



## Направление на неврологическую диагностику

(консультации по назначению обследования для врачей по тел. 994-53-24, 338-71-94, [www.autoimmun.ru](http://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 проба крови б/х пробирка кр.крышка)**

<input type="checkbox"/> 01.02.15.155	Изоэлектрофокусирование олигоклонального IgG (ЦСЖ и кровь)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.292	Свободные легкие к и л 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 интратектного IgG (ЦСЖ и кровь)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.346	Олигоклональный IgG и к, л СЛЦ (ЦСЖ и кровь)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.456	Антитела к глутаматному NMDA рецептору, ЦСЖ (аутоиммунный энцефалит)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.965	Индекс интратектального синтеза IgG к вирусу герпеса HSV-1,2 (ЦСЖ и кр.)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.485	Концентрация основного белка миелина (МБП) (демиелинизация) ликвор
<input type="checkbox"/> 01.02.15.955	Индекс интратектального синтеза IgG к боррелиям (ЦСЖ и кровь)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.985	Индекс интратектального синтеза IgG к токсоплазме (ТОХО) (ЦСЖ и кровь)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.960	Индекс интратектального синтеза IgG при клещевом энцефалите (ТБЕ)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.990	Индекс интратектального синтеза IgG к вирусу краснухи (RUB) (ЦСЖ и кровь)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.1000	Индекс интратектального синтеза IgG к вирусу кори (Measles)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.995	Индекс интратектального синтеза IgG к вирусу ветряной оспы (VZV) (ЦСЖ и кровь)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.980	Индекс интратектального синтеза IgG к вирусу ЗВБ/ЕВВ	<input type="checkbox"/> 01.02.15.970	Индекс интратектального 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 аквапорино - 4 (NMO) класса IgG	<input type="checkbox"/> 01.02.15.456	Антитела к NMDA рецептору (аутоиммунный энцефалит)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.1595	Расширенное серологическое исследование при заболеваниях спектра оптиконеуромиелимита (AQP4 и MOG)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.561	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"/> 01.02.15.1085	Определение антинейрональных 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	Определение антинейрональных антител (НРИФ)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.401	Диагностика паранеопластических энцефалитов - (антинейрон-е аутоантитела Yo-1, Hu, Ri, CV2, Ma2, Амфифизин)		
<input type="checkbox"/> 01.02.15.1285	Определение антител к поверхностным антигенам нейронов/калиевых каналов, рецепторы LGI-1, CASPAR2, AMPAR, GABAR, NMDA, раздельно		
<input type="checkbox"/> 01.02.15.005	Антитела к фактору на клеточной линии НЕР-2 (АНФ)		
<input type="checkbox"/> 01.02.15.395	Антитела к эндотелиальным клеткам (HUVES)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.245	Скрининг болезней соединительной ткани (АНФ, ат.к ЭНА/ЕНА-скрин)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.165	Иммуноблот антиядерных антител (анти-Sm, U1-RNP/Sm, SS-A(60/52), SS-B, Scl-70, PM-Scl, 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-Scl75, 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/ЕНА и иммуноблот при полимиозите)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.625	Антитела к ацетилхолиновому рецептору (AхР)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.370	Активность ангиотензин-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 (АСМ)

**3. Генодиагностика экстрапирамидных нарушений и атаксии**

<input type="checkbox"/> 01.02.15.750	Генодиагностика болезни Гентингтона (НТТ) – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.1015	Генодиагностика наследственных форм болезни Паркинсона – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.15.820	Генодиагностика гентинготоподоб. заболев. 2 типа (JPH3) – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.790	Генодиагностика спиноцеребеллярной атаксии (СЦА) 1 типа (АТХN1) – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.15.825	Генодиагностика гентинготоподоб. заболев. 4 типа (ТВР) – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.795	Генодиагностика спиноцеребеллярной атаксии 2 типа (в гене АТХN2) – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.15.830	Генодиаг. дентаторубропаллидолюсисовой (ДРПЛА) атрофии (АТN1) – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.800	Генодиагностика спиноцеребеллярной атаксии 3 типа (в гене АТХN3) – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.15.835	Комплексная генодиагностика ГПЗ 2 типа, 4 типа и ДРПЛА – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.805	Генодиагностика спиноцеребеллярной атаксии 6 типа (в гене САСN1A) – 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 АТХN7) – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.15.755	Генодиагностика болезни Фридрейха (FXN) – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.780	Генодиагностика синдрома тремора/атаксии (FMR1) – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.05.850	Генодиагностика спиноцеребеллярной атаксии 27В (GAA)-ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.815	Генодиагностика мозжечковых атаксий (СЦА 1, 2, 3, 6 и 7 т.б.-не Фридрейха) - 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 АТР7В – 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 (делеция 7a/8a SMN1) – 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 болезни двигательных нейронов на основе анализа экзона с заключением генетика (метод WES/NGS) – ЭДТА!		
<input type="checkbox"/> 01.02.05.895	Панель генов для выявления мышечных дистрофий, миопатий, болезней ионных каналов и н/м синапса на экзонах 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"/> 01.02.15.860	Генодиагностика при наследственном БАС (С9orf72) – 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 AR при болезни Кеннеди – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.1225	Окулофарингеальная миодистрофия (РАВРN1): поздний птоз – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.15.1010	Генодиагностика мышечной дистрофии Дюшенна и Беккера (DMD) – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.05.305	Генодиагностика наследств. спастической параллелии (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 (HMB5) – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.15.1300	Развернутая диагностика митохондриальных заболеваний (MELAS, MERRF, прогрессирующая офтальмопатия, с-м Кернса-Сейра, нейропатия Лебера) – ЭДТА!		

**5. Диагностика полирадикулоневритов и полиневритов при разных состояниях**

<input type="checkbox"/> 01.02.15.765	Генодиагностика болезни Шарко-Мари-Тута 1А и наследственной нейрпатии с подверженностью к параличу от сдавления (PMP22) – ЭДТА!		
<input type="checkbox"/> 01.02.05.880	Панель генов для выявления наследственных и генетически-обусловленных полинейропатий на основе экзона с заключением генетика (метод WES/NGS) – ЭДТА!		
<input type="checkbox"/> 01.02.15.620	Иммуноблот воспалительных полирадикулоневритов (ат к ганглиозидам асialog-GM1-4, GD1a, GD2/3, GD1b, GQ1a, GQ1b, GT1a/b классов IgG/IgM) 12 АГ раздельно		
<input type="checkbox"/> 01.02.15.1185	Типирование HLA B51 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 миелин-ассоциированному гликопротеину (MAG)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.695	Антитела к антигенам миелина (НРИФ)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.1325	Антитела к параглобулину (SGPG) класса IgM
<input type="checkbox"/> 01.02.15.150	Выявление криоглобулинов (КТ) с активностью РФ (б/х в термосе t= 40°C)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.1605	Наследственный транзитретинный амилоидоз (TTR) – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.05.965	Определение карбогидрат-дефицитного трансферрина (CDT%)	<input type="checkbox"/> 01.02.05.1000	Диагностика нейрофиброматоза 1 типа (делеция и дупликации NF1) – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.15.010	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 миелипероксидазе (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. (иммунофиксация, IgGAM, к, л)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.341	Свободные легкие цепи иммуноглобулинов в сыворотке (каппа/лямбда)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.331	Развернутое обследование при полиневритах (Скрининг парапротеина, АНФ, АНЦА, анти-ЭНА/ЕНА и анти-GM1, GM2, GM3, GD1a, GD1b, GQ1b, GT1b класса IgG/IgM)		

**6. Диагностика эпилепсии, ишемических заболеваний центральной и периферической нервной системы, фармакогенетика**

<input type="checkbox"/> 01.02.05.890	Панель генов для выявления моногенной эпилепсии и метаболических эпилепсий на основе анализа экзона с заключением генетика (метод WES/NGS) – ЭДТА!		
<input type="checkbox"/> 01.02.05.905	Панель генов для выявления нейродегенеративных заболеваний на основе анализа экзона 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 гипервязкости крови
<input type="checkbox"/> 01.02.15.1150	Генодиагностика цереброваскулярной формы б. Фабри (GLA) ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.1190	Полиморфизмы при нарушении фоллатного цикла (MTHFR, MTR и MTRR) – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.05.270	Генетика тромбофилий с развернутой интерпретацией (FG, FII, FV (Leiden), FVII, FXIII, ITGA2, ITGB3, PAI-1) – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.05.725	Панель клонального гемопоэза и артериальн. 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 ангиопатии ЦАДАСИЛ (2-6, 11 экзоны NOTCH3) – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.15.225	Антитела к бета2-гликопротеину IgGAM общие (AB2ГП)	<input type="checkbox"/> 01.02.15.145	Антитела к кардиолипину классов IgG и IgM (AKPI)
<input type="checkbox"/> 01.02.15.875	Антифосфолипидные антитела, иммуноблот, антитела классов IgG и IgM по 10 антигенам раздельно: антитела к кардиолипину, бета2гликопротеину IgGAM, аннексину V, протромбину, кофактор-зависимые антитела к фосфатидил-серину, -глицеролу, -холину, -этаноламину, -инозитолу и фосфатидной кислоте		
<input type="checkbox"/> 01.02.15.535	Иммуноблот антиядерных антител при склеродермии: АНФ, (Scl70, CENP A/B, RP11, RP155, фибрилларин, NOR 90, ThTo, PMSc100, PMSc175, Ku, PDGFR, Ro52)		
<input type="checkbox"/> 01.02.05.710	Полногеновый анализ (NGS) при семейной гиперхолестеринемии (гены LDLR, APOB, PCSK9, LDLRAP1) – ЭДТА!		
<input type="checkbox"/> 01.02.05.700	Фармакогенетика метаболизма статинов с развернутым заключением (гены SLCO1B1, ABCG2 CYP2C9) – ЭДТА!		
<input type="checkbox"/> 01.02.15.1635	Фармакогенетика метаболизма ингибиторов обратного захвата серотонина и норадреналина (гены CYP2D6 и CYP2C19) – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.1630	Фармакогенетика метаболизма трициклических антидепрессантов (гены CYP2D6, CYP2C19) – ЭДТА!

**7. Дисплазии соединительной ткани, отставание развития у детей и нейросенсорная тугоухость**

<input type="checkbox"/> 01.02.05.875	Панель генов для выявления наследственных дисплазий соединительной ткани на основе анализа экзона с заключением генетика (метод WES/NGS) – ЭДТА!		
<input type="checkbox"/> 01.02.05.330	Молекулярное исследование хромосомного набора с исследованием субтеломерных делеций (трисомии, число X-хромосом, субтеломерные делеции) – ЭДТА!		
<input type="checkbox"/> 01.02.05.300	Молекулярный скрининг на микроделеции/микродупликации синдромов и аббераций X-хромосом (30 генетических синдромов) – ЭДТА!		
<input type="checkbox"/> 01.02.05.295	Молекулярное исследование числа X-хромосом: частая причина отставания развития – ЭДТА!		
<input type="checkbox"/> 01.02.15.880	Генодиагностика с-ма Мартина-Белла (FMR1) (ломкая X-хромосома) – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.15.1470	Генодиагностика наследственной нейросенсорной тугоухости (гены GJB2, GJB3, GJB6, POU3F4, WFS1) – ЭДТА!
<input type="checkbox"/> 01.02.05.705	Генодиагностика фенилкетонурии (ген PAH) – ЭДТА!	<input type="checkbox"/> 01.02.05.290	Генодиагностика синдрома Ретта у девочек (MECP2) – 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](http://www.autoimmun.ru)  
**Как пройти:** Вход на территорию Университета с перекрестка наб. реки Карповки и ул. Петропавловской через шлабаум, 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](mailto: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 эппендорф) 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 мочевого контейнере (первая утренняя порция или аликвота 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.

<b>Прием готового биоматериала:</b> 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		<b>Схема городка ПСПбГМУ им. И.П. Павлова</b> 
<b>Взятие крови из вены у взрослых:</b> 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		
<b>Взятие крови из вены у детей и взрослых:</b> МЦ ЛабМД: понедельник-суббота СПб, БП ПС, 104; <a href="http://www.lab-md.ru">www.lab-md.ru</a> 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.

**E-mail:** [autoimmun@mail.ru](mailto:autoimmun@mail.ru)

**Сайт в сети Интернет:** [www.autoimmun.ru](http://www.autoimmun.ru)  
Дата создания 01.01.2026