

**NEURODEGENERATÍV BETEGSÉGEK VIZSGÁLATKÉRŐ LAP**

|                           |  |  |                                    |
|---------------------------|--|--|------------------------------------|
| Beküldő intézet neve:     | <input type="text"/>   |  |                                    |
| Beküldő intézet kódja:    | <input type="text"/>   | Beküldő orvos kódja:                     | <input type="text"/>               |
| Beküldő orvos email címe: | <input type="text"/>   |  |                                    |
| Beteg neve:               | <input type="text"/>   | TAJ száma:                               | <input type="text"/>               |
| Leánykori neve:           | <input type="text"/>   | Anyja neve:                              | <input type="text"/>               |
| Beteg lakcíme:            | <input type="text"/>   |  |                                    |
| Születési helye, ideje:   | <input type="text"/>   |  |                                    |
| Térítési kategória:       | <input type="checkbox"/> Járóbeteg-szakellátás (alapellátás) | <input type="checkbox"/> Nem biztosított |                                    |
|                           | <input type="checkbox"/> Fekvőbeteg szakellátás              | <input type="checkbox"/> Egyéb           |                                    |
| Beküldő diagnózis:        | <input type="text"/>   | BNO kód:                                 | <input type="text"/>               |
| Mintavétel időpontja:     | <input type="text"/>   |  |                                    |
| Vizsgálati anyag:         | <input type="checkbox"/> Vér                                 | <input type="checkbox"/> DNS             | Naplósorszám: <input type="text"/> |

A kért vizsgálatokat szíveskedjenek bejelölni vagy aláhúzni!

- Dentatorubral-pallidoluysian atrophy, DRPLA (MIM 125370) †
- Dystrophia myotonica, DM1 (MIM 160900) †
- Fragilis X szindróma, FMR1 (MIM 309550) †
- Friedreich-ataxia, FA (MIM 229300) †
- Huntington-kór, HD (MIM 143100) ‡
- Kennedy-betegség, SBMA (MIM 313200) †
- Spinocerebelláris ataxia 1. típus, SCA1 (MIM 164400) †
- Spinocerebelláris ataxia 2. típus, SCA2 (MIM 183090) †
- Spinocerebelláris ataxia 3. típus, Machado-Joseph-betegség, SCA3 (MIM 109150) †
- Spinocerebelláris ataxia 6. típus, SCA6 (MIM 183086) †
- Spinocerebelláris ataxia 7. típus, SCA7 (MIM 164500) †
- Spinocerebelláris ataxia 17. típus, SCA17 (MIM 607136) †
- Primér dystonia 1. típus (DYT1), TOR1A (MIM 605204) †

1. A vizsgálatok elvégzéséhez DNS mintára, vagy EDTA-val alvadásgátolt vére van szükség.

2. A vizsgálatok elvégzése (a vizsgálatok jellegétől függően) 4-24 hetet vesz igénybe.

3. A laboratórium nem dolgozza fel a mintát, ha: a vizsgálati anyag vétele, szállítása nem megfelelő módon történt és emiatt az anyag feldolgozásra alkalmatlan; továbbá, ha a kísérőlap hiányosan kitöltött, olvashatatlan vagy a mintán és a kísérőlapon szereplő azonosítók nem egyeznek.

A ‡ megjelöléssel feltüntetett vizsgálati eljárás ISO 15189:2013 szabvány szerint NAH által akkreditált vizsgálat.

A † megjelöléssel feltüntetett vizsgálati eljárás ISO 9001:2015 tanúsítással rendelkezik, NAH ISO 15189:2013 tanúsítással nem.

.....  
Dátum

.....  
Orvos aláírása, pecsétje