




AUDINIŲ BANKAS
PLACENTA
GENETINIAI TYRIMAI

Kontaktai: tel. **8 616 00300**

TYRIMAI@PLACENTA.LT

www.placenta.lt

Santariškių g. 5, Vilnius (Inovatyvios Medicinos Centras)

Genetiniai tyrimai								
Tyrimo pavadinimas	SenoCheck (BRCA1 ir BRCA2 genų mutacijos)	CentoGene BRCA1, BRCA2 genų mutacijų panelė	myCancerRisk	CentoMetabolic	COVID19-Risk	myCardio	myGenome Standard	myGenome Premium
Tyrimo aprašymas	Genetinis tyrimas, skirtas ankstyvam nustatymui dėl polinkio susirgti krūties ir kiaušidžių vėžiu. Arba, jei šio tipo vėžys jau yra išvystęs, tyrimas leidžia nustatyti ligą sukėlusias mutacijas ir pritaikyti gydymo planą pagal gautą rezultatą. Tiriama išsisi BRCA1 bei BRCA2 genai, nustatomi visi galimi šių genų pakitimai.	Genetinis tyrimas, skirtas ankstyvam genetinio polinkio susirgti krūties bei kiaušidžių vėžiu esamą ligą sukėlusiu genų mutacijų nustatymui ar jau nustatymui ir gydymo plano sudarymui. Patikrinamos visos BRCA1 ir BRCA2 genų koduojamos sritys, todėl aptinkamos visos galimos šių genų pažaidos.	Genetinis tyrimas dėl 40-ties genų mutacijų, lemiančių riziką susirgti paveldimu krūties, ginekologiniu, prostatos, kolorektaliniu, skrandžio, kasos, odos ar kitu vėžiu.	Genetinis ir biocheminis tyrimas, kuris ištiria daugiau kaip 180 medžiagų apykaitos sutrikimų (apima 11 sutrikimų rūšių bei apie 200 genų). Tyrimas skirtas tiek vaikams, tiek suaugusiems, kenčiantiems nuo įprastais metodais nedidžiosiomis simptomų.	Genetinis tyrimas, skirtas identifikuoti genetinius veiksnius, kurie gali nulemti sveikatos komplikacijas, susirgus COVID-19 liga, bei individualizuoti gydymą. Viso egzomo sekoskaitos metodu analizuojami 154 genai, kurių įtaka patologijoms, galinčioms sukelti sunkias SARS-CoV-2 infekcijos komplikacijas, yra pagrįsta moksliniais įrodymais.	Genetinis tyrimas dėl 90 genų mutacijų, lemiančių riziką susirgti paveldimomis širdies ir kraujagyslių ligomis. Tyrimo metu sekvenuojamas visas egzomas.	Ypatingai išsamus viso genomo tyrimas, kurio metu įvertinama rizika dėl šių veiksnių: 1. 200 genetinių ligų 2. 40 ligų buvimo geno nešiotoju nustatymas 3. 15 daugiafaktorinės kilmės susirgimų 4. 150-ies vaistinių preparatų metabolizmas 5. 50 individualių požymių 6. Paciento etninė kilmė	Pats išsamiausias šiuolaikinės medicinos teikiamas genetinis tyrimas. Analizuojamas visas tiriamojo asmens genomas ir įvertinama rizika dėl šių veiksnių: 1. 650 genetinių ligų 2. 225 ligų buvimo geno nešiotoju nustatymas 3. 15 daugiafaktorinės kilmės susirgimų 4. 150-ies vaistinių preparatų metabolizmas 5. 50 individualių požymių 6. Paciento etninė kilmė 7. Širdies ir kraujagyslių ligų bei vėžio rizikos analizė 8. Duomenų apie mutacijas atnaujinimo paslauga
Mėginio tipas	Vėninis kraujas	Vėninis kraujas	Seilių arba kraujo mėginys	Vėninis kraujas	Seilių arba kraujo mėginys	Seilės	Seilių arba kraujo mėginys	Seilių arba kraujo mėginys
Atlikimo terminas	30 d.d.	14 d.d.	10 sav.	15 d.d.	8 sav.	10 sav.	15 sav.	15 sav.
Tyrimo atsakymo kalba	LT	EN	LT	EN	EN	EN	EN	EN
Atlikimo šalis	Italija	Vokietija	Jungtinė Karalystė	Vokietija	Jungtinė Karalystė	Jungtinė Karalystė	Jungtinė Karalystė	Jungtinė Karalystė
Tyrimo kaina, Eur:	550	790	990	790	990	990	1490	1990

Pastaba: Jei Jums reikia atlikti bet kurį kitą genetinį tyrimą, iširti vieną konkretų geną ar genų grupę, nurodykite, kokios analizės pageidaujate. Mes, bendradarbiaudami su pasaulyje lyderiaujančiomis genetikos tyrimų kompanijomis, pateiksime išsamią informaciją apie Jus dominančią tyrimą ir atlikimo sąlygas.

Tyrimo atlikimo žingsniai:

- 1) užsakykite rinkinius
- 2) užpildykite TRF formą
- 3) išsiųskite ją mums elektroniniu paštu: tyrimai@placenta.lt
- 4) paaimkite kraujo mėginį
- 5) mes atsiųsime patvirtinimą ir siuntimo važtaraštį
- 6) atspausdinkite ir pasirašykite važtaraštį
- 7) supakuokite mėginį
- 8) perduokite siuntą atvykusiam kurjeriui
- 9) tyrimo rezultatus atsiųsime TRF formoje nurodytais el. pašto adresais