

Allelerne i genanalyserne, refererer til de mutationer af enkelt nukleotid polymorfier (SNP'er), som er angivet i følgende tabeller:

CYP2D6

SNP	Mutation	Allel
rs16947(A)	2850C>T	*2
rs35742686(-)	2549delA	*3
rs3892097(A)	1846G>A	*4
rs5030655	1707delT	*6
rs5030656	2615-2617delAAG	*9
rs1065852	100C>T	*10
rs28371706(T)	1023C>T	*17
rs28371725	2988G>A	*41

Gensekvensen af CYP2D6 er repræsenteret af M33388 (Genbank nummer) og de angivne positioner for mutationerne er angivet i forhold til denne.

CYP2C19

SNP	Mutation	Allel
rs42444285	19154G>A	*2
rs4986893	17948G>A	*3
rs28399504	1A>G	*4
rs12248560	-806C>T	*17

Gensekvensen af CYP2C19 er repræsenteret af *NG_008384.2* (Genbank nummer) og de angivne positioner for mutationerne er angivet i forhold til denne.

CYP2C9

SNP	Mutation	Allel
rs1799853	430C>T	*2
rs1057910	1075A>C	*3

Gensekvensen af CYP2C9 er repræsenteret af *NG_008385.1* (Genbank nummer) og de angivne positioner for mutationerne er angivet i forhold til denne.

CYP1A2, CYP3A4 og CYP3A5

Gen	SNP	Mutation	Allel
CYP1A2	rs762551	-163C>A	*1F
CYP3A4	rs35599367	522-191C>T	*22
CYP3A5	rs776746	6986A>G	*3

Gensekvenserne er er sporbare til gensekvensen af det humane genom assemble GRCh38.p13.