

Наименование	Срок выполнения, дни	Цена исследования, руб
Тест на отцовство/материнство, 20 маркеров (2 участника: отец+ребенок или мать+ребенок)	3	8800
НИПС 5 - Неинвазивный пренатальный ДНК скрининг на 5 синдромов	8	23000
НИПС Т21 - Неинвазивный пренатальный ДНК скрининг на синдром Дауна	8	17000
Подтверждение мутации, выявленной при NGS секвенированием по Сэнгеру	30	3800
Подтверждение мутации, выявленной при NGS секвенированием по Сэнгеру у трио	30	10000
Определение экспрессии белка PD-L1	8	14000
Большая неврологическая панель	90	35000
Тандемная масс-спектрометрия (спектр ацилкарнитинов, аминокислот)	30	4800
Доставка биоматериала по России (2 пояс)		2500
Полное секвенирование экзома	90	43000
НИПТ Panorama (Геномед, Россия) - неинвазивный пренатальный ДНК тест на 18 синдромов	7	34000
Консультация врача-генетика	1	3000
Молекулярное кариотипирование abortивного материала «ФЕРТУС»	10	9000
Определение мутаций V600 в гене BRAF	5	7300
Консультация врача-невролога первичная	1	1600
Доставка биоматериала из ВО	1	600
Доставка биоматериала по России в стороннюю лабораторию (2 пояс)	2	4500
Онлайн-консультация врача-генетика		2000
Консультация врача-генетика	1	1500
Онлайн-консультация врача-генетика (д.м.н., к.м.н.)	1	4000
Поиск частых мутаций в экзоне 10 гена MEFV (Периодическая болезнь)	14	6800
Муковисцидоз: Расширенный поиск частых мутаций в гене CFTR (30 шт.)	14	9000

Панель "Нейродегенеративные заболевания"	90	35000
Определение мутации в гене IDH1	14	5500
Выделение из нестандартного образца (жевательная резинка, сигаретный фильтр, ушная сера, сперма) (1 человек)	+1 рд	3500
Газовая хроматография образцов мочи (органические ацидурии)	21	6500
Хромосомный микроматричный анализ расширенный	30	33500
Выделение из нестандартного образца (высохшие пятна крови, обрезки ногтей, волосы) (1 человек) + 1рд		3000
Панель "Нутригенетика : Оптимальный вариант диеты для снижения веса"	14	5000
Спинальная амиотрофия типы I, II, III, IV: анализ носительства	21	9000
Молекулярное кариотипирование abortивного материала "ОПТИМА"	10	15000
Панель "Фолатный цикл" (Гипергомоцистеинемия) 10 маркеров	14	4000
Определение числа копий генов SMN1, SMN2	14	8500
Организация доставки биоматериала за рубеж из регионов	1	14000
Определение мутаций в гене EGFR в плазме крови (жидкостная биопсия)	14	15500
Определение мутации в гене IDH2	14	5500
Определение мутаций в гене EGFR	14	7500
Панель "Наследственные нарушения обмена веществ"	90	35000
Онлайн-консультация врача-невролога	1	4000
Определение 8 частых мутаций в генах BRCA1 и BRCA2	5	3700
Панель «Гемохроматоз 1 типа» (HFE: H63D, C282Y, S65C)	7	3500
Определение транслокации PML-RARA t(15;17) (количественное)	10	3500
Хромосомный микроматричный анализ abortивного материала стандартный	10	25500
Панель "Первичный иммунодефицит и наследственные анемии"	90	35000

Спинальная амиотрофия типы I, II, III, IV: поиск делеций в гене SMN1	14	6700
Первичная гипероксалурия (секвенирование гена GRHPR)	90	30000
Исследование инактивации X хромосомы	14	5900
Полное секвенирование генома GenomeUNI	90	99000
Нутригенетика: Витамин D	14	3000
Определение коделеции локусов 1p/19q	14	5900
Определение мутаций в генах BRCA1, BRCA2, PALB2 в ткани опухоли	21	13000
Полное секвенирование генома абортивного материала «ФЕРТУС»	90	80000
Панель «Противоопухолевая терапия: тамоксифен»	14	2000
VCE обо MHE	40	27000
Поиск частых мутаций в гене GALT	21	4500
Синдром Блоха-Сульцбергера: поиск частых мутаций в гене IKBKG (NEMO)	14	5000
Определение транслокаций гена ALK	14	15000
Фармакогенетика ингибиторов протонного насоса	5	2000
ЭКСПРЕСС- установление отцовства/материнства, информативный за 8 рабочих часов	8 рабочих часов	28500
Консультация врача-невролога	1	5000
Фармакогенетикаварфарина	7	1500
Определение транслокаций гена ROS1	14	15000
Поиск делеций в гене NF1 методом MLPA	21	6000
Панель «Подготовка к ЭКО: стимуляция яичников» 19 маркеров	14	6000
Vistara - скрининг на 25 моногенных синдромов	21	69000
Панель "Нутригенетика Витамины" + фолатный цикл	14	8000
МиотонияТомсена/Беккера: поиск частых мутаций в гене CLCN1	14	7000
Тест на отцовство/материнство для суда, 20 маркеров (2 участника: отец+ребенок или мать+ребенок)	7	13900

Выделение из нестандартного образца (коктельная трубочка, лезвие станка, зубная щетка, детская пустышка) (1 человек) +1рд	+1 рд	4500
Панель «Медиаторные нарушения» - 6 маркеров	21	4000
Микробиом - мочеполовая система (без интерпретации)	60	9000
Хромосомный микроматричный анализ экзонного уровня	30	33500
Рак легких, базовая панель (гены EGFR, KRAS, NRAS, BRAF)	14	8000
МиотонияТомсена/Беккера: поиск мутаций в гене CLCN1	90	30000
Нейросенсорнаянесиндромальная тугоухость: поиск крупных делеций в локусе DFNB1	21	6500
Семейная периодическая лихорадка: поиск мутаций в гене TNFRSF1A	21	11000
Синдром Криглера-Найара: поиск мутаций в гене UGT1A1	21	9800
Синдром Крузона: поиск мутаций в 7 и 9 экзонах гена FGFR2	21	6500
Экзостозы множественные: поиск мутаций в гене EXT1 и EXT2	90	30000
FISH-диагностика (хромосомы X и Y)	14	14000
Экзомное секвенирование гена BRAF	90	30000
Панель "Артериальная гипертензия и подбор лекарственных препаратов"	21	7000
Панель «Метаболизм глютена»	14	4500
Панель «Толерантность к химиотерапии»	30	38000
Жидкостная биопсия на 57 генов	30	45000
Определение амплификаций гена MET	14	9500
Онлайн-консультация врача-генетика (акция)	1	1500
Определение мутаций в гене KIT	14	6500
Определение мутаций в гене PIK3CA в плазме крови (жидкостная биопсия)	14	11000
Синдром Швахмана-Даймонда: поиск мутаций в гене SBDS1	21	9800
Тест ОнкоКарта	21	29000

Хромосомный микроматричный анализ тканей из архивного материала	15	45000
Анализ носительства спинальной амиотрофии ядерной семьи (3 чел)	14	11000
Поиск частых мутаций в генах CFTR, PАН, SMN1, GJB2	14	11500
Расширенный поиск микроделеций AZF локуса Y-хромосомы	7	7000
Панель "Наследственные нарушения репродуктивной системы"	90	35000
Тест MammaPrint	15	165000
Панель «Безопасность гормональной терапии»	10	3000
Панель Нутригенетика Витамин С	14	2000
Панель Нутригенетика Витамин Е	14	2500
Панель Нутригенетика Витамин В6	14	3000
Микробиом - носоглотка (без интерпретации)	60	9000
Синдром Рубинштейна-Тейби. Поиск делеций в регионе 16p13	21	8500
Панель "Мужское репродуктивное здоровье"	21	12000
Скрининг-тест на ЛБН (определение концентрации лизосфинголипидов в пятнах высушенной крови)	14	4100
Муковисцидоз: поиск крупных делеций/дупликаций в гене CFTR	21	9000
Поликистоз почек рецессивный: поиск мутаций в горячих участках гена PKHD1	21	14000
Хорея Гентингтона: поиск наиболее частых мутаций в гене HTT	14	4800
Тест на родство, 24 маркера (2 участника: дедушка/бабушка - внук/внучка, дядя/тетя - племянник/племянница, родные/сводные братья/сестры)	7	14800
Тест на отцовство/материнство 20 маркеров (3 участника: отец+ребенок+мать, один из родителей безусловный)	3	11900
Повторный биоинформатический и клинический анализ данных секвенирования при появлении новой клинической информации	30	7500

Пренатальная ДНК-диагностика мышечной дистрофии Дюшенна/Беккера	14	10100
Болезнь Бехтерева. Ревматоидный артрит. HLAB27	14	2000
Панель «Система детоксикации»: GSTT, GSTM, GSTP	14	3000
Наследственная нейропатия с подверженностью параличу от сдавления (анализ числа копий гена PMP22)	21	9000
Поиск делеций в гене NF2 методом MLPA	21	6000
Панель Нутригенетика: Витамин А	14	2000
Синдром Марфана: Поиск мутаций в "горячих" участках гена FBN1	30	12500
Панель «Гемохроматоз : транспортер ионов железа» (FPN1)	14	1500
Панель "Нутригенетика: Реакция организма на некоторые компоненты пищи" (light)	14	6000
Определение метилирования промотора гена MGMT	14	5900
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I: поиск дупликаций на хромосоме 17 в области гена PMP22	14	5000
Боковой амиотрофический склероз: поиск мутаций в гене SOD1	21	11000
Секвенирование гена CFTR	90	30000
Экзомное секвенирование генов BRCA1 и BRCA2	90	30000
Пренатальная диагностика спинальной амиотрофии, типов I, II, III и IV	14	10500
Перевод заключения на английский язык (1 стр./1800 знаков)	3	700
Панель "Наследственные заболевания сердца"	90	35000
Панель «Антидепрессанты. Нейролептики»	14	5000
Определение транслокации BCR-ABL t(9;22) (p190) (количественное)	10	3000
Доставка биоматериала по России в стороннюю лабораторию (1 пояс)	2	4000
Панель "Женское здоровье (комплекс)"	40	35000

Атрофия зрительного нерва Лебера: поиск 12-ти частых мутаций митохондриальной ДНК	21	8000
Синдром удлинённого интервала QT	90	30000
Определение амплификаций гена ERBB2 (Her2/Neu)	14	15000
Тестирование Y-хромосомы - тест на родство по мужской линии (2 участника: дедушка по отцу - внук, дядя (брат отца) - племянник, родные/сводные по отцу братья)	7	13800
ДНК -профилирование (20 маркеров, X или Y-хромосома) (1 человек) Информативный	7	6450
Панель "Наследственный рак молочной железы"	90	30000
Определение мутации D816V в гене KIT	10	3000
Поиск мутаций в гене MEFV	21	17000
Панель "Нутригенетика: Реакция организма на некоторые компоненты пищи" (max)	14	8000
Анализ полиморфизма с.-13910C>T, ассоциированного с метаболизмом лактозы	7	1000
Анализ полиморфизмов, ассоциированных с функциями интерлейкина 28B	7	1000
FISH-диагностика (2 пары хромосом, 2 зонда)	14	12800
Синдром Драве. Секвенирование гена SCN1A	90	30000
Альбинизм глазной: поиск мутаций в гене GPR143	21	16000
Альбинизм глазокожный: поиск мутаций в гене TYR	21	10000
Альбинизм глазокожный: поиск мутаций в гене OCA2	90	30000
Анемия Даймонда-Блекфена: поиск мутаций в гене RPS19	21	10500
Атрофия зрительного нерва: поиск мутаций в гене OPA1	90	30000
Атрофия зрительного нерва: поиск мутаций в гене OPA3	21	7000
Атрофия зрительного нерва: поиск мутаций в гене TMEM126A	21	10300
Атрофия зрительного нерва Лебера: поиск трех частых мутаций митохондриальной ДНК	14	5000

Ахондроплазия: секвенирование гена FGFR3	90	30000
Болезнь Гиршпрунга: поиск мутаций в гене EDNRB	21	15000
Болезнь Гиршпрунга: поиск мутаций в экзонах 10, 11, 13, 14, 15 гена RET	21	10500
Болезнь Гиршпрунга: поиск мутаций в гене NTRK1	30	22000
Болезнь Гиршпрунга: поиск мутаций в гене ZEB2	30	27000
Велокардиофациальный синдром: поиск делеций в регионе 22q11	21	9000
Гемофилия: поиск мутаций в гене фактора IX при гемофилии В	21	15000
Гипертрофическая кардиомиопатия: поиск мутаций в гене TNNT2	30	22000
Голопрозэнцефалия: поиск мутаций в гене SHH	21	10500
Дилатационная кардиомиопатия: поиск мутаций в гене SCN5A	90	30000
Дилатационная кардиомиопатия: поиск мутаций в гене EMD	21	9000
Дилатационная кардиомиопатия: поиск мутаций в гене LMNA	21	18000
Дилатационная кардиомиопатия: поиск мутаций в гене DES	21	15000
Дилатационная кардиомиопатия: поиск мутаций в гене EYA4	30	22000
Дилатационная кардиомиопатия: поиск мутаций в гене TNNT2	30	22000
Дилатационная кардиомиопатия: поиск мутаций в гене TAZ	21	13000
Ихтиоз вульгарный: поиск частых мутаций в гене FLG	21	7000
Ихтиоз ламеллярный: поиск мутаций в гене TGM1	21	18000
Липодистрофия: поиск мутаций в "горячих" участках гена LMNA	21	5500
Липодистрофия: поиск мутаций в гене LMNA	21	18000

Мышечная дистрофия Эмери-Дрейфуса: поиск мутаций в гене EMD	21	7700
Мышечная дистрофия Эмери-Дрейфуса: поиск мутаций в гене LMNA	21	18000
Мышечная дистрофия Эмери-Дрейфуса: поиск мутаций в гене FHL1	21	15000
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I: поиск мутаций в гене GJB1 (Cx32)	21	6500
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I: поиск мутаций в гене PMP22	21	9000
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I: поиск мутаций в гене LITAF	21	9000
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I: поиск мутаций в гене EGR2	21	9000
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I: поиск мутаций в гене PRPS1	21	12500
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I: поиск мутаций в гене YARS	30	20000
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I: поиск частых рецессивных мутаций в генах FGD4, SH3TC2, FIG4, GDAP1	14	7000
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I: поиск частых мутаций в генах NDRG1 и SH3TC2	14	4000
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II: Поиск мутаций в гене MFN2 (1 чел.)	30	26000
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II: поиск мутаций в гене GDAP1	21	12000

Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II: поиск мутаций в гене NEFL	21	12000
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II: поиск мутаций в гене LMNA	21	18000
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II: поиск мутаций в гене HSPB1	21	6500
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II: поиск мутаций в гене DNM2	90	30000
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II: поиск мутаций в гене GARS	30	29000
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II: поиск мутаций в гене FIG4	90	30000
Нейросенсорная несиндромальная тугоухость: поиск мутаций в гене EYA4	30	23000
Нейтропения тяжёлая врождённая: поиск мутаций в гене WAS	21	14000
Прогерия Хатчинсона-Гилфорда: поиск мутаций в гене LMNA	21	21000
Спастическая параплегия Штрюмпеля: поиск мутаций в гене ATL1	90	30000
Спастическая параплегия Штрюмпеля: поиск мутаций в гене BSCL2	21	12500
Псевдоксантома эластическая: поиск частых мутаций в гене ABCC6	21	5500
Псевдоксантома эластическая: поиск мутаций в гене ABCC6	30	47000
Синдром Аарскога-Скотта: секвенирование гена FGD1	30	25000
Синдром Ваарденбурга: поиск мутаций в гене PAX3	21	15000
Синдром Коккейна: поиск мутаций в гене ERCC6	90	30000

Синдром Костелло: поиск мутаций в кодонах 12, 13 гена HRAS	21	5000
Синдром Коффина-Лоури: поиск мутаций в гене RPS6KA3	90	30000
Синдром Ли обусловленный дефицитом митохондриального комплекса III: поиск мутаций в гене BCS1L	21	9000
Синдром Марфана: поиск мутаций в гене FBN1	90	30000
Синдром множественной эндокринной неоплазии второго типа (МЭН2): секвенирование гена RET	90	30000
Синдром Мовата-Вильсона: поиск мутаций в гене ZEB2	30	25500
Синдром Смита-Лемли-Опица: поиск мутаций в гене DHCR7	21	15500
Синдром Смит-Магенис: поиск делеций в регионе 17p11.2	14	15000
Синдром Уокера-Варбург: поиск мутаций в генах POMT1 и FKRP	90	30000
Синдром Холта-Орама: поиск мутаций в гене TBX5	21	17500
Тяжелый комбинированный иммунодефицит, X-сцепленный: поиск мутаций в гене IL2RG	21	9000
Ихтиоз ламеллярный: поиск мутаций в гене ALOX12B	21	17000
Уолкотта-Раллисона синдром: секвенирование гена EIF2AK3	90	30000
IPEX синдром: поиск мутаций в гене FOXP3	90	30000
Вольфрама синдром (поиск мутаций в генах WFS1 и CISD2)	90	30000
Синдром диабета и кист почек: секвенирование гена HNF1B	90	30000
Альстрема синдром (секвенирование гена ALMS1)	90	30000
Анемия Фанкони	90	30000
Атаксия-телеангиэктазия (синдром Луи-Бар)	90	30000
X-сцепленная сидеробластная анемия (секвенирование гена ALAS2)	90	30000

Врожденная амегакариоцитарная тромбоцитопения (секвенирование гена MPL)	90	30000
Синдром Ушера (секвенирование генов USH2A, CDH23, CLRN1, GPR98)	90	30000
Галактоземия (секвенирование гена GALT)	90	30000
Врожденный гипотиреоз (секвенирование генов TSHR, TSHB, NKX2-5)	90	30000
Цитруллинемия (секвенирование генов ASS1, SLC25A13)	90	30000
Тюрко синдром (секвенирование генов APC, MLH1, MSH2, MSH6)	90	30000
Метахроматическая лейкодистрофия (секвенирование гена ARSA)	90	30000
Рефсума синдром (секвенирование гена RHYH)	90	30000
Арта синдром (секвенирование гена PRPS1)	90	30000
Андерманна синдром (секвенирование гена SLC12A6)	90	30000
Синдром Блума (поиск частых мутаций в гене RECQL3 (BLM))	14	5000
Паллистера-Холла синдром (секвенирование гена GLI3)	90	30000
Недостаточность длинноцепочечной ацил-КоАдегидрогеназы (секвенирование гена ACADVL)	90	30000
Недостаточность короткоцепочечной ацил-КоАдегидрогеназы (секвенирование гена ACADS)	90	30000
Недостаточность 3-гидроксиацил-КоА дегидрогеназы (секвенирование генов HADHA и HADHB)	90	30000
Аспартилглюкозаминурия (секвенирование гена AGA)	90	30000
Гомоцистинурия (секвенирование генов CBS, MTHFR, MTR, MTRR, MMADHC)	90	30000
Изовалериановая ацидемия (секвенирование гена IVD)	90	30000
Глутаровая ацидемия IIA, B, C (секвенирование генов ETFA, ETFB, ETFDH)	90	30000
Болезнь Фабри (секвенирование гена GLA)	90	30000

Краббе болезнь (секвенирование гена GALC)	90	30000
Ниманна-Пика болезнь (секвенирование генов NPC1, NPC2, SMPD1)	90	30000
Мукополисахаридоз 1 типа (секвенирование гена IDUA)	90	30000
Мукополисахаридоз 2 типа (секвенирование гена IDS)	90	30000
Пропионовая ацидемия (секвенирование генов PCCA, PCCB)	90	30000
Глициновая энцефалопатия (секвенирование генов GLDC, GCSH, AMT)	90	35000
Гиперпролинемия 1 и 2 типа (секвенирование генов ALDH4A1, PRODH)	90	30000
Метилмалоновая ацидемия (секвенирование генов MUT, MMAA, MMAB, MCEE, MMADHC)	90	30000
Недостаточность карнитин пальмитоилтрансферазы (секвенирование генов CPT1A, CPT1B, CPT2)	90	30000
Ганглиозидоз G1, G2, AB вариант (секвенирование генов GLB1, GM2A)	90	30000
Гистидинемия (секвенирование гена HAL)	90	30000
Стиклера синдром, тип 1 (секвенирование гена COL2A1)	90	30000
Псевдоахондроплазия (секвенирование гена COMP)	90	30000
Джексона-Вейсса синдром (секвенирование генов FGFR2 и FGFR1)	90	30000
Апера синдром (секвенирование гена FGFR2)	90	30000
Множественная эпифизарная дисплазия (секвенирование генов COMP и SLC26A2)	90	30000
Синдром Тричера Коллинза (секвенирование генов TCOF1, POLR1C, POLR1D)	90	30000
Унферрихта-Лундберга болезнь (секвенирование гена CSTB)	90	30000
Синдром хондродисплазии с улиткоподобной формой таза (Schneckenbeckendysplasia). Секвенирование гена SLC35D1	90	30000
Миотоническая дистрофия тип 1 и 2 (секвенирование генов DMPK и ZNF9)	90	30000

Цистиноз (секвенирование гена CTNS)	90	30000
Синдром Бартера (секвенирование генов SLC12A1, KCNJ1, CLCNKB, CASR)	90	30000
Аутосомно-рецессивный злокачественный остеопетроз (секвенирование генов OSTM1, TCIRG1, CLCN7)	90	30000
Гиперкератоз ладонно-подошвенный (секвенирование генов KRT1 и KRT9)	90	30000
Синдром Пейтца-Егерса (секвенирование гена STK11)	90	30000
Аденоматозный полипоз (секвенирование гена APC)	90	30000
Синдром Алажилля (секвенирование гена JAG1)	90	30000
Тест OncoDEEP	30	250000
Гипофосфатемический витамин-D-резистентный рахит (секвенирование гена PHEX)	90	30000
Опухоль Вильмса (секвенирование гена WT1)	90	30000
Тирозинемия тип 1 (секвенирование гена FAH)	90	30000
Талассемия	90	30000
Синдром Цельвегера	90	30000
Синдром Чедиака-Хигаши (секвенирование гена LYST)	90	30000
Наследственная моторно-сенсорная демиелинизирующая нейропатия	90	30000
Голопроэнцефалия (секвенирование генов FGF8, GLI2, GLI3, PTCH1, SHH, SIX3, TGIF1, ZIC2)	90	30000
Врожденная дизэритропоэтическая анемия (секвенирование генов CDAN1, SEC23B)	90	30000
Дистрофия роговицы (секвенирование генов TGFBI, SLC4A11)	90	30000
Айкарди-Гутьерес синдром (секвенирование генов TREX1, RNASEH2B, ADAR)	90	30000
Секвенирование гена AR	90	30000
Врожденная гиперкальциемия (секвенирование гена CYP24A1)	90	30000

Синдром Аксенфельда-Ригера: поиск мутаций в гене PITX2	21	12500
Синдром Аксенфельда-Ригера: поиск мутаций в гене FOXC1	21	8000
Синдром Андерсена: поиск мутаций в гене KCNJ2	21	9000
Синдром Антли-Бикслера: поиск мутаций в экзоне 9 гена FGFR2	21	6000
Аутоиммунный лимфопролиферативный синдром: поиск мутаций в "горячих" участках гена TNFRSF6 (FAS)	21	6000
Аутоиммунный лимфопролиферативный синдром: поиск мутаций в гене TNFRSF6 (FAS)	21	14000
Первичная прогрессирующая афазия: поиск мутаций в гене GRN	21	11000
Синдром Баннаян-Райли-Рувалькаба	21	15500
Синдром Бёрта-Хога-Дьюба: поиск мутаций в гене FLCN	21	20000
Болезнь Беста: поиск мутаций в гене BEST1	21	17000
Синдром Боуэна-Конради: поиск мутаций в гене EMG1	21	9000
Брахидактилия: поиск мутаций в гене HOXD13	21	9000
Брахидактилия: поиск мутаций в экзонах 8 и 9 гена ROR2	21	8000
Брахидактилия: поиск мутаций в гене NOG	21	5000
Синдром Ван дер Вуда: поиск мутаций в гене IRF6	21	15500
Синдром врожденной центральной гиповентиляции: поиск частых мутаций в гене PNOX2B	14	5000
Синдром Галлервордена-Шпатца: поиск наиболее частых мутаций в гене PANK2	21	5500
Синдром Галлервордена-Шпатца: поиск мутаций в гене PANK2	21	14000
Синдром Германски-Пудлака: поиск частых мутаций в гене HPS1	21	6500

ЭКСПРЕСС-установление родства для трех участников (отец/мать/ребенок), информативный за 8 рабочих часов	8 рабочих часов	35000
Тестирование X-хромосомы (2 участника: бабушка по отцу - внучка, сводные сестры по отцу)	7	16800
Определение генетического профиля по 19 аутосомным STR-маркерам		
ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЙ участник по X - хромосоме или по Y - хромосоме		4500
ДНК -профилирование (20 маркеров, X или Y-хромосома) (1 человек) для суда	7	9450
Второй экземпляр информативного теста		500
Поиск наиболее частых мутаций в гене AR	21	5000
Муковисцидоз: пренатальная ДНК диагностика	14	11000
Поиск делеций мтДНК методом лонг-ПЦР	14	5500
Панель "Наследственные опухолевые синдромы"	90	30000
Неинвазивное определение пола плода. Экспертный тест	14	35000
Определение числа копий гена KMT2A (MLL)	14	15000
Определение числа копий гена MYCN	14	15000
Определение числа копий локуса 1p36	14	15000
Определение транслокаций гена RET	14	15000
Определение транслокаций гена SS18 (SYT)	14	15000
Определение транслокаций гена EWSR1	14	15000
Анализ числа (CAG)-повторов в гене андрогенового рецептора (AR), частые делеции в AZF локусе, частые мутации в гене CFTR (22 шт.+IVS8TT)	21	9000
Поиск мутаций в гене GJB2 (Пренатальная диагностика)	14	10500
Риск рака легких на фоне курения	14	4000
Панель «Эндотелиальная дисфункция»	21	7500
Панель "Спорт: для профессионалов"	30	15000
Панель «Фармакогенетика – min» 17 маркеров	21	6500

Панель «Антигипертензивные» (эффективность и риск НЛР)	14	3500
Панель «Противотуберкулезные препараты»	14	2500
Панель «Сартаны»	14	2500
Панель "Нутригенетика: негативные последствия кофе"	14	2500
Панель «Противогрибковые: вориканазол	14	2000
Панель «Антиаритмики: пропafenон, прокаиамид, флекаинид, амонирид, 2- аминофлуорен»	14	4000
Панель: "Фармакогенетика: Цитохром CYP2C19	14	2000
Панель: "Фармакогенетика: Цитохром CYP1A2	14	2000
Измерение концентрации митохондриального маркера FGF-21	30	5000
Поиск наиболее частых мутаций в генах ATXN1, ATXN2, ATXN3	14	6600
Наследственная нейропатия с подверженностью параличу от сдавления (поиск мутаций в гене PMP22)	21	9000
Клиническое секвенирование экзона трио	90	140000
Жидкостная биопсия для рака легкого, расширенная панель	30	35000
Определение транслокации AML1-ETO t(8;21)	10	3000
Панель «Фармакогенетика: иринотекан»	10	2500
Поиск частых мутаций в гене SGSH	14	5500
Определение экспрессии гена PCA3	10	5000
Поиск наиболее частых мутаций в гене ATXN7	14	4600
Болезнь Норри: пренатальная ДНК- диагностика	14	10500
Болезнь Шарко-Мари-Тута тип II: пренатальная диагностика	14	10500
FISH с центромерным зондом на 8 хромосому	14	7900
Панель: "Фармакогенетика: Цитохром CYP2C9"	14	2000
Частичный анализ гена PLP методом MLPA - дупликации гена (Пелициуса-Мельцбахера)	15	5500
Дефицит карнитина системный первичный (поиск мутаций в гене SLC22A5)	21	17000

Синдром Ниймеген: Поиск наиболее частых мутаций в гене NBN	14	4600
Инвазивное пренатальное определение пола плода	5	5000
Консультация врача-онколога, первичная	1	5000
Консультация врача-онколога, повторная	1	3000
Поиск мутаций в гене GDF3	30	11400
Консилиум: Совместная консультация врача-невролога и врача-генетика	1	7000
Определение амплификаций гена TOP2A	14	9500
Синдром Нунан	90	35000
Микробиом кожи (без интерпретации)	60	9000
Поиск наиболее частых мутаций в экзонах 10, 11 гена RET при МЭН2А	21	6300
Оценка степени выраженности кровотока в тканях молочной железы цветовым доплеровским картированием	1	0
Окулофарингеальная мышечная дистрофия: поиск наиболее частых мутаций в гене RABPN1	14	4600
Поиск частых мутаций в гене POLG (6 мутаций) методом MLPA	14	5500
Поиск мутаций в "горячих" участках гена ACVR1	21	8700
Поиск мутаций в "горячих" участках гена LAMA2	21	17000
Поиск мутаций в гене RS1	21	11000
Панель "Нутригенетика - негативные последствия соли"	10	3000
Панель "Мужское здоровье (комплекс)"	40	35000
Панель "Склонность к долгожительству"	14	2500
Панель "Косметология и Antiage"	21	7000
Панель «Метаболизм меди: транспортер меди ATP7B»	10	2000
Панель "Фармакогенетика: DPYD"	10	1500
Полное секвенирование генома родителей, при ранее сделанном полногеномном секвенировании пробанда	90	100000
Консультативный прием беременных	1	1200

Тестирование X-хромосомы (2 участника: бабушка по отцу - внучка, сводные сестры по отцу) по суду	7	14900
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	7	18900
Полный анализ гена HEXA (болезнь Тея-Сакса)	20	16000
Панель «ДНК Генеалогия» национальность	30	9900
Определение транслокаций генов NTRK1, NTRK2 и NTRK3	21	86000
Гемофилия. Пренатальная диагностика.	14	10500
Определение мутаций в гене KIT в плазме крови (жидкостная биопсия)	14	11000
Синдром ломкой X хромосомы: определение числа CGG повторов	21	10000
Анализ полиморфизмов в генах ACE и AGT связанных с риском артериальной гипертензии, гипертензивных осложнений беременности и преэклампсии	7	3000
Аритмогенная дисплазия /кардиомиопатия правого желудочка: поиск мутаций в гене SCN5A	90	30000
Артрогрипоз дистальный (синдром Фримена-Шелдона): поиск частых мутаций в гене MYH3	21	7000
Атаксия Фридрейха: поиск наиболее частых мутаций в гене FXN	14	7000
Болезнь Вильсона-Коновалова: поиск 12 наиболее частых мутаций в гене ATP7B	14	7000
Ихтиоз буллезный: поиск мутаций в гене KRT2	21	15000
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II: поиск наиболее частых мутаций в гене MFN2	14	5000
Нейросенсорная несиндромальная тугоухость: поиск мутаций в гене GJB3	21	6500
Нейросенсорная несиндромальная тугоухость: поиск мутаций в гене GJB6	21	6500

Синдром Клиппеля-Фейля: поиск мутаций в гене GDF6	21	8000
Синдром Пфейффера: поиск мутаций в экзонах 7, 9 гена FGFR2 и экзоне 7A гена FGFR1	21	8000
Синдром тестикулярной феминизации: поиск мутаций в гене AR	21	17000
Синдром фон Хиппеля-Линдау: секвенирование гена VHL	21	8000
Синдром Хиппеля-Линдау: анализ числа копий гена VHL	21	8500
Фибродисплазия оссифицирующая прогрессирующая: поиск мутаций в гене ACVR1	90	30000
Эктодермальная ангидротическая дисплазия: поиск мутаций в генах EDA, EDAR, EDARADD	90	30000
Эктодермальная гидротическая дисплазия: поиск мутаций в гене GJB6	21	6500
Панель "Наследственный рак толстой кишки"	90	30000
Нейрональный цероидный липофуциноз (секвенирование генов TPP1, CLN3, CLN6, DNAJC5, CLN5, CLN6, MFSD8, CLN8, CTSD)	90	30000
Синдром Маршалла (секвенирование гена COL11A1)	90	30000
Врожденный панкреатит (секвенирование генов SPINK1, CFTR, CTRC, PRSS1)	90	30000
Паркинсонизм	90	30000
Синдром Барде-Бидля (поиск мутаций в гене BBS10)	21	9700
Абиотрофия сетчатки, тип Франческетти: поиск наиболее частых мутаций в гене ABCA4	14	6800
Акродерматит энтеропатический: поиск мутаций в гене SLC39A4	21	14000
Синдром Герстманна-Штреусслера-Шейнкера: поиск мутаций в гене PRNP	21	8000
Определение мутаций в гене NRAS	14	7500
Гидроцефалия, обусловленная врожденным стенозом Сильвиева водопровода (секвенирование гена L1CAM)	90	30000

Биоинформатический анализ данных секвенирования генома/экзома (данные предоставляются заказчиком)	30	10000
Поиск наиболее частых мутаций в гене ZNF9 (миотоническая дистрофия, тип 2)	21	5000
Выделение из нестандартного образца (парафиновые блоки) (1 человек) +1рд	+1 рд	4000
Панель "Женские наследственные опухоли"	90	30000
Консультация врача-генетика по результатам лабораторных исследований	1	1500
Панель "Нервно-мышечные заболевания"	90	35000
Синдром Сильвера-Рассела	14	5900
Панель "Спорт:выбор вида спорта для начинающих"	21	10000
Фармакогенетика: "НПВС"	14	2000
Фармакогенетика: Цитохром CYP2D6	14	2000
Поиск наиболее частых мутаций в гене DMPK	14	5000
Инверсия пола 46XX: анализ наличия SRY гена	21	5000
Анализ числа копий гена NRHP1	21	8500
Панель "ВГКН" (CYP21 - 11 мутаций)	14	6000
Панель Нутригенетика Витамин В12	14	2500
Панель Нутригенетика Витамин В2	14	2000
Панель "Антиоксидантная защита"	14	3500
Рак легких, расширенная панель	21	24000
Определение мутаций в генах KIT и PDGFRA	14	11800
Врожденная гиперплазия коры надпочечников (адреногенитальный синдром). Пренатальная ДНК- диагностика	14	10100
Определение делеций в 12 экзоне гена JAK2	30	4500
Видео-ЭЭГ мониторинг 22 часа (суточный) с выездом на дом в пределах МКАД	7	30000
Панель "Нейрогенетические особенности пищевого поведения"	21	6000
Панель "Нутригенетика: Негативные последствия потребления алкоголя и риск зависимости"	14	3500
Панель "Женское репродуктивное здоровье"	21	15000
Панель "Воспалительный ответ"	21	7000

Панель "Выбор спорта для начинающих + психогенетика", 73 маркера	21	15000
Пренатальная диагностика хорей Гентингтона	14	10100
Эхогистеросальпингоскопия (без стоимости УЗИ) – стоимость не включает догоспитальное обследование	1	2500
Определение мутации в генах H3F3A, HIST1H3B и HIST1H3C	15	15500
Панель «ДНК Генеалогия» Происхождение по материнской линии + национальность	30	29900
Панель «ДНК Генеалогия» Происхождение по отцовской линии + национальность	30	20900
Панель "Метаболизм стероидных гормонов" - андрология	14	3000
Определение мутаций в гене KRAS	14	7500
Атаксия Фридрейха: поиск мутаций в гене FXN	21	10500
Синдром Ретта: поиск делеций гена MECP2	21	9500
Мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера: поиск делеций и дупликаций у родственниц больного по женской линии	21	12500
Нейтропения тяжёлая врождённая: поиск мутаций в гене ELANE	21	10000
Синдром TAR: поиск мутаций в гене RBM8A, включая крупные делеции	21	11000
Тест Онкоскан	30	49000
Панель "Наследственная тугоухость"	90	35000
Хромосомный микроматричный анализ стандартный	30	27500
Установление отцовства дородовое, инвазивное	7	25000
Биоинформатический и клинический анализ данных секвенирования генома/экзома (данные предоставляются заказчиком)	30	15000
Тест на отцовство/материнство для суда 20 маркеров (3 участника: отец+ребенок+мать, один из родителей безусловный)	7	14900
Определение микросателлитной нестабильности (MSI)	14	8900

Панель "Осложнения беременности"	30	12000
Панель "Риск Сахарного диабета 2 типа"	21	6000
Панель «Антиагреганты и антикоагулянты: аспирин, клопидогрел» (резистентность)	14	2000
Фармакогенетика "Статины"	14	3500
Интерпретация 2-5 полиморфизмов	2	700
Определение транслокации BCR-ABL t(9;22) (p230) (количественное)	14	5700
Определение ОДЦЖК в плазме крови (диагностика пероксисомных заболеваний)	30	5300
Выдача файлов с первичными данными лабораторных исследований (секвенирование, хромосомный микроматричный анализ)	7	3000
Панель Нутригенетика Витамин B9	14	3000
Панель «Безопасность гормональной терапии + BRCA»	14	9500
Панель "Нутригенетика и спорт: Оптимальный вариант диеты и физических нагрузок для снижения веса"	14	6000
Панель "Риск нарушений работы опорно-связочного аппарата"	21	7000
Панель "Риски заболеваний, реализуемых в пожилом возрасте"	21	9000
Болезнь Вильсона-Коновалова: поиск мутаций в гене ATP7B	90	30000
Мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера: поиск делеций и дупликаций в гене дистрофина у мальчиков	21	11000
Синдром Прадера-Вилли/Ангельмана	14	6900
Туберозный склероз: поиск мутаций в гене TSC1 и TSC2	90	30000
Фактор коагуляции II (F2 тромбин). Полиморфизм: Thr165Met	20	1000
Фенилкетонурия: поиск мутаций в гене PAH	21	20000
Поиск частых мутаций в гене фактора VIII при гемофилии А	21	9000
Полное секвенирование экзона (трио)	90	129000
Панель" Онко: Риск онкологических заболеваний при контакте с канцерогенами"	21	5500

Спинальная и бульбарная амиотрофия Кеннеди	14	5000
Заказ 1 дополнительного полиморфизма к готовой панели (без интерпретации)	10	600
Панель "Спорт:выбор вида спорта для начинающих max"		13000
Геном "ФЕРТИ" - диагностика генетических причин бесплодия у мужчин и женщин.	90	75000
Панель "ДНК - Генеалогия" по материнской линии	30	10900
Анализ полиморфизмов в генах фолатного цикла	5	4900
Врожденная гиперплазия коры надпочечников (адреногенитальный синдром). Поиск 9-ти наиболее частых мутаций в гене CYP21A2 у родительской пары при недоступности материала больного ребенка	21	10500
Гипохондроплазия: поиск наиболее частых мутации в гене FGFR3	14	7000
Псевдопсевдогипопаратиреоз: поиск мутаций в гене GNAS	21	15500
Определение генотипа по резус-фактору, включая гетерозиготное носительство	14	6900
Торсионная дистония: поиск мутаций в гене TOR1A	21	9900
Анализ носительства спинальной амиотрофии для супружеской пары (кровь с ЭДТА)	21	9500
Панель "Наследственные заболевания желудочно-кишечного тракта"	90	35000
Частичный анализ гена NOTCH3 (CADASIL синдром)	21	8000
Панель "ДНК - Генеалогия" по отцовской линии	30	10900
Панель «ДНК Генеалогия» Происхождение по материнской и отцовской линии + национальность	30	29900
Поиск мутаций в гене GJB2 (Cx26)	21	6300

Рак легких, жидкостная биопсия, базовая панель (гены EGFR, KRAS, NRAS, BRAF)	14	15500
Неинвазивное определение пола плода. Скрининговый тест	7	5500
Неинвазивное определение пола плода. Стандартный тест	7	10000
Панель «Липидный обмен»	21	6500
Панель «Костный метаболизм. Остеопороз»	21	7000
Анализ числа CAG-повторов в гене андрогенового рецептора (AR)	14	4900
Жидкостная биопсия для рака толстой кишки и меланомы	21	15500
Синдром Ретта: поиск мутаций в гене MECP2	30	13000
Синдром Беквита-Видемана	14	5900
FISH-диагностика (1 локус)	14	7900
Определение мутаций в генах BRAF, NRAS и KIT	14	12400
Панель "Нутригенетика - витамины"	21	7000
Панель "Здоровье сердце" (комплекс)	30	20000
Панель «Фармакогенетика – тах»	40	16000
Определение транслокации BCR-ABL t(9;22) (p210) (количественное)	10	3000
Лицелопаточно-плечевая мышечная дистрофия тип 1	40	35000
Определение мутаций в гене PIK3CA	14	6000
Панель "Умственная отсталость и расстройства аутистического спектра"	90	35000
Определение мутации W515 в гене MPL	14	4850
Панель "Предрасположенность к рассеянному склерозу"	14	4000
Синдром Жильбера	14	3700
Панель "Заболевания соединительной ткани"	90	35000
Фенилкетонурия: расширенный поиск мутаций в гене PAH (25 шт.)	14	8600
Панель "Наследственные заболевания глаз"	90	35000
Панель "Нутригенетика тах"	40	30000
Нейросенсорная несиндромальная тугоухость: поиск мутации 35delG в гене GJB2	21	2800
Секвенирование митохондриального генома	90	35000

Панель "Метаболизм стероидных гормонов" - гинекология	14	3500
Комплексный генетический тест 135 маркеров	40	35000
Консультация врача-невролога, к.м.н. Шарковой И.В.	1	6000
Консультация врача-генетика (д.м.н., к.м.н.), повторная	1	4000
Панель "Нарушения системы гемостаза" 30 маркеров	30	11000
Определение мутаций 9 экзона гена CALR	10	4850
Врожденная гиперплазия коры надпочечников (адреногенитальный синдром). Поиск 9-ти наиболее частых мутаций в гене CYP21A2	21	9500
Синдром Вильямса: поиск делеций в регионе 7q11	21	9000
Полное секвенирование генома пробанда и родителей (3 человека) - GenomeUNI трио	90	199000
Панель "Метаболический синдром и ожирение"	21	8500
Фармакогенетика клопидогрела	5	2500
НИПТ Panorama (Natera, США), базовая панель - неинвазивный пренатальный ДНК тест на 8 синдромов	14	35000
Типирование по трем генам HLA II класса (DRB1, DQA1, DQB1)	5	6000
Панель "Наследственные заболевания почек"	90	35000
Анализ полиморфизмов в гене COMT (2 маркера)	10	2500
Полное секвенирование генома GenomeUNI при отрицательном результате анализа панели генов	90	64000
Микробиом кишечника	60	12000
АpoE E2/E3/E4 ассоциированный с синдромом Альцгеймера и семейной гиперхолестеремии	14	2000
Анализ генетических полиморфизмов, ассоциированных с риском тромбообразования с расчетом	10	6900

интегративного риска		
Определение мутаций в генах BRAF, KRAS и NRAS	14	8000
Синдром ломкой X хромосомы: анализ метилирования (синдром Мартина-Белл)	14	5900
Клиническое секвенирование экзона	90	40000
Скрининг на наследственные заболевания (2500 генов)	90	35000
Панель "Факоматозы и наследственный рак"	90	35000
Доставка биоматериала по России (1 пояс)		2000
Неинвазивное определение Резус-фактора плода	7	6600
Панель "Нарушения системы гемостаза" 13 маркеров	14	4000
НИПТ Panorama (Natera, США), расширенная панель - неинвазивный пренатальный ДНК тест на 13 синдромов	14	50000
Панель "Наследственные эпилепсии"	90	35000
Хромосомный микроматричный анализ таргетный	14	15000
Выделение и хранение ДНК	365	1000
Хромосомный микроматричный анализ пренатальный	5	15000
Кариотип, анализ экспертного уровня	21	5400
Скрининг на наследственные заболевания (5 заболеваний, 15 мутаций)	14	3000
Консультация врача-генетика (д.м.н., к.м.н.), первичная	1	4000
Установление отцовства дородовое, неинвазивное	10	49000
Определение мутации V617F в гене JAK2 (качественное)	7	2500
НИПС 12 - Неинвазивный пренатальный ДНК скрининг на 12 синдромов	8	28000