

ИНФОРМАЦИЯ О ЗАКАЗЧИКЕ

Заказчик*

Адрес*

Телефон*

Электронная почта*

(Электронная почта Заказчика для получения результатов)

Владелец (ФИО)*

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ ДАННЫЕ (номер чипа, клеймо и пр.)

СПОСОБ ОПЛАТЫ*

Владелец ☐ на сайте ☐ по ссылке ☐
Юр. лицо ☐ выставить счет на ☐ безналичную оплату ☐ оплачено ☐ наличными ☐
Другое

ФИО врача

ИНФОРМАЦИЯ О СОБАКЕ

Кличка*

Порода*

Дата рождения*

Пол* ☐ самец ☐ самка

Кастрирован ☐ да ☐ нет

Дата забора
материала

Дата отправки
в лабораторию

* обязательное поле для заполнения

 Заполнять только печатными буквами!

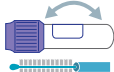
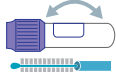
**Сроки получения результатов
исследования от момента
поступления проб в работу –
от 7-10 дней.**



БЛАНК ГЕНЕТИЧЕСКОГО ОТДЕЛЕНИЯ. Собаки

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

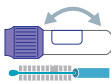
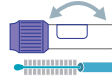


1. ДИАГНОСТИКА ГЕНЕТИЧЕСКИХ ЗАБОЛЕВАНИЙ		Контейнер	Материал для исследований	1. ДИАГНОСТИКА ГЕНЕТИЧЕСКИХ ЗАБОЛЕВАНИЙ		Контейнер	Материал для исследований
1.36	☐		цельная кровь, эпителий буккальный	1.75	☐		цельная кровь, эпителий буккальный
1.37	☐			1.76	☐		
1.38	☐			1.77	☐		
1.39	☐			1.78	☐		
1.40	☐			1.79	☐		
1.41	☐			1.80	☐		
1.42	☐			1.81	☐		
1.43	☐			1.82	☐		
1.44	☐			1.83	☐		
1.45	☐			1.84	☐		
1.46	☐			1.85	☐		
1.47	☐			1.86	☐		
1.48	☐			1.87	☐		
1.49	☐			1.88	☐		
1.50	☐			1.89	☐		
1.51	☐			1.90	☐		
1.52	☐			1.91	☐		
1.53	☐			1.92	☐		
1.54	☐			1.93	☐		
1.55	☐			1.94	☐		
1.56	☐			1.95	☐		
1.57	☐			1.96	☐		
1.58	☐			1.97	☐		
1.59	☐			1.98	☐		
1.60	☐			1.99	☐		
1.61	☐			1.100	☐		
1.62	☐			1.101	☐		
1.63	☐			1.102	☐		
1.64	☐			1.103	☐		
1.65	☐			1.104	☐		
1.66	☐			1.105	☐		
1.67	☐			1.106	☐		
1.68	☐			1.107	☐		
1.69	☐			1.108	☐		
1.70	☐			1.109	☐		
1.71	☐			1.110	☐		
1.72	☐			1.111	☐		
1.73	☐						
1.74	☐						



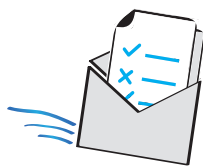
1. ДИАГНОСТИКА ГЕНЕТИЧЕСКИХ ЗАБОЛЕВАНИЙ		Контейнер	Материал для исследований
1.112	☐ Хондродистрофия с риском развития заболевания межпозвоночных дисков (CDDY and IVDD Risk), сопровождающаяся или не сопровождающаяся хондродисплазией (CPDA)		цельная кровь, эпителий бuccальный
1.113	☐ Цистинурия (Су)		
1.114	☐ Цистинурия бульдогов (Су) 4ex		
1.115	☐ Цистинурия бульдогов (Су) 10ex		
1.116	☐ Цистинурия бульдогов (Су) 2ex		
1.117	☐ Цистинурия бульдогов все экзоты (Су 2 ex, 4ex, 10ex)		
1.118	☐ Эпилепсия родзеевского риджбека (JME)		
1.119	☐ Чувствительность к лекарственным препаратам. (MDR) ПЦР (ABCB1 вариант)		
2. ГЕНЕТИКА. ОКРАСЫ		Контейнер	Материал для исследований
2.1	☐ Аллель Fluffy L		цельная кровь, эпителий бuccальный
2.2	☐ Аллель Fluffy L2		
2.3	☐ Аллель Fluffy L3		
2.4	☐ Аллель Fluffy L4		
2. ГЕНЕТИКА. ОКРАСЫ		Контейнер	Материал для исследований
2.5	☐ Какао французских бульдогов		цельная кровь, эпителий бuccальный
2.6	☐ Лocus D (разбавитель окраса)		
2.7	☐ Лocus D (разбавитель окраса) редкий вариант D2/D3		
2.8	☐ Лocus I		
2.9	☐ Лocus A (аллели ay, at, a)		
2.10	☐ Лocus B. Шоколад (bc, bs, bd)		
2.11	☐ Лocus B. Шоколад ланкаширского хилера (TYRP b)		
2.12	☐ Лocus B. Шоколад хаски (bh)		
2.13	☐ Лocus E (аллели E, Em, e)		
2.14	☐ Лocus E (аллель eA)		
2.15	☐ Лocus E (аллель e2)		
2.16	☐ Лocus E (аллель e3)		
2.17	☐ Лocus K (доминантный черный)		
2.18	☐ Неправильный тип шерсти (IC)		
2.19	☐ Лocus M (мрамор)		
3. ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ПАНЕЛИ ПО ПОРОДАМ		Контейнер	Материал для исследований
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)		цельная кровь, эпителий бuccальный
3.2	☐ 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)		
3.3	☐ АМЕРИКАНСКИЙ БУЛЛИ 1. Гиперурикозурия (HUU) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Нейрональный цероидный липофуциноз (NCL-4A) 4. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-crd1) 5. Цистинурия (Су 2 ex, 4ex, 10ex)		
3.4	☐ АМЕРИКАНСКИЙ СТАФФОРДШИРСКИЙ ТЕРЬЕР 1. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 2. Нейрональный цероидный липофуциноз (NCL-4A) 3. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-crd1)		
3.5	☐ АНГЛИЙСКИЙ БУЛЬДОГ 1. Гиперурикозурия (HUU) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Мультифокальная ретинопатия (cmr1) 4. Цистинурия (Су 2ex, 4ex, 10ex)		цельная кровь, эпителий бuccальный
3.6	☐ АНГЛИЙСКИЙ КОКЕР-СПАНИЕЛЬ 1. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-prcd) 2. Семейная нефропатия (FN)		
3.7	☐ БАСЕНДЖИ 1. Прогрессирующая атрофия сетчатки басенджи (bas-PRA) 2. Синдром Фанкони (FS)		
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)		
3.9	☐ БИГЛЬ 1. Дефицит пируваткиназы (PK) 2. Мозжечковая абiotрофия (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)		
3.10	☐ 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)		
3.11	☐ БУРБУЛЬ 1. Гиперурикозурия (HUU) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Мультифокальная ретинопатия (CMR 1)		
3.12	☐ ВЕЛЬШ-КОРГИ КАРДИГАН 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)		
3.13	☐ 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. Хондродисплазия (CDPA) и хондродистрофия (CDDY) (риск развития IVDD)		



3. ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ПАНЕЛИ ПО ПОРОДАМ		Контейнер	Материал для исследований
3.14	ДЖЕК-РАССЕЛ-ТЕРЬЕР И ПАРСОН-ТЕРЬЕР 1. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 2. Мозжечковая атаксия с поздней вспышкой (Late Onset Ataxia (LOA)) 3. Первичный вывих хрусталика (PLL) 4. Спиналомозжечковая атаксия (Spinocerebellar Ataxia, SCA)		цельная кровь, эпителий буккальный
3.15	ДОБЕРМАН «ПАНЕЛЬ 1» 1. Болезнь фон Виллебранда I типа (vWD1) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Нарколепсия (NARC)		
3.16	ДОБЕРМАН «ПАНЕЛЬ 2» 1. Дилатационная кардиомиопатия DCM1 (PDK4) 2. Дилатационная кардиомиопатия DCM2 (TTN)		
3.17	ЗОЛОТИСТЫЙ РЕТРИВЕР «ПАНЕЛЬ 1» 1. Иктиоз золотистых ретриверов. ПЦР (ICHT) 2. Прогрессирующая атрофия сетчатки 1 (GR-PRA1) 3. Прогрессирующая атрофия сетчатки 2 (GR-PRA2)		
3.18	ЗОЛОТИСТЫЙ РЕТРИВЕР «ПАНЕЛЬ 2» 1. Иктиоз 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 липофуцинотоз ретриверов (NCL5)		
3.19	ИСПАНСКАЯ ВОДЯНАЯ СОБАКА 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)		
3.20	КОЛЛИ ДЛИННОШЕРСТНЫЙ, КОРОТКОШЕРСТНЫЙ «ПАНЕЛЬ 1» 1. Аномалия глаз колли (CEA) 2. Рецидивирующее воспалительное заболевание легких (IPD) 3. Чувствительность к лекарственным препаратам. ПЦР (ABCB1 вариант)		
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 (ABCB1 вариант)		
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		
3.23	ЛЕОНБЕРГЕР 1. Паралич гортани – полинейропатия (LPPN3) 2. Наследственная полинейропатия леонбергеров 1 (LPN1) 3. Наследственная полинейропатия леонбергеров 2 (LPN2)		
3.24	МИНИАТЮРНЫЙ БУЛЬТЕРЬЕР 1. Летальный акродерматит (LAD) 2. Первичный вывих хрусталика (PLL) 3. Паралич гортани (LP)		
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)		цельная кровь, эпителий буккальный
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 (ABCB1 вариант)		
3.27	НЬЮФАУНДЛЕНД 1. Цистинурия (Су) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Гиперурикозурия (HUU)		
3.28	ПАПИЙОН/ФАЛЕН 1. Болезнь фон Вилебранда 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)		
3.29	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)		
3.30	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)		
3.31	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)		
3.32	РОТВЕЙЛЕР 1. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 2. Полинейропатия (JLPP)		
3.33	РУССКИЙ ЧЕРНЫЙ ТЕРЬЕР 1. Гиперурикозурия (HUU) 2. Ювенильный паралич гортани / Полинейропатия (JLPP) 3. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2)		
3.34	СТАНДАРТНЫЙ БУЛЬТЕРЬЕР 1. Летальный акродерматит (LAD) 2. Поликистоз почек (PKD) 3. Паралич гортани (LP)		
3.35	ФРАНЦУЗСКИЙ БУЛЬДОГ 1. Мультифокальная ретинопатия (CMR 1) 2. Наследственная катаракта (HSF) 3. Гиперурикозурия (HUU) 4. Цистинурия бульдогов все экзоты (Су 2 ex, 4ex, 10ex) 5. Прогрессирующая атрофия сетчатки (cord1-PRA/crd4 PRA) 6. Хондродисплазия и хондродистрофия (CDPA & CDDY, IVDD risk)		



3. ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ПАНЕЛИ ПО ПОРОДАМ		Контейнер	Материал для исследований
3.36	ЦВЕРГШНАУЦЕР - Синдром персистенции мулловых протоков (PMDS) - Наследственная миотония (MC) - Прогрессирующая атрофия сетчатки, тип B1 (Type B1 PRA (HIVEP3)) - Полинейропатия, SBF2-ассоциированная, синдром Шарко-Мари-Тута (CMT) - Спондилококостальный дизостоз (SCD)		цельная кровь, эпителий буккальный
3.37	ШАР ПЕЙ - Наследственная лихорадка шар пеев (Shar Pei Autoinflammatory Disease (SPAID)), MTBP + HAS-2 - Глаукома и первичный вывих хрусталика (Primary Open Angle Glaucoma (POAG) and Primary Lens Luxation (PLL))		цельная кровь, эпителий буккальный
3.38	ШИППЕРКЕ - Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) - Мукополисахаридоз IIIb типа (MPS3B) - Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-prcd)		



ОТБОР И ПЕРЕСЫЛКА МАТЕРИАЛА ДЛЯ ГЕНЕТИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ

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

2 Для забора эпителия Вам понадобятся 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 степлера. 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 (981) 78-560-26. 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 услугами доставки, которые смогут привезти Вашу посылку непосредственно к нам в лабораторию. Самыми часто используемыми услугами 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 трек номер, который нужно сообщить нам по номеру телефона 8 (812) 509-60-28 или написать на электронную почту: polsgen13@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 исследование. Сроки получения результатов тестирования составляют 7–10 дней после получения нами оплаты.

7 Как только результат теста получен, мы высылаем 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.

Условные сокращения

	пробирка с КЗЭДТА		цитощетка		перемешать
--	-------------------	--	-----------	--	------------