

Заполнять только печатными буквами!

Заказчик

Пациент

Дата рождения

Пол

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	140ГП с описанием	Привычное невынашивание беременности (в т.ч. склонность к тромбозам при беременности: расширенная панель)	227	A
110ГП/БЗ без описания	гены MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5	227		140ГП/БЗ без описания	гены MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5	227	
118ГП с описанием	Опасность при приеме оральных контрацептивов	227	A	7074	Планирование беременности Экзом плюс необходимо подписание ИДС от каждого пациента	962	
118ГП/БЗ без описания	гены F2, F5	227		7075	Планирование беременности Экзом плюс для пары необходимо подписание ИДС от каждого пациента	962 962	
77780	Генетическая панель «MyImmunity» My Genetics	963		137ГП с описанием	Возникновение изолированных пороков развития у плода	227	A
77797	Генетическая панель «2 genes» My Genetics			137ГП/БЗ без описания	гены MTHFR, MTRR, MTR	227	
77798	Генетическая панель «Light» My Genetics			141ГП с описанием	Тромботические осложнения при стимуляции овуляции	227	A
77799	Генетическая панель «MyNeuro» My Genetics			141ГП/БЗ без описания	гены F2, F5	227	
777100	Генетическая панель «MyWellness» My Genetics			7802CYI	Врожденная гиперплазия надпочечников ген CYP21A2, ч.м.	978	A
777101	Генетическая панель «MyExpert» My Genetics			118ГП с описанием	Опасность при приеме оральных контрацептивов	227	A
7326	Секвенирование целого гена	759		118ГП/БЗ без описания	гены F2, F5	227	
7336	Подтверждающее секвенирование по Сэнгеру - 1 мутация, до 4х человек	962		120ГП с описанием	Обмен фолиевой кислоты	227	A
7337	Подтверждающее секвенирование по Сэнгеру - доп.участник №1			120ГП/БЗ без описания	гены MTHFR, MTRR, MTR	227	
7338	Подтверждающее секвенирование по Сэнгеру - доп.участник №2			124ГП с описанием	Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников, 2 гена	227	A
7339	Подтверждающее секвенирование по Сэнгеру - доп.участник №3			124ГП/БЗ без описания	гены BRCA1, BRCA2	227	
Репродуктивное здоровье				1244ГП	Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников, 4 гена	227	A
7252AZFI	Нарушения сперматогенеза, 6 маркёров (микроделеции локуса AZF)	227	A	107ГП	Мужское бесплодие AR, CFTR; AZF—регион; кариотип	060 051	
7252БЗ		227					
109ГП	Женское бесплодие и осложнения беременности гены F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR, ACE, AGT, RHD, HLA II; +кариотип	060 051 130 227					
108ГП с описанием	Хочу стать мамой: осложнения беременности	060	A				
108ГП/БЗ без описания	гены F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR, ACE, AGT, RHD	060					
131ГП с описанием	Склонность к тромбозам при беременности — минимальная панель	227	A				
131ГП/БЗ без описания	гены F2, F5	227					
139ГПН с описанием	Гестозы и фетоплацентарная недостаточность	227	A				
139ГПН/БЗ	гены ACE, AGT, MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5	227					

бланк действует с 19.06.2025

146ГП	Генетические факторы мужского бесплодия <i>AR, CFTR; AZF—регион</i>	060	A	122ГП с описанием	Гиперагрегация тромбоцитов <i>гены ITGA2</i>	227	A
7661I с описанием	Нарушения сперматогенеза: полная панель <i>AZF-регион</i>	060	A	122ГП/Б3 без описания		227	
7661Б3 без описания		060		7201I с описанием	Тромбоцитарный рецептор фибриногена <i>ген ITGB3</i>	227	A
				7201Б3 без описания		227	
Резус-фактор				7571Б3	Исследование гена метилентетрагидрофолатредуктазы, полиморфизм MTHFR (1298A>C)	227	
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		7581Б3	Исследование гена метионинсинтазы, полиморфизм MTR (2756A>G)	227	
		489 г		7617Б3	Исследование гена проконвертина (или фактора коагуляции VII), полиморфизм F7 (10976 G/A)	227	
7821RH	Определение резус-фактора <i>Заполнение «Анкеты молекулярно-генетического исследования» не требуется!</i>	060		7028Б3	Исследование гена протромбина (или фактора коагуляции II), полиморфизм F2 (20210 G>A)	227	
7207ГРФИ с описанием	Определение генотипа по резус-фактору	060	A	7029Б3	Исследование гена коагуляционного фактора V («мутация Лейдена»), полиморфизм F5 (1691 G>A)	227	
7207Б3 без описания		060		7036Б3	Исследование гена фибриназы (или фактора коагуляции XIII), полиморфизм F13 с.103G>T	227	
Определение пола плода				7037Б3	Исследование гена метилентетрагидрофолатредуктазы, полиморфизм MTHFR (677C>T)	227	
3316	Определение пола плода Срок беременности _____ Внимание: данное исследование проводится при сроке беременности более 10 недель	489 г		7038Б3	Исследование гена метионин синтазы редуктазы, полиморфизм MTRR (66A>G)	227	
		489 г		7039Б3	Исследование гена ингибитора активатора плазминогена, полиморфизм PAI-1 (–675 5G>4G)	227	
Иммуногенетика				Болезни сердца и сосудов			
7015ГП	Наследственная предрасположенность к целиакии по локусам генов системы HLA II класса (DQA1, DQB1)	130	A	129ГП с описанием	Артериальная гипертензия: полная панель <i>гены ACE, AGT, NOS3</i>	060	A
7831HL	Типирование генов системы HLA II класса <i>локусы DRB1, DQA1, DQB1</i> <i>Заполнение «Анкеты молекулярно-генетического исследования» не требуется!</i>	130		129ГП/Б3 без описания		060	
1334	Молекулярно-генетическое исследование HLA-B27 <i>(маркер болезни Бехтерева)</i> <i>Заполнение «Анкеты молекулярно-генетического исследования» не требуется!</i>	227		121ГП с описанием	Артериальная гипертензия, связанная с нарушениями в ренин-ангиотензиновой системе <i>гены ACE, AGT</i>	227	A
				121ГП/Б3 без описания		227	
116ГП	Наследственная предрасположенность к сахарному диабету 1 типа по трем локусам генов системы HLA II класса <i>локусы DRB1, DQA1, DQB1</i>	130	A	7611I с описанием	Артериальная гипертензия, связанная с нарушениями в работе эндотелиальной NO-синтазы <i>ген NOS3</i>	060	A
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>			7611Б3 без описания		060	
				Болезни желудочно-кишечного тракта			
						7003UGI	Синдром Жильбера (ген UGT1A1)
7659	Комплексная диагностика увеитов (HLA-B27, HLA-B51, HLA-A29)	978		7015ГП	Наследственная предрасположенность к целиакии по локусам генов системы HLA II класса (DQA1, DQB1)	130	A
				117ГП	Болезнь Крона <i>гены DLG5, NOD2, OCTN1, OCTN2</i>	060	A
				7691LCI	Лактазная недостаточность <i>ген LCT</i>	227	A
Система свертывания крови				Болезни центральной нервной системы			
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	7641B-API	Предрасположенность к атеросклерозу и болезни Альцгеймера <i>ген ApoE</i>	978	A
19ГП/Б3 без описания		227		7024	Большая неврологическая панель	759	
114ГП с описанием	Тромбозы: расширенная панель <i>гены F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR</i>	227	A	Онкологические заболевания			
114ГП/Б3 без описания		227		155ГП	Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников <i>гены CHEK2, NBS1</i>	227	A
123ГП с описанием	Тромбозы: сокращенная панель <i>гены F2, F5</i>	227	A	155ГП/Б3		227	
123ГП/Б3 без описания		227		124ГП с описанием	Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников, 2 гена <i>гены BRCA1, BRCA2</i>	227	A
125ГП с описанием	Исследование гена фибриногена <i>ген FGB</i>	227	A	124ГП/Б3 без описания		227	
125ГП/Б3 без описания		227		1244ГП	Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников, 4 гена <i>гены BRCA1, BRCA2, CHEK2, NBS1</i>	227	A
138ГП с описанием	Гипергомоцистеинемия <i>гены MTHFR, MTRR, MTR</i>	227	A	154ГП с описанием	Наследственные случаи BRCA-ассоциированного рака у мужчин, 2 гена <i>гены BRCA1, BRCA2</i>	227	A
138ГП/Б3 без описания		227		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 2A типа <i>экзоны 10, 11 гена RET при МЭН 2A</i>	060 ●	A
7005B2I	Синдром множественной эндокринной неоплазии 2B типа <i>экзон 16 гена RET при МЭН 2B 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 ●	
7260	Маркер развития Ph ⁻ негативных хронических миелопролиферативных заболеваний (ХМПЗ): количественное определение соотношения нормального и мутантного аллелей 617V/617Fa <i>ген JAK2</i>	225 ●	
7078	Молекулярно-генетическое исследование патологического метилирования гена SEPT9	320 ● 320 ● 320 ● <i>три пробирки</i>	
7079	Молекулярно-генетическое исследование транслокации гена RET	994 ☐	
7082	Молекулярно-генетическое исследование при семейном медуллярном раке щитовидной железы и синдромах МЭН 1/2 (экзоны 10, 11, 13 - 16 гена RET и экзон 10 гена MEN1)	978 ●	A
77782	Анализ химерного гена RUNX1/RUNX1T1-t(8;21) (FISH, колич.)	317 ●	
77783	Анализ химерного гена CBFB/MYH11-inv(16), t(16;16) (FISH, колич.)	317 ●	
77784	Анализ транслокации t(8;14) (FISH, колич.)	316 ●	
77785	Анализ транслокации t(8;9) PCM1/JAK2 (FISH, колич.)	317 ●	
77786	Анализ химерного гена PML/RARA-t(15;17) (FISH, колич.)	317 ●	
77787	Анализ трисомии 8 хромосомы (+8) (FISH, колич.)	317 ●	
77788	Анализ транслокации t(1;19) (FISH, колич.)	317 ●	
77789	Анализ перестроек гена MALT1 (FISH, колич.)	316 ●	
77790	Анализ делеций в гене CDKN2A (FISH, колич.)	317 ●	
77791	Анализ транслокации t(14;18) (FISH, колич.)	316 ●	
77782	Анализ транслокации t(4;11) (FISH, колич.)	317 ●	
77780	Анализ транслокации t(8;14) на парафиновых срезах (гистоFISH, колич.)	318 ☐	
77781	Анализ перестроек гена MALT1 на парафиновых срезах (гистоFISH, колич.)	318 ☐	
77783	Анализ транслокации t(14;18) на парафиновых срезах (гистоFISH, колич.)	318 ☐	
5508	Молекулярно-генетическое исследование транслокаций генов NTRK1/2/3	994 ☐	
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		
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.)		
7360	Анализ химерного гена SIL::TAL1 - делеция 1p32 (ПЦР, кач.)	315 ●	
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.)	315 ●	

Нарушения обмена веществ			
116ГП	Наследственная предрасположенность к сахарному диабету 1 типа по трем локусам генов системы HLA II класса <i>локусы DRB1, DQA1, DQB1</i>	130 ●	A
7003UGI	Синдром Жильбера <i>ген UGT1A1</i>	227 ●	A
153ГП с описанием	Остеопороз: полная панель <i>гены CALCR, COL1A1, VDR</i>	060 ●	A
153ГП/БЗ без описания		060 ●	
115ГП с описанием	Остеопороз: сокращенная панель <i>гены CALCR, COL1A1</i>	060 ●	A
115ГП/БЗ без описания		060 ●	
7014A-VDR I с описанием	Остеопороз: рецептор витамина D <i>ген VDR</i>	060 ●	A
7014БЗ без описания		060 ●	
120ГП с описанием	Обмен фолиевой кислоты <i>гены MTHFR, MTRR, MTR</i>	227 ●	A
120ГП/БЗ без описания		227 ●	
7691LCI	Лактазная недостаточность <i>ген LCT</i>	227 ●	A
7779HFEI	Наследственный гемохроматоз, I тип <i>ген HFE</i>	227 ●	A
7091	Анализ полиморфизмов в генах, кодирующих рецепторы и ферменты метаболизма стероидных гормонов	956 ●	

Фармакогенетика			
7259BETA	Бета-адреноблокаторы. Фармакогенетика <i>ген CYP2D6</i>	978 ●	A
142ГП	Ингибиторы АПФ, флувастатин, блокаторы рецепторов АТII <i>Прогнозирование нефропротективного эффекта ингибиторов АПФ при недиабетических заболеваниях. Генетические маркеры эффективности атенолола 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
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>	227 ●	A
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>	227 ●	A
7261C-CY	Нестероидные противовоспалительные препараты <i>Генетический маркер повышенного риска развития побочных реакций в форме желудочно-кишечных кровотечений при приеме НПВП ибупрофен, теноксикам, напроксен, но не диклофенак по типу возникновения желудочно-кишечных кровотечений, связанных с нарушением их метаболизма. Определение вариантов полиморфизмов в гене цитохрома CYP2C9</i>	227 ●	A
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>	227 ●	A
2447	Интерлейкин 28 бета – IL28В, 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 ●	
7623	Генотипирование дигидропиримидин дегидрогеназы (DPYD)	978 ●	
7077	Молекулярно-генетическое исследование гена HLA-B*57:01	978 ●	

Система детоксикации ксенобиотиков и канцерогенов				7645	Семейная гиперхолестеринемия, ген LDLR	978	A
7261CYI	Цитохром CYP2C9 <i>ген CYP2C9</i>	227	A	7646	Семейная гиперхолестеринемия, ген PCSK9	978	A
7259	Цитохром CYP2D6 <i>ген CYP2D6</i>	978	A	7647	Семейная гиперхолестеринемия, ген APOB100	978	A
7622	Цитохром CYP2C19 ген CYP2C19	978	A	7649	Семейная гиперхолестеринемия (комплексная диагностика - гены LDLR, APOB, PCSK9)	978	A
НАСЛЕДСТВЕННЫЕ МОНОГЕННЫЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ И СОСТОЯНИЯ (полный перечень — см. отдельный бланк)				7652	ЦАДАСИЛ, ген NOTCH3	978	A
7872NBS1I	Синдром Ниймеген, NBS1 ч.м.	227	A	7620	Наследственные формы панкреатита гены PRSS1, SPINK1	978	A
7017MODY2	Диагностика MODY2 диабета	978	A	7621	Фруктоземия ген ALDOB	978	A
7018MODY3	Диагностика диабета MODY3 (ген HNK-1)	978	A	7648	Наследственные случаи рака предстательной железы ген HOXB13	978	A
7810ATP7BI	Болезнь Вильсона-Коновалова	978	A	7658	Наследственная эндотелиальная дистрофия роговицы - дистрофия Фукса ген TCF4	978	A
77799	Поражения печени, гены ATP7B, PNPLA3, SERPINA1, ч.м.	978	A	7660	Болезнь Помпе ген GAA	978	A
77801	Неалкогольный жировой гепатоз, ген. PNPLA3, ч.м.	978	A	7081	Молекулярно-генетическое исследование при гипофосфатазии (ген ALPL)	978	A
77797	Дефицит альфа-1-антитрипсина, SERPINA1, ч.м.	978	A	7093	Поиск крупных делеций/дупликаций в гене CFTR (с заключением врача-генетика)	060	A
7021	Диагностика бета-талассемии и гемоглобинопатий (ген HBB)	978		7094	Гемофилия А, ген F8 (с заключением врача-генетика)	060	A
7022	Диагностика TTR-амилоидоза (ген TTR)	978		Описание результатов			
7023	Диагностика альфа-талассемии (гены HBA1, HBA2, HS-40)	978		1460OP1	Описание результатов генетического теста 1 категории сложности (№№ 7201Б3, 7611Б3, 7014Б3, 125ГП/Б3, 7207Б3)		
126ГП	Основные наследственные заболевания <i>Определение носительства частых мутаций в генах, ответственных за развитие наиболее частых аутосомно-рецессивных заболеваний: муковисцидоз, ней-росенсорная несиндромальная тугоухость, фенилкетонурия и спинальная амиотрофия (гены CFTR, GJB2 PAH, SMN). Перечень исследуемых мутаций может быть предоставлен по запросу</i>	060	A	1461OP2	Описание результатов генетического теста 2 категории сложности (№№ 118ГП/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)		
7791I	Муковисцидоз <i>Анализ наиболее частых мутаций в гене трансмембранного регуляторного белка муковисцидоза (CFTR)</i>	060	A	1463OP4	Описание результатов генетического теста 4 категории сложности (№№ 139ГПН/Б3, 108ГП/Б3, 19ГП/Б3)		
7963GJB2I	Нейросенсорная несиндромальная тугоухость <i>ген GJB2</i>	060	A	Генетическая идентификация биоматериала			
7961GJB2I	Диагностика наследственных форм нейросенсорной тугоухости (гены GJB2, GJB3, GJB6, POU3F4, WFS1) ч. м.	978	A	7321	Идентификация принадлежности гистологических препаратов (парафиновых блоков)	613 925	
7781I	Фенилкетонурия <i>Анализ наиболее частых мутаций в гене фенилаланин-4-гидроксилазы (PAH)</i>	060	A	Полногеномное/полноэкзомное секвенирование			
7996АМИ	Спинальная амиотрофия типы I, II, III, IV (с определением числа копий SMN2)	978	A	7001	Полногеномное секвенирование. Клиника	498	
7802CYI	Врожденная гиперплазия надпочечников, ген CYP21A2, ч.м.	978	A	7002	Полногеномное секвенирование. Здоровье	498	
7003UGI	Синдром Жильбера <i>ген UGT1A1</i>	227	A	7069	Полноэкзомное секвенирование - поиск предположительно наследственного заболевания с интерпретацией	962	
7010UGI	Синдром Криглера-Найяра* <i>Исследование мутаций в гене уридиндифосфатглюкуронидазы 1</i> <i>*Выполняется по результатам теста 7003UG</i>	978	A	7076	Полноэкзомное секвенирование – скрининг на носительство рецессивных заболеваний с интерпретацией 18+	962	
7012MEI	Периодическая болезнь <i>Исследование частых мутаций в гене семейной средиземноморской лихорадки (MEFV)</i>	978	A	7327	Хромосомный микроматричный анализ (ХМА) экзонного уровня	759	
7642	Молекулярный скрининг на микроделеции/микродупликации хромосом	978	A	Этническое происхождение			
7643	Синдром Мартин-Белл (генодиагностика синдрома ломкой X хромосомы)	978	A	77718	Этническое происхождение по женской линии (митохондриальная гаплогруппа) методом прямого секвенирования по Сенгеру	484	
				77719	Этническое происхождение по мужской линии (Y-хромосомная гаплогруппа) методом аллель специфичной ПЦР в реальном времени	484	

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 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