

Заполнять только печатными буквами!

Заказчик:

Пациент:

Дата рождения: / / Пол: Муж Жен Номер полиса: Номер ДК:

Тел./моб.: sms: Штрих-код:

е-mail: Кодовое слово:

Диагноз:

Принимаемые препараты:

ФИО врача:

Предупрежден(а) о правилах подготовки перед взятием и(или) приёмом биоматериала. Пробирка(и) промаркирована(ы) в моем присутствии.

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

ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ПРЕДРАСПОЛОЖЕННОСТИ

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

Специальные обозначения:

- 060 — номер контейнера
- — пробирка с сиреневой крышкой
- — пробирка с зеленой крышкой без геля
- 145ГП — исследование с описанием результата врачом-генетиком с описанием (обязательно заполнение «Анкеты молекулярно-генетического исследования»)
- 145ГП/БЗ — исследование без описания результата врачом-генетиком без описания («Анкета молекулярно-генетического исследования» не нужна!)

Обязательны к заполнению:

- направительный бланк с анкетой для исследования кариотипа
- информированное согласие на молекулярно-генетическое исследование
- Анкета молекулярно-генетического исследования

777716	Гемохроматоз: <i>His63Asp (ген HFE), Ser65Cys (ген HFE), Cys282Tyr (ген HFE)</i>		77775	Ген фибринстабилизирующего фактора - F13 (G103T)	
77771	Предрасположенность к развитию рака молочной железы и яичников: <i>BRCA1 (185delAG), BRCA1 (5382insC), BRCA1 (Cys61Gly), BRCA1 (4153delA), BRCA2 (6174delT), CHEK2 (1100delC), CHEK2 (IVS+1G-A)</i>		77776	Ген фибриногена - FBG (G455A)	
777715	Установление микроделаций Y-хромосомы (по 14 локусам): <i>Yp11.3 регион, локус SRYP, STS-маркер sY14; Yp11.3 регион, локус ZFY, STS-маркер sY8; Yq11.21 регион, локус DYS 271, STS-маркер sY81; AZFa регион, локус DYS 148, STS-маркер sY86; AZFa регион, локус G 65849, STS-маркер sY625; AZFa регион, локус DYS 273, STS-маркер sY84; AZFa регион, локус DDX3Y, STS-маркер M259; Yq11.221 регион, локус DYS 278, STS-маркер sY90; AZFb регион, локус DYS 218, STS-маркер sY127; AZFb регион, локус DYS 222, STS-маркер sY131; AZFb регион, локус DYS 224, STS-маркер sY134; AZFc регион, локус DAZ1-4, STS-маркер sY254; AZFc регион, локус DAZ1-4, STS-маркер sY255; AZFc регион, локус DYS 240, STS-маркер sY157</i>	174 ●	77777	Ген тромбоцитарного интегрин - ITG A2 (C807T)	
77772	Ген протромбина - F2 (20210G>A)		77778	Ген ингибитора активатора плазминогена - PAI1 (5G/4G)	
77773	Ген акцелерина, Лейденовская мутация - F5 (Arg506Glu (G1691A))		77779	Ген метионинсинтазы - MTR (A2756G)	
77774	Ген проконвертина - F7 (10976G>A)		777710	Ген метионинсинтазы редуктазы - MTRR (A66G)	
			777711	Ген метилентетрагидрофолатредуктазы - MTHFR (C677T)	174 ●
			777720	Предрасположенность к тромбофилии - расширенная панель (11 генов: F2, F5, F7, F13, FBG, ITG A2, ITG B3, PAI1, MTR, MTRR, MTHFR)	
			777712	Предрасположенность к тромбофилии - стандарт (8 генов: F2, F5, F7, F13, FBG, ITG A2, ITG B3, PAI1)	
			777721	Предрасположенность к тромбофилии - фолатный обмен (3 гена: MTR, MTRR, MTHFR)	
			777713	Определение дозы варфарина: CYP2C9*2; CYP2C9*3; VKORC1-1639/3673	
			777714	Фармакогенетика Клопидогрела: CYP2C19*2 (G681A); CYP2C19*3 (Trp212Ter)	

Образ жизни и генетические факторы

104ГП	Здоровый образ жизни <i>гены ACE, AGT, F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, NOS3, GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2, ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB, UGT1A1, DAT, OPRM1, ANKK1, ALDH2, ADH2</i>	060 ● <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	118ГП с описанием	Опасность при приеме оральных контрацептивов	227 ● <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
105ГП	Я здоров <i>гены F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, ACE, AGT, GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2, UGT1A1, AR, CFTR; AZF-регион</i>	060 ● <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	118ГП/БЗ без описания	<i>гены F2, F5</i>	227 ● <input type="checkbox"/>
106ГП	Я здорова <i>гены F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, ACE, AGT, GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2, BRCA1, BRCA2, UGT1A1</i>	060 ● <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	134ГП с описанием	Риск развития рака при курении	060 ● <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
145ГП с описанием	Оценка рисков, связанных с интенсивной физической нагрузкой	060 ● <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	134ГП/БЗ без описания	<i>гены GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2</i>	060 ● <input type="checkbox"/>
145ГП/БЗ без описания	<i>гены ACE, AGT, F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, NOS3, ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB</i>	060 ● <input type="checkbox"/>	135ГП с описанием	Необходимость защиты кожи при загаре	060 ● <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
110ГП с описанием	Подготовка к операции	227 ● <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	135ГП/БЗ без описания	<i>гены GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2</i>	060 ● <input type="checkbox"/>
110ГП/БЗ без описания	<i>гены MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5</i>	227 ● <input type="checkbox"/>	136ГП с описанием	Приём жареных и копченых продуктов и риск развития рака	060 ● <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
			136ГП/БЗ без описания	<i>гены GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2</i>	060 ● <input type="checkbox"/>
			7691A-LC	Непереносимость молока <i>ген LCT</i>	060 ● <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
			151ГП с описанием	Алкоголизм и наркомания <input type="checkbox"/> склонность к развитию: полная панель	060 ● <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
			151ГП/БЗ без описания	<i>гены DAT, OPRM1, ANKK1, ALDH2, ADH2</i>	060 ● <input type="checkbox"/>

Репродуктивное здоровье

(Профили 109ГПМ и 107ГПЖ доступны для заказа только в медицинском офисе по адресу: Кунаева 32, прием биоматериала пн.-пт. с 11.00 до 14.00)

109ГП	Женское бесплодие и осложнения беременности гены F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR, ACE, AGT, RHD, HLA II; *кариотип	060 ● 051 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
108ГП с описанием	Хочу стать мамой: осложнения беременности гены F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR, ACE, AGT, RHD	060 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
108ГП/БЗ без описания		060 ●	<input type="checkbox"/>
131ГП с описанием	Склонность к тромбозам при беременности <input type="checkbox"/> минимальная панель гены F2, F5	227 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
131ГП/БЗ без описания		227 ●	<input type="checkbox"/>
139ГП с описанием	Гестозы и фетоплацентарная недостаточность гены ACE, AGT, MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5	060 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
139ГП/БЗ без описания		060 ●	<input type="checkbox"/>
140ГП с описанием	Привычное невынашивание беременности (в т.ч. склонность к тромбозам при беременности: расширенная панель) гены MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5	227 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
140ГП/БЗ без описания		227 ●	<input type="checkbox"/>
137ГП с описанием	Возникновение изолированных пороков развития у плода гены MTHFR, MTRR, MTR	227 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
137ГП/БЗ без описания		227 ●	<input type="checkbox"/>
141ГП с описанием	Тромботические осложнения при стимуляции овуляции гены F2, F5	227 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
141ГП/БЗ без описания		227 ●	<input type="checkbox"/>
7802СУ	Адреногенитальный синдром ген CYP21OHВ	060 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
118ГП с описанием	Опасность при приёме оральных контрацептивов гены F2, F5	227 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
118ГП/БЗ без описания		227 ●	<input type="checkbox"/>
120ГП с описанием	Обмен фолиевой кислоты гены MTHFR, MTRR, MTR	227 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
120ГП/БЗ без описания		227 ●	<input type="checkbox"/>
124ГП с описанием	Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников, 2 гена гены BRCA1, BRCA2	227 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
124ГП/БЗ без описания		227 ●	<input type="checkbox"/>
1244ГП	Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников, 4 гена гены BRCA1, BRCA2, CHEK2, NBN	060 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
107ГП	Мужское бесплодие AR, CFTR; AZF-регион; кариотип	060 ● 051 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
146ГП	Генетические факторы мужского бесплодия AR, CFTR; AZF-регион	060 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
7661 с описанием	Нарушения сперматогенеза: полная панель	060 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
7661БЗ без описания	AZF-регион	060 ●	<input type="checkbox"/>

Иммуногенетика

7831HL	Типирование генов системы HLA II класса локусы DRB1, DQA1, DQB1 Заполнение «Анкеты молекулярно-генетического исследования» не требуется!	130 ●	<input type="checkbox"/>
1334	Молекулярно-генетическое исследование HLA-B27 (маркер болезни Бехтерева) Заполнение «Анкеты молекулярно-генетического исследования» не требуется!	130 ●	<input type="checkbox"/>
116ГП	Наследственная предрасположенность к сахарному диабету 1 типа по трем локусам генов системы HLA II класса локусы DRB1, DQA1, DQB1	130 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
2447	Интерлейкин 28 бета <input type="checkbox"/> IL28В, генотипирование Исследование двух генетических маркеров определяющих эффективность лечения хронического гепатита С интерфероном и рибавирином Заполнение «Анкеты молекулярно-генетического исследования» не требуется!	227 ●	<input type="checkbox"/>

Резус-фактор

7821RH	Определение резус-фактора Заполнение «Анкеты молекулярно-генетического исследования» не требуется!	060 ●	<input type="checkbox"/>
7207 с описанием	Определение генотипа по резус-фактору	060 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
7207БЗ без описания		060 ●	<input type="checkbox"/>

Система свертывания крови

19ГП с описанием	Расширенное исследование генов системы гемостаза гены F2, F5, MTHFR, MTR, MTRR, F13A1, FGB, ITGA2, ITGB3, F7, PAI-1	227 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
19ГП/БЗ без описания		227 ●	<input type="checkbox"/>
114ГП с описанием	Тромбозы: расширенная панель гены F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR	227 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
114ГП/БЗ без описания		227 ●	<input type="checkbox"/>
123ГП с описанием	Тромбозы: сокращённая панель гены F2, F5	227 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
123ГП/БЗ без описания		227 ●	<input type="checkbox"/>
125ГП с описанием	Фибриноген ген FGB	060 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
125ГП/БЗ без описания		060 ●	<input type="checkbox"/>
138ГП с описанием	Гипергомоцистеинемия гены MTHFR, MTRR, MTR	227 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
138ГП/БЗ без описания		227 ●	<input type="checkbox"/>
122ГП с описанием	Гиперагрегация тромбоцитов гены ITGA2, GP1BA	060 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
122ГП/БЗ без описания		060 ●	<input type="checkbox"/>
7201 с описанием	Тромбоцитарный рецептор фибриногена ген ITGB3	060 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
7201БЗ без описания		060 ●	<input type="checkbox"/>

Болезни сердца и сосудов

111ГП	Сердечно-сосудистые заболевания гены ACE, AGT, F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, NOS3, ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB	060 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
129ГП с описанием	Артериальная гипертензия полная панель гены ACE, AGT, NOS3	060 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
129ГП/БЗ без описания		060 ●	<input type="checkbox"/>
121ГП с описанием	Артериальная гипертензия, связанная с нарушениями в ренин-ангиотензиновой системе гены ACE, AGT	060 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
121ГП/БЗ без описания		060 ●	<input type="checkbox"/>
7611 с описанием	Артериальная гипертензия, связанная с нарушениями в работе эндотелиальной NO-синтазы ген NOS3	060 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
7611БЗ без описания		060 ●	<input type="checkbox"/>
144ГП с описанием	ИБС, инфаркт миокарда гены ITGA2, GP1BA, ACE, AGT, NOS3, ApoE	060 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
144ГП/БЗ без описания		060 ●	<input type="checkbox"/>
143ГП с описанием	Ишемический инсульт гены ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB	060 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
143ГП/БЗ без описания		060 ●	<input type="checkbox"/>
7641А-АР	Атеросклероз ген ApoE	060 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>

Болезни желудочно-кишечного тракта

117ГП	Болезнь Крона гены DLG5, NOD2, OCTN1, OCTN2	060 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
7691LC	Лактазная недостаточность ген LCT	060 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>

Болезни центральной нервной системы

7641В-АР	Болезнь Альцгеймера ген ApoE	060 ●	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
----------	---------------------------------	-------	---

Онкологические заболевания

113ГП	Онкологические заболевания у женщин гены <i>MTHFR, MTRR, MTR, GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2, BRCA1, BRCA2, CHEK2, NBN</i>	060 ●	A ✓
112ГП	Онкологические заболевания у мужчин гены <i>MTHFR, MTRR, MTR, GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2, AR</i>	060 ●	A ✓
128ГП	Онкологические заболевания, связанные с токсинами окружающей среды гены <i>GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2</i>	060 ●	A ✓
124ГП с описанием	Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников, 2 гена гены <i>BRCA1, BRCA2</i>	227 ●	A ✓
124ГП/БЗ без описания		227 ●	✓
1244ГП	Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников, 4 гена гены <i>BRCA1, BRCA2, CHEK2, NBN</i>	060 ●	A ✓
154ГП с описанием	Наследственные случаи BRCA-ассоциированного рака у мужчин, 2 гена гены <i>BRCA1, BRCA2</i>	227 ●	A ✓
154ГП/БЗ без описания		227 ●	✓
7004MR	Семейный медуллярный рак щитовидной железы экзоны 10,11,13, 14, 15 гена <i>RET</i>	060 ●	A ✓
7006A2	Синдром множественной эндокринной неоплазии 2А типа экзоны 10, 11 гена <i>RET</i> при МЭН 2А	060 ●	A ✓
7005B2	Синдром множественной эндокринной неоплазии 2В типа экзон 16 гена <i>RET</i> при МЭН 2В ч.м.	060 ●	A ✓
7262РН	Маркер развития Ph ⁻ негативных хронических миелопролиферативных заболеваний (ХМПЗ): качественная оценка наличия соматической мутации 617F ген <i>JAK2</i>	225 ●	✓
7260РН	Маркер развития Ph ⁻ негативных хронических миелопролиферативных заболеваний (ХМПЗ): количественное определение соотношения нормального и мутантного аллелей 617V/617Fa ген <i>JAK2</i>	225 ●	✓

Алкогольная и наркотическая зависимость

151ГП с описанием	Алкоголизм и наркомания □ склонность к развитию: полная панель гены <i>DAT, OPRM1, ANKK1, ALDH2, ADH2</i>	060 ●	A ✓
151ГП/БЗ без описания		060 ●	✓
152ГП с описанием	Алкоголизм и наркомания: сокращённая панель без генетики метаболизма алкоголя гены <i>DAT, OPRM1, ANKK1</i>	060 ●	A ✓
152ГП/БЗ без описания		060 ●	✓
149ГП с описанием	Алкоголизм и наркомания: тяжесть физической зависимости гены <i>OPRM1, ANKK1</i>	060 ●	A ✓
149ГП/БЗ без описания		060 ●	✓
7030A-DAT с описанием	Алкоголизм и наркомания: склонность к психологической зависимости от употребления алкоголя и наркотиков ген <i>DAT</i>	060 ●	A ✓
7030БЗ без описания		060 ●	✓
150ГП с описанием	Генетические факторы метаболизма алкоголя гены <i>ALDH2, ADH2</i>	060 ●	A ✓
150ГП/БЗ без описания		060 ●	✓

Нарушения обмена веществ

116ГП	Наследственная предрасположенность к сахарному диабету 1 типа по трем локусам генов системы HLA II класса локусы <i>DRB1, DQA1, DQB1</i>	130 ●	A ✓
-------	---	-------	-----

7258 с описанием	Сахарный диабет инсулиннезависимый (сахарный диабет 2-го типа) гены <i>ADAMTS9, KCNJ11, KCNQ1, PPARG</i>	060 ●	A ✓
7258БЗ без описания		060 ●	✓
7003UG	Синдром Жильбера ген <i>UGT1A1</i>	060 ●	A ✓
153ГП с описанием	Остеопороз: полная панель гены <i>CALCR, COL1A1, VDR</i>	060 ●	A ✓
153ГП/БЗ без описания		060 ●	✓
115ГП с описанием	Остеопороз: сокращённая панель гены <i>CALCR, COL1A1</i>	060 ●	A ✓
115ГП/БЗ без описания		060 ●	✓
7014A-VDR с описанием	Остеопороз: рецептор витамина D ген <i>VDR</i>	060 ●	A ✓
7014БЗ без описания		060 ●	✓
120ГП с описанием	Обмен фолиевой кислоты гены <i>MTHFR, MTRR, MTR</i>	227 ●	A ✓
120ГП/БЗ без описания		227 ●	✓
7691LC	Лактазная недостаточность ген <i>LCT</i>	060 ●	A ✓
7779	Наследственный гемохроматоз, I тип ген <i>HFE</i>	060 ●	A ✓

НАСЛЕДСТВЕННЫЕ МОНОГЕННЫЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ И СОСТОЯНИЯ

(полный перечень — см. отдельный бланк)

126ГП	Основные наследственные заболевания Определение носительства частых мутаций в генах, ответственных за развитие наиболее частых аутосомно-рецессивных заболеваний: муковисцидоз, несиндромальная нейросенсорная тугоухость, фенилкетонурия и спинальная амиотрофия (гены <i>CFTR, GJB2, PAH, SMN</i>)	060 ●	A ✓
7791	Муковисцидоз Анализ наиболее частых мутаций в гене трансмембранного регуляторного белка муковисцидоза (<i>CFTR</i>)	060 ●	A ✓
7988GJB2	Нейросенсорная несиндромальная тугоухость Анализ наличия мутации в гене коннексина 26 (<i>GJB2</i>)	060 ●	A ✓
7781	Фенилкетонурия Анализ наиболее частых мутаций в гене фенилаланин-4-гидроксилазы (<i>PAH</i>)	060 ●	A ✓
7771	Спинальная амиотрофия (типы I, II, III, IV) Анализ наличия мутаций в гене выживаемости мотонейронов 1 (<i>SMN1</i>)	060 ●	A ✓
7802CY	Адреногенитальный синдром ген <i>CYP21OHV</i>	060 ●	A ✓
7003UG	Синдром Жильбера ген <i>UGT1A1</i>	060 ●	A ✓
7010UG	Синдром Криглера-Найяра* Исследование мутаций в гене уридиндифосфат-глюкуронидазы 1 *Выполняется по результатам теста 7003UG	060 ●	A ✓
7012ME	Периодическая болезнь Исследование частых мутаций в гене семейной средиземноморской лихорадки (<i>MEFV</i>)	060 ●	A ✓

Фармакогенетика

7201A-IT	Аспирин и плавикс <i>Генетический маркер резистентности к анти-агрегантной терапии аспирином и плавиксом. Определение варианта полиморфизма в гене тромبوцитарного рецептора фибриногена ITGB3</i>	060 ● <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>	7261B-CY	Сульфаниламочевина и её производные: хлорпропамид, толазамид, глибенкламид и толбутамид <i>Генетический маркер риска развития нежелательных лекарственных реакций по типу гипогликемии при приёме пероральных сахароснижающих средств, связанных с нарушением их метаболизма. Определение вариантов полиморфизмов гена цитохрома CYP2C9</i>	060 ● <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>
7259BETA	Бета-адреноблокаторы. Фармакогенетика <i>ген CYP2D6</i>	060 ● <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>	2447	Интерлейкин 28 бета <input type="checkbox"/> IL28B, генотипирование <i>Исследование двух генетических маркеров определяющих эффективность лечения хронического гепатита С интерфероном и рибавирином</i> Заполнение «Анкеты молекулярно-генетического исследования» не требуется!	227 ● <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>
7841A-VK	Варфарин: расширенная панель для подбора дозы. <i>гены CYP2C9, VKORC1, CYP4F2, GGCX</i>	060 ● <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>	Система детоксикации ксенобиотиков и канцерогенов		
7601C-NA	Гидралазин и прокаинамид <i>Генетические маркеры повышенного риска развития волчаночноподобного синдрома и гепатотоксичности при приёме кардиотропных препаратов: гидралазина и прокаинамида. Определение вариантов полиморфизмов гена N-ацетилтрансферазы 2 (NAT2)</i>	060 ● <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>	7261CY	Цитохром CYP2C9 <i>ген CYP2C9</i>	060 ● <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>
7601B-NA	Изониазид <i>Генетические маркеры повышенного риска развития полиневритов при приёме изониазида, связанных с нарушением его метаболизма. Определение вариантов полиморфизмов гена N-ацетилтрансферазы 2 (NAT2)</i>	060 ● <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>	7259CYP2D6	Цитохром CYP2D6 <i>ген CYP2D6</i>	060 ● <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>
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>	060 ● <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>	119ГП	Глутатионтрансферазы <i>гены GSTT1, GSTM1, GSTP1</i>	060 ● <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>
7003A-UG	Метаболизм иринотекана <i>ген UGT1A1</i>	060 ● <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>	7601	N-ацетилтрансфераза 2 <i>ген NAT2</i>	060 ● <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>
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>	060 ● <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>	7003U-UG	Уридиндифосфатглюкуронидаза <i>ген UGT1A1</i>	060 ● <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>
148ГП	Метотрексат <i>Генетические маркеры повышенного риска развития побочных реакций при приёме 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 ● <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>			
7261C-CY	Нестероидные противовоспалительные препараты <i>Генетический маркер повышенного риска развития побочных реакций в форме желудочных кровотечений при приеме НПВП ибупрофен, теноксикам, напроксен, но не диклофенак по типу возникновения желудочных кровотечений, связанных с нарушением их метаболизма. Определение вариантов полиморфизмов в гене цитохрома CYP2C9</i>	060 ● <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>			
133ГП	Пеницилламин <i>Генетические факторы усиления клинической эффективности при применении пеницилламина на фоне лечения ревматоидного артрита. Определение варианта полиморфизма в гене мю-1 глутатион-S-трансферазы (GSTM1)</i>	060 ● <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>			
7641C-AP	Статины <i>Генетические факторы уменьшения или усиления клинической эффективности при применении статинов. Определение вариантов полиморфизмов в гене аполипопротеина E (ApoE)</i>	060 ● <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>			
7601A-NA	Сульфаниламиды/сульфасалазин <i>Генетические маркеры повышенного риска развития побочных реакций в форме диспепсий и желудочных кровотечений при приёме сульфасалазина, связанных с нарушением его метаболизма. Определение вариантов полиморфизмов гена N-ацетилтрансферазы 2 (NAT2)</i>	060 ● <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>			