



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 Sarcoma - Панель спадкових сарком (27 генів, NGS)

ЗАМОВЛЕННЯ: **24S003**

Отримано: 07.02.2024

Виконано: 16.02.2024

Мутацій не виявлено

Патогенних або ймовірно патогенних варіантів досліджених генів 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: *APC, BLM, CDKN1C, DICER1, EPCAM, FH, HRAS, KIT, MLH1, MSH2, MSH6, NBN, NF1, PDGFRA, PMS2, POT1, PRKAR1A, PTCH1, RB1, RECQL4, SDHA, SDHB, SDHC, SDHD, SUFU, TP53, WRN*

*Контроль якості: *Якість покриття цільових послідовностей задовільна*

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

Виконавці:

Генетик Шапочка Д.О.

