

| | |
|---|--|
| Жеке өтініш нөмірі (Индивидуальный номер заявки): | 452420015 |
| Науқас, жынысы (Пациент, пол): | ТЕСТ ТТТ ТЕСТ (Ж) |
| Туылған күні, жас (Дата рождения, возраст): | 26.06.1980 (45 лет) |
| Науқастың ЖСН/шетелдіктер үшін паспорт нөмірі (ИИН пациента/№ паспорта, для иностранцев): | - |
| Тұрғылықты мекенжайы, азаматтық (Адрес проживания, гражданство): | Россия, Москва, тест |
| Дәрігер, ID (Врач, ID): | самообращение |
| Медициналық ұйым (Медицинская организация): | Тестовый МО для Республики Казахстан, Астана, пп, 98 |
| Үлгі алынған күні және уақыты (Проба взята): | 21.01.2026 09:00 |
| Үлгі түскен күні және уақыты (Проба поступила): | 22.01.2026 09:19 |
| Дәрігердің растау күні (Подтверждено врачом): | 22.01.2026 09:24 |
| Нәтиже шығарылған күні (Дата печати результата): | 22.01.2026 |

| Зерттеу (Исследование) | Нәтиже (Результат) | Түсіндірме (Комментарий) |
|------------------------|--------------------|--------------------------|
| BRCA1 (5382insC) | N/N | Мутация не обнаружена |
| BRCA1 (4153delA) | N/N | Мутация не обнаружена |
| BRCA1 (3819delGTAAA) | N/N | Мутация не обнаружена |
| BRCA1 (185delAG) | N/N | Мутация не обнаружена |
| BRCA1 (3875delGTCT) | N/N | Мутация не обнаружена |
| BRCA1 (300 T>G) | T/T | Мутация не обнаружена |
| BRCA1 (2080delA) | N/N | Мутация не обнаружена |
| BRCA2 (6174delT) | N/N | Мутация не обнаружена |
| CHEK2 1100delC | N/N | Мутация не обнаружена |
| CHEK2 IVS2+1G>A | G/G | Мутация не обнаружена |
| NBS1 657del5 | N/N | Мутация не обнаружена |

Исполнитель Аллахвердян А.А., врач-лабораторный генетик

Түсіндірме (Комментарий):

Подпись заведующего лабораторией ТОО «ИНВИТРО-Казахстан» Поповой М.А. в настоящем бланке не является подписью лица, выполняющего лабораторные исследования; указанная подпись подтверждает подлинность и достоверность указанной в настоящем бланке информации, подготовленной на основании результатов лабораторных исследований, выполненных ООО «ИНВИТРО».

Внимание! В электронном экземпляре бланка название исследования содержит ссылку на страницу сайта с описанием исследования. **INVITRO.KZ**

Результаты исследований не являются диагнозом, необходима консультация специалиста.

М.П. / Подпись врача

| | |
|---|--|
| Жеке өтініш нөмірі (Индивидуальный номер заявки): | 452420015 |
| Науқас, жынысы (Пациент, пол): | ТЕСТ ТТТ ТЕСТ (Ж) |
| Туылған күні, жас (Дата рождения, возраст): | 26.06.1980 (45 лет) |
| Науқастың ЖСН/шетелдіктер үшін паспорт нөмірі (ИИН пациента/№ паспорта, для иностранцев): | - |
| Тұрғылықты мекенжайы, азаматтық (Адрес проживания, гражданство): | Россия, Москва, тест |
| Дәрігер, ID (Врач, ID): | самообращение |
| Медициналық ұйым (Медицинская организация): | Тестовый МО для Республики Казахстан, Астана, пп, 98 |
| Үлгі алынған күні және уақыты (Проба взята): | 21.01.2026 09:00 |
| Үлгі түскен күні және уақыты (Проба поступила): | 22.01.2026 09:19 |
| Дәрігердің растау күні (Подтверждено врачом): | 22.01.2026 09:24 |
| Нәтиже шығарылған күні (Дата печати результата): | 22.01.2026 |

Зерттеу (Исследование)

Описание

Описание результата врачом-генетиком:

Проведен анализ мутаций генов BRCA1 (BREAST CANCER 1 GENE), BRCA2 (BREAST CANCER 2 GENE), CHEK2 (CHECKPOINT KINASE 2 GENE) и NBS1 (NIBRIN GENE) по профилю №1244ГП "Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников BRCA1, BRCA2, CHEK2, NBS1".

Профиль включает в себя исследование следующих герминальных мутаций, ассоциированных с предрасположенностью к наследственным формам рака молочной железы и/или яичников:

BRCA1 c.68-69delAG (185delAG),
BRCA1 c.181T>G (c.300T>G; C61G),
BRCA1 c.1961insA (c.2080insA),
BRCA1 c.1961delA (c.2080delA),
BRCA1 c.4034delA (c.4154delA),
BRCA1 c.5266insC (c.5382insC),
BRCA2 c.5946delT (c.6174delT),
CHEK2 c.1100delC,
CHEK2 IVS2+1G>A,
NBS1 c.657del5.

Состав профиля №1244ГП сформирован с учетом популяционных различий в спектре и частоте герминальных мутаций для российской популяции.

В результате исследования вышеописанных мутаций не обнаружено

Это не исключает вероятность наличия иных, более редких мутаций, влияющих на возникновение наследственных онкологических заболеваний, а также не исключает вероятность развития ненаследственных форм патологии.

При наличии отягощенного семейного анамнеза рекомендуется консультация специалистов: врача-онколога, маммолога, гинеколога.

В случае необходимости получения дополнительной информации по результатам обследования рекомендуется очная консультация врача-генетика.

Информационные источники

М.П. / Подпись врача

Жеке өтініш нөмірі (Индивидуальный номер заявки):

452420015

Науқас, жынысы (Пациент, пол):

ТЕСТ ТТТ ТЕСТ (Ж)

Туылған күні, жас (Дата рождения, возраст):

26.06.1980 (45 лет)

1. Любченко Л.Н., Батенева Е.И. Медико-генетическое консультирование и ДНК - диагностика при наследственной предрасположенности к раку молочной железы и раку яичников. Пособие для врачей. - М.: ИГ РОНЦ, 2014. - с. 14- 19.

2. Поспехова Н.И. Комплексный анализ наследственной формы рака молочной железы и/или яичников: молекулярно-генетические и фенотипические характеристики // Автореферат диссертации на соискание учёной степени доктора биологических наук, Москва 2011.

3. OMIM (An Online Catalog of Human Genes and Genetic Disorders): *113705, *600185, +604373, *602667

Подпись: врач - генетик к.м.н. Кусова З.А.

Результаты исследований не являются диагнозом, необходима консультация специалиста.

Исполнитель Форат О.Н., врач-лабораторный генетик, врач-генетик

Түсіндірме (Комментарий):

Подпись заведующего лабораторией ТОО «ИНВИТРО-Казахстан» Поповой М.А. в настоящем бланке не является подписью лица, выполняющего лабораторные исследования; указанная подпись подтверждает подлинность и достоверность указанной в настоящем бланке информации, подготовленной на основании результатов лабораторных исследований, выполненных ООО «ИНВИТРО».

Внимание! В электронном экземпляре бланка название исследования содержит ссылку на страницу сайта с описанием исследования. INVITRO.KZ

Результаты исследований не являются диагнозом, необходима консультация специалиста.

М.П. / Подпись врача