

Ф.И.О.: **ПРИМЕР РЕЗУЛЬТАТА**
Дата рождения: 12.12.2000 (21 г.) Пол: М
Регистрация биоматериала: 05.12.2022
Биоматериал: Кровь с ЭДТА;

Заявка №: 3302061819
Заказчик: "Полное наименование юридического лица"
Исполнитель: **ООО "ДНК**ОМ"
Фаза: (НЕ УКАЗАНА) (при 28-дн цикле)



Типирование HLA B51 для диагностики болезни Бехчета

Показатель	Результат	Референсные значения
Типирование HLA B51 для диагностики болезни Бехчета	Обнаружен ген HLA-B51	Ген HLA-B51 не обнаружен

Комментарии к пробе: Ген HLA-B51 обнаруживается у 70% пациентов с болезнью Бехчета, а носительство данного гена значительно увеличивает риск развития заболевания. Болезнь Бехчета – системное хроническое идиопатическое воспалительное заболевание, характеризующееся рецидивирующим течением и проявляющееся характерной триадой: рецидивирующим афтозным стоматитом, язвенными поражениями слизистой оболочки и кожи половых органов, воспалительным поражением глаз. Также возможно вовлечение других органов в патологический процесс с развитием артритов, тромбозов, колитов, неврологических нарушений. Дифференциальный диагноз при болезни Бехчета следует проводить с такими заболеваниями, как герпетическая и ВИЧ инфекции, пузырчатка, кератодермия, Sweet- синдром, реактивный артрит, болезнь Крона, неспецифический язвенный колит, саркоидоз, узловатая эритема ассоциируемая с другими заболеваниями, гематологические заболевания. Диагноз болезни Бехчета устанавливается на основании классификационных критериев заболевания, разработанных международной группой по изучению болезни Бехчета (ISBD, 1990). Носительство аллели HLA-B51 входит в группу факторов, влияющих на развитие болезни Бехчета. Показано, что у пациентов с болезнью Бехчета, положительных на HLA-B51, чаще наблюдаются язвы на слизистых, увеит и поражение кожи.

Дата выполнения исследования: **06.12.2022**
10:27

Исследование выполнил: **Кольченко О. Л**

