



poisk_gen

ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ТЕСТЫ
ДЛЯ ЖИВОТНЫХ

ПРОЕКТ ВЕТЕРИНАРНОЙ
ЛАБОРАТОРИИ ПОИСК



ПРЕЙСКУРАНТ

ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ

НОЯБРЬ 2023



1 ДИАГНОСТИКА ГЕНЕТИЧЕСКИХ ЗАБОЛЕВАНИЙ СОБАК		Цена, руб.
1.1	Абиотрофия биглей (NCCD)	2 100
1.2	Аномалия глаз колли (CEA)	1 300
1.3	Атрофия ЦНС и мозжечковая атакия (CACA)	2 100
1.4	Ахроматопсия (дневная слепота) (ACHM)	2 100
1.5	Болезнь Краббе. Глобидно-клеточная лейкодистрофия (GLD)	2 100
1.6	Болезнь накопления меди (медный токсикоз) (CT)	2 100
1.7	Болезнь фон Виллебранда I типа (vWD1)	2 100
1.8	Врожденный гипотиреоз испанской водяной собаки (CHG)	2 100
1.9	Врожденный миастенический синдром (CMS)	2 100
1.10	Врожденная склонность к агрессивному поведению (BP)	2 100
1.11	Ганглиозидоз I типа (GM1)	2 100
1.12	Ганглиозидоз II типа / заболевание Сандхофа (GM2)	2 100
1.13	Гемофилия боксеров (FVIII)	2 100
1.14	Гемофилия немецких овчарок – 2 мутации (FVIII) Haemophilia A (factor VIII deficiency)	2 100
1.15	Гемофилия типа B (родезийский риджбек) (FIX) Haemophilia B (factor IX deficiency)	2 100
1.16	Гиперурикозурия (HUU)	2 100
1.17	Глаукома и гониодисгенез бордер-колли (GGD)	2 100
1.18	Глаукома/первичный вывих хрусталика шар пеев (POAG/PLL)	2 100
1.19	Губчатая дегенерация мозжечка с мозжечковой атаксией 1 типа (SDCA 1) для малинуа	2 100
1.20	Дегенеративная миелопатия (DM Ex2)	2 100
1.21	Дерматомиозит колли и шелти (DMS)	4 000
1.22	Дефицит пируваткиназы (PK)	2 100
1.23	Дефицит фосфофруктокиназы (PFK)	2 100
1.24	Дилатационная кардиомиопатия доберманов DCM1 (PDK4)	2 100
1.25	Дилатационная кардиомиопатия доберманов DCM2 (TTN)	2 100
1.26	Дилатационная кардиомиопатия ризеншнауцеров (DCM)	2 100
1.27	Злокачественная гипертермия (MH)	2 100
1.28	Ихтиоз золотистых ретриверов. Золотой стандарт для заводчиков (ICHT)	2 100
1.29	Ихтиоз золотистых ретриверов. ПЦР (ICHT)	1 300
1.30	Кардиомиопатия и ювенильная смертность (бельгийская овчарка) (CJM)	2 100
1.31	Карликовость (скелетная дисплазия) (SD2)	2 100
1.32	Коллапс, вызванный физическими нагрузками. ПЦР (EIC)	1 300
1.33	Куцехвостость (Bobtail Gene / Short Tail)	2 100
1.34	Летальный акродерматит бультерьеров (LAD)	2 100
1.35	Липофуциноз такс (NCL1)	2 100
1.36	Липофуциноз такс (NCL2)	2 100
1.37	Макротромбоцитопения ККЧС (MTC)	2 100
1.38	Мукополисахаридоз IIIb типа (MPS3B) шипперке	2 100
1.39	Мультифокальная ретинопатия собак 1 типа (cmr1)	2 100



1.40	Нарколепсия (NARC)	2 100
1.41	Наследственная глухота доберманов (HD)	2 100
1.42	Наследственная миотония (MC) цвергшнауцеров	2 100
1.43	Наследственный назальный паракератоз (HNPK)	2 100
1.44	Наследственная полинейропатия леонбергеров 1 (LPN1) леонбергеров	2 100
1.45	Наследственная полинейропатия леонбергеров 2 (LPN2) леонбергеров	2 100
1.46	Наследственная катаракта собак (HSF)	2 100
1.47	Наследственный гиперкератоз подушечек лап (DH/HFH)	2 100
1.48	Наследственный нефрит самоедов (HN)	2 100
1.49	Недостаточность фактора VII биглей (FVIIID)	2 100
1.50	Нейроаксональная дистрофия (NAD)	2 100
1.51	Нейрональный цероидный липофуциноз бордер-колли и австралийского хилера (NCL5)	2 100
1.52	Нейрональный цероидный липофуциноз (NCL-4A) стаффордширских терьеров (мозжечковая атаксия)	2 100
1.53	Нейрональный цероидный липофуциноз золотистых ретриверов (NCL5)	2 100
1.54	Нейрональный цероидный липофуциноз чихуахуа и китайской хохлатой собаки (NCL7)	2 100
1.55	Некротизирующая энцефалопатия (NE)	2 100
1.56	Неонатальная энцефалопатия (NEWS)	2 100
1.57	Несовершенный остеогенез (OI)	2 100
1.58	Оценка риска наследственной лихорадки шар пеев, количество копий (HAS-2)	2 100
1.59	Оценка риска наследственной лихорадки шар пеев, мутация в гене MTBP	2 100
1.60	Оценка риска наследственной лихорадки шар пеев, мутация в гене MTBP + количество копий (HAS-2)	3 200
1.61	Оценка риска развития некротизирующего энцефалита мопсов (PNE)	2 100
1.62	Паралич гортани – полинейропатия (LPPN3)	2 100
1.63	Паралич гортани бультерьеров (LP)	2 100
1.64	Первичный вывих хрусталика (PLL)	2 100
1.65	Первичная открытоугольная глаукома (POAG)	2 100
1.66	Поздняя мозжечковая атаксия (Late Onset Ataxia, LOA)	2 100
1.67	Полинейропатия, SBF2-ассоциированная, синдром Шарко-Мари-Тута (CMT) цвергшнауцеров	2 100
1.68	Поликистоз почек бультерьеров (PKD)	2 100
1.69	Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-crd1)	2 100
1.70	Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-crd2)	2 100
1.71	Прогрессирующая атрофия сетчатки (басенджи) (bas-PRA)	1 300
1.72	Прогрессирующая атрофия сетчатки золотистых ретриверов (PRA-1)	2 100
1.73	Прогрессирующая атрофия сетчатки золотистых ретриверов (PRA-2)	2 100
1.74	Прогрессирующая атрофия сетчатки папийонов (pap-PRA1)	2 100
1.75	Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-prcd)	2 100
1.76	Прогрессирующая атрофия сетчатки NECAP-1 (NECAP1 PRA/NECAP PRA5) ризеншнауцеров	2 100
1.77	Прогрессирующая атрофия сетчатки, тип B1 (Type B1 PRA (HIVEP3)) цвергшнауцеров	2 100
1.78	Прогрессирующая атрофия сетчатки с ранней вспышкой испанской водяной собаки (EOPRA)	2 100



1.79	Прогрессирующая атрофия сетчатки с ранней вспышкой португальской водяной собаки (EOPRA)	2 100
1.80	Прогрессирующая атрофия сетчатки (cord1-PRA/crd4 PRA)	2 100
1.81	Рецидивирующее воспалительное заболевание легких (IPD)	2 100
1.82	Селективная мальабсорбция (синдром Имерслунда-Гресбека), бигль (IGS)	2 100
1.83	Селективная мальабсорбция (синдром Имерслунда-Гресбека), бордер-колли (IGS)	2 100
1.84	Семейная нефропатия английских кокер-спаниелей (FN)	2 100
1.85	Синдром замурованных нейтрофилов (TNS)	2 100
1.86	Синдром Мусладина-Люка / Синдром китайского бигля (MLS)	2 100
1.87	Синдром полинейропатии и нейрональной вакуолизации РЧТ (ювенильный паралич) (JLPP)	2 100
1.88	Синдром Райна/зубная гипоминерализация бордер-колли (RS)	2 100
1.89	Синдром Фанкони (басенджи) (FS)	1 300
1.90	Синдром персистенции мюллеровых протоков (PMDS) цвергшнауцеров	2 100
1.91	Синдром эпизодического падения (EFS)	1 300
1.92	Спиналомозжечковая атаксия (Spinocerebellar Ataxia, SCA)	2 100
1.93	Спондилокопальный дизостоз (SCD) цвергшнауцеров	2 100
1.94	Хондродистрофия с риском развития заболевания межпозвоночных дисков (CDDY and IVDD Risk), сопровождающаяся или не сопровождающаяся хондродисплазией (CPDA)	2 100
1.95	Цистинурия (Cy)	2 100
1.96	Цистинурия бульдогов (Cy) 4ex	2 100
1.97	Цистинурия бульдогов (Cy) 10ex	2 100
1.98	Цистинурия бульдогов (Cy) 2ex	2 100
1.99	Цистинурия бульдогов все экзоны (Cy 2 ex, 4ex, 10ex)	4 000
1.100	Чувствительность к лекарственным препаратам. ПЦР (ABCВ1 вариант)	1 300
2	ГЕНЕТИКА СОБАК. Окрасы	Цена, руб.
2.1	Аллель Fluffy L	1 900
2.2	Аллель Fluffy L2	1 900
2.3	Аллель Fluffy L3	1 900
2.4	Аллель Fluffy L4	1 900
2.5	Какао французских бульдогов	1 900
2.6	Локус D (разбавитель окраса)	1 900
2.7	Локус D (разбавитель окраса) редкий вариант D2/D3	1 900
2.8	Локус I	1 900
2.9	Локус A (аллели ay, at, a)	1 900
2.10	Локус B. Шоколад (bc, bs, bd)	2 250
2.11	Локус B. Шоколад ланкаширского хилера (TYRP b)	1 900
2.12	Локус B. Шоколад хаски (bh)	1 900
2.13	Локус E (аллели E, Em, e)	1 900
2.14	Локус K (доминантный черный)	1 900
2.15	Неправильный тип шерсти (IC)	1 300



3	ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ПАНЕЛИ ПО ПОРОДАМ СОБАК	Цена, руб.
3.1	АВСТРАЛИЙСКАЯ ОВЧАРКА «ПАНЕЛЬ 1» 1. Аномалия глаз колли (CEA) 2. Наследственная катаракта (HSF) 3. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-prcd) 4. Чувствительность к лекарственным препаратам (ABCВ1)	5 100
3.2	АВСТРАЛИЙСКАЯ ОВЧАРКА «ПАНЕЛЬ 2» 1. Аномалия глаз колли (CEA) 2. Гиперурикозурия (НУУ) 3. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 4. Наследственная катаракта (HSF) 5. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-prcd) 6. Чувствительность к лекарственным препаратам (ABCВ1)	8 250
3.3	АВСТРАЛИЙСКАЯ ПАСТУШЬЯ СОБАКА (АВСТРАЛИЙСКИЙ ХИЛЕР) 1. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 2. Нейрональный цероидный липофуциноз (NCL5) 3. Первичный вывих хрусталика (PLL) 4. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-prcd) 5. Цистинурия (Су)	7 850
3.4	АМЕРИКАНСКИЙ БУЛЛИ 1. Гиперурикозурия (НУУ) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Нейрональный цероидный липофуциноз (NCL-4A) 4. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-crd1) 5. Цистинурия (Су 2 ex, 4ex, 10ex)	10 300
3.5	АМЕРИКАНСКИЙ СТАФФОРДШИРСКИЙ ТЕРЬЕР 1. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 2. Нейрональный цероидный липофуциноз (NCL-4A) 3. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-crd1)	4 700
3.6	АНГЛИЙСКИЙ БУЛЬДОГ 1. Гиперурикозурия (НУУ) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Мультифокальная ретинопатия (smg1) 4. Цистинурия (Су 2ex,4ex,10ex)	8 700
3.7	АНГЛИЙСКИЙ КОКЕР-СПАНИЕЛЬ 1. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-prcd) 2. Семейная нефропатия (FN)	3 150
3.8	БАСЕНДЖИ 1. Прогрессирующая атрофия сетчатки басенджи (bas-PRA) 2. Синдром Фанкони (FS)	1 950
3.9	БЕЛЬГИЙСКАЯ ОВЧАРКА 1. Атрофия ЦНС и атакия мозжечка (CACA) 2. Губчатая дегенерация мозжечка с мозжечковой атаксией 1 типа (SDCA 1) 3. Кардиомиопатия и ювенильная смертность (CJM)	4 700



3.10.	БИГЛЬ 1. Дефицит пируваткиназы (PK) 2. Мозжечковая абiotрофия (NCCD) 3. Недостаточность фактора VII (FVIIID) 4. Несовершенный остеогенез (OI) 5. Первичная открытоугольная глаукома (POAG) 6. Прогрессирующая атрофия сетчатки (cord1-PRA/crd4 PRA) 7. Селективная мальабсорбция (синдром Иммерслунда-Гресбека) (IGS) 8. Синдром Мусладина-Люка / Синдром китайского бигля (MLS)	12 600
3.11	БОРДЕР-КОЛЛИ 1. Аномалия глаз колли (CEA) 2. Селективная мальабсорбция (синдром Иммерслунда-Гресбека) бордер-колли (IGS) 3. Чувствительность к лекарственным препаратам. ПЦР (ABCB1 вариант) 4. Синдром замурованных нейтрофилов (TNS) 5. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 6. Глаукома и гониодисгенез бордер-колли (GGD) 7. Синдром Райна/зубная гипоминерализация бордер колли (RS) 8. Нейрональный цероидный липофуциноз (NCL5)	11 400
3.12	БУРБУЛЬ 1. Гиперурикозурия (HUU) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Мультифокальная ретинопатия (CMR 1)	4 700
3.13	ВЕЛЬШ-КОРГИ КАРДИГАН 1. Болезнь фон Виллебранда I типа (vWD1) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Длина шерсти (Fluffy)	4 550
3.14	ВЕЛЬШ-КОРГИ ПЕМБРОК 1. Болезнь фон Виллебранда I типа (vWD1) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Длина шерсти (Fluffy) 4. Коллапс, вызванный физическими нагрузками (EIC)	5 550
3.15	ДЖЕК-РАССЕЛ-ТЕРЬЕР И ПАРСОН-ТЕРЬЕР 1. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 2. Мозжечковая атакия с поздней вспышкой (Late Onset Ataxia, LOA) 3. Первичный вывих хрусталика (PLL) 4. Спиналомозжечковая атакия (Spinocerebellar Ataxia, SCA)	6 300
3.16	ДОБЕРМАН «ПАНЕЛЬ 1» 1. Болезнь фон Виллебранда I типа (vWD1) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Нарколепсия (NARC)	4 700
3.17	ДОБЕРМАН «ПАНЕЛЬ 2» 1. Дилатационная кардиомиопатия DCM1 (PDK4) 2. Дилатационная кардиомиопатия DCM2 (TTN)	3 150
3.18	ЗОЛОТИСТЫЙ РЕТРИВЕР »ПАНЕЛЬ 1» 1. Иктиоз золотистых ретриверов. ПЦР (ICHT) 2. Прогрессирующая атрофия сетчатки 1 (GR-PRA1) 3. Прогрессирующая атрофия сетчатки 2 (GR-PRA2)	4 100



3.19	<p>ЗОЛОТИСТЫЙ РЕТРИВЕР »ПАНЕЛЬ 2«</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Ихтиоз золотистых ретриверов. ПЦР (ICHT) 2. Прогрессирующая атрофия сетчатки 1 (GR-PRA1) 3. Прогрессирующая атрофия сетчатки 2 (GR-PRA2) 4. Прогрессирующая атрофия сетчатки (prcd-PRA) 5. Нейрональный цероидный липофусциноз ретриверов (NCL5) 	7 250
3.20	<p>ИСПАНСКАЯ ВОДЯНАЯ СОБАКА</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Врожденный гипотиреоз (CHG) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Нейроаксональная дистрофия (NAD) 4. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-prcd) 5. Прогрессирующая атрофия сетчатки с ранней вспышкой (EOPRA) 	7 850
3.21	<p>КОЛЛИ ДЛИННОШЕРСТНЫЙ, КОРОТКОШЕРСТНЫЙ «ПАНЕЛЬ 1»</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Аномалия глаз колли (CEA) 2. Рецидивирующее воспалительное заболевание легких (IPD) 3. Чувствительность к лекарственным препаратам. ПЦР (ABCB1 вариант) 	3 500
3.22	<p>КОЛЛИ ДЛИННОШЕРСТНЫЙ, КОРОТКОШЕРСТНЫЙ «ПАНЕЛЬ 2»</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Аномалия глаз колли (CEA) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Дерматомиозит колли и шелти (DMS) 4. Рецидивирующее воспалительное заболевание легких (IPD) 5. Чувствительность к лекарственным препаратам. ПЦР (ABCB1 вариант) 	8 100
3.23	<p>ЛАБРАДОР-РЕТРИВЕР</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Карликовость (скелетная дисплазия) (SD2) 2. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-prcd) 3. Коллапс, вызванный физическими нагрузками (EIC) 4. Наследственный назальный паракератоз (HNPK) 	5 700
3.24	<p>ЛЕОНБЕРГЕР</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Паралич гортани – полинейропатия (LPPN3) 2. Наследственная полинейропатия леонбергеров 1 (LPN1) 3. Наследственная полинейропатия леонбергеров 2 (LPN2) 	4 700
3.25	<p>МИНИАТЮРНЫЙ БУЛЬТЕРЬЕР</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Летальный акродерматит (LAD) 2. Первичный вывих хрусталика (PLL) 3. Паралич гортани (LP) 	4 700
3.26	<p>МОПС</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 2. Дефицит пируваткиназы (PK) 3. Оценка риска развития некротизирующего энцефалита мопсов (PNE) 4. Первичный вывих хрусталика (PLL) 5. Злокачественная гипертермия (MH) 	7 850
3.27	<p>НЕМЕЦКАЯ ОВЧАРКА</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 2. Гемофилия немецких овчарок – 2 мутации (FVIII) Haemophilia A (factor VIII deficiency) 3. Чувствительность к лекарственным препаратам. ПЦР (ABCB1 вариант) 	4 100
3.28	<p>НЬЮФАУНДЛЕНД</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Цистинурия (Cy) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Гиперурикозурия (HUU) 	4 700



3.29	ПАПИЙОН/ФАЛЕН 1. Болезнь фон Виллебранда I типа (vWD I) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Недостаточность фактора VII (FVIIID) 4. Нейроаксональная дистрофия (NAD) 5. Прогрессирующая атрофия сетчатки папийонов (pap-PRA1)	7 850
3.30	ПОРТУГАЛЬСКАЯ ВОДЯНАЯ СОБАКА 1. Ганглиозидоз 1 типа (GM1) 2. Неправильный тип шерсти (IC) 3. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-prcd) 4. Прогрессирующая атрофия сетчатки с ранней вспышкой (EOPRA)	5 700
3.31	ПУДЕЛЬ (СТАНДАРТНЫЙ/СРЕДНИЙ/МИНИАТЮРНЫЙ/ТОЙ) 1. Болезнь фон Виллебранда I типа (vWD1) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Неонатальная энцефалопатия (NEWS) 4. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-prcd)	6 300
3.32	РИЗЕНШНАУЦЕР 1. Гиперурикозурия (HUU) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Дилатационная кардиомиопатия (DCM) 4. Прогрессирующая атрофия сетчатки NECAP-1 (NECAP1 PRA/NECAP PRA5) 5. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-prcd)	7 850
3.33	РОТВЕЙЛЕР 1. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 2. Полинейропатия (JLPP)	3 150
3.34	РУССКИЙ ЧЕРНЫЙ ТЕРЬЕР 1. Гиперурикозурия (HUU) 2. Ювенильный паралич гортани/Полинейропатия (JLPP) 3. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2)	4 700
3.35	СТАНДАРТНЫЙ БУЛЬТЕРЬЕР 1. Летальный акродерматит (LAD) 2. Поликистоз почек (PKD) 3. Паралич гортани (LP)	4 700
3.36	ФРАНЦУЗСКИЙ БУЛЬДОГ 1. Мультифокальная ретинопатия (CMR 1) 2. Наследственная катаракта (HSF) 3. Гиперурикозурия (HUU) 4. Цистинурия бульдогов все экзоны (Cy 2 ex, 4ex, 10ex) 5. Прогрессирующая атрофия сетчатки (cord1-PRA/crd4 PRA)	9 900
3.37	ЦВЕРГШНАУЦЕР 1. Синдром персистенции мюллеровых протоков (PMDS) 2. Наследственная миотония (MC) 3. Прогрессирующая атрофия сетчатки, тип B1 (Type B1 PRA (HIVEP3)) 4. Полинейропатия, SBF2-ассоциированная, синдром Шарко-Мари-Тута (CMT) 5. Спондилостазальный дизостоз (SCD)	7 900
3.38	ШАР ПЕЙ 1. Наследственная лихорадка шар пеев (Shar Pei Autoinflammatory Disease (SPAID)), МТВР + HAS-2 2. Глаукома и первичный вывих хрусталика (Primary Open Angle Glaucoma (POAG) and Primary Lens Luxation (PLL))	4 000



3.39	ШИППЕРКЕ 1. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 2. Мукополисахаридоз IIIb типа (MPS3B) 3. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-prcd)	4 700
4	ДИАГНОСТИКА ГЕНЕТИЧЕСКИХ ЗАБОЛЕВАНИЙ КОШЕК	Цена, руб.
4.1	Гипертрофическая кардиомиопатия (HCM)	2 100
4.2	Гипокалиемия кошек (ВНК)	2 100
4.3	Дефицит липопротеинлипазы кошек (LPL)	2 100
4.4	Дефицит пируваткиназы (PKDef)	2 100
4.5	Мукополисахаридоз VI типа	2 100
4.6	Мукополисахаридоз VII типа	2 100
4.7	Определение аллелей гена CMAH, отвечающего за группы крови кошек. Для заводчиков	1 300
4.8	Определение группы крови кошек (группа А, В, С). New	4 400
4.9	Поликистоз почек. ПЦР (PKD)	1 300
4.10	Прогрессирующая атрофия сетчатки, аутосомно-доминантная. (PRA-Rdy)	2 100
4.11	Прогрессирующая атрофия сетчатки, аутосомно-рецессивная. (PRA-rdAc)	2 100
4.12	Цистинурия (Су). New	2 100
5	ГЕНЕТИКА КОШЕК. Окрасы	Цена, руб.
5.1	Агути / не агути	1 500
5.2	Аллели гена Агути для кошек бенгальской породы	2 600
5.3	Амбер	1 500
5.4	Ген Albino (аллель burmese)	1 500
5.5	Ген Albino (аллель siamese)	1 500
5.6	Длина шерсти (все породы кошек – 1 мутация)	1 500
5.7	Длина шерсти (мейн-кун – 3 мутации)	3 300
5.8	Длина шерсти (норвежская лесная – 2 мутации)	2 250
5.9	Длина шерсти (рэгдолл – 3 мутации)	3 300
5.10	Локус В (шоколадный, циннамон)	2 600
5.11	Локус В (шоколадный)	1 500
5.12	Локус В (циннамон)	1 500
5.13	Разбавление окраса (dilution)	1 500
5.14	Золотой окрас британских кошек (мутация copper)	1 500
5.15	Золотой окрас сибирских кошек (мутация sunshine)	1 500
5.16	Золотой окрас сибирских кошек (мутация extreme gold)	1 500



6	ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ПАНЕЛИ ПО ПОРОДАМ КОШЕК	Цена, руб.
6.1	АБИССИНСКАЯ, СОМАЛИ 1. Определение группы крови (СМАН) 2. Дефицит пируваткиназы (PKDef) 3. Прогрессирующая атрофия сетчатки(PRA-Rdy и PRA-rdAC)	5 700
6.2	БРИТАНСКАЯ КОРОТКОШЕРСТНАЯ, БРИТАНСКАЯ ДЛИННОШЕРСТНАЯ, ШОТЛАНДСКАЯ, ПЕРСИДСКАЯ, ЭКЗОТИЧЕСКАЯ КОРОТКОШЕРСТНАЯ, СИБИРСКАЯ, НЕВСКАЯ МАСКАРАДНАЯ 1. Поликистоз почек (PKD) 2. Определение группы крови (СМАН)	1 950
6.3	ДЕВОН-РЕКС 1. Определение группы крови (СМАН) 2. Гипокалиемия кошек (ВНК)	2 550
6.4	МЕЙН-КУН 1. Гипертрофическая кардиомиопатия мейн-кунов (HCM) 2. Дефицит пируваткиназы (PKDef)	3 200
6.5	ОРИЕНТАЛЬНАЯ КОШКА 1. Дефицит пируваткиназы (PKDef) 2. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-rdAC)	3 200
7	ГЕНЕТИКА ПТИЦ	Цена, руб.
7.1	Определение пола птиц (ПЦР)	2 000

информация на 13.11.2023



(812) 509-6028
www.labpoisk.ru

ПАМЯТКА

ВСЕ, ЧТО НУЖНО ЗНАТЬ

об отборе и пересылке материала для генетических исследований

Отобрать материал для проведения генетического исследования у животного очень просто самостоятельно. Для этого необходимо следовать нескольким простым правилам.

1 Перед забором буккального эпителия (клетки слизистой оболочки внутренней поверхности щеки) не кормите собаку или кошку пару часов.

2 Для забора эпителия Вам понадобится по 2 цитощетки на одно животное. Если цитощеток совсем нет, можно воспользоваться чистыми ватными палочками из только что открытой упаковки.

Каждая цитощетка находится в индивидуальной упаковке. Упаковку следует вскрыть с одной стороны, вынуть цитощетку (упаковку НЕ выбрасывать). Цитощетку необходимо завести в ротовую полость животного между щекой и десной и вращательными движениями, плотно прижимая цитощетку к внутренней стороне щеки, собрать эпителий в течение, приблизительно, 15 секунд. После этого цитощетка с забранным эпителием несколько секунд подсушивается на воздухе и помещается обратно в свою упаковку. Отверстие, через которое вынимали цитощетку, следует плотно закрыть с помощью степллера. На упаковке нужно написать кличку животного. Также самое необходимо повторить со второй цитощеткой. Такая процедура повторяется для каждого животного, которому необходимо провести генетическое исследование.

3 Генетическое тестирование животного возможно в любом возрасте, но использовать в качестве материала для исследования буккальный эпителий лучше у животных в возрасте, когда они уже не питаются активно материнским молоком суки, поскольку в процессе питания щенки могут обмениваться генетическим материалом со своими однопометниками через сосок матери.

4 На каждое животное, которому будет проводиться генетическое исследование, необходимо заполнить бланк-направление, который Вы можете скачать на нашем сайте или сделать запрос в лабораторию по телефону **+7 (911) 701-94-93**. Мы просим ответственно подойти к заполнению направления, поскольку указанные сведения мы внесем в сертификат, который придет Вам на электронную почту после готовности теста. Сертификат выдается на русском и английском языках. Кличка в направлении должна совпадать с кличкой на упаковке цитощетки.

5 Если вам необходимо отправить материал из другого города, то после того, как Вы упаковали и подписали цитощетки, заполнили направления, Вам надо отослать все к нам в лабораторию. Для этого цитощетки в упаковках и бланки-направления следует поместить в конверт и отправить этот конверт нам. Материал пересылается при температуре окружающей среды, никаких специальных условий температурного режима не требуется. **Наш адрес:** Санкт-Петербург, 197375, ул. Релищева, 13, Независимая ветеринарная лаборатория «Поиск».

Мы просим Вас пользоваться услугами доставки, которые смогут привезти Вашу посылку непосредственно к нам в лабораторию. Самыми часто используемыми службами экспресс-доставки является Major Express, СДЭК, но, возможно, в каждом городе существует своя служба доставки, которой Вы доверяете. Так же можно воспользоваться почтой России, для этого необходимо отправить посылку заказным письмом и получить трэк номер, который нужно сообщить нам по номеру телефона **8 (812) 509-60-28** или написать на электронную почту: **poiskgen13@yandex.ru**.

6 Как только мы получим вашу посылку, мы свяжемся с Вами по адресу электронной почты, который Вам необходимо указать в бланке-направлении, уведомим Вас, что материал находится у нас, и объясним, как оплатить исследования. Сроки получения результатов тестирования составляют 7–10 дней после получения нами оплаты.

7 Как только результат теста получен, мы вышлем Вам на электронную почту бланк в формате *.pdf для согласования информации, которая будет указана в сертификате. Вы проверите правильность сведений, если необходимо, мы вносим изменения. Этот сертификат Вы можете хранить в электронном виде, при необходимости, распечатать самостоятельно.



Все вопросы, касающиеся генетических тестов, вы можете направлять на e-mail: **krylova@spbvet.com**, **poiskgen13@yandex.ru**

