

poisk_gen

ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ТЕСТЫ
ДЛЯ ЖИВОТНЫХ

ПРОЕКТ ВЕТЕРИНАРНОЙ
ЛАБОРАТОРИИ ПОИСК



ПРЕЙСКУРАНТ

ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ

ДЕКАБРЬ 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

ВСЕ, ЧТО НУЖНО ЗНАТЬ

об отборе и пересылке материала для генетических исследований

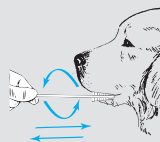
Отобрать материал для проведения генетического исследования у животного очень просто самостоятельно. Для этого необходимо следовать нескольким простым правилам.



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 содной 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.



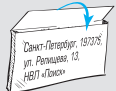
3 **Генетическое тестирование животного возможно в любом возрасте**, но использовать в качестве материала для исследования буккальный эпителий лучше у животных в возрасте, когда они уже не питаются активно материнским молоком суки, поскольку в процессе питания щенки могут обмениваться генетическим материалом 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 лаборатории по телефону +7 (911) 701-94-93. Мы просим ответственно подойти к заполнению направления, поскольку указанные сведения мы внесем в сертификат, который придёт 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 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 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 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.



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





poisk_gen
ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ТЕСТЫ
ДЛЯ ЖИВОТНЫХ

1 ДИАГНОСТИКА ГЕНЕТИЧЕСКИХ ЗАБОЛЕВАНИЙ СОБАК		Цена, руб.
1.1	Абиотрофия билглей (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. Глобидно-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-ретикулярная 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	Кучехвостость (Bobtail Gene / Short Tail)	2 600
1.42	Лейкоэнцефалопатия (LEMP R)	2 600
1.43	Летальный акродерматит бультерьеров (LAD)	2 600
1.44	Липофуциноз такс (NCL1)	2 600
1.45	Липофуциноз 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 леонбергеров 1 (LPN1) леонбергеров	2 600
1.57	Наследственная полинейропатия леонбергеров 2 (LPN2) леонбергеров	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 липофуциноз бордер-колли и австралийского хилера (NCL5)	2 600
1.64	Нейрональный цероидный липофуциноз (NCL-4A) стаффордширских терьеров (мозжечковая атаксия)	2 600
1.65	Нейрональный цероидный липофуциноз золотистых ретриверов (NCL5)	2 600
1.66	Нейрональный цероидный липофуциноз чихуахуа и китайской хохлатой собаки (NCL7)	2 600
1.67	Нейрональный цероидный липофуциноз 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	Паллоплантарная кератодермия, незпидермолитическая, 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 Имерслунда-Гресбека), бигль (IGS)	2 600
1.99	Селективная мальабсорбция (синдром Имерслунда-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 Муслидина-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 персистирования 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



poisk_gen
ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ТЕСТЫ
ДЛЯ ЖИВОТНЫХ

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 липофуциноз (NCL5) 3. Первичный вывих хрусталика (PLL) 4. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-prcd) 5. Цистинурия (Су)	8 300
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)	10 500
3.4	АМЕРИКАНСКИЙ СТАФОРДШИРСКИЙ ТЕРЬЕР 1. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 2. Нейрональный цероидный липофуциноз (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 (Су 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 атакия 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 (ABCВ1 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 цереоидный липофусциноз (NCL5) 	13 000
3.11	<p>БУРБУЛЬ</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Гиперурикозурия (НУУ) 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. Хондродисплазия (CDPA) и хондродистрофия (CDDY) (риск развития IVDD) 	8 300
3.14	<p>ДЖЕК-РАССЕЛ-ТЕРЬЕР И ПАРСОН-ТЕРЬЕР</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 2. Мозжечковая атаксия с поздней вспышкой (Late Onset Ataxia (LOA)) 3. Первичный вывих хрусталика (PLL) 4. Спинально-мозжечковая атаксия (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. Иктиоз 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. 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 цереоидный 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 (ABCB1 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 (ABCB1 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 (ABCB1 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 (rar-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 I 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 (Су 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 B1 (Type B1 PRA (HIVEP3)) 4. Полинейропатия, SBF2-ассоциированная, синдром Шарко-Мари-Тута (CMT) 5. Спондилококостальный 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)), MTBP + 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 (Су). 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)	2 600
5.6	Длина шерсти (мейн-кун – 3 мутации)	4 500
5.7	Длина шерсти (норвежская лесная – 2 мутации)	3 500
5.8	Длина шерсти (рэгдолл – 3 мутации)	4 500
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 13.12.2024

The first part of the document discusses the importance of maintaining accurate records of all transactions. It emphasizes that every entry, no matter how small, should be recorded to ensure the integrity of the financial data. This includes not only sales and purchases but also expenses, income, and any other financial activities.

The second part of the document provides a detailed breakdown of the accounting process. It outlines the steps from recording transactions to the preparation of financial statements. This includes identifying the accounts affected by each transaction, debiting and crediting the appropriate accounts, and ensuring that the accounting equation remains balanced.

The third part of the document focuses on the preparation of the financial statements. It explains how the data from the accounting records is used to create the balance sheet, income statement, and statement of cash flows. It also discusses the importance of comparing these statements to the previous period to identify trends and anomalies.

The final part of the document discusses the role of the accountant in providing financial information to management and other stakeholders. It highlights the need for clear communication and the ability to interpret the financial data in a way that is useful for decision-making.