

Заполнять только печатными буквами!

Заказчик

Пациент

Дата рождения

число

месяц

год

Пол

м

ж

Номер полиса

Номер ДК

СНИЛС

Тел./моб.:

sms:

e-mail:

Кодовое слово:

Штрих-код:

Диагноз:

Количество заказанных продуктов:

Принимаемые препараты:

ФИО врача

Предупрежден(а) о правилах подготовки перед взятием и(или) приёмом биоматериала.

Пробирка (и) промаркирована (ы) в моём присутствии.

С данными бланка ознакомлен (а), претензий не имею.

Подпись/расшифровка

число

месяц

год

ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ПРЕДРАСПОЛОЖЕННОСТИ

ВНИМАНИЕ! «Анкета молекулярно-генетического исследования» для исследований с шифром БЗ в номере НЕ НУЖНА!

Обязательны к заполнению:

— направительный бланк с анкетой для исследования кариотипа

A

 — Анкета молекулярно-генетического исследования

Образ жизни и генетические факторы

110ГП с описанием	Подготовка к операции	227	A	108ГП с описанием	Хочу стать мамой: осложнения беременности	060	A
110ГП/БЗ без описания	гены MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5	227		108ГП/БЗ без описания	гены F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR, ACE, AGT, RHD	060	
118ГП с описанием	Опасность при приеме оральных контрацептивов	227	A	131ГП с описанием	Склонность к тромбозам при беременности — минимальная панель	227	A
118ГП/БЗ без описания	гены F2, F5	227		131ГП/БЗ без описания	гены F2, F5	227	
77780	Генетическая панель «MyImmunity» My Genetics	963		139ГПН с описанием	Гестозы и фетоплацентарная недостаточность	227	A
77781	Генетическая панель «MyBeauty» My Genetics			139ГПН/БЗ	гены ACE, AGT, MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5	227	
777797	Генетическая панель «2 genes» My Genetics			140ГП с описанием	Привычное невынашивание беременности (в т.ч. склонность к тромбозам при беременности: расширенная панель)	227	A
777798	Генетическая панель «Light» My Genetics			140ГП/БЗ без описания	гены MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5	227	
777799	Генетическая панель «MyNeuro» My Genetics			7074	Планирование беременности Экзом плюс необходимо подписание ИДС от каждого пациента	962	
7777100	Генетическая панель «MyWellness» My Genetics			7075	Планирование беременности Экзом плюс для пары необходимо подписание ИДС от каждого пациента	962 962	
7777101	Генетическая панель «MyExpert» My Genetics			137ГП с описанием	Возникновение изолированных пороков развития у плода	227	A
7777102	ДНК-тест «MyNeuro. Kids» MyGenetics. Энергия и мотивация ребенка	498		137ГП/БЗ без описания	гены MTHFR, MTRR, MTR	227	
7777103	ДНК-тест «MyExpert. Kids» MyGenetics. Здоровье и активность			141ГП с описанием	Тромботические осложнения при стимуляции овуляции	227	A
7083	Спортивная генетика: ДНК-тест на генетическую предрасположенность к спорту			141ГП/БЗ без описания	гены F2, F5	227	
7084	Нутригенетика: определение генетической предрасположенности для подбора оптимального питания	759		7802CYI	Врожденная гиперплазия надпочечников ген CYP21A2, ч.м.	978	A
7326	Секвенирование целого гена К исследованию обязательны копии медицинских документов (заключение врача-генетика/выписки)	962		118ГП с описанием	Опасность при приеме оральных контрацептивов	227	A
7336	Подтверждающее секвенирование по Сэнгеру - 1 мутация, до 4х человек К исследованию обязательны копии медицинских документов (заключение врача-генетика/выписки)			118ГП/БЗ без описания	гены F2, F5	227	
7337	Подтверждающее секвенирование по Сэнгеру - доп.участник №1			120ГП с описанием	Обмен фолиевой кислоты гены MTHFR, MTRR, MTR	227	A
7338	Подтверждающее секвенирование по Сэнгеру - доп.участник №2			120ГП/БЗ без описания		227	
7339	Подтверждающее секвенирование по Сэнгеру - доп.участник №3			124ГП с описанием	Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников, 2 гена гены BRCA1, BRCA2	227	A
				124ГП/БЗ без описания		227	
				1244ГП	Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников, 4 гена гены BRCA1, BRCA2, CHEK2, NBN	227	A
				107ГП	Мужское бесплодие AR, CFTR; AZF—регион; кариотип	060 051	A
				146ГП	Генетические факторы мужского бесплодия AR, CFTR; AZF—регион	060	A

Репродуктивное здоровье

7252AZFI	Нарушения сперматогенеза, 6 маркёров (микроделеции локуса AZF)	227	A
7252БЗ		227	
109ГП	Женское бесплодие и осложнения беременности гены F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR, ACE, AGT, RHD, HLA II; +кариотип	060 051 130 227	A

бланк действует с 05.11.2025

7661I с описанием	Нарушения сперматогенеза: полная панель <i>AZF-регион</i>	060 	
7661B3 без описания		060 	
Резус-фактор			
3314GR	Резус-фактор плода. Выявление гена RHD плода в крови матери Срок беременности _____ Внимание: данное исследование проводится при сроке беременности более 10 недель	489 г    489 г   	
7821RH	Определение резус-фактора <i>Заполнение «Анкеты молекулярно-генетического исследования» не требуется!</i>	060 	
7207ГРФИ с описанием	Определение генотипа по резус-фактору	060 	
7207B3 без описания		060 	

Определение пола плода		
3316	Определение пола плода Срок беременности _____ Внимание: данное исследование проводится при сроке беременности более 10 недель	489 г ● ● ● ● 489 г ● ● ● ●

Иммуногенетика		
7015HLA	Наследственная предрасположенность к цели- акии по локусам генов системы HLA II класса (DQA1, DQB1)	130 ● A
7831HL	Типирование генов системы HLA II класса <i>локусы DRB1, DQA1, DQB1</i> <i>Заполнение «Анкеты молекулярно-генетического исследования» не требуется!</i>	130 ●
1334	Молекулярно-генетическое исследование HLA-B27 <i>(маркер болезни Бехтерева)</i> <i>Заполнение «Анкеты молекулярно-генетического исследования» не требуется!</i>	227 ●
2447	Интерлейкин 28 бета – IL28B, генотипирование <i>Исследование двух генетических маркеров, определяющих эффективность лечения хронического гепатита С интерфероном и рибавирином</i> <i>Заполнение «Анкеты молекулярно-генетического исследования» не требуется!</i>	227 ●
7659	Комплексная диагностика увеитов (HLA-B27, HLA-B51, HLA-A29)	978 ●

Система свертывания крови		
19ГП с описанием	Расширенное исследование генов системы гемостаза <i>гены F2, F5, MTHFR, MTR, MTRR, F13A1, FGB, ITGA2, ITGB3, F7, PAI-1</i>	227 ● A
19ГП/Б3 без описания		227 ●
114ГП с описанием	Тромбозы: расширенная панель <i>гены F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR</i>	227 ● A
114ГП/Б3 без описания		227 ●
123ГП с описанием	Тромбозы: сокращенная панель <i>гены F2, F5</i>	227 ● A
123ГП/Б3 без описания		227 ●
125ГП с описанием	Исследование гена фибриногена <i>ген FGB</i>	227 ● A
125ГП/Б3 без описания		227 ●
138ГП с описанием	Гипергомоцистеинемия <i>гены MTHFR, MTRR, MTR</i>	227 ● A
138ГП/Б3 без описания		227 ●
122ГП с описанием	Гиперагрегация тромбоцитов <i>гены ITGA2</i>	227 ● A
122ГП/Б3 без описания		227 ●
7201I с описанием	Тромбоцитарный рецептор фибриногена <i>ген ITGB3</i>	227 ● A
7201B3 без описания		227 ●
7571B3	Исследование гена метилентетрагидрофолатре- дуктазы, полиморфизм MTHFR (1298A>C)	227 ●
7581B3	Исследование гена метионинсинтазы, полиморфизм MTR (2756A>G)	227 ●
7617B3	Исследование гена проконвертина (или факто- ра коагуляции VII), полиморфизм F7 (10976 G/A)	227 ●

7028B3	Исследование гена протромбина (или фактора коагуляции II), полиморфизм F2 (20210 G>A)	227 ●
7029B3	Исследование гена коагуляционного фактора V («мутация Лейдена»), полиморфизм F5 (1691 G>A)	227 ●
7036B3	Исследование гена фибриназы (или фактора коагуляции XIII), полиморфизм F13 с.103G>T	227 ●
7037B3	Исследование гена метилентетрагидрофолатре- дуктазы, полиморфизм MTHFR (677C>T)	227 ●
7038B3	Исследование гена метионин синтазы редукта- зы, полиморфизм MTRR (66A>G)	227 ●
7039B3	Исследование гена ингибитора активатора плазминогена, полиморфизм PAI-1 (-675 5G>4G)	227 ●
7366	Анализ мутаций в гене EPOR (8 экзон)	315 ●

Болезни сердца и сосудов		
129ГП с описанием	Артериальная гипертензия: полная панель <i>гены ACE, AGT, NOS3</i>	060 ● A
129ГП/Б3 без описания		060 ●
121ГП с описанием	Артериальная гипертензия, связанная с нарушениями в ренин-ангиотензиновой системе <i>гены ACE, AGT</i>	227 ● A
121ГП/Б3 без описания		227 ●
7611I с описанием	Артериальная гипертензия, связанная с нарушениями в работе эндотелиальной NO-синтазы <i>ген NOS3</i>	060 ● A
7611B3 без описания		060 ●
7369	Исследование таргетной панели генов для диагностики наследственных кардиомиопатий методом NGS	978 ●
7370	Исследование таргетной панели генов для диагностики наследственных аритмогенных заболеваний сердца методом NGS	

Болезни желудочно-кишечного тракта		
7003UGI	Синдром Жильбера (ген UGT1A1)	227 ● A
7015ГП	Наследственная предрасположенность к цели- акии по локусам генов системы HLA II класса (DQA1, DQB1)	130 ● A
117ГП	Болезнь Крона <i>гены DLG5, NOD2, OCTN1, OCTN2</i>	060 ● A
7691	Лактазная недостаточность <i>ген MCM6</i>	227 ● A

Болезни центральной нервной системы		
7641B-API	Генотипирование аллелей E2, E3, E4 гена APOE для оценки предрасположенности к атероскле- розу и болезни Альцгеймера <i>ген ApoE</i>	978 ● A
7024	Большая неврологическая панель <i>К исследованию обязательны копии медицинских документов (заключение врача-генетика/выписки)</i>	759 ●

Онкологические заболевания		
155ГП	Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников <i>гены CHEK2, NBS1</i>	227 ● A
155ГП/Б3		227 ●
124ГП с описанием	Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников, 2 гена <i>гены BRCA1, BRCA2</i>	227 ● A
124ГП/Б3 без описания		227 ●
1244ГП	Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников, 4 гена <i>гены BRCA1, BRCA2, CHEK2, NBS1</i>	227 ● A
154ГП с описанием	Наследственные случаи BRCA- ассоциированного рака у мужчин, 2 гена <i>гены BRCA1, BRCA2</i>	227 ● A
154ГП/Б3 без описания		227 ●
7004MRI	Семейный медуллярный рак щитовидной железы <i>экзоны 10, 11, 13, 14, 15 гена RET</i>	060 ● A
7006A2I	Синдром множественной эндокринной неоплазии 2А типа <i>экзоны 10, 11 гена RET при МЭН 2А</i>	060 ● A
7005B2I	Синдром множественной эндокринной неоплазии 2В типа <i>экзон 16 гена RET при МЭН 2В ч.м.</i>	060 ● A

7262S1-PH	Маркер развития Ph ⁻ негативных хронических миелопролиферативных заболеваний (ХМПЗ): качественная оценка наличия соматической мутации 617F <i>ген JAK2</i>	315 ●	Нарушения обмена веществ			
7260	Маркер развития Ph ⁻ негативных хронических миелопролиферативных заболеваний (ХМПЗ): количественное определение соотношения нормального и мутантного аллелей 617V/617Fa <i>ген JAK2</i>	225 ●	7003UGI	Синдром Жильбера <i>ген UGT1A1</i>	227 ●	A
			153ГП с описанием	Остеопороз: полная панель <i>гены CALCR, COL1A1, VDR</i>	060 ●	A
7078	Молекулярно-генетическое исследование патологического метилирования гена SEPT9	320 ●🌀🌟 320 ●🌀🌟 320 ●🌀🌟 <i>три пробирки</i>	153ГП/БЗ без описания		060 ●	
			120ГП с описанием	Обмен фолиевой кислоты <i>гены MTHFR, MTRR, MTR</i>	227 ●	A
7079	Молекулярно-генетическое исследование транслокации гена RET	994 📦📏	120ГП/БЗ без описания		227 ●	
			7691	Лактазная недостаточность <i>ген MCM6</i>	227 ●	A
7082	Молекулярно-генетическое исследование при семейном медулярном раке щитовидной железы и синдромах МЭН 1/2 (экзоны 10, 11, 13 - 16 гена RET и экзон 10 гена MEN1)	978 ●	7779HFEI	Наследственный гемохроматоз, I тип <i>ген HFE</i>	227 ●	A
			7780	Наследственный гемохроматоз, I тип, HFE: расширенная панель	227 ●	A
77782	Анализ химерного гена RUNX1/RUNX1T1-t(8;21) (FISH, колич.)	317 ●	7091	Анализ полиморфизмов в генах, кодирующих рецепторы и ферменты метаболизма стероидных гормонов	956 ●	
77783	Анализ химерного гена CBFB/MYH11-inv(16), t(16;16) (FISH, колич.)	317 ●			77761	Скрининг на лизосомные болезни накопления (определение активности лизосомных ферментов)
77784	Анализ транслокации t(8;14) (FISH, колич.)	316 ●	77762	Скрининг на лизосомные болезни накопления (определение концентрации лизосфинголипидов)		
77785	Анализ транслокации t(8;9) PCM1/JAK2 (FISH, колич.)	317 ●			Фармакогенетика	
77786	Анализ химерного гена PML/RARA-t(15;17) (FISH, колич.)	317 ●	7259BETA	Бета-адреноблокаторы. Фармакогенетика <i>ген CYP2D6</i>	978 ●	A
77787	Анализ трисомии 8 хромосомы (+8) (FISH, колич.)	317 ●	142ГП	Ингибиторы АПФ, флувастатин, блокаторы рецепторов АТII <i>Прогнозирование нефропротективного эффекта ингибиторов АПФ при недиабетических заболеваниях. Генетические маркеры эффективности ателолола при артериальной гипертензии с гипертрофией левого желудочка или терапии флувастатином при ишемической болезни сердца. Определение варианта полиморфизма в гене ангиотензин-превращающего фермента (ACE, AGT)</i>	227 ●	A
77788	Анализ транслокации t(1;19) (FISH, колич.)	317 ●			7261D-CY	Лозартан/ирбесартан <i>Генетический маркер риска нарушений метаболизма блокаторов рецепторов ангиотензина II: лозартана и ирбесартана по типу ослабления и усиления их гипотензивного действия, соответственно. Определение вариантов полиморфизмов гена цитохрома CYP2C9</i>
77789	Анализ перестроек гена MALT1 (FISH, колич.)	316 ●	148ГП	Метотрексат <i>Генетические маркеры повышенного риска развития побочных реакций при приеме метотрексата на фоне лечения ревматоидного артрита. Метотрексат нарушает метаболизм фолиевой кислоты. Определение вариантов полиморфизмов в генах ферментов реакций фолатного цикла (MTHFR, MTRR, MTR)</i>		
77790	Анализ делеций в гене CDKN2A (FISH, колич.)	317 ●			7261C-CY	Нестероидные противовоспалительные препараты <i>Генетический маркер повышенного риска развития побочных реакций в форме желудочноых кровотечений при приеме НПВП ибупрофен, теноксикам, напроксен, но не диклофенак по типу возникновения желудочноых кровотечений, связанных с нарушением их метаболизма. Определение вариантов полиморфизмов в гене цитохрома CYP2C9</i>
77791	Анализ транслокации t(14;18) (FISH, колич.)	316 ●	7261B-CY	Сульфонилмочевина и ее производные: хлорпропамид, толазамид, глибенкламид и толбутамид <i>Генетический маркер риска развития нежелательных лекарственных реакций по типу гипогликемии при приеме пероральных сахароснижающих средств, связанных с нарушением их метаболизма. Определение вариантов полиморфизмов гена цитохрома CYP2C9</i>		
77782	Анализ транслокации t(4;11) (FISH, колич.)	317 ●			2447	Интерлейкин 28 бета — IL28B, генотипирование <i>Исследование двух генетических маркеров, определяющих эффективность лечения хронического гепатита С интерфероном и рибавирином</i> <i>Заполнение «Анкеты молекулярно-генетического исследования» не требуется!</i>
77780	Анализ транслокации t(8;14) на парафиновых срезах (гистоFISH, колич.)	318 📦📏	7623	Генотипирование дигидропиримидин дегидрогеназы (DPYD)		
77781	Анализ перестроек гена MALT1 на парафиновых срезах (гистоFISH, колич.)	318 📦📏	7077	Молекулярно-генетическое исследование гена HLA-B*57:01	978 ●	
77783	Анализ транслокации t(14;18) на парафиновых срезах (гистоFISH, колич.)	318 📦📏	7364	Оценка влияния CYP2D6 и CYP2C19 на метаболизм антидепрессантов ингибиторов обратного захвата серотонина/норадреналина (слюна) – эсциталопрам, циталопрам, сертралин, флювоксамин, пароксетин, венлафаксин	541 ○	
5508	Молекулярно-генетическое исследование транслокаций генов NTRK1/2/3	994 📦📏			7367	Фармакогенетика побочных эффектов терапии аллопуринолом (ген HLA-B*58:01)
7330	Анализ мутаций в гене FLT3 (ITD, TKD), (ПЦР, кач.)	315 ●				
7200	Анализ перестроек гена ALK (FISH, колич.)	317 ●				
77750	Анализ мутаций в гене NRAS					
77751	Анализ мутаций в гене SF3B1					
77752	Анализ мутаций в гене RUNX1					
77753	Анализ мутаций в гене SETBP1					
77754	Анализ мутаций в гене SRSF2					
77755	Анализ мутаций в гене IDH1					
77756	Анализ мутаций в гене IDH2					
7343	Анализ мутаций в гене CSF3R					
7344	Анализ мутаций в гене ASXL1					
7345	Анализ мутаций в гене CEBPA					
7346	Анализ мутаций в гене EZH2	315 ●				
7347	Анализ мутаций в гене TP53					
7348	Анализ мутаций в гене DNMT3A					
7351	ПЦР анализ клональных реаранжировок В-клеточных рецепторов					
7352	Анализ относительной экспрессии гена WT1					
7353	Определение аллельной нагрузки мутации в гене FLT3 (ITD) (количественно)					
7354	Анализ мутаций в гене NPM1					
7355	Анализ мутаций в гене cKIT					
7356	ПЦР анализ клональных реаранжировок Т-клеточных рецепторов					
7357	Анализ транслокации t(14;20) (FISH, колич.)	317 ●				
7358	Анализ мутаций в гене CXCR4	369 ●				
7359	Анализ химерного гена TEL::AML1-t(12;21) (ПЦР, кач.)	315 ●				
7360	Анализ химерного гена SIL::TAL1 - делеция 1p32 (ПЦР, кач.)					
7361	Анализ мутаций в гене MYD88 (L265P)	369 ●				
7362	Анализ относительной экспрессии гена RUNX1::RUNX1T1-t(8;21), количественная RQ ПЦР (в реальном времени)	315 ●				
7363	Анализ химерного гена NUP214::ABL (ПЦР, кач.)					
7371	Анализ мутаций в ген TP53 методом NGS					
7372	Кариотип онкогематологический с использованием DSP30 и IL2	659 ●				
7368	Молекулярно-генетическое профилирование соматических мутаций в опухолевой ткани методом NGS	994 📦📏				

Система детоксикации ксенобиотиков и канцерогенов			
7261CYI	Цитохром CYP2C9 <i>ген CYP2C9</i>	227 ●	A
7259	Цитохром CYP2D6 <i>ген CYP2D6</i>	978 ●	A
7622	Цитохром CYP2C19 ген CYP2C19	978 ●	A
НАСЛЕДСТВЕННЫЕ МОНОГЕННЫЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ И СОСТОЯНИЯ (полный перечень — см. отдельный бланк)			
7872NBS1I	Синдром Ниймеген, NBS1 ч.м.	227 ●	A
7017MODY2	Диагностика MODY2 диабета	978 ●	A
7018MODY3	Диагностика диабета MODY3 (ген HNK-1)	978 ●	A
7810ATP7BI	Болезнь Вильсона-Коновалова	978 ●	A
77799	Поражения печени, гены ATP7B, PNPLA3, SERPINA1, ч.м.	978 ●	A
77801	Неалкогольный жировой гепатоз, ген. PNPLA3, ч.м.	978 ●	A
77797	Дефицит альфа-1-антитрипсина, SERPINA1, ч.м.	978 ●	A
7021	Диагностика бета-талассемии и гемоглобинопатий (ген HBB)	978 ●	
7022	Диагностика TTR-амилоидоза (ген TTR)	978 ●	
7023	Диагностика альфа-талассемии (гены HBA1, HBA2, HS-40)	978 ●	
126ГП	Основные наследственные заболевания <i>Определение носительства частых мутаций в генах, ответственных за развитие наиболее частых аутосомно-рецессивных заболеваний: муковисцидоз, нейросенсорная несиндромальная тугоухость, фенилкетонурия и спинальная амиотрофия (гены CFTR, GJB2 PAH, SMN). Перечень исследуемых мутаций может быть предоставлен по запросу</i>	060 ●	A
7791I	Муковисцидоз <i>Анализ наиболее частых мутаций в гене трансмембранного регуляторного белка муковисцидоза (CFTR)</i>	060 ●	A
7963GJB2I	Нейросенсорная несиндромальная тугоухость <i>ген GJB2</i>	060 ●	A
7961GJB2I	Диагностика наследственных форм нейросенсорной тугоухости (гены GJB2, GJB3, GJB6, POU3F4, WFS1) ч. м.	978 ●	A
7781I	Фенилкетонурия <i>Анализ наиболее частых мутаций в гене фенилаланин-4-гидроксилазы (PAH)</i>	060 ●	A
7996АМИ	Спинальная амиотрофия типы I, II, III, IV (с определением числа копий SMN2)	978 ●	A
7802CYI	Врожденная гиперплазия надпочечников, ген CYP21A2, ч.м.	978 ●	A
7003UGI	Синдром Жильбера <i>ген UGT1A1</i>	227 ●	A
7010UGI	Синдром Криглера-Найра* <i>Исследование мутаций в гене уридиндифосфатглюкоронидазы 1</i> <i>*Выполняется по результатам теста 7003UG</i>	978 ●	A
7012MEI	Периодическая болезнь <i>Исследование частых мутаций в гене семейной средиземноморской лихорадки (MEFV)</i>	978 ●	A
7642	Молекулярный скрининг на микроделеции/микродупликации хромосом	978 ●	A
7643	Синдром Мартин-Белл (генодиагностика синдрома ломкой X хромосомы)	978 ●	A
7645	Семейная гиперхолестеринемия, ген LDLR	978 ●	A
7646	Семейная гиперхолестеринемия, ген PCSK9	978 ●	A
7647	Семейная гиперхолестеринемия, ген APOB100	978 ●	A
7649	Семейная гиперхолестеринемия (комплексная диагностика - гены LDLR, APOB, PCSK9)	978 ●	A
7652	ЦАДАСИЛ, ген NOTCH3	978 ●	A
7620	Наследственные формы панкреатита гены PRSS1, SPINK1	978 ●	A
7621	Фруктоземия ген ALDOB	978 ●	A
7648	Наследственные случаи рака предстательной железы ген HOXB13	978 ●	A
7658	Наследственная эндотелиальная дистрофия роговицы - дистрофия Фукса ген TCF4	978 ●	A
7660	Болезнь Помпе ген GAA	978 ●	A
7081	Молекулярно-генетическое исследование при гипофосфатазии (ген ALPL)	978 ●	A
7093	Поиск крупных делеций/дупликаций в гене CFTR (с заключением врача-генетика)	060 ●	A
7094	Гемофилия А, ген F8 (с заключением врача-генетика)	060 ●	A
Описание результатов			
1460OP1	Описание результатов генетического теста 1 категории сложности (№№ 7201Б3, 7611Б3, 7014Б3, 125ГП/Б3, 7207Б3)		
1461OP2	Описание результатов генетического теста 2 категории сложности (№№ 128ГП/Б3, 121ГП/Б3, 123ГП/Б3, 131ГП/Б3, 141ГП/Б3, 115ГП/Б3, 124ГП/Б3, 154ГП/Б3, 155ГП/Б3)		
1462OP3	Описание результатов генетического теста 3 категории сложности (№№ 122ГП/Б3, 129ГП/Б3, 120ГП/Б3, 137ГП/Б3, 138ГП/Б3, 153ГП/Б3, 110ГП/Б3, 114ГП/Б3, 140ГП/Б3, 7661Б3)		
1463OP4	Описание результатов генетического теста 4 категории сложности (№№ 139ГПН/Б3, 108ГП/Б3, 19ГП/Б3)		
Генетическая идентификация биоматериала			
7321	Идентификация принадлежности гистологических препаратов (парафиновых блоков)	613 613 925 925	
Полногеномное/полноэкзомное секвенирование			
7001	Полногеномное секвенирование. Клиника <i>К исследованию обязательны копии медицинских документов (заключение врача-генетика/выписки)</i>	498 498 ●	
7069	Полноэкзомное секвенирование - поиск предположительно наследственного заболевания с интерпретацией <i>К исследованию обязательны копии медицинских документов (заключение врача-генетика/выписки)</i>	962 ●	
7076	Полноэкзомное секвенирование – скрининг на носительство рецессивных заболеваний с интерпретацией 18+	962 ●	
7327	Хромосомный микроматричный анализ (ХМА) экзонного уровня <i>К исследованию обязательны копии медицинских документов (заключение врача-генетика/выписки)</i>	759 ●	
Этническое происхождение			
77718	ДНК-тест на национальность по материнской линии (митохондриальная гаплогруппа) методом прямого секвенирования по Сэнгеру	484 484	
77719	ДНК-тест на национальность по отцовской линии (Y-хромосомная гаплогруппа) методом аллель-специфичной ПЦР в реальном времени		
77718/19	ДНК-тест на национальность по материнской и по отцовской линии		

Специальные обозначения:

- 060 — номер контейнера

● — пробирка с сиреневой крышкой

г ● — пробирка с сиреневой крышкой с гелем

● — пробирка с зеленой крышкой

❄ — сразу заморозить на геле в вертикальном положении при -17...-23°C

🧴 — микропробирка 2 мл с транспортной средой

📦 — парафиновый блок

▭ — предметное стекло

○ — пробирка с белой крышкой
- 🧴 — пробирка с ватным тампоном

⌚ — центрифугировать 10 мин. 2000g

110ГП с описанием — исследование с описанием результата врачом-генетиком (обязательно заполнение «Анкеты молекулярно-генетического исследования»)

110ГП/Б3 без описания — исследование без описания результата врачом-генетиком («Анкета молекулярно-генетического исследования» не нужна!)

! 🧴 — ВНИМАНИЕ! При аликвотировании надеть новые перчатки, использовать пастеровскую пипетку в индивидуальной упаковке, микропробирку открывать только для внесения биоматериала

✉ — карточка в конверте