

**ПРЕЙСКУРАНТ ООО
"Медицинский центр
"Диапазон""
(включает следующие Дополнения:
Профили)**

Дата актуализации **29.10.2025**

С условиями и порядком предоставления скидок, стоимостью услуг, вы можете ознакомиться в наших медицинских офисах.

Код услуги	Код МЗРФ (п.804н)	Наименование теста / услуги	Бланк		Результат	Срок, кален д. дни	Цена, руб.
0.1.C8.0	A11.01.019	Услуга по обеспечению взятия биоматериала (мазок)					
0.99.C2		Подготовка биоматериала к исследованию (Геномед)					
8.0.D2.201	A09.05.130.00 5	Индекс здоровья простаты (PHI)	1		кол	6	5 690
12.31.A3	A26.05.053.00 3	ПЦР-диагностика клещевого энцефалита, кровь, кач.	2		кач.	5	1 090
16.1.A47	B01.030.001.0 09	Second Opinion - консультация готового случая (до 12 стёкол; Unim)	5(U)		кач.	8	12 425
16.1.A42	A08.30.046.03 1	Гистологическое исследование эндоскопического материала простое (до 3-х кусочков) пищевода, желудка, кишки, бронха, гортани, трахеи (Unim)	5(U)		кач.	8	3 485
16.1.A40	A08.30.046.03 2	Гистологическое исследование эндоскопического материала (полип более 2 см; Unim)	5(U)		кач.	8	4 565
16.1.A41	A08.30.046.03 3	Гистологическое исследование эндоскопического материала сложное (более 3 кусочков) пищевода, желудка, кишки, бронха, гортани, трахеи (Unim)	5(U)		кач.	8	4 565
16.1.A45	A08.16.002.00 4	Гистологическое исследование после мультифокальной биопсии желудка с оценкой по классификации OLGA/OLGIM+H.pylori (Unim)	5(U)		кач.	8	9 260
16.1.A44	A08.30.046.02 3	Комплексное гистологическое исследование материала после эндоскопии/ колоноскопии (4 и более контейнера, за одно вмешательство), Unim	5(U)		кач.	8	12 160
16.1.A43	A08.30.046.03 4	Гистологическое исследование эндоскопического материала простое (до 3-х кусочков) +Выявление Helicobacter pylori за случай (Unim)	5(U)		кач.	8	5 735

16.1.A50	A08.01.001.003	Гистологическое исследование биопсийного и операционного материала кожных и подкожных новообразований, Unim	5(U)		кач.	9	5 355
16.1.A54	A08.30.046.016	Гистологическое исследование операционного материала класса UN-1 (Unim)	5(U)		кач.	9	6 025
16.1.A55	A08.05.002.003	*Декальцинация при гистологическом исследовании костной или хрящевой ткани (Unim)	5(U)		кач.	7	2 580
16.1.A25	A08.30.046.017	Гистологическое исследование биопсийного (1 фрагмент) и пункционного (до 2 столбиков в 1 контейнере) материала, соскобов (1 контейнер) (Unim)	5(U)		кач.	8	3 485
16.1.A49	A08.20.002.001	Гистологическое исследование соскоба цервикального канала + гистологическое исследование соскоба эндометрия/ гистологическое исследование биопсии шейки матки (Unim)	5(U)		кач.	9	7 535
16.1.A56	A08.30.046.019	Гистологическое исследование операционного материала класса UN-2 (Unim)	5(U)		кач.	8	6 240
16.1.A57	A08.30.046.020	Гистологическое исследование операционного материала класса UN-3 (Unim)	5(U)		кач.	9	14 115
16.1.A58	A08.30.046.021	Гистологическое исследование операционного материала класса UN-4 (Unim)	5(U)		кач.	9	24 780
16.1.A59	A08.30.046.022	Гистологическое исследование операционного материала класса UN-5 (Unim)	5(U)		кач.	9	59 365
16.1.A23	A08.30.006.012	Перезаливка блока с изготовлением одного гистологического стекла (Unim)	5(U)		-	7	1 575
16.1.A24	A08.30.006.013	Дорезка одного стеклопрепарата из блока (Unim)	5(U)		-	7	865
16.0.H1	A08.20.003.006	Комплексное гистологическое и иммуногистохимическое (ИГХ) исследование биопсийного материала эндометрия (CD138), LDG	5		кач.	13	5 150
16.1.A51	A08.20.003.007	Комплексное гистологическое и иммуногистохимическое (ИГХ) исследование при подозрении на хронический эндометрит (CD138), Unim	5(U)		кач.	9	8 630

16.1.A52	A08.20.009.003	Гистологическое исследование биопсийного, пункционного материала и соскобов + Диагностика методом иммуногистохимии (ИГХ) при раке молочной железы - 4 реакции (ER, PR, Ki-67, HER2), Unim	5(U)		кач.	9	24 255
16.2.A2	A08.20.009.004	ИГХ опухоли молочной железы (PR/ER/Ki67/Her2 neu), LDG	5Б		кач.	12	14 380
16.2.A4	A08.20.003.008	ИГХ рецепторного статуса эндометрия, стандартное (фаза секреции (ER/PR/CD138/CD56)), LDG	5Б		кач.	12	12 260
16.2.A3	A08.20.003.009	ИГХ рецепторного статуса эндометрия, расширенное (фаза секреции (ER/PR/CD138/CD56/LIF)), LDG	5Б		кач.	12	15 380
16.2.A1	A08.21.001.005	ИГХ опухоли предстательной железы (Ck5/P63/AMACR), LDG	5Б		кач.	12	12 395
16.2.A24	A08.30.013.023	Комплексное ИГХ исследование, LDG	5Б		кач.	15	32 655
16.2.A21	A08.30.013.005	Иммуногистохимическое исследование, ALK, LDG	5		кач.	11	14 785
16.2.A23	A08.30.039.004	Иммуногистохимическое исследование, PD-L1, LDG	5		кач.	11	13 780
16.2.A22	A08.30.013.022	Иммуногистохимическое исследование, ROS1, LDG	5		кач.	11	11 040
16.2.A25	A08.30.013.032	ИГХ исследование (1 антитело), Unim	5(U)		кач.	7	6 700
16.2.A44	A08.30.013.034	ИГХ исследование (до 4 антител), Unim	5(U)		кач.	7	18 060
16.2.A43	A08.30.013.035	ИГХ исследование (5-10 антител), Unim	5(U)		кач.	7	31 095
16.2.A42	A08.30.013.036	ИГХ исследование (11 -15 антител включительно), Unim	5(U)		кач.	7	54 020
16.2.A36	A08.20.009.006	ИГХ опухоли молочной железы (PR/ER/Ki67/Her2 neu), Hadassah	5(H)		кач.	8	12 905
17.17.D1	B03.002.004.054	IgG4 к пищевым аллергенам (пищевая непереносимость - 88 аллергенов/микстов)	9Г, 9А		кол .	4	24 400
17.35.A17	B03.002.004.123	Аллергочип, ALEX2, 300 компонентов (включает определение общего IgE)	9А		кол .	4	19 900
22.1.1.A4	A27.30.495	Исследование полиморфизмов в генах, кодирующих рецепторы и ферменты метаболизма половых гормонов	12		кач.	12	12 500
22.1.1.A7	A27.30.498	Генетическая предрасположенность к нарушению функции щитовидной железы	12		кач.	14	10 950
22.1.D20	A27.05.002.001	Генетическая предрасположенность к болезни Альцгеймера (венозная кровь; АРОЕ E2/E3/E4)	12		текст	22	5 262

22.1.1.A5	A27.30.494	Исследование полиморфизмов в генах, влияющих на эффективность детоксикации ксенобиотиков (расширенная панель)	12		кач.	19	23 550
22.1.1.A6	A27.30.499	Генетическое исследование эффективности детоксикации метаболитов эстрогенов (расширенная панель)	12		кач.	12	10 720
22.1.1.A9	A27.30.496	Исследование полиморфизмов в генах, кодирующих рецепторы и ферменты метаболизма нейромедиаторов	12		кач.	12	14 000
22.1.1.A8	A27.30.497	Исследование полиморфизмов в генах, кодирующих рецепторы и ферменты метаболизма витамина D	12		кач.	12	4 400
22.6.A5	A08.30.029.005	Молекулярное кариотипирование материала абортуса (хромосомный микроматричный анализ, Оптима)	12Б		кач.	19	13 157
22.6.A10	A12.05.013.067	ХМА пренатальный (амниотическая жидкость/ворсины хориона/пуповинная кровь с ЭДТА; выявление хромосомной патологии: анеуплоидии, делеции, дупликации)	12Б		кач.	15	18 736
22.6.A7	A12.05.013.001	ХМА - стандартный (венозная кровь, ворсины хориона; разрешение от 200000 пар нуклеотидов)	12Б		кач.	55	20 525
22.6.A13	A12.05.013.002	ХМА экзонного уровня (венозная кровь)	12Б		кач.	55	35 262
22.8.D4	A27.30.016.001	Определение мутаций в гене EGFR, кровь (жидкостная биопсия)	12А		кач.	22	24 841
22.6.A9	A12.05.013.003	ХМА опухолевой ткани, Онкоскан (опухолевая ткань; разрешение от 300000 пар нуклеотидов)	12Б		кач.	55	59 999
22.9.A8	A27.30.016.010	"Рак легких, базовая панель" (опухолевая ткань; мутации в генах EGFR, KRAS, NRAS, BRAF)	12А		кач.	13	17 578
22.9.A5	A08.09.002.005	Жидкостная биопсия при раке легкого, базовая (венозная кровь; мутации в генах EGFR, KRAS, NRAS, BRAF)	12А		кач.	22	32 631
22.8.A9	A27.30.007	Определение мутаций в гене NRAS (опухолевая ткань)	12А		кач.	12	8 420
22.8.A10	A27.30.016.009	Определение мутаций BRAF, KRAS, NRAS (опухолевая ткань)	12А		кач.	12	11 578

22.8.A14	A27.30.017.010	Определение транслокаций гена ALK, FISH (опухолевая ткань; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)	12A		кач.	22	15 788
22.8.A15	A27.30.018.003	Определение транслокации гена ROS1, FISH (опухолевая ткань; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)	12A		кач.	22	15 788
22.8.D5	A27.30.001	Определение микросателлитной нестабильности, MSI (опухолевая ткань; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)	12A		кач.	12	6 315
22.8.A2	A08.18.003.002	Жидкостная биопсия: рак толстой кишки и меланома (венозная кровь; мутации в генах BRAF, KRAS, NRAS)	12A		кач.	31	48 420
22.8.A12	A27.30.183	Жидкостная биопсия, 57 генов (венозная кровь)	12A		кач.	55	66 315
22.8.A3	A27.05.040.001	Определение мутаций в генах BRCA1, BRCA2, PALB2, ATM, CHEK2 методом NGS (венозная кровь или опухолевая ткань)	12A		кач.	31	23 157
22.8.A4	A27.30.179	Панель "Женские наследственные опухоли" (венозная кровь)	12A, 56		кач.	55	21 052
22.8.A5	A27.30.180	Панель "Наследственный рак молочной железы" (венозная кровь)	56, 12A		кач.	55	21 052
22.8.A6	A27.30.181	Панель "Наследственный рак толстой кишки" (венозная кровь)	12A		кач.	55	21 052
22.8.A7	A27.30.206	ОнкоКарта, 57 генов (опухолевая ткань)	12A		кач.	31	44 209
22.8.A13	A27.30.207	ОнкоКарта, 60 генов (опухолевая ткань)	12A		кач.	31	67 367
22.8.A17	A27.30.001.002	Определение статуса микросателлитной нестабильности в опухолевой ткани высокочувствительным методом, Idylla	5(H)		кач.	7	35 640
22.8.A18	A27.05.062.001	Определение мутаций гена EGFR в опухолевой ткани высокочувствительным методом, Idylla	5(H)		кач.	7	35 640
22.8.A20	A27.30.008.003	Определение мутаций гена BRAF в опухолевой ткани высокочувствительным методом, Idylla	5(H)		кач.	7	29 040
22.8.A21	A27.30.006.001	Определение мутаций гена KRAS в опухолевой ткани высокочувствительным методом, Idylla	5(H)		кач.	7	35 640

22.8.A22	A27.30.016.003	Комплексное генетическое исследование при раке легких, определение мутаций в генах EGFR, KRAS, NRAS, BRAF в опухолевой ткани высокочувствительным методом, Idylla	5(H)		кач.	7	96 000
22.8.A23	A27.30.016.011	Комплексное генетическое исследование при колоректальном раке, определение мутаций в генах KRAS, NRAS, BRAF и MSI в опухолевой ткани высокочувствительным методом, Idylla	5(H)		кач.	7	96 000
22.8.A24	A27.30.016.005	Определение мутаций в генах NRAS, BRAF в опухолевой ткани высокочувствительным методом, Idylla	5(H)		кач.	7	42 000
22.8.A26	A27.30.016.007	Определение мутаций в генах KRAS, NRAS, BRAF в опухолевой ткани высокочувствительным методом, Idylla	5(H)		кач.	7	66 000
22.6.A12	A27.05.061.015	Полное секвенирование генома абортуса «Фертус» (ворсины хориона/ткани плода)	12B		кач.	141	84 209
22.9.A4	A27.05.061.001	Полное секвенирование генома GenomeUNI (венозная кровь)	12A		кач.	131	99 999
22.9.A9	A27.05.061.025	Скрининг на наследственные заболевания, 2500 генов (венозная кровь)	12A		кач.	101	34 132
22.9.A25	A27.30.218	*Первичные данные секвенирования в формате FASTQ (Геномед)	12A			10	3 157
22.9.A26	A27.30.219	Скрининг на носительство наследственных рецессивных заболеваний Carrier Seq, 418 генов, First Genetics	12A, 12B		кач.	43	37 270
22.9.A27	A27.05.061.036	NGS-панель Аутизм Genetico, исследование количества CGG повторов в гене FMR1, без выдачи сырых данных	12A		кач.	53	53 660
22.1.A29	A27.05.061.023	Скрининг на носительство наследственных заболеваний "Базовый" (Геномед)	12B, 12A		кач.	18	7 367
22.11.A1	A27.05.061.037	Кардио-панель Genetico, без выдачи сырых данных	12A		кач.	53	49 190
22.14.A1	B03.006.004.001	NGS-панель Болезни обмена веществ Genetico, без выдачи сырых данных	12A		кач.	53	49 190
26.2.A6	A27.20.001.002	НИПТ T21 (Геномед): скрининг 21 хромосомы, синдрома Дауна (исследовательский отчет)	56(2), 12B		кач.	15	16 841

26.2.A8	A27.20.001.003	НИПТ стандартная панель (Геномед): скрининг хромосом 13, 18, 21, моносомия/трисомия X, с-м Клайнфельтера/с-м Якобса (исследовательский отчет)	12B, 56(2)		кач.	15	24 209
26.2.A9	A27.20.001.029	НИПТ расширенная панель (Геномед): скрининг хромосом 13, 18, 21, X, Y, микроделций у плода, носительство генов наследственных заболеваний у матери (исследовательский отчет)	12B, 56(2)		кач.	15	35 788
26.2.A11	A27.20.001.012	НИПС First test 21 (First Genetics): скрининг хромосомы 21 (исследовательский отчет)	56(2), 12B		кач.	15	22 365
26.2.A12	A27.20.001.014	НИПС First test light (First Genetics): скрининг хромосом 13, 18, 21 (исследовательский отчет)	56(2), 12B		кач.	15	22 500
26.2.A13	A27.20.001.013	НИПС First test medium (First Genetics): скрининг хромосомы 21; моносомия/трисомия X; с-м Клайнфельтера; с-м Джейкобса; ХХУУ (исследовательский отчет)	12B, 56(2)		кач.	15	23 250
26.2.A14	A27.20.001.015	НИПС First test (First Genetics): скрининг хромосом 13, 18, 21; моносомия /трисомия X; с-м Клайнфельтера; с-м Джейкобса; ХХУУ (исследовательский отчет)	56(2), 12B		кач.	15	24 000
26.2.A15	A27.20.001.026	НИПТ базовая панель (Геномед): скрининг хромосом 13, 18, 21 (исследовательский отчет)	12B, 56(2)		кач.	15	19 999
26.3.A1	A27.20.001.007	Определение пола плода (выявление фрагментов Y-хромосомы плода по крови матери)	56(2), 12B		кач.	14	7 578
26.3.A2	A27.20.001.005	Определение резус-фактора плода (выявление гена RHD плода по крови матери)	12B, 56(2)		кач.	15	9 367
23.5.D1	В03.016.019.001.001	Ацилкарнитины в крови (15 показателей) для лиц старше 18 лет, ВЭЖХ-МС	11		кол.	9	3 150