



ТОВ "Нано Технології в Медицині"
Україна, м. Київ, вул. Антоновича, 68
+38 (044) 200-82-51
lifecode.com.ua
info@lifecode.com.ua



ПАЦІЄНТ:

Дата народження:

Стать:

Послуга: OpcoRisk CNS – лабораторні дослідження спадкового раку центральної нервової системи (26 генів, NGS)

ЗАМОВЛЕННЯ: 240C04

Отримано: 27.11.2024

Виконано: 08.12.2024

Мутацій не виявлено

Патогенних або ймовірно патогенних варіантів в гені RET не виявлено.

Результат цього дослідження не виключає ймовірність розвитку раку. Спадкові мутації в генах викликають деякі види раку, однак більшість випадків раку не є спадково-обумовленими та не можуть бути пояснені однією причиною.

*Метод: Next Generation Sequencing (NGS)

*Набір: CleanPlex® Hereditary Cancer Panel v2 (Paragon Genomics, США)

*Обладнання: The Ion Proton Sequencer (Thermo Scientific, США)

AIP, ALK, APC, DICER1, HRAS, MEN1, MLH1, MSH2, MSH6, NBN, NF1, NF2, PHOX2B, PMS2,

*Досліджувані гени: POT1, PRKAR1A, PTCH1, PTEN, RB1, SMARCA4, SMARCACB1, SUFU, TP53, TSC1, TSC2, VHL.

*Контроль якості: Якість покриття цільових послідовностей задовільна

*Результати досліджень не є діагнозом і потребують консультації лікаря.

Виконавці:

Генетик Шапочка Д.О.

