

Панель "Наследственные заболевания печени" - полный перечень заболеваний
3-метилглутаконовая ацидурия с глухотой, энцефалопатией. И Лея-подобным синдромом
Синдром младенческой печеночной недостаточности 1-ого типа
Синдром младенческой печеночной недостаточности 2-ого типа
Аминогликозид-индуцированная глухота
Болезнь желчного пузыря 1-ого типа
Болезнь Вильсона-Коновалова (Болезнь Вильсона (Уилсона))
Болезнь Гоше, перинатальная летальная
Болезнь Гоше, тип I
Болезнь Гоше, тип II
Болезнь Гоше, тип III
Болезнь Гоше, тип IIIc
Болезнь Нимана-Пика, тип B
Болезнь Нимана-Пика, тип A
Внутрипеченочный холестаза беременной 1-ого типа
Внутрипеченочный холестаза беременной 3-ого типа
Врожденный дефект синтеза желчных кислот 2-ого типа
Врожденный дефект синтеза желчных кислот 3-ого типа
Врожденный дефект синтеза желчных кислот 5-ого типа
Галактоземия
Гликогеноз 0 типа, печеночный
Гликогеноз Ia типа
Гликогеноз Ib типа
Гликогеноз Ic типа
Гликогеноз II типа (Болезнь Помпе)
Гликогеноз III типа (Болезнь Кори)
Гликогеноз IV типа (Болезнь Герса)
Гликогеноз IXa1 типа
Гликогеноз IXb типа
Гликогеноз IXc типа
Гликогеноз VI типа
Гликогеноз VII типа
Гликогеноз X типа
Деменция с тельцами Леви
Дефицит 3-Гидрокси-ацил-КоА дегидрогеназы жирных кислот с длиной длинной цепи
Дефицит альфа-1-антитрипсина
Дефицит лизосомной кислой липазы (Синдром Вольмана)
Дефицит митохондриального комплекса III, 1-ого ядерного типа
Дефицит митохондриального комплекса IV
Дефицит орнитин-транскарбамилазы
Дефицит трансальдолазы
Дефицит фруктозо-1,6-бисфосфатазы
Дефицит эпимеразы галактозы
Доброкачественный рецидивирующий внутрипеченочный холестаза 1-ого типа
Доброкачественный рецидивирующий внутрипеченочный холестаза 2-ого типа
Наследственная непереносимость фруктозы
Недостаточность митохондриального трифункционального белка
Нейропатия с полиглюкозановыми тельцами, взрослая форма
Острая печеночная порфирия
Портальная гипертензия, нециррозная
Прогрессирующая наружная офтальмоплегия с делециями митохондриальной ДНК 1-ого типа, аутосомно-доминантная
Прогрессирующая наружная офтальмоплегия с делециями митохондриальной ДНК 1-ого типа, аутосомно-рецессивная
Прогрессирующий семейный внутрипеченочный холестаза 1-ого типа
Прогрессирующий семейный внутрипеченочный холестаза 2-ого типа
Прогрессирующий семейный внутрипеченочный холестаза 3-ого типа
Прогрессирующий семейный внутрипеченочный холестаза 4-ого типа

Семейная гиперхоланемия
Сенсорная атактическая нейропатия, дизартрия и офтальмопарезис
Синдром GRACILE
Синдром Алажиля 1-ого типа
Синдром Бьёрнстада
Синдром врожденного нарушения гликозилирования, тип Ib
Синдром врожденного нарушения гликозилирования, тип It
Синдром деплеции (истощения) митохондриальной ДНК 3-ого типа (гепатоцеребральная форма)
Синдром деплеции (истощения) митохондриальной ДНК 4В типа (МНГИЭ тип)
Синдром деплеции (истощения) митохондриальной ДНК 4А типа (синдром Альперса)
Синдром деплеции (истощения) митохондриальной ДНК 6-ого типа (гепатоцеребральная форма)
Синдром деплеции (истощения) митохондриальной ДНК 7-ого типа (гепатоцеребральная форма)
Синдром детского поражения печени
Синдром Лея
Тирозинемия, тип 1
Цитруллинемия, тип II, взрослая форма
Цитруллинемия, тип II, неонатальная форма