

poisk_gen

ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ТЕСТЫ
ДЛЯ ЖИВОТНЫХ

ПРОЕКТ ВЕТЕРИНАРНОЙ
ЛАБОРАТОРИИ ПОИСК



ПРЕЙСКУРАНТ

ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ

АВГУСТ 2024

Система лояльности

Новая система лояльности для заводчиков до 30%

Скидка предоставляется при покупке двух и более тестов для одного животного или всего помёта.

5%

2 ТЕСТА

+ 5% дополнительная скидка
для владельцев питомника

10%

3 ТЕСТА

+ 5% дополнительная скидка
для владельцев питомника

15%

4 ТЕСТА

+ 5% дополнительная скидка
для владельцев питомника

20%

5 ТЕСТОВ

+ 5% дополнительная скидка
для владельцев питомника


25%

10 ТЕСТОВ (И БОЛЕЕ)


+ 5% дополнительная скидка
для владельцев питомника

АДРЕСА ФИЛИАЛОВ И РЕЖИМ РАБОТЫ:


г. Санкт-Петербург,
ул. Репищева, 13/1
+7 (812) 509-60-28

 Прием проб
круглосуточно


г. Санкт-Петербург,
пр. Народного Ополчения, 19
+7 (812) 509-61-31

 Прием проб
круглосуточно

г. Санкт-Петербург,
ул. Бухарестская, 122
+7 (812) 509-61-21

 Ежедневно
с 9-00 до 20-00

г. Пушкин,
Павловское ш., 101
+7 (812) 509-60-38

 Ежедневно
с 10-00 до 20-00



poisk_gen
ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ТЕСТЫ
ДЛЯ ЖИВОТНЫХ

8 (812) 509-60-28
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 со 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 степлера. На упаковке нужно написать кличку животного. То же 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. Репищева, 13, Независимая ветеринарная лаборатория «Поиск».

Мы просим Вас пользоваться службами доставки, которые смогут привезти Вашу посылку непосредственно к нам в лабораторию. Самыми часто используемыми службами экспресс-доставки являются Major Express, СДЭК, но, возможно, в каждом городе существует своя служба доставки, которой Вы доверяете. Также можно воспользоваться «Почтой России», для этого необходимо отправить посылку заказным письмом и получить трек-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.

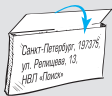
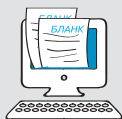
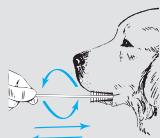
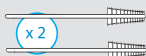
7 **Как только результат теста получен**, мы вышлем Вам на электронную почту бланк в формате ".pdf для согласования информации, которая будет указана в сертификате. Вы проверяете правильность сведений, если необходимо, мы вносим изменения. Этот сертификат Вы можете хранить в электронном виде, при необходимости,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



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



Телефон менеджера:
8 (911)-916-30-09 Финагеева Майя





1 ДИАГНОСТИКА ГЕНЕТИЧЕСКИХ ЗАБОЛЕВАНИЙ СОБАК		Цена, руб.
1.1	Абиотрофия биглей (NCCD)	2 600
1.2	Аномалия глаз колли (CEA)	2 600
1.3	Атрофия ЦНС и мозжечковая атаксия (CACA)	2 600
1.4	Ахроматопсия (дневная слепота) (ACHM)	2 600
1.5	Болезнь Краббе. Глобально-клеточная лейкодистрофия (GLD)	2 600
1.6	Болезнь накопления меди (медный токсикоз) (CT)	2 600
1.7	Болезнь фон Виллебранда I типа (vWD1)	2 600
1.8	Болезнь Штаргардта (дегенерация сетчатки) лабрадоров ретриверов (STGD)	2 600
1.9	Врожденный гипотиреоз испанской водяной собаки (CHG)	2 600
1.10	Врожденный миастенический синдром (CMS)	2 600
1.11	Врожденная склонность к агрессивному поведению (BP)	2 600
1.12	Ганглиозидоз I типа (GM1)	2 600
1.13	Ганглиозидоз II типа / заболевание Сандхофа (GM2)	2 600
1.14	Гемофилия немецких овчарок – 2 мутации (FVIII) Haemophilia A (factor VIII deficiency)	2 600
1.15	Гемофилия B (Factor IX Deficiency/F9)	2 600
1.16	Гиперурикозурия (HUU)	2 600
1.17	Гипокаталасемия (CAT)	2 600
1.18	Глаукома и гониодисгенез бордер-колли (GGD)	2 600
1.19	Глаукома/первичный вывих хрусталика шар пеев (POAG/PLL)	2 600
1.20	Губчатая дегенерация мозжечка с мозжечковой атаксией 1 типа (SDCA 1) для малинуа	2 600
1.21	Дегенерация мозжечка и миозит толлеров (SLC25A12)	2 600
1.22	Дегенеративная миелопатия (DM Ex2)	2 600
1.23	Дентально-скелетно-ретиальная аномалия (DSRA)	2 600
1.24	Дерматомиозит колли и шелти (DMS)	2 600
1.25	Дефицит пируваткиназы (PK)	2 600
1.26	Дефицит фосфофруктокиназы (PFK)	2 600
1.27	Дилатационная кардиомиопатия доберманов DCM1 (PDK4)	2 600
1.28	Дилатационная кардиомиопатия доберманов DCM2 (TTN)	2 600
1.29	Дилатационная кардиомиопатия ризеншнауцеров (DCM)	2 600
1.30	Дилатационная кардиомиопатия, связанная с геном LMNA (CLAM)	2 600
1.31	Диффузная кистозная дисплазия почек и фиброз печени (CRDHF)	2 600
1.32	Заболевание свертываемости, ассоциированное с P2RY12	2 600
1.33	Злокачественная гипертермия (MH)	2 600
1.34	Ихтиоз золотистых ретриверов. Золотой стандарт для заводчиков (ICHT)	2 600



1.35	Ихтиоз золотистых ретриверов. ПЦР (ICHT)	1 500
1.36	Ихтиоз немецких догов (ICHT)	2 600
1.37	Кардиомиопатия и ювенильная смертность (бельгийская овчарка) (CJM)	2 600
1.38	Карликовость (скелетная дисплазия) (SD2)	2 600
1.39	Коллапс, вызванный физическими нагрузками. ПЦР (EIC)	2 600
1.40	Комплекс дегенерации мозжечка и миозита (CDMC)	2 600
1.41	Куцехвостость (Bobtail Gene / Short Tail)	2 600
1.42	Лейкоэнцефалопатия (LEMP R)	2 600
1.43	Летальный акродерматит бультерьеров (LAD)	2 600
1.44	Липофусциноз такс (NCL1)	2 600
1.45	Липофусциноз такс (NCL2)	2 600
1.46	Макротромбоцитопения ККЧС (MTC)	2 600
1.47	Миотубулярная миопатия 1 типа лабрадоров ретриверов (XLM)	2 600
1.48	Мукополисахаридоз IIIb типа (MPS3B) шипперке	2 600
1.49	Мультифокальная ретинопатия собак 1 типа (cmr1)	2 600
1.50	Мышечная дистрофия Дюшенна (MD)	2 600
1.51	Нарколепсия (NARC)	2 600
1.52	Наследственная глухота доберманов (HD)	2 600
1.53	Наследственная миотония (MC) цвергшнауцеров	2 600
1.54	Наследственная миопатия немецких догов (IMGD)	2 600
1.55	Наследственный назальный паракератоз (HNPK)	2 600
1.56	Наследственная полинейропатия леонбергерров 1 (LPN1) леонбергерров	2 600
1.57	Наследственная полинейропатия леонбергерров 2 (LPN2) леонбергерров	2 600
1.58	Наследственная катаракта собак (HSF)	2 600
1.59	Наследственный гиперкератоз подушечек лап (DH/HFH)	2 600
1.60	Наследственный нефрит самоедов (HN)	2 600
1.61	Недостаточность фактора VII биглей (FVIIID)	2 600
1.62	Нейроаксональная дистрофия (NAD)	2 600
1.63	Нейрональный цероидный липофусциноз бордер-колли и австралийского хилера (NCL5)	2 600
1.64	Нейрональный цероидный липофусциноз (NCL-4A) стаффордширских терьеров (мозжечковая атакия)	2 600
1.65	Нейрональный цероидный липофусциноз золотистых ретриверов (NCL5)	2 600
1.66	Нейрональный цероидный липофусциноз чихуахуа и китайской хохлатой собаки (NCL7)	2 600
1.67	Нейрональный цероидный липофусциноз австралийских овчарок (CLN6)	2 600
1.68	Некротизирующая энцефалопатия (HNM)	2 600
1.69	Неонатальная энцефалопатия (NEWS)	2 600
1.70	Несовершенный амелогенез (AL)	2 600



1.71	Несовершенный остеогенез (OI)	2 600
1.72	Оценка риска наследственной лихорадки шар пеев, количество копий (HAS-2)	3 500
1.73	Оценка риска наследственной лихорадки шар пеев, мутация в гене MTBP	2 600
1.74	Оценка риска наследственной лихорадки шар пеев, мутация в гене MTBP + количество копий (HAS-2)	4 000
1.75	Оценка риска развития некротизирующего энцефалита мопсов (PNE)	2 600
1.76	Палмоплантарная кератодермия, незлидермолитическая, 1 типа (HFK-B)	2 600
1.77	Паралич гортани – полинейропатия (LPPN3)	2 600
1.78	Паралич гортани бультерьеров (LP)	2 600
1.79	Первичный вывих хрусталика (PLL)	2 600
1.80	Первичная открытоугольная глаукома (POAG)	2 600
1.81	Первичная цилиарная дискенезия (PCD)	2 600
1.82	Поздняя мозжечковая атаксия (Late Onset Ataxia, LOA)	2 600
1.83	Полинейропатия, SBF2-ассоциированная, синдром Шарко-Мари-Тута (CMT) цвергшнауцеров	2 600
1.84	Поликистоз почек бультерьеров (PKD)	2 600
1.85	Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-crd1)	2 600
1.86	Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-crd2)	2 600
1.87	Прогрессирующая атрофия сетчатки (басенджи) (bas-PRA)	3 500
1.88	Прогрессирующая атрофия сетчатки золотистых ретриверов (PRA-1)	2 600
1.89	Прогрессирующая атрофия сетчатки золотистых ретриверов (PRA-2)	2 600
1.90	Прогрессирующая атрофия сетчатки папийонов (pap-PRA1)	2 600
1.91	Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-prcd)	2 600
1.92	Прогрессирующая атрофия сетчатки NECAP-1 (NECAP1 PRA/NECAP PRA5) ризеншнауцеров	2 600
1.93	Прогрессирующая атрофия сетчатки, тип B1 (Type B1 PRA (HIVEP3)) цвергшнауцеров	2 600
1.94	Прогрессирующая атрофия сетчатки с ранней вспышкой испанской водяной собаки (EOPRA)	2 600
1.95	Прогрессирующая атрофия сетчатки с ранней вспышкой португальской водяной собаки (EOPRA)	2 600
1.96	Прогрессирующая атрофия сетчатки (cord1-PRA/crd4 PRA)	2 600
1.97	Рецидивирующее воспалительное заболевание легких (IPD)	2 600
1.98	Селективная мальабсорбция (синдром Иммерслунда-Гресбека), бигль (IGS)	2 600
1.99	Селективная мальабсорбция (синдром Иммерслунда-Гресбека), бордер-колли (IGS)	2 600
1.100	Семейная нефропатия английских кокер-спаниелей (FN)	2 600
1.101	Синдром замурованных нейтрофилов (TNS)	2 600
1.102	Синдром Мусладина-Люка / Синдром китайского бигля (MLS)	2 600
1.103	Синдром полинейропатии и нейрональной вакуолизации РЧТ (ювенильный паралич) (JLPP)	2 600
1.104	Синдром Райна/зубная гипоминерализация бордер-колли (RS)	2 600



1.105	Синдром Фанкони (басенджи) (FS)	1 500
1.106	Синдром персистенции мюллеровых протоков (PMDS) цвергшнауцеров	2 600
1.107	Синдром сухого глаза и курчавой шерсти кавалер-кинг-чарльз спаниеля (CKCSID)	2 600
1.108	Синдром эпизодического падения (EFS)	2 600
1.109	Спиналомозжечковая атаксия (Spinocerebellar Ataxia, SCA)	2 600
1.110	Спондилококостальный дизостоз (SCD) цвергшнауцеров	2 600
1.111	Тяжелый комбинированный иммунодефицит, связанный с X-Хромосомой (XSCID)	2 600
1.112	Хондродистрофия с риском развития заболевания межпозвоночных дисков (CDDY and IVDD Risk), сопровождающаяся или не сопровождающаяся хондродисплазией (CPDA)	2 600
1.113	Цистинурия (Су)	2 600
1.114	Цистинурия бульдогов (Су) 4ex	2 600
1.115	Цистинурия бульдогов (Су) 10ex	2 600
1.116	Цистинурия бульдогов (Су) 2ex	2 600
1.117	Цистинурия бульдогов все экзоны (Су 2 ex, 4ex, 10ex)	5 000
1.118	Чувствительность к лекарственным препаратам. ПЦР (ABCВ1 вариант)	1 500
1.119	Эпилепсия родезийского риджбека (JME)	2 600
2	ГЕНЕТИКА СОБАК. Окрасы	Цена, руб.
2.1	Аллель Fluffy L	2 600
2.2	Аллель Fluffy L2	2 600
2.3	Аллель Fluffy L3	2 600
2.4	Аллель Fluffy L4	2 600
2.5	Какао французских бульдогов	2 600
2.6	Локус D (разбавитель окраса)	2 600
2.7	Локус D (разбавитель окраса) редкий вариант D2/D3	2 600
2.8	Локус I	2 600
2.9	Локус A (аллели ay, at, a)	2 600
2.10	Локус B. Шоколад (bc, bs, bd)	3 500
2.11	Локус B. Шоколад ланкаширского хилера (TYRP b)	2 600
2.12	Локус B. Шоколад хаски (bh)	2 600
2.13	Локус E (аллели E, Em, e)	2 600
2.14	Локус E (аллель eA)	2 600
2.15	Локус E (аллель e2)	2 600
2.16	Локус E (аллель e3)	2 600
2.17	Локус K (доминантный черный)	2 600
2.18	Неправильный тип шерсти (IC)	2 600
2.19	Локус M (мрамор)	2 600



3	ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ПАНЕЛИ ПО ПОРОДАМ СОБАК	Цена, руб.
3.1	АВСТРАЛИЙСКАЯ ОВЧАРКА И МИНИАТЮРНАЯ АМЕРИКАНСКАЯ ОВЧАРКА 1. Аномалия глаз колли (CEA) 2. Дегенеративная миелопатия (DM экзон 2) 3. Наследственная катаракта (HSF4) 4. Гиперурикозурия (HUU/SLC) 5. Чувствительность к лекарственным препаратам (MDR1) 6. Куцехвостость (Bobtail Gene / Short Tail) 7. Прогрессирующая атрофия сетчатки (prcd-PRA)	12 900
3.2	АВСТРАЛИЙСКАЯ ПАСТУШЬЯ СОБАКА (АВСТРАЛИЙСКИЙ ХИЛЕР) 1. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 2. Нейрональный цероидный липофусциноз (NCL5) 3. Первичный вывих хрусталика (PLL) 4. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-prcd) 5. Цистинурия (Cy)	8 300
3.3	АМЕРИКАНСКИЙ БУЛЛИ 1. Гиперурикозурия (HUU) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Нейрональный цероидный липофусциноз (NCL-4A) 4. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-crd1) 5. Цистинурия (Cy 2 ex, 4ex, 10ex)	10 500
3.4	АМЕРИКАНСКИЙ СТАФФОРДШИРСКИЙ ТЕРЬЕР 1. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 2. Нейрональный цероидный липофусциноз (NCL-4A) 3. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-crd1)	5 100
3.5	АНГЛИЙСКИЙ БУЛЬДОГ 1. Гиперурикозурия (HUU) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Мультифокальная ретинопатия (smr1) 4. Цистинурия (Cy 2ex, 4ex, 10ex)	8 700
3.6	АНГЛИЙСКИЙ КОКЕР-СПАНИЕЛЬ 1. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-prcd) 2. Семейная нефропатия (FN)	3 500
3.7	БАСЕНДЖИ 1. Прогрессирующая атрофия сетчатки басенджи (bas-PRA) 2. Синдром Фанкони (FS)	4 300
3.8	БЕЛЬГИЙСКАЯ ОВЧАРКА 1. Атрофия ЦНС и атаксия мозжечка (CACa) 2. Губчатая дегенерация мозжечка с мозжечковой атаксией 1 типа (SDCA 1) 3. Кардиомиопатия и ювенильная смертность (CJM)	5 100
3.9.	БИГЛЬ 1. Дефицит пируваткиназы (PK) 2. Мозжечковая абитрофия (NCCD) 3. Недостаточность фактора VII (FVIIID) 4. Несовершенный остеогенез (OI) 5. Первичная открытоугольная глаукома (POAG) 6. Селективная мальабсорбция (синдром Иммерслунда-Гресбека) (IGS) 7. Синдром Мусладина-Люка / Синдром китайского бигля (MLS) 8. Акаталасемия (CAT)	13 200



3.10	<p>БОРДЕР-КОЛЛИ</p> <ol style="list-style-type: none"> 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 липофусциноз (NCL5) 	13 000
3.11	<p>БУРБУЛЬ</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Гиперурикозурия (HUU) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Мультифокальная ретинопатия (CMR 1) 	5 100
3.12	<p>ВЕЛЬШ-КОРГИ КАРДИГАН</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Болезнь фон Виллебранда I типа (vWD1) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Длина шерсти (Fluffy) 4. Хондродисплазия (CDPA) и хондродистрофия (CDDY) (риск развития IVDD) 	6 700
3.13	<p>ВЕЛЬШ-КОРГИ ПЕМБРОК</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Болезнь фон Виллебранда I типа (vWD1) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Длина шерсти (Fluffy) 4. Коллапс, вызванный физическими нагрузками (EIC) 5. Брахиурия (куцехвостость) 6. Хондродисплазия (CDPA) и хондродистрофия (CDDY) (риск развития IVDD) 	10 000
3.14	<p>ДЖЕК-РАССЕЛ-ТЕРЬЕР И ПАРСОН-ТЕРЬЕР</p> <ol style="list-style-type: none"> 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) 	6 700
3.15	<p>ДОБЕРМАН «ПАНЕЛЬ 1»</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Болезнь фон Виллебранда I типа (vWD1) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Нарколепсия (NARC) 	5 100
3.16	<p>ДОБЕРМАН «ПАНЕЛЬ 2»</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Дилатационная кардиомиопатия DCM1 (PDK4) 2. Дилатационная кардиомиопатия DCM2 (TTN) 	3 500
3.17	<p>ЗОЛОТИСТЫЙ РЕТРИВЕР »ПАНЕЛЬ 1«</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) 	4 100
3.18	<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
3.19	<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) 	8 300



3.20	КОЛЛИ ДЛИННОШЕРСТНЫЙ, КОРОТКОШЕРСТНЫЙ «ПАНЕЛЬ 1» 1. Аномалия глаз колли (CEA) 2. Рецидивирующее воспалительное заболевание легких (IPD) 3. Чувствительность к лекарственным препаратам. ПЦР (ABCВ1 вариант)	5 200
3.21	КОЛЛИ ДЛИННОШЕРСТНЫЙ, КОРОТКОШЕРСТНЫЙ «ПАНЕЛЬ 2» 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 (ABCВ1 вариант)	8 100
3.22	ЛАБРАДОР-РЕТРИВЕР 1. Карликовость (скелетная дисплазия) (SD2) 2. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-prcd) 3. Коллапс, вызванный физическими нагрузками (EIC) 4. Наследственный назальный паракератоз (HNPK) 5. Цистинурия (Су) 6. Нарколепсия 7. Дефицит пируваткиназы (PK) 8. Болезнь Старгарда (дегенерация сетчатки) 9. Миотубулярная миопатия 1 типа	15 000
3.23	ЛЕОНБЕРГЕР 1. Паралич гортани – полинейропатия (LPPN3) 2. Наследственная полинейропатия леонбергеров 1 (LPN1) 3. Наследственная полинейропатия леонбергеров 2 (LPN2)	5 100
3.24	МИНИАТЮРНЫЙ БУЛЬТЕРЬЕР 1. Летальный акродерматит (LAD) 2. Первичный вывих хрусталика (PLL) 3. Паралич гортани (LP)	5 100
3.25	МОПС 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)	8 300
3.26	НЕМЕЦКАЯ ОВЧАРКА 1. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 2. Гемофилия немецких овчарок – 2 мутации (FVIII) Haemophilia A (factor VIII deficiency) 3. Чувствительность к лекарственным препаратам. ПЦР (ABCВ1 вариант)	4 100
3.27	НЬЮФАУНДЛЕНД 1. Цистинурия (Су) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Гиперурикозурия (HUU)	5 100
3.28	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)	8 300



3.29	<p>ПОРТУГАЛЬСКАЯ ВОДЯНАЯ СОБАКА</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Ганглиозидоз 1 типа (GM1) 2. Неправильный тип шерсти (IC) 3. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-prcd) 4. Прогрессирующая атрофия сетчатки с ранней вспышкой (EOPRA) 	6 700
3.30	<p>ПУДЕЛЬ (СТАНДАРТНЫЙ/СРЕДНИЙ/МИНИАТЮРНЫЙ/ТОЙ)</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Болезнь фон Виллебранда 1 типа (vWD1) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Неонатальная энцефалопатия (NEWS) 4. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-prcd) 	6 700
3.31	<p>РИЗЕНШНАУЦЕР</p> <ol style="list-style-type: none"> 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) 	8 300
3.32	<p>РОТВЕЙЛЕР</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 2. Полинейропатия (JLPP) 	3 500
3.33	<p>РУССКИЙ ЧЕРНЫЙ ТЕРЬЕР</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Гиперурикозурия (HUU) 2. Ювенильный паралич гортани/Полинейропатия (JLPP) 3. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 	5 100
3.34	<p>СТАНДАРТНЫЙ БУЛЬТЕРЬЕР</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Летальный акродерматит (LAD) 2. Поликистоз почек (PKD) 3. Паралич гортани (LP) 	5 100
3.35	<p>ФРАНЦУЗСКИЙ БУЛЬДОГ</p> <ol style="list-style-type: none"> 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) 6. Хондродисплазия и хондродистрофия (CDPA & CDDY, IVDD risk) 	14 800
3.36	<p>ЦВЕРГШНАУЦЕР</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Синдром персистенции мюллеровых протоков (PMDS) 2. Наследственная миотония (MC) 3. Прогрессирующая атрофия сетчатки, тип В1 (Type B1 PRA (HIVER3)) 4. Полинейропатия, SBF2-ассоциированная, синдром Шарко-Мари-Тута (CMT) 5. Спондилкокостальный дизостоз (SCD) 	8 300
3.37	<p>ШАР ПЕЙ</p> <ol style="list-style-type: none"> 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)) 	5 600



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



6	ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ПАНЕЛИ ПО ПОРОДАМ КОШЕК	Цена, руб.
6.1	АБИССИНСКАЯ, СОМАЛИ 1. Дефицит пируваткиназы (PKDef) 2. Прогрессирующая атрофия сетчатки(PRA-Rdy и PRA-rdAC)	4 800
6.2	МЕЙН-КУН 1. Гипертрофическая кардиомиопатия мейн-кунов (HCM) 2. Дефицит пируваткиназы (PKDef)	4 700
6.3	ОРИЕНТАЛЬНАЯ КОШКА 1. Дефицит пируваткиназы (PKDef) 2. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-rdAC)	4 700
15.3	ГЕНЕТИКА ПТИЦ	Цена, руб.
15.3.1	Определение пола птиц (ПЦР)	2 000

информация на 28.08.2024

