

### ИНФОРМАЦИЯ О ЗАКАЗЧИКЕ

Заказчик

Адрес

Владелец

Контактный телефон

E-mail

### ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ ДАННЫЕ (номер чипа, клеймо и пр.)

ФИО врача

 Заполнять только печатными буквами!

### ИНФОРМАЦИЯ О СОБАКЕ

Кличка

Порода

Дата рождения

Пол  самец  самка

Кастрирован  да  нет

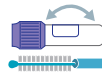
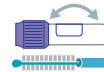
Дата забора  
материала

Дата отправки  
в лабораторию

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



## БЛАНК ГЕНЕТИЧЕСКОГО ОТДЕЛЕНИЯ. Собаки

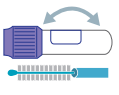
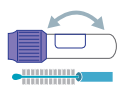
1. ДИАГНОСТИКА ГЕНЕТИЧЕСКИХ ЗАБОЛЕВАНИЙ	Контейнер	Материал для исследований	1. ДИАГНОСТИКА ГЕНЕТИЧЕСКИХ ЗАБОЛЕВАНИЙ	Контейнер	Материал для исследований
1.1 <input type="checkbox"/> Абиотрофия биглей (NCCD)		цельная кровь, эпителий буккальный	1.18 <input type="checkbox"/> Злокачественная гипертермия (MH)		цельная кровь, эпителий буккальный
1.2 <input type="checkbox"/> Аномалия глаз колли (CEA)			1.19 <input type="checkbox"/> Ихтиоз золотистых ретриверов. Золотой стандарт для заводчиков (ICHT)		
1.3 <input type="checkbox"/> Ахроматопсия (дневная слепота) (ACHM)			1.20 <input type="checkbox"/> Ихтиоз золотистых ретриверов. ПЦР (ICHT)		
1.4 <input type="checkbox"/> Болезнь Краббе. Глободно-клеточная лейко-дистрофия (GLD)			1.21 <input type="checkbox"/> Кардиомиопатия и ювенильная смертность (бельгийская овчарка) (CJM)		
1.5 <input type="checkbox"/> Болезнь накопления меди (медный токсикоз) (CT)			1.22 <input type="checkbox"/> Карликовость (скелетная дисплазия) (SD2)		
1.6 <input type="checkbox"/> Болезнь фон Виллебранда I типа (vWD1)			1.23 <input type="checkbox"/> Коллапс лабрадоров-ретриверов, вызванный физическими нагрузками. ПЦР (EIC)		
1.7 <input type="checkbox"/> Врожденный миастенический синдром (CMS)			1.24 <input type="checkbox"/> Летальный акродерматит бультерьеров (LAD)		
1.8 <input type="checkbox"/> Гемофилия боксеров (FVIII)			1.25 <input type="checkbox"/> Липофуциноз такс (NCL1)		
1.9 <input type="checkbox"/> Гемофилия немецких овчарок – 2 мутации (FVIII) Наеморphilia A (factor VIII deficiency)			1.26 <input type="checkbox"/> Липофуциноз такс (NCL2)		
1.10 <input type="checkbox"/> Гемофилия типа B (родезийский риджбек) (FIX) Наеморphilia B (factor IX deficiency)			1.27 <input type="checkbox"/> Макротромбоцитопения ККЧС (MTC)		
1.11 <input type="checkbox"/> Гиперурикозурия (HUU)			1.28 <input type="checkbox"/> Мукополисахаридоз IIIb типа (MPS3B) шипперке		
1.12 <input type="checkbox"/> Глаукома и гониодисгенез бордер-колли (GGD)			1.29 <input type="checkbox"/> Мультифокальная ретинопатия собак 1 типа (cmr1)		
1.13 <input type="checkbox"/> Глаукома/первичный вывих хрусталика шар-пеев (POAG/PLL)			1.30 <input type="checkbox"/> Наследственная миотония (MC) цверг-шнауцеров		
1.14 <input type="checkbox"/> Губчатая дегенерация мозжечка с мозжечковой атаксией 1 типа (SDCA 1) для малинуа			1.31 <input type="checkbox"/> Наследственная полинейропатия леонбергеров 1 (LPN1) леонбергеров		
1.15 <input type="checkbox"/> Дегенеративная миелопатия (DM Ex2)			1.32 <input type="checkbox"/> Наследственная полинейропатия леонбергеров 2 (LPN2) леонбергеров		
1.16 <input type="checkbox"/> Дефицит пируваткиназы (PK)			1.33 <input type="checkbox"/> Наследственная катаракта собак (HSF)		
1.17 <input type="checkbox"/> Дефицит фосфофруктокиназы (PFK)					



1. ДИАГНОСТИКА ГЕНЕТИЧЕСКИХ ЗАБОЛЕВАНИЙ		Контейнер	Материал для исследований
1.34	<input type="checkbox"/> Наследственный гиперкератоз подушечек лап (DH/NFH)		
1.35	<input type="checkbox"/> Наследственный назальный паракератоз (HNPК)		
1.36	<input type="checkbox"/> Наследственный нефрит самоедов (HN)		
1.37	<input type="checkbox"/> Недостаточность фактора VII биглей (FVIIID)		
1.38	<input type="checkbox"/> Нейрональный цероидный липофусциноз бордер-колли и австралийского хилера (NCL5)		
1.39	<input type="checkbox"/> Нейрональный цероидный липофусциноз (NCL-4A) стаффордширских терьеров (мозжечковая атакия)		
1.40	<input type="checkbox"/> Нейрональный цероидный липофусциноз золотистых ретриверов (NCL5)		
1.41	<input type="checkbox"/> Оценка риска наследственной лихорадки шар-пеев, количество копий (HAS-2)		
1.42	<input type="checkbox"/> Оценка риска наследственной лихорадки шар-пеев, мутация в гене MTBP		
1.43	<input type="checkbox"/> Оценка риска наследственной лихорадки шар-пеев, мутация в гене MTBP + количество копий (HAS-2)		
1.44	<input type="checkbox"/> Оценка риска развития некротизирующего энцефалита мопсов (PNE)		
1.45	<input type="checkbox"/> Палочко-колбочковая дистрофия (crd1)		
1.46	<input type="checkbox"/> Паралич гортани – полинейропатия (LPPN3)		
1.47	<input type="checkbox"/> Паралич гортани бультерьеров (LP)		
1.48	<input type="checkbox"/> Первичный вывих хрусталика (PLL)		
1.49	<input type="checkbox"/> Первичная открытоугольная глаукома (POAG)		
1.50	<input type="checkbox"/> Поздняя мозжечковая атакия (Late Onset Ataxia, LOA)		
1.51	<input type="checkbox"/> Полинейропатия, SBF2-ассоциированная, синдром Шарко-Мари-Тута (CMT) цвергшнауцеров		
1.52	<input type="checkbox"/> Поликистоз почек бультерьеров (PKD)		цельная кровь, эпителий, буккальный
1.53	<input type="checkbox"/> Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-crd2)		
1.54	<input type="checkbox"/> Прогрессирующая атрофия сетчатки (басенджи) (bas-PRA)		
1.55	<input type="checkbox"/> Прогрессирующая атрофия сетчатки золотистых ретриверов (PRA-1)		
1.56	<input type="checkbox"/> Прогрессирующая атрофия сетчатки золотистых ретриверов (PRA-2)		
1.57	<input type="checkbox"/> Прогрессирующая атрофия сетчатки папийонов (pap-PRA1)		
1.58	<input type="checkbox"/> Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-prcd)		
1.59	<input type="checkbox"/> Прогрессирующая атрофия сетчатки NECAP-1 (NECAP1 PRA/NECAP PRA5) ризеншнауцеров		
1.60	<input type="checkbox"/> Прогрессирующая атрофия сетчатки, тип B1 (Type B1 PRA (HIVEP3)) цвергшнауцеров		
1.61	<input type="checkbox"/> Прогрессирующая ретиная атрофия сетчатки (cord1-PRA/crd4 PRA)		
1.62	<input type="checkbox"/> Селективная мальабсорбция (синдром Иммерслунда-Гресбека), бигль (IGS)		
1.63	<input type="checkbox"/> Селективная мальабсорбция (синдром Иммерслунда-Гресбека), бордер-колли (IGS)		
1.64	<input type="checkbox"/> Семейная нефропатия английских кокер-спаниелей (FN)		
1.65	<input type="checkbox"/> Синдром замурованных нейтрофилов (TNS)		
1.66	<input type="checkbox"/> Синдром Мусладина-Люка / Синдром китайского бигля (MLS)		
1.67	<input type="checkbox"/> Синдром полинейропатии и нейрональной вакуолизации РЧТ (ювенильный паралич) (JLPP)		
1.68	<input type="checkbox"/> Синдром Райна/зубная гипоминерализация бордер-колли (RS)		
1.69	<input type="checkbox"/> Синдром Фанкони (басенджи) (FS)		
1.70	<input type="checkbox"/> Синдром персистирования мюллеровых протоков (PMDS) цвергшнауцеров		
1.71	<input type="checkbox"/> Синдром эпизодического падения (EFS)		

1. ДИАГНОСТИКА ГЕНЕТИЧЕСКИХ ЗАБОЛЕВАНИЙ		Контейнер	Материал для исследований
1.72	<input type="checkbox"/> Спондилокастальный дизостоз (SCD) цвергшнауцеров		
1.73	<input type="checkbox"/> Цистинурия (Су)		
1.74	<input type="checkbox"/> Цистинурия бульдогов (Су) 4ex		
1.75	<input type="checkbox"/> Цистинурия бульдогов (Су) 10ex		цельная кровь, эпителий, буккальный
1.76	<input type="checkbox"/> Цистинурия бульдогов (Су) 2ex		
1.77	<input type="checkbox"/> Цистинурия бульдогов все экзоны (Су 2 ex, 4ex, 10ex)		
1.78	<input type="checkbox"/> Чувствительность к лекарственным препаратам. ПЦР (ABCB1 вариант)		
2. ГЕНЕТИКА. ОКРАСЫ		Контейнер	Материал для исследований
2.1	<input type="checkbox"/> Аллель Fluffy L		
2.2	<input type="checkbox"/> Аллель Fluffy L2		
2.3	<input type="checkbox"/> Аллель Fluffy L3		
2.4	<input type="checkbox"/> Аллель Fluffy L4		
2.5	<input type="checkbox"/> Какао французских бульдогов		
2.6	<input type="checkbox"/> Лocus D (разбавитель окраса)		
2.7	<input type="checkbox"/> Лocus I		
2.8	<input type="checkbox"/> Лocus A (аллели ay, at, a)		
2.9	<input type="checkbox"/> Лocus B. Шоколад (bc, bs, bd)		
2.10	<input type="checkbox"/> Лocus E (аллели E, Em, e)		
2.11	<input type="checkbox"/> Лocus K (доминантный черный)		
3. ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ПАНЕЛИ ПО ПОРОДАМ		Контейнер	Материал для исследований
3.1	<input type="checkbox"/> АВСТРАЛИЙСКАЯ ОВЧАРКА 1. Аномалия глаз колли (CEA) 2. Чувствительность к лекарственным препаратам. ПЦР (ABCB1 вариант) 3. Наследственная катаракта (HSF) 4. Прогрессирующая атрофия сетчатки (prcd-PRA) 5. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2)		цельная кровь, эпителий, буккальный
3.2	<input type="checkbox"/> АВСТРАЛИЙСКАЯ ПАСТУШЬЯ СОБАКА (АВСТРАЛИЙСКИЙ ХИЛЕР) 1. Первичный вывих хрусталика (PLL) 2. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-prcd) 3. Чувствительность к лекарственным препаратам. ПЦР (ABCB1 вариант) 4. Нейрональный цероидный липофусциноз (NCL5)		
3.3	<input type="checkbox"/> АМЕРИКАНСКИЙ БУЛЛИ 1. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 2. Нейрональный цероидный липофусциноз (NCL-4A) 3. Гиперурикозурия (HUU) 4. Мультифокальная ретинопатия 1 (CMR1) 5. Наследственная катаракта (HSF)		
3.4	<input type="checkbox"/> АМЕРИКАНСКИЙ СТАФФОРДСКИЙ ТЕРЬЕР 1. Палочко-колбочковая дистрофия (crd1) 2. Нейрональный цероидный липофусциноз (NCL-4A)		
3.5	<input type="checkbox"/> АМЕРИКАНСКИЙ КОКЕР СПАНИЕЛЬ 1. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2). 2. Дефицит фосфофруктокиназы (PFK) 3. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-prcd)		
3.6	<input type="checkbox"/> АНГЛИЙСКИЙ КОКЕР-СПАНИЕЛЬ 1. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 2. Дефицит фосфофруктокиназы (PFK) 3. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-prcd) 4. Семейная нефропатия (FN)		



3. ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ПАНЕЛИ ПО ПОРОДАМИ		Контейнер	Материал для исследований	3. ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ПАНЕЛИ ПО ПОРОДАМИ		Контейнер	Материал для исследований
3.7	АНГЛИЙСКИЙ БУЛЬДОГ 1. Гиперурикозурия (HUU) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Мультифокальная ретинопатия (CMR 1)			3.18	ЛЕОНБЕРГЕР 1. Паралич гортани - полинейропатия (LPPN3) 2. Наследственная полинейропатия леонбергеров 1 (LPN1) 3. Наследственная полинейропатия леонбергеров 2 (LPN2)		
3.8	БАСЕНДЖИ 1. Прогрессирующая атрофия сетчатки басенджи (bas-PRA) 2. Синдром Фанкони (FS)			3.19	МАЛИНУА 1. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 2. Губчатая дегенерация мозжечка с атаксией (SDCA1) 3. Кардиомиопатия и ювенильная смертность (CJM)		
3.9	БЕЛЬГИЙСКАЯ ОВЧАРКА 1. Кардиомиопатия и ювенильная смертность (CJM) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Губчатая дегенерация мозжечка с мозжечковой атаксией 1 типа (SDCA 1)			3.20	МИНИАТЮРНЫЙ БУЛЬТЕРЬЕР 1. Летальный акродерматит (LAD) 2. Первичный вывих хрусталика (PLL) 3. Паралич гортани (LP)		
3.10	БИГЛЬ 1. Селективная мальабсорбция (синдром Иммерслунда-Гресбека) бигля (IGS) 2. Мозжечковая абиотрофия (NCCD) 3. Недостаточность фактора VII (FVIIID) 4. Синдром Мусладина-Люка / Синдром китайского бигля (MLS)			3.21	МОПС 1. Оценка риска развития некротизирующего энцефалита мопсов (PNE) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Дефицит пируваткиназы (PK) 4. Первичный вывих хрусталика (PLL)		
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)		цельная кровь, эпителий, буккальный	3.22	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)		цельная кровь, эпителий, буккальный
3.12	БУРБУЛЬ 1. Гиперурикозурия (HUU) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Мультифокальная ретинопатия (CMR 1)			3.23	НЬЮФАУНДЛЕНД 1. Цистинурия (Cu) 2. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 3. Гиперурикозурия (HUU)		
3.13	ВЕЛЬШ-КОРГИ КАРДИГАН 1. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 2. Длина шерсти (Fluffy)			3.24	ПАПИЙОН 1. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 2. Недостаточность фактора VII (FVIIID) 3. Болезнь фон Виллебранда I типа (vWD1) 4. Прогрессирующая атрофия сетчатки папийонов (pap-PRA1)		
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)			3.25	РИЗЕНШНАУЦЕР 1. Гиперурикозурия (HUU) 2. Недостаточность фактора VII (FVIIID) 3. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 4. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-prcd) 5. Прогрессирующая атрофия сетчатки NECAP-1 (NECAP1 PRA/NECAP PRA5)		
3.15	ДЖЕК-РАССЕЛ-ТЕРЬЕР И ПАРСОН-ТЕРЬЕР 1. Первичный вывих хрусталика (PLL) 2. Мозжечковая атакия с поздней вспышкой (Late Onset Ataxia (LOA)) 3. Спинально-мозжечковая атакия (Spinocerebellar ataxia (SCA))			3.26	РОТВЕЙЛЕР 1. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2) 2. Полинейропатия (JLPP)		
3.16	ЗОЛОТИСТЫЙ РЕТРИВЕР 1. Прогрессирующая атрофия сетчатки золотистых ретриверов 1 (GR-PRA1) 2. Прогрессирующая атрофия сетчатки золотистых ретриверов 2 (GR-PRA2) 3. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-prcd) 4. Иктиоз золотистых ретриверов. ПЦР (ICHT) 5. Нейрональный цероидный липофуциноз ретриверов (NCL5)			3.27	РУССКИЙ ЧЕРНЫЙ ТЕРЬЕР 1. Гиперурикозурия (HUU) 2. Ювенильный паралич гортани/ Полинейропатия (JLPP) 3. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2)		
3.17	ЛАБРАДОР-РЕТРИВЕР 1. Карликовость (скелетная дисплазия) (SD2) 2. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-prcd) 3. Коллапс, вызванный физическими нагрузками (EIC) 4. Наследственный назальный паракератоз (HNPK)			3.28	СТАНДАРТНЫЙ БУЛЬТЕРЬЕР 1. Летальный акродерматит (LAD) 2. Поликистоз почек (PKD) 3. Паралич гортани (LP)		
				3.29	ФРАНЦУЗСКИЙ БУЛЬДОГ 1. Мультифокальная ретинопатия (CMR 1) 2. Наследственная катаракта (HSF) 3. Гиперурикозурия (HUU) 4. Цистинурия бульдогов все экзоны (Cu 2 ex, 4ex, 10ex) 5. Прогрессирующая ретикулярная атрофия сетчатки (cord1-PRA/crd4 PRA)		



3. ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ПАНЕЛИ ПО ПОРОДАМИ		Контейнер	Материал для исследований
3.30	<p><b>ЦВЕРГШНАУЦЕР</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Синдром персистенции мюллеровых протоков (PMDS)</li> <li>2. Наследственная миотония (MC)</li> <li>3. Прогрессирующая атрофия сетчатки, тип В1 (Type В1 PRA (HIVEP3))</li> <li>4. Полинейропатия, SBF2-ассоциированная, синдром Шарко-Мари-Тута (CMT)</li> <li>5. Спондилококостальный дизостоз (SCD)</li> </ol>		<p><b>цельная кровь, эпителий</b> <b>буккальный</b></p>
3.31	<p><b>ШАРПЕЙ</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Наследственная лихорадка шарпеев (Shar Pei Autoinflammatory Disease (SPAID)), МТВР + HAS-2</li> <li>2. Глаукома и первичный вывих хрусталика (Primary Open Angle Glaucoma (POAG) and Primary Lens Luxation (PLL))</li> </ol>		
3.32	<p><b>ШИППЕРКЕ</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Дегенеративная миелопатия (DM Ex2)</li> <li>2. Мукополисахаридоз IIb типа (MPS3B)</li> <li>3. Прогрессирующая атрофия сетчатки (PRA-prcd)</li> </ol>		



### 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 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 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 (812) 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 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 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		перемешать
	цитощетка		