

## ПРЕЙСКУРАНТ ЦЕН

действителен с 07 мая 2015 года

### ГЕНЕТИКА

Код услуги	Услуга	Цена (руб.)	Срок исполнения(раб.дней)/Время приема(мин.)
Г01	Консультация врача генетика (первичная)	1000	30 мин.
Г02	Консультация врача генетика (повторная)	800	30 мин.
Г03	Консультация врача генетика (семейная)	1300	30 мин.
Г04	Консультация врача генетика (повторная семейная)	1000	30 мин.



## ПРЕЙСКУРАНТ ЦЕН

действителен с 07 мая 2015 года

### АКУШЕРСТВО И ГИНЕКОЛОГИЯ

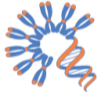
Код услуги	Услуга	Цена (руб.)	Срок исполнения(раб.дней)/Время приема(мин.)
A01	Консультация врача акушер - гинеколога (первичная)	800	30 мин.
A02	Консультация врача акушер - гинеколога (повторная)	500	30 мин.
A03	Консультация врача акушер - гинеколога (назначение лечения)	2000	30 мин.
A04	Кольпоскопия	700	
A05	Забор мазка	100	
A06	Гинекологический массаж	600	
A07	Местное лечение гинекологических заболеваний	300	

## ПРЕЙСКУРАНТ ЦЕН

действителен с 07 мая 2015 года

### НЕВРОЛОГИЯ

Код услуги	Услуга	Цена (руб.)	Срок исполнения(раб.дней)/Время приема(мин.)
Н01	Консультация врача невролога (детский) (первичная)	1600	30 мин.
Н02	Консультация врача невролога (детский) (повторная)	1400	30 мин.
Н03	Прием главного врача остеопата (до 7 лет)	1700	60 мин.
Н04	Прием главного врача остеопата (7-14 лет)	2000	60 мин.
Н05	Прием главного врача остеопата (14-21 года)	2500	60 мин.
Н06	Прием главного врача остеопата (беременные)	2500	60 мин.
Н07	Прием главного врача остеопата (взрослые с 21 года)	3000	60 мин.
Н08	Прием врача остеопата (до 7 лет)	1500	60 мин.
Н09	Прием врача остеопата (7-14 лет)	1800	60 мин.
Н10	Прием врача остеопата (14-21 года)	2300	60 мин.
Н11	Прием врача остеопата (беременные)	2300	60 мин.
Н12	Прием врача остеопата (взрослые с 21 года)	2500	60 мин.
Н13	Консультация врача гомеопата	1500	30 мин.



## ПРЕЙСКУРАНТ ЦЕН

действителен с 07 мая 2015 года

### УЛЬТРАЗВУКОВАЯ ДИАГНОСТИКА

Код услуги	Услуга	Цена (руб.)	Срок исполнения(раб.дней)/Время приема(мин.)
У01	УЗИ беременных	2000	30 мин.
У02	УЗИ беременных (со снимком)	2200	30 мин.
У03	УЗИ беременных (с цветным снимком)	2300	30 мин.
У04	УЗИ беременных (видео запись диска)	2200	30 мин.
У05	УЗИ беременных (многоплодная беременность)	2500	30 мин.
У06	УЗИ беременных (многоплодная беременность) (со снимком)	2700	30 мин.
У07	УЗИ беременных (многоплодная беременность) (с цветным снимком)	2800	30 мин.
У08	УЗИ беременных (многоплодная беременность)	2700	30 мин.
У09	Ультразвуковая Допплерография Плода (УЗДГ)	800	30 мин.
У10	УЗИ беременных + УЗДГ	2600	30 мин.
У11	УЗИ органов малого таза (муж./жен.)	800	30 мин.
У12	УЗИ Брюшной полости и почек	1000	20 мин.
У13	УЗИ Молочных желез	1000	20 мин.
У14	УЗИ Мошонки	800	20 мин.
У15	УЗИ Щитовидной железы	800	20 мин.
У16	УЗИ Лимфоузлов	800	20 мин.
У17	УЗИ Мягких тканей	800	20 мин.
У20	УЗИ шейки матки	300	15 мин.

## ПРЕЙСКУРАНТ ЦЕН

действителен с 07 мая 2015 года

### КЛИНИЧЕСКАЯ ЛАБОРАТОРНАЯ ДИАГНОСТИКА

материал - моча

Код услуги	Услуга	Цена (руб.)	Срок исполнения (раб.дней)
<b>Лекарственный мониторинг</b>			
ЛМло1	Барбитураты (Barbiturates)*	1140	6
ЛМло2	Каннабиноиды (марихуана) (Cannabinoids (marijuana))*	1140	6
ЛМло3	Опиаты (Opiates)*	1140	6
ЛМло4	Этанол (Ethanol (alcohol urine))	1140	5
ЛМло5	«Вредные привычки» Анализ мочи на никотин, психотропные и наркотические вещества, психоактивные лекарственные препараты (никотин; психотропные и наркотические вещества, психоактивные лекарственные препараты: морфин, метадон, трамадон, метамфетамин, амфетамин, экстази; MDMA, фенциклидин, кокаин, D-пропоксифен, марихуана-каннабиноиды - 11-нор-Δ9 тетрагидроканнабинол-9-карбоновая кислота THCA, фенобарбитал, циклобарбитал, барбамил, амобарбитал, бутабарбитал, секобарбитал, феназепам, диазепам, нордiazепам, оксазепам, темазепам, α-гидроксиальпразолам, кодеин, кофеин, метаквалон) (Drug screen, nicotine, urine)*	3030	6
ЛМло6	ЛМС Наркотики и психотропные вещества - скрининг (анализ мочи на опиаты, амфетамин, метамфетамин, кокаин, каннабиноиды и их метаболиты)	2860	7
<b>Клинический анализ мочи</b>			
ЛМло7	Исследование мочи по Нечипоренко	220	2
ЛМло8	Кальций (проба Сулковича)	140	4
ЛМдо9	Общий анализ	280	2
ЛМд10	Микроскопия мочи	180	4

<b>Биохимический анализ</b>			
ЛМл11	Альбумин (Albumin)	320	2
ЛМл12	Альбумин/креатинин-соотношение в разовой порции мочи (Отношение альбумина к креатинину в разовой порции мочи) (Albumin-to-creatinine ratio, ACR, random urine)	520	2
ЛМл13	Альфа-Амилаза (порционная моча/ суточная моча) (Диастаза, Amylase, urine/24-h urine)	220	2
ЛМн14	Амилаза мочи	180	4
ЛМд15	Глюкоза	170	4
ЛМл16	Дезоксипиридинолин (ДПИД)	1280	2
ЛМл17	Калий, Натрий (Potasium, Sodium)	190	2
ЛМл18	Кальций (Calcium)	200	2
ЛМл19	Креатинин (Creatinine)	170	2
ЛМс20	Микроальбумин	240	4
ЛМл21	Мочевая кислота (Uric acid)	190	2
ЛМл22	Мочевина (Urea)	170	2
ЛМн23	Общий белок (Protein total)	140	2
ЛМл24	Проба Реберга (клиренс эндогенного креатинина, скорость клубочковой фильтрации, Glomerular filtration rate, GFR)	190	2
ЛМл25	Фосфор (Phosphorus)	200	2
<b>Гормональные исследования</b>			
ЛМл26	Катехоламины в моче (адреналин, норадреналин, дофамин)	2100	6
ЛМл27	Метанефрины, фракции, суточная моча – метанефрин, норметанефрин. (Metanephrines, fractinated, urine, 24 hr-metanephrine, normetanephrine)	2090	4
ЛМл28	Метаболиты катехоламинов и серотонина, суточная моча: ванилилминдалевая кислота, ВМК; гомованилиновая кислота, ГВК; 5-оксииндолуксусная кислота, 5-ОИУК. (Catecholamines and serotonin metabolites, urine, 24 hr: vanillylmandelic acid, VMA; homovanillic acid, HVA; 5-hydroxyindoleacetic acid, 5-HIAA)	2090	4
ЛМл29	Свободный кортизол (Free cortisol, urine)	690	10
ЛМн30	17-КС в моче (17-кетостероиды)	770	10
<b>Онкомаркёры</b>			
ЛМл31	Бета-2-микроглобулин (Beta-2 microglobulin, urine)	890	2
ЛМл32	УВС (антиген рака мочевого пузыря, исследование растворимых фрагментов цитокератинов 8 и 18 в моче) Urine Bladder Cancer Antigen	1720	9
<b>Диагностика инфекционных заболеваний</b>			
ЛМл33	Бледная трепонема, определение ДНК (Treponema pallidum, DNA)*	230	5

ЛМл34	Вирус Эпштейна-Барр, определение ДНК (Epstein Barr virus, DNA)*	230	3
ЛМл35	Гарднерелла, определение ДНК (Gardnerella vaginalis, DNA)*	230	3
ЛМл36	Герпес-вирус человека 1 и 2 типа (вирус простого герпеса 1 и 2 типа), определение ДНК, типирование (Human herpesvirus 1, 2 (HHV-1, HHV-2), Herpes simplex virus 1, 2 (HSV-1, HSV-2), DNA)*	390	3
ЛМл37	Герпес-вирус человека 1 и 2 типа, определение ДНК (HHV-1, HHV-2, DNA)*	230	3
ЛМл38	Герпес-вирус человека 6 типа, определение ДНК (HHV-6, DNA)*	230	3
ЛМл39	Гонококк, определение ДНК (Neisseria gonorrhoeae, DNA)*	230	3
ЛМл40	Кандида, определение ДНК (Candida albicans, DNA)*	230	3
ЛМл41	Листерии, определение ДНК (Listeria monocytogenes, DNA)*	220	7
ЛМн42	Микобактерии туберкулеза, определение ДНК (Mycobacterium tuberculosis, DNA)*	230	3
ЛМл43	Микоплазма, определение ДНК (Mycoplasma hominis, DNA)*	230	3
ЛМл44	Микоплазма, определение ДНК (Mycoplasma genitalium, DNA)*	230	3
ЛМн45	Микоплазма, определение ДНК (Mycoplasma hominis, DNA) и чувствительность к антибиотикам	650	5
ЛМл46	Трихомонада, определение ДНК (Trichomonas vaginalis, DNA)*	230	3
ЛМл47	Уреаплазма (биовар Т-960), определение ДНК (Ureaplasma urealyticum (Т-960), DNA)*	230	3
ЛМн48	Уреаплазма (Ureaplasma urealyticum) и чувствительность к антибиотикам	650	5
ЛМл49	Уреаплазма, определение ДНК (Ureaplasma parvum, DNA)*	230	3
ЛМл50	Уреаплазма, определение ДНК (Ureaplasma spp., DNA)*	230	3
ЛМл51	Хламидии, определение ДНК (Chlamydia trachomatis, DNA)*	230	3
ЛМл52	Цитомегаловирус, определение ДНК, Cytomegalovirus, DNA*	230	3
<b>Микробиология</b>			
ЛМл53	Посев на Candida и определение чувствительности к антимикотическим препаратам	530	7
ЛМн54	Посев на микрофлору и определение чувствительности к антибиотикам	770	8
ЛМл55	Посев на микрофлору и определение чувствительности к антимикробным препаратам*	740	5-11

ЛМл56	Посев на микрофлору и определение чувствительности к расширенному спектру антимикробных препаратов*	1800	
ЛМл57	Посев на микрофлору, определение чувствительности к антимикробным препаратам и бактериофагам*	900	
<b>Наследственные болезни обмена веществ у новорожденных</b>			
ЛМл58	ВЭЖХ-МС-МС органических кислот (оротовая кислота, N-ацетиласпартат, гомогентизиновая к-та, сукцинилацетон)	3410	19
ЛМл59	Газовая хроматография (органические ацидурии)	7900	26
ЛМл60	Скрининг на НБО (качественные тесты)	1150	12



## ПРЕЙСКУРАНТ ЦЕН

действителен с 07 мая 2015 года

### КЛИНИЧЕСКАЯ ЛАБОРАТОРНАЯ ДИАГНОСТИКА

материал - сперма (эякулят)

Код услуги	Услуга	Цена (руб.)	Срок исполнения (раб.дней)
ЛСд01	ASA - Антиспермальные антитела	1100	7-10
ЛСл02	Бледная трепонема, определение ДНК ( <i>Treponema pallidum</i> , DNA)	230	3
ЛСл03	Вирус Эпштейна-Барр, определение ДНК ( <i>Epstein Barr virus</i> , DNA)	230	3
ЛСл04	Гарднерелла, определение ДНК ( <i>Gardnerella vaginalis</i> , DNA)	230	3
ЛСл05	Герпес-вирус человека 1 и 2 типа, определение ДНК (HHV-1, HHV-2, DNA)	230	3
ЛСл06	Герпес-вирус человека 1 и 2 типа (вирус простого герпеса 1 и 2 типа), определение ДНК, типирование ( <i>Human herpesvirus 1, 2</i> (HHV-1, HHV-2), <i>Herpes simplex virus 1, 2</i> (HSV-1, HSV-2), DNA)	390	3
ЛСл07	Герпес-вирус человека 6 типа, определение ДНК (HHV-6, DNA)	230	3
ЛСд08	Гонококк - определение антигенов	500	7-10
ЛСл09	ПЦР Гонококк, определение ДНК ( <i>Neisseria gonorrhoeae</i> , DNA)	230	3
ЛСл10	Кандида, определение ДНК ( <i>Candida albicans</i> , DNA)	230	3
ЛСд11	Комплексное обследование мужчин (спермограмма, ASA, хламидии, уреаплазма, микоплазма, трихомонады, гонококк)	4200	7-10
ЛСл12	Микобактерии туберкулеза, определение ДНК ( <i>Mycobacterium tuberculosis</i> , DNA)	230	3
ЛСл13	ПЦР Микоплазма, определение ДНК ( <i>Mycoplasma hominis</i> , DNA)	230	3
ЛСл14	ПЦР Микоплазма, определение ДНК ( <i>Mycoplasma genitalium</i> , DNA)	230	3
ЛСд15	Микоплазма - определение антигенов	500	7-10
ЛСд16	Спермограмма	1100	1-2
ЛСд17	Трихомонады - определение антигенов	500	7-10
ЛСл18	ПЦР Трихомонада, определение ДНК ( <i>Trichomonas vaginalis</i> , DNA)	230	3
ЛСд19	Уреаплазма - определение антигенов	500	7-10

ЛСл20	ПЦР Уреаплазма (биовар Т-960), определение ДНК (Ureaplasma urealyticum (Т-960), DNA)	230	3
ЛСл21	ПЦР Уреаплазма, определение ДНК (Ureaplasma parvum, DNA)	230	3
ЛСл22	ПЦР Уреаплазма, определение ДНК (Ureaplasma spp., DNA)	230	3
ЛСд23	Хламидии - определение антигенов	500	7-10
ЛСл24	ПЦР Хламидии, определение ДНК (Chlamydia trachomatis, DNA)	230	3
ЛСл25	Цитомегаловирус, определение ДНК, Cytomegalovirus, DNA	230	3



## ПРЕЙСКУРАНТ ЦЕН

действителен с 07 мая 2015 года

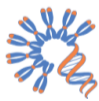
### КЛИНИЧЕСКАЯ ЛАБОРАТОРНАЯ ДИАГНОСТИКА

материал - мазок

Код услуги	Услуга	Цена (руб.)	Срок исполнения (раб.дней)
<b>Метод ПЦР</b>			
ЛГс01	Вирус папилломы человека (HPV 11 типов) скрининг (без типирования вируса)	330	2-3
ЛГс02	Вирус простого герпеса (HSV) 1, 2 типа (без типирования вируса)	290	2-3
ЛГс03	Вируса Эпштейна-Барр (EBV)	290	2-3
ЛГс04	Гарднереллы ( <i>G. vaginalis</i> )	290	2-3
ЛГс05	Гонококки ( <i>Neisseria gonorrhoeae</i> )	290	2-3
ЛГс06	Кандиды ( <i>C. albicans</i> )	290	2-3
ЛГн07	Листерия ( <i>L. monocytogenes</i> )	250	5-6
ЛГс08	Микоплазмы <i>hominis</i>	290	2-3
ЛГс09	Микоплазмы <i>genitalium</i>	290	2-3
ЛГс10	Скрининг на мочевую инфекцию ( <i>Escherichia coli</i> ; <i>Enterobacter spp</i> ; <i>Klebsiella spp</i> ; <i>Proteus spp</i> ; <i>Serratia spp</i> ; <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ; <i>Enterococcus faecalis</i> ; <i>Enterococcus faecium</i> ; <i>Staphylococcus aureus</i> ; <i>Streptococcus spp</i> )	830	2-3
ЛГс11	Трихомонады ( <i>Trichomonas vaginalis</i> )	290	2-3
ЛГс12	Туберкулеза ( <i>M. tuberculosis. M bovis</i> )	290	2-3
ЛГс13	Уреаплазмы ( <i>Ureaplasma Urealyticum</i> )	290	2-3
ЛГс14	Хламидии <i>Trachomatis</i>	290	2-3
ЛГн15	Хламидии ( <i>C. Spp.</i> – род хламидии)	270	2-3
ЛГс16	Цитомегаловирус (CMV)	290	2-3
<b>ПЦР в режиме «реального времени»</b>			
<i>Количественное определение ДНК</i>			
ЛГн17	Вирус папилломы человека высокого канцерогенного риска 16, 18 типов (вирусная нагрузка)	650	2-3
ЛГс18	Вирус папилломы человека высокого канцерогенного риска 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, 68 типов (вирусная нагрузка)	890	2-3

ЛГн19	Вирус папилломы человека высокого канцерогенного риска 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, 68 типов (типирование+вирусная нагрузка)	1350	2-3
ЛГс20	Вирус простого герпеса VI типа (вирусная нагрузка)	470	2-3
ЛГс21	Вирус Эпштейна-Барр (EBV) — вирусная нагрузка	510	2-3
ЛГс22	Микоплазма (M. genitalium) колич.	490	2-3
ЛГс23	Микоплазма (M. hominis) колич	490	2-3
ЛГн24	Уреаплазма (U. Urealyticum, U. parvum) колич.	490	2-3
ЛГн25	Флороценоз/аэробы (Семейство Enterobacteriaceae вкл. E.coli, klebsiella spp., Proteus spp. и др., Staph. Spp., Str. Spp.)	590	2-3
ЛГс26	Флороценоз/Бактериальный вагиноз	520	2-3
ЛГн27	Флороценоз/комплекс (Исследование биоценоза уrogenитального тракта: Семейство Кандид, Микоплазм, Бактериальный багиноз, Аэробы – 14 п.)	1590	2-3
ЛГн28	Флороценоз/расширенный (Исследование биоценоза уrogenитального тракта: Семейство Кандид, Микоплазм, Бактериальный багиноз, Аэробы, облигатные патогены – 18 п.)	1790	2-3
ЛГс29	Хламидия (Chlamidia trachomatis) колич.	360	2-3
ЛГс30	Цитомегаловирус (CMV) — вирусная нагрузка	510	2-3
<i>Качественное определение ДНК</i>			
ЛГс31	Вирус папилломы человека низкого канцерогенного риска 6, 11	490	2-3
ЛГс32	Вирус простого герпеса (HSV) 1, 2 типа, типирование	290	2-3
ЛГс33	Кандиды (Candida albicans, C. glabrata, C. Krusei) — генотипирование	640	2-3
<i>Качественное и количественное определение ДНК</i>			
ЛГс34	Флороценоз/Кандиды (Candida albicans, C. glabrata, C. Krusei, C. Parapsilosis/Ci. tropicalis) — типирование+вирусная нагрузка	430	2-3
ЛГс35	Фемофлор 13 скрин	1210	2-3
ЛГс36	Фемофлор 16	1980	2-3
<b>Микробиологические исследования</b>			
ЛГн37	Уреаплазма (U. urealyticum) посев	600	4-5
ЛГн38	Микоплазма (M. hominis) посев	600	4-5
ЛГн39	Уреаплазма (U. urealyticum) посев и чувствительность к антибиотикам	650	4-5
ЛГн40	Микоплазма (M. hominis) посев и чувствительность к антибиотикам	650	4-5
ЛГд41	Микроскопия окрашенного мазка (гинекологический мазок на общую флору окраска по Грамму)	300	1-2
ЛГд42	Онкоцитология	390	2-3
ЛГд43	Окраска по Папаниколау	500	2-3
ЛГс44	Жидкостная цитология Pap Тест	950	2-3
ЛГс45	ИЦХ (определение онко-белков p16ink 4a и Ki- 67)	2500	5

ЛГс46	Гистологическое исследование (Никольский)	<b>1350</b>	10
<b>Цитологические исследования</b>			
ЛГс47	Цитогенетическое исследование ворсин хориона при неразвивающейся беременности	<b>3300</b>	5
ЛГс48	Кариотипирование (Цитогенетическое исследование лимфоцитов периферической крови)	<b>2850</b>	15
<b>Обследование женщин</b>			
ЛГд49	Гонококк - определение антигенов	<b>500</b>	7-10
ЛГд50	Микоплазма - определение антигенов	<b>500</b>	7-10
ЛГд51	Трихомонады - определение антигенов	<b>500</b>	7-10
ЛГд52	Уреаплазма - определение антигенов	<b>500</b>	7-10
ЛГд53	Хламидии - определение антигенов	<b>500</b>	7-10



## ПРЕЙСКУРАНТ ЦЕН

действителен с 07 мая 2015 года

### КЛИНИЧЕСКАЯ ЛАБОРАТОРНАЯ ДИАГНОСТИКА

материал - кровь

Код услуги	Услуга	Цена (руб.)	Срок исполнения (раб.дней)
<b>ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ</b>			
ЛКГ01	Пренатальный скрининг ASTRAJA I триместр (11 - 13 недель 6 дней беременности)	2400	2-3
ЛКГс02	Диагностика Тромбофилии (8 полиморфизмов)	3880	3-4
ЛКГс03	Метаболизм Фолатов (4 полиморфизма)	1900	3-4
ЛКГс04	Генетическая предрасположенность к осложненному течению беременности	5030	3-4
ЛКГс05	Кардиогенетика , расширенный вариант	5030	3-4
ЛКГс06	Диагностика определение пола плода	4420	3-4
ЛКГс07	Диагностика определение резус-фактора плода	4750	3-4
ЛКГс08	HLA — типирование(34 мутации)	5500	3-4
ЛКГс09	Делеция AZФлокуса мужское бесплодие (13 полиморфизмов)	1760	3-4
ЛКГс10	Гипертония (9 полиморфизмов)	3080	3-4
ЛКГс11	Диагностика тромбофилии высокого риска онкогенности F2; F5	830	3-4
ЛКГс12	Генетическое исследование основных трисомий ДОТ - тест (по крови матери)	39900	13
ЛКГс13	Тест на отцовство/материнство (дуэт)	15000	15
ЛКГс14	Тест на отцовство/материнство (трио)	19000	15
ЛКГг15	Неинвазивный пренатальный ДНК тест Базовая панель. Синдромы Дауна, Эдвардса, Патау	34000	11
ЛКГг16	Неинвазивный пренатальный ДНК тест Базовая панель с определением носительства мутаций связанных с наследственными заболеваниями	35000	11
ЛКГг17	Неинвазивный пренатальный ДНК тест Расширенная панель. Хромосомные и микроделеционные синдромы	50000	11
ЛКГг18	Неинвазивный пренатальный ДНК тест Полное исследование. Хромосомные, микроделеционные синдромы и мутации	49000	11
ЛКГг19	Неинвазивный пренатальный тест NARMONY (ARIOSA)	34000	11

ЛКГг20	Установление отцовства дородовое, неинвазивное (DDC, USA)	<b>69000</b>	11
ЛКГг21	Универсальный генетический тест (носительство 400 мутаций связанных со 100 наследственными заболеваниями)	<b>32000</b>	31
ЛКГг22	Хромосомный микроматричный анализ Таргетный	<b>24000</b>	21
ЛКГг23	Хромосомный микроматричный анализ Стандартный	<b>26000</b>	21
ЛКГг24	Хромосомный микроматричный анализ Расширенный	<b>32000</b>	31
ЛКГг25	Синдром ломкой X хромосомы (метилирование)	<b>6000</b>	11
ЛКГг26	Синдром ломкой X хромосомы, премутация (PCR)	<b>10000</b>	11
ЛКГг27	Клиническое секвенирование экзома	<b>50000</b>	61
ЛКГг28	Анализ генетических полиморфизмов, ассоциированных с риском тромбообразования с расчетом интегративного риска	<b>4000</b>	5
ЛКГг29	Анализ мутаций в генах фолатного цикла	<b>4000</b>	5
ЛКГг30	Типирование по трем генам HLA II класса (DRB1, DQA1, DQB1)	<b>6000</b>	6
ЛКГг31	Азооспермия: поиск микроделекций Y-хромосомы, включая частичные	<b>5000</b>	15
ЛКГг32	Азооспермия: анализ микроделеций локуса AZF Y-хромосомы	<b>5000</b>	15
ЛКГг33	Анализ полиморфизмов связанных с метаболизмом лактозы	<b>1000</b>	6
ЛКГг34	Анализ полиморфизмов, ассоциированных с функциями интерлейкина 28В	<b>1000</b>	6
ЛКГг35	Анализ полиморфизмов в генах BRCA1 и BRCA2 (риск рака молочной железы)	<b>3390</b>	6
ЛКГг36	Анализ полиморфизмов в генах AGT, AGTR1, AGTR2, ADD1, CYP11B2, GNB3, NOS3 связанных с риском артериальной гипертензии, гипертензивных осложнений беременности и фетоплацентарной недостаточности	<b>4000</b>	6
ЛКГг37	Анализ 29 мутаций гена EGFR	<b>6000</b>	6
ЛКГг38	Анализ 7 мутаций гена KRAS	<b>6000</b>	6
ЛКГг39	Анализ мутации V600E гена BRAF	<b>5000</b>	6
ЛКГг40	Анализ мутации V617F гена JAK2	<b>6000</b>	6
ЛКГг41	Исследование «Онкоскан»	<b>40000</b>	31
ЛКГг42	Фармакогенетика варфарина (4 точки)	<b>1500</b>	6
ЛКГг43	Установление отцовства	<b>7990</b>	8
ЛКГг44	Неинвазивное определение пола плода	<b>10000</b>	6
ЛКГг45	Неинвазивное определение резус-фактора плода	<b>5000</b>	6
ЛКГг46	Выделение и хранение ДНК до 10 дней	<b>1000</b>	3
ЛКГг47	Исследование кариотипа экспертного уровня	<b>4400</b>	15

ЛКГг48	FISH-диагностика (2 зонда)	<b>7000</b>	15
ЛКГг49	Тандемная масс-спектрометрия (спектр ацилкарнитинов, аминокислот)	<b>4000</b>	15
ЛКГг50	Газовая хроматография образцов мочи (органические ацидурии)	<b>5000</b>	15
ЛКГг51	Генетическая панель «Каналопатии сердца»	<b>29000</b>	61
ЛКГг52	Генетическая панель «Заболевания соединительной ткани»	<b>29000</b>	61
ЛКГг53	Генетическая панель «Неврологическая»	<b>29000</b>	61
ЛКГг54	Генетическая панель «Кардиомиопатии»	<b>29000</b>	61
ЛКГг55	Генетическая панель «Наследственные заболевания сетчатки»	<b>29000</b>	61
ЛКГг56	Генетическая панель «Семейная гиперхолестеринемия»	<b>29000</b>	61
ЛКГг57	Генетическая панель «Органические ацидурии»	<b>29000</b>	61
ЛКГг58	Генетическая панель «Муковисцидоз»	<b>29000</b>	61
ЛКГг59	Генетическая панель «Наследственный рак»	<b>29000</b>	61
ЛКГг60	Генетическая панель «MODY-диабет»	<b>29000</b>	61
ЛКГг61	Генетическая панель «Поликистоз почек»	<b>29000</b>	61
ЛКГг62	Генетическая панель «Аутизм»	<b>29000</b>	61
ЛКГг63	Генетическая панель «Талассемия»	<b>29000</b>	61
ЛКГг64	Генетическая панель «Мышечная дистрофия»	<b>29000</b>	61
ЛКГг65	Генетическая панель «Врожденная миопатия»	<b>29000</b>	61
ЛКГг66	Генетическая панель «Глухота»	<b>29000</b>	61
ЛКГг67	Генетическая панель «Митохондриальная патология»	<b>29000</b>	61
ЛКГг68	Генетическая панель «Болезни лизосомального накопления»	<b>29000</b>	61
ЛКГг69	Генетическая панель «Спинальная мышечная атрофия»	<b>29000</b>	61
ЛКГг70	Генетическая панель «Метаболическая миопатия»	<b>29000</b>	61
ЛКГг71	Генетическая панель «Нарушения гликозилирования»	<b>29000</b>	61
ЛКГг72	Генетическая панель «Синдром Ли и митохондриальная энцефалопатия»	<b>29000</b>	61
ЛКГг73	Генетическая панель «Первичный иммунодефицит»	<b>29000</b>	61
ЛКГг74	Генетическая панель «Врожденная миотония»	<b>29000</b>	61
ЛКГг75	Генетическая панель «Врожденный дискератоз»	<b>29000</b>	61
ЛКГг76	Генетическая панель «Фовеальная гипоплазия»	<b>29000</b>	61
ЛКГг77	Генетическая панель «Синдром Альпорта (наследственный нефрит)»	<b>29000</b>	61
ЛКГг78	Генетическая панель «Боковой амиотрофический склероз»	<b>29000</b>	61
ЛКГг79	Генетическая панель «Синдром Жубера»	<b>29000</b>	61
ЛКГг80	Генетическая панель «Буллезный эпидермолиз»	<b>29000</b>	61
ЛКГг81	Генетическая панель «Синдром Каллмана»	<b>29000</b>	61



ЛКГг82	Генетическая панель «Синдром Марфана»	<b>29000</b>	61
ЛКГг83	Генетическая панель «Панкреатит»	<b>29000</b>	61
ЛКГг84	Генетическая панель «Паркинсонизм»	<b>29000</b>	61
ЛКГг85	Генетическая панель «Синдром Зеллвегера»	<b>29000</b>	61
ЛКГг86	Генетическая панель «Спинно-мозжечковая атаксия»	<b>29000</b>	61
ЛКГг87	Генетическая панель «Синдром Чедиака-Хигаши»	<b>29000</b>	61
ЛКГг88	Генетическая панель «Наследственная моторно-сенсорная димиелинизирующая нейропатия»	<b>29000</b>	61
ЛКГг89	Генетическая панель «Голопрозэнцефалия»	<b>29000</b>	61
ЛКГг90	Генетическая панель «X-сцепленная умственная отсталость»	<b>29000</b>	61
ЛКГг91	Генетическая панель «Врожденная дизэритропоэтическая анемия»	<b>29000</b>	61
ЛКГг92	Генетическая панель «Дистрофия палочек и колбочек»	<b>29000</b>	61
ЛКГг93	Генетическая панель «Дистрофия роговицы»	<b>29000</b>	61
ЛКГл94	Полное генетическое обследование для мужчин (гены ACE, AGT, F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, NOS3, FGB, ITGB3, ITGA2, GP1BA, CYP2C9, GSTT1, GSTM1, GSTP1, LCT, CALCR, COL1A1, CFTR, GJB2, PAH, SMN, RHD, HLA II, VKORC1, NAT2, BRCA1, BRCA2, DLG5, NOD2, POMC, UGT1A1, DAT, OPRM1, ANKK1, ALDH2, ADH2, VDR, AR, CFTR; AZF-регион; кариотип)	<b>86000</b>	25
ЛКГл95	Полное генетическое обследование для женщин (гены ACE, AGT, F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, NOS3, FGB, ITGB3, ITGA2, GP1BA, CYP2C9, GSTT1, GSTM1, GSTP1, LCT, CALCR, COL1A1, CFTR, GJB2, PAH, SMN, RHD, HLA II, VKORC1, NAT2, BRCA1, BRCA2, DLG5, NOD2, POMC, UGT1A1, DAT, OPRM1, ANKK1, ALDH2, ADH2, VDR; кариотип)	<b>72000</b>	25
ЛКГл96	Полное генетическое обследование супружеской пары (мужчина)* (гены ACE, AGT, F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, NOS3, FGB, ITGB3, ITGA2, GP1BA, CYP2C9, GSTT1, GSTM1, GSTP1, LCT, CALCR, COL1A1, CFTR, GJB2, PAH, SMN, RHD, HLA II, VKORC1, NAT2, BRCA1, BRCA2, DLG5, NOD2, POMC, UGT1A1, DAT, OPRM1, ANKK1, ALDH2, ADH2, VDR, AR, CFTR; AZF-регион; кариотип)	<b>81000</b>	25

ЛКГл97	Полное генетическое обследование супружеской пары (женщина)* (гены ACE, AGT, F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, NOS3, FGB, ITGB3, ITGA2, GP1BA, CYP2C9, GSTT1, GSTM1, GSTP1, LCT, CALCR, COL1A1, CFTR, GJB2, PAH, SMN, RHD, HLA II, VKORC1, NAT2, BRCA1, BRCA2, DLG5, NOD2, POMC, UGT1A1, DAT, OPRM1, ANKK1, ALDH2, ADH2, VDR; кариотип)	<b>72000</b>	25
ЛКГл98	Полное генетическое обследование ребёнка (мальчик) (гены ACE, AGT, F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, NOS3, FGB, ITGB3, ITGA2, GP1BA, CYP2C9, GSTT1, GSTM1, GSTP1, LCT, CALCR, COL1A1, CFTR, GJB2, PAH, SMN, RHD, HLA II, VKORC1, NAT2, BRCA1, BRCA2, DLG5, NOD2, POMC, UGT1A1, DAT, OPRM1, ANKK1, ALDH2, ADH2, VDR, AR, CFTR; AZF-регион; кариотип)	<b>81000</b>	25
ЛКГл99	Полное генетическое обследование ребёнка (девочка) (гены ACE, AGT, F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, NOS3, FGB, ITGB3, ITGA2, GP1BA, CYP2C9, GSTT1, GSTM1, GSTP1, LCT, CALCR, COL1A1, CFTR, GJB2, PAH, SMN, RHD, HLA II, VKORC1, NAT2, BRCA1, BRCA2, DLG5, NOD2, POMC, UGT1A1, DAT, OPRM1, ANKK1, ALDH2, ADH2, VDR; кариотип)	<b>72000</b>	25
ЛКГл100	Оценка рисков, связанных с интенсивной физической нагрузкой (гены ACE, AGT, F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, NOS3, ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB)	<b>19000</b>	20
ЛКГл101	Оценка рисков, связанных с интенсивной физической нагрузкой (гены ACE, AGT, F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, NOS3, ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB) (без заключения врача-генетика)	<b>15000</b>	17
ЛКГл102	Адреногенитальный синдром, ген CYP21OHb, 9 ч.м.	<b>13000</b>	25
ЛКГл103	Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников, 2 гена (гены BRCA1, BRCA2)	<b>4000</b>	16
ЛКГл104	Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников, 2 гена (гены BRCA1, BRCA2) (без заключения врача-генетика)	<b>3600</b>	13
ЛКГл105	Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников, 4 гена (гены BRCA1, BRCA2, CHEK2, NBS1)	<b>7900</b>	20
ЛКГл106	Генетические факторы мужского бесплодия (AR, CFTR; AZF-регион)	<b>12000</b>	20

ЛКГл107	Нарушения сперматогенеза: полная панель (AZF-регион). Тест включает (7205 и 7206) (без заключения врача-генетика)	<b>7000</b>	17
ЛКГл108	Нарушения сперматогенеза – минимум I (AZF-регион, микроделеции) (без заключения врача-генетика)	<b>3500</b>	17
ЛКГл109	Нарушения сперматогенеза – минимум II (AZF-регион, частичные микроделеции) (без заключения врача-генетика)	<b>4000</b>	17
ЛКГл110	Артериальная гипертензия (полная панель) (гены ACE, AGT, NOS3) (без заключения врача-генетика)	<b>3000</b>	17
ЛКГл111	Артериальная гипертензия, связанная с нарушениями в ренин-ангиотензиновой системе (гены ACE, AGT)	<b>2500</b>	20
ЛКГл112	Артериальная гипертензия, связанная с нарушениями в ренин-ангиотензиновой системе (гены ACE, AGT) (без заключения врача-генетика)	<b>2000</b>	17
ЛКГл113	Артериальная гипертензия, связанная с нарушениями в работе эндотелиальной NO-синтазы (ген NOS3)	<b>1100</b>	20
ЛКГл114	Артериальная гипертензия, связанная с нарушениями в работе эндотелиальной NO-синтазы (ген NOS3) (без заключения врача-генетика)	<b>1100</b>	17
ЛКГл115	ИБС, инфаркт миокарда (гены ITGA2, GP1BA, ACE, AGT, NOS3, ApoE)	<b>8000</b>	20
ЛКГл116	ИБС, инфаркт миокарда (гены ITGA2, GP1BA, ACE, AGT, NOS3, ApoE) (без заключения врача-генетика)	<b>8000</b>	17
ЛКГл117	Ишемический инсульт (гены ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB)	<b>6000</b>	20
ЛКГл118	Ишемический инсульт (гены ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB) (без заключения врача-генетика)	<b>5000</b>	17
ЛКГл119	Атеросклероз (ген ApoE)	<b>2100</b>	20
ЛКГл120	Болезнь Крона (гены DLG5, NOD2, OСТN1, OСТN2)	<b>7000</b>	20
ЛКГл121	Болезнь Альцгеймера (ген ApoE)	<b>2200</b>	20
ЛКГл122	Онкологические заболевания у женщин (гены MTHFR, MTRR, MTR, GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2, BRCA1, BRCA2, CHEK2, NBS1)	<b>22000</b>	20
ЛКГл123	Онкологические заболевания у мужчин (гены MTHFR, MTRR, MTR, GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2, AR)	<b>26000</b>	20

ЛКГл124	Онкологические заболевания, связанные с токсинами окружающей среды (гены GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2)	<b>10000</b>	20
ЛКГл125	Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников, 2 гена (гены BRCA1, BRCA2)	<b>4100</b>	16
ЛКГл126	Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников, 2 гена (гены BRCA1, BRCA2) (без заключения врача-генетика)	<b>3700</b>	13
ЛКГл127	Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников, 4 гена (гены BRCA1, BRCA2, CHEK2, NBS1)	<b>8500</b>	20
ЛКГл128	Семейный медуллярный рак щитовидной железы (экзоны 10,11,13, 14, 15 гена RET)	<b>17000</b>	26
ЛКГл129	Синдром множественной эндокринной неоплазии 2А типа (экзоны 10, 11 гена RET при МЭН 2А)	<b>8000</b>	26
ЛКГл130	Синдром множественной эндокринной неоплазии 2В типа (ген RET при МЭН2В)	<b>4000</b>	20
ЛКГл131	Алкоголизм и наркомания – склонность к развитию: полная панель (гены DAT, OPRM1, ANKK1, ALDH2, ADH2)	<b>6000</b>	20
ЛКГл132	Алкоголизм и наркомания – склонность к развитию: полная панель (гены DAT, OPRM1, ANKK1, ALDH2, ADH2) (без заключения врача-генетика)	<b>5500</b>	17
ЛКГл133	Алкоголизм и наркомания: сокращённая панель (без генетики метаболизма алкоголя) (гены DAT, OPRM1, ANKK1)	<b>3200</b>	20
ЛКГл134	Алкоголизм и наркомания: сокращённая панель (без генетики метаболизма алкоголя) (гены DAT, OPRM1, ANKK1) (без заключения врача-генетика)	<b>3200</b>	17
ЛКГл135	Алкоголизм и наркомания: тяжесть физической зависимости (гены OPRM1, ANKK1)	<b>2500</b>	20
ЛКГл136	Алкоголизм и наркомания: тяжесть физической зависимости (гены OPRM1, ANKK1) (без заключения врача-генетика)	<b>2100</b>	17
ЛКГл137	Алкоголизм и наркомания: склонность к психологической зависимости от употребления алкоголя и наркотиков (ген DAT)	<b>1100</b>	20
ЛКГл138	Алкоголизм и наркомания: склонность к психологической зависимости от употребления алкоголя и наркотиков (ген DAT) (без заключения врача-генетика)	<b>1100</b>	17
ЛКГл139	Генетические факторы метаболизма алкоголя (гены ALDH2, ADH2)	<b>2500</b>	20

ЛКГл140	Генетические факторы метаболизма алкоголя (гены ALDH2, ADH2) (без заключения врача-генетика)	<b>2200</b>	17
ЛКГл141	Наследственная предрасположенность к сахарному диабету I типа по генам системы HLA (DRB1, DQA1, DQB1)	<b>5500</b>	18
ЛКГл142	Диабет инсулиннезависимый (Diabetes mellitus type 2), ADAMTS9, JAZF1, KCNJ11, KCNQ1, PPARG, TCF7L2.	<b>9200</b>	20
ЛКГл143	Диабет инсулиннезависимый (Diabetes mellitus type 2), ADAMTS9, JAZF1, KCNJ11, KCNQ1, PPARG, TCF7L2. (без заключения врача-генетика)	<b>8200</b>	17
ЛКГл144	Синдром Жильбера, ген UGT1A1	<b>4100</b>	12
ЛКГл145	Остеопороз: полная панель (гены CALCR, COL1A1, VDR)	<b>4800</b>	20
ЛКГл146	Остеопороз: полная панель (гены CALCR, COL1A1, VDR) (без заключения врача-генетика)	<b>4500</b>	17
ЛКГл147	Остеопороз: сокращённая панель (гены CALCR, COL1A1)	<b>3500</b>	20
ЛКГл148	Остеопороз: сокращённая панель (гены CALCR, COL1A1) (без заключения врача-генетика)	<b>3300</b>	17
ЛКГл149	Остеопороз: рецептор витамина D (ген VDR)	<b>1200</b>	20
ЛКГл150	Остеопороз: рецептор витамина D (ген VDR) (без заключения врача-генетика)	<b>1000</b>	17
ЛКГл151	Обмен фолиевой кислоты (гены MTHFR, MTRR, MTR)	<b>5000</b>	13
ЛКГл152	Обмен фолиевой кислоты (гены MTHFR, MTRR, MTR) (без заключения врача-генетика)	<b>4500</b>	10
ЛКГл153	Лактазная недостаточность взрослых (ген LCT)	<b>1100</b>	20
ЛКГл154	Наследственный гемохроматоз, I тип (ген HFE)	<b>2200</b>	19
ЛКГл155	Аспирин и плавикс. Генетический маркер резистентности к антиагрегантной терапии аспирином и плавиксом. Определение наличия полиморфизма в гене тромбоцитарного рецептора фибриногена (ITGB3)	<b>1200</b>	20
ЛКГл156	Варфарин: расширенная панель для подбора дозы (гены CYP2C9, VKORC1, CYP4F2, GGCX)	<b>10000</b>	26

ЛКГл157	Гидралазин и прокаинамид. Генетические маркёры повышенного риска развития волчаночноподобного синдрома и гепатотоксичности при приёме кардиотропных препаратов: гидралазина и прокаинамида. Определение наличия полиморфизмов гена N-ацетилтрансферазы 2 (NAT2)	<b>4500</b>	20
ЛКГл158	Изониазид. Генетические маркёры повышенного риска развития полиневритов при приёме изониазида, связанных с нарушением его метаболизма. Определение наличия полиморфизмов гена N-ацетилтрансферазы 2 (NAT2)	<b>4500</b>	20
ЛКГл159	Ингибиторы АПФ, флувастатин, блокаторы рецепторов АТII. Прогнозирование нефропротективного эффекта ингибиторов АПФ при недиабетических заболеваниях. Генетические маркёры эффективности ателолола при артериальной гипертензии с гипертрофией левого желудочка или терапии флувастатином при ишемической болезни сердца. Определение наличия полиморфизма в гене ангиотензин-превращающего фермента (ACE)	<b>2200</b>	20
ЛКГл160	Метаболизм иринотекана (ген UGT1A1)	<b>4000</b>	12
ЛКГл161	Лозартан/ирбесартан. Генетический маркёр риска нарушений метаболизма блокаторов рецепторов ангиотензина II: лозартана и ирбесартана по типу ослабления и усиления их гипотензивного действия, соответственно. Определение наличия полиморфизмов гена цитохрома CYP2C9	<b>2200</b>	20
ЛКГл162	Метотрексат. Генетические маркёры повышенного риска развития побочных реакций при приёме метотрексата на фоне лечения ревматоидного артрита. Метотрексат нарушает метаболизм фолиевой кислоты. Определение наличия полиморфизмов в генах ферментов реакций фолатного цикла (MTHFR, MTRR, MTR)	<b>4800</b>	20

ЛКГл163	Нестероидные противовоспалительные препараты. Генетический маркер повышенного риска развития побочных реакций в форме желудочных кровотечений при приеме НПВП (ибупрофен, теноксикам, напроксен, но не диклофенак) по типу возникновения желудочных кровотечений, связанных с нарушением их метаболизма. Определение наличия полиморфизмов в гене цитохрома CYP2C9.	<b>2200</b>	20
ЛКГл164	Пеницилламин. Генетические факторы усиления клинической эффективности при применении пеницилламина на фоне лечения ревматоидного артрита. Определение наличия полиморфизма в гене мю-1 глутатион-S-трансферазы (GSTM1)	<b>4500</b>	20
ЛКГл165	Статины. Генетические факторы уменьшения или усиления клинической эффективности при применении статинов. Определение наличия полиморфизмов в гене аполипопротеина E (ApoE)	<b>2200</b>	20
ЛКГл166	Сульфаниламиды (сульфасалазин). Генетические маркеры повышенного риска развития побочных реакций в форме диспепсий и желудочных кровотечений при приеме сульфасалазина, связанных с нарушением его метаболизма. Определение наличия полиморфизмов гена N-ацетилтрансферазы 2 (NAT2)	<b>4500</b>	20
ЛКГл167	Сульфонилмочевина и её производные: хлорпропамид, толазамид, глибенкламид и толбутамид. Генетический маркер риска развития нежелательных лекарственных реакций по типу гипогликемии при приеме пероральных сахароснижающих средств, связанных с нарушением их метаболизма. Определение наличия полиморфизмов гена цитохрома CYP2C9	<b>2200</b>	20
ЛКГл168	Интерлейкин 28 бета — IL28B, генотипирование (исследование генетических маркеров определяющих эффективность лечения хронического гепатита С интерфероном и рибавирином)	<b>660</b>	7

ЛКГл169	Бета-адреноблокаторы. Ген CYP2D6. Фармакогенетика	<b>8000</b>	20
ЛКГл170	Цитохром CYP2D6: ген CYP2D6	<b>8000</b>	20
ЛКГл171	Цитохром CYP2C9: ген CYP2C9	<b>2000</b>	20
ЛКГл172	Глутатионтрансферазы (гены GSTT1, GSTM1, GSTP)	<b>4500</b>	20
ЛКГл173	N-ацетилтрасфераза 2 (ген NAT2)	<b>4500</b>	20
ЛКГл174	Уридиндифосфатглюкуронидаза (ген UGT1A1)	<b>4000</b>	12
ЛКГл175	Основные наследственные заболевания (гены CFTR, GJB2, PАН, SMN)	<b>17000</b>	20
ЛКГл176	Абиотрофия сетчатки, тип Франческетти, ген ABCA4 ч.м.	<b>8000</b>	19
ЛКГл177	Абиотрофия сетчатки, тип Франческетти, ген ELOVL4 "горяч." уч. м.	<b>5500</b>	26
ЛКГл178	Адреногенитальный синдром, ген CYP21ОНВ, 9 ч.м.	<b>13000</b>	25
ЛКГл179	Акродерматит энтеропатический, SLC39A4 м.	<b>28000</b>	26
ЛКГл180	Альбинизм глазной, ген GPR143 м.	<b>30000</b>	26
ЛКГл181	Альбинизм глазокожный, ген OCA2 м.	<b>95000</b>	33
ЛКГл182	Альбинизм глазокожный, ген TYR м.	<b>17000</b>	26
ЛКГл183	Амавроз Лебера, ген CRB1 м.	<b>53000</b>	33
ЛКГл184	Амавроз Лебера, ген CRX м.	<b>12000</b>	26
ЛКГл185	Амавроз Лебера, ген LCA5 м.	<b>28000</b>	26
ЛКГл186	Амавроз Лебера, ген LRAT м.	<b>11000</b>	26
ЛКГл187	Амавроз Лебера, ген RPE65 м.	<b>36000</b>	26
ЛКГл188	Анемия Даймонда-Блекфена, ген RPS19 м.	<b>17000</b>	26
ЛКГл189	Арахнодактилия контрактурная врожденная, ген FBN2 м.	<b>43000</b>	35
ЛКГл190	Аритмогенная дисплазия /кардиомиопатия правого желудочка, ген SCN5A м.	<b>102000</b>	35
ЛКГл191	Артрогрипоз дистальный (синдром Фримена-Шелдона), ген MYH3 ч.м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл192	Атаксия Фридрейха, ген FXN м.	<b>17000</b>	26
ЛКГл193	Атаксия Фридрейха, ген FXN ч.м.	<b>4000</b>	19
ЛКГл194	Ателостеогенез (дисплазия де ля Шапеля), ген SLC26A2 м.	<b>21000</b>	26
ЛКГл195	Атрофия зрительного нерва, OPA1м.	<b>95000</b>	35
ЛКГл196	Атрофия зрительного нерва Лебера, мтх-ДНК 12 ч.м.	<b>11000</b>	26
ЛКГл197	Атрофия зрительного нерва Лебера, мтх-ДНК 3 ч.м.	<b>4000</b>	19
ЛКГл198	Атрофия зрительного нерва с глухотой, ген OPA1 "горяч." уч. м.	<b>8000</b>	20
ЛКГл199	Атрофия зрительного нерва, ген OPA3 м.	<b>8000</b>	26
ЛКГл200	Атрофия зрительного нерва, ген TMEM126A м.	<b>17500</b>	26
ЛКГл201	Аутоиммунный лимфопролиферативный синдром, ген TNFRSF6 м.	<b>28500</b>	26



ЛКГл202	Аутоиммунный лимфопролиферативный синдром, ген TNFRSF6 "горяч." уч. м.	6000	20
ЛКГл203	Афазия первичная прогрессирующая, ген GRN м.	21000	26
ЛКГл204	Ахондрогенез, тип II, ген Col2A1 м.	128000	50
ЛКГл205	Ахондрогенез, ген SLC26A2 м.	21000	26
ЛКГл206	Ахондроплазия, ген FGFR3 ч.м.	8000	19
ЛКГл207	Ахроматопсия, ген CNGB3 м.	65000	33
ЛКГл208	Боковой амиотрофический склероз, ген FIG4 м.	95000	33
ЛКГл209	Боковой амиотрофический склероз, ген ALSIN м.	129000	50
ЛКГл210	Боковой амиотрофический склероз, ген VAPB м.	22000	26
ЛКГл211	Боковой амиотрофический склероз, ген VAPB ч.м.	6000	26
ЛКГл212	Болезнь Беста, ген BEST1 м.	36000	23
ЛКГл213	Болезнь Вильсона-Коновалова, ген ATP7B м.	80000	35
ЛКГл214	Болезнь Вильсона-Коновалова, ген ATP7B ч.м.	8500	19
ЛКГл215	Болезнь Галлервордена-Шпатца, ген PANK2 м.	29000	26
ЛКГл216	Болезнь Галлервордена-Шпатца, ген PANK2 ч.м.	6000	26
ЛКГл217	Болезнь Герстманна-Штреусслера-Шейнкера, ген PRNP м.	12000	26
ЛКГл218	Болезнь Гиршпрунга, ген EDNRB м.	25000	26
ЛКГл219	Болезнь Гиршпрунга, ген NTRK1 м.	44000	35
ЛКГл220	Болезнь Гиршпрунга, ген ZEB2 м.	55000	35
ЛКГл221	Болезнь Гиршпрунга, экзоны 10, 11, 13, 14, 15 гена RET	18000	26
ЛКГл222	Болезнь Коудена, ген PTEN м.	33000	26
ЛКГл223	Болезнь Крейтцфельда-Якоба, ген PRNP м.	12000	26
ЛКГл224	Болезнь Лермитт-Дуклос, ген PTEN м.	32000	26
ЛКГл225	Болезнь Норри, ген NDP м.	8500	26
ЛКГл226	Болезнь периодических мышечных спазмов, ген CAV3 м.	8500	26
ЛКГл227	Болезнь Помпе, ген GAA м.	4200	19
ЛКГл228	Болезнь Унферрихта-Лундборга, ген CSTB м.	12000	26
ЛКГл229	Болезнь Унферрихта-Лундборга, ген CSTB ч.м.	4200	19
ЛКГл230	Болезнь Штаргардта, ген ABCA4 ч.м.	8500	19
ЛКГл231	Болезнь Штаргардта, ген CNGB3 м.	65000	33
ЛКГл232	Болезнь Штаргардта, ген ELOVL4 "горяч." уч. м.	6000	26
ЛКГл233	Брахидактилия тип В1, ген ROR2 м.	12000	26
ЛКГл234	Булезный эпидермолиз, ген KRT5 м.	22000	26
ЛКГл235	Булезный эпидермолиз, ген LAMB3 без "горяч." уч. м.	44000	33
ЛКГл236	Булезный эпидермолиз, ген LAMB3 "горяч." уч. м.	29000	26
ЛКГл237	Велокардиофациальный синдром, ген TBX1 м.	33000	26
ЛКГл238	Врожденная нечувствительность к боли с ангидрозом (врожденная сенсорная нейропатия с ангидрозом, HSN4, CIPA), ген NTRK1 м.	44000	35
ЛКГл239	Гелеофизическая дисплазия, ген ADAMTSL2	66000	26
ЛКГл240	Гелеофизическая дисплазия, ген FBN1 м.	214000	55

ЛКГл241	Гемофилия, ген фактора IX при гемофилии В м.	<b>25000</b>	26
ЛКГл242	Гипер-IgD синдром, ген MVK "горяч." уч. м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл243	Гипер-IgD синдром, ген MVK м.	<b>36000</b>	26
ЛКГл244	Гипер-IgM синдром, ген CD40LG м.	<b>18000</b>	26
ЛКГл245	Гиперкалиемический периодический паралич, экзоны 13 и 24 гена SCN4A м.	<b>13000</b>	26
ЛКГл246	Гиперкалиемический периодический паралич, ген SCN4A м.	<b>81000</b>	19
ЛКГл247	Гиперкератоз, ген KRT1 м.	<b>22000</b>	26
ЛКГл248	Гиперкератоз, ген KRT9 м.	<b>25000</b>	26
ЛКГл249	Гипертрофическая кардиомиопатия, ген CAV3 м.	<b>8000</b>	26
ЛКГл250	Гипертрофическая кардиомиопатия, ген TNNT2 м.	<b>44000</b>	35
ЛКГл251	Гиперфенилаланинемия с дефицитом тетрагидробиоптерина, ген GCH1 м.	<b>22000</b>	26
ЛКГл252	Гиперфенилаланинемия с дефицитом тетрагидробиоптерина, ген PTS м.	<b>18000</b>	26
ЛКГл253	Гиперфенилаланинемия с дефицитом тетрагидробиоптерина, ген QDPR м.	<b>25000</b>	26
ЛКГл254	Гипокалиемический периодический паралич, экзоны 12, 18, 19 гена SCN4A м.	<b>12000</b>	26
ЛКГл255	Гипофосфатемический витамин-D-резистентный рахит, ген PHEX м.	<b>80000</b>	33
ЛКГл256	Гипохондроплазия, ген FGFR3 ч.м.	<b>8000</b>	19
ЛКГл257	Глаукома врожденная, ген CYP1B1 м.	<b>14000</b>	26
ЛКГл258	Глаукома ювенильная открытоугольная (синдром Ригера), ген CYP1B1 м.	<b>14000</b>	26
ЛКГл259	Глаукома ювенильная открытоугольная (синдром Ригера), ген MYOC м.	<b>12000</b>	26
ЛКГл260	Гломерулоцитоз почек гипопластического типа, ген HNF1B м.	<b>33000</b>	26
ЛКГл261	Голопрозэнцефалия, ген SHH м.	<b>14000</b>	26
ЛКГл262	Дефицит ацил-КоА дегидрогеназы жирных кислот со средней длиной цепи (MCAD), ген ACADM ч.м.	<b>4000</b>	19
ЛКГл263	Дефицит карнитина системный первичный, ген SLC22A5 м.	<b>37000</b>	26
ЛКГл264	Диастрофическая дисплазия, ген SLC26A2 м.	<b>22000</b>	26
ЛКГл265	Дилятационная кардиомиопатия, ген DES м.	<b>25000</b>	26
ЛКГл266	Дилятационная кардиомиопатия, ген EYA4 м.	<b>44000</b>	35
ЛКГл267	Дилятационная кардиомиопатия, ген FKTN м.	<b>44000</b>	35
ЛКГл268	Дилятационная кардиомиопатия, ген LMNA м.	<b>37000</b>	26
ЛКГл269	Дилятационная кардиомиопатия, ген SCN5A м.	<b>103000</b>	35
ЛКГл270	Дилятационная кардиомиопатия, ген SGCD м.	<b>33000</b>	26
ЛКГл271	Дилятационная кардиомиопатия, ген TAZ м.	<b>22000</b>	26
ЛКГл272	Дилятационная кардиомиопатия, ген TNNT2 м.	<b>44000</b>	35
ЛКГл273	Дилятационная кардиомиопатия, ген эмерина при X-сцепленной форме м.	<b>12000</b>	26

ЛКГл274	Дисплазия Книста, ген Col2A1 м.	<b>129000</b>	50
ЛКГл275	Дистальная моторная нейропатия, тип V (HMN5, дистальная спинальная амиотрофия), ген GARS м.	<b>66000</b>	35
ЛКГл276	Дистальная моторная нейропатия, тип V (HMN5, дистальная спинальная амиотрофия), экзон 3 гена BSCL2 м.	<b>25000</b>	26
ЛКГл277	Дистальная спинальная амиотрофия врожденная с параличом диафрагмы, ген IGHMBP2 м.	<b>55000</b>	33
ЛКГл278	Дистальная спинальная амиотрофия, врожденная, непрогрессирующая, ген TRPV4 "горяч." уч. м.	<b>12000</b>	26
ЛКГл279	Дистрофия роговицы, ген COL8A2 м.	<b>18000</b>	26
ЛКГл280	Дистрофия роговицы, ген SLC4A11 м.	<b>44000</b>	35
ЛКГл281	Дистрофия роговицы, ген CHST6 м.	<b>12000</b>	26
ЛКГл282	Идиопатическая желудочковая тахикардия, ген SCN5A м.	<b>103000</b>	26
ЛКГл283	Изолированный дефицит гормона роста с гипогаммаглобулинемией, ген BTK	<b>66000</b>	35
ЛКГл284	Ихтиоз буллезный, ген KRT2 м.	<b>25000</b>	26
ЛКГл285	Ихтиоз вульгарный, ген FLG ч.м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл286	Ихтиоз ламеллярный, ген TGM1 м.	<b>37000</b>	26
ЛКГл287	Катаракта, ген CRYAA м.	<b>12000</b>	26
ЛКГл288	Катаракта, ген CRYAB м.	<b>12000</b>	26
ЛКГл289	Катаракта, ген CRYBA1 м.	<b>22000</b>	26
ЛКГл290	Катаракта, ген CRYBB1 м.	<b>22000</b>	26
ЛКГл291	Катаракта, ген CRYGC м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл292	Катаракта, ген CRYGD м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл293	Катаракта, ген GJA3 м.	<b>12000</b>	26
ЛКГл294	Катаракта, ген GJA8 м.	<b>6000</b>	26
ЛКГл295	Катаракта, ген MIP м.	<b>14500</b>	26
ЛКГл296	Костная гетероплазия прогрессирующая, ген GNAS м.	<b>33000</b>	26
ЛКГл297	Краниометафизарная дисплазия, ген ANKH "горяч." уч. м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл298	Краниометафизарная дисплазия, ген ANKH м.	<b>44000</b>	33
ЛКГл299	Краниосиностоз, ген TWIST1 м.	<b>12000</b>	26
ЛКГл300	Краниосиностоз, ген MSX2 м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл301	Ларинго-онихо-кутанный синдром, экзон 39 гена LAMA3 м.	<b>12000</b>	26
ЛКГл302	Лейкодистрофия гипомиелиновая, ген GJC2 м.	<b>25500</b>	26
ЛКГл303	Лимфедема, ген FLT4 м.	<b>96000</b>	35
ЛКГл304	Лимфедерма наследственная, ген GJC2 м.	<b>25500</b>	26
ЛКГл305	Липодистрофия, ген LMNA "горяч." уч. м.	<b>12000</b>	26
ЛКГл306	Липодистрофия, ген BSCL2 м.	<b>25500</b>	26
ЛКГл307	Липодистрофия, ген LMNA м.	<b>37000</b>	26
ЛКГл308	Макулярная дистрофия, ген PRPH2 м.	<b>14500</b>	26

ЛКГл309	Мандибулоакральная дисплазия с липодистрофией, экзоны 8, 9 гена LMNA м.	<b>6100</b>	26
ЛКГл310	Мевалоновая ацидурия, ген MVK м.	<b>36000</b>	26
ЛКГл311	Метгемоглобинемия, ген DIA1 м.	<b>29500</b>	26
ЛКГл312	Метгемоглобинемия, ген DIA1 ч.м.	<b>4200</b>	19
ЛКГл313	Метилглутаконовая ацидурия, ген OPA3 м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл314	Мигрень, семейная гемиплегическая, ген CACNA1A м.	<b>161000</b>	50
ЛКГл315	Микрофтальм изолированный, ген GDF6 м.	<b>12000</b>	26
ЛКГл316	Микрофтальм с катарактой, ген CRYBA4 м.	<b>22000</b>	26
ЛКГл317	Миоклоническая дистония, ген SGCE м.	<b>44000</b>	33
ЛКГл318	Миопатия врожденная, ген ITGA7 м.	<b>55000</b>	35
ЛКГл319	Миопатия с диспропорцией типов мышечных волокон, ген SEPNI м.	<b>36000</b>	26
ЛКГл320	Миотоническая дистрофия, ген DMPK ч.м.	<b>4200</b>	19
ЛКГл321	Миотоническая дистрофия, ген ZNF9 ч.м.	<b>4200</b>	19
ЛКГл322	Миотония Томсена/Беккера, ген CLCN1 ч.м.	<b>8500</b>	21
ЛКГл323	Миотония Томсена/Беккера, ген CLCN1 м.	<b>65000</b>	35
ЛКГл324	Миофибриллярная десмин-зависимая миопатия, ген DES м.	<b>24000</b>	26
ЛКГл325	Миофибриллярная миопатия, ген CRYAB м.	<b>12000</b>	26
ЛКГл326	Миофибриллярная миопатия, ген TTID м.	<b>33000</b>	26
ЛКГл327	Муковисцидоз, ген CFTR м.	<b>102000</b>	33
ЛКГл328	Муковисцидоз, ген CFTR ч.м.	<b>8500</b>	20
ЛКГл329	Мышечная дистрофия врожденная, интегрин A7 - негативная, ген ITGA7 м.	<b>54000</b>	35
ЛКГл330	Мышечная дистрофия врожденная, мерозин-зависимая, ген LAMA2 "горяч." уч. м.	<b>36000</b>	26
ЛКГл331	Мышечная дистрофия врожденная, мерозин-зависимая, ген LAMA2 без "горяч." уч. м.	<b>187000</b>	43
ЛКГл332	Мышечная дистрофия врожденная, мерозин-зависимая, ген LAMA2 м.	<b>224000</b>	65
ЛКГл333	Мышечная дистрофия врожденная, тип 1C, ген FKRP м.	<b>12000</b>	26
ЛКГл334	Мышечная дистрофия врожденная, тип 1C, ген FKRP ч.м.	<b>6000</b>	26
ЛКГл335	Мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера, делеции в гене дистрофина у мальчиков	<b>10000</b>	19
ЛКГл336	Мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера. Лайонизация X-хромосомы у девочек	<b>6500</b>	19
ЛКГл337	Мышечная дистрофия поясничноконечностная, ген CAPN3 "горяч." уч. м.	<b>21000</b>	26
ЛКГл338	Мышечная дистрофия поясничноконечностная, ген CAPN3 ч.м.	<b>4200</b>	21
ЛКГл339	Мышечная дистрофия поясничноконечностная, ген CAPN3 без "горяч." уч. м.	<b>53000</b>	35
ЛКГл340	Мышечная дистрофия поясничноконечностная, ген CAV3 м.	<b>8500</b>	26

ЛКГл341	Мышечная дистрофия поясноконечностная, ген FKRP м.	<b>11500</b>	26
ЛКГл342	Мышечная дистрофия поясноконечностная, ген FKRP ч.м.	<b>5500</b>	26
ЛКГл343	Мышечная дистрофия поясноконечностная, ген FKTN м.	<b>43500</b>	35
ЛКГл344	Мышечная дистрофия поясноконечностная, ген LMNA м.	<b>36000</b>	26
ЛКГл345	Мышечная дистрофия поясноконечностная, ген POMT1 м.	<b>67000</b>	35
ЛКГл346	Мышечная дистрофия поясноконечностная, ген SGCA м.	<b>21000</b>	26
ЛКГл347	Мышечная дистрофия поясноконечностная, ген SGCA ч.м.	<b>8500</b>	21
ЛКГл348	Мышечная дистрофия поясноконечностная, ген SGCB м.	<b>21000</b>	26
ЛКГл349	Мышечная дистрофия поясноконечностная, ген SGCD м.	<b>33000</b>	26
ЛКГл350	Мышечная дистрофия поясноконечностная, ген SGCG м.	<b>28500</b>	26
ЛКГл351	Мышечная дистрофия поясноконечностная, ген TTID м.	<b>32500</b>	26
ЛКГл352	Мышечная дистрофия тип Фукуяма, ген FKTN м.	<b>43500</b>	35
ЛКГл353	Мышечная дистрофия Эмери-Дрейфуса, ген FHL1 м.	<b>28500</b>	26
ЛКГл354	Мышечная дистрофия Эмери-Дрейфуса, ген LMNA м.	<b>36500</b>	26
ЛКГл355	Мышечная дистрофия Эмери-Дрейфуса, ген эмерина при X-сцепленной форме м.	<b>11500</b>	26
ЛКГл356	Нанизм MULIBRAY, ген TRIM37 м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл357	Нарушения детерминации пола, ген SRY м.	<b>6000</b>	26
ЛКГл358	Нарушения детерминации пола, ген SRY м.	<b>4000</b>	19
ЛКГл359	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I, ген EGR2 м.	<b>14000</b>	26
ЛКГл360	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I, ген GJB1 м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл361	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I, ген LITAF м.	<b>14500</b>	26
ЛКГл362	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I, ген PRPS1 м.	<b>25500</b>	26
ЛКГл363	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I, гены SH3TC2 и FIG4, FGD4 и GDAP1 ч.м.	<b>8500</b>	19
ЛКГл364	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I, ген YARS м.	<b>44000</b>	35
ЛКГл365	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I, дупликация на хромосоме 17 в области гена PMP22 м.	<b>4000</b>	19

ЛКГл366	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I, ген P0 м.	<b>14500</b>	26
ЛКГл367	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I, ген PMP22 м.	<b>14500</b>	19
ЛКГл368	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Поиск частых мутаций цыганского происхождения, в генах NDRG1 и SH3TC2 ч.м.	<b>4000</b>	35
ЛКГл369	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II, ген DNM2 м.	<b>80500</b>	33
ЛКГл370	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II, ген FIG4 м.	<b>95000</b>	35
ЛКГл371	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II, ген GARS м.	<b>65000</b>	26
ЛКГл372	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II, ген GDAP м.	<b>21500</b>	26
ЛКГл373	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II, ген HSPB1 м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл374	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II, ген LMNA м.	<b>36500</b>	26
ЛКГл375	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II, ген MFN2 м.	<b>55000</b>	19
ЛКГл376	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II, ген MFN2 ч.м.	<b>4000</b>	26
ЛКГл377	Наследственная нейропатия с подверженностью параличу от сдавления, ген PMP22 м.	<b>14500</b>	26
ЛКГл378	Наследственная нейропатия с подверженностью параличу от сдавления. Анализ числа копий гена PMP22	<b>14000</b>	19
ЛКГл379	Наследственный амилоидоз, ген TTR м.	<b>6000</b>	26
ЛКГл380	Наследственный ангионевротический отек, ген C1NH м.	<b>25000</b>	26
ЛКГл381	Наследственный гемохроматоз, I тип (ген HFE)	<b>2200</b>	19
ЛКГл382	Незаращение родничков, ген ALX4 м.	<b>14500</b>	26
ЛКГл383	Незаращение родничков, ген MSX2 м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл384	Нейросенсорная несиндромальная тугоухость, ген GJB2 м.	<b>6000</b>	26
ЛКГл385	Нейросенсорная несиндромальная тугоухость, ген EYA4 м.	<b>44200</b>	35
ЛКГл386	Нейросенсорная несиндромальная тугоухость, ген GJB3 м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл387	Нейросенсорная несиндромальная тугоухость, ген GJB6 м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл388	Нейросенсорная несиндромальная тугоухость, ген SLC26A4 ч.м.	<b>8500</b>	21
ЛКГл389	Нейросенсорная несиндромальная тугоухость. Анализ делеции в локусе гена DFNB1 м.	<b>4200</b>	19

ЛКГл390	Нейтропения, ген ELA2 м.	<b>18000</b>	26
ЛКГл391	Нейтропения, ген WAS м.	<b>25000</b>	26
ЛКГл392	Нефронофтиз. Анализ числа копий гена NPHP1 м.	<b>14000</b>	19
ЛКГл393	Нефротический синдром, ген NPHS1 м.	<b>66000</b>	33
ЛКГл394	Нефротический синдром, ген NPHS2 м.	<b>28500</b>	26
ЛКГл395	Нормокалиемический периодический паралич, экзон 13 гена SCN4A м.	<b>6000</b>	26
ЛКГл396	Ожирение моногенное. Лептин, ген LEP м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл397	Ожирение моногенное. Проопиомеланокортин - мутация, ген POMC м.	<b>12000</b>	20
ЛКГл398	Ожирение моногенное. Проопиомеланокортин-полиморфизм, ген POMC	<b>1250</b>	20
ЛКГл399	Ожирение моногенное. Рецептор меланокортина, ген MC4R м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл400	Ожирение моногенное: полная панель, гены LEP, MC4R, POMC м.	<b>17000</b>	26
ЛКГл401	Окулофарингеальная мышечная дистрофия, ген RABPN1 ч.м.	<b>4200</b>	19
ЛКГл402	Остеопетроз рецессивный (мраморная болезнь костей), ген TCIRG1 ч.м.	<b>4200</b>	19
ЛКГл403	Остеопетроз рецессивный (мраморная болезнь костей), ген TCIRG1 м.	<b>44200</b>	33
ЛКГл404	Палочко-колбочковая дистрофия, ген CRX м.	<b>12000</b>	26
ЛКГл405	Палочко-колбочковая дистрофия, ген ADAM9 м.	<b>81000</b>	35
ЛКГл406	Палочко-колбочковая дистрофия, ген RPGR м.	<b>81000</b>	33
ЛКГл407	Парамиотония Эйленбурга, ген SCN4A м.	<b>81000</b>	35
ЛКГл408	Пахионихия врожденная, ген KTR6B м.	<b>22000</b>	26
ЛКГл409	Первичная гипертрофическая остеоартропатия (пахидермопериостоз), ген HPGD м.	<b>25500</b>	26
ЛКГл410	Первичная легочная гипертензия, ген BMPR2 м.	<b>55000</b>	35
ЛКГл411	Периодическая болезнь, ген MEFV м.	<b>37000</b>	26
ЛКГл412	Периодическая болезнь, ген MEFV ч.м.	<b>8500</b>	20
ЛКГл413	Пигментная дегенерация сетчатки, ген PRPH2 м.	<b>14500</b>	26
ЛКГл414	Пигментная дегенерация сетчатки, ген BEST1 м.	<b>37000</b>	26
ЛКГл415	Пигментная дегенерация сетчатки, ген CA4 м.	<b>22000</b>	26
ЛКГл416	Пигментная дегенерация сетчатки, ген CRB1 м.	<b>54000</b>	33
ЛКГл417	Пигментная дегенерация сетчатки, ген LRAT м.	<b>12000</b>	26
ЛКГл418	Пигментная дегенерация сетчатки, ген NR2E3 м.	<b>22000</b>	26
ЛКГл419	Пигментная дегенерация сетчатки, ген NRL м.	<b>12000</b>	26
ЛКГл420	Пигментная дегенерация сетчатки, ген RP2 м.	<b>18000</b>	26
ЛКГл421	Пигментная дегенерация сетчатки, ген RPE65 м.	<b>37000</b>	26
ЛКГл422	Пигментная дегенерация сетчатки, ген RPGR м.	<b>81000</b>	33
ЛКГл423	Пикнодизостоз, ген CTSK м.	<b>22000</b>	26
ЛКГл424	Пневмоторакс первичный спонтанный, ген FLCN м.	<b>44000</b>	35
ЛКГл425	Пневмоторакс первичный спонтанный, ген FLCN ч.м	<b>4400</b>	20

ЛКГл426	Повышенный уровень креатинфосфокиназы в сыворотке крови, ген CAV3 м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл427	Полидактилия, ген SHH м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл428	Полидактилия, ген GLI3 м.	<b>66500</b>	35
ЛКГл429	Поликистоз почек рецессивный, ген PKHD1 "горяч." уч. м.	<b>25500</b>	26
ЛКГл430	Понтоцеребеллярная гипоплазия, ген VPK1 ч.м.	<b>6000</b>	26
ЛКГл431	Почечная адисплазия, ген UPK3A м.	<b>22000</b>	26
ЛКГл432	Почечная адисплазия, экзоны 10, 11, 13, 14, 15 гена RET м.	<b>18000</b>	26
ЛКГл433	Прогерия Хатчинсона-Гилфорда, ген LMNA м.	<b>37000</b>	26
ЛКГл434	Псевдоахондроплазия, ген COMP ч.м.	<b>4400</b>	19
ЛКГл435	Псевдогипопаратиреоз, ген GNAS м.	<b>33000</b>	26
ЛКГл436	Псевдоксантома эластическая, ген ABCC6 м.	<b>103000</b>	33
ЛКГл437	Псевдоксантома эластическая, ген ABCC6 ч.м.	<b>6000</b>	26
ЛКГл438	Псевдопсевдогипопаратиреоз, ген GNAS м.	<b>33000</b>	26
ЛКГл439	Рабдомиолиз (миоглобинурия), ген LPIN1 м.	<b>81000</b>	35
ЛКГл440	Ретиношизис, ген RS1 м.	<b>22000</b>	26
ЛКГл441	Семейная пароксизмальная фибрилляция желудочков, ген SCN5A м.	<b>103500</b>	35
ЛКГл442	Семейная периодическая лихорадка, ген TNFRSF1A м.	<b>22000</b>	26
ЛКГл443	Семейный гемофагоцитарный лимфогистиоцитоз, ген PRF1 м.	<b>18500</b>	26
ЛКГл444	Семейный гемофагоцитарный лимфогистиоцитоз, ген STX11 м.	<b>12200</b>	26
ЛКГл445	Семейный гемофагоцитарный лимфогистиоцитоз, ген STXBP2 м.	<b>44200</b>	35
ЛКГл446	Семейный гемофагоцитарный лимфогистиоцитоз, ген UNC13D м.	<b>66300</b>	35
ЛКГл447	Семейный гемофагоцитарный лимфогистиоцитоз, ген UNC13D ч.м.	<b>4400</b>	19
ЛКГл448	Семейный медуллярный рак щитовидной железы (экзоны 10,11,13, 14, 15 гена RET)	<b>18500</b>	26
ЛКГл449	Семейный медуллярный рак щитовидной железы, экзоны 5, 8 гена RET м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл450	Семейный холодовой аутовоспалительный синдром, ген CIAS1 м.	<b>44200</b>	35
ЛКГл451	Сенсорная полинейропатия, ген HSN2 м.	<b>12200</b>	26
ЛКГл452	Сенсорная полинейропатия, ген NGFB м.	<b>14500</b>	26
ЛКГл453	Синдром CINCA, ген CIAS1 м.	<b>44200</b>	26
ЛКГл454	Синдром ESC, ген NR2E3 м.	<b>22000</b>	35
ЛКГл455	Синдром LEOPARD, экзоны 7, 12, 13 гена PTPN11 м.	<b>12000</b>	26
ЛКГл456	Синдром TAR, ген RBM8A м.	<b>22000</b>	26
ЛКГл457	Синдром Аарскога-Скотта, ген FGD1 м.	<b>54000</b>	26
ЛКГл458	Синдром Альстрома, ген ALMS1 "горяч." уч. м.	<b>12000</b>	26



ЛКГл459	Синдром Андерсена, ген KCNJ2 м.	<b>14500</b>	26
ЛКГл460	Синдром Антли-Бикслера, экзон 9 гена FGFR2 м.	<b>6000</b>	19
ЛКГл461	Синдром Апера, ген FGFR2 ч.м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл462	Синдром Арта, ген PRPS1 м.	<b>25500</b>	26
ЛКГл463	Синдром Банаян-Райли-Рувальбака, ген PTEN м.	<b>33000</b>	26
ЛКГл464	Синдром Барта, ген TAZ м.	<b>22000</b>	26
ЛКГл465	Синдром Бёрта-Хога-Дьюба, ген FLCN м.	<b>44200</b>	35
ЛКГл466	Синдром Бёрта-Хога-Дьюба, ген FLCN ч.м.	<b>4200</b>	20
ЛКГл467	Синдром Блоха-Сульцбергера, ген IKBKG ч.м.	<b>4200</b>	21
ЛКГл468	Синдром Боуэна-Конради, ген EMG1 м.	<b>14500</b>	26
ЛКГл469	Синдром Бругада, ген SCN5A м.	<b>103500</b>	35
ЛКГл470	Синдром Бьёрнстада, ген BCS1L м.	<b>14500</b>	26
ЛКГл471	Синдром Ваарденбурга, ген PAX3 м.	<b>28500</b>	26
ЛКГл472	Синдром Ваарденбурга-Шаха, ген EDNRB м.	<b>25500</b>	26
ЛКГл473	Синдром Ван дер Вуда, ген IRF6 м.	<b>33000</b>	26
ЛКГл474	Синдром Вернера, ген RECQL2 м.	<b>128500</b>	50
ЛКГл475	Синдром Вискотта-Олдрича, ген WAS м.	<b>25500</b>	26
ЛКГл476	Синдром врожденной центральной гиповентиляции, ген PNOX2B ч.м.	<b>4200</b>	19
ЛКГл477	Синдром Германски-Пудлака, ген HPS1 ч.м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл478	Синдром Грейга, ген GLI3 м.	<b>66500</b>	35
ЛКГл479	Синдром Грисцелли, ген RAB27A м.	<b>18000</b>	26
ЛКГл480	Синдром Джексона-Вейсса, экзон 9 гена FGFR2 и экзон 7А гена FGFR1 м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл481	Синдром Ди Джорджи, ген TBX1 м.	<b>33000</b>	26
ЛКГл482	Синдром Жильбера, ген UGT1A1	<b>4000</b>	12
ЛКГл483	Синдром Жубера, Анализ числа копий гена NPHP1	<b>14000</b>	26
ЛКГл484	Синдром Карпендера, ген RAB23 м.	<b>25500</b>	26
ЛКГл485	Синдром Картагенера, гены DNAI1 и DNAH5 "горяч." уч. м.	<b>33000</b>	26
ЛКГл486	Синдром Картагенера, ген DNAI1 м.	<b>55000</b>	33
ЛКГл487	Синдром кератита-ихтиоза-тугоухости, ген GJB2 м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл488	Синдром Клиппеля-Фейля, ген GDF6 м.	<b>12000</b>	26
ЛКГл489	Синдром Коккейна, ген ERCC6 м.	<b>81000</b>	35
ЛКГл490	Синдром короткого интервала QT, гены KCNH2 и KCNE2 м.	<b>55000</b>	26
ЛКГл491	Синдром короткого интервала QT, ген KCNJ2 м.	<b>14500</b>	26
ЛКГл492	Синдром короткого интервала QT, гены KCNQ1 и KCNE1 м.	<b>66000</b>	26
ЛКГл493	Синдром Костелло, ген HRAS м.	<b>6000</b>	26
ЛКГл494	Синдром Коффина-Лоури, ген RPS6KA3 м.	<b>81000</b>	33
ЛКГл495	Синдром краниофациальной дисморфии-тугоухости-ульнарной девиации кистей, ген PAX3 м.	<b>29000</b>	26
ЛКГл496	Синдром Криглера-Найяра, ген UGT1 м.	<b>18000</b>	26

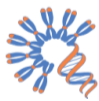
ЛКГл497	Синдром Крузона с черным акантозом, экзон 10 гена FGFR3 м.	<b>6000</b>	26
ЛКГл498	Синдром Крузона, экзоны 7 и 9 гена FGFR2 м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл499	Синдром Лея обусловленный дефицитом митохондриального комплекса III, ген BCS1L м.	<b>14500</b>	26
ЛКГл500	Синдром Люджина-Фринса, ген MED12 ч.м.	<b>6000</b>	26
ЛКГл501	Синдром Макла-Уэллса, ген CIAS1 м.	<b>44000</b>	35
ЛКГл502	Синдром Маклеода, ген XK м.	<b>14500</b>	26
ЛКГл503	Синдром Марфана, ген FBN1 "горяч." уч. м.	<b>25500</b>	26
ЛКГл504	Синдром Марфана, ген FBN1 без "горяч." уч. м.	<b>187000</b>	44
ЛКГл505	Синдром Марфана, ген FBN1 м.	<b>213000</b>	55
ЛКГл506	Синдром множественной эндокринной неоплазии второго типа (МЭН2В), экзон 15 гена RET м.	<b>6000</b>	26
ЛКГл507	Синдром множественной эндокринной неоплазии 2А типа (экзоны 10, 11 гена RET при МЭН 2А)	<b>8500</b>	26
ЛКГл508	Синдром множественной эндокринной неоплазии 2В типа (ген RET при МЭН2В)	<b>4200</b>	20
ЛКГл509	Синдром Моуат-Вильсон, ген ZEB2 м.	<b>55000</b>	35
ЛКГл510	Синдром некомпактного левого желудочка, ген TAZ м.	<b>22000</b>	26
ЛКГл511	Синдром Ниймеген, ген NBS1 ч.м.	<b>4200</b>	19
ЛКГл512	Синдром ногтей-надколенника, ген LMX1B м.	<b>25000</b>	26
ЛКГл513	Синдром Нунана, экзоны 3, 7, 13 гена RPTN11 м.	<b>12000</b>	26
ЛКГл514	Синдром Опица-Каведжиа, ген MED12 ч.м.	<b>6000</b>	26
ЛКГл515	Синдром Ослера-Рендю-Вебера, ген ENG м.	<b>33000</b>	26
ЛКГл516	Синдром Паллистера, ген TBX3 м.	<b>25000</b>	26
ЛКГл517	Синдром Паллистера-Холла, ген GLI3 м.	<b>66000</b>	35
ЛКГл518	Синдром Пендредда, ген SLC26A4 ч.м.	<b>8500</b>	21
ЛКГл519	Синдром подколенного птериgiumа, ген IRF6 м.	<b>33000</b>	26
ЛКГл520	Синдром Пфайффера, экзоны 7, 9 гена FGFR2 и экзон 7А гена FGFR1 м.	<b>12000</b>	26
ЛКГл521	Синдром Ретта, ген MECP2 м.	<b>18000</b>	26
ЛКГл522	Синдром ригидного позвоночника, ген SEPН1 м.	<b>37000</b>	26
ЛКГл523	Синдром Сетре-Чотзена, ген TWIST1 м.	<b>12000</b>	26
ЛКГл524	Синдром Сильвера, ген BSCL2 м.	<b>25500</b>	26
ЛКГл525	Синдром Симпсона-Голаби-Бемель, ген GPC3 м.	<b>29000</b>	26
ЛКГл526	Синдром слабости синусового узла, ген SCN5A м.	<b>102000</b>	35
ЛКГл527	Синдром Смита-Лемли-Опица, ген DHCR7 м.	<b>33000</b>	26
ЛКГл528	Синдром Стиклера, тип I, ген Col2A1 м.	<b>128000</b>	19
ЛКГл529	Синдром тестикулярной феминизации, ген AR м.	<b>36000</b>	26
ЛКГл530	Синдром Тричера-Коллинза-Франческетти, ген TCOF1 м.	<b>80000</b>	35

ЛКГл531	Синдром удлинённого интервала QT, ген CAV3 м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл532	Синдром удлинённого интервала QT, ген KCNJ2 м.	<b>14500</b>	26
ЛКГл533	Синдром удлинённого интервала QT, ген SCN4B м.	<b>18400</b>	26
ЛКГл534	Синдром удлинённого интервала QT, ген SCN5A м.	<b>102000</b>	35
ЛКГл535	Синдром удлинённого интервала QT, гены KCNH2 и KCNE2 м.	<b>55000</b>	26
ЛКГл536	Синдром удлинённого интервала QT, гены KCNQ1 и KCNE1 м.	<b>66000</b>	26
ЛКГл537	Синдром Уокера-Варбург, ген FKRP м.	<b>12000</b>	26
ЛКГл538	Синдром Уокера-Варбург, ген POMT1 м.	<b>66000</b>	35
ЛКГл539	Синдром Хиппеля-Линдау, VHL м.	<b>12000</b>	26
ЛКГл540	Синдром Хиппеля-Линдау, число копий гена VHL м.	<b>14000</b>	19
ЛКГл541	Синдром Холта-Орама, ген TBX5 м.	<b>36000</b>	26
ЛКГл542	Синдром Швахмана-Даймонда, ген SBDS м.	<b>18000</b>	26
ЛКГл543	Синдром Швахмана-Даймонда, ген SBDS1 ч.м.	<b>6000</b>	26
ЛКГл544	Синдром широкого водопроводного преддверия, ген SLC26A4 ч.м.	<b>8500</b>	21
ЛКГл545	Синдром Эллеса-Данло тип VI, ген PLOD ч.м.	<b>8500</b>	19
ЛКГл546	Синдром Эскобара, ген CHRNG м.	<b>29500</b>	26
ЛКГл547	Синполидактилия, ген HOXD13 м.	<b>14500</b>	26
ЛКГл548	Скапулоперонеальная миопатия, ген FHL1 м.	<b>29500</b>	26
ЛКГл549	Сколиоз с параличом зрения, ген ROBO3 м.	<b>66000</b>	35
ЛКГл550	Спастическая параплегия Штрюмпеля, ген GJC2 м.	<b>14500</b>	26
ЛКГл551	Спастическая параплегия Штрюмпеля, ген SPG3A м.	<b>55000</b>	35
ЛКГл552	Спастическая параплегия Штрюмпеля, ген SPG4 м.	<b>55000</b>	35
ЛКГл553	Спастическая параплегия Штрюмпеля, ген BSCL2 м.	<b>25000</b>	26
ЛКГл554	Спастический паралич, ген ALSIN м.	<b>129000</b>	50
ЛКГл555	Спинальная амиотрофия с параличом диафрагмы, ген IGFBP2 м.	<b>55000</b>	35
ЛКГл556	Спинальная амиотрофия типы I, II, III, IV, ген SMN1	<b>8900</b>	20
ЛКГл557	Спинальная амиотрофия типы I, II, III, IV, число копий гена.	<b>14200</b>	19
ЛКГл558	Спинальная амиотрофия типы I, II, III, IV, ген SMN1 м. (только при наличии одной копии гена)	<b>29500</b>	26
ЛКГл559	Спинальная амиотрофия Финкеля, ген VAPB м.	<b>22200</b>	26
ЛКГл560	Спинальная амиотрофия Финкеля, ген VAPB ч.м.	<b>6000</b>	26
ЛКГл561	Спинальная амиотрофия, X-сцепленная, ген UBA1 "горяч." уч. м.	<b>6000</b>	26

ЛКГл562	Спинально-бульбарная амиотрофия Кеннеди, ген AR ч.м.	<b>4200</b>	19
ЛКГл563	Спиноцеребеллярная атаксия, гены ATXN1, ATXN2, ATXN3 ч.м.	<b>8500</b>	19
ЛКГл564	Спиноцеребеллярная атаксия, ген ATXN7 ч.м.	<b>4200</b>	19
ЛКГл565	Спиноцеребеллярная атаксия, ген ATXN8 ч.м.	<b>4200</b>	19
ЛКГл566	Спонгиозформная энцефалопатия с нейропсихическими проявлениями, ген PRNP м.	<b>12000</b>	26
ЛКГл567	Спондилокопальный дизостоз, ген DLL3 м.	<b>25500</b>	26
ЛКГл568	Спондилоэпифизарная дисплазия (SEDT), ген Col2A1 м.	<b>129000</b>	44
ЛКГл569	Спондилоэпифизарная дисплазия (SEDT), ген TRAPPC2 м.	<b>14500</b>	26
ЛКГл570	Суперактивность фосфорибозилпирофосфат синтетазы, ген PRPS1 м.	<b>25500</b>	26
ЛКГл571	Торсионная дистония, ген DYT1 м.	<b>18500</b>	26
ЛКГл572	Торсионная дистония, ген GCH1 м.	<b>22000</b>	26
ЛКГл573	Торсионная дистония, ген PRRT2 м.	<b>14500</b>	26
ЛКГл574	Торсионная дистония, ген SGCE м.	<b>44200</b>	33
ЛКГл575	Торсионная дистония, ген SPR м.	<b>12000</b>	26
ЛКГл576	Трихоринофалангеальный синдром, ген TRPS1 м.	<b>37000</b>	26
ЛКГл577	Тромбоцитопения врожденная, ген MPL м.	<b>29000</b>	26
ЛКГл578	Туберозный склероз, ген TSC1 м.	<b>81000</b>	33
ЛКГл579	Фатальная семейная инсомния, ген PRNP м.	<b>12000</b>	26
ЛКГл580	Фенилкетонурия, ген PAH м.	<b>44000</b>	35
ЛКГл581	Фенилкетонурия, ген PAH ч.м.	<b>7500</b>	20
ЛКГл582	Фибродисплазия оссифицирующая прогрессирующая, ген ACVR1 "горяч." уч. м.	<b>14500</b>	26
ЛКГл583	Фибродисплазия оссифицирующая прогрессирующая, ген ACVR1 без "горяч." уч. м.	<b>25500</b>	26
ЛКГл584	Фокально-кортикальная дисплазия Тейлора, ген TSC1 м.	<b>81000</b>	33
ЛКГл585	Фокально-кортикальная дисплазия Тейлора, ген TSC1 ч.м.	<b>6000</b>	26
ЛКГл586	Хондродисплазия метафизарная тип Мак-Кьюсика, ген RMRP м.	<b>6000</b>	26
ЛКГл587	Хондродисплазия точечная Конради-Хюнермана, ген EBP м.	<b>14500</b>	26
ЛКГл588	Хондрокальциноз, ген ANKH м.	<b>44000</b>	33
ЛКГл589	Хорея Гентингтона, ген IT15 ч.м.	<b>4200</b>	19
ЛКГл590	Хориоидальная дистрофия, ген PRPH2 м.	<b>14500</b>	26
ЛКГл591	Хороидеремия, ген CHM м.	<b>55000</b>	35
ЛКГл592	Хроническая гранулематозная болезнь, ген CYBB м.	<b>44000</b>	35
ЛКГл593	Х-сцепленная агаммаглобулинемия, ген BTK м.	<b>66000</b>	35
ЛКГл594	Х-сцепленная умственная отсталость, ген RPS6KA3 м.	<b>81000</b>	33

ЛКГл595	X-сцепленная умственная отсталость, ген SLC9A6 м.	<b>55000</b>	35
ЛКГл596	X-сцепленная умственная отсталость, ген ZDHC9 м.	<b>33000</b>	26
ЛКГл597	X-сцепленный лимфопролиферативный синдром (болезнь Дункана, синдром Пуртильо), ген BIRC4 м.	<b>29000</b>	26
ЛКГл598	X-сцепленный лимфопролиферативный синдром (болезнь Дункана, синдром Пуртильо), ген SH2D1A м.	<b>14500</b>	26
ЛКГл599	X-сцепленный моторный нистагм, ген FRMD7 м.	<b>44000</b>	19
ЛКГл600	X-сцепленный тяжелый комбинированный иммунодефицит, ген IL2RG м.	<b>14500</b>	26
ЛКГл601	Центронуклеарная миопатия, ген DNM2 м.	<b>81000</b>	32
ЛКГл602	Центронуклеарная миопатия, миотубулярин м.	<b>55000</b>	35
ЛКГл603	Цереброокулофациоскелетный синдром, ген ERCC6 м.	<b>81000</b>	35
ЛКГл604	Экзостозы множественные, ген EXT1 м.	<b>44000</b>	35
ЛКГл605	Экзостозы множественные, ген EXT2 м.	<b>55000</b>	35
ЛКГл606	Экссудативная витреохореоретинальная дистрофия, ген NDP м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл607	Эктодермальная ангидротическая дисплазия, ген EDA м.	<b>29500</b>	26
ЛКГл608	Эктодермальная гидротическая дисплазия, ген GJB6 м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл609	Эпизодическая атаксия, ген SACSNA1A м.	<b>162000</b>	50
ЛКГл610	Эпифизарная дисплазия, множественная, ген COMP ч.м.	<b>4200</b>	21
ЛКГл611	Эпифизарная дисплазия, множественная, ген SLC26A2 м.	<b>22000</b>	26
ЛКГл612	Эритродермия врожденная ихтиозная (небуллезная), ген ALOXE3 м.	<b>55000</b>	35
ЛКГл613	Эритродермия врожденная ихтиозная (небуллезная), ген LOX12B м.	<b>37000</b>	26
ЛКГл614	Эритродермия врожденная ихтиозная (небуллезная), ген TGM1 м.	<b>37000</b>	26
ЛКГл615	Эритрокератодермия, ген GJB3 м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл616	Эритрокератодермия, ген GJB4 м.	<b>8500</b>	26
ЛКГл617	Эритроцитоз рецессивный, ген VHL м.	<b>12000</b>	26
ЛКГл618	Эритроцитоз рецессивный, ген VHL ч.м.	<b>4200</b>	19
ЛКГл619	Газовая хроматография образцов мочи (органические ацидурии)	<b>7500</b>	26
ЛКГл620	Скрининг на НБО (качественные тесты с мочой)	<b>1000</b>	12
ЛКГл621	Определение активности биотинидазы (Недостаточность биотинидазы)	<b>4500</b>	19
ЛКГл622	ВЭЖХ-МС-МС органических кислот (оротовая кислота, N-ацетиласпартат, гомогентизиновая к-та, сукцинилациетон)	<b>3200</b>	19

ЛКГл623	Частая мутация в гене BD (недостаточность биотинидазы)	<b>4500</b>	19
ЛКГл624	Частая мутация в гене GCDH (глутаровая ацидурия тип 1)	<b>4500</b>	19
ЛКГл625	Полный анализ гена GCDH (Глутаровая ацидурия тип 1)	<b>38200</b>	45
ЛКГл626	Частые мутации в гене CBS (Гомоцистинурия)	<b>4500</b>	19
ЛКГл627	Частые мутации (Лейциноз, болезнь «с запахом кленового сиропа мочи», гены BCKDHA, BCKDHB)	<b>20000</b>	33
ЛКГл628	Полный анализ генов BCKDHA, BCKDHB (Лейциноз, болезнь «с запахом кленового сиропа мочи»)	<b>65000</b>	45
ЛКГл629	Частичный анализ гена MUT (метилмалоновая ацидурия)	<b>20000</b>	33
ЛКГл630	Полный анализ гена MUT (метилмалоновая ацидурия)	<b>42990</b>	45
ЛКГл631	Частая мутация в гене HADHA (Недостаточность длинноцепочечной 3-гидроксиацил-КоА-дегидрогеназы)	<b>4500</b>	12
ЛКГл632	Полный анализ гена HADHA (Недостаточность длинноцепочечной 3-гидроксиацил-КоА-дегидрогеназы)	<b>74000</b>	45
ЛКГл633	Полный анализ гена ACADS (Недостаточность короткоцепочечной ацил-КоА-дегидрогеназы)	<b>33500</b>	45
ЛКГл634	Полный анализ гена ACADVL (Недостаточность очень длинноцепочечной ацил-КоА дегидрогеназы (VLCAD))	<b>67500</b>	45
ЛКГл635	Частая мутация в гене ACADM (Недостаточность среднецепочечной дегидрогеназы жирных кислот MCAD)	<b>4500</b>	19
ЛКГл636	Частичный анализ гена GLDC (белок P) (некетотическая гиперглицинемия)	<b>78000</b>	45



## ПРЕЙСКУРАНТ ЦЕН

действителен с 07 мая 2015 года

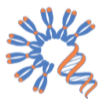
### КЛИНИЧЕСКАЯ ЛАБОРАТОРНАЯ ДИАГНОСТИКА

материал - кровь

Код услуги	Услуга	Цена (руб.)	Срок исполнения (раб.дней)
<b>МЕТОД ПЦР</b>			
ЛКПн01	Генетический риск невынашивания беременности	6990	4-6
ЛКПн02	Генетическая предрасположенность к осложненному течению беременности и патологии плода (скрининговый тест)	2400	4-6
ЛКПн03	Генетическая предрасположенность к осложненному течению беременности и патологии плода (полный вариант)	4990	4-6
ЛКПн04	Гены факторов свертывания крови (F5)	700	4-6
ЛКПн05	Гены факторов свертывания крови (F2)	700	4-6
ЛКПн06	Гены факторов свертывания крови (FGB)	700	4-6
ЛКПн07	Гены факторов свертывания крови (F7)	700	4-6
ЛКПн08	Гены системы фибринолиза (PAI 1)	700	4-6
ЛКПн09	Гены-регуляторы накопления гомоцистеина (MTHFR)	700	4-6
ЛКПн10	Гены-регуляторы накопления гомоцистеина (MTRR)	700	4-6
ЛКПн11	Гены-регуляторы накопления гомоцистеина (MTR)	700	4-6
ЛКПн12	Гены, продукты которых влияют на уровень АД (ACE)	700	4-6
ЛКПн13	Генетическая предрасположенность к гестозам	6990	4-6
ЛКПн14	Определение возможности применения оральных (гормональных) контрацептивов	2400	4-6
ЛКПн15	Резистентность к антиагрегантной терапии (аспирин, плавикс)	1190	4-6
ЛКПн16	Типирование по трем генам HLA II класса: DQA1,DQB1,DRB (1чел)	5950	6-11
ЛКПн17	Типирование супружеской пары по трем генам HLA II класса: DQA1,DQB1,DRB (2чел)	9800	6-11
ЛКПн18	Скрининг микроделеций AZF локуса Y хромосомы	2590	4-6
ЛКПн19	Риск развития рака молочной железы и яичников (BRCA1, BRCA2)	3390	4-6
ЛКПн20	Полиморфизмы свертывающей системы крови (полный вариант)	4990	4-6

ЛКПн21	Полиморфизмы свертывающей системы крови (скрининговый тест)	2400	4-6
ЛКПн22	Риск развития тромбозов (скрининговый тест)	2400	4-6
ЛКПн23	Риск развития тромбозов (полный вариант)	4990	4-6
ЛКПн24	Синдром Жильбера	1990	4-6
ЛКПн25	HLA В 27 - определение аллеля 27 локуса В главного комплекса гистосовместимости человека ( <b>вакутайнер с сиреневой крышкой с 6% р-ром ЭДТА</b> )	1090	10-11
ЛКПн26	Хламидии (С. Spp. – род хламидии)	270	2-3
ЛКПс27	ПЦР диагностика цитомегаловирус (CMV)	290	2-3
ЛКПс28	ПЦР диагностика вируса Эпштейна-Барр (EBV)	290	2-3
ЛКПн29	Вирус гепатита А, определение ДНК (цельная кровь)	690	9
ЛКПн30	Вирус гепатита D, определение РНК (HDV-RNA)	690	6
ЛКПн31	Вирус гепатита G, определение РНК (HDV-RNA)	690	6
<b>ПЦР в режиме «реального времени»</b>			
<i>Количественное определение ДНК</i>			
ЛКПс32	ПЦР вирус простого герпеса VI типа	470	2-3
ЛКПн33	ПЦР Гепатит В (вирусная нагрузка)	1330	4
ЛКПс34	ПЦР цитомегаловирус (CMV) — вирусная нагрузка	510	2-3
ЛКПс35	ПЦР вирус Эпштейна-Барр (EBV) — вирусная нагрузка	510	2-3
<i>Качественное определение ДНК</i>			
ЛКПн36	Гепатит В (HBV)	490	4
<i>Количественное определение РНК</i>			
ЛКПс37	ПЦР Гепатит С (вирусная нагрузка)	1380	4
<i>Качественное определение РНК</i>			
ЛКПс38	ПЦР Гепатит С - определение РНК	740	4
ЛКПн39	ПЦР Гепатит С генотипирование (генотипы 1, 2, 3)	1780	4





## ПРЕЙСКУРАНТ ЦЕН

действителен с 07 мая 2015 года

### КЛИНИЧЕСКАЯ ЛАБОРАТОРНАЯ ДИАГНОСТИКА

материал - кровь

Код услуги	Услуга	Цена (руб.)	Срок исполнения (раб.дней)
<b>ГЕМАТОЛОГИЯ</b>			
ЛКд01	Общий анализ крови с лейкоцитарной формулой (с СОЭ)	360	2-5
ЛКд02	Общий анализ крови без лейкоцитарной формулы (с СОЭ)	260	2-6
ЛКд03	Ретикулоциты	130	2-7
ЛКд04	Тромбоциты	120	2-8
ЛКд05	Гематокрит	120	2-9
ЛКс06	СОЭ по Вестергрену	120	2
<b>ИЗОСЕРОЛОГИЯ</b>			
ЛКл07	Аллоиммунные антитела (включая антитела к Rh-	470	2
ЛКс08	Антиэритроцитарные антитела — скрининг	420	2
ЛКс09	ВИЧ	240	2
ЛКс10	Группа крови + резус-фактор	350	2
л11	Группа крови (Blood group, ABO)	220	2
ЛКс12	Групповые АТ	680	2
ЛКс12	Микрореакция сифилиса	210	2
ЛКл13	Резус-принадлежность (Rh-factor, Rh)	220	2
ЛКл14	Rh (C, E, c, e), Kell – фенотипирование (Rh C, E, c, e, Kell phenotyping)	550	2
ЛКс15	Сифилис ИФА	240	2
<b>КОАГУЛОГИЧЕСКОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ</b>			
ЛКд16	АПТВ (активированное парциальное тромбопластиновое время)	210	2-5
ЛКс17	Антитромбин III	340	2
ЛКс18	Агрегация тромбоцитов с адреналином	240	2
ЛКс19	Агрегация тромбоцитов с АДФ	240	2
ЛКс20	Агрегация тромбоцитов с ристомицином	240	2
ЛКс21	Агрегация тромбоцитов спонтанная	220	2
ЛКс22	Агрегация тромбоцитов с коллагеном	220	2
ЛКд23	Волчаночный антикоагулянт	750	4
ЛКл24	Гемостазиограмма (коагулограмма), скрининг	780	3
ЛКл25	Гемостазиограмма (коагулограмма) расширенная	2090	3

ЛКд26	Д-димер	1050	4
ЛКд27	Коагулограмма (фибриноген, протромбин по Квику, ПТИ, ПВ, ПО, МНО, ТВ, АЧТВ(АПТВ), фактор 8)	990	2-5
ЛКд28	МНО	210	2-5
ЛКд29	ПВ (протромбиновое время)	210	2-5
ЛКд30	ПО (протромбиновое отношение)	210	2-5
ЛКл31	Протеин С (Protein C)	1820	9
ЛКл32	Протеин S свободный (Protein S)	1820	9
ЛКс33	Протромбин по Квику, Протромбиновое время, МНО, Фибриноген	340	2
ЛКл34	Протромбин, МНО (протромбиновое время, РТ, Prothrombin, INR)	220	2
ЛКд35	ПТИ (протромбиновый индекс)	210	2-5
ЛКд36	РФМК (растворимый фибрин мономерный комплекс)	200	2-5
ЛКд37	Тромбиновое время	210	2-5
ЛКд38	Фибриноген (Fibrinogen)	210	2-5
ЛКд39	Фибриноген+ПТИ	470	2-5
<b>ГОРМОНАЛЬНЫЕ ТЕСТЫ</b>			
ЛКс40	Анти-ТПО (антитела к тиреопероксидазе)	430	11
ЛКс41	Анти-ТГ (антитела к тиреоглобулину)	430	11
ЛКс42	Альдостерон	610	11
ЛКс43	Андростендион	650	4
ЛКс44	АнтиМюллеров гормон	1140	4
ЛКл45	АКТГ(Аденокортикотропный)	640	4
ЛКс46	Белок РАРР-А	700	4
ЛКс47	Глобулин, связывающий половые гормоны (индекс свободного тестостерона)	420	4
ЛКс48	Гликированный гемоглобин	450	4
ЛКс49	ДГЭА-сульфат	390	4
ЛКл50	Дегидротестостерон	1310	11
ЛКс51	Инсулин	520	11
ЛКс52	Индекс инсулинорезистентности ( инсулин + глюкоза)	710	11
ЛКс53	Кортизол	390	11
ЛКс54	ЛГ (лютеинизирующий гормон)	340	11
ЛКс55	17-ОН-Прогестерон	530	2-5
ЛКс56	Прогестерон	340	2-5
ЛКс57	Пролактин	340	2-5
ЛКс58	Пренатальный скрининг I триместр беременности PRISCA	1350	4
ЛКс59	Пренатальный скрининг II триместр беременности PRISCA	1500	4
ЛКс60	Пренатальный скрининг I триместр беременности ASTRAJA	2400	4
ЛКс61	ПТГ (паратиреоидный гормон)	610	7
ЛКс62	Плацентарный лактоген	740	8

ЛКс63	С-пептид	470	8
ЛКс64	Свободный эстриол	420	8
ЛКс65	Свободная субъединица $\beta$ -ХГЧ	640	8
ЛКл66	СТГ	520	4
ЛКс67	Соматомедин С (инсулиноподобный фактор роста)	970	4
ЛКс68	СТ4 (тироксин свободный)	340	4
ЛКс69	СТ3 (триодтиронин свободный)	340	4
ЛКс70	Свободный тестостерон	950	4
ЛКс71	Тестостерон	340	4
ЛКс72	Т3 общий	390	4
ЛКс73	Т4 общий	390	4
ЛКс74	Тиреоглобулин	740	8
ЛКс75	ТТГ (тиреотропный гормон)	320	8
ЛКс76	ТБГ (трофобластический гормон)	730	6
ЛКс77	ФСГ (фолликулостимулирующий гормон)	340	6
ЛКс78	ХГЧ + в-ХГЧ	340	6
ЛКс79	Эстрадиол	340	6
<b>ОНКОМАРКЕРЫ</b>			
ЛКл80	АФП (альфафетопротеин)	410	2
ЛКл81	Белок S100	2870	4
ЛКл82	ПСА общий	420	2
ЛКс83	ПСА свободный	450	2
ЛКс84	РЭА (раковоэмбриональный антиген)	450	2
ЛКс85	СА-125	540	2
ЛКс86	СА 15-3	570	2
ЛКс87	СА 19-9	570	2
ЛКс88	НЕ 4	910	6
ЛКс89	СА 72-4	890	4
ЛКс90	Cyfra 21-1	1090	3
<b>КАРДИОМАРКЕРЫ</b>			
ЛКл91	Креатинкиназа МБ	290	4
ЛКл92	Миоглобин	590	4
ЛКл93	Тропонин I	670	4
<b>БИОХИМИЯ</b>			
ЛКд94	Биохимический комплекс (билирубин общий, билирубин прямой, билирубин непрямой, глюкоза, креатинин, мочева кислота, мочевины, общий белок, АСТ, АЛТ, общий холестерин, железо, кальций, магний)	2380	2
<b>Углеводы</b>			
ЛКс95	Альбумин	210	3
ЛКд96	Билирубин общий	170	2
ЛКд97	Билирубин прямой	170	2
ЛКс98	Белковые фракции методом электрофореза	450	4
ЛКд99	Глюкоза	170	2
ЛКс100	Гомоцистеин	1690	4

ЛКд101	Креатинин	170	2
ЛКл102	Лактат (Lactate)	540	4
ЛКд103	Мочевая кислота	170	2
ЛКд104	Мочевина	170	2
ЛКд105	Общий белок	170	2
ЛКл106	Фруктозамин	320	2
<b>Ферменты</b>			
ЛКд107	АЛТ (аланинаминотрансфераза)	240	2
ЛКс108	Амилаза	180	3
ЛКс109	Амилаза панкреатическая	250	3
ЛКд110	АСТ (аспартатаминотрансфераза)	240	2
ЛКс111	Г-ГТП (гамма-глутамил-трансфераза)	170	2
ЛКл112	КФК (креатинкиназа)	220	2
ЛКс113	ЛДГ (лактатдегидрогеназа)	170	3
ЛКс114	Липаза	290	3
ЛКс115	Щелочная фосфатаза	160	3
<b>Липидный спектр</b>			
ЛКл116	Аполипопротеин А1	490	2
ЛКл117	Аполипопротеин В	420	2
ЛКс118	Индекс атерогенности	130	5
ЛКл119	Липопротеин (а) (Lipoprotein (a), Lp(a))	800	2
ЛКд120	Общий холестерин	170	2
ЛКс121	Триглицериды	170	5
ЛКл122	Холестерин ЛПВП	190	2
ЛКл123	Холестерин ЛПНП	200	2
ЛКс124	Холестерин ЛПОНП	640	2
<b>Специфические белки</b>			
ЛКл125	Антистрептолизин О	470	2
ЛКл126	Бета-2-микроглобулин	850	2
ЛКс127	ЛЖСС (железосвязывающая способность сыворотки)	230	2
ЛКл128	Миоглобин	590	2
ЛКс129	Ревматоидный фактор	320	2
ЛКс130	С-реактивный белок высокочувствительный	300	2
ЛКл131	Трансферрин	650	2
ЛКл131	Ферритин	430	2
ЛКл132	Церулоплазмин	590	2
<b>Неорганические вещества</b>			
ЛКд133	Железо	200	2
ЛКс134	Калий	120	2
ЛКд135	Кальций	230	2
ЛКл136	Кальций ионизированный	360	2
ЛКд137	Магний	210	2
ЛКс138	Натрий	120	2
ЛКс139	Фосфор	200	2
ЛКс140	Фолаты	720	2
ЛКс141	Хлор	120	2
<b>Витамины</b>			

ЛКс142	Витамин В12	660	5
ЛКс143	25-ОН витамин D	2460	8
ЛКс144	Фолиевая кислота	720	6
<b>ИММУНОГЛОБУЛИНЫ</b>			
ЛКл145	Иммуноглобулин А	330	4
ЛКл146	Иммуноглобулин G	330	4
ЛКл147	Иммуноглобулин М	330	4
ЛКс148	Иммуноглобулин Е общий	440	4
<b>АНТИТЕЛА К ВИРУСАМ</b>			
ЛКс149	Антитела к ядерному антигену вируса Эпштейн-Барр IgG	500	11
ЛКс150	Антитела к раннему антигену вируса Эпштейн-Барра IgG	570	11
ЛКс151	Антитела к капсидному антигену вируса Эпштейн-Барра IgM	500	11
ЛКс152	Антитела к капсидному антигену вируса Эпштейн-Барра IgG	720	11
ЛКл153	Антитела к капсидному белку вируса Варицелла-Зостер IgG	750	11
ЛКл154	Антитела к капсидному белку вируса Варицелла-Зостер IgM	850	11
ЛКс155	АТ к кори IgG	680	11
ЛКс156	АТ к кори IgM	680	11
ЛКс157	Герпес простой ½ ig G	450	11
ЛКс158	Герпес простой ½ ig M	450	11
ЛКс159	ВПГ VI типа IgG	510	11
ЛКс160	Исследование на инфекционный мононуклеоз	450	11
ЛКс161	Краснуха ig M	540	11
ЛКс162	Краснуха ig G	540	11
ЛКс163	Коклюш IgG	940	11
ЛКс164	Коклюш IgM	940	11
ЛКс165	Коклюш IgA	940	11
ЛКс166	Цитомегаловирус ig G	450	11
ЛКс167	Цитомегаловирус ig M	520	11
ЛКс168	Гепатит В — скрининг с подтверждающим тестом	330	11
ЛКс169	Гепатит С — скрининг с подтверждающим тестом	520	11
ЛКс170	Гепатит А IgG	680	11
ЛКс171	Гепатит А IgM	680	11
ЛКс172	Маркер гепатита В	330	11
<b>БАКТЕРИАЛЬНЫЕ АНТИТЕЛА</b>			
ЛКд173	Микоплазма хоминис IgG	410	2-7
ЛКс174	Микоплазма хоминис IgA	390	2-7
ЛКс175	Микоплазма пневмонии IgG	420	2-7
ЛКс176	Микоплазма пневмонии IgM	420	2-7
ЛКс177	Хеликобактер Пилори IgG	520	10-12
ЛКл178	Хеликобактер Пилори IgA	1110	10-12

ЛКл179	Хеликобактер Пилори IgM	700	10-12
ЛКд180	Хламидия МOMP+pgp3IgG	410	7-10
ЛКс181	Хламидия трахоматис HSP 60	670	7-11
ЛКд182	Хламидия трахоматис IgG	410	7-10
ЛКс183	Хламидия трахоматис IgA	390	7-10
ЛКс184	Хламидия пневмонии IgG	420	7-10
ЛКс185	Хламидия пневмонии IgM	420	7-10
ЛКд186	Уреаплазма уреалитикум IgG	410	2-7
ЛКс187	Уреаплазма уреалитикум IgA	390	2-7
<b>АНТИТЕЛА К ПРОСТЕЙШИМ, ПАРАЗИТАМ</b>			
ЛКс188	Аскариды ig G	450	3-6
ЛКс189	Лямблии (суммарные антитела)	470	3-6
ЛКс190	Описторхисы ig G	390	5
ЛКс191	Трихинеллы ig G	390	5
ЛКс192	Токсокары ig G	390	3-6
ЛКс193	Эхинококки ig G	390	5
ЛКс194	Токсоплазмоз ig G	450	3-6
ЛКс195	Токсоплазмоз ig M	590	3-6
<b>АВИДНОСТЬ</b>			
ЛКс196	Авидность ВЭБ igG	850	2-3
ЛКд197	Герпес простой ½ ig G	450	2-3
ЛКд198	Краснуха ig G	450	2-5
ЛКд199	Токсоплазмоз ig G	450	2-3
ЛКд200	Цитомегаловирус ig G	450	2-3
<b>АУТОИММУННЫЕ АНТИТЕЛА</b>			
ЛКл201	Антядерные антитела	470	5-6
ЛКд202	АТ к фосфолипидам сумарные	950	3-5
ЛКд203	АТ к фосфолипидам IgM	500	3-5
ЛКд204	АТ к фосфолипидам IgG	500	3-5
ЛКд205	Антиспермальные антитела	1100	3-5
ЛКс206	ЦИК	690	11
ЛКн207	АЦЦП	1330	5

## ПРЕЙСКУРАНТ ЦЕН

действителен с 07 мая 2015 года

### РЕФЛЕКСОТЕРАПИЯ

Код услуги	Услуга	Цена (руб.)	Срок исполнения(раб.дней)/ Время приема(мин.)
И01	Прием врача – рефлексотерапевта	2000	30мин.
И02	Иглорефлексотерапия	2000	30мин.
И03	Микроиглорефлексотерапия	1600	30мин.
И04	Фармакопунктура (без стоимости препарата)	2000	30мин.
И05	Тепловое воздействие на БАТ (с использованием сигар)	2200	30мин.



## ПРЕЙСКУРАНТ ЦЕН

действителен с 07 мая 2015 года

### МАССАЖ

Код услуги	Услуга	Цена (руб.)	Срок исполнения(раб.дней)/ Время приема(мин.)
М01	Общий Медицинский массаж (до года)	600	60 мин.
М02	Общий Медицинский массаж (1-7 лет)	900	60 мин.
М03	Общий Медицинский массаж(7-14 лет)	1200	60 мин.
М04	Общий Медицинский массаж(14-18лет)	1300	60 мин.
М05	Общий Медицинский массаж (взрослые старше 18 лет)	1800	60 мин.
М06	Спины (грудной, пояснично-крестцовый и шейный отдел)	1200	
М07	Шейно-воротниковый зоны	700	
М08	Пояснично-крестцовой зоны	600	
М09	Грудной клетки (техника вентиляции легких)	600	
М10	Массаж верхних конечностей	350	
М11	Массаж нижних конечностей	500	
М12	Массаж живота	500	
М13	Лимфодренажный	2000	
М14	Массаж для беременных	1200	
М15	Общий Антицеллюлитный	1800	
М16	Антицеллюлитный (живот)	500	
М17	Антицеллюлитный (шорты)	500	
М18	Антицеллюлитный (руки)	400	
М19	Антицеллюлитный (спина)	500	
М20	Общий медовый	1800	
М21	Медовый (живот)	500	
М22	Медовый (шорты)	500	
М23	Медовый (руки)	400	
М24	Медовый (спина)	500	

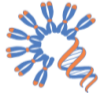


## ПРЕЙСКУРАНТ ЦЕН

действителен с 07 мая 2015 года

### МАНУАЛЬНАЯ ТЕРАПИЯ

Код услуги	Услуга	Цена (руб.)	Срок исполнения(раб.дней)/ Время приема(мин.)
МТ01	Прием врача мануального терапевта (4-10 лет)	1300	60 мин.
МТ02	Прием врача мануального терапевта (10-14 лет)	1400	60 мин.
МТ03	Прием врача мануального терапевта (14-50 лет)	1600	60 мин.
МТ04	Прием главного врача остеопата (до 7 лет)	1700	60 мин.
МТ05	Прием главного врача остеопата (7-14 лет)	2000	60 мин.
МТ06	Прием главного врача остеопата (14-21 года)	2500	60 мин.
МТ07	Прием главного врача остеопата (беременные)	2500	60 мин.
МТ08	Прием главного врача остеопата (взрослые с 21 года)	3000	60 мин.
МТ09	Прием врача остеопата (до 7 лет)	1500	60 мин.
МТ10	Прием врача остеопата (7-14 лет)	1800	60 мин.
МТ11	Прием врача остеопата (14-21 года)	2300	60 мин.
МТ12	Прием врача остеопата (беременные)	2300	60 мин.
МТ13	Прием врача остеопата (взрослые с 21 года)	2500	60 мин.



МЕДИКО-ГЕНЕТИЧЕСКИЙ ЦЕНТР  
**ГеноМ**

УТВЕРЖДАЮ

Генеральный директор \_\_\_\_\_ О.Б.Земскова

## ПРЕЙСКУРАНТ ЦЕН

действителен с 07 мая 2015 года

### ТРАВМАТОЛОГИЯ И ОРТОПЕДИЯ

Код услуги	Услуга	Цена (руб.)	Срок исполнения(раб.дней)/ Время приема(мин.)
Т01	Консультация травматолога-ортопеда (дети 4-7 лет)	900	30 мин.

## ПРЕЙСКУРАНТ ЦЕН

действителен с 07 мая 2015 года

### СЕСТРИНСКОЕ ДЕЛО

Код услуги	Услуга	Цена (руб.)	Срок исполнения(раб. дней)/ Время приема(мин.)
C01	Забор крови из вены (пальца)	90	
C02	В/в инъекция (без стоимость лекарственного препарата)	120	
C03	В/в введение лекарственного препарата (без стоимость лекарственного препарата)	400	
C04	В/м инъекция (без стоимость лекарственного препарата)	100	

№ п.п.	Виды медицинской помощи	Сокращение
1	Генетика	Г
2	Акушерство и гинекология	А
3	Ультразвуковая диагностика	У
4	Рефлексотерапия	И
5	Неврология	Н
6	Травматология и ортопедия	Т
7	Мануальная терапия	МТ
8	Массаж	М
9	Лабораторная диагностика	Л