

Пациент:		
Заказ:	Код пациента: не указан	Дата регистрации:
Дата рождения:	Возраст:	Пол: женский
ЛПУ:	Код ЛПУ:	
Беременность (указано врачом/пациентом при заказе): не указано		

ИССЛЕДОВАНИЕ МУТАЦИЙ В ГЕНЕ NBS1 (657DEL5)

Штрихкод:	Вн.№:	Материал:
-----------	-------	-----------

Параметр	Результат
Исследование мутаций в гене NBS1 (657del5)	См. приложение 1

Результат лабораторного исследования не является диагнозом.

Тактика обследования, лечения пациента, интерпретация результатов лабораторных исследований определяется лечащим врачом.

Качество исследований обеспечено сертифицированной системой менеджмента качества, соответствующей требованиям международных стандартов:

ГОСТ Р ИСО 9001-2015 (сертификат соответствия РОСС RU.13СК03.01050, действителен до 30.05.2028 г.)

ISO 9001:2015 (сертификат соответствия № RU.QM075.00402, действителен до 30.05.2028 г.)

ГОСТ Р ИСО 15189-2015 (ISO 15189:2012) (сертификат № РОСС RU.32101.04Ж3А1.246, действителен до 19.08.2027 г.)

ГОСТ 33044-2014 / OECD Guide 1:1998 (сертификат № РОСС RU.32101.04Ж3А1.247, действителен до 19.08.2027 г.)

ИТОГОВЫЙ РЕЗУЛЬТАТ

Страница 1 из 2

Дата готовности результата: 14.10.2025

Дата печати результата: 07.11.2025

Результат выдал: _____

подпись

Пациент:		
Заказ:	Код пациента: не указан	Дата регистрации:
Дата рождения:	Возраст:	Пол:
ЛПУ:	Код ЛПУ:	
Беременность (указано врачом/пациентом при заказе): не указано		

ПРИЛОЖЕНИЕ 1: ИССЛЕДОВАНИЕ МУТАЦИЙ В ГЕНЕ NBS1 (657DEL5)
Кровь с ЭДТА

Определение мутации 657del5 в гене NBS1

НАИМЕНОВАНИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ	РЕЗУЛЬТАТ
NBS1 657del5	N/N - Мутация не обнаружена
Заключение	Мутаций в исследуемых областях генетических маркеров НЕ ОБНАРУЖЕНО
<p>Генетический риск раннего развития рака молочной железы, рака яичников и онкологических заболеваний, ассоциированных с мутацией NBS1 657del5 ПОПУЛЯЦИОННЫЙ.</p> <p>Это не исключает вероятность наличия иных, более редких мутаций, влияющих на возникновение наследственных онкологических заболеваний.</p> <p>При наличии отягощенного анамнеза рекомендуется проведение дополнительного молекулярно-генетического обследования на выявление мутаций в генах BRCA1, BRCA2 и CHEK2.</p>	
Информация об исследовании	:
<p>Ген NBS1 (NIJMEGEN BREAKAGE SYNDROME) кодирует белок нибрин (NBN), который участвует в регуляции клеточного цикла, играет важную роль в восстановлении ДНК.</p>	