



Результаты исследований

Пациент
Заказ

Пол женский Возраст 32

Показатель		Результат		Референсный интервал	
Молекулярно-генетические исследования					
[01141] Полиморфизм FV G1691A (rs6025) - буккальный эпителий					
Гены тромбофилии					
Ген	Кодируемый белок	Полиморфизм	Локализация	Результат	Шифр
F5	V коагуляционный фактор свертываемости крови (фактор Лейдена)	G1691A (rs6025)	Arg506Gln	G/G	1
Наличие лейденской мутации в гетерозиготном варианте (AG) повышает риск тромбоза в 3,5-4,4 раза. В гомозиготном варианте (AA) - в 11,4 раза.					
Частота аллелей: G=0.98052					
Синонимы: лейденская мутация, R506Q, с.1691					
Заключение: По гену фактора V свертывания крови (FV) выявлен генотип G/G, встречающийся в популяции до 98% пациентов. Данный вариант не увеличивает риск тромботических осложнений, патологии сердечно-сосудистой системы и осложнений беременности.					
Шифр: 1 - гомозигота частый аллель, 2 - гетерозигота, 3 - гомозигота редкий аллель					



Врач КДЛ: Рыськина Н.Н.