



Результаты исследований

Пациент
Заказ

Пол мужской Возраст

Показатель		Результат	Референсный интервал		
Молекулярно-генетические исследования					
[01133] Мутация Янус-киназы 2 JAK2 Val617Phe - кровь					
Гены ренин-ангиотензин-альдостероновой системы (РААС)					
Ген	Кодируемый белок	Полиморфизм	Локализация	Результат	Шифр
JAK2	Janus киназа 2	1849G>T (rs77375493)	Val617Phe	G/G	1
<p>G/G - мутация не обнаружена G/T и T/T - мутация обнаружена</p> <p>Ген янус-киназы (JAK2) кодирует фермент тирозин-киназу JAK2. В данном анализе определяется полиморфизм гена JAK2 с. G1849T; p. Val617Phe (V617F). Нормальный вариант - аллель G, редкий аллель - T. Этот вариант определяется примерно в 2/3 случаев всех миелопролиферативных заболеваний, но с различной частотой. В первую очередь при: - 95% истинной полицитемии - 50-60% первичном миелофиброзе - 60% эссенциальной тромбоцитемии Не обнаруживается при хроническом миелолейкозе и реактивных изменениях количества клеток крови. Отрицательный результат не исключает наличие миелопролиферативного заболевания.</p> <p>Частота аллелей: G=0.99963</p> <p>Шифр: 1 - гомозигота частый аллель, 2 - гетерозигота, 3 - гомозигота редкий аллель</p>					

Результаты исследований не являются диагнозом и интерпретируются лечащим врачом с учетом всех данных о пациенте (лабораторных, инструментальных и клинических).
Записаться на приём к врачу: cironline.ru



Врач КДЛ: Аряева Д.А.,
Печёрина Е.Ю.