

Место под штрих-код

# ГЕНЕТИКА

8-800-100-363-0  
www.citilab.ru



Выбранные исследования помечаются только крестиком ☒. Полностью заштрихованный квадрат ■■■ означает отмену исследования. Поля заполняются ЗАГЛАВНЫМИ ПЕЧАТНЫМИ БУКВАМИ черной шариковой ручкой.

Фамилия:	Ф	А	М	И	Л	И	Я	П	А	Ц	И	Е	Н	Т	А	Дата	Д	Д	М	М	Г	Г
Имя:	И	М	Я	П	А	Ц	И	Е	Н	Т	А	Время	Ч	Ч	М	М						
Отчество:	О	Т	Ч	Е	С	Т	В	О	П	А	Ц	И	Е	Н	Т	А	Код			Код		
Дата рождения:	Д	Д	М	М	Г	Г	Г	Г	пол:	М	М	Ж	Ж	Пробу	Ф	А	М	И	Л	И	Я	
Срок берем. (нед.):			День цикла:			Мено-пауза:			Отсутствие цикла/аменорея:			Врач:	Ф	А	М	И	Л	И	Я			
Дополнит. информация:																						

## ФАРМАКОГЕНЕТИКА

<input type="checkbox"/>	Фармакогенетика Варфарин (430C>T, 1075A>C, 1347C>T, -1639G>A)	66-10-005
<input type="checkbox"/>	Иммуногенетика IL28B (терапия гепатита С)	66-10-006

## НАСЛЕДСТВЕННЫЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ

<input type="checkbox"/>	Муковисцидоз (варианты в гене CFTR: F508Del, 21-KBDel, 2143DelT, G551D, Trp128Ter)	96-10-028
<input type="checkbox"/>	Синдром Жильбера (UGT1A1*28; 7-TA insertion in promoter)	96-10-001
<input type="checkbox"/>	Синдром Жильбера развернутый, 3 полиморфизма в гене UGT1A1 (UGT1A1*28; UGT1A1*6; rs6742078)	96-10-032

## Непереносимость лактозы

<input type="checkbox"/>	Генетика метаболизма Лактозы (-13910T>C)	66-10-009
--------------------------	--	-----------

## Риск развития сахарного диабета 1 типа

<input type="checkbox"/>	Определение варианта в гене PTPN22 (Arg620Trp; R620W) (сахарный диабет 1 типа, ревматоидный артрит)	96-10-002
<input type="checkbox"/>	Риск развития сахарного диабета 1 типа (PTPN22 (Arg620Trp; R620W), UBASH3A (rs11203203), UBASH3A (rs2839511), VDR (b/B; BsmI Polymorphism), VDR (ApaI Polymorphism))	96-10-003

## Риск развития сахарного диабета 2 типа

<input type="checkbox"/>	Определение вариантов в генах TCF7L2 (RS 7903146: IVS3C>T), PPARG (Pro12Ala; P12A), ADIPOQ (G276T)	96-10-004
<input type="checkbox"/>	Предрасположенность к ожирению и диабету (NPY: A>G (Leu7Pro); FTO: T>A (IVS1); PPARG: 34 C>G (Pro12Ala); KCNJ11: C>T (Glu23Lys); LPA: T>C (Ile4399Met); SREBF2: 1784 G>C (Ala595Gly))	66-10-020

## Бронхиальная астма

<input type="checkbox"/>	Предрасположенность к бронхиальной астме (SERPINE1 (PAI-1): -675 5G>4G; IL6: -174 G>C; IL10: -1082 G>A; IL4: -589 C>T; IL4: -33 C>T; IL4R: 1902 A>G (Gln576Arg))	66-10-021
--------------------------	--	-----------

## ГЕНЕТИЧЕСКИЙ РИСК – системный

<input type="checkbox"/>	Развернутое генетическое обследование для женщины (VDR: 283 A>G (BsmI); FTO: T>A (IVS1); PPARG: 34C>G (Pro12Ala); IL1A: -889 C>T; IL1B: 3953 C>T; IL1B: -511 C>T; GNB3: 825 C>T (Ser275Ser); AGT: 704 (803) T>C (Met235Thr); AGT: 521C>T (Thr174Met); AGTR1: 1166 A>C; AGTR2: 1675 G>A; CYP11B2: -344 C>T; MTHFR: 677 C>T; MTHFR: 1298 A>C; MTR: 2756 A>G (Asp919Gly); MTRR: 66 A>G (Ile22Met); FGB: -455 G>A; F2: 20210 G>A; F5: 1691 G>A (Arg506Gln); SERPINE1 (PAI-1): -675 5G>4G; ITGA2: 807 C>T (Phe224Phe); ITGB3: 1565 T>C (Leu33Pro); LPA: T>C (Ile4399Met); IL6: -174 G>C; IL10: -1082 G>A; KCNJ11: C>T (Glu23Lys); IL4: -589 C>T; IL4: -33 C>T; IL4R: 1902 A>G (Gln576Arg); BRCA1: 185delAG; BRCA1: 4153delA; BRCA1: 5382insC; BRCA2: 6174delT)	66-10-016
<input type="checkbox"/>	Развернутое генетическое обследование для мужчины (VDR: 283 A>G (BsmI); IL1A: -889 C>T; IL1B: 3953 (3954) C>T; IL1B: -511 C>T; SREBF2: 1784 G>C (Ala595Gly); AGTR1: 1166 A>C; AGTR2: 1675 G>A; CYP11B2: -344 C>T; MTHFR: 677 C>T; MTHFR: 1298 A>C; MTR: 2756 A>G (Asp919Gly); MTRR: 66 A>G (Ile22Met); FGB: -455 G>A; F2: 20210 G>A; F5: 1691 G>A (Arg506Gln); ITGA2: 807 C>T (Phe224Phe); ITGB3: 1565 T>C (Leu33Pro); FTO: T>A (IVS1); LPA: T>C (Ile4399Met); IL6: -174 G>C; IL10: -1082 G>A; PPARG: 34 C>G (Pro12Ala); IL4: -589 C>T; IL4: -33 C>T; IL4R: 1902 A>G (Gln576Arg))	66-10-017

## Сердечно-сосудистая система, тромбозы

<input type="checkbox"/>	Кардиогенетика Гипертония (1378G>T, 704(803) T>C, 521C>T, 1166A>C, 1675G>A, -344C>T, 825C>T, -786T>C, 894G>T)	66-10-010
<input type="checkbox"/>	Кардиогенетика Тромбофилия (F2: 20210G>A, F5: 1691G>A, 10976G>A, F13A1 (G>T), -455G>A, ITGA2: 807C>T, 1565T>C, -675 5G>4G)	66-10-011
<input type="checkbox"/>	Генетика метаболизма Фолатов (MTHFR: 677C>T, 1298A>C, 2756A>G, 66A>G)	66-10-012
<input type="checkbox"/>	Риск атеросклероза и ИБС, предрасположенность к дислипидемии (SREBF2: 1784 G>C (Ala595Gly); LPL: 1595 C>G (S447X); LPL: A>G (Asn291Ser); ABCA1: 1051 G>A (Arg219Lys); NPY: A>G (Leu7Pro); APOE: T>C (Cys158Arg); MTR: 2756 A>G (Asp919Gly); MTRR: 66 A>G (Ile22Met); FGB: -455 G>A; F5: 1691 G>A (Arg506Gln); SERPINE1 (PAI-1): -675 5G>4G; ITGA2: 807 C>T (Phe224Phe); ITGB3: 1565 T>C (Leu33Pro); LPA: T>C (Ile4399Met); F7: G>A (Arg353Gln); F13: G>T (Val34Leu))	66-10-018
<input type="checkbox"/>	Ингибитор активатораплазминогена (SERPINE 1 (PAI-I) - 675 5g/4G *	96-10-200
<input type="checkbox"/>	Анализ полиморфизмов в генах F2 и F5 (факторы свертывающей системы) *	96-10-201

## Нарушение липидного обмена (эндотелиальная дисфункция)

<input type="checkbox"/>	Генетическая обусловленность силы воспалительной реакции (IL6: -174 G>C; IL10: -1082 G>A)	66-10-019
<input type="checkbox"/>	Определение вариантов в гене ApoE (E2/E3/E4)	96-10-005
<input type="checkbox"/>	Определение вариантов в гене ApoC3 (C-482T, T-455C, C3238G)	96-10-006
<input type="checkbox"/>	Определение варианта в гене PON1 (Gln192Arg; Q192R)	96-10-007

## ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ПРИЧИНЫ НАРУШЕНИЙ РЕПРОДУКТИВНЫХ ФУНКЦИЙ

<input type="checkbox"/>	Мужское бесплодие: Определение генетических причин азооспермии (микроделеции Y-хромосомы по локусам AZF (a,b,c): AZFa (sY84, sY86, sY615); AZFb (sY127, sY134, sY142, sY1197); AZFc (sY254, sY255, sY1291, sY1125, sY1206, sY242))	66-10-015
<input type="checkbox"/>	Женское бесплодие, 7 полиморфизмов: AR (E211G/A), AR (rs6625163), AR (rs2223841), AR ((CAG)n repeat), SRD5A1 (rs1691053), CYP17A1 (A2 allele), SERPINE1 (4G/5G)	96-10-024
<input type="checkbox"/>	Генетическая предрасположенность к нарушению имплантации эмбриона (бластоцисты), 16 полиморфизмов: ESR1 (Xbal Polymorphism); TP53 (Arg72Pro); SERPINE1 (4G/5G); F7 (G10976A); ESR1 (PvuII Polymorphism); F2 (G20210A); HTR1A (C-1019G); LIF (Val64Met); LIF (rs929271); MDM2 (T-410G); MDM4 (rs1563828); PTGS2 (G-765C); SLC6A4 (L/S); TNF (TNF-308); USP7 (rs1529916); F5 (FactorV Leiden))	96-10-029
<input type="checkbox"/>	Беременность (комплекс) – риск невынашивания (F2-протромбин (20210G>A), F5-проакцелерин (1691G>A), F7-проконвертин / конвертин (10976G>A), F13A1-фибриноза (G>T), FGB-фибриноген (-455 G>A), ITGA2-a2-интергин (807C>T), ITGB3-b3-интергин (1565T>C), PAI-1-серпин (-675 5G>4G), MTHFR (677C>T; 1298A>C), MTR (2756A>G), MTRR (66A>G))	99-10-704
<input type="checkbox"/>	Риск преэклампсии: Определение вариантов в генах AGT (M235T), ACE (I/D)	96-10-025
<input type="checkbox"/>	Генетическая предрасположенность к эндометриозу, 5 полиморфизмов: TNF (G-308A), TP53 (Arg72Pro), IL6 (G-174C), CYP17A1 (A2 allele)	96-10-034
<input type="checkbox"/>	Генетическая чувствительность к андрогенам, 4 полиморфизма в гене AR (AR ((CAG)n repeat; S/L); AR (E211G/A; AR-E211G>A; [E211G>A]); AR (rs6625163); AR (rs2223841))	96-10-030
<input type="checkbox"/>	Генетическая предрасположенность к гирсутизму и гиперандрогении (CYP21A2CYP21A2*8 (Pro30Leu))	96-10-031

## ЗАКЛЮЧЕНИЕ ПО ГЕНЕТИЧЕСКИМ ИССЛЕДОВАНИЯМ

<input type="checkbox"/>	Аналитическое заключение врача-генетика по одному профилю	03-00-001
--------------------------	---	-----------

Всего заказано тестов, включая оборотную сторону (впишите число)

--	--

Для исследований в рамках  используется отдельная пробирка. Пироксвенирование. Выдается с заключением генетика (\* кроме 96-10-200, 96-10-201)

Цвет крышки пробирки должен соответствовать цвету выбранного исследования.

