JAG1
<input type="checkbox"/> Sindroma Alagil E Tipit 2*	NOTCH2
<input type="checkbox"/> Sëmundja E Aleksandrit*	GFAP
<input type="checkbox"/> Mungesa E Antitripsines Alfa-1*	SERPINA1
<input type="checkbox"/> Paneli I Sindromes Alport*	COL4A3 COL4A4 COL4A5
<input type="checkbox"/> Sindroma E Mungeses Se Ndjesisë Së Receptorit Androjen*	AR
<input type="checkbox"/> Angelman / Prader Willi*	15Q11-13
<input type="checkbox"/> Sindroma Apert*	FGFR2
<input type="checkbox"/> Gjenotipizimi APOE*	APOE (Leu167Del)
<input type="checkbox"/> Sindroma ARC*	VPS33B
<input type="checkbox"/> Sindroma ARC E Tipit 2*	VIPAS39
<input type="checkbox"/> Artrogripoza*	TMP2
<input type="checkbox"/> Ataxia Telangiectasia*	ATM
<input type="checkbox"/> Ataxia Telangiectasia Okulomotore*	APTX
<input type="checkbox"/> Sindroma Bardet Bield E Tipit 1*	BBS1
<input type="checkbox"/> Sindroma Bardet Bield E Tipit 10*	BBS10
<input type="checkbox"/> Sindroma Bardet Bield E Tipit 2*	BBS2
<input type="checkbox"/> Sindroma Beckwith-Wiedemann MLPA*	11p15
<input type="checkbox"/> Sëmundja Behcet*	HLA-B51

<input type="checkbox"/> Mungesa E Biotidinazes*	BTD
<input type="checkbox"/> Te Gjitha Gjenet Cadasil*	NOTCH3
<input type="checkbox"/> Mutacioni I Receptorit Të Ndjeshmërisë Së Kalciumit*	CASR
<input type="checkbox"/> Sindroma E Hipoventilitimit Qendror*	ASCL1
<input type="checkbox"/> Charcot Marie Tooth GJB1 MLPA*	GJB1
<input type="checkbox"/> Charcot Marie Tooth E Tipit 1 PMP22 MLPA*	PMP22
<input type="checkbox"/> Charcot Marie Tooth MFN2 – Analiza E Dyfishimit Te Fshirjes Se MPS*	MFN2 ve MPZ
<input type="checkbox"/> Charcot Marie Tooth; Analiza E Sekuencës MFN2*	MFN2
<input type="checkbox"/> Charcot Marie Tooth; Analiza E Sekuences MPZ*	MPZ
<input type="checkbox"/> Diarrea Kloride E Tipit 1*	SLC26A3
<input type="checkbox"/> Sindroma Cockayne*	ERCC8
<input type="checkbox"/> Sindroma Crigler – Najjar E Tipit 2*	UGT1A1
<input type="checkbox"/> Mutacioni I Përbashkët I Sindromës Crouzon*	FGFR3
<input type="checkbox"/> Ekzaminimi I Polimorfizmit CYP2C19*	CYP2C19
<input type="checkbox"/> Sëmundja Colyak*	HLA-DR HLA-DQ
<input type="checkbox"/> Gjurmët E Gishtave Te ADN-Se*	
<input type="checkbox"/> Sindroma Dravet*	SCN1A
<input type="checkbox"/> Distrofia Muskulare Duchenne (DMD) Analize E Te Gjitha Gjeneve*	DMD
<input type="checkbox"/> Acidozia Tubale Renale E Distaleve	SLC26A7
<input type="checkbox"/> Distrofia Muskulare Duchenne (DMD) (Fshirja E Te Gjitha Gjeneve / Analiza E Mbartjes)*	DMD
<input type="checkbox"/> Ehlers – Sindroma Danlos E Tipit 1*	COL5A1

<input type="checkbox"/> Ehlers – Sindroma Danlos E Tipit 3*	TNXB
<input type="checkbox"/> Ehlers – Sindroma Danlos E Tipit 4*	COL3A1
<input type="checkbox"/> Ehlers – Sindroma Danlos E Tipit 6*	PLOD1
<input type="checkbox"/> Ehlers – Sindroma Danlos E Tipit 7B*	COL1A2
<input type="checkbox"/> Encefalopati I Hershëm Epileptic Tek Foshnja I Tipit 2*	CDKL5
<input type="checkbox"/> Sëmundja Fabry*	GLA
<input type="checkbox"/> Faktori 2 (Protrombine)*	F2
<input type="checkbox"/> Faktori 3 Cambridge*	F5
<input type="checkbox"/> Faktori 5 Leiden*	F5
<input type="checkbox"/> Sindroma Fanconi – Bickel*	SLC2A2
<input type="checkbox"/> Rezistenca E Ilacit Warfarin	VKORC1 CYP2C9
<input type="checkbox"/> Te Gjitha Gjenet Fenilketonuri*	PAH
<input type="checkbox"/> Analiza E Sekuences Se Gjitha Gjeneve FGFR3*	FGFR3
<input type="checkbox"/> Sëmundja Fish Eye (Syri I Peshkut)*	LCAT
<input type="checkbox"/> FMF*	MEFV
<input type="checkbox"/> Fragile X (X I Brishte)*	FMR2
<input type="checkbox"/> Frataxin*	FXN
<input type="checkbox"/> Freidreich Araxia (FRDA)*	FXN
<input type="checkbox"/> Analiza E Mutacionit Te Perbashket Per Mutacionin FSH Beta*	FSHB
<input type="checkbox"/> Percaktimi I Polimorfizmave Tek Gjeneri Receptor FSH*	FSHR
<input type="checkbox"/> Galaktozemia*	GALT
<input type="checkbox"/> Gangliosidoza E Tipit 1, 2, 3*	GLB1
<input type="checkbox"/> Sëmundja Gaucher	GBA
<input type="checkbox"/> Mungesa E GH1 (Hormonit Te Rritjes 1)*	GH1
<input type="checkbox"/> Sindroma Gilbert*	UGT1A1

<input type="checkbox"/> ALS	SOD1
<input type="checkbox"/> Sëmundja E Ruajtjes Së Glikogjenit E Tipit 1*	G6PC
<input type="checkbox"/> Sëmundja E Ruajtjes Së Glikogjenit E Tipit 3*	AGL
<input type="checkbox"/> Malabsorbimi I Glukoze Galaktozes*	SLC5A1
<input type="checkbox"/> Mungesa E Dehidrogenazes Se Fosfatit – Glukoze – 6*	G6PD
<input type="checkbox"/> Sindroma Goltz*	PORCN
<input type="checkbox"/> Sindroma Gorlin - Goltz*	PTCH1
<input type="checkbox"/> Hemokromatoza TFR2*	TFR2
<input type="checkbox"/> Hemokromatoza HFE Te Gjitha Gjenet*	HFE
<input type="checkbox"/> Sindroma Hemolitike Uremike (AHUS1)*	CFH
<input type="checkbox"/> Angiodemi I Trashëguar I Tipit 1 Dhe Tipit 2*	SERPING1
<input type="checkbox"/> Angiodemi I Trashëguar I Tipit 3*	F12
<input type="checkbox"/> Sindroma E Hiperimmunoglobulines D (HIDS)*	MVK
<input type="checkbox"/> Hiperinsulinemia*	ABCC8
<input type="checkbox"/> Hiperoksaluria E Tipit 1 (Gjeni AGTX)*	AGTX
<input type="checkbox"/> Hipertrigliceridemia Gjeni LIPI*	LIPI
<input type="checkbox"/> Analiza E Gjenit Të Hipofosfatazës*	ALPL
<input type="checkbox"/> Displazia Ektodermale Hipohidrotike*	EDA
<input type="checkbox"/> Hipokondroplazia*	FGFR3
<input type="checkbox"/> Hipotiroidizmi*	IGSF1
<input type="checkbox"/> Neoplazia E Shumëfishtë Endocrine Tip2A*	RET
<input type="checkbox"/> Analiza E Mutacionit Huntington*	HTT
<input type="checkbox"/> Molet Hydatidiform Te Tipit 1*	NLRP7
<input type="checkbox"/> Molet Hydatidiform Te Tipit 2*	KHDC3L
<input type="checkbox"/> Ichthyosis*	ALOXE3
<input type="checkbox"/> Ichthyosis (ARC12)*	ALOX12B
<input type="checkbox"/> Distrofia Neuroaksonale Infantile 1*	PLA2G6
<input type="checkbox"/> Sindroma Immotil Silia*	DNAH5
<input type="checkbox"/> Sindroma Immotil Silia*	DNAH11
<input type="checkbox"/> Ngs Mashkull – Paneli I Infertilitetit*	40 GEN
<input type="checkbox"/> Ngs Femer – Paneli I Infertilitetit*	40 GEN
<input type="checkbox"/> Sindroma Jarcho – Levin*	DLL3
<input type="checkbox"/> Sindroma Juobert*	INPP5E
<input type="checkbox"/> Sindroma Juobert*	NPHP3
<input type="checkbox"/> Pankreatiti I Trashëguar*	PRSS1
<input type="checkbox"/> Pankreatiti I Trashëguar*	SPINK1
<input type="checkbox"/> Sindroma Kallmann* Fgfr1, Chd7, Fgf8, Gnrhr, Gnrh1, Kiss1, Tac3, Tacr3, Kali, Kissi, Prok2, Prokr2	
<input type="checkbox"/> Paneli I Rrezikut Kardiovaskular (Mutacioni 12)*	
<input type="checkbox"/> Paneli I Rrezikut Kardiovaskular (Mutacioni 6)*	
<input type="checkbox"/> Mungesa E Carnitine Palmitoyl Transferase 2*	CPT2

<input type="checkbox"/> Amiloid	TTR
<input type="checkbox"/> Semundja Kennedy (Sbma)*	AR
<input type="checkbox"/> Fibroza Kistike Te Gjitha Gjenet*	CFTR
<input type="checkbox"/> Fibroza Kistike Mlpa*	CFTR
<input type="checkbox"/> Notropenia Kongjenitale (E Lindur) E Tipit 2*	HAX1
<input type="checkbox"/> Notropenia Kongjenitale E Tipit 1*	ELANE
<input type="checkbox"/> Hiperplazia Kongjenitale E Veshkave (Mungesa E A-Hidroksilazes)*	CYP17A1
<input type="checkbox"/> Hiperplazia Kongjenitale E Veshkave (Mungesa E Hidroksilazes 21)*	CYP21A2
<input type="checkbox"/> Hiperplazia Kongjenitale E Veshkave (Mungesa E Hidroksilazes 21) MLPA*	CYP21A2
<input type="checkbox"/> Hiperplazia Kongjenitale E Veshkave (Mungesa E Hidroksilazes 11B)*	CYP11B1
<input type="checkbox"/> Defekti Kongjental I Glikolizimit*	PMM2
<input type="checkbox"/> Distrofia Muskulare Kongjenitale*	LAMA2
<input type="checkbox"/> Shurdhesia Kongjenitale (Konneksin 26)*	GJB2
<input type="checkbox"/>	FGA
<input type="checkbox"/> Afibrinogjenia Kongjenitale*	FGB
<input type="checkbox"/> Afibrinogjenia Kongjenitale*	FGG
<input type="checkbox"/> Semundja Lafora*	NHLRC1
<input type="checkbox"/> Sindroma Langer – Giedion*	TRPS1
<input type="checkbox"/> Sindroma Leigh*	DLD
<input type="checkbox"/> Lhon*	Mitokondriyal
<input type="checkbox"/> Sindroma Liddle*	SCNN1G
<input type="checkbox"/> Sindroma Liddle*	SCNN1B
<input type="checkbox"/> Distrofia Muskulare Limb – Girdle*	LGMD,SGCA
<input type="checkbox"/>	TGFBR1
<input type="checkbox"/> Maple Urine Syrup (MSUD) E Tipit 1A*	BCKDHA
<input type="checkbox"/> Maple Urine Syrup (MSUD) E Tipit 1B*	BCKDHB
<input type="checkbox"/> Sindroma MARFAN E Tipit 1*	FBN1
<input type="checkbox"/> Sindroma MARFAN E Tipit 2*	TGFBR2
<input type="checkbox"/> Sindroma Mccune – Albright*	GNAS
<input type="checkbox"/> Melas*	mt-TL1
<input type="checkbox"/> MEN E Tipit 4*	CDKN1B
<input type="checkbox"/> Sindroma Menkes*	ATP7A
<input type="checkbox"/> Lokodistrofia Metakromatike*	ARSA
<input type="checkbox"/> Acidimi Metilmalonik*	MUT
<input type="checkbox"/> Mutacioni I Perbashket Miras*	POLG
<input type="checkbox"/> Paneli I Fshirjes Mitokondriale Mlpa*	MT-DNA
<input type="checkbox"/> Paneli I Fshirjes Mitokondriale (Sindroma Kearn Sayre)*	MT-DNA

<input type="checkbox"/> Demans	GRN
<input type="checkbox"/> Analiza E ADN-Se Mitokondriale (Te Gjitha Gjenomet)*	MT-DNA
<input type="checkbox"/> Encefalomiopatia Mitokondriale Norogastrointestinale (MINGIF)*	TYMP
<input type="checkbox"/> Distrofia Miotike E Tipit 1*	DMPK
<input type="checkbox"/> Distrofia Miotike E Tipit 2*	ZNF9
<input type="checkbox"/> Paneli Mody 13 Gen*	13 GEN
<input type="checkbox"/> Mody Tipi 1*	HNF4A
<input type="checkbox"/> Mody Tipi 2*	GCK
<input type="checkbox"/> Mody Tipi 3*	HNF1A
<input type="checkbox"/> Mody Tipi 4*	PDX1
<input type="checkbox"/> Mody Tipi 5*	HNF1B
<input type="checkbox"/> Mody Tipi 6*	NEUROD1
<input type="checkbox"/> Mody Tipi 7*	KLF11
<input type="checkbox"/> Mody Tipi 8*	CEL
<input type="checkbox"/> Mody Tipi 9*	PAX4
<input type="checkbox"/> Mody Tipi 10*	INS
<input type="checkbox"/> Mody Tipi 11*	BLK
<input type="checkbox"/> Kariotipi Molekular (Dyfishimi I Fshirjes Se Te Gjitha Gjenomeve)*	
<input type="checkbox"/> Mthfr (A1298c,)*	MTHFR
<input type="checkbox"/> Mthfr (C677t)*	MTHFR
<input type="checkbox"/> Sindroma Muckle – Wells*	NLRP3
<input type="checkbox"/> Mukopolisaharidoza Tipi 1*	IDUA
<input type="checkbox"/> Mukopolisaharidoza Tipi 2*	IDS
<input type="checkbox"/> Mukopolisaharidoza Tipi 3a (Mps3a)	SGSH
<input type="checkbox"/> Mukopolisaharidoza Tipi 4*	GALNS
<input type="checkbox"/> Mukopolisaharidoza Tipi 3b*	NAGLU
<input type="checkbox"/> Ekzocitoza E Shumëfishte Tipi 1*	EXT1
<input type="checkbox"/> Miopatia E Lidhur Me MYH7*	MYH7
<input type="checkbox"/> Miopatia Miofibrilare Tipi 1*	DES
<input type="checkbox"/> Semundja Niemann – Pick*	NPC1 SMPD1
<input type="checkbox"/> Sindroma Netherton*	SPINK5
<input type="checkbox"/> Sindroma Noonan Tipi 1*	PTPN11
<input type="checkbox"/> Sindroma Noonan Tipi 4*	SOS1
<input type="checkbox"/> Neurofibromatoza Tipi 1*	NF1
<input type="checkbox"/> Neurofibromatoza Tipi 2*	NF2
<input type="checkbox"/>	TPP1
<input type="checkbox"/> Lipofusinoza E Ceroidit Neuronal Tipi 1*	PPT1
<input type="checkbox"/> Paneli I Obazitetit*	40 GEN
<input type="checkbox"/> Displazia Odonto-Onycho-Dermale*	WNT10A
<input type="checkbox"/> Distrofia Muskulare Okulofaringiale*	PABPN1
<input type="checkbox"/> Atrfia Optike (Opa9)*	ACO2
<input type="checkbox"/> Osteogjeneza Imperfekte Tipi 1*	COL1A1
<input type="checkbox"/> Osteogjeneza Imperfekte Tipi 2*	COL1A2
<input type="checkbox"/> Osteopetroza (Tip Ad2, Ar4)*	CLCN7

<input type="checkbox"/> Skleroza E Shumefishte	OPA1
<input type="checkbox"/> Pent	Nanizmi Primorolial
<input type="checkbox"/> Osteopetroza (Tip Ar1)*	TCIRG1
<input type="checkbox"/> Sindroma E Temperatures Periodike*	SPAG7
<input type="checkbox"/> Sindroma E Temperatures Periodike (CAPS1)*	NLRP3
<input type="checkbox"/> Sindroma E Temperatures Periodike (TRAPS)*	TNFRSF1A
<input type="checkbox"/> Paneli I Sindromes Se Temperatures Periodike*	ELANE, LPIN2, MEFV, MVK, NLRP3, PSTPIP1, TNFRSF1A
<input type="checkbox"/> Sindroma Pfeiffer*	FGFR2
<input type="checkbox"/> Mungesa E Dehidrogenazes Se Piruvatit*	PDHA1
<input type="checkbox"/> Sindroma Pitt – Hopkins*	TCF4
<input type="checkbox"/> Sindroma PKAN	PANK2
<input type="checkbox"/> Mutacion I Gjenit Inhibitor Të Aktivatorit Të Plazmidogenit*	PAI
<input type="checkbox"/> Analiza E Sekuences Se Gjithe Gjeneve PLC Zeta*	PLCZ1
<input type="checkbox"/> Semundja E Veshkes Polikistike (AD) PKD2*	PKD2
<input type="checkbox"/> Semundja E Veshkes Polikistike (AR) (PKHD1)*	PKHD1
<input type="checkbox"/> Semundja Pompe*	GAA
<input type="checkbox"/> Sindroma Prader Willi Mlpa*	15q11-13
<input type="checkbox"/> Epilepsia E Varur Nga Piridoksina*	ALDH7A1
<input type="checkbox"/> Pfic Tipi 1*	ATP8B1
<input type="checkbox"/> Pfic Tipi 2*	ABCB11
<input type="checkbox"/> Pfic Tipi 3*	ABCB4
<input type="checkbox"/> Pseudo Akondropazia*	CPMP
<input type="checkbox"/> Analiza E Kromozomeve Me QF PCR*	LENG AMNIOTIK
<input type="checkbox"/> Analiza E Kromozomeve Me Qf Per*	CVS
<input type="checkbox"/> Rakiti (Rezistenca E Vitamines D) Tipi 2a*	VDR
<input type="checkbox"/> Analiza E Kromozomeve Me Qf Per*	CVS
<input type="checkbox"/> Rakiti (Rezistenca E Vitamines D) Tipi 1*	CYP27B1
<input type="checkbox"/> Glukozuria Renale*	SLC5A2
<input type="checkbox"/> Acidoza Tubulare Renale (Ca2)*	CA2
<input type="checkbox"/> Acidoza Tubulare Renale Distale (Autozom Recesiv)	ATP6V0A4
<input type="checkbox"/> Shurdhesia Progressive Acioza Tubulare Renale (Shurdhesia Autozomike)	ATP6V1B1
<input type="checkbox"/> Sindroma Rett Mutacion I Perbashket*	MECP2
<input type="checkbox"/> Sindroma Rett (Kongjenitale)*	FOXG1
<input type="checkbox"/> Sindroma Rubinstein – Taybi*	CREBBP
<input type="checkbox"/> Sindroma Russel Silver Mlpa*	1P15

<input type="checkbox"/> Abcd1	ADRENOLEUKODISTROFI
<input type="checkbox"/> Moya Maya	ACDA2, RNF13
<input type="checkbox"/> Sindroma Seckel*	ATR
<input type="checkbox"/> Sindroma Mikroftalmia Tipi 2*	BCOR
<input type="checkbox"/> Analiza E Sekuences Shox*	SHOX
<input type="checkbox"/> Sialidoza Tipi 1*	NEU1
<input type="checkbox"/> Sistinoza*	CTNS
<input type="checkbox"/> Sindroma Smith – Lemli – Opitz*	DHCR7
<input type="checkbox"/> Analiza E Sekuences Sox10*	SOX10
<input type="checkbox"/> Analiza Gjenetike Sox9*	SOX9
<input type="checkbox"/> Analiza Gjenetike Sox2*	SOX2
<input type="checkbox"/> Paraliza Spastike Tipi 2*	ATL1
<input type="checkbox"/> Paraliza Spastike Tipi 4*	SPAST
<input type="checkbox"/> Analiza E Fshirjes Se Atrofise Muskulare Kurrizore (Sma)*	SMN1
<input type="checkbox"/> Mbartja E Atrofise Muskulare Kurrizore – Mlpa*	SMN1/SMN2
<input type="checkbox"/> Atrofi Muskulare Kurrizore (Sma) Snn1 Pikë Mutacioni*	SMN1
<input type="checkbox"/> Paneli I Ataksise Spinoserebelare (1,2,3,6,7)*	x
<input type="checkbox"/> Ataksia Spinoserebelare Tipi 1*	ATXN1
<input type="checkbox"/> Ataksia Spinoserebelare Tipi 2*	ATXN2
<input type="checkbox"/> Ataksia Spinoserebelare Tipi 3*	ATXN3
<input type="checkbox"/> Ataksia Spinoserebelare Tipi 6*	CACNA1A
<input type="checkbox"/> Ataksia Spinoserebelare Tipi 7*	ATXN7
<input type="checkbox"/> Analiza Gjenetike Sry*	SRY
<input type="checkbox"/> Sindroma Tarp*	RBM10
<input type="checkbox"/> Semundja Tay Sachs*	HEXA
<input type="checkbox"/> Sindroma Treacher Collins Tipi 1*	TCOF1
<input type="checkbox"/> Mutacioni 4 Paneli Trombofilik	
<input type="checkbox"/> Mutacioni 6 Paneli Trombofilik*	
<input type="checkbox"/> Tuberoskleroza Tipi 1*	TSC1
<input type="checkbox"/> Tuberoskleroza Tipi 2*	TSC2
<input type="checkbox"/> Radhitja E Gjithe Ekzomave (Solo)*	
<input type="checkbox"/> Radhitja E Gjithe Ekzomave (Trio)*	
<input type="checkbox"/> Radhitja E Gjithe Ekzomave (Trio)	
<input type="checkbox"/> Radhitja E Gjithe Ekzomave (Solo)	
<input type="checkbox"/> Sindroma Von Hippel – Lindau*	VHL
<input type="checkbox"/> Semundja Von Villebrand Mutacion I Perbashket*	VWF
<input type="checkbox"/> Sindroma Wardenburg Tipi 1 / Tipi 3*	PAX3
<input type="checkbox"/> Sindroma Wardenburg Tipi 4 A*	EDNRB

<input type="checkbox"/> Sindroma Weill – Marchesani*	ADAMTS10
<input type="checkbox"/> Sindroma West*	ARX
<input type="checkbox"/> Semundja Wilson*	ATP7B
<input type="checkbox"/> Sindroma Wiskot Altrich*	WAS
<input type="checkbox"/> Analiza e Mikroshirjes se Kromozomit Y*	AZF-A,B,C
<input type="checkbox"/> Sindroma Zellweger*	PEX1
<input type="checkbox"/> Skolioze Idiopatike	PTK7
<input type="checkbox"/> Koroileremia	CHM1
<input type="checkbox"/> Sindroma Diamond-Blackfan	RPS19
<input type="checkbox"/> Sitosterolemia	ABCG8
<input type="checkbox"/> Distonja	TOR1A

BIOLOGJIA MOLEKULARE

EMRI I TESTIT

<input type="checkbox"/> CMV ADN; PCR ne Kohe Reale***
<input type="checkbox"/> EBV ADN; PCR ne Kohe Reale***
<input type="checkbox"/> HBV-ADN, PCR ne Kohe Reale**
<input type="checkbox"/> HCV RNA, PCR ne Kohe Reale**
<input type="checkbox"/> HCV Gjenotipizim**
<input type="checkbox"/> HSV-1 ADN, PCR ne Kohe Reale***
<input type="checkbox"/> HSV-2 ADN, PCR ne Kohe Reale***
<input type="checkbox"/> HSV-1/2 ADN, VZV ne Kohe Reale***
<input type="checkbox"/> PANELI TORCH (Toksoplazma, Rubeola, CMV, HSV)***
<input type="checkbox"/> HPV dhe GJENOTIPIZIM****
<input type="checkbox"/> HDV RNA, Kuantitative**
<input type="checkbox"/> HIV RNA, Kuantitative**
<input type="checkbox"/> RUBEOLA***
<input type="checkbox"/> TOKSOPLAZMA***
<input type="checkbox"/> PANELI I MENINGJITIT BAKTERIAL H. Infuenzae, N. Menengitidis, S. Pneumoniae
<input type="checkbox"/> PANELI I SEMUNDJEVE SEKSUALISHT TE TRANSMETUESHME (I ZHVILLUAR) Chlamydia Trachomatis, Neisseria □ Gonorrhoeae, Mycoplasma Genitalium, Trichomonas Vaginalis, Mycoplasma Hominis, Ureaplasma Urealyticum, Ureaplasma Parvum
<input type="checkbox"/> PANELI I FRYMEMARRJES: Bocavirus, Coronavirus OC43/NL53/229E/HKEU1RSVA/B, M.Pneumoniae, K.Pneumoniae, C.Pneumoniae L.Pneumoniae, S.Agrus, S.Pneumoniae, Samonella SPP, □ H.Influenzae, B.Pertussis, M.Catarhalis, P.Jirovecii, Influenza A/B, Enterovirus, Metapneumovirus A/B, Parainfluenza 1 Parainfluenza 2/3/4, Parechovirus, CVM, Rhinovirus, Adenovirus, H1N1 Stinore / Pendemike



Emer Mbiemer I Pacientit : _____
Moshë / Gjinia : _____
Qendra Derguese : _____
Doktori Dergues : _____

FORMULAR I INFORMIMIT TE LABORATORIT

Testimi gjenetik që do të kryhet është vetëm për studimin gjenetik të përshkruar më sipër. Une kuptoj dhe pranoj nevojën që mund të lindë për të kerkuar moster serish në rastin që në punimet gjenetike, faktore që burojnë nga kampionatura, përdorim i ilaceve, faktore qelizor dhe dështim në kulturë, si dhe rreziqe që mund të shfaqen rralle çojnë në pengesë të nxjerrjes së një rezultati, ose mund të japin rezultate të gabuara negative/positive. Kuptoj dhe pranoj që kohezgjatja e testeve, për arsye të faktoreve laboratorike ose për arsye të pacientit, mund të kalojë afatin e përcaktuar. Une jam informuar nga ana e mjekut që ka kryer testimin gjenetik rreth përfitimeve, rreziqeve dhe limiteve të këtij testi gjenetik. Deklaroj që unë kërkoj që punimi gjenetik me mostren time dhe/ose të fëmijes tim, të përmendur më lart, është kerkuar nga unë, si dhe kam dhënë leje dhe autorizim të plotë që të kryhet nga qendra e diagnostikimit gjenetik të Universitetit Istinye. Unë lejoj veten dhe / ose fëmijën tim që të përdoret dhe ruhet për qëllime të verifikimit të provimit, trajnimit dhe kërkimit shkencor.

Une lejoj që mostra që më perket mua dhe/ose fëmijes sime të ruhet dhe të përdoret për qëllime të verifikimit të testit, qëllime arsimore dhe kërkime shkencore, duke ruajtur të fshehta të dhenat personale. Une kuptoj dhe pajtohem që leja e dhënë laboratorit mund të terhiqet mbrapsht si dhe mund të kerkohet nga ana ime shkatërrimi i mostrave