

Прізвище, ім'я, по-батькові, дата народження  
**КАТРУК Єлісей Ігоревич, 17.02.2018**

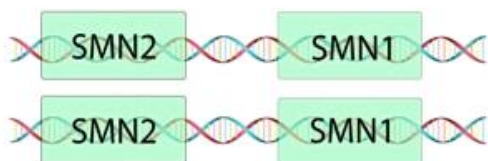
Номер аналізу, дата забору матеріалу  
**SM1225, 11.04.2018**

Досліджуваний матеріал  
**Периферична кров**

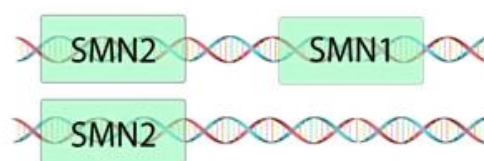
Лікар

**Можливі варіанти генотипів за генами спінальної м'язової атрофії SMN1 (telSMN) та SMN2 (cenSMN)**

Нормальний генотип  
Гомозиготне носійство генів SMN1 та SMN2

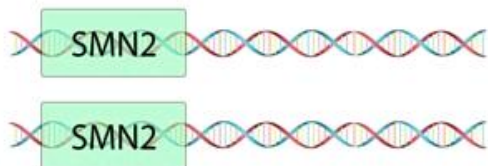


Носійство мутації спінальної м'язової атрофії  
Гетерозиготна делеція гена SMN1

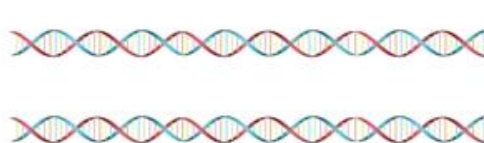


Патологічні генотипи

Гомозиготна делеція гена SMN1



Гомозиготна делеція генів SMN1 та SMN2



**Аналіз**

ПЛР в режимі реального часу

**Заключення**

Результати дослідження видаються пацієнтові особисто під час медико-генетичного консультування або направляються лікареві, який призначив обстеження, для подальшої інтерпретації.

**КАТРУК Є. І. є ГОМОзиготним носієм делеції 7 екзона гена SMN1.**

Рекомендоване медико-генетичне консультування. Результат аналізу не виключає можливості наявності мутацій у інших сайтах досліджуваних генів. Заключення не є діагнозом. Кваліфікована розшифровка результатів дослідження вимагає проведення медико-генетичного консультування.

Дата видачі результату  
20.04.2018

Лікар - лаборант  
Лаврова Катерина

Підпис