Вегетативно-сосудистая\_полинейропатия и rs4880

Перепиши в научном стиле: Вегетативно-сосудистая\_полинейропатия и rs4880

В группе больных с признаком Вегетативно-сосудистая\_полинейропатия генотип 'TT' встречается с частотой 10.45%, что не существенно отличается (p=0.871) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 32.84%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.26, 2.35). В группе больных с признаком Вегетативно-сосудистая\_полинейропатия генотип 'TC' встречается с частотой 14.93%, что не существенно отличается (p=0.342) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 28.36%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.66, 5.89). В группе больных с признаком Вегетативно-сосудистая\_полинейропатия генотип 'CC' встречается с частотой 1.49%, что не существенно отличается (p=0.458) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 11.94%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.03, 2.6).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Вегетативно-сосудистая\_полинейропатия | Процент | Отсутствие Вегетативно-сосудистая\_полинейропатия | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| TT | 7 | 10.45 | 22 | 32.84 | 0.03 | 0.871 | 0.78 | (0.26, 2.35) |
| TC | 10 | 14.93 | 19 | 28.36 | 0.9 | 0.342 | 1.97 | (0.66, 5.89) |
| CC | 1 | 1.49 | 8 | 11.94 | 0.55 | 0.458 | 0.3 | (0.03, 2.6) |

Пояснично-крестцовая радикулопатия и rs4880

Перепиши в научном стиле: Пояснично-крестцовая радикулопатия и rs4880

В группе больных с признаком Пояснично-крестцовая радикулопатия генотип 'TT' встречается с частотой 7.46%, что не существенно отличается (p=0.734) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 35.82%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.2, 2.27). В группе больных с признаком Пояснично-крестцовая радикулопатия генотип 'TC' встречается с частотой 10.45%, что не существенно отличается (p=0.789) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 32.84%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.43, 4.59). В группе больных с признаком Пояснично-крестцовая радикулопатия генотип 'CC' встречается с частотой 2.99%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 10.45%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.2, 5.97).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Пояснично-крестцовая радикулопатия | Процент | Отсутствие Пояснично-крестцовая радикулопатия | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| TT | 5 | 7.46 | 24 | 35.82 | 0.12 | 0.734 | 0.67 | (0.2, 2.27) |
| TC | 7 | 10.45 | 22 | 32.84 | 0.07 | 0.789 | 1.41 | (0.43, 4.59) |
| CC | 2 | 2.99 | 7 | 10.45 | 0.0 | 1.0 | 1.1 | (0.2, 5.97) |

Периферический ангиодистонический синдром и rs4880

Перепиши в научном стиле: Периферический ангиодистонический синдром и rs4880

В группе больных с признаком Периферический ангиодистонический синдром генотип 'TT' встречается с частотой 16.42%, что существенно чаще (p=0.039), чем в группе без признака, где этот генотип встречается с частотой 26.87%. Доверительный интервал отношения шансов: (1.21, 13.43). В группе больных с признаком Периферический ангиодистонический синдром генотип 'TC' встречается с частотой 5.97%, что не существенно отличается (p=0.161) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 37.31%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.1, 1.22). В группе больных с признаком Периферический ангиодистонический синдром генотип 'CC' встречается с частотой 1.49%, что не существенно отличается (p=0.585) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 11.94%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.04, 3.11).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Периферический ангиодистонический синдром | Процент | Отсутствие Периферический ангиодистонический синдром | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| TT | 11 | 16.42 | 18 | 26.87 | 4.27 | 0.039 | 4.03 | (1.21, 13.43) |
| TC | 4 | 5.97 | 25 | 37.31 | 1.97 | 0.161 | 0.35 | (0.1, 1.22) |
| CC | 1 | 1.49 | 8 | 11.94 | 0.3 | 0.585 | 0.36 | (0.04, 3.11) |

Шейно-плечевая радикулопатия и rs4880

Перепиши в научном стиле: Шейно-плечевая радикулопатия и rs4880

В группе больных с признаком Шейно-плечевая радикулопатия генотип 'TT' встречается с частотой 4.48%, что не существенно отличается (p=0.424) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 38.81%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.42, 43.36). В группе больных с признаком Шейно-плечевая радикулопатия генотип 'TC' встречается с частотой 1.49%, что не существенно отличается (p=0.810) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 41.79%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.04, 4.23). В группе больных с признаком Шейно-плечевая радикулопатия генотип 'CC' встречается с частотой 0.00%, что не существенно отличается (p=0.955) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 13.43%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.0, nan).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Шейно-плечевая радикулопатия | Процент | Отсутствие Шейно-плечевая радикулопатия | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| TT | 3 | 4.48 | 26 | 38.81 | 0.64 | 0.424 | 4.27 | (0.42, 43.36) |
| TC | 1 | 1.49 | 28 | 41.79 | 0.06 | 0.81 | 0.42 | (0.04, 4.23) |
| CC | 0 | 0.0 | 9 | 13.43 | 0.0 | 0.955 | 0.0 | (0.0, nan) |

Гипертоническая болезнь и rs4880

Перепиши в научном стиле: Гипертоническая болезнь и rs4880

В группе больных с признаком Гипертоническая болезнь генотип 'TT' встречается с частотой 22.39%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 20.90%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.41, 2.82). В группе больных с признаком Гипертоническая болезнь генотип 'TC' встречается с частотой 22.39%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 20.90%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.41, 2.82). В группе больных с признаком Гипертоническая болезнь генотип 'CC' встречается с частотой 5.97%, что не существенно отличается (p=0.962) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 7.46%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.18, 3.06).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Гипертоническая болезнь | Процент | Отсутствие Гипертоническая болезнь | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| TT | 15 | 22.39 | 14 | 20.9 | 0.0 | 1.0 | 1.07 | (0.41, 2.82) |
| TC | 15 | 22.39 | 14 | 20.9 | 0.0 | 1.0 | 1.07 | (0.41, 2.82) |
| CC | 4 | 5.97 | 5 | 7.46 | 0.0 | 0.962 | 0.75 | (0.18, 3.06) |

Ишемическая болезнь и rs4880

Перепиши в научном стиле: Ишемическая болезнь и rs4880

В группе больных с признаком Ишемическая болезнь генотип 'TT' встречается с частотой 7.46%, что не существенно отличается (p=0.410) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 35.82%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.16, 1.68). В группе больных с признаком Ишемическая болезнь генотип 'TC' встречается с частотой 13.43%, что не существенно отличается (p=0.362) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 29.85%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.64, 6.21). В группе больных с признаком Ишемическая болезнь генотип 'CC' встречается с частотой 2.99%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 10.45%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.17, 4.83).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Ишемическая болезнь | Процент | Отсутствие Ишемическая болезнь | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| TT | 5 | 7.46 | 24 | 35.82 | 0.68 | 0.41 | 0.51 | (0.16, 1.68) |
| TC | 9 | 13.43 | 20 | 29.85 | 0.83 | 0.362 | 1.99 | (0.64, 6.21) |
| CC | 2 | 2.99 | 7 | 10.45 | 0.0 | 1.0 | 0.9 | (0.17, 4.83) |

ЦВЗ и rs4880

Перепиши в научном стиле: ЦВЗ и rs4880

В группе больных с признаком ЦВЗ генотип 'TT' встречается с частотой 19.40%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 23.88%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.34, 2.38). В группе больных с признаком ЦВЗ генотип 'TC' встречается с частотой 20.90%, что не существенно отличается (p=0.968) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 22.39%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.44, 3.04). В группе больных с признаком ЦВЗ генотип 'CC' встречается с частотой 5.97%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 7.46%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.22, 3.77).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие ЦВЗ | Процент | Отсутствие ЦВЗ | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| TT | 13 | 19.4 | 16 | 23.88 | 0.0 | 1.0 | 0.9 | (0.34, 2.38) |
| TC | 14 | 20.9 | 15 | 22.39 | 0.0 | 0.968 | 1.15 | (0.44, 3.04) |
| CC | 4 | 5.97 | 5 | 7.46 | 0.0 | 1.0 | 0.92 | (0.22, 3.77) |

БА и rs4880

Перепиши в научном стиле: БА и rs4880

В группе больных с признаком БА генотип 'TT' встречается с частотой 1.49%, что не существенно отличается (p=0.891) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 41.79%. Доверительный интервал отношения шансов: (nan, inf). В группе больных с признаком БА генотип 'TC' встречается с частотой 0.00%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 43.28%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.0, nan). В группе больных с признаком БА генотип 'CC' встречается с частотой 0.00%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 13.43%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.0, nan).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие БА | Процент | Отсутствие БА | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| TT | 1 | 1.49 | 28 | 41.79 | 0.02 | 0.891 | inf | (nan, inf) |
| TC | 0 | 0.0 | 29 | 43.28 | 0.0 | 1.0 | 0.0 | (0.0, nan) |
| CC | 0 | 0.0 | 9 | 13.43 | 0.0 | 1.0 | 0.0 | (0.0, nan) |

ХОБЛ и rs4880

Перепиши в научном стиле: ХОБЛ и rs4880

В группе больных с признаком ХОБЛ генотип 'TT' встречается с частотой 2.99%, что не существенно отличается (p=0.669) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 40.30%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.09, 2.72). В группе больных с признаком ХОБЛ генотип 'TC' встречается с частотой 7.46%, что не существенно отличается (p=0.236) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 35.82%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.67, 20.93). В группе больных с признаком ХОБЛ генотип 'CC' встречается с частотой 0.00%, что не существенно отличается (p=0.606) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 13.43%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.0, nan).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие ХОБЛ | Процент | Отсутствие ХОБЛ | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| TT | 2 | 2.99 | 27 | 40.3 | 0.18 | 0.669 | 0.49 | (0.09, 2.72) |
| TC | 5 | 7.46 | 24 | 35.82 | 1.4 | 0.236 | 3.75 | (0.67, 20.93) |
| CC | 0 | 0.0 | 9 | 13.43 | 0.27 | 0.606 | 0.0 | (0.0, nan) |

Нейросенсорная тугоухость и rs4880

Перепиши в научном стиле: Нейросенсорная тугоухость и rs4880

В группе больных с признаком Нейросенсорная тугоухость генотип 'TT' встречается с частотой 10.45%, что не существенно отличается (p=0.247) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 32.84%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.71, 10.33). В группе больных с признаком Нейросенсорная тугоухость генотип 'TC' встречается с частотой 2.99%, что не существенно отличается (p=0.132) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 40.30%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.05, 1.21). В группе больных с признаком Нейросенсорная тугоухость генотип 'CC' встречается с частотой 2.99%, что не существенно отличается (p=0.983) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 10.45%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.28, 8.73).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Нейросенсорная тугоухость | Процент | Отсутствие Нейросенсорная тугоухость | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| TT | 7 | 10.45 | 22 | 32.84 | 1.34 | 0.247 | 2.7 | (0.71, 10.33) |
| TC | 2 | 2.99 | 27 | 40.3 | 2.27 | 0.132 | 0.24 | (0.05, 1.21) |
| CC | 2 | 2.99 | 7 | 10.45 | 0.0 | 0.983 | 1.56 | (0.28, 8.73) |

СД и rs4880

Перепиши в научном стиле: СД и rs4880

В группе больных с признаком СД генотип 'TT' встречается с частотой 2.99%, что не существенно отличается (p=0.313) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 40.30%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.06, 1.72). В группе больных с признаком СД генотип 'TC' встречается с частотой 7.46%, что не существенно отличается (p=0.662) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 35.82%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.43, 7.29). В группе больных с признаком СД генотип 'CC' встречается с частотой 2.99%, что не существенно отличается (p=0.760) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 10.45%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.36, 12.09).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие СД | Процент | Отсутствие СД | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| TT | 2 | 2.99 | 27 | 40.3 | 1.02 | 0.313 | 0.33 | (0.06, 1.72) |
| TC | 5 | 7.46 | 24 | 35.82 | 0.19 | 0.662 | 1.77 | (0.43, 7.29) |
| CC | 2 | 2.99 | 7 | 10.45 | 0.09 | 0.76 | 2.08 | (0.36, 12.09) |

Пептическая язва и rs4880

Перепиши в научном стиле: Пептическая язва и rs4880

В группе больных с признаком Пептическая язва генотип 'TT' встречается с частотой 2.99%, что не существенно отличается (p=0.933) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 40.30%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.11, 3.7). В группе больных с признаком Пептическая язва генотип 'TC' встречается с частотой 4.48%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 38.81%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.25, 7.21). В группе больных с признаком Пептическая язва генотип 'CC' встречается с частотой 1.49%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 11.94%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.14, 12.85).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Пептическая язва | Процент | Отсутствие Пептическая язва | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| TT | 2 | 2.99 | 27 | 40.3 | 0.01 | 0.933 | 0.63 | (0.11, 3.7) |
| TC | 3 | 4.48 | 26 | 38.81 | 0.0 | 1.0 | 1.35 | (0.25, 7.21) |
| CC | 1 | 1.49 | 8 | 11.94 | 0.0 | 1.0 | 1.32 | (0.14, 12.85) |

Вегетативно-сосудистая\_полинейропатия и rs361525

Перепиши в научном стиле: Вегетативно-сосудистая\_полинейропатия и rs361525

В группе больных с признаком Вегетативно-сосудистая\_полинейропатия генотип 'GA' встречается с частотой 5.97%, что не существенно отличается (p=0.251) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 5.97%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.71, 14.55). В группе больных с признаком Вегетативно-сосудистая\_полинейропатия генотип 'GG' встречается с частотой 19.40%, что не существенно отличается (p=0.161) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 65.67%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.07, 1.18). В группе больных с признаком Вегетативно-сосудистая\_полинейропатия генотип 'AA' встречается с частотой 1.49%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 1.49%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.17, 47.68).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Вегетативно-сосудистая\_полинейропатия | Процент | Отсутствие Вегетативно-сосудистая\_полинейропатия | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| GA | 4 | 5.97 | 4 | 5.97 | 1.32 | 0.251 | 3.21 | (0.71, 14.55) |
| GG | 13 | 19.4 | 44 | 65.67 | 1.97 | 0.161 | 0.3 | (0.07, 1.18) |
| AA | 1 | 1.49 | 1 | 1.49 | 0.0 | 1.0 | 2.82 | (0.17, 47.68) |

Пояснично-крестцовая радикулопатия и rs361525

Перепиши в научном стиле: Пояснично-крестцовая радикулопатия и rs361525

В группе больных с признаком Пояснично-крестцовая радикулопатия генотип 'GA' встречается с частотой 0.00%, что не существенно отличается (p=0.278) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 11.94%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.0, nan). В группе больных с признаком Пояснично-крестцовая радикулопатия генотип 'GG' встречается с частотой 20.90%, что не существенно отличается (p=0.180) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 64.18%. Доверительный интервал отношения шансов: (nan, inf). В группе больных с признаком Пояснично-крестцовая радикулопатия генотип 'AA' встречается с частотой 0.00%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 2.99%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.0, nan).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Пояснично-крестцовая радикулопатия | Процент | Отсутствие Пояснично-крестцовая радикулопатия | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| GA | 0 | 0.0 | 8 | 11.94 | 1.18 | 0.278 | 0.0 | (0.0, nan) |
| GG | 14 | 20.9 | 43 | 64.18 | 1.8 | 0.18 | inf | (nan, inf) |
| AA | 0 | 0.0 | 2 | 2.99 | 0.0 | 1.0 | 0.0 | (0.0, nan) |

Периферический ангиодистонический синдром и rs361525

Перепиши в научном стиле: Периферический ангиодистонический синдром и rs361525

В группе больных с признаком Периферический ангиодистонический синдром генотип 'GA' встречается с частотой 0.00%, что не существенно отличается (p=0.213) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 11.94%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.0, nan). В группе больных с признаком Периферический ангиодистонический синдром генотип 'GG' встречается с частотой 23.88%, что не существенно отличается (p=0.129) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 61.19%. Доверительный интервал отношения шансов: (nan, inf). В группе больных с признаком Периферический ангиодистонический синдром генотип 'AA' встречается с частотой 0.00%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 2.99%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.0, nan).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Периферический ангиодистонический синдром | Процент | Отсутствие Периферический ангиодистонический синдром | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| GA | 0 | 0.0 | 8 | 11.94 | 1.55 | 0.213 | 0.0 | (0.0, nan) |
| GG | 16 | 23.88 | 41 | 61.19 | 2.31 | 0.129 | inf | (nan, inf) |
| AA | 0 | 0.0 | 2 | 2.99 | 0.0 | 1.0 | 0.0 | (0.0, nan) |

Шейно-плечевая радикулопатия и rs361525

Перепиши в научном стиле: Шейно-плечевая радикулопатия и rs361525

В группе больных с признаком Шейно-плечевая радикулопатия генотип 'GA' встречается с частотой 0.00%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 11.94%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.0, nan). В группе больных с признаком Шейно-плечевая радикулопатия генотип 'GG' встречается с частотой 5.97%, что не существенно отличается (p=0.888) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 79.10%. Доверительный интервал отношения шансов: (nan, inf). В группе больных с признаком Шейно-плечевая радикулопатия генотип 'AA' встречается с частотой 0.00%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 2.99%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.0, nan).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Шейно-плечевая радикулопатия | Процент | Отсутствие Шейно-плечевая радикулопатия | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| GA | 0 | 0.0 | 8 | 11.94 | 0.0 | 1.0 | 0.0 | (0.0, nan) |
| GG | 4 | 5.97 | 53 | 79.1 | 0.02 | 0.888 | inf | (nan, inf) |
| AA | 0 | 0.0 | 2 | 2.99 | 0.0 | 1.0 | 0.0 | (0.0, nan) |

Гипертоническая болезнь и rs361525

Перепиши в научном стиле: Гипертоническая болезнь и rs361525

В группе больных с признаком Гипертоническая болезнь генотип 'GA' встречается с частотой 8.96%, что не существенно отличается (p=0.278) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 2.99%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.62, 17.82). В группе больных с признаком Гипертоническая болезнь генотип 'GG' встречается с частотой 38.81%, что не существенно отличается (p=0.096) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 46.27%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.04, 1.08). В группе больных с признаком Гипертоническая болезнь генотип 'AA' встречается с частотой 2.99%, что не существенно отличается (p=0.486) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 0.00%. Доверительный интервал отношения шансов: (nan, inf).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Гипертоническая болезнь | Процент | Отсутствие Гипертоническая болезнь | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| GA | 6 | 8.96 | 2 | 2.99 | 1.18 | 0.278 | 3.32 | (0.62, 17.82) |
| GG | 26 | 38.81 | 31 | 46.27 | 2.77 | 0.096 | 0.21 | (0.04, 1.08) |
| AA | 2 | 2.99 | 0 | 0.0 | 0.49 | 0.486 | inf | (nan, inf) |

Ишемическая болезнь и rs361525

Перепиши в научном стиле: Ишемическая болезнь и rs361525

В группе больных с признаком Ишемическая болезнь генотип 'GA' встречается с частотой 4.48%, что не существенно отличается (p=0.602) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 7.46%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.45, 10.08). В группе больных с признаком Ишемическая болезнь генотип 'GG' встречается с частотой 19.40%, что не существенно отличается (p=0.928) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 65.67%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.16, 3.05). В группе больных с признаком Ишемическая болезнь генотип 'AA' встречается с частотой 0.00%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 2.99%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.0, nan).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Ишемическая болезнь | Процент | Отсутствие Ишемическая болезнь | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| GA | 3 | 4.48 | 5 | 7.46 | 0.27 | 0.602 | 2.12 | (0.45, 10.08) |
| GG | 13 | 19.4 | 44 | 65.67 | 0.01 | 0.928 | 0.69 | (0.16, 3.05) |
| AA | 0 | 0.0 | 2 | 2.99 | 0.0 | 1.0 | 0.0 | (0.0, nan) |

ЦВЗ и rs361525

Перепиши в научном стиле: ЦВЗ и rs361525

В группе больных с признаком ЦВЗ генотип 'GA' встречается с частотой 8.96%, что не существенно отличается (p=0.174) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 2.99%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.76, 21.93). В группе больных с признаком ЦВЗ генотип 'GG' встречается с частотой 37.31%, что не существенно отличается (p=0.548) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 47.76%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.13, 2.05). В группе больных с признаком ЦВЗ генотип 'AA' встречается с частотой 0.00%, что не существенно отличается (p=0.540) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 2.99%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.0, nan).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие ЦВЗ | Процент | Отсутствие ЦВЗ | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| GA | 6 | 8.96 | 2 | 2.99 | 1.85 | 0.174 | 4.08 | (0.76, 21.93) |
| GG | 25 | 37.31 | 32 | 47.76 | 0.36 | 0.548 | 0.52 | (0.13, 2.05) |
| AA | 0 | 0.0 | 2 | 2.99 | 0.38 | 0.54 | 0.0 | (0.0, nan) |

БА и rs361525

Перепиши в научном стиле: БА и rs361525

В группе больных с признаком БА генотип 'GA' встречается с частотой 0.00%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 11.94%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.0, nan). В группе больных с признаком БА генотип 'GG' встречается с частотой 1.49%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 83.58%. Доверительный интервал отношения шансов: (nan, inf). В группе больных с признаком БА генотип 'AA' встречается с частотой 0.00%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 2.99%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.0, nan).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие БА | Процент | Отсутствие БА | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| GA | 0 | 0.0 | 8 | 11.94 | 0.0 | 1.0 | 0.0 | (0.0, nan) |
| GG | 1 | 1.49 | 56 | 83.58 | 0.0 | 1.0 | inf | (nan, inf) |
| AA | 0 | 0.0 | 2 | 2.99 | 0.0 | 1.0 | 0.0 | (0.0, nan) |

ХОБЛ и rs361525

Перепиши в научном стиле: ХОБЛ и rs361525

В группе больных с признаком ХОБЛ генотип 'GA' встречается с частотой 1.49%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 10.45%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.13, 12.08). В группе больных с признаком ХОБЛ генотип 'GG' встречается с частотой 7.46%, что не существенно отличается (p=0.610) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 77.61%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.06, 2.33). В группе больных с признаком ХОБЛ генотип 'AA' встречается с частотой 1.49%, что не существенно отличается (p=0.495) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 1.49%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.54, 178.05).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие ХОБЛ | Процент | Отсутствие ХОБЛ | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| GA | 1 | 1.49 | 7 | 10.45 | 0.0 | 1.0 | 1.26 | (0.13, 12.08) |
| GG | 5 | 7.46 | 52 | 77.61 | 0.26 | 0.61 | 0.38 | (0.06, 2.33) |
| AA | 1 | 1.49 | 1 | 1.49 | 0.47 | 0.495 | 9.83 | (0.54, 178.05) |

Нейросенсорная тугоухость и rs361525

Перепиши в научном стиле: Нейросенсорная тугоухость и rs361525

В группе больных с признаком Нейросенсорная тугоухость генотип 'GA' встречается с частотой 1.49%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 10.45%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.08, 6.34). В группе больных с признаком Нейросенсорная тугоухость генотип 'GG' встречается с частотой 13.43%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 71.64%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.14, 4.13). В группе больных с признаком Нейросенсорная тугоухость генотип 'AA' встречается с частотой 1.49%, что не существенно отличается (p=0.739) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 1.49%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.32, 95.33).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Нейросенсорная тугоухость | Процент | Отсутствие Нейросенсорная тугоухость | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| GA | 1 | 1.49 | 7 | 10.45 | 0.0 | 1.0 | 0.7 | (0.08, 6.34) |
| GG | 9 | 13.43 | 48 | 71.64 | 0.0 | 1.0 | 0.75 | (0.14, 4.13) |
| AA | 1 | 1.49 | 1 | 1.49 | 0.11 | 0.739 | 5.5 | (0.32, 95.33) |

СД и rs361525

Перепиши в научном стиле: СД и rs361525

В группе больных с признаком СД генотип 'GA' встречается с частотой 2.99%, что не существенно отличается (p=0.638) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 8.96%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.42, 14.75). В группе больных с признаком СД генотип 'GG' встречается с частотой 7.46%, что существенно чаще (p=0.030), чем в группе без признака, где этот генотип встречается с частотой 77.61%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.03, 0.69). В группе больных с признаком СД генотип 'AA' встречается с частотой 2.99%, что существенно чаще (p=0.010), чем в группе без признака, где этот генотип встречается с частотой 0.00%. Доверительный интервал отношения шансов: (nan, inf).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие СД | Процент | Отсутствие СД | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| GA | 2 | 2.99 | 6 | 8.96 | 0.22 | 0.638 | 2.48 | (0.42, 14.75) |
| GG | 5 | 7.46 | 52 | 77.61 | 4.7 | 0.03 | 0.14 | (0.03, 0.69) |
| AA | 2 | 2.99 | 0 | 0.0 | 6.72 | 0.01 | inf | (nan, inf) |

Пептическая язва и rs361525

Перепиши в научном стиле: Пептическая язва и rs361525

В группе больных с признаком Пептическая язва генотип 'GA' встречается с частотой 0.00%, что не существенно отличается (p=0.775) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 11.94%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.0, nan). В группе больных с признаком Пептическая язва генотип 'GG' встречается с частотой 8.96%, что не существенно отличается (p=0.635) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 76.12%. Доверительный интервал отношения шансов: (nan, inf). В группе больных с признаком Пептическая язва генотип 'AA' встречается с частотой 0.00%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 2.99%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.0, nan).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Пептическая язва | Процент | Отсутствие Пептическая язва | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| GA | 0 | 0.0 | 8 | 11.94 | 0.08 | 0.775 | 0.0 | (0.0, nan) |
| GG | 6 | 8.96 | 51 | 76.12 | 0.23 | 0.635 | inf | (nan, inf) |
| AA | 0 | 0.0 | 2 | 2.99 | 0.0 | 1.0 | 0.0 | (0.0, nan) |

Вегетативно-сосудистая\_полинейропатия и rs16944

Перепиши в научном стиле: Вегетативно-сосудистая\_полинейропатия и rs16944

В группе больных с признаком Вегетативно-сосудистая\_полинейропатия генотип 'GA' встречается с частотой 10.45%, что не существенно отличается (p=0.852) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 23.88%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.43, 4.02). В группе больных с признаком Вегетативно-сосудистая\_полинейропатия генотип 'GG' встречается с частотой 8.96%, что не существенно отличается (p=0.784) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 29.85%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.23, 2.25). В группе больных с признаком Вегетативно-сосудистая\_полинейропатия генотип 'AA' встречается с частотой 7.46%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 19.40%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.32, 3.57).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Вегетативно-сосудистая\_полинейропатия | Процент | Отсутствие Вегетативно-сосудистая\_полинейропатия | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| GA | 7 | 10.45 | 16 | 23.88 | 0.03 | 0.852 | 1.31 | (0.43, 4.02) |
| GG | 6 | 8.96 | 20 | 29.85 | 0.08 | 0.784 | 0.72 | (0.23, 2.25) |
| AA | 5 | 7.46 | 13 | 19.4 | 0.0 | 1.0 | 1.07 | (0.32, 3.57) |

Пояснично-крестцовая радикулопатия и rs16944

Перепиши в научном стиле: Пояснично-крестцовая радикулопатия и rs16944

В группе больных с признаком Пояснично-крестцовая радикулопатия генотип 'GA' встречается с частотой 7.46%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 26.87%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.32, 3.7). В группе больных с признаком Пояснично-крестцовая радикулопатия генотип 'GG' встречается с частотой 8.96%, что не существенно отличается (p=0.967) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 29.85%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.37, 4.09). В группе больных с признаком Пояснично-крестцовая радикулопатия генотип 'AA' встречается с частотой 4.48%, что не существенно отличается (p=0.859) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 22.39%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.17, 2.83).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Пояснично-крестцовая радикулопатия | Процент | Отсутствие Пояснично-крестцовая радикулопатия | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| GA | 5 | 7.46 | 18 | 26.87 | 0.0 | 1.0 | 1.08 | (0.32, 3.7) |
| GG | 6 | 8.96 | 20 | 29.85 | 0.0 | 0.967 | 1.24 | (0.37, 4.09) |
| AA | 3 | 4.48 | 15 | 22.39 | 0.03 | 0.859 | 0.69 | (0.17, 2.83) |

Периферический ангиодистонический синдром и rs16944

Перепиши в научном стиле: Периферический ангиодистонический синдром и rs16944

В группе больных с признаком Периферический ангиодистонический синдром генотип 'GA' встречается с частотой 5.97%, что не существенно отличается (p=0.549) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 28.36%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.16, 1.99). В группе больных с признаком Периферический ангиодистонический синдром генотип 'GG' встречается с частотой 7.46%, что не существенно отличается (p=0.677) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 31.34%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.2, 2.15). В группе больных с признаком Периферический ангиодистонический синдром генотип 'AA' встречается с частотой 10.45%, что не существенно отличается (p=0.155) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 16.42%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.86, 9.32).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Периферический ангиодистонический синдром | Процент | Отсутствие Периферический ангиодистонический синдром | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| GA | 4 | 5.97 | 19 | 28.36 | 0.36 | 0.549 | 0.56 | (0.16, 1.99) |
| GG | 5 | 7.46 | 21 | 31.34 | 0.17 | 0.677 | 0.65 | (0.2, 2.15) |
| AA | 7 | 10.45 | 11 | 16.42 | 2.03 | 0.155 | 2.83 | (0.86, 9.32) |

Шейно-плечевая радикулопатия и rs16944

Перепиши в научном стиле: Шейно-плечевая радикулопатия и rs16944

В группе больных с признаком Шейно-плечевая радикулопатия генотип 'GA' встречается с частотой 2.99%, что не существенно отличается (p=0.890) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 31.34%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.26, 15.21). В группе больных с признаком Шейно-плечевая радикулопатия генотип 'GG' встречается с частотой 2.99%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 35.82%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.21, 12.31). В группе больных с признаком Шейно-плечевая радикулопатия генотип 'AA' встречается с частотой 0.00%, что не существенно отличается (p=0.504) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 26.87%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.0, nan).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Шейно-плечевая радикулопатия | Процент | Отсутствие Шейно-плечевая радикулопатия | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| GA | 2 | 2.99 | 21 | 31.34 | 0.02 | 0.89 | 2.0 | (0.26, 15.21) |
| GG | 2 | 2.99 | 24 | 35.82 | 0.0 | 1.0 | 1.62 | (0.21, 12.31) |
| AA | 0 | 0.0 | 18 | 26.87 | 0.45 | 0.504 | 0.0 | (0.0, nan) |

Гипертоническая болезнь и rs16944

Перепиши в научном стиле: Гипертоническая болезнь и rs16944

В группе больных с признаком Гипертоническая болезнь генотип 'GA' встречается с частотой 22.39%, что не существенно отличается (p=0.145) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 11.94%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.87, 7.02). В группе больных с признаком Гипертоническая болезнь генотип 'GG' встречается с частотой 14.93%, что не существенно отличается (p=0.177) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 23.88%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.16, 1.21). В группе больных с признаком Гипертоническая болезнь генотип 'AA' встречается с частотой 13.43%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 13.43%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.33, 2.83).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Гипертоническая болезнь | Процент | Отсутствие Гипертоническая болезнь | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| GA | 15 | 22.39 | 8 | 11.94 | 2.12 | 0.145 | 2.47 | (0.87, 7.02) |
| GG | 10 | 14.93 | 16 | 23.88 | 1.83 | 0.177 | 0.44 | (0.16, 1.21) |
| AA | 9 | 13.43 | 9 | 13.43 | 0.0 | 1.0 | 0.96 | (0.33, 2.83) |

Ишемическая болезнь и rs16944

Перепиши в научном стиле: Ишемическая болезнь и rs16944

В группе больных с признаком Ишемическая болезнь генотип 'GA' встречается с частотой 7.46%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 26.87%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.25, 2.78). В группе больных с признаком Ишемическая болезнь генотип 'GG' встречается с частотой 7.46%, что не существенно отличается (p=0.677) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 31.34%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.2, 2.15). В группе больных с признаком Ишемическая болезнь генотип 'AA' встречается с частотой 8.96%, что не существенно отличается (p=0.437) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 17.91%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.59, 6.48).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Ишемическая болезнь | Процент | Отсутствие Ишемическая болезнь | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| GA | 5 | 7.46 | 18 | 26.87 | 0.0 | 1.0 | 0.83 | (0.25, 2.78) |
| GG | 5 | 7.46 | 21 | 31.34 | 0.17 | 0.677 | 0.65 | (0.2, 2.15) |
| AA | 6 | 8.96 | 12 | 17.91 | 0.6 | 0.437 | 1.95 | (0.59, 6.48) |

ЦВЗ и rs16944

Перепиши в научном стиле: ЦВЗ и rs16944

В группе больных с признаком ЦВЗ генотип 'GA' встречается с частотой 17.91%, что не существенно отличается (p=0.658) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 16.42%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.52, 3.95). В группе больных с признаком ЦВЗ генотип 'GG' встречается с частотой 11.94%, что не существенно отличается (p=0.076) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 26.87%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.12, 0.98). В группе больных с признаком ЦВЗ генотип 'AA' встречается с частотой 16.42%, что не существенно отличается (p=0.230) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 10.45%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.75, 6.88).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие ЦВЗ | Процент | Отсутствие ЦВЗ | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| GA | 12 | 17.91 | 11 | 16.42 | 0.2 | 0.658 | 1.44 | (0.52, 3.95) |
| GG | 8 | 11.94 | 18 | 26.87 | 3.15 | 0.076 | 0.35 | (0.12, 0.98) |
| AA | 11 | 16.42 | 7 | 10.45 | 1.44 | 0.23 | 2.28 | (0.75, 6.88) |

БА и rs16944

Перепиши в научном стиле: БА и rs16944

В группе больных с признаком БА генотип 'GA' встречается с частотой 0.00%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 34.33%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.0, nan). В группе больных с признаком БА генотип 'GG' встречается с частотой 1.49%, что не существенно отличается (p=0.817) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 37.31%. Доверительный интервал отношения шансов: (nan, inf). В группе больных с признаком БА генотип 'AA' встречается с частотой 0.00%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 26.87%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.0, nan).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие БА | Процент | Отсутствие БА | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| GA | 0 | 0.0 | 23 | 34.33 | 0.0 | 1.0 | 0.0 | (0.0, nan) |
| GG | 1 | 1.49 | 25 | 37.31 | 0.05 | 0.817 | inf | (nan, inf) |
| AA | 0 | 0.0 | 18 | 26.87 | 0.0 | 1.0 | 0.0 | (0.0, nan) |

ХОБЛ и rs16944

Перепиши в научном стиле: ХОБЛ и rs16944

В группе больных с признаком ХОБЛ генотип 'GA' встречается с частотой 5.97%, что не существенно отличается (p=0.356) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 28.36%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.59, 14.15). В группе больных с признаком ХОБЛ генотип 'GG' встречается с частотой 1.49%, что не существенно отличается (p=0.319) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 37.31%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.03, 2.06). В группе больных с признаком ХОБЛ генотип 'AA' встречается с частотой 2.99%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 23.88%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.19, 6.25).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие ХОБЛ | Процент | Отсутствие ХОБЛ | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| GA | 4 | 5.97 | 19 | 28.36 | 0.85 | 0.356 | 2.88 | (0.59, 14.15) |
| GG | 1 | 1.49 | 25 | 37.31 | 0.99 | 0.319 | 0.23 | (0.03, 2.06) |
| AA | 2 | 2.99 | 16 | 23.88 | 0.0 | 1.0 | 1.1 | (0.19, 6.25) |

Нейросенсорная тугоухость и rs16944

Перепиши в научном стиле: Нейросенсорная тугоухость и rs16944

В группе больных с признаком Нейросенсорная тугоухость генотип 'GA' встречается с частотой 5.97%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 28.36%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.29, 4.28). В группе больных с признаком Нейросенсорная тугоухость генотип 'GG' встречается с частотой 4.48%, что не существенно отличается (p=0.603) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 34.33%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.13, 2.25). В группе больных с признаком Нейросенсорная тугоухость генотип 'AA' встречается с частотой 5.97%, что не существенно отличается (p=0.685) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 20.90%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.44, 6.74).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Нейросенсорная тугоухость | Процент | Отсутствие Нейросенсорная тугоухость | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| GA | 4 | 5.97 | 19 | 28.36 | 0.0 | 1.0 | 1.11 | (0.29, 4.28) |
| GG | 3 | 4.48 | 23 | 34.33 | 0.27 | 0.603 | 0.54 | (0.13, 2.25) |
| AA | 4 | 5.97 | 14 | 20.9 | 0.16 | 0.685 | 1.71 | (0.44, 6.74) |

СД и rs16944

Перепиши в научном стиле: СД и rs16944

В группе больных с признаком СД генотип 'GA' встречается с частотой 8.96%, что не существенно отличается (p=0.069) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 25.37%. Доверительный интервал отношения шансов: (1.08, 21.55). В группе больных с признаком СД генотип 'GG' встречается с частотой 2.99%, что не существенно отличается (p=0.466) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 35.82%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.08, 2.12). В группе больных с признаком СД генотип 'AA' встречается с частотой 1.49%, что не существенно отличается (p=0.458) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 25.37%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.03, 2.6).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие СД | Процент | Отсутствие СД | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| GA | 6 | 8.96 | 17 | 25.37 | 3.31 | 0.069 | 4.82 | (1.08, 21.55) |
| GG | 2 | 2.99 | 24 | 35.82 | 0.53 | 0.466 | 0.4 | (0.08, 2.12) |
| AA | 1 | 1.49 | 17 | 25.37 | 0.55 | 0.458 | 0.3 | (0.03, 2.6) |

Пептическая язва и rs16944

Перепиши в научном стиле: Пептическая язва и rs16944

В группе больных с признаком Пептическая язва генотип 'GA' встречается с частотой 1.49%, что не существенно отличается (p=0.614) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 32.84%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.04, 3.23). В группе больных с признаком Пептическая язва генотип 'GG' встречается с частотой 2.99%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 35.82%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.13, 4.54). В группе больных с признаком Пептическая язва генотип 'AA' встречается с частотой 4.48%, что не существенно отличается (p=0.391) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 22.39%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.56, 16.84).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Пептическая язва | Процент | Отсутствие Пептическая язва | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| GA | 1 | 1.49 | 22 | 32.84 | 0.25 | 0.614 | 0.35 | (0.04, 3.23) |
| GG | 2 | 2.99 | 24 | 35.82 | 0.0 | 1.0 | 0.77 | (0.13, 4.54) |
| AA | 3 | 4.48 | 15 | 22.39 | 0.73 | 0.391 | 3.07 | (0.56, 16.84) |

Вегетативно-сосудистая\_полинейропатия и rs1799750

Перепиши в научном стиле: Вегетативно-сосудистая\_полинейропатия и rs1799750

В группе больных с признаком Вегетативно-сосудистая\_полинейропатия генотип '2G/2G' встречается с частотой 7.46%, что не существенно отличается (p=0.896) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 16.42%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.39, 4.55). В группе больных с признаком Вегетативно-сосудистая\_полинейропатия генотип '1G/2G' встречается с частотой 10.45%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 28.36%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.33, 3.04). В группе больных с признаком Вегетативно-сосудистая\_полинейропатия генотип '1G/1G' встречается с частотой 8.96%, что не существенно отличается (p=0.902) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 28.36%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.25, 2.46).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Вегетативно-сосудистая\_полинейропатия | Процент | Отсутствие Вегетативно-сосудистая\_полинейропатия | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| 2G/2G | 5 | 7.46 | 11 | 16.42 | 0.02 | 0.896 | 1.33 | (0.39, 4.55) |
| 1G/2G | 7 | 10.45 | 19 | 28.36 | 0.0 | 1.0 | 1.0 | (0.33, 3.04) |
| 1G/1G | 6 | 8.96 | 19 | 28.36 | 0.02 | 0.902 | 0.79 | (0.25, 2.46) |

Пояснично-крестцовая радикулопатия и rs1799750

Перепиши в научном стиле: Пояснично-крестцовая радикулопатия и rs1799750

В группе больных с признаком Пояснично-крестцовая радикулопатия генотип '2G/2G' встречается с частотой 2.99%, что не существенно отличается (p=0.552) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 20.90%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.09, 2.34). В группе больных с признаком Пояснично-крестцовая радикулопатия генотип '1G/2G' встречается с частотой 8.96%, что не существенно отличается (p=0.967) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 29.85%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.37, 4.09). В группе больных с признаком Пояснично-крестцовая радикулопатия генотип '1G/1G' встречается с частотой 8.96%, что не существенно отличается (p=0.864) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 28.36%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.4, 4.45).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Пояснично-крестцовая радикулопатия | Процент | Отсутствие Пояснично-крестцовая радикулопатия | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| 2G/2G | 2 | 2.99 | 14 | 20.9 | 0.35 | 0.552 | 0.46 | (0.09, 2.34) |
| 1G/2G | 6 | 8.96 | 20 | 29.85 | 0.0 | 0.967 | 1.24 | (0.37, 4.09) |
| 1G/1G | 6 | 8.96 | 19 | 28.36 | 0.03 | 0.864 | 1.34 | (0.4, 4.45) |

Периферический ангиодистонический синдром и rs1799750

Перепиши в научном стиле: Периферический ангиодистонический синдром и rs1799750

В группе больных с признаком Периферический ангиодистонический синдром генотип '2G/2G' встречается с частотой 4.48%, что не существенно отличается (p=0.829) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 19.40%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.17, 2.75). В группе больных с признаком Периферический ангиодистонический синдром генотип '1G/2G' встречается с частотой 11.94%, что не существенно отличается (p=0.448) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 26.87%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.59, 5.71). В группе больных с признаком Периферический ангиодистонический синдром генотип '1G/1G' встречается с частотой 7.46%, что не существенно отличается (p=0.781) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 29.85%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.21, 2.33).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Периферический ангиодистонический синдром | Процент | Отсутствие Периферический ангиодистонический синдром | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| 2G/2G | 3 | 4.48 | 13 | 19.4 | 0.05 | 0.829 | 0.67 | (0.17, 2.75) |
| 1G/2G | 8 | 11.94 | 18 | 26.87 | 0.58 | 0.448 | 1.83 | (0.59, 5.71) |
| 1G/1G | 5 | 7.46 | 20 | 29.85 | 0.08 | 0.781 | 0.7 | (0.21, 2.33) |

Шейно-плечевая радикулопатия и rs1799750

Перепиши в научном стиле: Шейно-плечевая радикулопатия и rs1799750

В группе больных с признаком Шейно-плечевая радикулопатия генотип '2G/2G' встречается с частотой 1.49%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 22.39%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.1, 11.03). В группе больных с признаком Шейно-плечевая радикулопатия генотип '1G/2G' встречается с частотой 2.99%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 35.82%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.21, 12.31). В группе больных с признаком Шейно-плечевая радикулопатия генотип '1G/1G' встречается с частотой 1.49%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 35.82%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.05, 5.51).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Шейно-плечевая радикулопатия | Процент | Отсутствие Шейно-плечевая радикулопатия | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| 2G/2G | 1 | 1.49 | 15 | 22.39 | 0.0 | 1.0 | 1.07 | (0.1, 11.03) |
| 1G/2G | 2 | 2.99 | 24 | 35.82 | 0.0 | 1.0 | 1.62 | (0.21, 12.31) |
| 1G/1G | 1 | 1.49 | 24 | 35.82 | 0.0 | 1.0 | 0.54 | (0.05, 5.51) |

Гипертоническая болезнь и rs1799750

Перепиши в научном стиле: Гипертоническая болезнь и rs1799750

В группе больных с признаком Гипертоническая болезнь генотип '2G/2G' встречается с частотой 13.43%, что не существенно отличается (p=0.827) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 10.45%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.43, 4.14). В группе больных с признаком Гипертоническая болезнь генотип '1G/2G' встречается с частотой 20.90%, что не существенно отличается (p=0.878) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 17.91%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.46, 3.28). В группе больных с признаком Гипертоническая болезнь генотип '1G/1G' встречается с частотой 16.42%, что не существенно отличается (p=0.549) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 20.90%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.24, 1.76).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Гипертоническая болезнь | Процент | Отсутствие Гипертоническая болезнь | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| 2G/2G | 9 | 13.43 | 7 | 10.45 | 0.05 | 0.827 | 1.34 | (0.43, 4.14) |
| 1G/2G | 14 | 20.9 | 12 | 17.91 | 0.02 | 0.878 | 1.23 | (0.46, 3.28) |
| 1G/1G | 11 | 16.42 | 14 | 20.9 | 0.36 | 0.549 | 0.65 | (0.24, 1.76) |

Ишемическая болезнь и rs1799750

Перепиши в научном стиле: Ишемическая болезнь и rs1799750

В группе больных с признаком Ишемическая болезнь генотип '2G/2G' встречается с частотой 4.48%, что не существенно отличается (p=0.829) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 19.40%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.17, 2.75). В группе больных с признаком Ишемическая болезнь генотип '1G/2G' встречается с частотой 11.94%, что не существенно отличается (p=0.448) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 26.87%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.59, 5.71). В группе больных с признаком Ишемическая болезнь генотип '1G/1G' встречается с частотой 7.46%, что не существенно отличается (p=0.781) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 29.85%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.21, 2.33).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Ишемическая болезнь | Процент | Отсутствие Ишемическая болезнь | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| 2G/2G | 3 | 4.48 | 13 | 19.4 | 0.05 | 0.829 | 0.67 | (0.17, 2.75) |
| 1G/2G | 8 | 11.94 | 18 | 26.87 | 0.58 | 0.448 | 1.83 | (0.59, 5.71) |
| 1G/1G | 5 | 7.46 | 20 | 29.85 | 0.08 | 0.781 | 0.7 | (0.21, 2.33) |

ЦВЗ и rs1799750

Перепиши в научном стиле: ЦВЗ и rs1799750

В группе больных с признаком ЦВЗ генотип '2G/2G' встречается с частотой 10.45%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 13.43%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.28, 2.71). В группе больных с признаком ЦВЗ генотип '1G/2G' встречается с частотой 14.93%, что не существенно отличается (p=0.442) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 23.88%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.22, 1.62). В группе больных с признаком ЦВЗ генотип '1G/1G' встречается с частотой 20.90%, что не существенно отличается (p=0.327) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 16.42%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.69, 5.1).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие ЦВЗ | Процент | Отсутствие ЦВЗ | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| 2G/2G | 7 | 10.45 | 9 | 13.43 | 0.0 | 1.0 | 0.88 | (0.28, 2.71) |
| 1G/2G | 10 | 14.93 | 16 | 23.88 | 0.59 | 0.442 | 0.6 | (0.22, 1.62) |
| 1G/1G | 14 | 20.9 | 11 | 16.42 | 0.96 | 0.327 | 1.87 | (0.69, 5.1) |

БА и rs1799750

Перепиши в научном стиле: БА и rs1799750

В группе больных с признаком БА генотип '2G/2G' встречается с частотой 0.00%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 23.88%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.0, nan). В группе больных с признаком БА генотип '1G/2G' встречается с частотой 1.49%, что не существенно отличается (p=0.817) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 37.31%. Доверительный интервал отношения шансов: (nan, inf). В группе больных с признаком БА генотип '1G/1G' встречается с частотой 0.00%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 37.31%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.0, nan).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие БА | Процент | Отсутствие БА | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| 2G/2G | 0 | 0.0 | 16 | 23.88 | 0.0 | 1.0 | 0.0 | (0.0, nan) |
| 1G/2G | 1 | 1.49 | 25 | 37.31 | 0.05 | 0.817 | inf | (nan, inf) |
| 1G/1G | 0 | 0.0 | 25 | 37.31 | 0.0 | 1.0 | 0.0 | (0.0, nan) |

ХОБЛ и rs1799750

Перепиши в научном стиле: ХОБЛ и rs1799750

В группе больных с признаком ХОБЛ генотип '2G/2G' встречается с частотой 1.49%, что не существенно отличается (p=0.872) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 22.39%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.06, 4.5). В группе больных с признаком ХОБЛ генотип '1G/2G' встречается с частотой 4.48%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 34.33%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.25, 5.89). В группе больных с признаком ХОБЛ генотип '1G/1G' встречается с частотой 4.48%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 32.84%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.27, 6.33).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие ХОБЛ | Процент | Отсутствие ХОБЛ | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| 2G/2G | 1 | 1.49 | 15 | 22.39 | 0.03 | 0.872 | 0.5 | (0.06, 4.5) |
| 1G/2G | 3 | 4.48 | 23 | 34.33 | 0.0 | 1.0 | 1.21 | (0.25, 5.89) |
| 1G/1G | 3 | 4.48 | 22 | 32.84 | 0.0 | 1.0 | 1.3 | (0.27, 6.33) |

Нейросенсорная тугоухость и rs1799750

Перепиши в научном стиле: Нейросенсорная тугоухость и rs1799750

В группе больных с признаком Нейросенсорная тугоухость генотип '2G/2G' встречается с частотой 5.97%, что не существенно отличается (p=0.499) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 17.91%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.52, 8.37). В группе больных с признаком Нейросенсорная тугоухость генотип '1G/2G' встречается с частотой 8.96%, что не существенно отличается (p=0.405) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 29.85%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.58, 7.98). В группе больных с признаком Нейросенсорная тугоухость генотип '1G/1G' встречается с частотой 1.49%, что не существенно отличается (p=0.076) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 35.82%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.02, 1.11).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Нейросенсорная тугоухость | Процент | Отсутствие Нейросенсорная тугоухость | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| 2G/2G | 4 | 5.97 | 12 | 17.91 | 0.46 | 0.499 | 2.1 | (0.52, 8.37) |
| 1G/2G | 6 | 8.96 | 20 | 29.85 | 0.69 | 0.405 | 2.16 | (0.58, 7.98) |
| 1G/1G | 1 | 1.49 | 24 | 35.82 | 3.15 | 0.076 | 0.13 | (0.02, 1.11) |

СД и rs1799750

Перепиши в научном стиле: СД и rs1799750

В группе больных с признаком СД генотип '2G/2G' встречается с частотой 5.97%, что не существенно отличается (p=0.256) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 17.91%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.71, 13.21). В группе больных с признаком СД генотип '1G/2G' встречается с частотой 2.99%, что не существенно отличается (p=0.466) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 35.82%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.08, 2.12). В группе больных с признаком СД генотип '1G/1G' встречается с частотой 4.48%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 32.84%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.19, 3.61).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие СД | Процент | Отсутствие СД | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| 2G/2G | 4 | 5.97 | 12 | 17.91 | 1.29 | 0.256 | 3.07 | (0.71, 13.21) |
| 1G/2G | 2 | 2.99 | 24 | 35.82 | 0.53 | 0.466 | 0.4 | (0.08, 2.12) |
| 1G/1G | 3 | 4.48 | 22 | 32.84 | 0.0 | 1.0 | 0.82 | (0.19, 3.61) |

Пептическая язва и rs1799750

Перепиши в научном стиле: Пептическая язва и rs1799750

В группе больных с признаком Пептическая язва генотип '2G/2G' встречается с частотой 2.99%, что не существенно отличается (p=0.946) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 20.90%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.28, 10.15). В группе больных с признаком Пептическая язва генотип '1G/2G' встречается с частотой 2.99%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 35.82%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.13, 4.54). В группе больных с признаком Пептическая язва генотип '1G/1G' встречается с частотой 2.99%, что не существенно отличается (p=1.000) от группы без признака, где этот генотип встречается с частотой 34.33%. Доверительный интервал отношения шансов: (0.14, 4.87).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Генотип | Наличие Пептическая язва | Процент | Отсутствие Пептическая язва | Процент | Х2 | p | OR | CI95% |
| 2G/2G | 2 | 2.99 | 14 | 20.9 | 0.0 | 0.946 | 1.68 | (0.28, 10.15) |
| 1G/2G | 2 | 2.99 | 24 | 35.82 | 0.0 | 1.0 | 0.77 | (0.13, 4.54) |
| 1G/1G | 2 | 2.99 | 23 | 34.33 | 0.0 | 1.0 | 0.83 | (0.14, 4.87) |