



УТВЕРЖДАЮ:

директор Томского НИМЦ

В.А. Степанов

«29» декабря 2022 г.

ПРЕЙСКУРАНТ ПЛАТНЫХ МЕДИЦИНСКИХ УСЛУГ
НИИ медицинской генетики Томского НИМЦ на 2023 год

Раздел	Код услуги	Наименование услуги	Стоимость услуги, руб.
Врачебный приём			
Приём врача			
В	01.006.001	Прием врача-генетика первичный (осмотр, консультация 1 человека)	1 170,00
В	01.006.001.100	Прием врача-генетика первичный (консультация по планированию беременности)	2 250,00
В	01.006.001.109	Прием специалиста-генетика первичный, к.м.н., д.м.н. (осмотр, консультация 1 человека)	1 920,00
В	01.006.002	Прием врача-генетика повторный (осмотр, консультация 1 человека)	810,00
В	01.006.002.100	Прием врача-генетика повторный (консультация по планированию беременности)	1 100,00
В	01.006.002.109	Прием специалиста-генетика повторный, к.м.н., д.м.н. (осмотр, консультация 1 человека)	1 400,00
В	01.031.001.001	Прием врача-педиатра первичный (консультация детей с наследственной и врожденной патологией)	1 590,00
В	01.031.002.001	Прием врача-педиатра повторный (консультация детей с наследственной и врожденной патологией)	1 060,00
В	01.006.001.111	Первичная консультация врача-генетика в стороннем ЛПУ г. Томска	3 520,00
В	01.006.002.111	Повторная консультация врача-генетика в стороннем ЛПУ г. Томска	2 450,00
В	01.047.001.100	Прием врача-терапевта первичный (консультация пациентов с наследственной и врожденной патологией)	1 330,00
В	01.047.002.100	Прием врача-терапевта повторный (консультация пациентов с наследственной и врожденной патологией)	890,00
В	01.023.001.100	Прием врача-невролога первичный (консультация пациентов с наследственной и врожденной патологией)	1 650,00
В	01.023.002.100	Прием врача-невролога повторный (консультация пациентов с наследственной и врожденной патологией)	1 060,00
В	01.013.001	Прием (осмотр, консультация) врача-диетолога первичный	1 180,00
В	01.013.002	Прием (осмотр, консультация) врача-диетолога повторный	830,00
Приём врача семейный			
В	01.006.001.210	Генетическое консультирование супружеской пары по преимплантационному тестированию (ПГТ) наследственного заболевания (первичный прием)	3 300,00
В	01.006.002.210	Генетическое консультирование супружеской пары по	2 150,00

В	01.006.002.210	Генетическое консультирование супружеской пары по преимплантационному тестированию (ПГТ) наследственного заболевания (повторный прием)	2 150,00
В	01.006.001.104	Прием врача-генетика первичный (осмотр, консультация членов семьи)	1 730,00
В	01.006.002.104	Прием врача-генетика повторный (осмотр, консультация членов семьи)	1 130,00
В	01.006.001.110	Прием специалиста-генетика первичный, к.м.н., д.м.н. (осмотр, консультация членов семьи)	2 250,00
В	01.006.002.110	Прием специалиста-генетика повторный, к.м.н., д.м.н. (осмотр, консультация членов семьи)	1 130,00
Лабораторная диагностика			
Общеклинические исследования			
В	03.016.003	Общий (клинический) анализ крови развернутый	297,00
В	03.016.006	Общий (клинический) анализ мочи	170,00
В	03.016.004	Анализ крови биохимический общетерапевтический	800,00
А	09.05.031.100	Исследование концентрации ионов калия в крови ISE	385,00
А	09.05.030.100	Исследование концентрации ионов натрия в крови ISE	340,00
А	09.05.009	Исследование уровня С-реактивного белка в сыворотке крови	300,00
А	09.05.139	Исследование уровня 17-гидроксипрогестерона	535,00
А	09.05.177	Исследование уровня/активности изоферментов креатинкиназы в крови (КК-МВ)	300,00
А	09.05.011	Исследование уровня альбумина в крови	250,00
А	09.05.089	Исследование уровня альфа-фетопротеина в сыворотке крови	750,00
А	09.05.022.001	Исследование уровня билирубина связанного (конъюгированного) в крови	300,00
А	09.05.037	Исследование уровня водородных ионов (рН) крови ISE	360,00
А	09.05.128	Исследование уровня галактозы в крови	840,00
А	09.05.023	Исследование уровня глюкозы в крови	270,00
А	09.05.214	Исследование уровня гомоцистеина в крови	1 290,00
А	09.05.007	Исследование уровня железа сыворотки крови	270,00
А	09.05.054.002	Исследование уровня иммуноглобулина А в сыворотке крови	600,00
А	09.05.054.004	Исследование уровня иммуноглобулина G в сыворотке крови	622,00
А	09.05.054.003	Исследование уровня иммуноглобулина М в сыворотке крови	600,00
А	09.05.206	Исследование уровня ионизированного кальция в крови ISE	385,00
А	09.05.020	Исследование уровня креатинина в крови	300,00
А	09.05.131	Исследование уровня лютеинизирующего гормона в сыворотке крови	490,00
А	09.05.273	Исследование уровня меди в крови	950,00
А	09.05.017	Исследование уровня мочевины в крови	300,00
А	09.05.018	Исследование уровня мочевой кислоты в крови	400,00
А	09.05.033	Исследование уровня неорганического фосфора в крови	260,00
А	09.05.010	Исследование уровня общего белка в крови	300,00

A	09.05.021	Исследование уровня общего билирубина в крови	300,00
A	09.05.032	Исследование уровня общего кальция в крови	270,00
A	09.05.135	Исследование уровня общего кортизола в крови	490,00
A	09.05.127	Исследование уровня общего магния в сыворотке крови	275,00
A	09.05.078	Исследование уровня общего тестостерона в крови	490,00
A	09.05.060	Исследование уровня общего трийодтиронина (Т3) в крови	490,00
A	09.05.061	Исследование уровня свободного трийодтиронина (СТ3) в крови	540,00
A	09.05.154	Исследование уровня общего эстрадиола в крови	490,00
A	09.05.153	Исследование уровня прогестерона в крови	490,00
A	09.05.087	Исследование уровня пролактина в крови	490,00
A	09.05.063	Исследование уровня свободного тироксина (Т4) сыворотки крови	540,00
A	09.05.065	Исследование уровня тиреотропного гормона (ТТГ) в крови	490,00
A	09.05.025	Исследование уровня триглицеридов в крови	300,00
A	09.05.132	Исследование уровня фолликулостимулирующего гормона в сыворотке крови	490,00
A	09.05.034.001	Исследование уровня хлоридов в крови ISE	360,00
A	09.05.026	Исследование уровня холестерина в крови	300,00
A	09.05.004	Исследование уровня холестерина липопротеинов высокой плотности в крови	500,00
A	09.05.028	Исследование уровня холестерина липопротеинов низкой плотности	510,00
A	09.05.090	Исследование уровня хорионического гонадотропина в крови	700,00
A	09.05.042	Определение активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в крови	260,00
A	09.05.073	Определение активности альфа-1-антитрипсина в крови	660,00
A	09.05.045	Определение активности амилазы в крови	310,00
A	09.05.041	Определение активности аспартатаминотрансферазы (АСТ) в крови	260,00
A	09.05.044	Определение активности гамма-глутамилтрансферазы (ГГТ) в крови	270,00
A	09.05.043	Определение активности креатинкиназы в крови	305,00
A	09.05.039	Определение активности лактатдегидрогеназы (ЛДГ) в крови	250,00
A	09.05.046	Определение активности щелочной фосфатазы в крови	260,00
A	12.06.045	Определение содержания антител к тиреопероксидазе в крови	400,00
A	09.05.511	Определение содержания лактата в крови	510,00
A	12.06.019	Определение содержания ревматоидного фактора в крови	540,00
Специальные лабораторные методы исследования (биохимические, молекулярно-генетические, цитогенетические)			
A	09.05.401	GM1-ганглиозидоз: определение активности кислой β -галактозидазы	1 700,00

A	27.30.233	X-сцепленная низкорослость. Поиск микроделечий в локусе Xp22 методом FISH	16 000,00
A	27.30.200	Адреногенитальный синдром. Анализ частых мутаций в гене CYP21A2	13 870,00
B	03.006.003	Адреногенитальный синдром. Комплексная ДНК-диагностика семьи (2-4 чел.)	20 310,00
A	27.05.037	Азооспермия. Олигозооспермия. Анализ микроделечий в 13 локусах Y-хромосомы (AZF)	3 400,00
A	27.05.022	Азооспермия. Олигозооспермия. Выявление гена SRY	2 960,00
A	27.05.037.101	Азооспермия. Олигозооспермия. Поиск микроделечий в локусе SRY (Yp11.31) методом FISH	16 000,00
A	27.05.221	Альфа-1-антитрипсиновая недостаточность. Исследование полиморфных вариантов Glu264Val и Glu342Lys гена SERPINA1	6 100,00
A	09.05.073	Альфа-1-антитрипсиновая недостаточность. Определение активности альфа-1-антитрипсина в крови	660,00
A	12.05.013.106	Анализ кариотипа для подтверждения или исключения хромосомных нарушений	7 700,00
A	12.05.013.107	Анализ хромосомного набора в биоптате костного мозга при ХМЛ	7 700,00
A	27.05.260	Апера синдром. Анализ частых мутаций генов FGFR2 и FGFR3 (3 мутации)	6 710,00
A	27.05.261	Апера синдром. Секвенирование кодирующей последовательности гена FGFR2	20 600,00
A	27.30.261	Ахондроплазия. Анализ частых мутаций в гене FGFR3 (2 мутации)	5 750,00
B	03.016.006.100	Биохимический анализ мочи (диагностика наследственных болезней обмена)	800,00
A	27.30.201	Болезнь Вильсона-Коновалова. Выявление мутации p.His1069Gln в гене ATP7B	4 330,00
A	09.05.077	Болезнь Вильсона-Коновалова. Исследование активности церулоплазмينا в крови	857,00
A	09.05.273	Болезнь Вильсона-Коновалова. Исследование уровня меди в крови	950,00
A	09.28.078	Болезнь Вильсона-Коновалова. Исследование уровня меди в моче	530,00
A	27.05.262	Болезнь Вильсона-Коновалова. Секвенирование кодирующей последовательности гена ATP7B	20 600,00
A	09.05.283.001	Болезнь Гоше. Исследование бета-глюкоцереброзидазы клеток крови	1 930,00
A	09.05.301	Болезнь Гоше: определение активности хитотриозидазы в пятнах высушенной крови	1 810,00
A	27.30.254	Болезнь Кеннеди. Анализ числа CAG-повторов в первом экзоне гена AR	3 200,00
A	09.05.402	Болезнь Помпе: определение активности кислой α -глюкозидазы	1 940,00
A	09.05.403	Болезнь Сандхоффа: определение активности β -гексозаминидазы A и B	1 930,00

A	09.05.404	Болезнь Фабри: определение активности α -галактозидазы А	1 950,00
A	11.30.100	Выделение ДНК из цельной крови	1 050,00
A	11.30.101	Выделение ДНК из плодных тканей	1 400,00
B	03.032.001	Выполнение исследований по неонатальному скринингу	1 650,00
A	27.30.243	Выявление трех частых мутаций в гене CBS при гомоцистинурии	4 860,00
A	27.30.202	Галактоземия. Анализ частых мутаций и варианта Дуарте в гене GALT	8 400,00
A	09.05.512	Галактоземия. Исследование уровня галактозной трансферазы в крови (GALT)	890,00
A	09.05.128	Галактоземия. Исследование уровня галактозы в крови	840,00
A	27.05.259	Гемофилия А. Пренатальная косвенная молекулярно-генетическая диагностика (при наличии больного члена семьи; анализ 10 маркеров STR, сцепленных с геном F8 и маркеров пола)	16 500,00
A	27.05.009.101	Гемохроматоз. Определение мутаций C282Y и H63D в гене HFE	6 290,00
B	03.019.027.101	Генотипирование по системе полиморфных ДНК-маркеров (16 маркеров) (1 образец ДНК)	11 828,00
A	27.05.263	Гипогонадотропный гипогонадизм. Секвенирование кодирующей последовательности гена FGFR1	20 600,00
A	27.05.264	Джексона-Вейса синдром. Секвенирование кодирующей последовательности генов FGFR1, FGFR2	20 600,00
A	12.05.013.124	Диагностика хромосомных микроделеций и микродупликаций методом ПЦР в режиме реального времени	23 410,00
A	12.05.013.135	Замершая беременность. Культивирование экстраэмбриональных фибробластов	2 160,00
A	12.05.013.114	Замершая беременность. Цитогенетический анализ биологического материала	4 270,00
B	03.016.006.101	Ионограмма (кальций и фосфор) в суточной моче	820,00
A	12.05.013.131	Исследования кариотипа в биологическом материале хориона / плаценты / пуповинной крови	8 430,00
B	03.019.027.100	Исследование одного полиморфного ДНК-варианта	4 300,00
B	03.016.025.002	Исследование уровня аминокислотного состава и концентрации аминокислот в крови и моче	6180,00
A	09.28.063	Исследование уровня оксипролина в моче	755,00
A	03.016.006.102	Качественные тесты с мочой на наследственные болезни обмена	870,00
A	09.05.513	Количественное определение аммиака в крови	500,00

A	27.05.222	Комплексная ДНК-диагностика (молекулярно-генетическое исследование) семьи при выявлении у ребенка наследственного заболевания	13 500,00
A	09.05.510.001	Комплексное биохимическое обследование беременных в I триместре беременности (определение PAPP-A и бета-ХГЧ) с расчетом комбинированного риска	2 260,00
A	09.05.510.002	Комплексное биохимическое обследование беременных во II триместре беременности (определение АФП и ХГЧ) с расчетом комбинированного риска синдрома Дауна	1 380,00
A	27.30.262	Краниосиностозы. Анализ мутаций генов FGFR2 и FGFR3 (3 мутации)	6 710,00
A	27.05.265	Краниосиностозы. Секвенирование кодирующей последовательности генов FGFR1, FGFR2	20 600,00
A	27.05.266	Крузона синдром. Анализ частых мутаций генов FGFR2 и FGFR3 (3 мутации)	6 710,00
A	27.05.267	Крузона синдром. Секвенирование кодирующей последовательности гена FGFR2	20 600,00
A	27.05.219	Лактазная недостаточность. Молекулярно-генетическая диагностика нарушения метаболизма лактозы	530,00
A	27.05.268	Миотония Беккера. Секвенирование кодирующей последовательности гена CLCN1	20 600,00
A	27.05.269	Миотония Томсена. Секвенирование кодирующей последовательности гена CLCN1	20 600,00
A	27.05.254	Молекулярно-генетическая диагностика нарушений метаболизма фолатов (4 мутации генов фолатного цикла)	4 250,00
A	27.05.252	Молекулярно-генетическая диагностика наследственной предрасположенности к тромбозам, в том числе при приеме оральных контрацептивов, привычному невынашиванию беременности (расширенная панель)	6 850,00
A	27.30.205	Молекулярно-генетическая диагностика хронических миелопролиферативных заболеваний. Определение мутаций G1849T (V617F) в гене JAK2	4 150,00
A	27.05.017	Молекулярно-генетическая диагностика ХМЛ (хронический миелоидный лейкоз). Определение экспрессии гена bcr-abl	8 870,00
A	27.05.253	Молекулярно-генетическое исследование аллельных вариантов трех локусов генов главного комплекса гистосовместимости (HLA-DQA1, HLA-DQB1, HLA-DRB1) – наследственная предрасположенность к бесплодию и невынашиванию беременности	4 395,00
A	27.05.215	Молекулярно-генетическое исследование гена HLA-B-27 - наследственная предрасположенность к анкилозирующему спондилиту (болезнь Бехтерева) и другим серонегативным спондилоартропатиям	2 530,00
A	27.05.213	Молекулярно-генетическое исследование методом генотипирования аллельных вариантов гена HLA-DRB1	2 340,00
A	27.05.040	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в генах BRCA1 и BRCA2 в крови (наследственный риск рака молочной железы и/или рака яичников)	3 210,00

В	03.045.026	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (16 маркеров) семьи (3 человека, в т.ч. 1 заведомо биологический родитель). По определению суда	23 080,00
В	03.045.031.200	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (от 18 маркеров) семьи (2 человека). По определению суда	24 000,00
В	03.045.026.100	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (16 маркеров) семьи (3 человека, в т.ч. 1 заведомо биологический родитель). По частному обращению	20 610,00
В	03.045.031.300	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (от 18 маркеров) семьи (2 человека). По частному обращению	22 000,00
В	03.045.026.200	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (16 маркеров) каждого последующего члена семьи	6 770,00
А	27.05.257	Молекулярно-генетическое обследование членов семьи для планирования пренатальной диагностики моногенного заболевания (прямой и косвенной) (2-4 чел.)	19 530,00
А	27.30.238	Молекулярно-генетическое исследование биологического материала при инвазивной пренатальной диагностике	18 580,00
А	27.30.209	Молекулярно-генетическое исследование хромосомных нарушений (13 и 21 хромосомы) методом FISH	13 000,00
А	27.30.211	Молекулярно-генетическое исследование хромосомных нарушений (X, Y, 13, 18, 21 хромосом) методом FISH	18 000,00
А	27.30.241	Молекулярно-цитогенетическое исследование биологического материала методом спектрального кариотипирования (SKY) для идентификации сложных хромосомных перестроек, транслокаций и маркерных хромосом.	35 770,00
А	27.30.251	Молекулярно-цитогенетическое исследование субмикроскопических хромосомных перестроек методом FISH при помощи субтеломероспецифичных проб. Анализ с использованием одного зонда на выбор: 1pter – 12pter, pter16 – pter20, Xypter, 1qter – 22qter, Xyqter	16 000,00
А	27.30.245	Молекулярно-цитогенетическое исследование числовых нарушений хромосом методом FISH при помощи центромероспецифичных проб. Анализ с использованием одного зонда на выбор: SE1-SE4, SE6-SE12, SE15- SE18, SE20, SE13/21, SE14/22, SE X/Y	11 000,00
А	27.30.246	Молекулярно-цитогенетическое исследование хромосомных перестроек при хроническом миелолейкозе методом FISH Анализ с использованием одного зонда на выбор: BCR/ABL t(9;22) Fusion; PDGFRB (5q33) Break; FIP1L1-CHIC2-PDGFRB(4q12)Del.Break; p53 (17p13)/MPO(17q22) ISO 17q; JAK2 (9p24) Break.	18 000,00

A	27.30.247	Молекулярно-цитогенетическое исследование хромосомных перестроек при миелодиспластическом синдроме методом FISH Анализ с использованием одного зонда на выбор: 20q-(PTPRT 20q12)/20q11; EVIt(3;3);inv(3)(3q26)BreakTC; hTERT(5p15)/5q31; 5q-(5q31; 5q33)/hTERT(5p15)TC.	18 000,00
A	27.30.248	Молекулярно-цитогенетическое исследование хромосомных перестроек при остром миелолейкозе методом FISH Анализ с использованием одного зонда на выбор: AML/ETO t(8;21)Fusion, PML/RARA t(15;17)Fusion; MLL (11q23)Break; CBFb t(16;16);inv(16)Break; RARA(17q21)Break; PML/RARAt(15;17)Fusion; DEK/NUP214t(6;9)Fusion; MLL/MLLT1t(11;19)Fusion; MLL/MLLT3t(9;11)Fusion; MLL/MLLT4t(6;11)Fusion; MECOM/RUNX1t(3;21)Fusion; NUP98(11p15)Break.	18 000,00
A	27.30.249	Молекулярно-цитогенетическое исследование хромосомных перестроек при остром лимфолейкозе методом FISH Анализ с использованием одного зонда на выбор: TEL/AMLt(12;21) Fusion; p16(9p21)/9q21; ETV6(TEL)12p13)Break; MLL/AFF1t(4;11)Fusion.	18 000,00
A	09.05.248	Муковисцидоз. Исследование уровня иммунореактивного трипсина в крови	775,00
A	09.01.009	Муковисцидоз. Определение хлоридов пота в потовой жидкости	5 655,00
A	09.19.010	Муковисцидоз. Исследование уровня активности панкреатической эластазы-1 в кале	8 125,00
A	27.30.260	Муковисцидоз. Поиск дупликаций и делеций в гене CFTR	18 975,00
A	27.30.214	Муковисцидоз. Расширенный поиск частых мутаций в гене CFTR (50 мутаций)	18 690,00
A	27.05.270	Муковисцидоз. Секвенирование кодирующей последовательности гена CFTR	20 600,00
A	27.30.213	Муковисцидоз. Тестирование мутации E92K гена CFTR	5 370,00
A	27.30.212	Муковисцидоз. Тестирование четырёх мутаций гена CFTR – F508del, I507del, 1677delTA, del 21 kb	4 900,00
A	09.05.405	Мукополисахаридоз тип 4В (синдром Моркио тип В): определение активности кислой β-галактозидазы [3.2.1.23]	1 700,00
A	09.05.406	Мукополисахаридоз тип 7 (синдром Слая): определение активности β-D-глюкуронидазы [3.2.1.31]	1 760,00
A	27.05.271	Мукополисахаридоз, тип МПС I Н (синдром Гурлер), Секвенирование кодирующей последовательности гена IDUA	20 600,00
A	27.05.272	Мукополисахаридоз, тип МПС I S (синдром Шайе). Секвенирование кодирующей последовательности гена IDUA	20 600,00
A	27.05.273	Мукополисахаридоз, тип МПС II (синдром Хантера). Секвенирование кодирующей последовательности гена IDS	20 600,00

A	27.30.215	Мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера. Исследование частых мутаций (делеций кодирующих регионов) в гене дистрофина	12 300,00
A	27.30.216	Мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера. Поиск дупликация и делеций (79 кодирующих регионов) в гене дистрофина	15 390,00
A	27.05.274	Мышечная дистрофия Дюшенна-Беккера. Секвенирование кодирующей последовательности гена DMD	20 600,00
A	27.30.217	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Анализ числа копий хромосомного участка в области гена PMP22	10 990,00
A	27.05.275	Наследственная моторно-сенсорная невропатия, тип IIA. Секвенирование кодирующей последовательности гена MFN2	20 600,00
A	27.05.217	Наследственная нейропатия с подверженностью параличу от сдавления. Анализ числа копий гена PMP22	10 990,00
A	27.05.276	Наследственный ангионевротический отек. Секвенирование кодирующей последовательности генов C1NH, F12, PLG	20 600,00
A	27.05.033	Нейросенсорная несиндромальная тугоухость. Анализ частых мутаций в гене GJB2	14 100,00
A	27.30.218	Нейрофиброматоз I тип. Поиск микроделеций в локусе (17q11) методом FISH	16 000,00
A	27.05.277	Нейрофиброматоз. Секвенирование кодирующей последовательности гена NF1	20 600,00
A	27.05.258	Несовершенный остеогенез. Молекулярно-генетическое исследование мутаций генов COL1A1 и COL1A2 методом секвенирования	19 690,00
A	09.05.099.100	Определение аминокислотного состава в крови методом ТСХ	3 450,00
A	09.28.002.001	Определение аминокислотного состава в моче методом ТСХ	3 450,00
B	03.016.019.001	Комплексное определение концентрации на аминокислоты и ацилкарнитины в крови методом тандемной масс-спектрометрии	4 700,00
A	09.05.200	Определение активности лизосомных ферментов в сухом пятне крови методом тандемной масс-спектрометрии	4 900,00
A	27.05.205	Определение резус-фактора плода (определение гена RHD плода в крови матери)	3 350,00
A	12.28.010	Определение спектра гликозаминогликанов (ГАГ) в моче	2 420,00
A	27.30.242	Определение статуса инактивации X-хромосомы	4 855,00
A	27.30.207	Поиск микроделеций в локусе XIST (Xq13) методом FISH	16 000,00
A	09.05.036.100	Полуколичественное определение уровня углеводов в крови методом ТСХ	3 450,00
A	09.28.059.100	Полуколичественное определение уровня углеводов в моче методом ТСХ	3 450,00
A	27.30.240	Полногеномная диагностика микроделеционных/микродупликационных синдромов и хромосомных аномалий на ДНК-микрочипах	40 000,00

B	03.045.028	Пренатальное молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (16 маркеров) семьи (родители и плод)	25 250,00
A	27.30.237	Пренатальная полногеномная диагностика микроделеционных/микродупликационных синдромов и хромосомных аномалий на ДНК-микрочипах	40 000,00
A	27.05.278	Пфайффера синдром. Анализ частых мутаций генов FGFR2 и FGFR3 (3 мутации)	6 710,00
A	27.05.279	Пфайффера синдром. Секвенирование кодирующей последовательности генов FGFR1, FGFR2	20 600,00
B	03.019.027.103	Секвенирование одного фрагмента ДНК (300 п.н.)	10 866,00
A	27.30.263	Семейная средиземноморская лихорадка. Анализ частых мутаций в гене MEFV (3 мутации).	6 710,00
A	27.30.219	Синдром Ангельмана. Поиск микроделений в локусе (15q11) методом FISH	16 000,00
A	27.30.250	Синдром Ангельмана. Молекулярно-генетическая диагностика методом MS-MLPA	11 700,00
A	27.30.220	Синдром Вивера. Поиск микроделений локуса NSD1 (5q35) методом FISH	16 000,00
A	27.30.252	Синдром Видемана-Беквита. Молекулярно-генетическая диагностика методом MS-MLPA	11 700,00
A	27.30.221	Синдром Вильямса-Бойрена. Поиск микроделений локуса (7q11) методом FISH	16 000,00
A	27.30.222	Синдром Вольфа-Хиршхорна. Поиск микроделений локуса (4p16) методом FISH	16 000,00
A	27.30.223	Синдром ДиДжорджи I тип. Поиск микроделений локуса (22q11) методом FISH	16 000,00
A	27.30.224	Синдром ДиДжорджи II тип. Поиск микроделений локуса (10p14) методом FISH	16 000,00
A	27.30.015	Синдром Жильбера. Определение полиморфизма гена UGT1A1	3 980,00
A	27.30.225	Синдром Лежена. Поиск микроделений локуса (5p15) методом FISH	16 000,00
A	27.05.204	Синдром Мартина-Белл, FRAXA. Определение аномального метилирования гена FMR1	4 410,00
A	27.05.280	Синдром Марфана. Секвенирование кодирующей последовательности гена FBN1	20 600,00
A	27.30.226	Синдром Миллера-Дикера (17p11.2). Поиск микроделений локуса (17p11.2) методом FISH	16 000,00
A	27.30.255	Синдром Прадера-Вилли. Молекулярно-генетическая диагностика методом MS-MLPA	11 700,00
A	27.30.227	Синдром Прадера-Вилли. Поиск микроделений локуса (15q11) методом FISH	16 000,00
A	27.30.256	Синдром Рассела-Сильвера. Молекулярно-генетическая диагностика методом MS-MLPA	11 700,00
A	27.30.228	Синдром Рубинштейна-Тейби (7q11). Поиск микроделений локуса (7q11) методом FISH	16 000,00
A	27.30.229	Синдром Смит-Магенис. Поиск микроделений локуса (17p13.3) методом FISH	16 000,00

A	27.30.230	Синдром Сотоса. Поиск микроделечий локуса NSD1 (5q35) методом FISH	16 000,00
A	27.05.010	Синдром удлинённого интервала QT. Секвенирование полной последовательности генов <i>KCNQ1</i> , <i>KCNH2</i> , <i>SCN5A</i>	20 600,00
A	27.05.281	Спастическая параплегия Штрюмпеля. Секвенирование кодирующей последовательности генов <i>SPAST</i> , <i>ATL1</i>	20 600,00
A	27.30.231	Спинальная амиотрофия типы I, II, III, IV (I тип (Болезнь Верднига-Гоффмана), II тип (промежуточная форма), III тип (болезнь Кугельберга-Веландер), IV тип (взрослая форма), Определение числа копий гена <i>SMN1</i>	12 780,00
A	12.05.013.113	Срочная цитогенетическая диагностика биологического материала (хорион / плацента)	9 600,00
A	27.05.282	Туберозный склероз. Секвенирование кодирующей последовательности генов <i>TSC1</i> , <i>TSC2</i>	20 600,00
A	09.05.088	Фенилкетонурия. Исследование уровня фенилаланина в крови	705,00
A	27.30.232	Фенилкетонурия. Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене <i>PAH</i>	11 970,00
A	27.30.253	Фенилкетонурия. Поиск дупликаций и делеций в гене <i>PAH</i>	18 975,00
A	27.05.283	Фенилкетонурия. Секвенирование кодирующей последовательности гена <i>PAH</i>	20 600,00
A	27.05.284	Харстфилда синдром. Секвенирование кодирующей последовательности гена <i>FGFR1</i>	20 600,00
A	27.30.244	Хорея Гентингтона. Определение числа CAG повторов в гене гентингина (<i>HTT</i>)	4 425,00
A	27.05.214	Целиакия. Молекулярно-генетическое исследование аллельных вариантов трех локусов генов главного комплекса гистосовместимости (<i>HLA-DQA1</i> , <i>HLA-DQB1</i> , <i>HLA-DRB1</i>)	4 395,00
A	12.06.055	Целиакия. Определение содержания антител к глиадину в крови	1 100,00
A	27.30.239	Цитогенетическое исследование биологического материала при инвазивной пренатальной диагностике	8 500,00
A	12.05.013	Цитогенетическое исследование (кариотипирование) лимфоцитов периферической крови	8 750,00
Преимплантационное тестирование			
A	27.30.236	Подготовительный этап ПГТ-М (преимплантационного тестирования моногенного заболевания) с готовой системой тестирования	47 530,00
A	27.30.234	Подготовительный этап ПГТ-М (преимплантационного тестирования моногенного заболевания) с полной разработкой системы тестирования	110 000,00
A	27.30.235	Подготовительный этап ПГТ-М (преимплантационного тестирования моногенного заболевания) с частичной разработкой системы тестирования	70 800,00
A	10.20.001.102	Полногеномная амплификация ДНК из эмбриональных	5 700,00

		клеток для ПГТ (1 эмбрион)	
A	10.20.001.103	ПГТ-М (преимплантационное тестирование моногенного заболевания; 1-5 эмбрионов)	65 000,00
A	10.20.001.104	ПГТ-М (преимплантационное тестирование моногенного заболевания): включение каждого дополнительного эмбриона	4 400,00
A	10.20.001.101	Преимплантационное тестирование числовых и структурных хромосомных нарушений на ДНК-микрочипах (1 эмбрион)	17 000,00
Пренатальная диагностика инвазивная			
A	11.30.003*	Амниоцентез	6 650,00
A	11.30.002*	Биопсия хориона, плаценты	7 900,00
A	11.30.016*	Кордоцентез	9 100,00
A	11.30.050	Проведение инвазивной пренатальной диагностики акушером-гинекологом	6 900,00
Ультразвуковая диагностика			
A	04.20.001	Ультразвуковое исследование матки и придатков	1 500,00
A	04.20.002	Ультразвуковое исследование молочных желез	1 300,00
A	04.28.002	Ультразвуковое исследование мочевыводящих путей	1 500,00
A	04.28.002.003	Ультразвуковое исследование мочевого пузыря	850,00
A	04.01.001	Ультразвуковое исследование мягких тканей (одна анатомическая зона)	990,00
A	04.16.001	Ультразвуковое исследование органов брюшной полости (комплексное)	1 870,00
A	04.28.003	Ультразвуковое исследование органов мошонки	820,00
A	04.14.001.003	Ультразвуковое исследование печени и желчного пузыря	990,00
A	04.15.001	Ультразвуковое исследование поджелудочной железы	990,00
A	04.28.001	Ультразвуковое исследование почек и надпочечников	990,00
A	04.06.001	Ультразвуковое исследование селезенки	990,00
A	04.22.001	Ультразвуковое исследование щитовидной железы и паращитовидных желез	990,00
Ультразвуковая диагностика при беременности			
A	04.30.001.113	Дополнительное ультразвуковое исследование плода с использованием метода 3D-4D с регистрацией данных на цифровом носителе (флэш-накопитель)	1 200,00
A	04.30.001.123	Дополнительное ультразвуковое исследование плода с регистрацией данных на черно-белом фотопринтере	400,00
A	04.30.001.107	Дополнительное ультразвуковое 3D исследование плода с регистрацией данных на цветном фотопринтере	630,00
A	04.30.001.114	Дополнительное ультразвуковое 3D исследование плода с регистрацией данных на черно-белом фотопринтере	600,00
A	04.30.001.112	Дополнительное ультразвуковое исследование плода с регистрацией данных на цифровом носителе (флэш-накопитель)	800,00
A	04.30.002	Дуплексное сканирование сердца и сосудов плода	1 150,00

A	04.30.001.101	Ультразвуковая диагностика беременности в I триместре	1 400,00
A	04.30.001.124	Ультразвуковая диагностика беременности в I триместре при многоплодной беременности	1 900,00
A	04.30.001.110	Ультразвуковая диагностика беременности в I триместре, врач высшей категории	1 500,00
A	04.30.001.127	Ультразвуковая диагностика беременности в I триместре при многоплодной беременности, врач высшей категории	2 300,00
A	04.30.001.102	Ультразвуковая диагностика беременности в II-III триместре	1 750,00
A	04.30.001.125	Ультразвуковая диагностика беременности во II-III триместре при многоплодной беременности	2 640,00
A	04.30.001.111	Ультразвуковая диагностика беременности в II-III триместре, врач высшей категории	2 100,00
A	04.30.001.128	Ультразвуковая диагностика беременности во II-III триместре при многоплодной беременности, врач высшей категории	3 200,00
A	04.12.024	Ультразвуковая доплерография маточно-плацентарного кровотока	1 150,00
A	04.20.101	Ультразвуковое исследование лонного сочленения	900,00
A	04.20.100	Цервикометрия	800,00
A	04.30.001.121	Экспертное ультразвуковое исследование по пренатальной (дородовой) диагностике нарушений развития ребенка	1 560,00
Денситометрия			
A	06.03.061.001	Рентгеноденситометрия поясничного отдела позвоночника	850,00
A	06.03.061.002	Рентгеноденситометрия проксимального отдела бедренной кости (шейка бедренной кости)	780,00
A	06.03.061.100	Рентгеноденситометрия предплечья	780,00
A	06.03.061.101	Рентгеноденситометрия всего тела	2 610,00
A	06.03.061.102	Рентгеноденситометрия комплексная (шейка бедра, предплечье, поясничный отдел)	1 910,00
Услуги процедурного кабинета			
A	11.05.001	Взятие крови из пальца	115,00
A	11.05.001.001	Взятие крови из пальца на тест-бланк	145,00
A	11.12.009	Взятие крови из периферической вены	150,00
A	11.12.003	Внутривенное введение лекарственных препаратов	120,00
A	11.12.003.001	Внутривенное вливание лекарственных препаратов (более 250 мл)	290,00
A	11.02.002	Внутримышечное введение лекарственных препаратов	100,00
Экспертиза			
B	01.045.005.100	Проведение экспертизы качества медицинской помощи	75 000,00
УСЛУГИ СТАЦИОНАРА			
Врачебный приём			

		Комплексная медицинская услуга (пребывание 1 пациента – сутки)	1 000,00
		Комплексная медицинская услуга «Семья» (1 родитель до 15 дней)	7 000,00
		Комплексная медицинская услуга «Семья» (1 родитель до 30 дней)	15 000,00
		Комплексная медицинская услуга «Семья» (пребывание 2-го родителя - сутки)	1 000,00
В	01.054.001	Осмотр (консультация) врача-физиотерапевта	800,00
В	01.020.001	Прием (осмотр, консультация) врача по лечебной физкультуре	800,00
В	01.020.005	Прием (осмотр, консультация) врача по лечебной физкультуре повторный	380,00
В	01.070.009.100	Прием (тестирование, консультация) медицинского психолога	1 170,00
Функциональная диагностика			
А	12.09.002	Исследование спровоцированных дыхательных объемов (спирометрия)	570,00
А	12.10.001	Электрокардиография	380,00
Физиотерапевтические процедуры			
А	17.30.028	Аэрозольтерапия (Ингаляционная терапия)	130,00
А	17.29.003	Введение лекарственных средств методом электрофореза (1 зона воздействия)	150,00
А	17.01.002.100	Воздействие собственным электромагнитным излучением с применением многослойного лечебного одеяла	130,00
А	17.30.018	Воздействие электромагнитным излучением дециметрового диапазона (ДМВ)	150,00
А	17.01.007	Дарсонвализация кожи (1 зона воздействия)	150,00
А	17.30.016	Индуктотермия (Воздействие высокочастотными электромагнитными полями)	150,00
А	17.01.002.004	КВЧ-терапия	150,00
А	22.01.100	Лазеротерапия	150,00
А	17.30.025	Магнитотерапия	150,00
А	20.24.002	Парафинотерапия	350,00
А	17.30.100	Скэнar-терапия (сеанс)	1 000,00
А	17.01.008	УВЧ-терапия	150,00
А	22.07.005	Ультрафиолетовое облучение ротоглотки	115,00

A	17.30.034	Ультразвуковая терапия (ультрафонофорез лекарственный)	155,00
A	17.01.007.100	Ультратон-терапия (1 зона воздействия)	150,00
A	17.29.002	Электросон	120,00
A	17.30.024.002	Электрофорез синусоидальными модулированными токами (СМТ-форез)	155,00
Лечебная физкультура и массаж			
A	22.30.006.100	Вибрационный массаж грудной клетки	580,00
A	19.09.001.001	Индивидуальное занятие лечебной физкультурой при заболеваниях бронхолегочной системы	820,00
A	19.24.001.001	Индивидуальное занятие при заболеваниях периферической нервной системы	670,00
A	21.01.004	Массаж верхней конечности	220,00
A	21.01.003.001	Массаж воротниковой области	220,00
A	21.01.005	Массаж головы (волосистой части)	150,00
A	21.30.005	Массаж грудной клетки медицинский	365,00
A	21.01.002	Массаж лица	150,00
A	21.01.009	Массаж нижней конечности	220,00
A	21.01.009.001	Массаж нижних конечностей и поясницы	500,00
A	21.03.002.001	Массаж пояснично-крестцовой области	150,00
A	21.03.007	Массаж спины	220,00
A	21.01.003	Массаж шеи	150,00
A	21.03.002.005	Массаж шейно-грудного отдела позвоночника	295,00
A	19.09.001.003	Механотерапия при заболеваниях бронхолегочной системы	360,00
A	19.24.001.003	Механотерапия при заболеваниях периферической нервной системы	360,00
A	21.01.001.100	Общий массаж медицинский (дети до 3 лет)	530,00
A	21.01.001.200	Общий массаж медицинский (дети от 3 до 17 лет включительно)	900,00
A	21.01.001.300	Общий массаж медицинский (взрослые)	1 200,00

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

		нервной системы	
A	21.01.004	Массаж верхней конечности	220,00
A	21.01.003.001	Массаж воротниковой области	220,00
A	21.01.005	Массаж головы (волосистой части)	150,00
A	21.30.005	Массаж грудной клетки медицинский	365,00
A	21.01.002	Массаж лица	150,00
A	21.01.009	Массаж нижней конечности	220,00
A	21.01.009.001	Массаж нижних конечностей и поясницы	500,00
A	21.03.002.001	Массаж пояснично-крестцовой области	150,00
A	21.03.007	Массаж спины	220,00
A	21.01.003	Массаж шеи	150,00
A	21.03.002.005	Массаж шейно-грудного отдела позвоночника	295,00
A	19.09.001.003	Механотерапия при заболеваниях бронхолегочной системы	360,00
A	19.24.001.003	Механотерапия при заболеваниях периферической нервной системы	360,00
A	21.01.001.100	Общий массаж медицинский (дети до 3 лет)	530,00
A	21.01.001.200	Общий массаж медицинский (дети от 3 до 17 лет включительно)	900,00
A	21.01.001.300	Общий массаж медицинский (взрослые)	1 200,00

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

Главный врач,
канд.мед.наук

Главный бухгалтер




Г.Н. Сеитова

Е.В. Кинева