

ศูนย์วิจัยธาลัสซีเมียบริการตรวจวินิจฉัยธาลัสซีเมียทางห้องปฏิบัติการ ดังต่อไปนี้

- การตรวจนับเม็ดเลือดแบบสมบูรณ์ (Complete blood count; CBC) ค่าบริการ 100 บาท
- การตรวจวิเคราะห์ชนิดของฮีโมโกลบิน (Hemoglobin typing; Hb typing) ค่าบริการ 270 บาท
- การตรวจวินิจฉัยธาลัสซีเมียในระดับยีน (DNA analysis)
 - การตรวจหาชนิดของแอลฟาธาลัสซีเมียชนิดที่เกิดจากการแห้วหายไปของยีน ค่าบริการ 800 บาท
 - การตรวจหาชนิดของแอลฟาธาลัสซีเมียชนิดที่เกิดจาก point mutation ค่าบริการ 1,200 บาท
 - การตรวจหาชนิดของเบต้าธาลัสซีเมีย ค่าบริการ 1,200 บาท
- การตรวจวินิจฉัยธาลัสซีเมียในทารกก่อนคลอด (Prenatal diagnosis) ค่าบริการ 2,400 บาท



ติดต่อขอรับบริการ

ศูนย์วิจัยธาลัสซีเมีย สถาบันชีววิทยาศาสตร์โมเลกุล มหาวิทยาลัยมหิดล
 คุณณัฐริกา บัวสุวรรณ
 คุณอุษา ญัฐพลวัฒน์
 โทรศัพท์ 024419003-7 ต่อ 1361



การรับส่งตรวจและการรายงานผลตรวจวินิจฉัยธาลัสซีเมีย

1 การตรวจนับเม็ดเลือดแบบสมบูรณ์ (Complete blood count; CBC)

วันที่รับส่งตรวจ

วันที่รายงานผลตรวจวิเคราะห์

วันจันทร์

วันอังคาร

2 การตรวจวิเคราะห์ชนิดของฮีโมโกลบิน (Hemoglobin typing; Hb typing)

วันที่รับส่งตรวจ

วันที่รายงานผลตรวจวิเคราะห์

วันจันทร์

วันพุธ

วันพุธ

วันศุกร์

วันศุกร์

วันจันทร์ของสัปดาห์ถัดไป

3

การตรวจวินิจฉัยธาลัสซีเมียในระดับยีน (DNA analysis)

ชนิดการตรวจวิเคราะห์

วันที่รับส่งตรวจ

วันที่รายงานผลตรวจวิเคราะห์

- แอลฟาธาลัสซีเมียชนิดที่เกิดจากการแห้วหายไปของยีน

วันจันทร์

วันพุธ

วันพุธ

วันศุกร์

- เบต้าธาลัสซีเมีย

วันจันทร์

วันพุธของสัปดาห์ถัดไป

- แอลฟาธาลัสซีเมียชนิดที่เกิดจาก point mutation

วันพุธ

วันศุกร์ของสัปดาห์ถัดไป

- ธาลัสซีเมียในทารกก่อนคลอด