

УТВЕРЖДЕНО

Приказ

ИООО «Независимая лаборатория ИНВИТРО»

№191 от 15.08.2023

ПРАВИЛА**проведения рекламной акции****«Скидка 15% участникам семейного фестиваля «Букидс Профессии»»**

(далее по тексту – Правила)

Настоящие Правила определяют порядок проведения рекламной акции: «Скидка 15% участникам семейного фестиваля «Букидс Профессии»» (далее – Акция), проводимой в целях формирования потребности в прохождении профилактического обследования, стимулирования продаж лабораторных исследований среди постоянных и новых клиентов ИООО «Независимая лаборатория ИНВИТРО».

1. Информация об Организаторе Акции.

Наименование организации	Иностранное общество с ограниченной ответственностью «Независимая лаборатория ИНВИТРО» (далее – Компания)
Юридический адрес Почтовый адрес	Республика Беларусь, 220063, г. Минск ул. Брикета, д. 30, помещение № 202, административное помещение № 202-8
УНП	191121513
ОКПО	378706295000
Директор	Палий Павел Николаевич

2. Наименование рекламной Акции: «Скидка 15% участникам семейного фестиваля «Букидс Профессии»».**3. Территория проведения Акции.**

Акция проводится на территории Республики Беларусь в отделениях медицинского обслуживания компании ИНВИТРО (далее – ОМО «ИНВИТРО»), оказывающим медицинские услуги населению под товарным знаком ИНВИТРО® и INVITRO® на основании лицензии на соответствующий вид медицинской деятельности, расположенных по адресам:

- 3.1. г. Минск, ул. Е.Полоцкой, 1-113;
- 3.2. г. Минск, ул. Сергея Есенина, 36, пом. 1Н;
- 3.3. г. Минск, ул. Кунцевщина, 27-122а, пом. 4;
- 3.4. г. Минск, пр-т. Независимости, 181-1Н;
- 3.5. г. Минск, ул. Скрыганова, 4б, пом. 488;
- 3.6. г. Минск, пр-т. Партизанский, 107, пом. 11;
- 3.7. г. Минск, пр-т. Рокоссовского, 5/1-190;
- 3.8. г. Минск, ул. Сухаревская, 46-299;
- 3.9. г. Минск, Игуменский тракт, 16Б-3;
- 3.10. г. Минск, пр-т. Победителей, 127-272;
- 3.11. г. Минск, ул. Сурганова, 88 - 169;
- 3.12. г. Минск, пр-т газеты «Звезда», 23-145;
- 3.13. г. Минск, ул. Брикета, 30-103;
- 3.14. г. Минск, ул. Сергея Есенина, 60-5;
- 3.15. г. Минск, Логойский тракт, 25/1-1Н;
- 3.16. г. Минск, пр-т. Независимости, 109-2Н;
- 3.17. г. Минск, ул. Лейтенанта Кижеватова, 7/2-220;
- 3.18. г. Минск, ул. Притьщкого, 97-461;
- 3.19. г. Минск, ул. М.Танка, 4-1б;
- 3.20. г. Минск, пр-т. Партизанский, 54-17;
- 3.21. г. Минск, пр-т Независимости, 40-128;
- 3.22. г. Минск, ул. Г. Ширмы, 7-114;
- 3.23. г. Минск, ул. Могилёвская, 14-137;
- 3.24. Минская область, г. Солигорск, бульвар Шахтёров, 34, 2 этаж;
- 3.25. Минская обл., г. Слуцк, ул. М. Богдановича, 3-3;

- 3.26. Минская обл., г. Борисов, пр-т Революции, 52/1;
- 3.27. Минская обл., г. Молодечно, ул. Великий Гостинец, 72, пом. 65(№ 65-5, 65-6),66;
- 3.28. Минская обл., г. Жодино, ул. Гагарина, 5/1-1;
- 3.29. г. Минск, пр-т Победителей, 73/1-4Н, пом. 4Н-2 - 4Н-15
- 3.30. г. Могилев, Шмидта, 54А-195
- 3.31. г. Минск, ул. Иосифа Жиновича, 22-101
- 3.32. г. Минск, пр. Дзержинского, 123-550
- 3.33. г. Минск, пр. Дзержинского, 94-456

4. Сроки проведения Акции и режим работы ОМО «ИНВИТРО».

- 4.1. Срок проведения Акции: с 21.08.2023 по 15.09.2023 включительно.
- 4.2. Срок действия скидки: с 21.08.2023 по 15.09.2023 включительно.
- 4.3. Организатор оставляет за собой право изменения сроков проведения Акции, о чём

Участник Акции будет информирован дополнительно согласно разделу 6 настоящих Правил.

4.4. Режим работы ОМО «ИНВИТРО» можно узнать на сайте www.invitro.by или по телефонам справочной службы компании: 8 (017) 222-21-31 (звонок бесплатный со всех стационарных телефонов Республики Беларусь), короткий номер 7807 (для абонентов А1, МТС, Life).

5. Участники Акции.

В Акции могут принять участие совершеннолетние дееспособные физические лица, несовершеннолетние физические лица, эмансипированные в установленном законодательством Республики Беларусь порядке, недееспособные или ограниченно дееспособные физические лица с обязательным присутствием своих законных представителей, а также несовершеннолетние лица с обязательным присутствием своих законных представителей или с их согласия, полученного в установленной форме в соответствии с законодательством Республики Беларусь, на условиях, предусмотренных настоящими Правилами, являющиеся: гражданами Республики Беларусь, иностранными гражданами, лицами без гражданства, получившими разрешение на постоянное проживание в Республике Беларусь (вид на жительство), добровольно изъявившие желание участия в Акции (далее – «Участники Акции») в порядке, указанном в разделе 7 настоящих Правил.

Пациент – физическое лицо, получающее медицинские и сопутствующие с ними услуги. Пациент может выступать в качестве Участника Акции, в порядке, указанном в разделе 7 настоящих Правил.

Законный представитель – родители, усыновители (удочерители), опекун, попечитель, а также организация, на попечении которой находится пациент.

По окончании выполнения лабораторных исследований результаты лабораторных исследований недееспособных лиц выдаются их законным представителям, выступающим заказчиками при заказе лабораторных исследований.

6. Порядок и способ информирования Участников Акции об условиях и сроках её проведения.

6.1. Информацию об Акции Участники могут получить через следующие источники:

6.1.1. Краткие условия Акции размещаются на информационных стендах в ОМО «ИНВИТРО» по адресам, указанным в разделе 3 настоящих Правил;

6.1.2. Подробные условия Акции можно уточнить у администраторов ОМО «ИНВИТРО» в местах проведения Акции;

6.1.3. По телефонам справочной службы ИНВИТРО: 8 (017) 222-21-31 (звонок бесплатный со всех стационарных телефонов Республики Беларусь), короткий номер 7807 (для абонентов А1, МТС, Life), а также на сайте ИНВИТРО в сети Интернет по адресу www.invitro.by;

6.2. В случае досрочного прекращения Акции информация об этом будет опубликована Организатором Акции на сайте www.invitro.by.

7. Порядок участия в Акции.

7.1. С 21 августа 2023 года по 15 сентября 2023 года включительно Участники Акции, при обращении в ОМО «ИНВИТРО», расположенные по адресам, указанным в п. 3 настоящих Правил, могут обменять у администратора ОМО «ИНВИТРО» «букидсы» («денежную единицу» семейного фестиваля «Букидс Профессии») на разовую скидку 15%, макеты которых, указаны в Приложении №2, к настоящим правилам, полученных в результате выполнения действий, указанных в п. 7.2, 7.2.1 настоящих правил, и одновременно заказать в день предъявления «букидсов» лабораторные

исследования с разовой скидкой 15 % от их стоимости, за исключением лабораторных исследований перечень которых указан в Приложении 1 к настоящим Правилам

7.2. Для получения Участниками Акции разовой скидки в размере 15% от стоимости лабораторных исследований (за исключением лабораторных исследований, указанных в Приложении №1 к настоящим Правилам) необходимо выполнить следующие действия:

7.2.1. 19.08.2023 и 20.08.2023 года принять участие в мастер-классах в семейном фестивале «Букидс Профессии» в г. Минске по адресу: ул. Сурганова, 2в, получить за прохождение мастер-классов «букидсы». С 21.08.2023 по 15.09.2023 посетить один из ОМО «ИНВИТРО», указанных в разделе 3 настоящих правил, обменять у администратора 30 полученных «букидсов» на фестивале на скидку 15% и заказать выполнение любых лабораторных исследований по стоимости, указанной в утвержденном прейскуранте ОМО «ИНВИТРО».

7.2.2. Получить у администратора ОМО ИНВИТРО разовую скидку 15% от стоимости лабораторных исследований, (за исключением лабораторных исследований, указанных в Приложении №1 к настоящим Правилам), вместе с кассовым чеком, подтверждающим оплату заказанных лабораторных исследований.

7.3. Стоимость услуги взятия биологического материала у Участника Акции, а также расходных материалов для выполнения заказанного комплекса лабораторных исследований оплачивается Участником Акции отдельно по стоимости, указанной в утвержденном прейскуранте ОМО «ИНВИТРО».

7.4. Начисление и списание бонусных рублей ИНВИТРО в рамках Программы «Здоровый кэшбэк» при заказе лабораторных исследований в период проведения Акции не происходит. Участники программы «Здоровый кэшбэк», выполнившие условия Акции, не смогут расплачиваться бонусными рублями ИНВИТРО за заказанный в рамках настоящей Акции набор лабораторных исследований.

7.5. Регистрация Участников Акции проводится в ОМО «ИНВИТРО», указанных в разделе 3 настоящих Правил, непосредственно в день их обращения путем внесения сведений об Участнике Акции: фамилии, имени, отчества, даты рождения в электронную систему, осуществляющую учет заказов медицинских услуг в ОМО «ИНВИТРО».

7.6. Участники Акции обязаны выполнить предварительные условия подготовки к лабораторным исследованиям (далее - «Порядок подготовки»), указанные на сайте www.invitro.by в разделе «Анализы» - «Подготовка к анализам». Указанную информацию также можно получить по телефонам справочной службы ИНВИТРО: 8 (017) 222-21-31 (звонок бесплатный со всех стационарных телефонов Республики Беларусь); короткий номер 7807 (для абонентов А1, МТС, Life).

Несоблюдение Порядка подготовки может повлиять на результаты исследования биоматериала Участников Акции.

7.7. Срок выполнения лабораторных исследований для Участников Акции указывается в счёт-заказе с индивидуальным номером заказа (далее – ИНЗ) при оформлении заказа. Указанный срок не включает день непосредственного взятия биологического материала в ОМО «ИНВИТРО».

7.8. По окончании выполнения лабораторных исследований Участникам Акции выдаются результаты анализов, в порядке, указанном в разделе 8 настоящих Правил.

8. Порядок получения результатов лабораторных исследований.

8.1. Получить результаты лабораторных исследований (анализов) можно:

8.1.1. по телефонам справочной службы ИНВИТРО: 8(017)222-21-31 (звонок бесплатный со всех стационарных телефонов Республики Беларусь), короткий номер 7807 (для абонентов А1, МТС, Life), назвав оператору фамилию, имя, отчество, ИНЗ и кодовое слово, указанное Участником Акции при регистрации заказа в ОМО «ИНВИТРО».

8.1.2. в ОМО «ИНВИТРО», указанных в разделе 3 настоящих Правил;

8.1.3. в «Личном кабинете» на сайте www.invitro.by.

«Личный кабинет» – ресурс, доступ к которому осуществляется через публичные каналы передачи данных Интернет, который позволяет Участнику Акции осуществлять доступ к определяемому владельцем ресурса перечню функций (в числе прочего предполагающих возможность ознакомления Участника Акции с результатами исследований), направленных на оптимизацию порядка предоставления медицинских услуг Участнику Акции.

Для получения результатов лабораторных исследований необходимо на сайте www.invitro.by, в разделе «Личный кабинет» заполнить обязательные поля: номер заказа (ИНЗ),

дата рождения, фамилия Участника Акции (пациента). Для просмотра результатов лабораторных исследований в «Личном кабинете» (при отсутствии регистрации в Личном кабинете Участника Акции) необходимо ввести 9-значный код ИНЗ, который указан на счёт-заказе. Код ИНЗ также приходит по СМС-сообщению, в случае, если Участник Акции предоставил номер мобильного телефона при заказе исследований в ОМО «ИНВИТРО» и дал свое информированное согласие на обработку его персональных данных для указанных целей. Если код ИНЗ не известен, но указано кодовое слово при заказе исследований – Участник Акции вправе позвонить по телефонам справочной службы ИНВИТРО: короткий номер 7807 (для абонентов А1, МТС, Life), 8 (017) 222-21-31 (звонок бесплатный со всех стационарных телефонов Республики Беларусь) и получить код ИНЗ, назвав кодовое слово и иные сведения по запросу оператора. В случае, если Участник акции (пациент) уже зарегистрирован в «Личном кабинете», то для получения результатов исследований, в «Личном кабинете» пациенту необходимо ввести свой E-mail или телефон, а также пароль, который Участник Акции (пациент) устанавливает самостоятельно.

8.2. Получить результаты лабораторных исследований можно также:

8.2.1. по адресу электронной почты, указанной Участником Акции при регистрации заказа, и внесенному администратором ОМО «ИНВИТРО» в электронную систему регистрации заказа. В этом случае результаты лабораторных исследований отправляются Участнику Акции автоматической системой доставки результатов (СДР) без участия пациента с момента полного лабораторного исследования, согласно заявленным срокам. Результаты лабораторных исследований содержатся в сообщении в виде вложенного файла в формате Adobe® PDF® и являются точной, неизменяемой электронной копией бумажных бланков с результатами лабораторных исследований.

Передача сообщения является сложным многоэтапным процессом, а электронная почта не может считаться транспортом сообщений со 100% гарантией доставки. Исходя из практического опыта эксплуатации СДР, Организатор Акции рекомендует Участнику последовать приведенным ниже рекомендациям:

- интернет-домены, которым принадлежат адреса Участникам Акции, не должны входить в «черные списки» (black mail list, stop list) серверов-участников вирусных, хакерских атак и регулярных несанкционированных массовых рассылок;
- настройки систем подавления массовых рассылок, а также правила обработки сообщений электронной почты на почтовом сервере и/или клиенте Участника Акции разрешает принимать сообщения из интернет-домена www.invitro.by;
- почтовые ящики не должны быть переполнены, заблокированы или недоступны по иным причинам на стороне Участника Акции;
- почтовые ящики настроены на прием сообщений размером не менее 256000 байт и имеющих вложения типа Adobe® PDF®.

8.2.2. Организатор Акции не несёт ответственность в случае отправки результатов лабораторных исследований по неправильному электронному адресу, указанному непосредственно Участником Акции при регистрации заказа лабораторных исследований в ОМО «ИНВИТРО».

9. Дополнительные условия.

9.1. Участникам Акции не может быть выплачен денежный эквивалент стоимости лабораторных исследований и стоимости взятия биоматериала в случае приобретения ими акционных исследований.

9.2. Предоставляемая по настоящей Акции скидка не суммируется с другими акциями и акционными предложениями, действующими у Организатора Акции на момент обращения Участника Акции.

9.3. К расчёту стоимости за лабораторные исследования в рамках настоящей рекламной Акции принимаются банковские платежные карты рассрочки любого вида.

9.4. Организатор Акции не несет ответственности за работу Интернет - ресурсов, используемых при отправке Участникам Акции результатов лабораторных исследований (анализов).

9.5. Организатор Акции не несёт ответственность за достоверность результатов лабораторных исследований в случае нарушения Участником Акции порядка подготовки к данному лабораторному исследованию, указанному на сайте www.invitro.by в разделах: «Анализы» - «Подготовка к анализам».

9.6. Любому Участнику Акции может быть отказано в участии в Акции, в том случае, если данный Участник находится в состоянии алкогольного опьянения либо в состоянии, вызванном потреблением наркотических средств, психотропных веществ, их аналогов, токсических или других одурманивающих веществ и (или) причинял беспокойство, а также оскорблял, угрожал и иным неподобающим образом вел себя в отношении сотрудников Организатора Акции.

9.7. Организатор Акции оставляет за собой право не вступать в письменные переговоры либо иные контакты с Участниками Акции, кроме случаев, предусмотренных настоящими Правилами.

9.8. Участие в Акции автоматически подразумевает ознакомление и полное согласие Участников Акции с настоящими Правилами и условиями ее проведения.

9.9. Обновленная информация об условиях проведения Акции будет своевременно размещаться Организатором Акции на сайте www.invitro.by.

Начальник отдела маркетинга



А.Н. Калиновская

Приложение №1 к Правилам проведения рекламной акции «Скидка 15% участникам семейного фестиваля «Букидс Профессии»»

Перечень лабораторных исследований, на которые не предоставляется скидка в размере 15%

№ теста	Наименование
21	Миоглобин (Myoglobin)
2113	Оценка здоровья простаты (ПСА общ., ПСА св., -2proPSA, phi)
133	anti-Helicobacter pylori IgG
1585MUSK	Антитела к мышечно-специфической тирозинкиназе (анти-MuSK) (Muscle-specific tyrosinekinase (MuSK) antibodies)
62мнс	Диагностика целиакии: непереносимость белка злаковых (глютена)
278	Лабораторное исследование антигена Aspergillus (галактоманнан) в сыворотке крови (Aspergillus antigen (galactomannan) in serum)
167МНС	Микро- и макроэлементы
177	Helicobacter pylori IgA (Антитела класса IgA к Helicobacter pylori)
1355	Метанефрин в плазме (только для Минска)
169	Свободный тестостерон (Free Testosterone)
2401	Скрытая кровь в кале (колоректальные кровотечения), количественный иммунохимический метод FOB Gold (Quantitative Immunochemical Fecal Occult Blood, Test FOB Gold)
1690	Аминокислоты в плазме крови, 48 показателей (Amino Acids Analysis, Plasma, 48 parameters)
1689	Аминокислоты в плазме крови, скрининговое исследование 13 показателей (Amino Acids Analysis, Plasma, 13 parameters)
222	Эритропоэтин (Erythropoietin)
939	Миозит-специфичные антитела класса IgG (лайн-блот: Mi-2, Ku, PM-Scl 100/75; Jo1 PL-7 PL-12 EJ OJ; SRP, SSA (Ro52)) (Myositis-Specific Panel)
3152	Андрофлор, исследование микрофлоры уrogenитального тракта мужчин в эякуляте
1378	Панель антифосфолипидных антител, IgG, IgM методом дот-иммуноанализ, качественный тест в сыворотке крови (Anti-Phospholipid Antibodies Panel)
1604	Витамин В1 – тиамин, плазма (Vitamin B1, Thiamine, plasma)
1605	Витамин В6, пиридоксаль-5-фосфат, плазма (Vitamin B6, Pyridoxal-5-Phosphate, PLP)
1608	Витамин В5 – пантотеновая кислота (Vitamin B5, Pantothenic acid)
1610	Витамин В3 – никотинамид, плазма (Витамин РР, ниацин, Vitamin B3 – Nicotinamide, Niacinamide, plasma)
1611	Витамин В7, Н (биотин)
195	Андростендион (Androstenedione)
20	Креатинкиназа-МВ (Креатинфосфокиназа-МВ, КК-МВ, КФК-МВ, Creatine Kinase-МВ, СК-МВ, КК-2)
РБ55	Повар Скрининг
1361	Антиядерные антитела (АНА), IgG профиль (nRNP/Sm, Sm, SS-A, Ro-52, SS-B, Scl-70, PM-Scl, Jo-1, CENP B, PCNA, dsDNA, nucleosomes, histones, ribosomal P-protein, АМА-М2 separately), иммуноблот
1364	Антитела класса IgM к вирусу простого герпеса 2 типа, HSV- 2
1264	Протеин S свободный (Protein S)
1265	Анализ химического состава мочевых (почечных) камней методом рентгенофазового анализа (Compositional Analysis of Urine (Kidney) Stones, X-ray diffraction analysis)
2014	Определение онкомаркеров Apo 10 и ТКТЛ 1 в крови человека с использованием диагностических наборов «PanTum Detect»
3357	Оценка состояния микробиоты толстого кишечника методом ПЦР. КОЛОНОФЛОР-8
Диагностика патологии печени без биопсии	
2ФМ	ФиброМакс (FibroMax)
3ФТ	ФиброТест (FibroTest)
4НФТ	НЭШ-Фибротест, неинвазивная диагностика неалкогольного стеатогепатита и фиброза печени (NASH-FibroTest, non-invasive diagnosis of non-alcoholic steatohepatitis and liver fibrosis)
Диагностика инфекционных заболеваний	
3320МНС	Коронавирус SARS-CoV-2, определение РНК, кач., в мазке со слизистой носоглотки и/или ротоглотки (Coronavirus SARS-CoV-2 RNA detection, qualitative, in nasopharyngeal and/or oropharyngeal smear) для выезда за границу

3320	Коронавирус SARS-CoV-2, определение РНК, кач., в мазке со слизистой носоглотки и/или ротоглотки (Coronavirus SARS-CoV-2 RNA detection, qualitative, in nasopharyngeal and/or oropharyngeal smear)
251	Антитела класса IgM к вирусу кори
319CB	Вирус гепатита В, определение ДНК (HBV-DNA) кач. в сыворотке крови
463	Ротавирус (Rotavirus, диарейный синдром), антигенный тест (Rotavirus Direct Detection by latex agglutination)
483	Лямблии (Giardia lamblia), диарейный синдром, антигенный тест (Giardia lamblia. Rapid immunochromotographic assay)
160OCT	Анализ кала на энтеробиоз (яйца остриц, enterobiasis)
68	Антитела к ВИЧ 1 и 2 и антиген ВИЧ 1 и 2 (HIV Ag/Ab Combo)
68ВИЧ-МНС	Антитела к ВИЧ
68ВИЧ2	Антитела к ВИЧ для беременных
1659	Антитела, количественные, к спайковому (S) белку (RBD) SARS-CoV-2, IgG (Anti-SARS-CoV-2, spike (S) protein (RBD), IgG, quantitative).
1652	Антитела к спайковому (S) белку SARS-CoV-2, IgG, качественное определение. Оценка иммунитета до и после вакцинации
1641	Антитела к коронавирусу SARS-CoV-2, IgM (anti-SARS-CoV-2, IgM)
2643	Экспресс-тест. Антиген SARS-CoV-2 в мазке из носоглотки, качественное определение
2643АГ	Экспресс-тест. Антиген SARS-CoV-2 в мазке из носоглотки, качественное определение
3550	Вирус гепатита С (HCV) ультрачувствительное определение (кол.) РНК, тест система GeneXpert
487	Стрептококк группы А (Streptococcus group A, S.pyogenes), антигенный тест, мазок из ротоглотки
Аллергологические исследования	
1880	Специфические иммуноглобулины класса G (IgG) к пищевым антигенам: Food Xplorer (FOX). (Specific IgG to food antigens: Food Xplorer(FoX))
1881	Аллергочип ALEX2, 300 аллергокомпонентов и общий IgE
1308ISAC	Аллергочип ImmunoCAP ISAC, 112 аллергокомпонентов (Allergochip ImmunoCAP ISAC, 112 allergic components)
6841E94	Кошка, rFel d1 (e94) IgE, ImmunoCAP
6814W230	Амброзия высокая, полынолистная, nAmb a1 (w230) IgE, ImmunoCAP
6801PI	Phadiatop Infant ImmunoCAP, IgE
6802PH	Phadiatop ImmunoCAP, IgE
6822MX2	Смесь аллергенов плесени (mx2) IgE, ImmunoCAP
6914FX5	Смесь детских пищевых аллергенов (fx5) IgE, ImmunoCAP
6883CF	Смесь пищевых аллергенов (fx15) IgE, ImmunoCAP
66631	Миндаль IgE
66603	Овсяница луговая (g4) IgE, ImmunoCAP
6920W5	Полынь горькая (w5) IgE, ImmunoCAP
6843E101	Собака, rCan f1 (e101) IgE, ImmunoCAP
6844E102	Собака, rCan f2 (e102) IgE, ImmunoCAP
6849F233	Овомукоид, nGal d1 (f233) IgE, ImmunoCAP
6851K208	Лизоцим яйца, nGal d4 (k208) IgE, ImmunoCAP
6855F353	Соя, rGly m4/PR-10 (f353) IgE, ImmunoCAP
6807F78	Казеин, молоко (nBos d8) (f78) IgE, ImmunoCAP
6806F76	Альфа-лактальбумин (nBos d4) (f76) IgE, ImmunoCAP
6846M229	Alternaria alternate, rAlt a1 (m229) IgE, ImmunoCAP
66633	Вишня, f242
66643	Грибы, f212
66627	Кофе, f221
66635	Малина, f343
66636	Мандарин, f302
66618	Молоко козы, f300
66628	Чай f222
6903F210	Ананас (f210) IgE, ImmunoCAP
6882F33	Апельсин (f33) IgE, ImmunoCAP
6877F92	Банан (f92) IgE, ImmunoCAP
6901F88	Баранина (f88) IgE, ImmunoCAP
6810T215	Береза бородавчатая, rBet v1/PR-10 белок (t215) IgE, ImmunoCAP
6808F77	Бета-лактоглобулин, (nBos d5) (f77) IgE, ImmunoCAP
6878F27	Говядина (f27) IgE, ImmunoCAP
6834M2	Cladosporium herbarum (m2) IgE, ImmunoCAP

6832M1	Penicillium notatum (P.chrysogenum) (m1) IgE, ImmunoCAP
6833M5	Candida albicans (m5) IgE, ImmunoCAP
6837F75	Яичный желток (f75) IgE, ImmunoCAP
6870F93	Какао (f93) IgE, ImmunoCAP
6887F35	Картофель (f35) IgE, ImmunoCAP
6898F84	Киви (f84) IgE, ImmunoCAP
6818D2	Клещ домашней пыли / D. farina (d2) IgE, ImmunoCAP
6890F44	Земляника, Клубника (f44) IgE, ImmunoCAP
6873F83	Мясо курицы (f83) IgE, ImmunoCAP
6861E85	Курица, перо (e85) IgE, ImmunoCAP
6917K82	Латекс (k82) IgE, ImmunoCAP
6889F208	Лимон (f208) IgE, ImmunoCAP
6805F2	Молоко коровье (f2) IgE, ImmunoCAP
6891F31	Морковь (f31) IgE, ImmunoCAP
6847E204	Бычий сывороточный альбумин, nBos d6 BSA (e204) IgE, ImmunoCAP
6884F7	Овес (f7) IgE, ImmunoCAP
6919E81	Овца, эпителий (e81) IgE, ImmunoCAP
66604	Огурец (f244) IgE, ImmunoCAP
6879F45	Дрожжи пекарские (Saccharomyces cerevisiae) (f45) IgE, ImmunoCAP
6876F95	Персик (f95) IgE, ImmunoCAP
6816W233	Полынь обыкновенная, nArtv3 (w233) IgE, ImmunoCAP
6819H1	Домашняя пыль (Greer Labs.) (h1) IgE, ImmunoCAP
6825H2	Домашняя пыль (Hollister –Stier) (h2) IgE, ImmunoCAP
6892F9	Рис (f9) IgE, ImmunoCAP
6893F26	Свинина (f26) IgE, ImmunoCAP
6881F25	Помидор (f25) IgE, ImmunoCAP
6829TP	Триптаза, ImmunoCAP
6888F225	Тыква (f225) IgE, ImmunoCAP
6875F49	Яблоко (f49) IgE, ImmunoCAP
66646	Одуванчик обыкновенный (w8) IgE, ImmunoCAP
Цитологические исследования	
547N	Цитологическое и иммуноцитохимическое исследование с маркерами p16INK4a и Ki-67 для подтверждения дисплазии в мазках слизистой шейки матки
520MHC	Жидкостная цитология. Цитологическое исследование биоматериала шейки матки (окрашивание по Папаниколау, технология NovaPrep)
518	Жидкостная цитология. Цитологическое исследование биоматериала шейки матки (окрашивание по Папаниколау) Жидкостная цитология (технология CellPrep)
Микробиологические исследования	
456	Дисбактериоз кишечника (Stool Culture, quantitative. Intestinal bacterial overgrowth)
442	Посев на грибы рода кандиды (Candida, кандидоз) и определение чувствительности к антимикотическим препаратам. (Yeast Culture, Candida Culture. Bacteria Identification and Susceptibility)
458MHC	Посев на кишечную палочку и определение чувствительности к антибиотикам (E.Coli O157:H7, эшерихиоз). (E.Coli O157:H7 Culture. Bacteria Identification and Susceptibility)
457-A	Посев на патогенную кишечную группу и определение чувствительности к антибиотикам (Stool Culture, Salmonella sp., Shigella sp. Bacteria Identification and Susceptibility)
459-A	Посев на золотистый стафилококк и определение чувствительности к антибиотикам (Staphylococcus aureus Culture. Bacteria Identification and Susceptibility)
460	Посев кала на иерсинии (Y.enterocolitica, иерсиниоз) и определение чувствительности к антибиотикам (Stool Culture, Yersinia enterocolitica. Bacteria Identification and Susceptibility)
461	Посев кала на кампилобактер (Stool Culture, Campylobacter sp. Bacterial identification)
453	Посев гинекологического материала на листерии (Listeria monocytogenes, листериоз. (Listeria monocytogenes Culture. Bacteria Identification and Susceptibility))
464-A	Посев грудного молока на микрофлору и определение чувствительности к антибиотикам (Breast milk Culture, Routine. Aerobic Bacteria Identification and Susceptibility)
467-A	Посев отделяемого верхних дыхательных путей на микрофлору и определение чувствительности к антибиотикам (Upper Respiratory Culture, Routine)
441-A	Посев мочи на микрофлору и определение чувствительности к антибиотикам (Urine Culture, Routine, quantitative. Aerobic Bacteria Identification and Susceptibility)

465-А	Посев отделяемого из глаза на микрофлору и определение чувствительности к антибиотикам (Eye Culture, Routine. Aerobic Bacteria Identification and Susceptibility)
446-А	Посев урогинекологического материала на микрофлору и определение чувствительности к антибиотикам (Genitourinary tract Culture, Routine. Aerobic Bacteria Identification and Susceptibility)
473-А	Посев отделяемого из уха на флору и чувствительность к антибиотикам (Ear culture, Routine. Aerobic Bacteria Identification and Susceptibility)
477-А	Посев пункционного материала на микрофлору и определение чувствительности к антибиотикам (Body Fluid Culture, Sterile, Routine. Aerobic Bacteria Identification and Susceptibility)
472-А	Посев мокроты и др. отделяемого нижних дыхательных путей на микрофлору и определение чувствительности к антибиотикам (Lower Respiratory (sputum, lavage) Culture, Aerobic Bacteria Identification and Susceptibility)
474-А	Посев раневого отделяемого и тканей на микрофлору и определение чувствительности к антимикробным препаратам (Wound/pus/aspirate/tissue Culture. Aerobic Bacteria Identification and Antibiotic Susceptibility testing)
468-Ф	Посев на золотистый стафилококк МРЗС (S.aureus, MRSA), определение чувствительности к антимикробным препаратам и бактериофагам (отделяемое верхних дыхательных путей)
459-Ф	Посев на золотистый стафилококк (S. aureus), определение чувствительности к антимикробным препаратам и бактериофагам (отделяемое верхних дыхательных путей)
467-Ф	Посев на микрофлору, определение чувствительности к антимикробным препаратам и бактериофагам* (отделяемое верхних дыхательных путей)
473-Ф	Посев на микрофлору, определение чувствительности к антимикробным препаратам и бактериофагам* (отделяемое из уха)
468-Р	Посев на золотистый стафилококк МРЗС (S.aureus, MRSA) и определение чувствительности к расширенному спектру антимикробных препаратов (отделяемое верхних дыхательных путей)
466-А	Посев на бета-гемолитический стрептококк группы А (Streptococcus group A, S.pyogenes) и определение чувствительности к антимикробным препаратам (отделяемое верхних дыхательных путей)
Генетические исследования	
7811	Исследование кариотипа (количественные и структурные аномалии хромосом) (Karyotype)
7069	Болезнь Вильсона–Коновалова, экзом (Wilson-Konovalov Disease, exome)
114ГП	Тромбозы: расширенная панель (гены F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR) (Thrombosis: Advanced Panel (Genes F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR))
114ГП/БЗ	Тромбозы: расширенная панель (гены F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR) (без описания результатов врачом-генетиком) (Thrombosis: Advanced Panel (Genes F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR) (without Description))
118ГП	Опасность при приеме оральных контрацептивов (гены F2, F5) (Risk of Oral Contraceptives, Ocs (Genes F2, F5))
109ГП	Женское бесплодие и осложнение беременности (гены F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR, ACE, AGT, RHD, HLA II; кариотип) (Female Infertility, Pregnancy Complication (Genes F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR, ACE, AGT, RHD, HLA II; Karyotype))
108ГП	Хочу стать мамой: осложнения беременности (гены F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR, ACE, AGT, RHD) (Want to Become a Mother: Pregnancy Complications (Genes F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR, ACE, AGT, RHD))
139ГПН	Гестозы и фетоплацентарная недостаточность (гены ACE, AGT, MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5) (Gestosis and Placental Insufficiency (Genes ACE, AGT, MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5))
139ГПН/БЗ	Гестозы и фетоплацентарная недостаточность (гены ACE, AGT, MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5) (без описания результатов врачом-генетиком) (Gestosis and Placental Insufficiency (Genes ACE, AGT, MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5) (without Description))
124ГП	Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников (гены BRCA1, BRCA2) (Hereditary Breast and/or Ovarian Cancer, HBOC (Genes BRCA1, BRCA2))
124ГП/БЗ	Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников (гены BRCA1, BRCA2) (без описания результатов врачом-генетиком) (Hereditary Breast and/or Ovarian Cancer, HBOC (Genes BRCA1, BRCA2) (without Description))
1244ГП	Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников BRCA1, BRCA2, CHEK2, NBN (Hereditary Breast and/or Ovarian Cancer)
146ГП	Генетические факторы мужского бесплодия (гены AR, CFTR; AZF-регион) (Genetic Factors of Male Infertility (Genes AR, CFTR; AZF-Region))
1334	Молекулярно-генетическое исследование HLA-B27 (Molecular Genetic Testing HLA-B27)
129ГП	Артериальная гипертензия, полная панель (гены ACE, AGT, NOS3) (Arterial Hypertension: Full Panel (Genes ACE, AGT, NOS3))
129ГП/БЗ	Артериальная гипертензия, полная панель (гены ACE, AGT, NOS3) (без описания результатов врачом-генетиком) (Arterial Hypertension: Full Panel (Genes ACE, AGT, NOS3) (without Description))

117ГП	Болезнь Крона (гены DLG5, NOD2, OCTN1, OCTN2) (Crohn's Disease (Genes DLG5, NOD2, OCTN1, OCTN2))
116ГП	Наследственная предрасположенность к сахарному диабету 1-го типа по трем локусам генов системы HLA II класса (гены DRB1, DQA1, DQB1) (Hereditary Predisposition to Diabetes Type 1 (Insulin-Dependent Diabetes), HLA Class II (Genes DRB1, DQA1, DQB1))
153ГП	Остеопороз: полная панель (гены CALCR, COL1A1, VDR) (Osteoporosis: Full Panel (Genes CALCR, COL1A1, VDR))
153ГП/БЗ	Остеопороз: полная панель (гены CALCR, COL1A1, VDR) (без описания результатов врачом-генетиком) (Osteoporosis: Full Panel (Genes CALCR, COL1A1, VDR) (without Description))
7014A-VDRI	Остеопороз: рецептор витамина D (ген VDR) (Osteoporosis, Vitamin D Receptor (VDR) (Gene VDR))
7014БЗ	Остеопороз: рецептор витамина D (ген VDR) (без описания результатов врачом-генетиком) (Osteoporosis, Vitamin D Receptor (VDR) (Gene VDR) (without Description))
120ГП	Обмен фолиевой кислоты (гены MTHFR, MTRR, MTR) (Folic Acid Metabolism (Genes MTHFR, MTRR, MTR))
120ГП/БЗ	Обмен фолиевой кислоты (гены MTHFR, MTRR, MTR) (без описания результатов врачом-генетиком) (Folic Acid Metabolism (Genes MTHFR, MTRR, MTR) (without Description))
142ГП	Ингибиторы АПФ, флувастатин, блокаторы рецепторов АТФ. Прогнозирование нефропротективного эффекта ингибиторов АПФ при недиабетических заболеваниях. Генетические маркеры эффективности атенолола при артериальной гипертензии с гипертрофией левого желудочка или терапии флувастатином при ишемической болезни сердца. Определение наличия полиморфизмов гена ангиотензин-превращающего фермента (ген ACE)
2447	Интерлейкин-28В (ИЛ-28В), генотипирование (исследование генетических маркеров, определяющих эффективность лечения хронического гепатита С интерфероном и рибавирином) (Interleukin 28 Beta IL28B, Genotyping (Study of Genetic Markers Determining Effectiveness of Treatment of Chronic Hepatitis C in Interferon and Ribavirin))
7259	Цитохром CYP2D6 (ген CYP2D6) (Cytochrome CYP2D6 (Gene CYP2D6))
7261CUI	Цитохром CYP2C9 (ген CYP2C9) (Cytochrome CYP2C9 (Gene CYP2C9))
1460OP1	Описание результатов генетического теста 1 категории сложности (№№ 7201, 7611, 7014A-VDRI, 7030A-DAT, 118ГП, 121ГП, 122ГП, 123ГП, 125ГП, 131ГП, 141ГП, 149ГП, 150ГП, 115ГП, 129ГП, 152ГП, 124ГП, 144ГП, 154ГП) (Genetic Test Results: Description of the 1-st Category Complexity)
1461OP2	Описание результатов генетического теста 2-ой категории сложности (№№ 120ГП, 137ГП, 138ГП, 153ГП, 143ГП, 151ГП, 110ГП, 114ГП, 140ГП, 7661, 7207, 7258) (Genetic Test Results: Description of the 2-nd Category Complexity (№№ 120ГП, 137ГП, 138ГП, 153ГП, 143ГП, 151ГП, 110ГП, 114ГП, 140ГП, 7661, 7207, 7258))
1462OP3	Описание результатов генетического теста 3-ей категории сложности (№№ 134ГП, 135ГП, 136ГП, 139ГП, 145ГП, 108ГП) (Genetic Test Results: Description of the 3-rd Category Complexity (№№ 134ГП, 135ГП, 136ГП, 139ГП, 145ГП, 108ГП))
1463OP4	Описание результатов генетического теста 4-ой категории сложности (№ 19ГП/БЗ) (Genetic Test Results: Description of the 4-th Category Complexity (№ 19ГП/БЗ))
126ГП	Основные наследственные заболевания (гены CFTR, GJB2, PAH, SMN) (Main Hereditary Diseases (Genes CFTR, GJB2, PAH, SMN))
7803ABCA	Абиотрофия сетчатки, тип Франческетти (Болезнь Штаргардта 1-го типа). Поиск частых мутаций в гене ABCA4, ч. м. (Stargardt Disease 1, STGD1, Fundus Flavimaculatus Included, Gene ABCA4, Freq. Mut.)
7802CUI	Адреногенитальный синдром (АГС). Поиск частых мутаций в гене CYP21ОНВ, 9 ч. м. (Congenital Adrenal Hyperplasia (CAH), Gene CYP21ОНВ, 9 Freq. Mut.)
7624SLC	Акродерматит энтеропатический. Поиск мутаций в гене SLC39A4, м. (Acrodermatitis Enteropathica, Gene SLC39A4, Mut.)
7804TYR	Альбинизм глазокожный тип 1А. Поиск мутаций в гене TYR, м. (Albinism Oculocutaneous Type 1A, Gene TYR, Mut.)
7881RPS	Анемия Даймонда-Блекфена. Поиск мутаций в гене RPS19, м. (Diamond-Blackfan Anemia 1, DBA1, Gene RPS19, Mut.)
7107	Артрогрипоз дистальный (синдром Фримена-Шелдона). Поиск частых мутаций в гене MYH3, ч. м. (Arthrogyroposis Distal Type 2A, Gene MYH3, Freq. Mut.)
7905FRDA	Атаксия Фридрейха. Поиск мутаций в гене FXN, м. (Friedrich Ataxia, Gene FXN, Mut.)
7808FRDAI	Атаксия Фридрейха. Поиск частых мутаций в гене FXN, ч. м. (Friedrich Ataxia, Gene FXN, Freq. Mut.)
7108	Ателостеогенез (дисплазия де ля Шапеля). Поиск мутаций в гене SLC26A2, м. (Atelosteogenesis II, De la Chapelle Dysplasia, Gene SLC26A2, Mut.)
7109LEI	Атрофия зрительного нерва Лебера. Поиск частых мутаций в митохондриальной ДНК, 12 ч. м. (Leber Hereditary Optic Neuropathy, LHON, Mitochondrial DNA, 12 Freq. Mut.)
7610ДНКI	Атрофия зрительного нерва Лебера. Поиск частых мутаций в митохондриальной ДНК, 3 ч. м. (Leber Hereditary Optic Neuropathy, LHON, Mitochondrial DNA, 3 Freq. Mut.)

7761OPA1	Атрофия зрительного нерва с глухотой. Поиск мутаций в «горячих» участках гена OPA1, «горяч.» уч. м. (Optic Atrophy With Or Without Deafness, Ophthalmoplegia, Myopathy, Ataxia And Neuropathy, Gene OPA1, Hot-Point Mut.)
7706TNFRSF	Аутоиммунный лимфопролиферативный синдром. Поиск мутаций в гене TNFRSF6, м. (Autoimmune Lymphoproliferative Syndrome, ALPS, Gene TNFRSF6, Mut.)
7705TNFRSF	Аутоиммунный лимфопролиферативный синдром. Поиск мутаций в «горячих» участках гена TNFRSF6, «горяч.» уч. м. (Autoimmune Lymphoproliferative Syndrome, ALPS, Gene TNFRSF6, Hot-Point Mut.)
7770GRN	Афазия первичная прогрессирующая. Поиск мутаций в гене GRN, м. (Aphasia Primary Progressive, Gene GRN, Mut.)
7809FGFR3I	Ахондроплазия. Поиск частых мутаций в гене FGFR3, ч. м. (Achondroplasia, Gene FGFR3, Freq. Mut.)
7709BEST	Болезнь Беста. Поиск всех известных мутаций в гене BEST1, м. (Best Vitelliform Macular Dystrophy, All Known Mutations, Gene BEST1, Mut.)
7810ATP7BI	Болезнь Вильсона-Коновалова. Поиск частых мутаций в гене ATP7B, ч. м. (Wilson Disease, Gene ATP7B, Freq. Mut.)
7812PANK2	Болезнь Галлервордена-Шпатца. Поиск частых мутаций в гене PANK2, ч. м. (Neurodegeneration With Brain Iron Accumulation 1, Gene PANK2, Freq. Mut.)
7813PRNP	Болезнь Герстманна-Штреусслера-Шейнкера. Поиск мутаций в гене PRNP, м. (Gerstmann-Straussler Disease, Gene PRNP, Mut.)
7775PTEN	Болезнь Коудена. Поиск мутаций в гене PTEN, м. (Cowden Syndrome 1, Gene PTEN, Mut.)
7814PRNP	Болезнь Крейтцфельда-Якоба. Поиск мутаций в гене PRNP, м. (Creutzfeldt-Jakob Disease, Gene PRNP, Mut.)
7776PTEN	Болезнь Лермитт-Дуклос. Поиск мутаций в гене PTEN, м. (Lhermitte-Duclos Syndrome, Gene PTEN, Mut.)
7816NDP	Болезнь Норри. Поиск мутаций в гене NDP, м. (Norrie Disease, Gene NDP, Mut.)
7818CSTB	Болезнь Унферрихта-Лундборга. Поиск мутаций в гене CSTB, м. (Progressive Myoclonic Epilepsy 1A Unverricht and Lundborg, Gene CSTB, Mut.)
7817CSTB	Болезнь Унферрихта-Лундборга. Поиск частых мутаций в гене CSTB, ч. м. (Progressive Myoclonic Epilepsy 1A Unverricht and Lundborg, Gene CSTB, Freq. Mut.)
7819ABCA4	Болезнь Штаргардта. Поиск частых мутаций в гене ABCA4, ч. м. (Stargardt Disease 1, STGD1, Fundus Flavimaculatus Included, Gene ABCA4, Freq. Mut.)
7820ROR2	Брахидактилия тип В1. Поиск мутаций в гене ROR2, м. (Brachydactyly Type B1, Gene ROR2, Mut.)
7992NTR	Врожденная нечувствительность к боли с ангидрозом. Поиск мутаций в гене NTRK1, м. (Congenital Insensitivity To Pain With Anhidrosis, CIPA, Gene NTRK1, Mut.)
7711ADAMTS	Гелеофизическая дисплазия. Поиск мутаций в гене ADAMTSL2, м. (Geleophysic Dysplasia 1, Gene ADAMTSL2, Mut.)
7822B	Гемофилия. Поиск мутаций в гене фактора IX при гемофилии В, м. (Hemophilia B, Gene Factor IX, Mut.)
7989MVK	Гипер-IgD синдром. Поиск мутаций в «горячих» участках гена MVK, «горяч.» уч. м. (Hyper-IgD Syndrome, Gene MVK, Hot-Point Mut.)
7778MVK	Гипер-IgD синдром. Поиск мутаций в гене CD40LG, м. (Hyper-IgD Syndrome, Gene CD40LG, Mut.)
7823CD	Гипер-IgM синдром. Поиск мутаций в гене CD40LG, м. (Hyper-IgM Syndrome, Gene CD40LG, Mut.)
7898SCN4A	Гиперкалиемический периодический паралич. Поиск мутаций в экзонах 13 и 24 гена SCN4A, м. (Hyperkalemic Periodic Paralysis Type 2, Exons 13, 24 Gene SCN4A, Mut.)
7603SCN4A	Гипокалиемический периодический паралич. Поиск мутаций в экзонах 12, 18 и 19 гена SCN4A, м. (Hypokalemic Periodic Paralysis Type 1, Exons 12, 18, 19 Gene SCN4A, Mut.)
7126	Гипофосфатемический витамин D-резистентный рахит (почечный фосфатный диабет). Поиск мутаций в гене PHEX, м. (Hypophosphatemic Vitamin D-Resistant Rickets, Gene PHEX, Mut.)
7906FGFR3I	Гипохондроплазия. Поиск частых мутаций в гене FGFR3, ч. м. (Hypochondroplasia, Gene FGFR3, Freq. Mut.)
7784HNF1B	Гломерулоцитоз почек гипопластического типа. Поиск мутаций в гене HNF1B, м. (Renal Cysts And Diabetes Syndrome, Gene HNF1B, Mut.)
7128	Дефицит карнитина системный первичный. Поиск мутаций в гене SLC22A5, м. (Systemic Primary Carnitine Deficiency, SPCD, Carnitine Deficiency Systemic Primary, CDSP, Gene SLC22A5, Mut.)
7129	Диастрофическая дисплазия. Поиск мутаций в гене SLC26A2, м. (Diastrophic Dysplasia, Gene SLC26A2, Mut.)
7927BSCL	Дистальная моторная нейропатия тип V. Поиск мутаций в гене BSCL2, м. (Distal Hereditary Motor Neuropathy, DHMN, Gene BSCL2, Mut.)
7131IGI	Дистальная спинальная амиотрофия врожденная с параличом диафрагмы. Поиск мутаций в гене IGHMBP2, м. (Distal Spinal Muscular Atrophy 1, DSMA1, Gene IGHMBP2, Mut.)
7132	Дистальная спинальная амиотрофия врожденная непрогрессирующая. Поиск мутаций в «горячих» участках гена TRPV4, «горяч.» уч. м. (Distal Spinal Muscular Atrophy Congenital Non-Progressive, Gene TRPV4, Hot-Point Mut.)

7604KRT2	Ихтиоз буллезный. Поиск мутаций в гене KRT2, м. (Ichthyosis Bullosa Of Siemens, Gene KRT2, Mut.)
7133	Ихтиоз вульгарный. Поиск частых мутаций в гене FLG, ч. м (Ichthyosis Vulgaris, Gene FLG, Freq. Mut.)
7829TGM1	Ихтиоз ламеллярный. Поиск всех известных мутаций в гене TGM1, м. (Autosomal Recessive Congenital Ichthyosis, ARCI 1, All Known Mutations, Gene TGM1, Mut.)
7140	Костная гетероплазия прогрессирующая. Поиск мутаций в гене GNAS, м. (Progressive Osseous Heteroplasia, ПОН, Gene GNAS, Mut.)
7141	Краниометафизарная дисплазия. Поиск мутаций в «горячих» участках гена ANKH, «горяч.» уч. м. (Cranio metaphyseal Dysplasia, Gene ANKH, Hot-Point Mut.)
7142	Краниометафизарная дисплазия. Поиск мутаций гена ANKH, м. (Cranio metaphyseal Dysplasia, Gene ANKH, Mut.)
7143	Краниосиностоз. Поиск мутаций в гене TWIST1, м. (Craniosynostosis Type 2, Gene TWIST1, Mut.)
7717MSX2	Краниосиностоз. Поиск мутаций в гене MSX2, м. (Craniosynostosis Type 2, Gene MSX2, Mut.)
7719FLT4	Лимфедема. Поиск мутаций в гене FLT4, м. (Lymphedema, Gene FLT4, Mut.)
7834LMNA	Липодистрофия семейная частичная. Поиск мутаций в «горячих участках» гена LMNA, «горяч.» уч. м. (Familial Partial Lipodystrophy 2, FPLD 2, Gene LMNA, Hot-Point Mut.)
7835LMNA	Липодистрофия семейная частичная. Поиск мутаций гена LMNA, м. (Familial Partial Lipodystrophy 2, Gene LMNA, Mut.)
7720LMNA	Мандибулоакральная дисплазия с липодистрофией. Поиск мутаций в экзонах 8, 9 гена LMNA, м. (Mandibuloacral Dysplasia, Exons 8, 9 Gene LMNA, Mut.)
7605MVK	Мевалоновая ацидурия. Поиск мутаций в гене MVK, м. (Mevalonic Aciduria, Gene MVK, Mut.)
7908DIA1	Метгемоглобинемия, CYB5R3 м. (Methemoglobinemia, Gene CYB5R3, Mut.)
7836DIA1	Метгемоглобинемия, CYB5R3 ч.м. (Methemoglobinemia, Gene CYB5R3, Freq. Mut.)
7147	Миоклоническая дистония. Поиск мутаций в гене SGCE, м. (Myoclonic Dystonia, Gene SGCE, Mut.)
7838DMPK1	Миотоническая дистрофия. Поиск частых мутаций в гене DMPK, ч. м. (Myotonic Dystrophy 1, Gene DMPK, Freq. Mut.)
7148	Миотония Томсена-Беккера. Поиск частых мутаций в гене CLCN1, ч. м. (Myotonia Congenita, Gene CLCN1, Freq. Mut.)
77911	Муковисцидоз. Поиск частых мутаций в гене CFTR, ч. м. (Cystic Fibrosis, Gene CFTR, Freq. Mut.)
7842FKRP	Мышечная дистрофия врожденная. Поиск мутаций в гене FKRP, м. (Muscular Dystrophy-Dystroglycanopathy, Gene FKRP, Mut.)
7843FKRP	Мышечная дистрофия врожденная. Поиск частых мутаций в гене FKRP, ч. м. (Muscular Dystrophy-Dystroglycanopathy, Gene FKRP, Freq. Mut.)
7972ДИСИ	Мышечная дистрофия Дюшенна-Беккера. Поиск делеции в гене дистрофина у мальчиков (Duchenne Muscular Dystrophy, Dystrophin Gene Deletion, Boys)
7701XI	Мышечная дистрофия Дюшенна-Беккера. Лайонизация X-хромосомы у девочек (Duchenne Muscular Dystrophy, X-Lyonization, Girls)
7844FKRP	Мышечная дистрофия поясоконежностьная. Поиск мутаций в гене FKRP, м. (Muscular Dystrophy Limb-Girdle Type 2A, Gene FKRP, Mut.)
7157	Мышечная дистрофия поясоконежностьная. Поиск мутаций в гене SGCA, м. (Muscular Dystrophy Limb-Girdle Type 2A, Gene SGCA, Mut.)
7159	Мышечная дистрофия поясоконежностьная. Поиск мутаций в гене SGCB, м. (Muscular Dystrophy Limb-Girdle Type 2A, Gene SGCB, Mut.)
7934FKTN	Мышечная дистрофия, тип Фукуяма. Поиск мутаций в гене FKTN, м. (Muscular Dystrophy Fukuyama-Type, Gene FKTN, Mut.)
7163	Мышечная дистрофия Эмери-Дрейфуса. Поиск мутаций в гене FHL1, м. (Emery-Dreifuss Muscular Dystrophy, Gene FHL1, Mut.)
7999LMNA	Мышечная дистрофия Эмери-Дрейфуса. Поиск мутаций в гене LMNA, м. (Emery-Dreifuss Muscular Dystrophy, Gene LMNA, Mut.)
7935	Мышечная дистрофия Эмери-Дрейфуса. Поиск мутаций в гене эмерина при X-сцепленной форме, м. (Emery-Dreifuss Muscular Dystrophy, X-Linked Gene Emerine, Mut.)
7936TRIM	Нанизм MULIBRAY. Поиск мутаций в гене TRIM37, м. (Muscle-Liver-Brain-Eye, Gene TRIM37, Mut.)
7903SRY	Нарушения детерминации пола. Поиск мутаций гена SRY, м. (Disorders Sex Determination, Gene SRY, Mut.)
7846SRYI	Нарушения детерминации пола. Анализ наличия гена SRY, м. (Disorders Sex Determination, Analysis Gene SRY, Mut.)
7941GJB1	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Поиск мутаций в гене GJB1, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 1B, Gene GJB1, Mut.)
7940P0	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Поиск мутаций в гене P0, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 1B, Gene P0, Mut.)
7918PMP22I	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Поиск мутаций в гене PMP22, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 1B, Gene PMP22, Mut.)

7609NDR	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Поиск мутаций цыганского происхождения в генах NDRG1 и SH3TC2, ч. м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 1B, Genes NDRG1, SH3TC2, Mut.)
7949GDAP	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II. Поиск мутаций в гене GDAP, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 2A1, Gene GDAP, Mut.)
7902PMP	Наследственная нейропатия с подверженностью параличу от сдавления. Поиск мутаций в гене PMP22, м. (Hereditary Neuropathy with Liability to Pressure Palsies, HNPP, Gene PMP22, Mut.)
7952PMP	Наследственная нейропатия с подверженностью параличу от сдавления. Анализ числа копий гена PMP22 (Hereditary Neuropathy with Liability to Pressure Palsies, HNPP, Gene PMP22, Copy Number Variation)
7725C1NHI	Наследственный ангионевротический отек. Поиск мутаций в гене C1NH, м. (Hereditary Angioedema Type I, Gene C1NH, Mut.)
7779HFEI	Наследственный гемохроматоз, I тип (ген HFE) (Hemochromatosis Type 1 (Gene HFE))
7847ALX4	Незаращение родничков. Поиск мутаций в гене ALX4, м. (Parietal Foramina, PFM, Gene ALX4, Mut.)
7910ELA2	Нейтропения. Поиск мутаций в гене ELA2, м. (Neutropenia Severe Congenital 1 Autosomal Dominant, SCN1, Gene ELA2, Mut.)
7849NPHP1	Нефронофтиз. Поиск мутаций в гене NPHP1, м. (Nephronophthisis 1, NPHP1, Gene NPHP1, Mut.)
7166	Нефротический синдром. Поиск мутаций в гене NPHS1, м. (Nephrotic Syndrome Type 1, NPHS1, Gene NPHS1, Mut.)
7167	Нефротический синдром. Поиск мутаций в гене NPHS2, м. (Nephrotic Syndrome Type 1, NPHS1, Gene NPHS2, Mut.)
7997SCN	Нормокалиемический периодический паралич. Поиск мутаций в экзоне 13 гена SCN4A, м. (Normokalemic Periodic Paralysis, Exon 13 Gene SCN4A, Mut.)
7957RABPN	Окулофарингеальная мышечная дистрофия. Поиск частых мутаций в гене RABPN1, ч. м. (Oculopharyngeal Muscular Dystrophy, OPMD, Gene RABPN1, Freq. Mut.)
7958TCIRG	Остеопетроз рецессивный (мраморная болезнь костей). Поиск частых мутаций в гене TCIRG1, ч. м. (Osteopetrosis Autosomal Recessive 1, OPTB1, Gene TCIRG1, Freq. Mut.)
7168	Остеопетроз рецессивный (мраморная болезнь костей). Поиск мутаций в гене TCIRG1, м. (Osteopetrosis Autosomal Recessive 1, OPTB1, Gene TCIRG1, Mut.)
7727HPGD	Первичная гипертрофическая остеоартропатия (пахидермопериостоз). Поиск мутаций в гене HPGD, м. (Hypertrophic Osteoarthropathy, Primary, Autosomal Recessive, 1, Gene HPGD, Mut.)
7728BMPR	Первичная легочная гипертензия. Поиск мутаций в гене BMPR2, м. (Primary Pulmonary Hypertension 1, PPH1, Gene BMPR2, Mut.)
7851MEFVI	Периодическая болезнь. Поиск мутаций в гене MEFV, м. (Familial Mediterranean Fever, FMF, Gene MEFV, Mut.)
7012MEI	Периодическая болезнь. Поиск частых мутаций в гене MEFV, ч. м. (Familial Mediterranean Fever, FMF, Gene MEFV, Freq. Mut.)
7853RP2	Пигментная дегенерация сетчатки. Поиск мутаций в гене RP2, м. (Retinitis Pigmentosa, Gene RP2, Mut.)
7176	Пикнодисостоз. Поиск мутаций в гене CTSK, м. (Pyknodysostosis, PKND, Gene CTSK, Mut.)
7998FLCN	Пневмоторак первичный спонтанный. Поиск мутаций в гене FLCN, м. (Primary Spontaneous Pneumothorax, PSP, Gene FLCN, Mut.)
7636SHH	Полидактилия. Поиск мутаций в гене SHH, м. (Polydactyly, Gene SHH, Mut.)
7730GLI3	Полидактилия. Поиск мутаций в гене GLI3, м. (Polydactyly, Gene GLI3, Mut.)
7180	Прогерия Хатчинсона-Гилфорда. Поиск мутаций в гене LMNA, м. (Hutchinson-Gilford Progeria Syndrome, Gene LMNA, Mut.)
7183	Псевдоксантома эластическая. Поиск частых мутаций в гене ABCC6, ч. м. (Pseudoxanthoma Elasticum, Gene ABCC6, Freq. Mut.)
7759LPIN	Рабдомиолиз (миоглобинурия). Поиск мутаций в гене LPIN1, м. (Myoglobinuria Acute Recurrent Autosomal Recessive, Gene LPIN1, Mut.)
7185	Ретиношизис. Поиск мутаций в гене RS1, м. (Retinoschisis 1 X-Linked Juvenile, RS1, Gene RS1, Mut.)
7799TNFR	Семейная периодическая лихорадка. Поиск мутаций в гене TNFRSF1A, м. (TNF-Receptor-Associated Periodic Syndrome, TRAPS, Gene TNFRSF1A, Mut.)
7916PRF	Семейный гемофагоцитарный лимфогистиоцитоз. Поиск мутаций в гене PRF1, м. (Familial Hemophagocytic Lymphohistiocytosis, Gene PRF1, Mut.)
7917STX	Семейный гемофагоцитарный лимфогистиоцитоз. Поиск мутаций в гене STX11, м. (Familial Hemophagocytic Lymphohistiocytosis, Gene STX11, Mut.)
7915STXB	Семейный гемофагоцитарный лимфогистиоцитоз. Поиск мутаций в гене STXBP2, м. (Familial Hemophagocytic Lymphohistiocytosis, Gene STXBP2, Mut.)
7914UNC	Семейный гемофагоцитарный лимфогистиоцитоз. Поиск мутаций в гене UNC13D, м. (Familial Hemophagocytic Lymphohistiocytosis, Gene UNC13D, Mut.)

7914UNC1	Семейный гемофагоцитарный лимфогистиоцитоз. Поиск частых мутаций в гене UNC13D, ч. м. (Familial Hemophagocytic Lymphohistiocytosis, Gene UNC13D, Freq. Mut.)
7004MRI	Семейный медулярный рак щитовидной железы (экзоны 10, 11, 13, 14, 15 гена RET) (Familial Medullary Thyroid Cancer (Exons 10, 11, 13, 14, 15 Gene RET))
7798RET	Семейный медулярный рак щитовидной железы. Поиск мутаций в экзонах 5, 8 гена RET, м. (Familial Medullary Thyroid Cancer, Exons 5, 8 Gene RET, Mut.)
7797CIAS1	Семейный холодовой аутовоспалительный синдром NLRP3 м. (Familial Cold Autoinflammatory Syndrome, FCAS, Gene NLRP3, Mut.)
7858NGFB	Сенсорная полинейропатия, NGF м. (Hereditary Sensory and Autonomic Polyneuropathy, Gene NGF, Mut.)
7733CIAS1	Синдром CINCA, ген NLRP3 м. (Chronic Infantile Neurologic Cutaneous Articular, Gene NLRP3, Mut.)
7186	Синдром TAR. Поиск мутаций в гене RBM8A, м. (Thrombocytopenia-Absent Radius Syndrome, TAR-Syndrome, Gene RBM8A, Mut.)
7859FGD1	Синдром Аарскога-Скотта (фациогенитальная дисплазия). Поиск мутаций в гене FGD1, м. (Aarskog-Scott Syndrome, Faciodigitogenital Syndrome, Faciogenital Dysplasia, Gene FGD1, Mut.)
7187	Синдром Альстрёма. Поиск мутаций в «горячих» участках гена ALMS1, «горяч.» уч. м. (Alström syndrome, Gene ALMS1, Hot-Point Mut.)
7861KCNJ2	Синдром Андерсена. Поиск мутаций в гене KCNJ2, м. (Andersen-Tawil Syndrome, Gene KCNJ2, Mut.)
7913FGFR	Синдром Антли-Бикслера. Поиск мутаций в экзоне 9 гена FGFR2, м. (Antley-Bixler Syndrome, ABS, Exon 9 Gene FGFR2, Mut.)
7862FGFR2	Синдром Апера (acroцефалосиндактилия). Поиск частых мутаций в гене FGFR2, ч. м. (Apert Syndrome, AS, Gene FGFR2, Freq. Mut.)
7863PRPS1	Синдром Арта. Поиск мутаций в гене PRPS1, м. (Art's Syndrome, Gene PRPS1, Mut.)
7796PTEN	Синдром Банаян-Райли-Рувальбака. Поиск мутаций в гене PTEN, м. (Bannayan-Ruvalcaba-Riley Syndrome, Gene PTEN, Mut.)
7703FLCN	Синдром Берта-Хога-Дьюба (БХД). Поиск мутаций в гене FLCN, м. (Birt-Hogg-Dube Syndrome, BHD, Gene FLCN, Mut.)
7189	Синдром Боуэна-Конради (БКС, церебροгепаторенальный синдром). Поиск мутаций в гене EMG1, м. (Bowen Conradi Syndrome, BCS, Gene EMG1, Mut.)
7734BCS	Синдром Бьернстада (синдром курчавых волос). Поиск мутаций в гене BCS1L, м. (Bjornstad Syndrome, Gene BCS1L, Mut.)
7866PAX3	Синдром Ваарденбурга. Поиск мутаций в гене PAX3, м. (Waardenburg Syndrome, WS, Gene PAX3, Mut.)
7867EDNRB	Синдром Ваарденбурга-Шаха. Поиск мутаций в гене EDNRB, м. (Waardenburg-Shah Syndrome, Gene EDNRB, Mut.)
7190	Синдром Ван дер Вуда. Поиск мутаций в гене IRF6, м. (Van der Woude Syndrome, Gene IRF6, Mut.)
7868WAS	Синдром Вискотта-Олдрича (СВО). Поиск мутаций в гене WAS, м. (Wiskott-Aldrich Syndrome, WAS, Gene WAS, Mut.)
7785PHOX2B	Синдром врожденной центральной гиповентиляции (СВИЦГ). Поиск частых мутаций в гене PHOX2B, ч. м. (Congenital Central Hypoventilation Syndrome, CCHS, Gene PHOX2B, Freq. Mut.)
7192	Синдром Германски-Пудлака (Альбинизм глазо-кожный с геморрагическим диатезом и пигментацией ретикуло-эндотелиальных клеток). Поиск частых мутаций в гене HPS1, ч. м. (Albinism Oculocutaneous, Hermansky-Pudlak Type, Gene HPS1, Freq. Mut.)
7869GLI3	Синдром Грейга (семейный гипертелоризм). Поиск мутаций в гене GLI3, м. (Greig Syndrome, Gene GLI3, Mut.)
7737RAB27	Синдром Грисцелли. Поиск мутаций в гене RAB27A, м. (Griscelli Syndrome, Gene RAB27A, Mut.)
7738FGFR	Синдром Джексона-Вейсса. Поиск мутаций в экзоне 9 гена FGFR2 и экзоне 7A гена FGFR1, м. (Jackson-Weiss Syndrome, JWS, Exon 9 Gene FGFR2, Exon 7A Gene FGFR1, Mut.)
7003UGI	Синдром Жильбера (ген UGT1A1) (Gilbert's Syndrome (Gene UGT1A1))
7194	Синдром Жубера (СЖ). Анализ числа копий гена NPHP1 (Joubert Syndrome, Cerebelloparenchymal Disorder IV, CPD IV, Classic Joubert Syndrome, Joubert Syndrome type A, Joubert-Boltshauser Syndrome, Pure Joubert Syndrome, Gene NPHP1, Mut.)
7195	Синдром Карпентера (acroцефалополисиндактилия второго типа). Поиск мутаций в гене RAB23, м. (Carpenter Syndrome, Gene RAB23, Mut.)
7768GJB2	Синдром кератита-ихтиоза-тугоухости (КИД-синдром). Поиск мутаций в гене GJB2, м. (Keratitis-Ichthyosis-Deafness Syndrome, KID Syndrome, Gene GJB2, Mut.)
7198	Синдром Клиппеля-Фейля (синдром короткой шеи). Поиск мутаций в гене GDF6, м. (Klippel-Feil Syndrome, Gene GDF6, Mut.)
7739ERCC6	Синдром Коккейна. Поиск мутаций в гене ERCC6, м. (Cockayne Syndrome, Gene ERCC6, Mut.)
7199	Синдром Костелло. Поиск мутаций в гене HRAS, м. (Costello Syndrome, Gene HRAS, Mut.)
7202	Синдром Коффина-Лоури (СКЛ). Поиск мутаций в гене RPS6KA3, м. (Coffin-Lowry Syndrome, Gene RPS6KA3, Mut.)

7740PAX3	Синдром краниофациальной дисморфии-тугоухости-ульнарной девиации кистей. Поиск мутаций в гене PAX3, м. (Craniofacial-Deafness-Hand Syndrome, CDHS, Gene PAX3, Mut.)
7010UGI	Синдром Криглера-Найяра (СКН, семейная желтуха). Поиск мутаций в гене UGT1, м. (Crigler-Najjer Syndrome, Gene UGT1, Mut.)
7760FGFR3	Синдром Крузона с черным акантозом. Поиск мутаций в экзоне 10 гена FGFR3, м. (Crouzon Syndrome with Acanthosis Nigrificans, CAN, Exon 10 Gene FGFR3, Mut.)
7964FGFR2	Синдром Крузона. Поиск мутаций в экзонах 7 и 9 гена FGFR2, м. (Crouzon Syndrome, Exons 7, 9 Gene FGFR2, Mut.)
7794CIAS1	Синдром Макла-Уэллса NLRP3 м. (Muckle-Wells Syndrome, MWS, Gene NLRP3, Mut.)
7204	Синдром Маклеода. Поиск мутаций в гене XK, м. (McLeod Syndrome, Gene XK, Mut.)
7006A21	Синдром множественной эндокринной неоплазии 2А типа (экзоны 10, 11 гена RET) (Multiple Endocrine Neoplasia Type 2A (Exons 10, 11 Gene RET))
7005B21	Синдром множественной эндокринной неоплазии 2В типа (ген RET) (Multiple Endocrine Neoplasia Type 2B (Gene RET))
7743ZEB2	Синдром Моуат-Вильсон. Поиск мутаций в гене ZEB2, м. (Mowat-Wilson Syndrome, Gene ZEB2, Mut.)
7872NBS11	Синдром Ниймеген, NBN ч.м. (Nijmegen Breakage Syndrome, NBS, Gene NBN, Freq. Mut.)
7213	Синдром ногтей-надколенника (остеониходисплазия). Поиск мутаций в гене LMX1B, м. (Nail-Patella Syndrome, NPS, Onychoosteodysplasia, Gene LMX1B, Mut.)
7215	Синдром Ослера-Рандю-Вебера (наследственная геморрагическая телеангиэктазия). Поиск мутаций в гене ENG, м. (Rendu-Osler-Weber Disease, Gene ENG, Mut.)
7874TBX3	Синдром Паллистера. Поиск мутаций в гене TBX3, м. (Pallister W Syndrome, Gene TBX3, Mut.)
7744GLI3	Синдром Паллистера-Холла. Поиск мутаций в гене GLI3, м. (Pallister-Hall Syndrome, Gene GLI3, Mut.)
7217	Синдром подколенного птеригиума. Поиск мутаций в гене IRF6, м. (Popliteal Pterygium Syndrome, PPS, Gene IRF6, Mut.)
7745FGFR	Синдром Пфайффера. Поиск мутаций в экзонах 7, 9 гена FGFR2 и экзоне 7А гена FGFR1, м. (Pfeiffer Syndrome, Exons 7, 9 Gene FGFR2, Exon 7A Gene FGFR1, Mut.)
7218MEI	Синдром Ретта. Поиск мутаций в гене MECP2, м. (Retts Syndrome, Gene MECP2, Mut.)
7219	Синдром Сетре-Чотзена. Поиск мутаций в гене TWIST1, м. (Saethre-Chotzen Syndrome, Gene TWIST1, Mut.)
7220	Синдром Сильвера. Поиск мутаций в гене BSCL2, м. (Silver Syndrome, Gene BSCL2, Mut.)
7221	Синдром Симпсона-Голаби-Бемель. Поиск мутаций в гене GPC3, м. (Simpson-Golabi-Behmel Syndrome, Type 1, SGBS1, Gene GPC3, Mut.)
7877DHCR7	Синдром Смита-Лемли-Опица (СЛОС). Поиск мутаций в гене DHCR7, м. (Smith-Lemli-Opitz Syndrome, Gene DHCR7, Mut.)
7879AR	Синдром тестикулярной феминизации (СТФ, синдром Морриса). Поиск мутаций в гене AR, м. (Testicular Feminization Syndrome, Gene AR, Mut.)
7747TCOF1	Синдром Тричера-Коллинза-Франческетти (мандибуло-фациальный дизостоз). Поиск мутаций в гене TCOF1, м. (Treacher-Collins Syndrome, Franceschetti-Klein Syndrome, Mandibulofacial Dysostosis without Limb Anomalies, Gene TCOF1, Mut.)
7748FKRP	Синдром Уокера-Варбург (СУВ). Поиск мутаций в гене FKRP, м. (Walker-Warburg Syndrome, WWS, Gene FKRP, Mut.)
7984VHL	Синдром Хиппеля-Линдау (церебро-ретино-висцеральный ангиоматоз). Поиск мутаций в гене VHL, м. (Von Hippel-Lindau Syndrome, VHL, Von Hippel-Lindau Hereditary Cancer Syndrome, Gene VHL, Mut.)
7973VHL	Синдром Хиппеля-Линдау (церебро-ретино-висцеральный ангиоматоз). Определение числа копий гена VHL, м. (Von Hippel-Lindau Syndrome, VHL, Von Hippel-Lindau Hereditary Cancer Syndrome, Gene VHL, Copy Number Variation Gene VHL, Mut.)
7223	Синдром Швахмана-Даймонда. Поиск мутаций в гене SBDS, м. (Shwachman-Diamond Syndrome, Gene SBDS, Mut.)
7224	Синдром Швахмана-Даймонда. Поиск частых мутаций в гене SBDS1, ч. м. (Shwachman-Diamond Syndrome, Gene SBDS1, Freq. Mut.)
7911PLODI	Синдром Элерса-Данло, тип VI. Поиск частых мутаций в гене PLOD, ч. м. (Ehlers-Danlos Syndrome, Type VI, Gene PLOD, Freq. Mut.)
7750CHRNA	Синдром Эскобара. Поиск мутаций в гене CHRNA, м. (Escobar Syndrome, Gene CHRNA, Mut.)
7994IGHMB	Спинальная амиотрофия с параличом диафрагмы. Поиск мутаций в гене IGHMBP2, м. (Spinal Muscular Atrophy (SMA) with Diaphragmatic Paralysis, Gene IGHMBP2, Mut.)
7996АМИ	Спинальная амиотрофия типы I, II, III, IV. Определение числа копий гена (Spinal Muscular Atrophy, SMA, Type I, II, III, IV, Copy Number Variation)
7228	Спинальная амиотрофия типы I, II, III, IV. Поиск мутаций в гене SMN1, м. (только при наличии одной копии гена) (Spinal Muscular Atrophy, SMA, Type I, II, III, IV, Gene SMN1, Mut. (Only Presence One Gene Copy))
7976ARI	Спинально-бульбарная амиотрофия Кеннеди. Поиск частых мутаций в гене AR, ч. м. (Kennedy Spinal and Bulbar Muscular Atrophy, Gene AR, Freq. Mut.)

7788ATXN7	Спиноцеребеллярная атаксия. Поиск частых мутаций в гене ATXN7, ч. м. (Spinocerebellar Ataxia, Gene ATXN7 Freq. Mut.)
7787ATXN8	Спиноцеребеллярная атаксия. Поиск частых мутаций в гене ATXN8, ч. м. (Spinocerebellar Ataxia, Gene ATXN8, Freq. Mut.)
7978PRNP	Спонгиозная энцефалопатия с нейропсихическими проявлениями. Поиск мутаций в гене PRNP, м. (Spongiform Encephalopathy with Neuropsychiatric Features, Gene PRNP, Mut.)
7230	Спондилокостанальный дизостоз. Поиск мутаций в гене DLL3, м. (Spondylocostal Dysostosis, Gene DLL3, Mut.)
7979TRAP	Спондилоэпифизарная дисплазия (СЭД). Поиск мутаций в гене TRAPPC2, м. (Spondyloepiphyseal Dysplasia Tarda, SEDT, Gene TRAPPC2, Mut.)
7980PRPS1	Суперактивность фосфорибозилпирофосфат синтетазы. Поиск мутаций в гене PRPS1, м. (Phosphoribosylpyrophosphate Synthetase Superactivity, PRS Superactivity, Gene PRPS1, Mut.)
7638TRPS	Трихоринофалангеальный синдром. Поиск мутаций в гене TRPS1, м. (Trichorhinophalangeal Syndrome, TRPS, Gene TRPS1, Mut.)
7238	Тромбоцитопения врожденная. Поиск мутаций в гене MPL, м. (Congenital Amegakaryocytic Thrombocytopenia, CAMT, Gene MPL, Mut.)
7885PRNP	Фатальная семейная инсомния. Поиск мутаций в гене PRNP, м. (Fatal Familial Insomnia, FFI, Gene PRNP, Mut.)
7888PAH	Фенилкетонурия. Поиск мутаций в гене PAH, м. (Phenylketonuria, PKU, Gene PAH, Mut.)
7781I	Фенилкетонурия. Поиск частых мутаций в гене PAH, ч. м. (Phenylketonuria, PKU, Gene PAH, Freq. Mut.)
7240	Фибродисплазия оссифицирующая прогрессирующая. Поиск мутаций в «горячих» участках гена ACVR1, «горяч.» уч. м. (Fibrodysplasia Ossificans Progressiva, FOP, Gene ACVR1, Hot-Point Mut.)
7241	Фибродисплазия оссифицирующая прогрессирующая. Поиск мутаций без «горячих» участков гена ACVR1, без «горяч.» уч. м. (Fibrodysplasia Ossificans Progressiva, FOP, Gene ACVR1, without Hot-Point Mut.)
7786RMRP	Хондродисплазия метафизарная, тип Мак-Кьюсика. Поиск мутаций в гене RMRP, м. (Metaphyseal Chondrodysplasia, McKusick Type, Gene RMRP, Mut.)
7244	Хондродисплазия точечная Конради-Хюнермана. Поиск мутаций в гене EBP, м. (Chondrodysplasia Punctata, CDP, Conradi-Hunermann Syndrome, Gene EBP, Mut.)
7245	Хондрокальциноз. Поиск мутаций в гене ANKH, м. (Chondrocalcinosis, Calcium Pyrophosphate Dihydrate, CPPD, Gene ANKH, Mut.)
7815HDI	Хорея Гентингтона. Поиск частых мутаций в гене IT15, ч. м. (Chorea Huntington, Gene IT15, Freq. Mut.)
7889CHM	Хороидеремия. Поиск мутаций в гене CHM, м. (Choroideremia, CHM, Gene CHM, Mut.)
7890CYBB	Хроническая гранулематозная болезнь. Поиск мутаций в гене CYBB, м. (Chronic Granulomatous Disease, CGD, Gene CYBB, Mut.)
7891BTK	Х-сцепленная агаммаглобулинемия. Поиск мутаций в гене BTK, м. (X-Linked Agammaglobulinemia, XLA, Gene BTK, Mut.)
7981BIRC4	Х-сцепленный лимфопролиферативный синдром (болезнь Дункана, синдром Пуртильо), XIAP м. (X-Linked Lymphoproliferative Syndrome, XLP, Gene XIAP, Mut.)
7982SH2	Х-сцепленный лимфопролиферативный синдром (болезнь Дункана, синдром Пуртильо). Поиск мутаций в гене SH2D1A, м. (X-Linked Lymphoproliferative Syndrome, XLP, Gene SH2D1A, Mut.)
7894FRMD7	Х-сцепленный моторный нистагм. Поиск мутаций в гене FRMD7, м. (X-Linked Nystagmus congenital 1, NYS1 X-Linked, Gene FRMD7, Mut.)
7983IL2RG	Х-сцепленный тяжелый комбинированный иммунодефицит. Поиск мутаций в гене IL2RG, м. (X-Linked Severe Combined Immunodeficiency, Gene IL2RG, Mut.)
7757ERCC6	Цереброокулофациоскелетный синдром. Поиск мутаций в гене ERCC6, м. (Cerebrooculofacioskeletal Syndrome, COFS Syndrome, Gene ERCC6, Mut.)
7896EXT1	Экзостозы множественные. Поиск мутаций в гене EXT1, м. (Multiple Exostoses, Gene EXT1, Mut.)
7895EXT2	Экзостозы множественные. Поиск мутаций в гене EXT2, м. (Multiple Exostoses, Gene EXT2, Mut.)
7758NDP	Экссудативная витреохореоретинальная дистрофия. Поиск мутаций в гене NDP, м. (Familial Exudative Vitreoretinopathy, FEVR, Gene NDP, Mut.)
7897EDA	Эктодермальная ангидротическая дисплазия. Поиск мутаций в гене EDA, м. (Anhidrotic Ectodermal Dysplasia, Gene EDA, Mut.)
7883GJB6	Эктодермальная гидротическая дисплазия. Поиск мутаций в гене GJB6, м. (Hidrotic Ectodermal Dysplasia, Gene GJB6, Mut.)
7248	Эпифизарная дисплазия, множественная. Поиск частых мутаций в гене COMP, ч. м. (Multiple Epiphyseal Dysplasia, MED, Gene COMP, Freq. Mut.)
7249	Эпифизарная дисплазия, множественная. Поиск мутаций в гене SLC26A2, м. (Multiple Epiphyseal Dysplasia, MED, Gene SLC26A2, Mut.)
7985ALOX	Эритродермия врожденная ихтиозная (небуллезная). Поиск мутаций в гене ALOXE3, м. (Nonbullous Congenital Ichthyosiform Erythroderma, NBCIE, Gene ALOXE3, Mut.)

7987LOX12	Эритродермия врожденная ихтиозная (небуллезная). Поиск мутаций в гене LOX12B, м. (Nonbullous Congenital Ichthyosiform Erythroderma, NBCIE, Gene LOX12B, Mut.)
7986TGM1	Эритродермия врожденная ихтиозная (небуллезная). Поиск мутаций в гене TGM1, м. (Nonbullous Congenital Ichthyosiform Erythroderma, NBCIE, Gene TGM1, Mut.)
7901GJB3	Эритрокератодермия. Поиск мутаций в гене GJB3, м. (Erythrokeratoderma, Gene GJB3, Mut.)
7899GJB4	Эритрокератодермия. Поиск мутаций в гене GJB4, м. (Erythrokeratoderma, Gene GJB4, Mut.)
7250	Эритроцитоз рецессивный (семейная наследственная полицитемия). Поиск мутаций в гене VHL, м. (Autosomal Recessive Erythrocytosis, Gene VHL, Mut.)
7900VHLI	Эритроцитоз рецессивный (семейная наследственная полицитемия). Поиск частых мутаций в гене VHL, ч. м. (Autosomal Recessive Erythrocytosis, Gene VHL, Freq. Mut.)

Приложение № 2
к Правилам проведения рекламной акции
«Скидка 15% участникам семейного
фестиваля «Букидс Профессии»»

Макеты «букидсов», которые участники Акции в сумме «30 букидсов» должны обменять на скидку 15%

