



Результаты исследований

Пациент
Заказ

Пол женский Возраст 23

Показатель		Результат	Референсный интервал		
Молекулярно-генетические исследования					
[01105] Полиморфизм FXII C46T (rs1801020) - буккальный эпителий					
Гены гипофибринолиза и риска венозных тромбозов					
Ген	Кодируемый белок	Полиморфизм	Локализация	Результат	Шифр
F12	XII коагуляционный фактор (Хагемана)	C46T (rs1801020)	5'-UTR	C/C	1
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 TT является фактором риска заболеваний сердца, невынашиванием беременности на малых сроках, неудачными попытками ЭКО. Частота аллелей: T=0.4724 Ориентация цепи: минус Синонимы: с.46, G>A (по плюсовой цепи) Шифр: 1 - гомозигота частый аллель, 2 - гетерозигота, 3 - гомозигота редкий аллель					

Результаты исследований не являются диагнозом и интерпретируются лечащим врачом с учетом всех данных о пациенте (лабораторных, инструментальных и клинических).

Записаться на прием к врачу: cironline.ru



Врач КДЛ: Аряева Д.А.,
Печёрина Е.Ю.