



فرم ثبت اطلاعات آزمایشات تشخیص پس از تولد

تاریخ تکمیل فرم: / /	تکمیل کننده فرم:	شهر:	نام آزمایشگاه فرستنده:
--	------------------	------	------------------------

نسبت فامیلی والدین:	تاریخ تولد: / /	جنسیت: <input type="checkbox"/> مرد <input checked="" type="checkbox"/> زن	کد ملی:	نام و نام خانوادگی متقاضی (۱):
وضعیت بارداری: <input type="checkbox"/> بله <input checked="" type="checkbox"/> خیر	نسبت فامیلی والدین همسر:			وضعیت تأهل: <input type="checkbox"/> مجرد <input checked="" type="checkbox"/> متاهل
سن بارداری در تاریخ نمونه برداری بر حسب سونوگرافی: روز و هفته	سابقه بارداری قبلی: <input type="checkbox"/> بله <input checked="" type="checkbox"/> خیر	تعداد دفعات: بارداری: زایمان: سقط: فرزند زنده: مرگ داخل رحم: فرزند فوت شده:	نسبت فامیلی زوجین:	نام بارداری در تاریخ نمونه برداری بر حسب سونوگرافی: روز و هفته
نسبت فامیلی با متقاضی (۱):	تاریخ تولد: / /	جنسیت: <input type="checkbox"/> مرد <input checked="" type="checkbox"/> زن	کد ملی:	نام و نام خانوادگی متقاضی (۲):
نسبت فامیلی با متقاضی (۱):	تاریخ تولد: / /	جنسیت: <input type="checkbox"/> مرد <input checked="" type="checkbox"/> زن	کد ملی:	نام و نام خانوادگی متقاضی (۳):

<input type="checkbox"/> یافته‌های بالینی یا سابقه بیماری‌های ارشی در خانواده و خویشاوندان:	<input type="checkbox"/> یافته‌های بالینی در متقاضی:
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....

توضیحات:	حجم نمونه ارسالی: هفته <input type="checkbox"/> نمونه بافت از محصول بارداری:	<input type="checkbox"/> EDTA <input type="checkbox"/> Sodium Heparin <input type="checkbox"/> خون محیطی با ضدائعقاد:
----------	--	---

چنانچه رسم شجره امکان پذیر نیست، به سوالات زیر به صورت کتبی پاسخ دهید:	لطفاً متقاضی (پروراند) را با فلش مشخص و افراد مبتلا در خانواده را با <input checked="" type="checkbox"/> نمایش دهید:
۱- نسبت فامیلی والدین آقا:	
۲- نسبت فامیلی والدین خانم:	
۳- افراد مبتلا در خانواده آقا با ذکر نسبت:	
۴- افراد مبتلا در خانواده خانم با ذکر نسبت:	
سایر توضیحات:	

فرم ثبت اطلاعات آزمایشات تشخیص پس از تولد



آزمایشات مولکولی

<input type="checkbox"/> Achondroplasia	<input type="checkbox"/> Alpha Thalassemia	<input type="checkbox"/> Beta Thalassemia	<input type="checkbox"/> CAH-Strip Assay	<input type="checkbox"/> CF Common Mutation	<input type="checkbox"/> Clotting Panel
<input type="checkbox"/> Connexin 26	<input type="checkbox"/> Connexin 30	<input type="checkbox"/> DNA-Extraction	<input type="checkbox"/> DM1 (Myotonic Dystrophy 1)	<input type="checkbox"/> Duchenne-Ind	<input type="checkbox"/> Factor XIII
<input type="checkbox"/> Factor-V (Leiden)	<input type="checkbox"/> FancA-Seq-MLPA	<input type="checkbox"/> Fragment Reaction	<input type="checkbox"/> Fragment Run	<input type="checkbox"/> Fragile X-Mol	<input type="checkbox"/> Friedreich's Ataxia
<input type="checkbox"/> Gaucher	<input type="checkbox"/> Gene Seq 02-05 Exon	<input type="checkbox"/> Gene Seq 06-10 Exon	<input type="checkbox"/> Gene Seq 11-25 Exon	<input type="checkbox"/> Gene Seq 26-50 Exon	<input type="checkbox"/> Hemochromatosis
<input type="checkbox"/> Hemophilia A-Inversion 22	<input type="checkbox"/> Hemophilia A-Sequencing	<input type="checkbox"/> Huntington	<input type="checkbox"/> Hypochondroplasia	<input type="checkbox"/> MLPA-Alpha	<input type="checkbox"/> MLPA-Aneuploidies
<input type="checkbox"/> MLPA-Beta	<input type="checkbox"/> MLPA-CAPN3	<input type="checkbox"/> MLPA-Celiac DQ2-DQ8	<input type="checkbox"/> MLPA-CMT (Duplication-PMP22)	<input type="checkbox"/> MLPA-Del/Dup I	<input type="checkbox"/> MLPA-Del/Dup II
<input type="checkbox"/> MLPA-Microdeletions	<input type="checkbox"/> MLPA-Mutation CAH	<input type="checkbox"/> MLPA-SGCA	<input type="checkbox"/> MTH-FR	<input type="checkbox"/> Mutation Confirmation-Family	<input type="checkbox"/> Mutation Confirmation-Ind
<input type="checkbox"/> PAI	<input type="checkbox"/> Paternity	<input type="checkbox"/> Paternity-Ind	<input type="checkbox"/> PKU	<input type="checkbox"/> PT-Pro-Thrombi (Factor II)	<input type="checkbox"/> RNA-cDNA
<input type="checkbox"/> RNA-Extraction	<input type="checkbox"/> Sequencing CAPN3	<input type="checkbox"/> Sequencing CF	<input type="checkbox"/> Sequencing DMD/BMD	<input type="checkbox"/> Sequencing FMF	<input type="checkbox"/> Sequencing Hemochromatosis
<input type="checkbox"/> Sequencing Reaction	<input type="checkbox"/> Sequencing Run	<input type="checkbox"/> Sequencing TP53	<input type="checkbox"/> SEX-Determination	<input type="checkbox"/> Sickle Cell	<input type="checkbox"/> SLOS Gene Sequencing
<input type="checkbox"/> SMA	<input type="checkbox"/> SMA-FraX(Carrier screening female)	<input type="checkbox"/> SRY/Sex Determination	<input type="checkbox"/> Thal II-1-XMN	<input type="checkbox"/> TPMT	<input type="checkbox"/> Warfarin Resistance
<input type="checkbox"/> Y-Microdeletion					

سایر آزمایشات:

آزمایشات سیتوژنتیک

<input type="checkbox"/> A-CGH Oligo	<input type="checkbox"/> A-CGH Bac	<input type="checkbox"/> C-Band	<input type="checkbox"/> FA-Cytogenetics	<input type="checkbox"/> FraX-Cytogenetics	<input type="checkbox"/> Mosaicism
<input type="checkbox"/> NOR-Band	<input type="checkbox"/> OA-CGH	<input type="checkbox"/> PB-Cytogenetics	<input type="checkbox"/> TC-Cytogenetics	<input type="checkbox"/> FISH:	

سایر آزمایشات:

نام پزشک درخواست کننده آزمایش:

تخصص:

نام پزشک درخواست کننده آزمایش:

چنانچه در پرونده بیش از یک متقاضی حضور دارد، مشخصات سایر نفرات را در فیلد متقاضی (۲) و (۳) ذکر نمایید.	در صورت درخواست آزمایش تالاسمی، ارسال نتیجه آخرین آزمایش CBC و الکتروفورز الزامی است.
در صورت درخواست آزمایش Connexin, نتیجه تست ناشنوا بی شروع سن ناشنوا بی را ذکر نمایید.	در صورت درخواست آزمایش Connexin, لطفا نوع ناشنوا بی، شدت ناشنوا بی و شروع سن ناشنوا بی را ذکر نمایید.
سقط به مواردی اطلاق می شود که « کمتر از ۲۰ هفته » از بارداری گذشته باشد.	مرگ داخل رحم به موقوفی اطلاق می شود که « بیش از ۴۰ هفته » از بارداری گذشته باشد.