

**Направление на неврологическую диагностику**(консультации по назначению обследования для врачей по тел. 994-53-24, 338-71-94, www.autoimmun.ru)

		не заполнять!

Фамилия И.О. больного: _____ Дата рождения: ____ / ____ / ____
 Учреждение: _____ Отд. _____ № ИБ _____ ФИО врача _____ Тел. _____
 Получение ответов: на руки по e-mail: _____ @ _____ Дата назначения: ____ / ____ / ____

1. Ликвородиагностика и биомаркеры заболеваний ЦНС в ликворе (ЦСЖ+парная пробы крови б/х пробирка кр.крышка)

<input type="checkbox"/> 01.02.15.155	Изоэлектрофокусированием олигоклонального IgG (ЦСЖ и кровь)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.292	Свободные легкие к λ цепи иммуноглобулинов (СЛЦ) в ЦСЖ
<input type="checkbox"/> 01.02.15.1545	Олигоклональный IgG и Qalb (ЦСЖ и кровь)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.580	Индекс альбумина (проницаемость ГЭБ) (ЦСЖ и кровь)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.1550	Олигоклональный IgG и Qalb и индекс IgG (ЦСЖ и кровь)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.975	Индекс синтеза интратекального IgG (ЦСЖ и кровь)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.346	Олигоклональный IgG и κ, λ СЛЦ (ЦСЖ и кровь)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.456	Антитела к глутаматному NMDA рецептору, ЦСЖ (автоиммунный энцефалит)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.965	Индекс интратекального синтеза IgG к вирусу герпеса HSV-1,2 (ЦСЖ и кр.)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.485	Концентрация основного белка миелина (МБР) (демиелинизация) ликвор
<input type="checkbox"/> 01.02.15.955	Индекс интратекального синтеза IgG к боррелиям (ЦСЖ и кровь)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.985	Индекс интратекального синтеза IgG к токсоплазме (TOXO) (ЦСЖ и кровь)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.960	Индекс интратекального синтеза IgG при клещ.энцефалите (TBE)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.990	Индекс интратекального синтеза IgG к вирусу краснухи (RUB) (ЦСЖ и кровь)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.1000	Индекс интратекального синтеза IgG к вирусу кори (Measles)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.995	Индекс интратекального синтеза IgG к вирусу ветряной оспы (VZV) (ЦСЖ и кровь)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.980	Индекс интратекального синтеза IgG к вирусу ЭБВ/EBV	<input type="checkbox"/> 01.02.15.970	Индекс интратекального синтеза IgG к вирусу CMV (ЦМВ) (ЦСЖ и кровь)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.1080	Тяжелые цепи нейрофиламентов (оценка нейродегенерации) в ЦСЖ	<input type="checkbox"/> 01.02.15.1005	MRZ-реакция при рассеянном склерозе (кровь +не менее 1 мл ЦСЖ !!!)

2. Серодиагностика аутоиммунных и воспалительных заболеваний

<input type="checkbox"/> 01.02.15.576	Антитела к аквапорину - 4 (NMO) класса IgG	<input type="checkbox"/> 01.02.15.456	Антитела к NMDA рецептору (автоиммунный энцефалит)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.1595	Расширенное серологическое исследование при заболеваниях спектра оптиконевромиелита (AQP4 и MOG)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.456	Антитела к глутамат-декарбоксилазе (анти-GAD)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.920	Антитела к калиевым каналам к антигенам (LGI-1 и CASPR2)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.561	Определение антитиреоидных антител (нРИФ)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.1035	Иммуноблот антител к боррелиям IgG и IgM (14 антигенов)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.1085	Диагностика паранеопластических энцефалитов - (антинейрон-е аутоантитела Yo-1,Hu,Ri,CV2, Ma2, Амфибизин)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.401	Определение антител к поверхностным антигенам нейронов/калиевых каналов, рецепторы LGI-1, CASPAR2, AMPAR, GABAR, NMDA, раздельно	<input type="checkbox"/> 01.02.15.1085	Определение антител к поверхностным антигенам нейронов/калиевых каналов, рецепторы LGI-1, CASPAR2, AMPAR, GABAR, NMDA, раздельно
<input type="checkbox"/> 01.02.15.1285	Антитела к нейрональной фрактору на клеточной линии НЕР-2 (АНФ)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.1085	Антитела к нейрональной фрактору на клеточной линии НЕР-2 (АНФ)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.395	Антитела к эндотелиальным клеткам (HUVEC)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.245	Скрининг болезней соединительной ткани (АНФ, ат.к. ЭНА/ENA-скрин)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.165	Иммуноблот антинуклеарных антител (анти-Sm,U1-RNP/Sm,SS-A(60/52),SS-B, Scl-70,PM-ScI,PCNA,CENP-B,Jo-1,dsDNA/гистоны/нуклеосомы,Ribop,AMA-M2)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.245	Иммуноблот антинуклеарных антител (анти-Sm,U1-RNP/Sm,SS-A(60/52),SS-B, Scl-70,PM-ScI,PCNA,CENP-B,Jo-1,dsDNA/гистоны/нуклеосомы,Ribop,AMA-M2)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.320	Иммуноблот при воспалительных миопатиях (Mi2b,Ku,Pm-Scl100,PM-ScI75,Jo-1,SRP,PL-7, PL-12 EJ, OJ, Ro-52)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.325	Развернутое серологическое обследование при полимиозите с комментарием (АНФ/ЭНА/ENA и иммуноблот при полимиозите)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.625	Антитела к ацетилхолиновому рецептору (AChR)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.370	Активность антигликозин-превращающего фермента (диаг. саркоидоза)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.935	Антитела к мышечно-специфической тирозин киназе (MUSK)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.115	Антитела к скелетным мышцам (ACM)

3. Генодиагностика экстрапирамидных нарушений и атаксии

<input type="checkbox"/> 01.02.15.750	Генодиагностика болезни Гентингтона (HTT) – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.1015	Генодиагностика наследственных форм болезни Паркинсона – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.15.820	Генодиагностика гентингтоноподоб. заболев. 2 типа (JPH3) – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.790	Генодиагностика спиноцеребеллярной атаксии (СЦА) 1 типа (ATXN1) – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.15.825	Генодиагностика гентингтоноподоб. заболев. 4 типа (TBP) – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.795	Генодиагностика спиноцеребеллярной атаксии 2 типа (вгнёте ATXN2) – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.15.830	Генодиагност.дентаторубропаллиодилюсией(ДРПЛА)атрофии(ATN1) – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.800	Генодиагностика спиноцеребеллярной атаксии 3 типа (в гене ATXN3) – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.15.835	Комплексная генодиагностика ГП3 2 типа, 4 типа и ДРПЛА – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.805	Генодиагностика спиноцеребеллярной атаксии 6 типа (в гене CACNA1A) – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.15.855	Генодиагностика первичной дистонии 1 типа (DYT1) – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.810	Генодиагностика спиноцеребеллярной атаксии 7 типа (в гене ATXN7) – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.15.755	Генодиагностика болезни Фридreichа (FXN) – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.780	Генодиагностика синдрома трепора/атаксии (FMR1) – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.05.850	Генодиагностика спиноцеребеллярной атаксии 2ТВ (GAA)-ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.815	Генодиагностика мозгечковых атаксий (СЦА 1, 2, 3, 6 и 7 т.б.-ни Фридreichа) - ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.05.860	Генодиагностика CANVAS синдрома (RFC1) – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.1020	Генотипирование HFE при гемохроматозе – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.05.320	Болезнь Вильсона-Коновалова – 13 мутаций в гене ATP7B – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.1195	Редкие формы спиноцеребеллярных атаксий (СЦА8,10,12,17,36) – ЭДТА!

4. Генодиагностика болезней моторных нейронов и миопатий

<input type="checkbox"/> 01.02.15.1525	Скрин спинальной мышечной атрофии (делеции 7q/8 см MN1) – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.1530	Секвенирование гена SMN1 по Сэнгеру при наличии 1 копии – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.05.885	Панель генов для выявления наследственных форм болезней двигательных нейронов на основе анализа экзома с заключением генетика (метод WES/NGS) – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.1530	Панель генов для выявления наследственных форм болезней двигательных нейронов на основе анализа экзома с заключением генетика (метод WES/NGS) – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.05.895	Панель генов для выявления наследственных форм болезней двигательных нейронов на основе анализа экзома с заключением генетика (метод WES/NGS) – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.1530	Панель генов для выявления наследственных форм болезней двигательных нейронов на основе анализа экзома с заключением генетика (метод WES/NGS) – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.05.310	Развернутая генодиагностика спинальной мышечной атрофии с исследованием копийности генов SMN1 и SMN2, количеством экзонов	<input type="checkbox"/> 01.02.15.1530	Развернутая генодиагностика спинальной мышечной атрофии с исследованием копийности генов SMN1 и SMN2, количеством экзонов
<input type="checkbox"/> 01.02.15.860	Генодиагностика при наследственном БАС (C9orf72) – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.745	Генодиагностика миотонической дистрофии 1 типа (DMPK) – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.15.1145	Исследование SOD1 при боковом амиотрофическом склерозе – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.740	Генодиагностика миотонической дистрофии 2 типа (CNBP) – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.15.770	Ген АР при болезни Кеннеди – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.1225	Окуларфтингеальная миодистрофия (PABPN1);поздний птоз – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.15.1010	Генодиагностика мышечной дистрофии Дюшенна и Беккера – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.05.305	Генодиагностика наследств. спастической параплегии (SPG4) – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.05.755	NGS гена DMD при дистрофии Дюшенна и Беккера – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.05.765	Генодиагностика перемежающейся порфирии (HMBS) – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.15.1300	Развернутая диагностика митохондриальных заболеваний (MELAS, MERRF, прогрессирующая офтальмоплегия, с-м Кернса-Сейра, нейропатия Лебера) – ЭДТА!		

5. Диагностика полирадикулоневритов и полинеуритов при разных состояниях

<input type="checkbox"/> 01.02.15.765	Генодиагностика болезни Шарко-Мари-Тута 1А и наследственной нейропатии с подверженностью к параличу от сдавления (PMP22) – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.1530	Генодиагностика болезни Шарко-Мари-Тута 1А и наследственной нейропатии с подверженностью к параличу от сдавления (PMP22) – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.05.880	Панель генов для выявления наследственных и генетически-обусловленных полиневропатий на основе экзома с заключением генетика (метод WES/NGS) - ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.1530	Панель генов для выявления наследственных и генетически-обусловленных полиневропатий на основе экзома с заключением генетика (метод WES/NGS) - ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.15.620	Иммуноблот воспалительных полирадикулоневритов (ат к ганглиозидам асиапо-GM1-4, GD1a, GD2/3, GD1b, GQ1a, GQ1b, GT1a/b к классов IgG/IgM) 12 АГ раздельно	<input type="checkbox"/> 01.02.15.1530	Иммуноблот воспалительных полирадикулоневритов (ат к ганглиозидам асиапо-GM1-4, GD1a, GD2/3, GD1b, GQ1a, GQ1b, GT1a/b к классов IgG/IgM) 12 АГ раздельно
<input type="checkbox"/> 01.02.15.1185	Типирование HLA-B1 при болезни Бехчета – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.307	HLA-B27 типирование методом ПЦР, болезнь Бехтерева – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.15.1315	Антитела к ганглиозиду IgG/M (GM1), выс./чувствительный ИФА	<input type="checkbox"/> 01.02.05.815	Антитела к миelin-ассоциированному гликопротеину (MAG)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.695	Антитела к антигенам миелина (нРИФ)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.1325	Антитела к параглабозиду (SGPG) класса IgM
<input type="checkbox"/> 01.02.15.150	Выявление криоглобулинов (КГ) с активностью РФ (б/х в термосе t= 40°C)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.1605	Наследственный транспиретиновый амилоидоз (TTR) – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.05.965	Определение карбогидрат-дефицитного трасферрина (CDT%)	<input type="checkbox"/> 01.02.05.1000	Диагностика нейрофиброматоза 1 типа (делеции и дупликации NF1) – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.15.1010	Антитела к цитоплазме нейтрофилов (цАНЦА/пАНЦА) IgG	<input type="checkbox"/> 01.02.15.1340	Антитела к SSA-антигену (синдром Шегрена)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.135	Антитела к миелопероксидазе (анти-MPO)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.140	Антитела к протеиназе -3 (анти-PR-3) тест 2 поколения
<input type="checkbox"/> 01.02.15.421	Скрининг парапротеинов в сыв. (иммунфиксация. IgGAM, к, λ)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.341	Свободные легкие цепи иммуноглобулинов в сыворотке (kappa/лямбда)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.331	Развернутое обследование при полиневритах (Скрининг парапротеина,АНФ,АНЦА,анти-ЭНА/ENA и анти-GM1,GM2, GM3,GD1a, GD1b, GQ1b, GT1b класса IgG/IgM)		

6. Диагностика эпилепсии, ишемических заболеваний центральной нервной системы, фармакогенетика

<input type="checkbox"/> 01.02.05.890	Панель генов для выявления моногеновой эпилепсии и метаболических эпилепсий на основе анализа экзома с заключением генетика (метод WES/NGS) - ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.1530	Панель генов для выявления моногеновой эпилепсии и метаболических эпилепсий на основе анализа экзома с заключением генетика (метод WES/NGS) - ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.05.905	Панель генов для выявления нейрорегенеративных заболеваний на основе анализа экзома с заключением генетика (метод WES/NGS) - ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.1530	Панель генов для выявления нейрорегенеративных заболеваний на основе анализа экзома с заключением генетика (метод WES/NGS) - ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.05.250	Предрасположенность к б.Альцгеймера (e2/3/4 APO-E) ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.870	Выявление синдрома гипервазости крови
<input type="checkbox"/> 01.02.15.1150	Генодиагностика церебосакральной формы б.Фабри (GLA) ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.1190	Полиморфизмы при нарушении фолатного цикла (MTHFR, MTR и MTRR) – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.05.270	Генетика тромбомифили с развернутой интерпретацией (FG, FII, FV, Leiden), FXII, ITGB2, ITGB3, PAI-1) – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.05.725	Панель клонального гемопозза и артериаль.тромбозов (JAK2,MPL,CALR)(ЭДТА!)
<input type="checkbox"/> 01.02.05.720	Гены системы антикоагулянтов (ATIII, протеина С и S) – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.05.335	Генодиагностика антигипотензии ЦАДАСИЛ (2-6, 11 экзоны NOTCH3) – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.15.225	Антитела к бета2-гликопротеину IgG общий (Aβ2GP)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.145	Антитела к кардиолипину классов IgG и IgM (АКП)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.875	Антисосфолипидные антитела, иммуноблот, антитела классов IgG и IgM по 10 антигенам различно: антитела к кардиолипину, бета2гликопротеину IgGAM, анексин V, протромбину, кофактор-зависимые антитела фосфатидил-серину, -глицеролу, холину, этаноловамину, -инозитолу и фосфатидной кислоте)		
<input type="checkbox"/> 01.02.15.535	Иммуноблот антинуклеарных антител при склеродермии: АНФ, (ScI70, CENP A/B,,RP11,RP15, фибрillinар, NOR 90,Th/To,PMSc100, PMSc175, Ku, PDGFR, Ro52)		
<input type="checkbox"/> 01.02.05.710	Полигенетический анализ (NGS) при семейной гиперcoleстеринемии (гены LDLR, APOB, PCSK9, LDLRAP1) – ЭДТА!		
<input type="checkbox"/> 01.02.05.700	Фармакогенетика метаболизма стatinов с развернутым заключением (гены SLCO1B1, ABCG2 CYP2C9) – ЭДТА!		

**Научно-методический центр Минздрава России по молекулярной медицине МЗ
Лаборатория диагностики аутоиммунных заболеваний ПСПБГМУ им.акад.И.П.Павлова**

Местонахождение: Первый Санкт-Петербургский государственный медицинский университет им.акад.И.П.Павлова - ПСПБГМУ (бывший 1 ЛМИ): Адрес: СПб, ул. Льва Толстого 6/8, метро «Петроградская», 28 корпус Научно-методический центр по молекулярной медицине, Лаборатория диагностики аутоиммунных заболеваний. Схема на www.autoimmun.ru

Как пройти: Вход на территорию Университета с перекрестка наб. реки Карповки и ул. Петропавловской через шлагбаум, пройти вперед по наб.реки Карповки, никуда не сворачивая, 200 метров до серого 3-х этажного здания (28 корпус), подняться на 3-й этаж по правой лестнице. **Часы работы и приема биоматериала:** по рабочим дням с понедельника по пятницу с 9 до 15 часов. Сдать венозную кровь взрослым по рабочим дням с 10-00 до 12-00 в поликлинике ПСПБГМУ взятие крови у детей и взрослых, включая субботу, возможно по записи по телефону +7921-905-89-51 (см. схему).

Назначение обследования: Консультации по объему обследования и диагностическому значению тестов можно получить по телефону лаборатории (812)-994-53-24, либо обратившись по e-mail: autoimmun@mail.ru. Для назначения корректного обследования рекомендуется приложить к направлению краткий клинический эпикриз для дежурного врача лаборатории.

Эпикриз на обследование:

Правила направления материала (рекомендуем уточнить на сайте лаборатории):

На пробирке или контейнере должна быть разборчиво указана Фамилия И.О. обследуемого!

Коды 01.02.05.XXX с последними цифрами (250;270;275;290;295;300;305;310;320;330;335;700;705;710;720;725), а также **коды 01.02.15.XXX** с последними цифрами (307;431;710;740;745;750;755;765;770;780;790;795;800;805;810;815;820;825;830;835;855;860;865;880;1010;1015;1020;1145;1150;1185;1190;1195;1200;1225;1235;1300;1470;1525;1530;1605;1630;1635) – молекулярно-генетические тесты - 2-5 мл венозной крови в пробирке с ЭДТА (фиолетовая крышка);

Коды 01.02.15.XXX с последними цифрами (155;346;580;955;960;965;970;975;980;985;990;995;1000;1005;1545;1550) - для проведения исследований необходимо направлять парные пробы спинномозговой жидкости и сыворотки крови (б/х пробирка с красной крышкой 5-10 мл).

Коды 01.02.15.292, 01.02.15.456, 01.02.15.485, 01.02.15.920, 01.02.15.1080 - Спинномозговую жидкость на эти тесты, а также тесты направлять в пластиковой (типа эпендорф) или чистой сухой стеклянной пробирке. Не использовать Б/Х вакуумные пробирки с активатором свертывания!

Код 01.02.15.150 Скрининг криоглобулинов с активностью ревматоидного фактора – взятие крови осуществляется в предварительно нагретую до 37оС сухую вакуумную пробирку, которая сразу после взятия крови должна быть погружена в термос, заполненный теплой водой 40-42оС. Термос с материалом необходимо доставить в лабораторию в течение 1-2 часов. Материал, доставленный в лабораторию при температуре ниже 35оС, для исследования не принимается.

Код 01.02.15.360 Диагностика амилоидоза в мазке подкожного жира – для получения биоматериала необходимо проведение малоинвазивной пункционной биопсии жира. Для уточнения метода забора и условий доставки звонить в лабораторию: 994-53-24.

Код 01.02.15.651 Скрининг парапротеинов в сыворотке и моче - для обследования необходимо доставлять парную пробу венозной крови (в б/х пробирке с красной крышкой 5-10 мл) и 10 мл мочи в мочевом контейнере (первая утренняя порция или аликовта 24 часовой мочи).

Коды 01.02.15.1630, 01.02.15.1635 – для фармакогенетических исследований возможно выполнение теста в образце слюны в стерильной герметичной ёмкости (контейнер для сбора мочи). Перед процедурой ополоснуть ротовую полость питьевой водой без зубной пасты и посторонних растворов. Затем в течение 5-10 секунд легко покусывать внутреннюю поверхность щек. После чего предлагается плюнуть в ёмкость. Объём слюны должен быть не менее 1 мл. Хранение слюны при температуре +2-8оС, кратковременная транспортировка допускается при комнатной температуре.

За исключением вышеперечисленных все остальные анализы принимаются в серологической (биохимической) пробирке с красной или желтой крышкой 5-10 мл крови (у детей 2-5 мл крови).

Доставка материала в лабораторию:

Уже полученный материал может быть доставлен в лаборатории НМЦ по молекулярной медицине самим больным или родственниками больного, получен от пациента в пунктах забора биоматериала (см.ниже) или доставлен в лабораторию курьерской службой Университета.

Прием готового биоматериала:

понедельник-пятница с 9-00 до 15-00

Лаборатория диагностики аутоиммунных заболеваний, в здании Научно-исследовательского центра, СПб, ул. Льва Толстого, д.6/8, корпус 28, 3 этаж направо, тел.9945324, 3387194



Схема городка ПСПБГМУ им. И.П. Павлова



Взятие крови из вены у взрослых:

понедельник-пятница с 10-00 до 12-00

Поликлиника 31 Петроградского р-на

СПб, ул.Льва Толстого 6/8, корпус 5; Вход с ул.Льва Толстого, 1 этаж, регистратура платных медицинских услуг направо от входа, при себе иметь паспорт, тел. 4290333



Взятие крови из вены у детей и взрослых:

МЦ ЛабМД: понедельник-суббота

СПб, БП ПС, 104; www.lab-md.ru

запись по тел. 3350144,+7921-9058951

Получение результата и проведение дополнительного обследования:

О готовности результатов анализов рекомендуется уточнять в течение 3-5 дней после доставки материала по телефонам лаборатории. Результаты лабораторных анализов могут быть получены в лаборатории либо высланы врачу или пациенту по факсу или e-mail, которые должны быть предварительно указаны на лицевой стороне бланка.

Материал больных, направленных на обследование сохраняется в лаборатории. При необходимости дополнительного обследования в течение 1 месяца с момента первого обследования для выполнения лабораторных тестов может быть использован исходный биоматериал пациента. Необходимо предварительно уточнить наличие биоматериала пациента в криобанке лаборатории и согласовать перечень тестов для дополнительного обследования.