

ИМЕЮТСЯ ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ. НЕОБХОДИМО ПРОКОНСУЛЬТИРОВАТЬСЯ СО СПЕЦИАЛИСТОМ.

Проведение исследования и результаты

- Для проведения исследования необходимо сдать кровь из вены. В день сдачи анализа не рекомендуется употреблять жирную пищу.
- Над заключением работают клинический интерпретатор, врач лабораторный генетик и врач-генетик.
- Пациент получает информацию по всем клинически значимым генетическим вариантам в генах, включённых в панель на момент её заказа.

Контакты лаборатории



☎ 8 800 250 90 75

@ info@genetico.ru

🌐 www.genetico.ru

📍 ул. Губкина, д. 3, корп. 1
Москва, 119333

На генетику — в Genetico!



Специалисты

с многолетним опытом в генетической диагностике и биоинформатике



Онлайн консультации

и консилиумы с врачами-генетиками



Современное

оборудование illumina со средним покрытием 100X



Своя лаборатория

NGS-секвенирования нового поколения



Отлаженная логистика

с регионами России и странами ближнего зарубежья



Нефро-панель

Для диагностики наследственных болезней почек





Что такое Нефро-панель?

Это молекулярно-генетическое исследование кодирующих участков **333 генов**, связанных с развитием наследственных болезней почек.

Узнайте больше и получите консультацию на сайте www.genetico.ru



ИМЕЮТСЯ ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ. НЕОБХОДИМО ПРОКОНСУЛЬТИРОВАТЬСЯ СО СПЕЦИАЛИСТОМ.



Это **наиболее полная** мультигенная панель, в рамках которой методом секвенирования нового поколения (NGS) проводится определение возможных генетических причин болезней почек.

Что включает в себя Нефро-панель?

Подробное исследование **4 группы** генов ассоциированных с:



анатомическими аномалиями (врожденными пороками развития) органов мочевой системы (в том числе аплазией/гипоплазией почек) и дисплазией почек (поликистоз, болезнь Сениора, нефронофтиз и другие).



наследственными формами нефрита, в том числе с тугоухостью (синдром Альпорта и другие).



тубулопатиями (фосфат – диабет, болезнь де Тони – Фанкони, цистинурия, иминоглицинурия, почечный тубулярный ацидоз, гипероксалурия, нефрогенный несахарный диабет и другие);



Гены моногенных синдромов, при которых встречается поражение почек (синдром Барде-Бидля, бранхиооторенальный синдром, синдром Жубера, синдром Меккеля и другие).

Кому рекомендовано исследование:



Пациентам, имеющим предположительный клинический диагноз наследственного заболевания почек, ассоциированного с генами, входящими в панель.

Результаты исследования

могут помочь установить причину заболевания почек и оценить возможный риск наследования заболевания для других родственников (братьев/сестер, потомства).

Сроки исследования:
от 35 рабочих дней

