



КЛИНИКА КРАСОТЫ И ДОЛГОЛЕТИЯ

(8422) 97-46-47

г. Ульяновск, ул. Федерации, 52

График работы:

пн-пт: с 8.30 до 20.00

сб: с 9.00 до 18.00, вс: выходной

Наименование	Артикул	Цена, руб.
Генетические исследования		
Ген рака молочной железы 1 (BRCA1). Выявление мутации 185delAG (нарушение структуры белка)	18-001	656
Ген рака молочной железы 1 (BRCA1). Выявление мутации 4153delA (нарушение структуры белка)	18-002	656
Ген рака молочной железы 1 (BRCA1). Выявление мутации 5382insC (нарушение структуры белка)	18-003	656
Ингибитор активатора плазминогена (SERPINE1). Выявление мутации 5G(-675)4G (регуляторная область гена)	18-004	656
Ген рака молочной железы 2 (BRCA2). Выявление мутации 6174delT (нарушение структуры белка)	18-005	656
Цитохром P450, семейство 2, субсемейство C, полипептид 9 (CYP2C9). Выявление мутации A1075C (Ile359Leu)	18-006	656
Ген интерлейкина 28В, II класс цитокиновых рецепторов (IL28В). Выявление мутации g.39738787C>T (rs12979860, регуляторная область гена)	18-007	1 296
Метилентетрагидрофолат редуктаза (MTHFR). Выявление мутации A1298C (Glu429Ala)	18-008	656
Метионин синтаза (MTR). Выявление мутации A2756G (Asp919Gly)	18-009	656
Метионин-синтаза-редуктаза (MTRR). Выявление мутации A66G (Ile22Met)	18-010	656
Ангиотензинпревращающий фермент (ACE). Выявление мутации Alu Ins/Del (регуляторная область гена)	18-011	976
Ангиотензиноген (AGT). Выявление мутации C521T (Thr174Met)	18-012	656
Лактаза (LCT). Выявление мутации C(-13910)T (регуляторная область гена)	18-013	976
Альдостерон синтаза (CYP11B2). Выявление мутации C(-344)T (регуляторная область гена)	18-014	656
Рецептор мелатонина 1В (MTNR1B). Выявление мутации C(g.37979623)T (регуляторная область гена)	18-015	1 296

Витамин-К-редуктаза (VKORC1). Выявление мутации C(-1639)T (регуляторная область гена)	18-016	656
Рецептор дофамина D2 (DRD2). Выявление мутации C2137T (Glu713Lys)	18-017	1 920
Цитохром P450, семейство 2, субсемейство C, полипептид 9 (CYP2C9). Выявление мутации C430T (Arg144Cys)	18-018	656
Метилентетрагидрофолат редуктаза (MTHFR). Выявление мутации C677T (Ala222Val)	18-019	656
Калиевый канал (KCNJ11). Выявление мутации C67T (Lys23Gln)	18-020	1 296
Интегрин альфа-2 (гликопротеин Ia/IIa тромбоцитов) (ITGA2). Выявление мутации C807T (нарушение синтеза белка)	18-021	656
Гуанин нуклеотидсвязывающий белок бета-3 (GNB3). Выявление мутации C825T (Ser275Ser)	18-022	656
Фибриноген, бета-полипептид (FGB). Выявление мутации G(-455)A (регуляторная область гена)	18-023	656
LOC727677 (LOC727677). Выявление мутации G(g.41686854)T (регуляторная область гена)	18-024	1 920
Фактор свертываемости крови 13, субъединица A1 (F13A1). Выявление мутации G103T (Val34Leu)	18-025	656
Фактор свертываемости крови 7 (F7). Выявление мутации G10976A (Arg353Gln)	18-026	656
Аддуцин 1 (альфа) (ADD1). Выявление мутации G1378T (Gly460Trp)	18-027	656
Альдегиддегидрогеназа 2 (ALDH2). Выявление мутации G1510A (Glu504Lys)	18-028	1 296
Рецептор ангиотензина II второго типа (AGTR2). Выявление мутации G1675A (регуляторная область гена)	18-029	656
Фактор свертываемости крови 5 (F5). Выявление мутации G1691A (Arg506Gln)	18-030	656
Фактор свертываемости крови 2, протромбин (F2). Выявление мутации G20210A (регуляторная область гена)	18-031	656
Эндотелиальная синтаза оксида азота (NOS3). Выявление мутации G894T (Glu298Asp)	18-032	656
Эндотелиальная синтаза оксида азота (NOS3). Выявление мутации T(-786)C (регуляторная область гена)	18-033	656
Интегрин бета-3 (бета-субъединица рецептора фибриногена тромбоцитов) (ITGB3). Выявление мутации T1565C (Leu59Pro)	18-034	656
Ангиотензиноген (AGT). Выявление мутации T704C (Met235Thr)	18-035	656
Витамин К - редуктаза (VKORC1). Выявление мутации T7481C (регуляторная область гена)	18-036	976
Коннексин 26 (GJB2) (все мутации)	18-037	1 920

Андрогеновый рецептор (AR). Выявление мутации (CAG) _n ((Gln) _n)	18-038	1 920
Область фактора азооспермии (Locus AFR). Выявление мутации del AZFa, AZFb, AZFc (множественные изменения в регуляции синтеза и структуре белков)	18-039	1 616
Актинин, альфа 3 (ACTN3). Выявление мутации C18705T (Arg577Ter)	18-040	1 296
Алкогольдегидрогеназа 1B (ADH1B). Выявление мутации A143G (Arg47His)	18-041	1 296
Алкогольдегидрогеназа 1C (ADH1C). Выявление мутации A1048G (Ile349Val)	18-042	1 296
Бета-2-адренергический рецептор (ADRB2). Выявление мутации G46A (Arg16Gly)	18-043	1 296
Рецептор ангиотензина 1 (AGTR1). Выявление мутации A1166C (регуляторная область гена)	18-044	656
Ген предрасположенности к возрастной макулопатии 2 (ARMS2). Выявление мутации G205T (Ala69Ser)	18-045	1 296
Рецептор брадикинина B2 (BDKRB2). Выявление делеции-вставки 9 п.о. (нарушение структуры белка)	18-046	1 616
Фактор комплемента H (CFH). Выявление мутации C1204T (Tyr402His)	18-047	1 296
Коллаген типа 5 альфа 1 (COL5A1). Выявление мутации C267T (регуляторная область гена)	18-048	1 296
Катехол-О-метилтрансфераза (COMT). Выявление мутации G472A (Val158Met)	18-049	1 296
Цитохром P450, семейство 4, субсемейство F, полипептид 2 (CYP4F2). Выявление мутации G1297A (Val433Met)	18-050	656
Ген, ассоциированный с жировой массой и ожирением (FTO). Выявление мутации G(45+52261)A (регуляторная область гена)	18-051	1 296
Интерлейкин 1A (IL1A). Выявление мутации C(-889)T (регуляторная область гена)	18-055	1 616
Интерлейкин 1B (IL1B). Выявление мутации C3953T (нарушение синтеза белка)	18-056	1 616
Интерлейкин 6 (IL6). Выявление мутации G(-597)A (регуляторная область гена)	18-057	1 920
Интерлейкин 6 (IL6). Выявление мутации G(-572)C (регуляторная область гена)	18-058	1 920
Интерлейкин 6 (IL6). Выявление мутации G(-174)C (регуляторная область гена)	18-059	1 920
Лектин, связывающий маннозу (MBL2). Выявление мутации G(-550)C (регуляторная область гена)	18-060	1 920

Лектин, связывающий маннозу (MBL2). Выявление мутации G(-221)C (регуляторная область гена)	18-061	1 920
Лектин, связывающий маннозу (MBL2). Выявление мутации С4Т (регуляторная область гена)	18-062	1 920
Лектин, связывающий маннозу (MBL2). Выявление мутации С154Т (Arg52Cys)	18-063	1 920
Лектин, связывающий маннозу (MBL2). Выявление мутации G161A (Gly54Asp)	18-064	1 920
Лектин, связывающий маннозу (MBL2). Выявление мутации G170A (Gly57Glu)	18-065	1 920
Рецептор меланокортина 4 (MC4R) (все мутации)	18-066	1 920
Рецептор, активируемый пролифераторами пероксисом, дельта (PPARD). Выявление мутации A(-101-842)G	18-067	1 296
Рецептор, активируемый пролифераторами пероксисом, гамма (PPARG). Выявление мутации С68777G (Pro12Ala)	18-068	1 296
Коактиватор 1 альфа-рецептора, активируемого пролифераторами пероксисом, гамма (PPARGC1A). Выявление мутации G1444A (Gly482Ser)	18-069	1 296
Транскрипционный фактор А митохондрий (TFAM). Выявление мутации G35C (Ser12Thr)	18-070	1 296
УДФ-глюкуронозил трансфераза 1A1 (UGT1A1). Выявление мутации (ТА)6/7 (регуляторная область гена)	18-071	976
Аполипопротеин Е (ApoE). Выявление полиморфизма e2-e3-e4	18-072	1 296
АМФ-дезаминаза (AMPD1). Выявление мутации С34Т	18-073	1 296
Проколлаген а-1 (COL1A1). Выявление мутации G1245Т	18-074	1 296
Ген рака молочной железы 1 (BRCA1). Выявление мутации 3819delGTAAA (нарушение структуры белка)	18-079	576
Ген рака молочной железы 1 (BRCA1). Выявление мутации 3875delGTCT (нарушение структуры белка)	18-080	576
Ген рака молочной железы 1 (BRCA1). Выявление мутации Т300G (нарушение функции белка)	18-081	576
Ген рака молочной железы 1 (BRCA1). Выявление мутации 2080delA (нарушение структуры белка)	18-082	576
Ген интерлейкина 28В, II класс цитокиновых рецепторов (IL28В). Выявление мутации g.39743165Т>G (rs8099917, регуляторная область гена)	18-083	1 168
Цитохром Р450 2С19. Генотипирование по маркеру СYP2С19 G681А	18-084	1 296

Определение резус-фактора плода по крови беременной женщины	18-085	6 760
Диагностика целиакии (типирование HLA DQ2/DQ8)	18-086	5 600
Типирование генов гистосовместимости человека (HLA) II класса: DRB1, DQA1, DQB1	18-087	8 384