

РЕЗУЛЬТАТИ ДОСЛІДЖЕНЬ

Пацієнт:	£9{£	Лаб. № замовлення	012345678
Дата народж.	20.09.2018	Код замовлення:	-
Стать:	Жіноча	Дата замовлення:	25.07.2022 8:39
Коментарі:			

Назва дослідження	Результат	Одиниці вимірювання	Референтні значення	Коментарі
-------------------	-----------	---------------------	---------------------	-----------

Синдром Жильбера, негемоліт.гіпербілірубінемія сімейна/токсичність іринот.

Первинна проба: венозна кров

Наявність мутації:	(TA)6/6 (*1/*1)	GRCh38	(TA)6/6 (*1/*1) - нормальний генотип (TA)6/7 (*1/*28) - гетерозигота (TA)7/7 (*28/*28) - гомозигота
--------------------	-----------------	--------	---

ЗАКЛЮЧЕННЯ:

Мутацію не виявлено, встановлено генотип (TA)6/6. Даний результат не підтверджує клінічну підозру на синдром Жильбера, спричиненого мутацією гена UGT1A1.

Молекулярно-генетичний метод (Real Time ПЛР)
GRCh38 - референсна послідовність ДНК людини

Відповідальна особа

Завідувач лабораторії молекулярно-генетичного аналізу Покровська Т.О.



Шановний клієнте! Результати лабораторних досліджень не є діагнозом. Для коректної інтерпретації результатів досліджень, зверніться, будь ласка, до лікаря. Ліцензія МОЗ України АД №071280 від 22.11.2012 г. ТОВ «МЛ «ДІЛА» сертифіковано згідно вимог міжнародного стандарту ISO 9001. Акредитаційний сертифікат вищої категорії МОЗУ МЗ № 014792 від 27.03.2020

Шановний лікарю! Експерти ДІЛА надають інформаційну підтримку щодо трактування результатів лабораторного дослідження та інших професійних питань.