



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: **Чоловік**

Послуга: OncoRisk Renis - Панель спадкового раку нирки (25 генів)

ЗАМОВЛЕННЯ: **24R048**

Отримано: 02.02.2024

Виконано: 16.02.2024

Мутації не виявлено

В досліджуваних генах не виявлено жодного патогенного або ймовірно патогенного генетичного варіанта, асоційованого з підвищеним рівнем ризику виникнення раку. 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)*

*Досліджувані гени: *BAP1, CDC73, CDKN1C, DICER1, DIS3L2, EPCAM, FH, FLCN, GPC3, MET, MLH1, MSH2, MSH6, PMS2, PTEN, SDHA, SDHB, SDHC, SMARCA4, SMARCB1, TP53, TSC1, TSC2, VHL, WT1*

*Контроль якості: *Якість покриття цільових послідовностей задовільна*

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

Виконавці:

Генетик **Шапочка Д.О.**

