**ПРЕЙСКУРАНТ**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |
| **Код** | **Наименование** |  | **Цена, руб.** | **Срок выполнения раб. дн.** |
| **Неинвазивныепренатальные тесты - НИПТ** |
| 01110 | НИПС Т21 - Неинвазивныйпренатальный ДНК скрининг на синдром Дауна |  | 17000 | 8 |
| 01438 | НИПС 5 - Неинвазивныйпренатальный ДНК скрининг на 5 синдромов |  | 23000 | 8 |
| 00866 | НИПС 12 - Неинвазивныйпренатальный ДНК скрининг на 12 синдромов |  | 28000 | 8 |
| 01439 | НИПТ Panorama (Геномед, Россия), расширенная панель - неинвазивныйпренатальный ДНК тест на 18 синдромов |  | 34000 | 7 |
| 01045 | НИПТ Panorama (Геномед, Россия), базовая панель - неинвазивныйпренатальный ДНК тест на 8 синдромов |  | 29000 | 7 |
| 00016 | НИПТ Panorama (Natera, США), базовая панель - неинвазивныйпренатальный ДНК тест на 8 синдромов |  | 35000 | 14 |
| 00498 | НИПТ Panorama (Natera, США), расширенная панель - неинвазивныйпренатальный ДНК тест на 13 синдромов |  | 50000 | 14 |
| 01416 | Vistara - скрининг на 25 моногенных синдромов |  |  | 21 |
| **Пренатальная диагностика** |
| 00589 | Хромосомный микроматричный анализ пренатальный |  | 15000 | 5 |
| 00797 | Пренатальная ДНК-диагностика мышечной дистрофии Дюшенна/Беккера |  | 10100 | 14 |
| 00026 | Неинвазивное определение Резус-фактора плода |  | 6600 | 7 |
| 00834 | Неинвазивное определение пола плода. Скрининговый тест |  | 5500 | 7 |
| 00835 | Неинвазивное определение пола плода. Стандартный тест |  | 10000 | 7 |
| 00672 | Пренатальная диагностика спинальной амиотрофии, типов I, II, III и IV |  | 10500 | 14 |
| 00818 | Муковисцидоз: пренатальная ДНК диагностика |  | 11000 | 14 |
| 00836 | Неинвазивное определение пола плода. Экспертный тест |  | 35000 | 14 |
| 00871 | Поиск мутаций в гене GJB2 (Пренатальная диагностика) |  | 10500 | 14 |
| 01109 | Болезнь Норри: пренатальная ДНК-диагностика |  | 10500 | 14 |
| 01112 | Болезнь Шарко-Мари-Тута тип II: пренатальная диагностика |  | 10500 | 14 |
| 01145 | Инвазивное пренатальное определение пола плода |  | 5000 | 5 |
| 01179 | Врожденная гиперплазия коры надпочечников (адреногенитальный синдром). Пренатальная ДНК- диагностика |  | 10100 | 14 |
| 01357 | Пренатальная диагностика хореи Гентингтона |  | 10100 | 14 |
| 01569 | Гемофилия. Пренатальная диагностика. |  | 10500 | 14 |
| **Полногеномные исследования и панели** |
| 00856 | Полное секвенирование генома GenomeUNI |  | 99000 | 90 |
| 01351 | Полное секвенирование генома GenomeUNI при отрицательном результате анализа панели генов |  | 64000 | 90 |
| 01341 | Полное секвенирование генома пробанда и родителей (3 человека) - GenomeUNI трио |  | 199000 | 90 |
| 01350 | Полное секвенирование генома родителей, при ранее сделанном полногеномномсеквенировании пробанда |  | 100000 | 90 |
| 00554 | Полное секвенированиеэкзома |  | 43000 | 90 |
| 00841 | Полное секвенированиеэкзома (трио) |  | 129000 | 90 |
| 00224 | Клиническое секвенированиеэкзома |  | 40000 | 90 |
| 00586 | Секвенированиемитохондриального генома |  | 35000 | 90 |
| 00508 | Панель "Заболевания соединительной ткани" |  | 35000 | 90 |
| 00624 | Болезнь Беста: поиск мутаций в гене BEST1 |  | 17000 | 21 |
| 00786 | Панель "Факоматозы и наследственный рак" |  | 35000 | 90 |
| 00671 | Панель "Наследственные эпилепсии" |  | 35000 | 90 |
| 00523 | Панель "Наследственная тугоухость" |  | 35000 | 90 |
| 00825 | Панель "Нейродегенеративные заболевания" |  | 35000 | 90 |
| 00530 | Панель "Первичный иммунодефицит и наследственные анемии" |  | 35000 | 90 |
| 00823 | Панель "Умственная отсталость и расстройства аутистического спектра" |  | 35000 | 90 |
| 00824 | Панель "Наследственные нарушения обмена веществ" |  | 35000 | 90 |
| 00826 | Панель "Нервно-мышечные заболевания" |  | 35000 | 90 |
| 00837 | Панель "Наследственные заболевания глаз" |  | 35000 | 90 |
| 00838 | Панель "Наследственные заболевания почек" |  | 35000 | 90 |
| 00839 | Панель "Наследственные заболевания сердца" |  | 35000 | 90 |
| 00840 | Панель "Наследственные нарушения репродуктивной системы" |  | 35000 | 90 |
| 00857 | Панель "Наследственные заболевания желудочно-кишечного тракта" |  | 35000 | 90 |
| **Онкогенетика** |
| 01358 | Рак легких, базовая панель (гены EGFR, KRAS, NRAS, BRAF) |  | 9500 | 14 |
| 01460 | Рак легких, жидкостная биопсия, базовая панель (гены EGFR, KRAS, NRAS, BRAF) |  | 17000 | 14 |
| 00262 | Панель "Наследственный рак толстой кишки" |  | 35000 | 90 |
| 00811 | Определение мутаций в генах BRAF, NRAS и KIT |  | 12400 | 14 |
| 01096 | Определение мутаций в генах BRAF, KRAS и NRAS |  | 9000 | 14 |
| 00008 | Определение мутаций в гене KRAS |  | 8000 | 14 |
| 00639 | Определение мутаций в гене NRAS |  | 8000 | 14 |
| 00009 | Определение мутаций V600 в гене BRAF |  | 7300 | 5 |
| 01173 | Определение мутаций в генах KIT и PDGFRA |  | 13000 | 14 |
| 01183 | Определение мутаций в гене EGFR в плазме крови (жидкостная биопсия) |  | 15500 | 14 |
| 00007 | Определение мутаций в гене EGFR |  | 8000 | 14 |
| 00788 | Панель "Наследственный рак молочной железы" |  | 35000 | 90 |
| 00787 | Панель "Женские наследственные опухоли" |  | 35000 | 90 |
| 00829 | Панель "Наследственные опухолевые синдромы" |  | 35000 | 90 |
| 00005 | Определение 8 частых мутаций в генах BRCA1 и BRCA2 |  | 3700 | 5 |
| 01182 | Определение мутаций в гене PIK3CA |  | 7000 | 14 |
| 00355 | Тест ОнкоКарта |  | 29000 | 21 |
| 00354 | Тест Онкоскан |  | 49000 | 30 |
| 00848 | Тест Mammaprint |  | 165000 | 15 |
| 00356 | Тест OncoDEEP |  | 250000 | 30 |
| 01037 | Панель «Толерантность к химиотерапии» |  | 42000 | 30 |
| 01169 | Рак легких, расширенная панель |  | 30000 | 21 |
| 01108 | Жидкостная биопсия на 57 генов |  | 45000 | 30 |
| 01039 | Жидкостная биопсия для рака легкого, расширенная панель |  | 35000 | 30 |
| 01093 | Определение экспрессии гена PCA3 |  | 5000 | 10 |
| 00810 | Определение микросателлитной нестабильности (MSI) |  | 6000 | 14 |
| 00651 | Определение транслокаций гена ALK |  | 15000 | 14 |
| 00852 | Определение транслокаций гена ROS1 |  | 15000 | 14 |
| 00853 | Определение транслокаций гена RET |  | 15000 | 14 |
| 01184 | Определение амплификаций гена MET |  | 10000 | 14 |
| 00850 | Определение числа копий гена MYCN |  | 15000 | 14 |
| 01181 | Определение амплификаций гена TOP2A |  | 10000 | 14 |
| 00982 | Определение транслокации BCR-ABL t(9;22) (p230) (количественное) |  | 6500 | 14 |
| 00600 | Определение амплификаций гена ERBB2 (Her2/Neu) |  | 15000 | 14 |
| 00849 | Определение числа копий гена KMT2A (MLL) |  | 15000 | 14 |
| 00980 | Определение транслокации BCR-ABL t(9;22) (р190) (количественное) |  | 3500 | 10 |
| 00978 | Определение транслокации BCR-ABL t(9;22) (р210) (количественное) |  | 3500 | 10 |
| 01057 | Определение мутации W515 в гене MPL |  | 5500 | 14 |
| 00851 | Определение числа копий локуса 1p36 |  | 15000 | 14 |
| 00010 | Определение мутации V617F в гене JAK2 (качественное) |  | 2500 | 7 |
| 00983 | Определение мутации D816V в гене KIT |  | 3000 | 10 |
| 01058 | Определение мутаций 9 экзона гена CALR |  | 5350 | 10 |
| 01049 | Определение транслокации PML-RARA t(15;17) (количественное) |  | 4000 | 10 |
| 00854 | Определение транслокаций гена SS18 (SYT) |  | 15000 | 14 |
| 00855 | Определение транслокаций гена EWSR1 |  | 15000 | 14 |
| 01050 | Определение транслокации AML1-ETO t(8;21) |  | 3500 | 10 |
| 00580 | Экзомноесеквенирование гена BRAF |  | 30000 | 90 |
| 00559 | Экзомноесеквенирование генов BRCA1 и BRCA2 |  | 30000 | 90 |
| 00977 | Определение транслокации BCR-ABL t(9;22) (р210) (качественное) |  | 2500 | 10 |
| 00979 | Определение транслокации BCR-ABL t(9;22) (р190) (качественное) |  | 2500 | 10 |
| 01168 | Определение мутации V617F в гене JAK2 (количественное) |  | 2500 | 7 |
| 01176 | Определение транслокации PML-RARA t(15;17), bcr 1-2 (качественное) |  | 2900 | 10 |
| 01177 | Определение транслокации PML-RARA t(15;17), bcr 3 (качественное) |  | 2900 | 10 |
| 01186 | Определение делеций в 12 экзоне гена JAK2 |  | 5000 | 30 |
| 01333 | Определение метилирования промотора гена MGMT |  | 6400 | 14 |
| 01334 | Определение коделеции локусов 1p/19q |  | 6400 | 14 |
| 01410 | Определение мутации в генах H3F3A, HIST1H3B и HIST1H3С |  | 15500 | 15 |
| 01462 | Жидкостная биопсия на 60 генов (+BRCA1, BRCA2, PALB2) |  | 57000 |  |
| 01463 | Определение мутаций в генах BRCA1, BRCA2, PALB2 в ткани опухоли |  | 13000 | 21 |
| 01465 | Жидкостная биопсия для рака толстой кишки и меланомы |  | 15500 | 21 |
| 01477 | Определение мутации в гене IDH2 |  | 5500 | 14 |
| 01510 | Определение делеций в 12 экзоне гена JAK2 (количественное) |  | 4500 | 7 |
| 01476 | Определение мутации в гене IDH1 |  | 5500 | 14 |
| 01485 | Определение транслокаций генов NTRK1, NTRK2 и NTRK3 |  | 86000 | 21 |
| 01570 | Определение мутаций в гене KIT |  | 7000 | 14 |
| 01571 | Определение мутаций в гене KIT в плазме крови (жидкостная биопсия) |  | 11000 | 14 |
| 01572 | Определение мутаций в гене PIK3CA в плазме крови (жидкостная биопсия) |  | 11000 | 14 |
| 01629 | Signatera 1 (изготовление тест системы) |  | 162000 | 21 |
| 01630 | Signatera 2 (анализ плазмы крови) |  | 57500 | 21 |
| 01631 | SignateraComplex (изготовление тест системы + анализ плазмы крови) |  | 225000 | 21 |
| **Невынашивание беременности и бесплодие** |
| 01488 | Молекулярное кариотипирование абортивного материала «ФЕРТУС» |  | 9000 | 10 |
| 00682 | Молекулярное кариотипирование абортивного материала "ОПТИМА" |  | 15000 | 10 |
| 01487 | Полное секвенирование генома абортивного материала «ФЕРТУС» |  | 80000 | 90 |
| 01353 | Геном "ФЕРТИ" - диагностика генетических причин бесплодия у мужчин и женщин. |  | 75000 | 90 |
| 00001 | Анализ генетических полиморфизмов, ассоциированных с риском тромбообразования с расчетом интегративного риска |  | 6900 | 10 |
| 00002 | Анализ полиморфизмов в генах фолатного цикла |  | 4900 | 5 |
| 00023 | Типирование по трем генам HLA II класса (DRB1, DQA1, DQB1) |  | 6000 | 5 |
| 00490 | Исследование инактивации Х хромосомы |  | 5900 | 14 |
| 00793 | Расширенный поиск микроделеций AZF локуса Y-хромосомы |  | 7000 | 7 |
| 00578 | FISH-диагностика (хромосомы X и Y) |  | 14000 | 14 |
| 00155 | Хромосомный микроматричный анализ абортивного материала стандартный |  | 25500 | 10 |
| 00358 | Определение генотипа по резус-фактору, включая гетерозиготное носительство |  | 6900 | 14 |
| 00035 | Анализ полиморфизмов в генах ACE и AGTсвязанных с риском артериальной гипертензии, гипертензивных осложнений беременности и преэклампсии |  | 3000 | 7 |
| 00944 | Анализ числа CAG-повторов в гене андрогенового рецептора (AR) |  | 4900 | 14 |
| **Наследственные заболевания и синдромы** |
| 00648 | Поиск частых мутаций в экзоне 10 гена MEFV (Периодическая болезнь) |  | 6800 | 14 |
| 00011 | Синдром ломкой Х хромосомы: анализ метилирования (синдром Мартина-Белл) |  | 5900 | 14 |
| 00031 | Врожденная гиперплазия коры надпочечников (адреногенитальный синдром). Поиск 9-ти наиболее частых мутаций в гене CYP21A2 у родительской пары при недоступности материала больного ребенка |  | 10500 | 21 |
| 00012 | Синдром ломкой Х хромосомы: определение числа CGG повторов |  | 10000 | 21 |
| 00514 | Секвенирование гена CFTR |  | 30000 | 90 |
| 00029 | Синдром Драве. Секвенирование гена SCN1A |  | 30000 | 90 |
| 00030 | Врожденная гиперплазия коры надпочечников (адреногенитальный синдром). Поиск 9-ти наиболее частых мутаций в гене CYP21A2 |  | 9500 | 21 |
| 00218 | Тандемная масс-спектрометрия (спектр ацилкарнитинов, аминокислот) |  | 4800 | 30 |
| 00492 | Газовая хроматография образцов мочи (органические ацидурии) |  | 6500 | 21 |
| 00038 | Альбинизм глазокожный: поиск мутаций в гене TYR |  | 10000 | 21 |
| 00004 | Анализ полиморфизмов, ассоциированных с функциями интерлейкина 28В |  | 1000 | 7 |
| 00039 | Альбинизм глазокожный: поиск мутаций в гене OCA2 |  | 30000 | 90 |
| 00003 | Анализ полиморфизма c.-13910C>T, ассоциированного с метаболизмом лактозы |  | 1000 | 7 |
| 00046 | Анемия Даймонда-Блекфена: поиск мутаций в гене RPS19 |  | 10500 | 21 |
| 00057 | Атрофия зрительного нерва Лебера: поиск трех частых мутаций митохондриальной ДНК |  | 5000 | 14 |
| 00058 | Атрофия зрительного нерва Лебера: поиск 12-ти частых мутаций митохондриальной ДНК |  | 8000 | 21 |
| 00059 | Ахондроплазия: секвенирование гена FGFR3 |  | 30000 | 90 |
| 00064 | Болезнь Вильсона-Коновалова: поиск 12 наиболее частых мутаций в гене ATP7B |  | 7000 | 14 |
| 00066 | Болезнь Гиршпрунга: поиск мутаций в гене EDNRB |  | 15000 | 21 |
| 00067 | Болезнь Гиршпрунга: поиск мутаций в экзонах 10, 11, 13, 14, 15 гена RET |  | 10500 | 21 |
| 00068 | Болезнь Гиршпрунга: поиск мутаций в гене NTRK1 |  | 22000 | 30 |
| 00069 | Болезнь Гиршпрунга: поиск мутаций в гене ZEB2 |  | 27000 | 30 |
| 00085 | Гипертрофическая кардиомиопатия: поиск мутаций в гене TNNT2 |  | 22000 | 30 |
| 00091 | Голопрозэнцефалия: поиск мутаций в гене SHH |  | 10500 | 21 |
| 00093 | Дилятационнаякардиомиопатия: поиск мутаций в гене EMD |  | 9000 | 21 |
| 00094 | Дилятационнаякардиомиопатия: поиск мутаций в гене LMNA |  | 18000 | 21 |
| 00095 | Дилятационнаякардиомиопатия: поиск мутаций в гене DES |  | 15000 | 21 |
| 00096 | Дилятационнаякардиомиопатия: поиск мутаций в гене EYA4 |  | 22000 | 30 |
| 00097 | Дилятационнаякардиомиопатия: поиск мутаций в гене TNNT2 |  | 22000 | 30 |
| 00099 | Дилятационнаякардиомиопатия: поиск мутаций в гене TAZ |  | 13000 | 21 |
| 00102 | Ихтиоз вульгарный: поиск частых мутаций в гене FLG |  | 7000 | 21 |
| 00103 | Ихтиоз ламеллярный: поиск мутаций в гене TGM1 |  | 18000 | 21 |
| 00104 | Липодистрофия: поиск мутаций в "горячих" участках гена LMNA |  | 5500 | 21 |
| 00105 | Липодистрофия: поиск мутаций в гене LMNA |  | 18000 | 21 |
| 00107 | МиотонияТомсена/Беккера: поиск частых мутаций в гене CLCN1 |  | 7000 | 14 |
| 00113 | Муковисцидоз: поиск крупных делеций/дупликаций в гене CFTR |  | 9000 | 21 |
| 00114 | Синдром Ретта: поиск мутаций в гене MECP2 |  | 13000 | 30 |
| 00117 | Мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера: поиск делеций и дупликаций в гене дистрофина у мальчиков |  | 11000 | 21 |
| 00118 | Мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера: поиск делеций и дупликаций у родственниц больного по женской линии |  | 12500 | 21 |
| 00122 | Мышечная дистрофия Эмери-Дрейфуса: поиск мутаций в гене EMD |  | 7700 | 21 |
| 00123 | Мышечная дистрофия Эмери-Дрейфуса: поиск мутаций в гене LMNA |  | 18000 | 21 |
| 00305 | Глициновая энцефалопатия (секвенирование генов GLDC, GCSH, AMT) |  | 35000 | 90 |
| 00124 | Мышечная дистрофия Эмери-Дрейфуса: поиск мутаций в гене FHL1 |  | 15000 | 21 |
| 00125 | Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I: поиск дупликаций на хромосоме 17 в области гена PMP22 |  | 5000 | 14 |
| 00126 | Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I: поиск мутаций в гене GJB1 (Cx32) |  | 6500 | 21 |
| 00128 | Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I: поиск мутаций в гене LITAF |  | 9000 | 21 |
| 00129 | Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I: поиск мутаций в гене EGR2 |  | 9000 | 21 |
| 00130 | Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I: поиск мутаций в гене PRPS1 |  | 12500 | 21 |
| 00131 | Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I: поиск мутаций в гене YARS |  | 20000 | 30 |
| 00132 | Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I: поиск частых рецессивных мутаций в генах FGD4, SH3TC2, FIG4, GDAP1 |  | 7000 | 14 |
| 00133 | Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I: поиск частых мутаций в генах NDRG1 и SH3TC2 |  | 4000 | 14 |
| 00135 | Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II: Поиск мутаций в гене MFN2 (1 чел.) |  | 26000 | 30 |
| 00136 | Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II: поиск мутаций в гене GDAP1 |  | 12000 | 21 |
| 00137 | Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II: поиск мутаций в гене NEFL |  | 12000 | 21 |
| 00138 | Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II: поиск мутаций в гене LMNA |  | 18000 | 21 |
| 00139 | Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II: поиск мутаций в гене HSPB1 |  | 6500 | 21 |
| 00140 | Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II: поиск мутаций в гене DNM2 |  | 30000 | 90 |
| 00141 | Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II: поиск мутаций в гене GARS |  | 29000 | 30 |
| 00142 | Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II: поиск мутаций в гене FIG4 |  | 30000 | 90 |
| 00143 | Нейросенсорнаянесиндромальная тугоухость: поиск мутации 35delG в гене GJB2 |  | 2800 | 21 |
| 00152 | Прогерия Хатчинсона-Гилфорда: поиск мутаций в гене LMNA |  | 21000 | 21 |
| 00147 | Нейросенсорнаянесиндромальная тугоухость: поиск мутаций в гене EYA4 |  | 23000 | 30 |
| 00157 | Спастическая параплегия Штрюмпеля: поиск мутаций в гене ATL1 |  | 30000 | 90 |
| 00161 | Синдром Прадера-Вилли/Ангельмана |  | 6900 | 14 |
| 00163 | Псевдоксантома эластическая: поиск частых мутаций в гене ABCC6 |  | 5500 | 21 |
| 00164 | Псевдоксантома эластическая: поиск мутаций в гене ABCC6 |  | 47000 | 30 |
| 00169 | Синдром Аарскога-Скотта: секвенирование гена FGD1 |  | 25000 | 30 |
| 00170 | Синдром Ваарденбурга: поиск мутаций в гене PAX3 |  | 15000 | 21 |
| 00171 | Синдром Вильямса: поиск делеций в регионе 7q11 |  | 9000 | 21 |
| 00173 | Синдром Коккейна: поиск мутаций в гене ERCC6 |  | 30000 | 90 |
| 00175 | Синдром Коффина-Лоури: поиск мутаций в гене RPS6KA3 |  | 30000 | 90 |
| 00178 | Синдром Ли обусловленный дефицитом митохондриального комплекса III: поиск мутаций в гене BCS1L |  | 9000 | 21 |
| 00179 | Синдром Марфана: поиск мутаций в гене FBN1 |  | 30000 | 90 |
| 00180 | Синдром множественной эндокринной неоплазии второго типа (МЭН2): секвенирование гена RET |  | 30000 | 90 |
| 00184 | Синдром Мовата-Вильсона: поиск мутаций в гене ZEB2 |  | 25500 | 30 |
| 00188 | Синдром Смит-Магенис: поиск делеций в регионе 17p11.2 |  | 15000 | 14 |
| 00192 | Синдром фон Хиппеля-Линдау: секвенирование гена VHL |  | 8000 | 21 |
| 00197 | Спинальная амиотрофия типы I, II, III, IV: поиск делеций в гене SMN1 |  | 6700 | 14 |
| 00198 | Спинальная амиотрофия типы I, II, III, IV: анализ носительства |  | 9000 | 21 |
| 00204 | Туберозный склероз: поиск мутаций в гене TSC1 и TSC2 |  | 30000 | 90 |
| 00210 | Хорея Гентингтона: поиск наиболее частых мутаций в гене HTT |  | 4800 | 14 |
| 00211 | Тяжелый комбинированный иммунодефицит, Х-сцепленный: поиск мутаций в гене IL2RG |  | 9000 | 21 |
| 00212 | Ихтиоз ламеллярный: поиск мутаций в гене ALOX12B |  | 17000 | 21 |
| 00225 | Синдром Беквита-Видемана |  | 5900 | 14 |
| 00273 | Синдром Блума (поиск частых мутаций в гене RECQL3 (BLM) |  | 5000 | 14 |
| 00297 | Мукополисахаридоз 2 типа (секвенирование гена IDS) |  | 30000 | 90 |
| 00335 | Миотоническая дистрофия тип 1 и 2 (секвенирование генов DMPK и ZNF9) |  | 30000 | 90 |
| 00351 | Синдром Жильбера |  | 3700 | 14 |
| 00352 | Синдром Алажилля (секвенирование гена JAG1) |  | 30000 | 90 |
| 00353 | Синдром удлиненного интервала QT |  | 30000 | 90 |
| 00361 | Гипофосфатемический витамин-D-резистентный рахит (секвенирование гена PHEX) |  | 30000 | 90 |
| 00542 | Синдром Цельвегера |  | 30000 | 90 |
| 00544 | Синдром Чедиака-Хигаши (секвенирование гена LYST) |  | 30000 | 90 |
| 00546 | Голопрозэнцефалия (секвенирование генов FGF8, GLI2, GLI3, PTCH1, SHH, SIX3, TGIF1, ZIC2 |  | 30000 | 90 |
| 00548 | Врожденная дизэритропоэтическая анемия (секвенирование генов CDAN1, SEC23B) |  | 30000 | 90 |
| 00550 | Дистрофия роговицы (секвенирование генов TGFBI, SLC4A11) |  | 30000 | 90 |
| 00561 | Айкарди-Гутьерес синдром (секвенирование генов TREX1, RNASEH2B, ADAR) |  | 30000 | 90 |
| 00520 | Талассемия |  | 30000 | 90 |
| 00545 | Наследственная моторно-сенсорная демиелинизрующаянейропатия |  | 30000 | 90 |
| 00579 | Секвенирование гена AR |  | 30000 | 90 |
| 00605 | Подтверждение мутации, выявленной при NGS секвенированием по Сэнгеру |  | 3800 | 30 |
| 00612 | Синдром Аксенфельда-Ригера: поиск мутаций в гене FOXC1 |  | 8000 | 21 |
| 00613 | Синдром Андерсена: поиск мутаций в гене KCNJ2 |  | 9000 | 21 |
| 00614 | Синдром Антли-Бикслера: поиск мутаций в экзоне 9 гена FGFR2 |  | 6000 | 21 |
| 00616 | Аутоиммунный лимфопролиферативный синдром: поиск мутаций в "горячих" участках гена TNFRSF6 (FAS) |  | 6000 | 21 |
| 00617 | Аутоиммунный лимфопролиферативный синдром: поиск мутаций в гене TNFRSF6 (FAS) |  | 14000 | 21 |
| 00618 | Первичная прогрессирующая афазия: поиск мутаций в гене GRN |  | 11000 | 21 |
| 00621 | Синдром Баннаян-Райли-Рувалькаба |  | 15500 | 21 |
| 00623 | Синдром Бёрта-Хога-Дьюба: поиск мутаций в гене FLCN |  | 20000 | 21 |
| 00626 | Синдром Боуэна-Конради: поиск мутаций в гене EMG1 |  | 9000 | 21 |
| 00627 | Брахидактилия: поиск мутаций в гене HOXD13 |  | 9000 | 21 |
| 00628 | Брахидактилия: поиск мутаций в экзонах 8 и 9 гена ROR2 |  | 8000 | 21 |
| 00629 | Брахидактилия: поиск мутаций в гене NOG |  | 5000 | 21 |
| 00630 | Синдром Ван дер Вуда: поиск мутаций в гене IRF6 |  | 15500 | 21 |
| 00632 | Синдром врожденной центральной гиповентиляции: поиск частых мутаций в гене PHOX2B |  | 5000 | 14 |
| 00633 | Синдром Галлервордена-Шпатца: поиск наиболее частых мутаций в гене PANK2 |  | 5500 | 21 |
| 00634 | Синдром Галлервордена-Шпатца: поиск мутаций в гене PANK2 |  | 14000 | 21 |
| 00637 | Синдром Германски-Пудлака: поиск частых мутаций в гене HPS1 |  | 6500 | 21 |
| 00657 | Фенилкетонурия: расширенный поиск мутаций в гене РАН (25 шт.) |  | 8600 | 14 |
| 00658 | Фенилкетонурия: поиск мутаций в гене РАН |  | 20000 | 21 |
| 00659 | Торсионная дистония: поиск мутаций в гене TOR1A |  | 9900 | 21 |
| 00701 | Поиск частых мутаций в генах CFTR, PAH, SMN1, GJB2 |  | 11500 | 14 |
| 00704 | Анализ носительства спинальной амиотрофии для супружеской пары (кровь с ЭДТА) |  | 9500 | 21 |
| 00785 | Муковисцидоз: Расширенный поиск частых мутаций в гене CFTR (30 шт.) |  | 9000 | 14 |
| 00791 | Поиск наиболее частых мутаций в гене AR |  | 5000 | 21 |
| 00833 | Синдром Сильвера-Рассела |  | 5900 | 14 |
| 00859 | Анализ числа (CAG)-повторов в гене андрогенового рецептора (AR), частые делеции в AZF локусе, частые мутации в гене CFTR (22 шт.+IVS8TT) |  | 9000 | 21 |
| 00864 | Подтверждение мутации, выявленной при NGS секвенированием по Сэнгеру у трио |  | 10000 | 30 |
| 00865 | Поиск делеций в гене NF1 методом MLPA |  | 6000 | 21 |
| 00962 | Поиск наиболее частых мутаций в генах ATXN1, ATXN2, ATXN3 |  | 6600 | 14 |
| 00987 | Наследственная нейропатия с подверженностью параличу от сдавления (поиск мутаций в гене PMP22) |  | 9000 | 21 |
| 00988 | Клиническое секвенированиеэкзома трио |  | 140000 | 90 |
| 01005 | Частичный анализ гена NOTCH3 (CADASIL синдром) |  | 8000 | 21 |
| 01006 | Спинальная и бульбарная амиотрофия Кеннеди |  | 5000 | 14 |
| 01056 | Лицелопаточно-плечевая мышечная дистрофия тип 1 |  | 35000 | 40 |
| 01060 | Определение числа копий генов SMN1, SMN2 |  | 8500 | 14 |
| 01098 | Поиск наиболее частых мутаций в гене ATXN7 |  | 4600 | 14 |
| 01111 | Поиск мутаций в гене MEFV |  | 17000 | 21 |
| 01113 | FISH с центромерным зондом на 8 хромосому |  | 7900 | 14 |
| 01118 | Частичный анализ гена PLP методом MLPA -дупликации гена (Пелициуса-Мельцбахера) |  | 5500 | 15 |
| 01131 | Дефицит карнитина системный первичный (поиск мутаций в гене SLC22A5) |  | 17000 | 21 |
| 01143 | Синдром Ниймеген: Поиск наиболее частых мутаций в гене NBN |  | 4600 | 14 |
| 01187 | Синдром Нунан |  | 35000 | 90 |
| 01210 | Поиск наиболее частых мутаций в экзонах 10, 11 гена RET при МЭН2А |  | 6300 | 21 |
| 01217 | Поиск частых мутаций в гене GALT |  | 4500 | 21 |
| 01290 | Окулофарингеальная мышечная дистрофия: поиск наиболее частых мутаций в гене PABPN1 |  | 4600 | 14 |
| 01292 | Поиск частых мутаций в гене POLG (6 мутаций) методом MLPA |  | 5500 | 14 |
| 01293 | Поиск мутаций в "горячих" участках гена ACVR1 |  | 8700 | 21 |
| 01294 | Поиск мутаций в "горячих" участках гена LAMA2 |  | 17000 | 21 |
| 01295 | Поиск мутаций в гене RS1 |  | 11000 | 21 |
| 01409 | Полный анализ гена HEXA (болезнь Тея-Сакса) |  | 16000 | 20 |
| 01437 | Поиск мутаций в гене GJB2 (Cx26) |  | 6300 | 21 |
| **Установление отцовства и родства** |
| 00706 | Тест на отцовство/материнство 20 маркеров (3 участника: отец+ребенок+мать, один из родителей безусловный) |  | 11900 | 3 |
| 00705 | Тест на отцовство/материнство, 20 маркеров (2 участника: отец+ребенок или мать+ребенок) |  | 8800 | 3 |
| 00688 | Тест на отцовство/материнство для суда, 20 маркеров (2 участника: отец+ребенок или мать+ребенок) |  | 13900 | 7 |
| 00712 | Тест на отцовство/материнство для суда 20 маркеров (3 участника: отец+ребенок+мать, один из родителей безусловный) |  | 14900 | 7 |
| 00725 | Дополнительный участник к анализу 20 маркеров |  | 6450 |  |
| 00753 | Тестирование Y-хромосомы - тест на родство по мужской линии (2 участника: дедушка по отцу - внук, дядя (брат отца) - племянник, родные/сводные по отцу братья) |  | 13800 | 7 |
| 00697 | Тест на родство, 24 маркера (2 участника: дедушка/бабушка - внук/внучка, дядя/тетя - племянник/племянница , родные/сводные братья/сестры) |  | 14800 | 7 |
| 00693 | Тестирование Х-хромосомы (2 участника: бабушка по отцу - внучка, сводные сестры по отцу) |  | 16800 | 7 |
| 00756 | ДНК -профилирование (20 маркеров, Х или Y-хромосома) (1 человек) для суда |  | 9450 | 7 |
| 00760 | Выделение ДНК из нестандартного образца (высохшие пятна крови, обрезки ногтей, волосы) (1 человек) + 1рд |  | 3000 |  |
| 00691 | ЭКСПРЕСС- установление отцовства/материнства, информативный за 8 рабочих часов |  | 28500 | 8 рабочих часов |
| 00690 | ЭКСПРЕСС-установление родства для трех участников (отец/мать/ребенок), информативный за 8 рабочих часов |  | 35000 | 8 рабочих часов |
| 00755 | ДНК -профилирование (20 маркеров, Х или У-хромосома) (1 человек) Информативный |  | 6450 | 7 |
| 00726 | ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЙ участник по Х - хромосоме или по Y - хромосоме |  | 4500 |  |
| 00761 | Выделение ДНК из нестандартного образца (жевательная резинка, сигаретный фильтр, ушная сера,сперма) (1 человек) |  | 3500 | +1 рд |
| 00762 | Выделение ДНК из нестандартного образца ( парафиновые блоки) (1 человек) +1рд |  | 4000 | +1 рд |
| 00763 | Выделение ДНК из нестандартного образца (коктельная трубочка, лезвие станка, зубная щетка, детская пустышка) (1 человек) +1рд |  | 4500 | +1 рд |
| 00770 | Второй экземпляр информативного теста |  | 500 |  |
| 01403 | Тестирование Х-хромосомы (2 участника: бабушка по отцу - внучка, сводные сестры по отцу) по суду |  | 14900 | 7 |
| 01404 | Тестирование Y-хромосомы - тест на родство по мужской линии (2 участника: дедушка по отцу - внук, дядя (брат отца) - племянник, родные/сводные по отцу братья) по суду |  | 18900 | 7 |
| **Хромосомная патология** |
| 00551 | Хромосомный микроматричный анализ расширенный |  | 33500 | 30 |
| 00552 | Хромосомный микроматричный анализ стандартный |  | 27500 | 30 |
| 00553 | Хромосомный микроматричный анализ таргетный |  | 15000 | 14 |
| 00013 | Кариотип, анализ экспертного уровня |  | 5400 | 21 |
| 00676 | FISH-диагностика (1 локус) |  | 7900 | 14 |
| 00014 | FISH-диагностика (2 пары хромосом, 2 зонда) |  | 12800 | 14 |
| 00504 | Хромосомный микроматричный анализ тканей из архивного материала |  | 45000 | 15 |
| 01304 | Хромосомный микроматричный анализ экзонного уровня |  | 33500 | 30 |
| **Услуги** |
| 00652 | Онлайн-консультация врача-генетика (д.м.н., к.м.н.) |  | 4000 | 1 |
| 00646 | Биоинформатический анализ данных секвенирования генома/экзома (данные предоставляются заказчиком) |  | 10000 | 30 |
| 00645 | Биоинформатический и клинический анализ данных секвенирования генома/экзома (данные предоставляются заказчиком) |  | 15000 | 30 |
| 00024 | Выделение и хранение ДНК |  | 1000 | 365 |
| 00790 | Повторный биоинформатический и клинический анализ данных секвенирования при появлении новой клинической информации |  | 7500 | 30 |
| 00778 | Перевод заключения на английский язык (1 стр./1800 знаков) |  | 700 | 3 |
| 00804 | Консультация врача-генетика по результатам лабораторных исследований |  | 1500 | 1 |
| 00946 | Интерпретация 2-5 полиморфизмов |  | 700 | 2 |
| 00571 | Онлайн-консультация врача-генетика |  | 2000 |  |
| 01122 | Онлайн-консультация врача-невролога |  | 4000 | 1 |
| 01139 | Выдача файлов с первичными данными лабораторных исследований (секвенирование, хромосомный микроматричный анализ) |  | 3000 | 7 |
| **Генетические предрасположенности** |
| 00885 | Панель "Фолатный цикл и риск гипергомоцистеинемии" - 10 маркеров |  | 4000 | 14 |
| 00894 | ApoE E2/E3/E4 ассоциированный с синдромом Альцгеймера и семейной гиперхолестеренемии |  | 2000 | 14 |
| 00901 | Панель «Медиаторные нарушения» - 6 маркеров |  | 4000 | 21 |
| 00892 | Панель «Липидный обмен» |  | 6500 | 21 |
| 00893 | Панель "Риск Сахарного диабета 2 типа" |  | 6000 | 21 |
| 00883 | Панель "Нарушения системы гемостаза" 13 маркеров |  | 4000 | 14 |
| 00882 | Панель "Нарушения системы гемостаза" 30 маркеров |  | 11000 | 30 |
| 00897 | Панель "Нутригенетикаmax" |  | 30000 | 40 |
| 00898 | Панель "Нутригенетика : Оптимальный вариант диеты для снижения веса" |  | 5000 | 14 |
| 00929 | Панель "Нутригенетика: негативные последствия кофе" |  | 2500 | 14 |
| 01311 | Панель "Нутригенетика: Реакция организма на некоторые компоненты пищи" (max) |  | 8000 | 14 |
| 01312 | Панель "Нутригенетика: Реакция организма на некоторые компоненты пищи" (light) |  | 6000 | 14 |
| 00899 | Панель "Нутригенетика - витамины" |  | 7000 | 21 |
| 01309 | Панель "Нутригенетика и спорт: Оптимальный вариант диеты и физических нагрузок для снижения веса" |  | 6000 | 14 |
| 01154 | Панель Нутригенетика: Витамин А |  | 2000 | 14 |
| 01155 | Панель Нутригенетика Витамин C |  | 2000 | 14 |
| 01156 | Панель Нутригенетика Витамин E |  | 2500 | 14 |
| 01157 | Нутригенетика: Витамин D |  | 3000 | 14 |
| 01158 | Панель Нутригенетика Витамин B9 |  | 3000 | 14 |
| 01159 | Панель Нутригенетика Витамин B12 |  | 2500 | 14 |
| 01160 | Панель Нутригенетика Витамин B2 |  | 2000 | 14 |
| 01161 | Панель Нутригенетика Витамин B6 |  | 3000 | 14 |
| 00895 | Панель «Костный метаболизм. Остеопороз» |  | 7000 | 21 |
| 00896 | Панель «Метаболизм глютена» |  | 4500 | 14 |
| 00900 | Болезнь Бехтерева. Ревматоидный артрит. HLAB27 |  | 2000 | 14 |
| 00880 | Панель "Метаболизм стероидных гормонов" - гинекология |  | 3500 | 14 |
| 00905 | Комплексный генетический тест 135 маркеров |  | 35000 | 40 |
| 00912 | Панель «Антиагреганты и антикоагулянты: аспирин, клопидогрел» (резистентность) |  | 2000 | 14 |
| 00918 | Панель «Безопасность гормональной терапии» |  | 3000 | 10 |
| 01192 | Анализ полиморфизмов в гене COMT (2 маркера) |  | 2500 | 10 |
| 00927 | Панель «Антидепресанты. Нейролептики» |  | 5000 | 14 |
| 01116 | Панель "Предрасположенность к рассеянному склерозу" |  | 4000 | 14 |
| 00933 | Панель «Противогрибковые: вориканазол |  | 2000 | 14 |
| 00939 | Панель «Система детоксикации»: GSTT, GSTM, GSTP |  | 3000 | 14 |
| 01152 | ВСЕ обо МНЕ |  | 27000 | 40 |
| 01051 | Заказ 1 дополнительного полиморфизма к готовой панели (без интерпретации) |  | 600 | 10 |
| 01115 | Панель "Метаболический синдром и ожирение" |  | 8500 | 21 |
| 01153 | Панель "ВГКН" (CYP21 - 11 мутаций) |  | 6000 | 14 |
| 01162 | Панель "Антиоксидантная защита" |  | 3500 | 14 |
| 01196 | Микробиом - носоглотка (без интерпретации) |  | 9000 | 60 |
| 01197 | Микробиом - мочеполовая система (без интерпретации) |  | 9000 | 60 |
| 01198 | Микробиом кишечника |  | 12000 | 60 |
| 01298 | Панель «Безопасность гормональной терапии + BRCA» |  | 9500 | 14 |
| 01299 | Панель «Гемохроматоз : транспортер ионов железа» (FPN1) |  | 1500 | 14 |
| 01300 | Панель «Подготовка к ЭКО: стимуляция яичников» 19 маркеров |  | 6000 | 14 |
| 01308 | Панель "Нейрогенетические особенности пищевого поведения" |  | 6000 | 21 |
| 01315 | Панель "Женское здоровье (комплекс)" |  | 35000 | 40 |
| 01316 | Панель "Женское репродуктивное здоровье" |  | 15000 | 21 |
| 01317 | Панель "Мужское здоровье (комплекс)" |  | 35000 | 40 |
| 01318 | Панель "Мужское репродуктивное здоровье" |  | 12000 | 21 |
| 01320 | Панель "Риск нарушений работы опорно-связочного аппарата" |  | 7000 | 21 |
| 01321 | Панель "Воспалительный ответ" |  | 7000 | 21 |
| 01322 | Панель "Риски заболеваний, реализуемых в пожилом возрасте" |  | 9000 | 21 |
| 01323 | Панель "Склонность к долгожительству" |  | 2500 | 14 |
| 01325 | Панель "Косметология и Antiage" |  | 7000 | 21 |
| 01338 | Панель «Метаболизм меди: транспортер меди АТР7В" |  | 2000 | 10 |
| 01406 | Панель "ДНК - Генеалогия" по материнской линии |  | 10900 | 30 |
| 01407 | Панель "ДНК - Генеалогия" по отцовской линии |  | 10900 | 30 |
| 01418 | Панель «ДНК Генеалогия» национальность |  | 11700 | 30 |
| 01346 | Панель "Спорт:выбор вида спорта для начинающих max" |  | 13000 | 21 |
| 01421 | Панель «ДНК Генеалогия» Происхождение по материнской и отцовской линии + национальность |  | 29900 | 30 |
| 01422 | Панель «ДНК Генеалогия» Происхождение по материнской линии + национальность |  | 29900 | 30 |
| 01423 | Панель «ДНК Генеалогия» Происхождение по отцовской линии + национальность |  | 20900 | 30 |
| 01480 | Панель "Метаболизм стероидных гормонов" - андрология |  | 3000 | 14 |
| **Скрининг на носительство наследственных заболеваний** |
| 00601 | Скрининг на наследственные заболевания (5 заболеваний, 15 мутаций) |  | 3000 | 14 |
| 00575 | Скрининг на наследственные заболевания (2500 генов) |  | 35000 | 90 |
| **Дородовое установление отцовства** |
| 00036 | Установление отцовства дородовое, неинвазивное |  | 49000 | 10 |
| 00557 | Установление отцовства дородовое, инвазивное |  | 25000 | 7 |
| **Услуги по доставке биообразцов** |
| 00643 | Доставка биоматериала по России (1 пояс) |  | 2000 |  |
| 00774 | Доставка биоматериала по России (2 пояс) |  | 2500 |  |
| 00955 | Доставка биоматериала из ВО |  | 600 | 1 |
| 01001 | Доставка биоматериала по России в стороннюю лабораторию (1 пояс) |  | 4000 | 2 |
| 01002 | Доставка биоматериала по России в стороннюю лабораторию (2 пояс) |  | 4500 | 2 |
| 01132 | Организация доставки биоматериала за рубеж из регионов |  | 14000 | 1 |
| **Преимплантационное генетическое тестирование** |
| 01427 | ПГТ-А: Преимплантационное генетическое тестирование методом NGS |  | 25000 | 14 |
| 01426 | Полногеномная амплификация ДНК образца биологического материала |  | 6000 | 14 |
| 01428 | Секвенирование методом NGS ДНК клеток полученных после WGA |  | 19000 | 14 |
| 01454 | ПГТ-М: Моногенные заболевания (КФ-ПЦР) (диагноз установлен, генотип известен) подготовительный этап: разработка индивидуальной тест-системы (заказ маркеров, анализ информативности для семьи, исследование мутаций заболевания) |  | 46800 | 60 |
| 01453 | ПГТ-М: моногенного семейного заболевания (определение мутации, статуса носительства, анализ на анеуплоидии 5 хромосом) 1 эмбрион |  | 9750 | 30 |
| 01456 | Комплексное исследование ПГТ-М+ПГТ-А (КФ-ПЦР) (диагноз установлен, генотип известен)подготовительный этап: разработка индивидуальной тест-системы для ПГТ моногенного семейного заболевания/ транслокации (заказ маркеров, анализ информативности для семьи, исследование мутаций заболевания) |  | 46800 | 60 |
| 01457 | ПГТ-М моногенного семейного заболевания/транслокации + ПГТ-А 24 хромосомы 1 эмбрион |  | 33800 | 45 |
| 01458 | ПГТ-М моногенного семейного заболевания/транслокации + ПГТ-А 24 хромосомы, дополнительный эмбрион |  | 14300 | 45 |
| **Гистологические и иммуногистохимические исследования** |
| 01090 | Определение экспрессии белка PD-L1 |  | 14000 | 8 |
| 01511 | Гистологическое исследование эндоскопического материала из различных локусов: пищевод, гортань, желудок, трахея, тонкая и толстая кишка, бронхи. (Не более 3 фрагментов ткани). |  | 3500 | 4 |
| 01512 | Гистологическое исследование материала, полученного при эдоскопическойполипэктомии (полип не более 2 см.). |  | 4000 | 4 |
| 01513 | Гистологическое исследование эндоскопического материала из различных локусов: пищевод, гортань, желудок, трахея, тонкая и толстая кишка, бронхи. (Более 3 фрагментов ткани). |  | 5500 | 4 |
| 01514 | Верификация Helicobacterpylori в одном образце биологического материала. |  | 2500 | 4 |
| 01515 | Гистологическое исследование биопсийного материала с применением стандартной гистологической окраски гематоксилином и эозином (локусы – полость рта, носоглотки, слюнная железа). |  | 3500 | 4 |
| 01575 | Гистологическое исследование биопсийного материала с применением стандартной гистологической окраски гематоксилином и эозином (локус – органы мочевыделительной системы). |  | 3500 | 3 |
| 01576 | Гистологическое исследование биопсийного материала с применением стандартной гистологической окраски (локусы – мягкие ткани подмышечной области). |  | 3500 | 3 |
| 01577 | Гистологическое исследование биопсийного материала с применением стандартной гистологической окраски гематоксилином и эозином (пайпель-биопсия эндометрия). |  | 3500 | 4 |
| 01578 | Гистологическое исследование биопсийного материала с применением стандартной гистологической окраски гематоксилином и эозином (локус - ткань яичка). |  | 3500 | 4 |
| 01579 | Гистологическое исследование биопсийного материала с применением стандартной гистологической окраски гематоксилином и эозином (локус – шейка матки, влагалище). |  | 3500 | 4 |
| 01580 | Гистологическое исследование биопсийного материала с применением стандартной гистологической окраски гематоксилином и эозином (локус – забрюшинное пространство). |  | 3500 | 4 |
| 01581 | Гистологическое исследование биопсийного материала с применением стандартной гистологической окраски гематоксилином и эозином (локус –сустав). |  | 3500 | 4 |
| 01582 | Гистологическое исследование биопсийного материала с применением стандартной гистологической окраски гематоксилином и эозином (локус – кости и хрящевая ткань). |  | 5000 | 5 |
| 01583 | Гистологическое исследование биопсийного материала с применением стандартной гистологической окраски гематоксилином и эозином (локус –лимфатические узлы, в том числе сторожевые). |  | 5000 | 4 |
| 01584 | Гистологическое исследование биопсийного материала с применением стандартной гистологической окраски гематоксилином и эозином (костный мозг). |  | 7000 | 3 |
| 01585 | Гистологическое исследование пункционной биопсии с применением стандартной гистологической окраски гематоксилином и эозином (локусы – печень, почки, молочная железа и др). |  | 3500 | 4 |
| 01586 | Гистологическое исследование пункционной биопсии с применением стандартной гистологической окраски гематоксилином и эозином не более 12 фрагментов ткани (локус – предстательная железа). |  | 6500 | 4 |
| 01587 | Гистологическое исследование операционного материала фрагментов кожи и подкожно-жировой клетчатки с применением стандартной гистологической окраски гематоксилином и эозином. (Размер биологического образца не более 14 мм). |  | 3700 | 4 |
| 01588 | Гистологическое исследование операционного материала грыжевого мешка, червеобразного отростка, желчного пузыря, свищевого хода, с применением стандартной |  | 3700 | 4 |
| 01589 | Гистологическое исследование операционного материала миндалин, кист яичника, геморроидальных узлов, миокарда, опухоли средостения с применением стандартной гистологической окраски гематоксилином и эозином. |  | 3500 | 5 |
| 01590 | Гистологическое исследование операционного материала придатков матки, кожи и подкожно -жировой клетчатки (размер биологического образца более 14 мм), лимфатических узлов и молочной железы при секторальной резекции с применением стандартной гистологической окраски гематоксилином и эозином. |  | 4000 | 5 |
| 01591 | Комплексное гистологическое исследование операционного материала легких, кишечника, желудка, предстательной железы, почек, молочной железы, и других органов без лимфатических узлов с применением стандартной гистологической окраски гематоксилином и эозином. |  | 7000 | 5 |
| 01592 | Комплексное гистологическое исследование операционного материала органокомплекса и целого органа с исследованием сторожевых лимфатических узлов с применением стандартной гистологической окраски гематоксилином и эозином. |  | 11500 | 5 |
| 01593 | Гистологическое исследование операционного материала предстательной железы (исследование целого органа после простатэктомии) с применением стандартной гистологической окраски гематоксилином и эозином. |  | 17000 | 5 |
| 01594 | Гистологическое исследование операционного материала матки с придатками (исследование целого органа после гистерэктомии, в связи со злокачетсвенным новообразованием) с применением стандартной гистологической окраски гематоксилином и эозином. |  | 7000 | 5 |
| 01595 | Гистологическое исследование операционного материала матки с придатками (исследование целого органа после гистерэктомии, в связи с гиперплазией и интраэпителиальной неоплазии) с применением стандартной гистологической окраски гематоксилином и эозином. |  | 10000 | 5 |
| 01596 | Гистологическое исследование операционного материала матки с придатками (исследование целого органа после гистерэктомии,патология не связана со злокачественной опухолью) с применением стандартной гистологической окраски гематоксилином и эозином. |  | 4000 | 5 |
| 01597 | Гистологическое исследование операционного материала цервикального канала и соскобов полости матки с применением стандартной гистологической окраски гематоксилином и эозином. |  | 3500 | 5 |
| 01598 | Гистологическое исследование операционного материала по поводу замершей или неразвивающейся беременности, а также выскабливания полости матки с применением стандартной гистологической окраски гематоксилином и эозином. |  | 5000 | 5 |
| 01599 | Гистологическое исследование последа (плацента, плодные оболочки и пуповина) с применением стандартной гистологической окраски гематоксилином и эозином. |  | 6000 | 5 |
| 01600 | Иммуногистохимическое исследование (PD-L1, клон Dako) |  | 14000 | 7 |
| 01601 | Иммуногистохимическое исследование (HER2) |  | 4500 | 3 |
| 01602 | Иммуногистохимическое исследование (1 ИГХ реакция) |  | 4500 | 3 |
| 01603 | Иммуногистохимическое исследование (определение индекса пролиферативной активности Ki-67) |  | 4500 | 3 |
| 01604 | Иммуногистохимическое исследование (не более 4 ИГХ антител) |  | 9000 | 3 |
| 01605 | Иммуногистохимическое исследование (от 5 до 10 ИГХ антител) |  | 13000 | 3 |
| 01606 | Иммуногистохимическое исследование (более 10 ИГХ антител) |  | 24000 | 3 |
| 01607 | Определение рецептивности эндометрия (окно имплантации) с помощью иммуногистохимического исследования. |  | 13000 | 3 |
| 01608 | Комплексная диагностика хронического эндометрита с помощью иммуногистохимического исследования. |  | 11000 | 2 |
| 01609 | Дифференциальная диагностика рецептивности эндометрия и хронического эндометрита с помощью иммуногистохимического исследования. |  | 11000 | 3 |
| 01610 | Диагностика хронического эндометрита с помощью иммуногистохимического исследования. |  | 3600 | 5 |
| 01611 | Комплексное гистологическое исследование сторожевых лимфатических узловпри меланоме с применением стандартной гистологической окраски гематоксилином и эозином. |  | 21000 | 5 |
| 01612 | Консультация готовых гистологических препаратов и получение второго мнения. |  | 7000 | 4 |
| 01613 | Просмотр и консультация готовых гистологических препаратов без вынесения заключения перед постановкой иммуногистохимических реакций. |  | 2500 | 4 |
| 01614 | Пересмотр готовых гистологических препаратов с привлечением зарубежных экспертов из Италии и Чехии с вынесением заключения. |  | 18000 | 5 |
| 01615 | Пересмотр готовых гистологических препаратов с привлечением зарубежных экспертов (по результатам предварительного согласования) с вынесением заключения. |  | 14000 | 6 |
| 01616 | Изготовление парафинового блока и одного стекла, окрашенного гематоксилином и эозином. |  | 1500 | 3 |
| 01617 | Дорезка гистологического блока после его изготовления. |  | 700 | 3 |
| 01618 | Получение сканирующего изображения одного гистологического препарата. |  | 700 | 3 |
| 01619 | Окраска одного стекла с применением специальной гистологической окраски PAS. |  | 1000 | 3 |
| 01620 | Окраска одного стекла с применением специальной гистологической окраски альциановым синим. |  | 1000 | 3 |
| 01621 | Окраска одного стекла с применением специальной гистологической окраски по Гимзе. |  | 1000 | 3 |
| 01622 | Окраска одного стекла с применением специальной гистологической окраски по Циль-Нильсену. |  | 1000 | 3 |
| 01623 | Окраска одного стекла с применением специальной гистологической окраски конго красным. |  | 2000 | 3 |
| **Фармакогенетика** |
| 00006 | Фармакогенетикаварфарина |  | 1500 | 7 |
| 00909 | Панель «Фармакогенетика – max» |  | 16000 | 40 |
| 00910 | Панель «Фармакогенетика – min» 17 маркеров |  | 6500 | 21 |
| 00915 | Фармакогенетика "Статины" |  | 3500 | 14 |
| 00916 | Фармакогенетика: "НПВС" |  | 2000 | 14 |
| 00941 | Фармакогенетика: Цитохром CYP2D6 |  | 2000 | 14 |
| 00940 | Панель: "Фармакогенетика: Цитохром CYP2C19 |  | 2000 | 14 |
| 00943 | Панель: "Фармакогенетика: Цитохром CYP1A2 |  | 2000 | 14 |
| 00660 | Фармакогенетика ингибиторов протонного насоса |  | 2000 | 5 |
| 00661 | Фармакогенетикаклопидогрела |  | 2500 | 5 |
| 01052 | Панель «Фармакогенетика: иринотекан» |  | 2500 | 10 |
| 01117 | Панель: "Фармакогенетика:Цитохром CYP2C9" |  | 2000 | 14 |
| 01339 | Панель "Фармакогенетика: DPYD" |  | 1500 | 10 |

**С расширенным перечнем выполняемых исследований можно ознакомиться на сайте** [**www.genomed.ru**](http://www.genomed.ru)

**Если в перечне услуг отсутствует диагностика, интересующего Вас заболевания, то стоимость и сроки выполнения данных диагностических исследований необходимо уточнять по телефону 8(495) 660-83-77 или 8 (800) 333-45-38**