



## Результаты исследований

Пациент  
Заказ

Пол женский    Возраст 40

Показатель		Результат		Референсный интервал	
<b>Молекулярно-генетические исследования</b>					
<b>[01105] Полиморфизм FXII C46T (rs1801020) - буккальный эпителий</b>					
<b>Гены гипофибринолиза и риска венозных тромбозов</b>					
Ген	Кодируемый белок	Полиморфизм	Локализация	Результат	Шифр
F12	XII коагуляционный фактор (Хагемана)	C46T (rs1801020)	5'-UTR	С/Т	2
<p>Ген F12 кодирует фактор XII свертывания крови (фактор Хагемана). Полиморфизм ассоциирован с резким снижением продукции печенью фактора XII. При дефиците фактора XII в коагулограмме увеличено время свертывания крови и АЧТВ без признаков кровоточивости. При дефиците фактора Хагемана повышается риск тромбозов, так как этот фактор в больше степени активирует фибринолиз, чем свёртывание. Аллель ТТ является фактором риска заболеваний сердца, невынашиванием беременности на малых сроках, неудачными попытками ЭКО.</p> <p>Частота аллелей: T=0.4724</p> <p>Ориентация цепи: минус</p> <p>Синонимы: с.46, G&gt;A (по плюсовой цепи)</p>					



Врач КДЛ: Рыськина Н.Н.