

п/н	код услуги	наименование теста / услуги
120		
1	8.0.D2.201	Индекс здоровья простаты (PHI)
2	22.8.D1	Определение мутации в гене BRAF (V600), опухолевая ткань
3	22.8.D2	Определение мутаций в гене EGFR, опухолевая ткань
4	22.8.D3	Определение мутаций в гене KRAS, опухолевая ткань
5	22.8.D4	Определение мутаций в гене EGFR, кровь (жидкостная биопсия)
6	22.6.A9	ХМА опухолевой ткани, Онкоскан (опухолевая ткань; разрешение от 300000 пар нуклеотидов)
7	22.9.A8	"Рак легких, базовая панель" (опухолевая ткань; мутации в генах EGFR, KRAS, NRAS, BRAF; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
8	22.9.A5	Жидкостная биопсия при раке легкого, базовая (венозная кровь; мутации в генах EGFR, KRAS, NRAS, BRAF; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
9	22.8.A9	Определение мутаций в гене NRAS, опухолевая ткань (заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
10	22.8.A10	Определение мутаций BRAF, KRAS, NRAS (опухолевая ткань; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
11	22.8.A14	Определение транслокаций гена ALK, FISH (опухолевая ткань; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
12	22.8.A15	Определение транслокации гена ROS1, FISH (опухолевая ткань; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
13	22.8.D5	Определение микросателлитной нестабильности, MSI (опухолевая ткань; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
14	22.8.A2	Жидкостная биопсия: рак толстой кишки и меланома (венозная кровь; мутации в генах BRAF, KRAS, NRAS; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
15	22.8.A12	Жидкостная биопсия, 57 генов (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
16	22.8.A3	Определение мутаций в генах BRCA1, BRCA2, PALB2 (опухолевая ткань; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
17	22.8.A4	Панель "Женские наследственные опухоли" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
18	22.8.A5	Панель "Наследственный рак молочной железы" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
19	22.8.A6	Панель "Наследственный рак толстой кишки" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)

20	22.8.A8	Панель "Наследственные опухолевые синдромы" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
21	22.8.A7	ОнкоКарта, 57 генов (опухолевая ткань; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
22	22.8.A13	ОнкоКарта, 60 генов (опухолевая ткань; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
23	26.2.A6	НИПТ Т21 (Геномед) (цельная кровь; скрининг 21 хромосомы, синдрома Дауна)
24	26.2.A8	НИПС 5 - ДНК тест на 5 синдромов (Геномед) (цельная кровь; скрининг хромосом 13, 18, 21, моносомия X, с-м Клайнфельтера; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
25	26.2.A7	НИПС - 12 синдромов (Геномед) (цельная кровь; скрининг хромосом 13, 18, 21, X, Y у плода, носительство генов наследственных заболеваний у матери; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
26	26.2.A9	НИПС расширенный (Геномед) (цельная кровь; скрининг хромосом 13, 18, 21, X, Y, микроделений - у плода, наследственных заболеваний - у матери; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
27	26.3.A1	Определение пола плода (выявление фрагментов Y-хромосомы плода по крови матери)
28	26.3.A2	Определение резус-фактора плода (выявление гена RHD плода по крови матери)
29	17.29.A48	Аллергочип, ImmunoCAP ISAC E112i
30	22.6.A5	Молекулярное кариотипирование материала абортуса (хромосомный микроматричный анализ, Оптима)
31	22.6.A10	ХМА пренатальный (амниотическая жидкость/ворсины хориона/пуповинная кровь с ЭДТА; выявление хромосомной патологии: анеуплоидии, делеции, дупликации; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
32	22.6.A12	Полное секвенирование генома абортуса «Фертус» (ворсины хориона/ткани плода)
33	22.6.A7	ХМА - стандартный (венозная кровь, ворсины хориона; разрешение от 200000 пар нуклеотидов; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
34	22.6.A13	ХМА экзонного уровня, кровь (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
35	22.9.A4	Полное секвенирование генома GenomeUNI (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
36	22.9.A3	Полное секвенирование экзома (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)

37	22.9.A2	Клиническое секвенирование экзона (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
38	22.9.A1	Секвенирование митохондриального генома (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
39	22.9.A9	Скрининг на наследственные заболевания, 2500 генов (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
40	22.9.A11	Панель "Заболевания соединительной ткани" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
41	22.9.A24	Панель "Факоматозы и наследственный рак" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
42	22.9.A19	Панель "Наследственные эпилепсии" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
43	22.9.A12	Панель "Наследственная тугоухость" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
44	22.9.A20	Панель "Нейродегенеративные заболевания" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
45	22.9.A22	"Первичный иммунодефицит и наследственные анемии" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
46	22.9.A23	Панель "Умственная отсталость и аутизм" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
47	22.9.A17	Панель "Наследственные нарушения обмена веществ" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
48	22.9.A21	Панель "Нервно-мышечные заболевания" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
49	22.9.A13	Панель "Наследственные заболевания глаз" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
50	22.9.A15	Панель "Наследственные заболевания почек" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
51	22.9.A16	Панель "Наследственные заболевания сердца" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
52	22.9.A18	"Наследственные нарушения репродуктивной системы" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
53	22.9.A14	Панель "Наследственные заболевания ЖКТ" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
54	1.1.A1.202	PML-RARA тип bcr 1-2 – t(15;17), качест.

55	1.1.A2.202	PML-RARA тип bcr 1-2 – t(15;17), колич.
56	1.1.A3.202	PML-RARA тип bcr 3 – t(15;17), качест.
57	20.0.D1	BCR-ABLp210 t(9;22), кач. (b2a2/b3a2 суммарно)
58	20.0.A1	BCR-ABL p210 t(9;22) кол. (b2a2/b3a2 суммарно)
59	20.0.A3	BCR-ABLp230 t(9;22), кол.
60	1.1.A11.202	BCR-ABL p190 – t(9;22), качест.
61	1.1.A12.202	BCR-ABL p190 – t(9;22), колич.