

POLMED[®]

Pakiet badań
**Serce - predyspozycje
do chorób zakrzepowo -
zatorowych**

Wskazania do badania:

- Jeśli u Ciebie w rodzinie występowały zachorowania na zakrzepicę, chorobę niedokrwienną serca, miażdżycę lub udar.

Zakres badania:

- Detekcja mutacji G20210A w genie Protrombiny – czynnik II,
- Detekcja mutacji Leiden w genie Proakceleryny – czynnik V,
- Detekcja polimorfizmu w genie MTHFR.

Materiał do badania:

- krew żylna

Realizacja badania:

1. Pakiet badań możesz zrealizować w każdym Centrum Medycznym POLMED.
2. Po wykupieniu pakietu nasze Telefoniczne Centrum Obsługi Pacjenta skontaktuje się z Tobą w ciągu 24 godzin i ustali dogodny dla Ciebie termin pobrania materiału do badań.
3. Po 14 dniach od momentu pobrania materiału do badań możesz samodzielnie odebrać wynik online (spersonalizowany raport genetyczny) korzystając ze specjalnego kodu, który otrzymasz w Centrum Medycznym. Wynik będzie również dostępny w Portalu Pacjenta POLMED (po założeniu konta i autoryzacji dostępu). W wyniku znajdziesz określone ryzyko zachorowania na wybrane choroby, poznasz dostosowane dla Ciebie zalecenia profilaktyczne i praktyczne oraz otrzymasz szczegółowe informacje o mutacjach w badanych u Ciebie genach. Każdy wynik jest zatwierdzany przez lekarza specjalistę genetyki klinicznej.

UWAGA:

Pakiet jest ważny 90 dni od daty zakupu.

Infolinia czynna 24/7:

801 033 200

Połączenie z telefonów stacjonarnych (wg stawki operatora).

58 775 95 99

Połączenie z telefonów komórkowych (wg stawki operatora).

polmed.pl