



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: **жінка**

Послуга: OncoRisk RET - Діагностика множинної нейроендокринної неоплазії тип 2 (1 ген, NGS)

ЗАМОВЛЕННЯ: **24N2003**

Отримано: 07.02.2024

Виконано: 16.02.2024

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® Comprehensive Hereditary Cancer Panel (Paragon Genomics, США)*

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

*Досліджувані гени: RET

*Контроль якості: Якість покриття цільових послідовностей задовільна

* **Результати досліджень не є діагнозом і потребують консультації лікаря.**

Виконавці:

Генетик Шапочка Д.О.

