



КЛИНИКА КРАСОТЫ И ДОЛГОЛЕТИЯ

(8422) 97-46-47

г. Ульяновск, ул. Федерации, 52

График работы:

пн-пт: с 8.30 до 20.00

Наименование	Артикул	Цена, руб.
Комплексные генетические исследования		
Предрасположенность к повышенной свертываемости крови (F2, F5)	42-001	1 632
Предрасположенность к повышенному уровню гомоцистеина (MTHFR (C>T , A>C), MTRR , MTR)	42-002	2 416
Генетический риск развития гипертонии (ADD1, AGT(T>C , C >T), AGTR, AGTR2, CYP11B2, GNB3, NOS3 (T>C , G >T)	42-003	4 816
Предрасположенность к сердечно-сосудистой недостаточности (NOS3 (T>C , G >T))	42-005	3 216
Биологический риск приема гормональных контрацептивов (F2, F5)	42-006	2 416
Предрасположенность к ранней привычной потере беременности (F2, F5 , MTHFR (C >T , A>C))	42-007	3 216
Предрасположенность к ранней привычной потере беременности (расширенный) (F2, F5 , MTHFR (C >T , A >C), MTRR , MTR)	42-008	4 816
Генетический риск развития тромбофилии (F2, F5 , MTHFR (C >T , A>C))	42-009	3 216
Генетический риск развития тромбофилии (расширенный) (F2, F5 , MTHFR (C >T , A>C), F7, F13A1, FGB, ITGB3 , SERPINE1)	42-010	4 816
Риск раннего развития рака молочной железы и яичников (BRCA1 (185delAG, 4153delA , 5382insC), BRCA2)	42-012	3 744
Скрытое носительство мутаций несиндромальной нейросенсорной тугоухости (GJB2 (Cx26))	42-013	5 312
Генетический риск развития гипергликемии (KCNJ11 , MTNR1B)	42-014	3 216
Гормонозависимое нарушение сперматогенеза	42-015	5 312

(Выявление числа повторов (CAG) _n в гене AR) Генетические причины мужского бесплодия	42-016	6 400
(число повторов (CAG) _n в гене AR ; делеционный полиморфизм в областях AZFa, AZFb, AZFc локуса AFR) Выявление биологически оптимальной дозы приема препарата Варфарин (CYP2C9 (C>T , A>C) , VKORC1 (C>T , T>C))	42-017	3 552
Лактозная непереносимость у взрослых (LCT)	42-018	1 632
Предрасположенность к колоректальному раку LOC727677	42-019	5 312
Тестикулярное нарушение сперматогенеза (Выявление делеционного полиморфизма в областях AZFa, AZFb, AZFc локуса AFR)	42-020	3 216
Предрасположенность к инфекционным заболеваниям. Недостаточность маннозсвязывающего лектина	42-022	2 576
<ul style="list-style-type: none"> •Выявление мутации 154 C>T в гене MBL2 •Выявление мутации (-550) G>C в гене MBL2 •Выявление мутации 4 C>T в гене MBL2 •Выявление мутации (-221) G>C в гене MBL2 •Выявление мутации 170 G>A в гене MBL2 •Выявление мутации 161 G>A в гене MBL2 		
Ожирение у детей и подростков (недостаточность рецептора меланокортина)	42-023	3 216
<ul style="list-style-type: none"> •Выявление мутаций в гене MC4R 		
Наследственная гипербилирубинемия. Синдром Жильбера	42-024	3 216
<ul style="list-style-type: none"> •Выявление мутации (TA)_{6/7} в гене UGT1A1 		
Предрасположенность к возрастной дегенерации желтого пятна. Макулярная дегенерация	42-026	3 216
<ul style="list-style-type: none"> •Выявление мутации 205 G>T в гене ARMS2 •Выявление мутации 1204 C>T в гене CFH 		
Прогноз побочных эффектов при терапии препаратом "Иринотекан" ("Камптозар", "Кампто")	42-027	944
Эффективность лечения препаратами PEG-интерферон и Рибавирин	42-028	2 336
Генетический риск развития пародонтита и его осложнений	42-029	1 112
Эффективность терапии препаратом Клопидогрел (Плавикс)	42-030	1 584
Выбор спортивной секции для ребенка. Ген ACTN3 и мышечная активность	42-031	2 336

Генетическая диагностика муковисцидоза. Анализ гена CFTR (25 мутаций)	42-032	12 576
Риск осложнений беременности и патологии плода	42-033	5 152
Предрасположенность к atopическому дерматиту	42-034	3 440
Генетическая гистосовместимость партнеров	42-035	17 328