

Показания к назначению исследования Лейденовской мутации:

венозный тромбоз,
тромбоэмболические заболевания в молодом возрасте,
рецидивирующие тромбоэмболии,
сердечно-сосудистые заболевания в семейном анамнезе,
невынашивание беременности,
фетоплацентарная недостаточность,
внутриутробная гибель плода и задержка развития плода,
отслойка плаценты,
прием пероральных контрацептивов.

- обширное хирургическое вмешательство;
- длительная иммобилизация пациента;

Мутация коагуляционного фактора II (мутация гена протромбина).

инфаркт миокарда,
гиперпротромбинемия,
тромбоэмболические состояния в анамнезе,
невынашивание беременности,
фетоплацентарная недостаточность,
внутриутробная гибель плода и задержка развития плода,
отслойка плаценты,

- обширное хирургическое вмешательство;
- длительная иммобилизация пациента;

Мутации генов ферментов фолатного цикла: метилентетрагидрофолатредуктазы (MTHFR), метионинсинтазредуктазы (MTRR), метионинсинтазы (MTR).

гипергомоцистеинемия,
ИБС и инфаркт миокарда,
атеросклероз и атеротромбоз,
антифосфолипидный синдром,
полипоз кишечника,
колоректальная аденома и рак,
мутации генов BRCA,

цервикальная дисплазия, особенно в сочетании с папилломавирусной инфекцией.

Повторные эпизоды венозных тромбоэмболий в анамнезе ,

эпизоды тромбоэмболий во время беременности, в послеродовом периоде и во время приёма оральных контрацептивов,

необъяснимая гибель плода во 2 или 3 триместрах беременности.

- обширное хирургическое вмешательство;
- длительная иммобилизация пациента.