

ФИО

Пол: Муж
Возраст: 29 лет
ИНЗ: 999999999
Дата взятия образца: 03.11.2019 10:05
Дата поступления образца: 03.11.2019 18:17
Врач: 18.11.2019 17:24
Дата печати результата: 22.01.2021 11:23

Исследование	Результат	Комментарий
Частая мутация в гене HADHA	СМ. КОММ	Методом прямого автоматического секвенирования пациенту проведен анализ 15 экзона гена HADHA (NM_000182.4, недостаточность длинноцепочечной 3-гидрокси-ацил-КоА дегидрогеназы жирных кислот, LCHADD, MIM#609016). Отклонений от нормы, в том числе частой мутации с.1528G>C, (p.Glu510Gln), (SM940884, ранее описана, как p.Glu474Gln) в гене HADHA, у пациента не обнаружено.

Внимание! В электронном экземпляре бланка название исследования содержит ссылку на страницу сайта <http://www.invitro.ru/c> с описанием исследования.

Результаты исследований не являются диагнозом, необходима консультация специалиста.

М.П. / Подпись врача