



УТВЕРЖДАЮ:

директор Томского НИМЦ

В.А. Степанов

«04» декабря 2023г.

ПРЕЙСКУРАНТ ПЛАТНЫХ МЕДИЦИНСКИХ УСЛУГ
НИИ медицинской генетики Томского НИМЦ на 2024 год

Раздел	Код услуги	Наименование услуги	Стоимость услуги, руб.
Врачебный приём			
Приём врача			
В	01.006.001	Прием врача-генетика первичный (осмотр, консультация 1 человека)	1 310,00
В	01.006.001.100	Прием врача-генетика первичный (консультация по планированию беременности)	2 550,00
В	01.006.001.112	Прием врача-генетика первичный (консультирование по результатам экзомного/полногеномного секвенирования для поиска предположительно наследственного заболевания)	3 900,00
В	01.006.001.109	Прием специалиста-генетика первичный, к.м.н., д.м.н. (осмотр, консультация 1 человека)	1 920,00
В	01.006.002	Прием врача-генетика повторный (осмотр, консультация 1 человека)	910,00
В	01.006.002.100	Прием врача-генетика повторный (консультация по планированию беременности)	1 100,00
В	01.006.001.113	Прием врача-генетика повторный (консультирование по результатам экзомного/полногеномного секвенирования для поиска предположительно наследственного заболевания)	2 900,00
В	01.006.002.109	Прием специалиста-генетика повторный, к.м.н., д.м.н. (осмотр, консультация 1 человека)	1 400,00
В	01.031.001.001	Прием врача-педиатра первичный (консультация детей с наследственной и врожденной патологией)	1 590,00
В	01.031.002.001	Прием врача-педиатра повторный (консультация детей с наследственной и врожденной патологией)	1 060,00
В	01.006.001.111	Первичная консультация врача-генетика в стороннем ЛПУ г. Томска	3 520,00
В	01.006.002.111	Повторная консультация врача-генетика в стороннем ЛПУ г. Томска	2 450,00
В	01.047.001.100	Прием врача-терапевта первичный (консультация пациентов с наследственной и врожденной патологией)	1 330,00
В	01.047.002.100	Прием врача-терапевта повторный (консультация пациентов с наследственной и врожденной патологией)	890,00
В	01.023.001.100	Прием врача-невролога первичный (консультация пациентов с наследственной и врожденной патологией)	1 650,00
В	01.023.002.100	Прием врача-невролога повторный (консультация пациентов с наследственной и врожденной патологией)	1 060,00

В	01.013.001	Прием (осмотр, консультация) врача-диетолога первичный	1 880,00
В	01.013.002	Прием (осмотр, консультация) врача-диетолога повторный	1 200,00
Приём врача семейный			
В	01.006.001.210	Генетическое консультирование супружеской пары по преимплантационному тестированию (ПГТ) наследственного заболевания (первичный прием)	3 300,00
В	01.006.002.210	Генетическое консультирование супружеской пары по преимплантационному тестированию (ПГТ) наследственного заболевания (повторный прием)	2 150,00
В	01.006.001.104	Прием врача-генетика первичный (осмотр, консультация членов семьи)	1 960,00
В	01.006.002.104	Прием врача-генетика повторный (осмотр, консультация членов семьи)	1 130,00
В	01.006.001.110	Прием специалиста-генетика первичный, к.м.н., д.м.н. (осмотр, консультация членов семьи)	2 250,00
В	01.006.002.110	Прием специалиста-генетика повторный, к.м.н., д.м.н. (осмотр, консультация членов семьи)	1 130,00
Лабораторная диагностика			
Общеклинические исследования			
В	03.016.003	Общий (клинический) анализ крови развернутый	297,00
В	03.016.006	Общий (клинический) анализ мочи	170,00
В	03.016.004	Анализ крови биохимический общетерапевтический	800,00
А	09.05.031.100	Исследование концентрации ионов калия в крови ISE	385,00
А	09.05.030.100	Исследование концентрации ионов натрия в крови ISE	340,00
А	09.05.009	Исследование уровня С-реактивного белка в сыворотке крови	300,00
А	09.05.139	Исследование уровня 17-гидроксипрогестерона	535,00
А	09.05.235	Исследование уровня 25-ОН витамина Д в крови	2 300,00
А	09.05.177	Исследование уровня/активности изоферментов креатинкиназы в крови (КК-МВ)	300,00
А	09.05.011	Исследование уровня альбумина в крови	250,00
А	09.05.089	Исследование уровня альфа-фетопroteина в сыворотке крови	750,00
А	09.05.022.001	Исследование уровня билирубина связанного (конъюгированного) в крови	300,00
А	09.05.037	Исследование уровня водородных ионов (pH) крови ISE	360,00
А	09.05.128	Исследование уровня галактозы в крови	840,00
А	09.05.023	Исследование уровня глюкозы в крови	270,00
А	09.05.083	Исследование уровня гликированного гемоглобина в крови	1 650,00
А	09.05.214	Исследование уровня гомоцистеина в крови	1 290,00
А	09.05.007	Исследование уровня железа сыворотки крови	270,00
А	09.05.054.002	Исследование уровня иммуноглобулина А в сыворотке крови	600,00
А	09.05.054.004	Исследование уровня иммуноглобулина G в сыворотке крови	622,00
А	09.05.054.003	Исследование уровня иммуноглобулина М в сыворотке крови	600,00

A	09.05.206	Исследование уровня ионизированного кальция в крови ISE	385,00
A	09.05.020	Исследование уровня креатинина в крови	300,00
A	09.05.131	Исследование уровня лютеинизирующего гормона в сыворотке крови	490,00
A	09.05.273	Исследование уровня меди в крови	950,00
A	09.05.017	Исследование уровня мочевины в крови	300,00
A	09.05.018	Исследование уровня мочевой кислоты в крови	400,00
A	09.05.033	Исследование уровня неорганического фосфора в крови	260,00
A	09.05.010	Исследование уровня общего белка в крови	300,00
A	09.05.021	Исследование уровня общего билирубина в крови	300,00
A	09.05.032	Исследование уровня общего кальция в крови	270,00
A	09.05.135	Исследование уровня общего кортизола в крови	490,00
A	09.05.127	Исследование уровня общего магния в сыворотке крови	275,00
A	09.05.078	Исследование уровня общего тестостерона в крови	490,00
A	09.05.060	Исследование уровня общего трийодтиронина (Т3) в крови	490,00
A	09.05.061	Исследование уровня свободного трийодтиронина (СТ3) в крови	540,00
A	09.05.154	Исследование уровня общего эстрадиола в крови	490,00
A	09.05.153	Исследование уровня прогестерона в крови	490,00
A	09.05.087	Исследование уровня пролактина в крови	490,00
A	09.05.063	Исследование уровня свободного тироксина (Т4) сыворотки крови	540,00
A	09.05.065	Исследование уровня тиреотропного гормона (ТТГ) в крови	490,00
A	09.05.025	Исследование уровня триглицеридов в крови	300,00
A	09.05.132	Исследование уровня фолликулостимулирующего гормона в сыворотке крови	490,00
A	09.05.034.001	Исследование уровня хлоридов в крови ISE	360,00
A	09.05.026	Исследование уровня холестерина в крови	300,00
A	09.05.004	Исследование уровня холестерина липопротеинов высокой плотности в крови	500,00
A	09.05.028	Исследование уровня холестерина липопротеинов низкой плотности	510,00
A	09.05.090	Исследование уровня хорионического гонадотропина в крови	700,00
A	09.05.042	Определение активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в крови	260,00
A	09.05.073	Определение активности альфа-1-антитрипсина в крови	660,00
A	09.05.045	Определение активности амилазы в крови	310,00
A	09.05.041	Определение активности аспартатаминотрансферазы (АСТ) в крови	260,00
A	09.05.044	Определение активности гамма-глутамилтрансферазы (ГГТ) в крови	270,00
A	09.05.043	Определение активности креатинкиназы в крови	305,00
A	09.05.039	Определение активности лактатдегидрогеназы (ЛДГ) в крови	250,00
A	09.05.046	Определение активности щелочной фосфатазы в крови	260,00

A	12.06.045	Определение содержания антител к тиреопероксидазе в крови	400,00
A	09.05.511	Определение содержания лактата в крови	510,00
A	12.06.019	Определение содержания ревматоидного фактора в крови	540,00
Специальные лабораторные методы исследования (биохимические, молекулярно-генетические, цитогенетические)			
A	09.05.401	GM1-ганглиозидоз: определение активности кислой β -галактозидазы	2 500,00
A	27.30.233	X-сцепленная низкорослость. Поиск микроделений в локусе Xp22 методом FISH	16 000,00
A	27.30.200	Адреногенитальный синдром. Анализ частых мутаций в гене CYP21A2	15 250,00
B	03.006.003	Адреногенитальный синдром. Комплексная ДНК-диагностика семьи (2-4 чел.)	20 310,00
A	27.05.037	Азооспермия. Олигозооспермия. Анализ микроделений в 13 локусах Y-хромосомы (AZF)	3 940,00
A	27.05.022	Азооспермия. Олигозооспермия. Выявление гена SRY	2 960,00
A	27.05.037.101	Азооспермия. Олигозооспермия. Поиск микроделений в локусе SRY (Yp11.31) методом FISH	16 000,00
A	27.05.221	Альфа-1-антитрипсиновая недостаточность. Исследование полиморфных вариантов Glu264Val и Glu342Lys гена SERPINA1	6 550,00
A	09.05.073	Альфа-1-антитрипсиновая недостаточность. Определение активности альфа-1-антитрипсина в крови	660,00
A	12.05.013.106	Анализ кариотипа для подтверждения или исключения хромосомных нарушений	7 700,00
A	12.05.013.107	Анализ хромосомного набора в биоптате костного мозга при ХМЛ	12 200,00
A	27.05.260	Апера синдром. Анализ частых мутаций генов FGFR2 и FGFR3 (3 мутации)	6 710,00
A	27.05.261	Апера синдром. Секвенирование кодирующей последовательности гена FGFR2	30 000,00
A	27.05.210	Атаксия Фридрейха. Секвенирование полной кодирующей последовательности гена FXN	30 000,00
A	27.30.261	Ахондроплазия. Анализ частых мутаций в гене FGFR3 (2 мутации)	5 750,00
B	03.016.006.100	Биохимический анализ мочи (диагностика наследственных болезней обмена)	800,00
A	27.30.201	Болезнь Вильсона-Коновалова. Выявление мутации p.His1069Gln в гене ATP7B	6 100,00
A	09.05.077	Болезнь Вильсона-Коновалова. Исследование активности церулоплазмينا в крови	857,00
A	09.05.273	Болезнь Вильсона-Коновалова. Исследование уровня меди в крови	950,00
A	09.28.078	Болезнь Вильсона-Коновалова. Исследование уровня меди в моче	530,00
A	27.05.262	Болезнь Вильсона-Коновалова. Секвенирование кодирующей последовательности гена ATP7B	30 000,00

A	09.05.283.001	Болезнь Гоше. Исследование бета-глюкоцереброзидазы клеток крови	2 500,00
A	09.05.301	Болезнь Гоше: определение активности хитотриозидазы в пятнах высушенной крови	2 500,00
A	27.05.226	Болезнь Гоше, тип I. Секвенирование полной кодирующей последовательности гена GBA	30 000,00
A	27.30.254	Болезнь Кеннеди. Анализ числа CAG-повторов в первом экзоне гена AR	3 200,00
A	27.05.227	Болезнь накопления гликогена II. Секвенирование полной кодирующей последовательности гена GAA	30 000,00
A	09.05.402	Болезнь Помпе: определение активности кислой α -глюкозидазы	2 500,00
A	09.05.403	Болезнь Сандхоффа: определение активности β -гексозаминидазы A и B	2 500,00
A	09.05.404	Болезнь Фабри: определение активности α -галактозидазы A	2500,00
A	11.30.100	Выделение ДНК из цельной крови	1 050,00
A	11.30.101	Выделение ДНК из плодных тканей	1 490,00
B	03.032.001	Выполнение исследований по неонатальному скринингу	2 870,00
B	03.032.001.001	Выполнение исследований по расширенному неонатальному скринингу (31 заболевание)	6 800,00
A	27.30.243	Выявление трех частых мутаций в гене CBS при гомоцистинурии	6 300,00
A	27.30.244	Выявление трех частых мутаций в гене GALC при болезни Краббе	7 500,00
A	27.30.202	Галактоземия. Анализ частых мутаций и варианта Дуарте в гене GALT	9 240,00
A	09.05.512	Галактоземия. Исследование уровня галактозной трансферазы в крови (GALT)	890,00
A	09.05.128	Галактоземия. Исследование уровня галактозы в крови	840,00
A	27.05.259	Гемофилия A. Пренатальная косвенная молекулярно-генетическая диагностика (при наличии больного члена семьи; анализ 10 маркеров STR, сцепленных с геном F8 и маркеров пола)	16 500,00
A	27.05.009.101	Гемохроматоз. Определение мутаций C282Y и H63D в гене HFE	6 760,00
B	03.019.027.101	Генотипирование по системе полиморфных ДНК-маркеров (16 маркеров) (1 образец ДНК)	11 828,00
A	27.05.263	Гипогонадотропный гипогонадизм. Секвенирование кодирующей последовательности гена FGFR1	30 000,00
A	27.05.264	Джексона-Вейса синдром. Секвенирование кодирующей последовательности генов FGFR1, FGFR2	30 000,00
A	27.05.225	Диагностика первичных иммунодефицитов. Количественное определение ДНК TREC и KREC.	3 105,00
A	12.05.013.124	Диагностика хромосомных микроделеций и микродупликаций методом ПЦР в режиме реального времени	19 710,00
A	12.05.013.135	Замершая беременность. Культивирование экстраэмбриональных фибробластов	2 160,00

A	12.05.013.114	Замершая беременность. Цитогенетический анализ биологического материала	4 270,00
B	03.016.006.101	Ионограмма (кальций и фосфор) в суточной моче	820,00
A	12.05.013.131	Исследования кариотипа в биологическом материале хориона / плаценты / пуповинной крови	9 920,00
B	03.019.027.100	Исследование одного полиморфного ДНК-варианта	4 600,00
B	03.016.025.002	Исследование уровня аминокислотного состава и концентрации аминокислот в крови и моче	6180,00
A	09.28.063	Исследование уровня оксипролина в моче	755,00
A	03.016.006.102	Качественные тесты с мочой на наследственные болезни обмена	870,00
A	09.05.513	Количественное определение аммиака в крови	500,00
A	27.05.222	Комплексная ДНК-диагностика (молекулярно-генетическое исследование) семьи при выявлении у ребенка наследственного заболевания	17 520,00
A	09.05.510.001	Комплексное биохимическое обследование беременных в I триместре беременности (определение PAPP-A и бета-ХГЧ) с расчетом комбинированного риска	2 260,00
A	09.05.510.002	Комплексное биохимическое обследование беременных во II триместре беременности (определение АФП и ХГЧ) с расчетом комбинированного риска синдрома Дауна	1 380,00
B	03.016.019.001	Комплексное определение концентрации на аминокислоты и ацилкарнитины в крови методом tandemной масс-спектрометрии	4 800,00
A	27.30.262	Краниосиностозы. Анализ мутаций генов FGFR2 и FGFR3 (3 мутации)	6 710,00
A	27.05.265	Краниосиностозы. Секвенирование кодирующей последовательности генов FGFR1, FGFR2	30 000,00
A	27.05.266	Крузона синдром. Анализ частых мутаций генов FGFR2 и FGFR3 (3 мутации)	6 710,00
A	27.05.267	Крузона синдром. Секвенирование кодирующей последовательности гена FGFR2	30 000,00
A	27.05.219	Лактазная недостаточность. Молекулярно-генетическая диагностика нарушения метаболизма лактозы	550,00
A	27.05.268	Миотония Беккера. Секвенирование кодирующей последовательности гена CLCN1	30 000,00
A	27.05.269	Миотония Томсена. Секвенирование кодирующей последовательности гена CLCN1	30 000,00
A	27.05.254	Молекулярно-генетическая диагностика нарушений метаболизма фолатов (4 мутации генов фолатного цикла)	4 580,00
A	27.05.252	Молекулярно-генетическая диагностика наследственной предрасположенности к тромбозам, в том числе при приеме оральных контрацептивов, привычному невынашиванию беременности (расширенная панель)	7210,00

A	27.30.205	Молекулярно-генетическая диагностика хронических миелопролиферативных заболеваний. Определение мутаций G1849T (V617F) в гене JAK2	6 310,00
A	27.05.017	Молекулярно-генетическая диагностика ХМЛ (хронический миелоидный лейкоз). Определение экспрессии гена bcr-abl	16 560,00
A	27.05.253	Молекулярно-генетическое исследование аллельных вариантов трех локусов генов главного комплекса гистосовместимости (HLA-DQA1, HLA-DQB1, HLA-DRB1) – наследственная предрасположенность к бесплодию и невынашиванию беременности	4 395,00
A	27.05.215	Молекулярно-генетическое исследование гена HLA-B-27 - наследственная предрасположенность к анкилозирующему спондилиту (болезнь Бехтерева) и другим серонегативным спондилоартропатиям	2 530,00
A	27.05.213	Молекулярно-генетическое исследование методом генотипирования аллельных вариантов гена HLA-DRB1	2 340,00
A	27.05.040	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в генах BRCA1 и BRCA2 в крови (наследственный риск рака молочной железы и/или рака яичников)	3 210,00
B	03.045.026	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (16 маркеров) семьи (3 человека, в т.ч. 1 заведомо биологический родитель). По определению суда	23 080,00
B	03.045.031.200	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (от 18 маркеров) семьи (2 человека). По определению суда	24 000,00
B	03.045.026.100	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (16 маркеров) семьи (3 человека, в т.ч. 1 заведомо биологический родитель). По частному обращению	20 610,00
B	03.045.031.300	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (от 18 маркеров) семьи (2 человека). По частному обращению	22 000,00
B	03.045.026.200	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (16 маркеров) каждого последующего члена семьи	6 770,00
A	27.05.257	Молекулярно-генетическое обследование членов семьи для планирования пренатальной диагностики моногенного заболевания (прямой и косвенной) (2-4 чел.)	19 530,00
A	27.30.238	Молекулярно-генетическое исследование биологического материала при инвазивной пренатальной диагностике	22 100,00
A	27.30.209	Молекулярно-генетическое исследование хромосомных нарушений (13 и 21 хромосомы) методом FISH	13 000,00
A	27.30.211	Молекулярно-генетическое исследование хромосомных нарушений (X, Y, 13, 18, 21 хромосом) методом FISH	18 000,00
A	27.30.241	Молекулярно-цитогенетическое исследование биологического материала методом спектрального	35 770,00

		кариотипирования (SKY) для идентификации сложных хромосомных перестроек, транслокаций и маркерных хромосом.	
A	27.30.251	Молекулярно-цитогенетическое исследование субмикроскопических хромосомных перестроек методом FISH при помощи субтеломероспецифичных проб. Анализ с использованием одного зонда на выбор: 1pter – 12pter, pter16 – pter20, Xypter, 1qter – 22qter, Xyqter	16 000,00
A	27.30.245	Молекулярно-цитогенетическое исследование числовых нарушений хромосом методом FISH при помощи центромероспецифичных проб. Анализ с использованием одного зонда на выбор: SE1-SE4, SE6-SE12, SE15- SE18, SE20, SE13/21, SE14/22, SE X/Y	11 000,00
A	27.30.246	Молекулярно-цитогенетическое исследование хромосомных перестроек при хроническом миелолейкозе методом FISH Анализ с использованием одного зонда на выбор: BCR/ABL t(9;22) Fusion; PDGFRB (5q33) Break; FIP1L1-CHIC2-PDGFRB(4q12) Del.Break; p53 (17p13)/MPO(17q22) ISO 17q; JAK2 (9p24) Break.	19 760,00
A	27.30.247	Молекулярно-цитогенетическое исследование хромосомных перестроек при миелодиспластическом синдроме методом FISH Анализ с использованием одного зонда на выбор: 20q-(PTPRT 20q12)/20q11; EVIt(3;3);inv(3)(3q26)BreakTC; hTERT(5p15)/5q31; 5q-(5q31; 5q33)/hTERT(5p15)TC.	19 760,00
A	27.30.248	Молекулярно-цитогенетическое исследование хромосомных перестроек при остром миелолейкозе методом FISH Анализ с использованием одного зонда на выбор: AML/ETO t(8;21)Fusion, PML/RARA t(15;17)Fusion; MLL (11q23)Break; CBFB t(16;16);inv(16)Break; RARA(17q21)Break; PML/RARAt(15;17)Fusion; DEK/NUP214t(6;9)Fusion; MLL/MLLT1t(11;19)Fusion; MLL/MLLT3t(9;11)Fusion; MLL/MLLT4t(6;11)Fusion; MECOM/RUNX1t(3;21)Fusion; NUP98(11p15)Break.	19 760,00
A	27.30.249	Молекулярно-цитогенетическое исследование хромосомных перестроек при остром лимфолейкозе методом FISH Анализ с использованием одного зонда на выбор: TEL/AMLt(12;21) Fusion; p16(9p21)/9q21; ETV6(TEL)12p13)Break; MLL/AFF1t(4;11)Fusion.	19 760,00
A	09.05.248	Муковисцидоз. Исследование уровня иммунореактивного трипсина в крови	775,00
A	09.01.009	Муковисцидоз. Определение хлоридов пота в потовой жидкости	5 655,00
A	09.19.010	Муковисцидоз. Исследование уровня активности панкреатической эластазы-1 в кале	8 125,00
A	27.30.260	Муковисцидоз. Поиск дупликаций и делеций в гене CFTR	16 100,00
A	27.30.214	Муковисцидоз. Расширенный поиск частых мутаций в гене CFTR (50 мутаций)	18 690,00
A	27.30.257	Муковисцидоз. Расширенный поиск частых мутаций в гене CFTR (35 мутаций)	16 900,00

A	27.05.270	Муковисцидоз. Секвенирование кодирующей последовательности гена CFTR	30 000,00
A	27.30.213	Муковисцидоз. Тестирование мутации E92K гена CFTR	5 740,00
A	27.30.212	Муковисцидоз. Тестирование четырёх мутаций гена CFTR – F508del, I507del, 1677delTA, del 21 kb	5 270,00
A	09.05.405	Мукополисахаридоз тип 4В (синдром Моркио тип В): определение активности кислой β -галактозидазы [3.2.1.23]	2 500,00
A	09.05.406	Мукополисахаридоз тип 7 (синдром Слая): определение активности β -D-глюкуронидазы [3.2.1.31]	2 500,00
A	27.05.271	Мукополисахаридоз, тип МПС I Н (синдром Гурлер), Секвенирование кодирующей последовательности гена IDUA	30 000,00
A	27.05.272	Мукополисахаридоз, тип МПС I S (синдром Шайе). Секвенирование кодирующей последовательности гена IDUA	30 000,00
A	27.05.273	Мукополисахаридоз, тип МПС II (синдром Хантера). Секвенирование кодирующей последовательности гена IDS	30 000,00
A	27.30.215	Мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера. Исследование частых мутаций (делеций кодирующих регионов) в гене дистрофина	12 900,00
A	27.30.216	Мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера. Поиск дупликация и делеций (79 кодирующих регионов) в гене дистрофина	16 100,00
A	27.05.274	Мышечная дистрофия Дюшенна-Беккера. Секвенирование кодирующей последовательности гена DMD	30 000,00
A	27.05.228	Мышечная дистрофия Эмери-Дрейфуса. Секвенирование полной кодирующей последовательности генов EMD, LMNA	30 000,00
A	27.30.217	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Анализ числа копий хромосомного участка в области гена PMP22	11 800,00
A	27.05.275	Наследственная моторно-сенсорная невропатия, тип IIА. Секвенирование кодирующей последовательности гена MFN2	30 000,00
A	27.05.217	Наследственная нейропатия с подверженностью параличу от сдавления. Анализ числа копий гена PMP22	11 800,00
A	27.05.276	Наследственный ангионевротический отек. Секвенирование кодирующей последовательности генов C1NH, F12, PLG	30 000,00
A	27.05.033	Нейросенсорная несиндромальная тугоухость. Анализ частых мутаций в гене GJB2	16 000,00
A	27.30.218	Нейрофиброматоз I тип. Поиск микроделеций в локусе (17q11) методом FISH	16 000,00
A	27.05.277	Нейрофиброматоз. Секвенирование кодирующей последовательности гена NF1	30 000,00
A	27.05.258	Несовершенный остеогенез. Молекулярно-генетическое исследование мутаций генов COL1A1 и COL1A2 методом секвенирования	30 000,00

A	09.05.099.100	Определение аминокислотного состава в крови методом ТСХ	3 450,00
A	09.28.002.001	Определение аминокислотного состава в моче методом ТСХ	3 450,00
A	09.05.200	Определение активности лизосомных ферментов в сухом пятне крови методом tandemной масс-спектрометрии	5 500,00
A	27.05.205	Определение резус-фактора плода (определение гена RHD плода в крови матери)	4 330,00
A	12.28.010	Определение спектра гликозаминогликанов (ГАГ) в моче	2 420,00
A	27.30.242	Определение статуса инактивации X-хромосомы	4 855,00
A	27.30.207	Поиск микроделений в локусе XIST (Xq13) методом FISH	16 000,00
A	09.05.036.100	Полуколичественное определение уровня углеводов в крови методом ТСХ	3 450,00
A	09.28.059.100	Полуколичественное определение уровня углеводов в моче методом ТСХ	3 450,00
A	27.30.240	Полногеномная диагностика микроделеционных/микродупликационных синдромов и хромосомных аномалий на ДНК-микрочипах	88 280,00
B	03.045.028	Пренатальное молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (16 маркеров) семьи (родители и плод)	25 250,00
A	27.30.237	Пренатальная полногеномная диагностика микроделеционных/микродупликационных синдромов и хромосомных аномалий на ДНК-микрочипах	88 280,00
B	03.016.019.002	Расширенный неонатальный скрининг на наследственные болезни обмена с помощью tandemной масс-спектрометрии (29 заболеваний)	4 800,00
A	27.05.223	Расширенный неонатальный скрининг на первичные иммунодефициты и спинальную мышечную атрофию	2 400,00
B	03.019.027.103	Секвенирование одного фрагмента ДНК (300 п.н.)	10 866,00
A	27.05.224	Секвенирование полного экзона	55 000,00
A	27.30.263	Семейная средиземноморская лихорадка. Анализ частых мутаций в гене MEFV (3 мутации).	6 710,00
A	27.30.219	Синдром Ангельмана. Поиск микроделений в локусе (15q11) методом FISH	16 000,00
A	27.30.250	Синдром Ангельмана. Молекулярно-генетическая диагностика методом MS-MLPA	12 400,00
A	27.30.220	Синдром Вивера. Поиск микроделений локуса NSD1 (5q35) методом FISH	16 000,00
A	27.30.252	Синдром Видемана-Беквита. Молекулярно-генетическая диагностика методом MS-MLPA	12 400,00
A	27.30.221	Синдром Вильямса-Бойрена. Поиск микроделений локуса (7q11) методом FISH	16 000,00
A	27.30.222	Синдром Вольфа-Хиршхорна. Поиск микроделений локуса (4p16) методом FISH	16 000,00
A	27.30.223	Синдром ДиДжорджи I тип. Поиск микроделений локуса (22q11) методом FISH	16 000,00
A	27.30.224	Синдром ДиДжорджи II тип. Поиск микроделений локуса (10p14) методом FISH	16 000,00

A	27.30.015	Синдром Жильбера. Определение полиморфизма гена UGT1A1	4 370,00
A	27.30.225	Синдром Лежена. Поиск микроделений локуса (5p15) методом FISH	16 000,00
A	27.05.204	Синдром Мартина-Белл, FRAXA. Определение аномального метилирования гена FMR1	4 410,00
A	27.05.280	Синдром Марфана. Секвенирование кодирующей последовательности гена FBN1	30 000,00
A	27.30.226	Синдром Миллера-Дикера (17p11.2). Поиск микроделений локуса (17p11.2) методом FISH	16 000,00
A	27.30.255	Синдром Прадера-Вилли. Молекулярно-генетическая диагностика методом MS-MLPA	12 400,00
A	27.30.227	Синдром Прадера-Вилли. Поиск микроделений локуса (15q11) методом FISH	16 000,00
A	27.05.278	Синдром Пфайффера. Анализ частых мутаций генов FGFR2 и FGFR3 (3 мутации)	6 710,00
A	27.05.279	Синдром Пфайффера. Секвенирование кодирующей последовательности генов FGFR1, FGFR2	30 000,00
A	27.30.256	Синдром Рассела-Сильвера. Молекулярно-генетическая диагностика методом MS-MLPA	12 400,00
A	27.30.228	Синдром Рубинштейна-Тейби (7q11). Поиск микроделений локуса (7q11) методом FISH	16 000,00
A	27.30.229	Синдром Смит-Магенис. Поиск микроделений локуса (17p13.3) методом FISH	16 000,00
A	27.30.230	Синдром Сотоса. Поиск микроделений локуса NSD1 (5q35) методом FISH	16 000,00
A	27.05.010	Синдром удлиненного интервала QT. Секвенирование полной последовательности генов <i>KCNQ1</i> , <i>KCNH2</i> , <i>SCN5A</i>	20 600,00
A	27.05.229	Синдром удлиненного интервала QT. Секвенирование полной кодирующей последовательности генов <i>KCNH2</i> , <i>KCNQ1</i> , <i>SCN5A</i> , <i>ANK2</i> , <i>KCNE1</i> , <i>KCNE2</i> , <i>KCNJ2</i> , <i>CACNA1C</i> , <i>TRDN</i>	30 000,00
A	27.05.230	Синдром Элерса-Данлоса. Секвенирование полной кодирующей последовательности генов <i>ADAMTS2</i> , <i>COL3A1</i> , <i>COL5A1</i> , <i>COL5A2</i> , <i>PLOD1</i>	30 000,00
A	27.05.281	Спастическая параплегия Штрюмпеля. Секвенирование кодирующей последовательности генов <i>SPAST</i> , <i>ATL1</i>	30 000,00
A	27.30.231	Спинальная амиотрофия типы I, II, III, IV (I тип (Болезнь Верднига-Гоффмана), II тип (промежуточная форма), III тип (болезнь Кугельберга-Веландер), IV тип (взрослая форма), Определение числа копий гена <i>SMN1</i>	13 400,00
A	12.05.013.113	Срочная цитогенетическая диагностика биологического материала (хорион / плацента)	9 920,00
A	27.05.282	Туберозный склероз. Секвенирование кодирующей последовательности генов <i>TSC1</i> , <i>TSC2</i>	30 000,00
A	09.05.088	Фенилкетонурия. Исследование уровня фенилаланина в крови	795,00
A	27.30.232	Фенилкетонурия. Молекулярно-генетическое исследование частых мутаций в гене <i>PAH</i> (10 мутаций)	12 800,00

A	27.30.257	Фенилкетонурия. Расширенный поиск частых мутаций в гене PAH (32 мутации)	16 900,00
A	27.30.253	Фенилкетонурия. Поиск дупликаций и делеций в гене PAH	16 100,00
A	27.05.283	Фенилкетонурия. Секвенирование кодирующей последовательности гена PAH	30 000,00
A	27.05.284	Харстфилда синдром. Секвенирование кодирующей последовательности гена FGFR1	30 000,00
A	27.30.244	Хорея Гентингтона. Определение числа CAG повторов в гене гентингтина (HTT)	4 425,00
A	27.05.214	Целиакия. Молекулярно-генетическое исследование аллельных вариантов трех локусов генов главного комплекса гистосовместимости (HLA-DQA1, HLA-DQB1, HLA-DRB1)	4 395,00
A	12.06.055	Целиакия. Определение содержания антител к глиадину в крови	1 100,00
A	27.30.239	Цитогенетическое исследование биологического материала при инвазивной пренатальной диагностике	9 340,00
A	12.05.013	Цитогенетическое исследование (кариотипирование) лимфоцитов периферической крови	9 220,00
Преимплантационное тестирование			
A	27.30.236	Подготовительный этап ПГТ-М (преимплантационного тестирования моногенного заболевания) с готовой системой тестирования	54 840,00
A	27.30.234	Подготовительный этап ПГТ-М (преимплантационного тестирования моногенного заболевания) с полной разработкой системы тестирования	114 870,00
A	27.30.235	Подготовительный этап ПГТ-М (преимплантационного тестирования моногенного заболевания) с частичной разработкой системы тестирования	70 800,00
A	10.20.001.102	Полногеномная амплификация ДНК из эмбриональных клеток для ПГТ (1 эмбрион)	6 000,00
A	10.20.001.103	ПГТ-М (преимплантационное тестирование моногенного заболевания; 1-5 эмбрионов)	65 000,00
A	10.20.001.104	ПГТ-М (преимплантационное тестирование моногенного заболевания): включение каждого дополнительного эмбриона	4 400,00
A	10.20.001.101	Преимплантационное тестирование числовых и структурных хромосомных нарушений на ДНК-микрочипах (1 эмбрион)	25 000,00
Пренатальная диагностика инвазивная			
A	11.30.003*	Амниоцентез	7 650,00
A	11.30.002*	Биопсия хориона, плаценты	9 000,00
A	11.30.016*	Кордоцентез	10 400,00
A	11.30.050	Проведение инвазивной пренатальной диагностики акушером-гинекологом	8 120,00
Ультразвуковая диагностика			
A	04.20.001	Ультразвуковое исследование матки и придатков	1 700,00
A	04.20.002	Ультразвуковое исследование молочных желез	1 500,00

A	04.28.002	Ультразвуковое исследование мочевыводящих путей	1 500,00
A	04.28.002.003	Ультразвуковое исследование мочевого пузыря	1 100,00
A	04.01.001	Ультразвуковое исследование мягких тканей (одна анатомическая зона)	1 200,00
A	04.16.001	Ультразвуковое исследование органов брюшной полости (комплексное)	2 100,00
A	04.28.003	Ультразвуковое исследование органов мошонки	1 000,00
A	04.14.001.003	Ультразвуковое исследование печени и желчного пузыря	1 200,00
A	04.15.001	Ультразвуковое исследование поджелудочной железы	1 100,00
A	04.28.001	Ультразвуковое исследование почек и надпочечников	1 250,00
A	04.06.001	Ультразвуковое исследование селезенки	1 100,00
A	04.22.001	Ультразвуковое исследование щитовидной железы и паращитовидных желез	1 200,00
Ультразвуковая диагностика при беременности			
A	04.30.001.113	Дополнительное ультразвуковое исследование плода с использованием метода 3D-4D с регистрацией данных на цифровом носителе (флэш-накопитель)	1 380,00
A	04.30.001.123	Дополнительное ультразвуковое исследование плода с регистрацией данных на черно-белом фотопринтере	450,00
A	04.30.001.107	Дополнительное ультразвуковое 3D исследование плода с регистрацией данных на цветном фотопринтере	720,00
A	04.30.001.114	Дополнительное ультразвуковое 3D исследование плода с регистрацией данных на черно-белом фотопринтере	700,00
A	04.30.001.112	Дополнительное ультразвуковое исследование плода с регистрацией данных на цифровом носителе (флэш-накопитель)	900,00
A	04.30.002	Дуплексное сканирование сердца и сосудов плода	1 350,00
A	04.30.001.101	Ультразвуковая диагностика беременности в I триместре	1 700,00
A	04.30.001.124	Ультразвуковая диагностика беременности в I триместре при многоплодной беременности	2 200,00
A	04.30.001.110	Ультразвуковая диагностика беременности в I триместре, врач высшей категории	1 900,00
A	04.30.001.127	Ультразвуковая диагностика беременности в I триместре при многоплодной беременности, врач высшей категории	2 500,00
A	04.30.001.102	Ультразвуковая диагностика беременности в II-III триместре	2300,00
A	04.30.001.125	Ультразвуковая диагностика беременности во II-III триместре при многоплодной беременности	3000,00
A	04.30.001.111	Ультразвуковая диагностика беременности в II-III триместре, врач высшей категории	2 500,00
A	04.30.001.128	Ультразвуковая диагностика беременности во II-III триместре при многоплодной беременности, врач высшей категории	3 300,00
A	04.12.024	Ультразвуковая доплерография маточно-плацентарного кровотока	1 350,00
A	04.20.101	Ультразвуковое исследование лонного сочленения	1200,00
A	04.20.100	Цервикометрия	1000,00

A	04.30.001.121	Экспертное ультразвуковое исследование по пренатальной (дородовой) диагностике нарушений развития ребенка	1 840,00
Денситометрия			
A	06.03.061.001	Рентгеноденситометрия поясничного отдела позвоночника	850,00
A	06.03.061.002	Рентгеноденситометрия проксимального отдела бедренной кости (шейка бедренной кости)	780,00
A	06.03.061.100	Рентгеноденситометрия предплечья	580,00
A	06.03.061.101	Рентгеноденситометрия всего тела	2 610,00
A	06.03.061.102	Рентгеноденситометрия комплексная (шейка бедра, предплечье, поясничный отдел)	1 910,00
A	06.03.061.103	Рентгеноденситометрия комплексная (шейка бедра, предплечье, поясничный отдел, морфометрия)	2 500,00
Услуги процедурного кабинета			
A	11.05.001	Взятие крови из пальца	170,00
A	11.05.001.001	Взятие крови из пальца на тест-бланк	200,00
A	11.12.009	Взятие крови из периферической вены	165,00
A	11.01.002	Подкожное введение лекарственных препаратов	200,00
A	11.12.003	Внутривенное введение лекарственных препаратов	300,00
A	11.12.003.001	Внутривенное вливание лекарственных препаратов (более 250 мл)	450,00
A	11.02.002	Внутримышечное введение лекарственных препаратов	200,00
Экспертиза			
B	01.045.005.100	Проведение экспертизы качества медицинской помощи	130 000,00
УСЛУГИ СТАЦИОНАРА			
Врачебный приём			
		Комплексная медицинская услуга (пребывание 1 пациента – сутки)	1 000,00
		Комплексная медицинская услуга «Семья» (1 родитель до 15 дней)	7 000,00
		Комплексная медицинская услуга «Семья» (1 родитель до 30 дней)	15 000,00
		Комплексная медицинская услуга «Семья» (пребывание 2-го родителя - сутки)	1 000,00
B	01.054.001	Осмотр (консультация) врача-физиотерапевта	800,00
B	01.020.001	Прием (осмотр, консультация) врача по лечебной физкультуре	800,00
B	01.020.005	Прием (осмотр, консультация) врача по лечебной физкультуре повторный	380,00
B	01.070.009.100	Прием (тестирование, консультация) медицинского психолога	1 170,00

Функциональная диагностика			
A	12.09.002	Исследование спровоцированных дыхательных объемов (спирометрия)	570,00
A	12.10.001	Электрокардиография	380,00
Физиотерапевтические процедуры			
A	17.30.028	Аэрозольтерапия (Ингаляционная терапия)	150,00
A	17.29.003	Введение лекарственных средств методом электрофореза (1 зона воздействия)	180,00
A	17.01.002.100	Воздействие собственным электромагнитным излучением с применением многослойного лечебного одеяла	150,00
A	17.30.018	Воздействие электромагнитным излучением дециметрового диапазона (ДМВ)	200,00
A	17.01.007	Дарсонвализация кожи (1 зона воздействия)	190,00
A	17.30.016	Индуктотермия (Воздействие высокочастотными электромагнитными полями)	180,00
A	17.01.002.004	КВЧ-терапия	150,00
A	22.01.100	Лазеротерапия	200,00
A	17.30.025	Магнитотерапия	180,00
A	20.24.002	Парафинотерапия	350,00
A	17.30.100	Скэнar-терапия (сеанс)	1 000,00
A	17.01.008	УВЧ-терапия	150,00
A	22.07.005	Ультрафиолетовое облучение ротоглотки	115,00
A	17.30.034	Ультразвуковая терапия (ультрафонофорез лекарственный)	200,00
A	17.01.007.100	Ультратон-терапия (1 зона воздействия)	170,00
A	17.29.002	Электросон	250,00
A	17.30.024.002	Электрофорез синусоидальными модулированными токами (СМТ-форез)	210,00
A	17.30.004	Воздействие синусоидальными модулированными токами (стимулятор низкочастотный электрический (прибор ems7s))	1 500,00
Лечебная физкультура и массаж			
A	22.30.006.100	Вибрационный массаж грудной клетки	580,00
A	19.09.001.001	Индивидуальное занятие лечебной физкультурой при заболеваниях бронхолегочной системы	850,00
A	19.24.001.001	Индивидуальное занятие при заболеваниях периферической нервной системы	700,00

A	21.01.004	Массаж верхней конечности	300,00
A	21.01.003.001	Массаж воротниковой области	500,00
A	21.01.005	Массаж головы (волосистой части)	200,00
A	21.30.005	Массаж грудной клетки медицинский	400,00
A	21.01.002	Массаж лица	200,00
A	21.01.009	Массаж нижней конечности	400,00
A	21.01.009.001	Массаж нижних конечностей и поясницы	500,00
A	21.03.002.001	Массаж пояснично-крестцовой области	200,00
A	21.03.007	Массаж спины	500,00
A	21.01.003	Массаж шеи	200,00
A	21.03.002.005	Массаж шейно-грудного отдела позвоночника	300,00
A	19.09.001.003	Механотерапия при заболеваниях бронхолегочной системы	360,00
A	19.24.001.003	Механотерапия при заболеваниях периферической нервной системы	360,00
A	21.01.001.101	Общий массаж медицинский (дети до 1 года)	400,00
A	21.01.001.102	Общий массаж медицинский (дети от 1 до 3 лет)	530,00
A	21.01.001.100	Общий массаж медицинский (дети до 3 лет)	530,00
A	21.01.001.103	Общий массаж медицинский (дети от 3 до 6 лет включительно)	600,00
A	21.01.001.104	Общий массаж медицинский (дети от 7 до 15 лет включительно)	800,00
A	21.01.001.105	Общий массаж медицинский (дети от 12 лет до 18 лет)	1 200,00
A	21.01.001.200	Общий массаж медицинский (дети от 3 до 17 лет включительно)	900,00
A	21.01.001.300	Общий массаж медицинский (взрослые)	1 500,00

Примечание:

Возможно установление индивидуальной скидки, которая оговаривается сторонами по условиям заключённого договора.

*В стоимость услуги входит ультразвуковое исследование плода до и после процедур

Главный врач,
канд.мед.наук

Главный бухгалтер



Г.Н. Сеитова

Е.В. Кинева