



Результаты исследований

Пациент
Заказ

Пол женский Возраст 34

Показатель	Результат	Референсный интервал
Молекулярно-генетические исследования		
[00827] Синдром Кальмана 2 типа - ауtosомно-доминантный (генетическое исследование, мутации в гене FGFR1) - кровь		
Ген	FGFR1 Рецептор фактора роста фибробластов, тип 1	
Вариант	FGFR1 (2292G>T; Gln764His; Q764H; rs121909643)	
Генотип	G/G	
Риск	Среднепопуляционный	
Вариант	FGFR1 (2164C>T; Pro722Ser; P722S; rs121909642)	
Генотип	C/C	
Риск	Среднепопуляционный	
Вариант	FGFR1 (499G>T; Ala167Ser; rs121909630)	
Генотип	G/G	
Риск	Среднепопуляционный	
Вариант	FGFR1 (142G>A; Gly48Ser; rs121909640)	
Генотип	G/G	
Риск	Среднепопуляционный	



Врач КДЛ: Синтюрина Н.Н.