

Исследование	Срок, дн	Материал	Отпускные цены
<b>Гематологические исследования</b>			
<b>Изосерологические исследования</b>			
Определение антигенов системы Kell	1, 2	Кровь	300
Определение антирезусных антител	1, 2	Кровь	300
Определение группы крови и резус-фактора	1	Кровь	380
Определение иммунных антител (ABO)	1, 2	Кровь	350
Определение слабого D антигена системы резус (Du)	1, 2	Кровь	300
Прямая проба Кумбса	1, 2	Кровь	270
Rh (C, E, c, e) Kell-фенотипирование (Rh C (E, c, e) Kell-Phenotyping)	1	Кровь	620
<b>Общеклинические исследования крови</b>			
Базофильная зернистость эритроцитов	2	Кровь	140
Лейкоцитарная формула (микроскопия)	2	Кровь	80
Общий анализ крови + СОЭ (19 показателей, гематологический анализатор)	1	Кровь	220
Общий анализ крови + СОЭ (19 показателей, гематологический анализатор) для детей (безболезненное взятие крови из пальца)	1	Кровь	250
Ретикулоциты	1, 2	Кровь	100
Тромбоциты	1, 2	Кровь	100
<b>Биохимические исследования</b>			
<b>Белки «острой фазы» и маркеры воспаления</b>			
Антистрептолизин – О (АСЛ-О)	2, 3	Кровь	270
Кальцитонин	5	Кровь	800
Ревматоидный фактор	3	Кровь	250
С-реактивный белок (колич.)	3	Кровь	200
Антиоксидантный статус (Общий антиоксидантный статус) (Total Antioxidant Status, TAS )	до 7	Кровь	5000
<b>Витамины</b>			
Витамин В12 (цианкобаламин)	3	Кровь	200
Определение 25-ОН-витамина D	7	Кровь	1600

Фолиевая кислота (фолаты)	3	Кровь	350
Активный витамин В12 (Голотранскобаламин, Active-B12, Holotranscobalamin)	до 4	Кровь	1400
<b>Коагулогические исследования</b>			
Антитромбин III	1	Кровь	400
АЧТВ	1	Кровь	200
Волчаночный антикоагулянт	5	Кровь	790
Д-димер / DDU /	3	Кровь	680
ПТИ + МНО	1	Кровь	120
Тромбиновое время	1	Кровь	150
Фибриноген	1	Кровь	180
Фактор VIII (антигемофильный глобулин А) (Antihemophilic Globulin A, FVIII)	до 7	Кровь	1100
Протеин С	до 8	Кровь	1800
Протеин S	до 8	Кровь	1800
Плазминоген	1	Кровь	700
Агрегация тромбоцитов	-	Кровь	
Индукцированная агрегация тромбоцитов	-		
Гемостазиограмма (коагулограмма), скрининг	1	Кровь	1500
<b>Обмен белков</b>			
Альбумин	1, 2	Кровь	100
Белковые фракции методом электрофореза	2, 3	Кровь	290
Креатинин	1, 2	Кровь	100
Мочевая кислота	1, 2	Кровь	100
Мочевина	1, 2	Кровь	100
Общий белок	1, 2	Кровь	100
М-градиент, скрининг. Электрофорез сыворотки крови, иммунофиксация с поливалентной антисывороткой, количественная оценка М-белка (без типирования) (M-Gradient, Screening, Serum Protein Electrophoresis (SPEP), Immunofixation with Polyvalent Antiserum, Quantification of M-Protein (without Typing))	до 12	Кровь	2200

М-градиент, типирование. Электрофорез сыворотки крови, иммунофиксация с панелью антисывороток (раздельно к IgG, IgA, IgM, каппа, лямбда), количественная оценка М-белка (M-Gradient, Typing. Serum Protein Electrophoresis (SPEP), Immunofixation with Antisera (IgG, IgA, IgM, Kappa, Lambda), Quantification of M-Protein)	до 12	Кровь	4000
Электрофорез белков мочи, определение типа протеинурии (Urine Protein Electrophoresis)	до 10	Моча	1700
Белок Бенс-Джонса в моче, скрининг с применением иммунофиксации и количественное определение (Bence-Jones Protein, Urine, Immunofixation, Quantification )	до 10	Моча	2100
Белок Бенс-Джонса в моче: иммунофиксация, количественное определение, типирование каппа, лямбда (Bence-Jones Protein, Urine, Electrophoresis, Immunofixation, Kappa/Lambda Typing, Quantification )	до 10	Моча	3200
Свободные легкие цепи иммуноглобулинов каппа и лямбда сыворотки с расчетом индекса каппа/лямбда	до 6	Кровь	2100
Свободные легкие цепи иммуноглобулинов каппа и лямбда в моче (Urine immunoglobulin free light chains (FLC) kappa and lambda)	до 6	Моча	1500
Клубочковая фильтрация, расчет по формуле СКД-EPI – креатинин (Estimated Glomerular Filtration Rate, eGFR, CKD-EPI Creatinine Equation)	1	Кровь	200
Цистатин С (Cystatin C)	до 2	Кровь	1100
Церулоплазмин (Ceruloplasmin)	1	Кровь	620
Гаптоглобин (Haptoglobin)	1	Кровь	700
Альфа-2-макроглобулин	1	Кровь	450
Альфа-1-антитрипсин (A1AT)	до 11	Кровь	1350
Альфа-1-антитрипсин (A1AT), фенотипирование	до 17	Кровь	2520
Миоглобин (Myoglobin)	1	Кровь	550
Натрийуретического гормона (В-типа) N-концевой пропептид	1	Кровь	2300
Тропонин-I (Troponin-I)	1	Кровь	600
<b>Обмен железа</b>			
Ненасыщенная железосвязывающая способность	5, 8	Кровь	225
Общая железосвязывающая способность + сывороточное железо	5, 8	Кровь	275
Сывороточное железо	1, 2	Кровь	170
Трансферрин	3	Кровь	400

Ферритин	5	Кровь	430
<b>Обмен липопротеидов</b>			
Гомоцистеин	3	Кровь	1120
Триглицериды	1, 2	Кровь	155
Холестерин ЛПВП	1, 2	Кровь	160
Холестерин ЛПНП + холестерин ЛПВП + холестерин общий	1, 2	Кровь	180
Холестерин общий	1, 2	Кровь	140
Липопротеин (а)	1	Кровь	1010
Аполипопротеин А1	1	Кровь	360
Аполипопротеин В	1	Кровь	375
Желчные кислоты	1	Кровь	2600
Высокочувствительный С-реактивный белок (кардио)	1	Кровь	570
<b>Показатели пигментного обмена</b>			
Билирубин общий	1, 2	Кровь	140
Билирубин общий + прямой + непрямой	1, 2	Кровь	270
Билирубин прямой	1, 2	Кровь	140
Тимоловая проба	2	Кровь	210
<b>Углеводный обмен</b>			
Гликолизированный гемоглобин	2	Кровь	400
Глюкоза крови	1, 2	Кровь	120
Глюкозо-толерантный тест с определением глюкозы в венозной крови натощак и после нагрузки через 2 часа	до 2	Кровь	465
<b>Ферменты</b>			
Аланинаминотрансфераза (АЛТ)	1, 2	Кровь	140
Альфа-амилаза	1, 2	Кровь	185
Амилаза панкреатическая	3	Кровь	245
Аспаратаминотрансфераза (АСТ)	1, 2	Кровь	140
Гамма-глутамилтрансфераза (ГГТП, гамма-ГТ)	1, 2	Кровь	140
Креатинкиназа (КК)	1, 2	Кровь	220
Лактатдегидрогеназа (ЛДГ)	1, 2	Кровь	160
Липаза	3	Кровь	265
Холинэстераза	2	Кровь	180
Щелочная фосфатаза (ЩФ)	1, 2	Кровь	140
Креатинкиназа-МВ (Креатинфосфокиназа-МВ, КК-МВ, КФК-М)	1	Кровь	300

Фосфатаза кислая (КФ)	1	Кровь	320
<b>Электролиты</b>			
Калий	1, 2	Кровь	170
Кальций	1, 2	Кровь	170
Кальций ионизированный	2	Кровь	345
Магний	1, 2	Кровь	170
Медь	10	Кровь	740
Натрий	1, 2	Кровь	170
Свинец	10	Кровь	740
Фосфор	1, 2	Кровь	170
Хлориды	1, 2	Кровь	170
Цинк	10	Кровь	740
<b>Микроэлементы</b>			
Основные эссенциальные (жизненно необходимые) микроэлементы в сыворотке крови	до 7	Кровь	1400
Токсичные микроэлементы (тяжелые металлы) в венозной крови	до 6	Кровь	1400
Микроэлементы в сыворотке крови и венозной крови: скрининг	до 7	Кровь	3420
Кадмий (Cd) в сыворотке	до 7	Кровь	740
Кобальт (Co) в сыворотке	до 7	Кровь	740
Марганец (Mn) в сыворотке	до 7	Кровь	740
Селен (Se) в сыворотке	до 7	Кровь	740
Никель (Ni) в сыворотке	до 7	Кровь	740
Золото (Au) в сыворотке	до 7	Кровь	740
Молибден (Mo) в сыворотке	до 7	Кровь	740
Таллий (Tl) в сыворотке	до 7	Кровь	740
Мышьяк (As) в сыворотке	до 7	Кровь	740
Йод в сыворотке	до 7	Кровь	740
Литий (Li) в сыворотке	до 4	Кровь	1050
Эссенциальные (жизненно необходимые) и токсичные микроэлементы в моче	до 7	Моча	3000
Кадмий (Cd) в моче	до 7	Моча, Волосы, Ногти	740
Кобальт (Co) в моче	до 7	Моча, Волосы, Ногти	740
Медь, моча, разовая порция	до 7	Моча, Волосы, Ногти	740
Медь (Cu) в суточной моче	до 7	Моча, Волосы, Ногти	740

Марганец (Mn) в моче	до 7	Моча, Волосы, Ногти	740
Селен ( Se) в моче	до 7	Моча, Волосы, Ногти	740
Цинк (Zn) в моче	до 7	Моча, Волосы, Ногти	740
Никель (Ni) в моче	до 7	Моча, Волосы, Ногти	740
Свинец (Pb) в моче	до 7	Моча, Волосы, Ногти	740
Ртуть (Hg) в моче	до 7	Моча, Волосы, Ногти	740
Таллий (Tl) в моче	до 7	Моча, Волосы, Ногти	740
Мышьяк (As) в моче	до 7	Моча, Волосы, Ногти	740
Алюминий (Al) в моче	до 7	Моча, Волосы, Ногти	740
Железо (Fe) в моче	до 7	Моча, Волосы, Ногти	740
Йод (I) в моче	до 7	Моча, Волосы, Ногти	740
Токсичные микроэлементы в волосах	до 6	Волосы	1850
Токсичные микроэлементы в ногтях	до 6	Ногти	1850
<b>Показатели работы ЖКТ</b>			
Гастрин (Gastrin)	до 3	Кровь	550
Пепсиноген I (Pepsinogen I)	до 7	Кровь	815
Пепсиноген II (Pepsinogen II)	до 7	Кровь	840
Гастропанель (GastroPanel)	до 10	Кровь	4150
<b>Гормональные исследования</b>			
<b>Гипофиз</b>			
Соматомедин-С	5	Кровь	780
Соматотропный гормон (СТГ)	5	Кровь	300
<b>Костный метаболизм</b>			
Кальцитонин	3	Кровь	745
Паратиреоидный гормон (паратгормон, ПТГ)	5	Кровь	530
Остеокальцин (Костный Gla белок)	1	Кровь	600
С-концевые телопептиды коллагена I типа (бета-CrossLaps, С-терминальный телопептид, СТ)	до 3	Кровь	840
Н-терминальный пропептид проколлагена 1 общий	до 2	Кровь	1760
Дезоксиридинолин (ДПИД) в моче	1	Моча	1610
<b>Надпочечники</b>			
Адренкортикотропный гормон (АКТГ)	5	Кровь	540
Альдостерон	8	Кровь	620
Кортизол	3	Кровь	350

Ренин	5	Кровь	1300
Свободный кортизол, суточная моча	до 2	Моча	1030
Кортизол, слюна	до 5	Слюна	600
Альдостерон-рениновое соотношение ( ARR)	до 2	Кровь	2700
<b>Поджелудочная железа</b>			
Инсулин	4	Кровь	450
С-Пептид	5	Кровь	415
Проинсулин (Proinsulin)	до 6	Кровь	1310
Оценка инсулинорезистентности: глюкоза (натощак), инсулин (натощак), расчет индекса HOMA-IR (Insulin Resistance: Fasting Glucose/Insulin, Homeostasis Model Assessment of Insulin Resistance, HOMA-IR)	1	Кровь	600
<b>Половые гормоны</b>			
17-гидрооксипрогестерон (17-ОП)	3	Кровь	440
Андростендион	5	Кровь	1500
Анти-Мюллеров гормон	7	Кровь	1500
Ассоциированный с беременностью протеин А (РАРР-А)	5	Кровь	600
Глобулин, связывающий половые гормоны (ГСПГ)	5	Кровь	410
Дегидроэпиандростерона сульфат (ДГЭАС-С)	3	Кровь	345
Андростендиол глюкуронид (Андростандиол глюкуронид)	до 5	Кровь	1180
Дегидроэпиандростерон (неконъюгированный)	до 5	Кровь	1500
17-кетостероиды (17-КС) в моче	до 9	Моча	960
Лютеинизирующий гормон (ЛГ)	3	Кровь	315
Плацентарный лактоген	5	Кровь	770
Прогестерон	3	Кровь	310
Пролактин	3	Кровь	300
Макропролактин	1	Кровь	750
Свободный бета-ХГЧ	3	Кровь	500
Тестостерон общий	3	Кровь	300
Тестостерон общий + ГСПГ + индекс свободных андрогенов	5	Кровь	540
Тестостерон свободный	5	Кровь	760
Фолликулостимулирующий гормон (ФСГ)	3	Кровь	315
Хорионический гонадотропин человека (ХГЧ, бета ХГЧ) СРОЧНО (доставка в лабораторию до 14:00)	1	Кровь	720
Хорионический гонадотропин человека (ХГЧ, бета-ХГЧ)	3	Кровь	360

Эстрадиол	3	Кровь	310
Эстриол свободный	3	Кровь	500
Ингибин В (Inhibin B)	до 6	Кровь	2120
Трофобластический бета-1-гликопротеин (ТБГ)	до 6	Кровь	420
<b>Мониторинг беременности</b>			
Пренатальный скрининг трисомий: I триместр (PRISCA-1)	1	Кровь	1050
Пренатальный скрининг трисомий: II триместр (PRISCA-2)	1	Кровь	1020
<b>Факторы регуляции аппетита и жировой ткани</b>			
Лептин	9	Кровь	1080
<b>Регуляция эритропоэза</b>			
Эритропоэтин	1	Кровь	790
<b>Щитовидная железа</b>			
Антитела к микросомальной фракции тиреоцитов (АТ к микросомальному антигену тиреоцитов)	до 7	Кровь	540
Антитела к рецепторам ТТГ	7	Кровь	1220
Антитела к тиреоглобулину (Анти-ТГ)	5	Кровь	400
Антитела к тиреоидной пероксидазе (Анти-ТПО)	2	Кровь	350
Тиреоглобулин	5	Кровь	520
Тиреотропный гормон (ТТГ)	2	Кровь	300
Тироксин общий (Т <sub>4</sub> общий)	5	Кровь	300
Тироксин свободный (Т <sub>4</sub> свободный)	2	Кровь	300
Трийодтиронин общий (Т <sub>3</sub> общий)	5	Кровь	300
Трийодтиронин свободный (Т <sub>3</sub> свободный)	2	Кровь	300
Тироксинсвязывающая способность (поглощение тиреоидных гормонов; индекс связывания тироксина; индекс свободного тироксина) (Thyroid Uptake, T-Uptake, Thyroxine-Binding Capacity, TBC, Thyroxine-Binding Index, TBI, free T4 Index, fT4I)	до 3	Кровь	480
Антитела к микросомальной фракции тиреоцитов (АТ к микросомальному антигену тиреоцитов, АТ-МАГ, АМАТ, тиреоидные антимикросомальные антитела) (Anti-Thyroid Microsomal Antibodies)	до 7	Кровь	480
<b>Биогенные амины</b>			
Катехоламины (адреналин, норадреналин, дофамин) в плазме крови – КАТЕПЛ (Catecholamines: Epinephrine/Adrenaline, Norepinephrine/Noradrenaline, Dopamine, Plasma)	до 6	Кровь	1900

Катехоламины (адреналин, норадреналин, дофамин) в моче (Catecholamines: Epinephrine/Adrenaline, Norepinephrine/Noradrenaline, Dopamine, Urine)	до 6	Моча	1700
Метаболиты катехоламинов и серотонина: ванилилминдалевая кислота (ВМК), гомованилиновая кислота (ГВК), 5-оксииндолуксусная кислота (5-ОИУК) (Catecholamines and Serotonin Metabolites, 24 Hours-Urine: Vanillylmandelic Acid, VMA, Homovanillic Acid, HVA, 5-Hydroxyindoleacetic Acid, 5-НИАА)	до 4	Моча	3000
Метанефрины (фракции) в суточной моче: метанефрин, норметанефрин (Metanephrines, Fractinated, 24 Hours-Urine – Metanephrine, Normetanephrine)	до 6	Моча	2045
Катехоламины (адреналин, норадреналин, дофамин) в моче (Catecholamines: Epinephrine/Adrenaline, Norepinephrine/Noradrenaline, Dopamine, Urine)	до 6	Моча	1700
Гистамин в плазме крови (Histamine, Plasma)	до 4	Кровь	2000
Серотонин в сыворотке крови (Serotonin, Serum)	до 4	Кровь	2100
Нефрины в плазме крови (Nephtrines, Plasma)	-	Кровь	
<b>Исследование онкомаркеров</b>			
Суфра-21-1 (фрагмент цитокератина 19)	5	Кровь	900
Альфафетопротеин (АФП, AFP)	3	Кровь	400
Нейро-специфическая енолаза (НСЕ, NSE)	5	Кровь	990
Простатспецифический антиген общий (PSA, ПСА общий)	3	Кровь	380
Простатспецифический антиген свободный (PSA, ПСА свободный)	3	Кровь	380
Раково-эмбриональный антиген (РЭА, СЕА)	3	Кровь	460
Раковый антиген 125 (СА 125)	3	Кровь	500
Раковый антиген 15-3 (СА 15-3)	5	Кровь	550
Раковый антиген 19-9 (СА 19-9)	3	Кровь	550
Раковый антиген 72-4 (СА 72-4)	5	Кровь	750
Серотонин	5	Кровь	1220
Хромогранин А	7	Кровь	4590
Оценка риска рака яичников по алгоритму ROMA (Risk of Ovarian Malignancy Algorithm, алгоритм расчета риска эпителиального рака яичников) (для женщин до менопаузы) (Risk of Ovarian Malignancy Algorithm, ROMA (Before Menopause))	до 2	Кровь	1590

Онкориск мужской: предстательная железа (Male oncologic risk: prostate)	1	Кровь	900
HE4 (Белок 4 эпидидимиса человека) (Human Epididymis Protein 4, HE4)	до 2	Кровь	1170
СА-242 (Углеводный антиген 242, опухолевый маркер СА-242) (Carbohydrate Antigen CA-242, Tumor Marker CA-242)	до 6	Кровь	880
Бета-2-микροглобулин (β-2-микροглобулин) в сыворотке крови (Beta-2-Microglobulin, BMG, Serum )	1	Кровь	720
Бета-2-микροглобулин (β-2-микροглобулин) в моче (Beta-2-Microglobulin, Urine)	1	Моча	750
Белок S100 (S100 Protein)	до 2	Кровь	2270
SCC (Антиген плоскоклеточной карциномы) (Squamous Cell Carcinoma Antigen, SCCA, SCCAg)	до 6	Кровь	1900
УBC (Антиген рака мочевого пузыря, исследование растворимых фрагментов цитокератинов 8 и 18 в моче) (Urine Bladder Cancer Antigen, Urine Bladder Cancer, UBC)	до 8	Моча	2590
<b>Панели</b>			
Мозг (HCE, PЭA) (Brain (NSE, CEA))	-	Кровь	
Легкие (HCE, PЭA, СА-72-4, Cyfra 21-1, HE4) (Lungs (NSE, CEA, Cyfra 21-1, HE4))	-	Кровь	
Щитовидная железа (HCE, PЭA, кальцитонин, тиреоглобулин) (Thyroid Gland (NSE, CEA, Calcitonin, TG))	-	Кровь	
Молочная железа (СА-15-3, PЭA, ферритин, СА-72-4) (Breast (CA-15-3, CEA, Ferritin, CA-72-4))	-	Кровь	
Печень (АФП, PЭA, СА-19-9) (Liver (AFP, CEA, CA-19-9))	-	Кровь	
Поджелудочная железа (СА-19-9, СА-242, СА-72-4) (Pancreas (CA-19-9, CA-242, CA-72-4))	-	Кровь	
Желудок (СА-19-9, PЭA, СА-72-4) (Stomach (CA-19-9, CEA, CA-72-4))	-	Кровь	
Тонкий и толстый кишечник (СА-19-9, СА-242, PЭA, СА-72-4) (Small Intestine, Large Intestine (CA-19-9, CA-242, CEA, CA-72-4))	-	Кровь	
Желудочно-кишечный тракт (АФП, PЭA, СА-19-9, СА-242, СА-72-4) (Gastrointestinal Tract (AFP, CEA, CA-19-9, CA-242, CA-72-4))	-	Кровь	
Яичники (СА-125, СА-19-9, ХГЧ, ингибин В, СА-72-4, АМГ, HE4) (Ovaries (CA-125, CA-19-9, HCG, Inhibin B, CA-72-4, AMH, HE4))	-	Кровь	
Предстательная железа (ПСА общий, свободный, фосфатаза кислая) (Prostate (PSA Total, f-PSA, ACP))	-	Кровь	

Матка (РЭА, СА-125, СА-72-4, НЕ4) (Womb (CEA, CA-125, CA-72-4, HE4))	-	Кровь	
Шейка матки (РЭА, СА-125) (Cervix (CEA, CA-125))	-	Кровь	
Яичко (АФП, ХГЧ) (Testicle (AFP, HCG))	-	Кровь	
Мочеполовая система мужчин (ПСА общий, свободный, фосфатаза кислая, АФП, ХГЧ) (Male Genitourinary System (PSA Total, f-PSA, ACP, AFP, HCG))	-	Кровь	
Мочеполовая система женщин (РЭА, СА-125, СА-19-9, ХГЧ, ингибин В, СА-72-4, АМГ, НЕ4) (Female Genitourinary System (CEA, CA-125, CA-19-9, HCG, Inhibin B, CA-72-4, AMH, HE4))	-	Кровь	
<b>Иммунологические исследования</b>			
Иммуноглобулин А (Ig A)	5	Кровь	200
Иммуноглобулин G (Ig G)	5	Кровь	200
Иммуноглобулин М (Ig M)	5	Кровь	200
Циркулирующие иммунные комплексы (ЦИК)	5	Кровь	380
Антитела класса IgG к Т-лимфотропному вирусу человека типа 1 и 2 типов (Anti-HTLV-1, 2 IgG )	до 10	Кровь	900
Иммунологическое обследование расширенное (Immunological Survey Extended)	до 9	Кровь	9345
Фагоцитарная активность лейкоцитов (Phagocytic Activity of Leucocytes)	до 9	Кровь	780
Фенотипирование лимфоцитов (основные субпопуляции) – CD3, CD4, CD8, CD19, CD16, CD56 (Lymphocyte Phenotyping: CD3, CD4, CD8, CD19, CD16, CD56)	до 3	Кровь	3600
CD4+ Т-лимфоциты, % и абсолютное количество (Т-хелперы, CD4+ T-cells, Percent and Absolute)	до 2	Кровь	1500
В-лимфоциты, % и абсолютное количество (CD19+ лимфоциты, B-cells, Percent and Absolute)	до 2	Кровь	1500
Активированные лимфоциты (CD3+HLA-DR+, CD3-HLA DR+) (Activated Lymphocyte: CD3+HLA-DR+, CD3-HLA DR+)*	до 3	Кровь	1500
Способность лимфоцитов к активации (Lymphocyte Activation Ability)	до 9	Кровь	3600
Компоненты системы комплемента С3, С4 (Complement components C3, C4)	1	Кровь	660
С3 Компонент системы комплемента (Complement Component C3)	1	Кровь	330
С4 Компонент системы комплемента (Complement Component C4)	1	Кровь	330

Система комплемента: комбинированная оценка функции классического, альтернативного и лектинового путей активации методом ИФА (Functionality Test of Complement: Classical, Alternative and Lectin Pathways, ELISA)	до 7	Кровь	3600
Система комплемента: оценка функциональной активности (CH50) (Functionality Test of Complement (CH50))	до 7	Кровь	1500
Ингибитор С1-эстеразы (С1-Esterase Inhibitor, С1-INH)	до 7	Кровь	2100
Интерлейкин-1 $\beta$ (ИЛ-1 $\beta$ ) (Interleukin 1 Beta, IL-1)	до 3	Кровь	2000
Интерлейкин-6 (ИЛ-6) (Interleukin 6, IL-6)	до 3	Кровь	2000
Интерлейкин-8 (ИЛ-8) (Interleukin 8, IL-8)	до 3	Кровь	2000
Интерлейкин-10 (ИЛ-10) (Interleukin 10, IL-10)	до 3	Кровь	2000
Фактор некроза опухоли- $\alpha$ (ФНО- $\alpha$ ) (Tumor Necrosis Factor Alpha, TNF- $\alpha$ , Cachectin)	до 3	Кровь	2000
Исследование интерферонового статуса (Study of Interferon Status)	до 12	Кровь	2600
Ингарон (Ingaron)	до 12	Кровь	550
Интрон (Intron)	до 12	Кровь	550
Реаферон (Reaferonum)	до 12	Кровь	550
Реальдирон (Realdiron)	до 12	Кровь	550
Роферон (Roferon)	до 12	Кровь	550
Амиксин (Amixin)	до 12	Кровь	550
Кагоцел (Kagocel)	до 12	Кровь	550
Неовир (Neovir)	до 12	Кровь	550
Циклоферон (Cycloferonum)	до 12	Кровь	550
Галавит (Galavit)	до 12	Кровь	550
Гепон (Hepon)	до 12	Кровь	550
Изопринозин (Isoprinosine)	до 12	Кровь	550
Иммунал (Immunal)	до 12	Кровь	550
Имунофан (Imunofan)	до 12	Кровь	550
Иммуномакс (Immunomax)	до 12	Кровь	550
Имунорикс (Imunorix)	до 12	Кровь	550
Ликопид (Licopid)	до 12	Кровь	550
Панавир (Panavir)	до 12	Кровь	550
Полиоксидоний (Polyoxidonium)	до 12	Кровь	550
Тактивин (Tactivinum)	до 12	Кровь	550
Тимоген (Thymogen)	до 12	Кровь	550

<b>Аутоиммунная патология</b>			
Антинуклеарный фактор	5	Кровь	945
Антиовариальные антитела	9	Кровь	2055
Антиспермальные антитела	15	Кровь	915
Антитела антиспермальные в сперме (Anti-Spermatozoa Antibodies, ASA, Semen)	до 12	Эякулят	815
Антитела к глиадину Ig A	5	Кровь	835
Антитела к глиадину Ig G	6	Кровь	835
Антитела к двуспиральной (нативной) ДНК (anti-dsDNA)	5	Кровь	680
Антитела к кардиолипину	16	Кровь	835
Антитела к митохондриям Ig G	10	Кровь	1295
Антитела к транслугаминазе Ig A	5	Кровь	1075
Антитела к транслугаминазе Ig G	5	Кровь	1075
Антитела к фосфолипидам Ig M, G	5	Кровь	780
Антитела к циклическому цитруллинированному пептиду (АЦЦП, АССР)	8	Кровь	1190
Антитела к ядерным антигенам (ANA)	5	Кровь	620
Определение HLA B27 (аллеля 27 локуса В главного комплекса гистосовместимости человека)	5	Кровь	600
Антитела класса IgG к экстрагируемому нуклеарному антигену (ЭНА) (Extractable Nuclear Antigen, ENA, Anti-Ribonucleoprotein Antibodies, Anti-RNP)	до 2	Кровь	1800
Панель антинуклеарных антител при склеродермии (раздельное описание антител к антигенам Scl-70, CENP-A, CENP-B, RP11, RP155, фибриллярин, NOR90, Th/To, PM-Sc100, PM-Sc175, Ku, PDGFR, Ro-52), иммуноблот (Scleroderma (Systemic Sclerosis) Antibody Panel: Anti-Scl-70, CENP-A, CENP-B, RP11, RP155, фибриллярин, NOR90, Th/To, PM-Sc100, PM-Sc175, Ku, PDGFR, Ro-52. Immunoblotting)	до 9	Кровь	3900
Антитела класса IgG к нуклеосомам (антиядерные антитела), скрининг (Anti-Nuclear Antibodies, ANA, IgG, Screening)	до 12	Кровь	2965
Антитела классов IgG и IgM к фосфатидилсерину (Anti-Phosphatidylserine, IgG, IgM)	до 9	Кровь	1500
Антитела классов IgG, IgA, IgM к бета-2-гликопротеину 1, суммарно (Anti-β2-Glycoprotein 1 Antibodies, anti-β2-GP1, IgG, IgA, IgM, Total)	до 5	Кровь	1200

Антитела классов IgG и IgM к фосфатидилсерин-протромбиновому комплексу, суммарно (Anti-Phosphatidylserine/Prothrombin Antibodies, Anti-PS/PT, IgG, IgM, Total)	до 10	Кровь	1350
Антитела класса IgG к аннексину V (Annexin V Antibodies, aAnV, IgG)	до 12	Кровь	1200
Антитела класса IgM к аннексину V (Annexin V Antibodies, aAnV, IgM)	до 12	Кровь	1200
Антитела класса IgG к кератину (Антикератиновые антитела, АКА, Антифилаггриновые антитела, АФА) (Anti-Keratin Antibodies, AKA, Anti-Filaggrin Antibodies, AFA, IgG)	до 9	Кровь	1900
Антитела класса IgG к модифицированному цитруллинированному виментину (анти-МЦВ) (Anti-Mutated Citrullinated Vimentin Antibodies, Anti-MCV, Anti-Modified Citrullinated Vimentin Antibodies, Anti-Sa Antibodies, IgG)	до 9	Кровь	1500
Олигомерный матриксный белок хряща (Human Cartilage Oligomeric Protein, COMP)	до 7	Кровь	2600
Антитела класса IgG к базальной мембране клубочков почек (анти-БМК) (Glomerular Basement Membrane Antibodies, Anti-GBM, IgG)	до 10	Кровь	1500
Антитела класса IgG к цитоплазме нейтрофилов (АНЦА) (Anti-Neutrophil Cytoplasmic Antibodies, ANCA, IgG)	до 10	Кровь	1350
Антитела классов IgG, IgA, IgM к клеткам сосудистого эндотелия (HUVEC), суммарно (Anti-Endothelial Cell Antibodies, AECA, IgG, IgA, IgM, Total)	до 12	Кровь	1600
Антитела классов IgG, IgA, IgM к рецептору фосфолипазы A2 (PLA2R), суммарно (Anti-Phospholipase A2 Receptor Antibodies, Anti-PLA2R, IgG, IgA, IgM, Total)	до 12	Кровь	2600
Антитела класса IgG к миелопероксидазе (анти-МРО) (Myeloperoxidase Antibody, MPO)	до 9	Кровь	1200
Антитела класса IgG к C1q фактору комплемента (Anti-Complement 1q Antibodies, Anti-C1q, IgG)	до 12	Кровь	1200
Антитела класса IgG к протеиназе-3 (анти-PR-3) (Anti-Proteinase-3 Antibodies, PR-3-Antibodies, PR-3 ANCA, IgG)	до 12	Кровь	1200
Панель антител к антигенам антинейтрофильных антител (панель антигенов АНЦА), IgG (Anti-Neutrophil Cytoplasmic Antibodies, ANCA, IgG, Panel)	до 12	Кровь	3100
Диагностика гранулематозных васкулитов (антиядерный фактор (АНФ), АТ к цитоплазме нейтрофилов (АНЦА/pANCA, cANCA), IgG)	до 9	Кровь	2400

Диагностика быстро прогрессирующего гломерулонефрита (АТ к базальной мембране клубочков почек, АТ к цитоплазме нейтрофилов (АНЦА/рАНСА, сАНСА), IgG)	до 9	Кровь	2600
Диагностика аутоиммунного поражения почек (антиядерный фактор (АНФ), АТ к базальной мембране клубочков почек, АТ к цитоплазме нейтрофилов (АНЦА/рАНСА, сАНСА), IgG)	до 9	Кровь	3800
Антитела к тирозинфосфатазе (IA-2) (Islet Antigen 2 Antibodies, Anti-IA2 Antibodies, IA-2 Ab, Tyrosine Phosphatase Antibodies)	до 12	Кровь	1650
Антитела к антигенам клеток поджелудочной железы GAD/IA-2, суммарно (Anti-GAD/IA2 Antibodies Pool, Glutamic Acid Decarboxylase-65, GAD and Insulinoma Antigen 2 (Tyrosine Phosphatase, IA2, ICA-512) Autoantibodies, Total)	до 12	Кровь	1650
Антитела классов IgA, IgM, IgG к ткани яичника (антиовариальные антитела), суммарно (Anti-Ovarian Antibodies, AOA, IgA, IgM, IgG, Total)	до 12	Кровь	1350
Антитела классов IgA, IgM, IgG к стероидпродуцирующим клеткам надпочечника (АСПК), суммарно (Anti-Steroidal Cell Antibodies, StCab, Steroidal Cell Autoantibodies, SCA, IgA, IgM, IgG, Total)	до 12	Кровь	1200
Антитела классов IgA, IgM, IgG к стероидпродуцирующим клеткам яичка, суммарно (Anti-Testicular Steroid-Cell Antibodies, Testicular Anti-Steroidal Cell Antibodies, Testicular StCab, Steroidal Cell Autoantibodies, SCA against Testis, IgA, IgM, IgG, Total)	до 12	Кровь	1600
Антитела к стероидпродуцирующим клеткам репродуктивных тканей (Reproductive tissue steroid-producing cells Antibodies)	до 12	Кровь	2800
Антитела класса IgG к базальной мембране кожи (Basement Membrane Zone Antibodies, BMZ, IgG )	до 12	Кровь	1850
Антитела класса IgG к десмосомам эпидермиса (Desmoglein Antibodies, Desmoglein 1, DSG1 and Desmoglein 3, DSG3 Antibodies, IgG)	до 12	Кровь	2200
Антитела класса IgG к десмоглеину-1 (Desmoglein 1, DSG1 Antibodies, IgG)	до 12	Кровь	2200
Антитела класса IgG к десмоглеину-3 (Desmoglein 3, DSG3 Antibodies, IgG)	до 12	Кровь	2200
Антитела класса IgG к белку BP180 (Anti-Bp180 Antibodies, Bullous Pemphigoid (180 kDa) Antibodies, Antibodies to BP Antigen 2, IgG)	до 12	Кровь	2200

Антитела класса IgG к белку BP230 (Anti-Bp230 Antibodies, Bullous Pemphigoid (230 kDa) Antibodies, Antibodies to BP Antigen 1, IgG)	до 12	Кровь	2200
Антитела классов IgA и IgG к эндомиозию (антиэндомизийные антитела, АЭМА), суммарно (Anti-Endomysial Antibodies, Anti-EMA, IgA, IgG, Total)	до 10	Кровь	1100
Антитела классов IgA, IgG, IgM к париетальным клеткам желудка (АПКЖ), суммарно (Gastric Parietal Cell Antibodies, GPA, Anti-Parietal cell antibodies, АРСА, IgA, IgG, IgM, Total)	до 9	Кровь	1300
Антитела классов IgA и IgG к ретикулину, суммарно (Anti-Reticulin Antibodies, АРА, IgA, IgG, Total)	до 9	Кровь	1100
Антитела класса IgG к деамидированным пептидам глиадина (Anti-Deaminated Gliadin Peptide, Anti-DGP, IgG)	до 5	Кровь	750
Антитела класса IgA к деамидированным пептидам глиадина (Anti-Deaminated Gliadin Peptide, Anti-DGP, IgA)	до 5	Кровь	750
Антитела класса IgG к внутреннему фактору Кастла (Anti-Intrinsic Factor, IFAb, Intrinsic Factor Antibodies, IgG)	до 12	Кровь	1500
Антитела класса IgG к сахаромецетам (диагностика болезни Крона) (Anti-Saccharomyces Cerevisiae Antibodies, ASCA, IgG )	до 9	Кровь	1200
Антитела класса IgA к сахаромецетам (диагностика болезни Крона) (Anti-Saccharomyces Cerevisiae Antibodies, ASCA, IgA )	до 9	Кровь	1200
Диагностика аутоиммунного панкреатита и других IgG4-ассоциированных заболеваний (Diagnosis of Autoimmune Pancreatitis and other IgG4-Related Diseases)	до 12	Кровь	1700
Серодиагностика аутоиммунного гастрита и пернициозной анемии (АТ к париетальным клеткам желудка; АТ к внутреннему фактору Кастла)	до 12	Кровь	2600
Серодиагностика болезни Крона и неспецифического язвенного колита (НЯК) (АНЦА/pANCA, cANCA, IgG; АНЦА/ANCA, IgA; ASCA, IgG, IgA)	до 9	Кровь	4500
Целиакия, серологический скрининг (АТ к эндомиозию, IgA; АТ к деамидированным пептидам глиадина, IgG; IgA общ.)	до 9	Кровь	2000
Антитела классов IgA и IgG к бокаловидным клеткам кишечника, суммарно (Anti-Intestinal Goblet Cells Antibodies, GAB, IgA, IgG, Total)	до 8	Кровь	1200
Антитела классов IgG и IgA к GP2 антигену centroacinarных клеток поджелудочной железы (Anti-GP2)	до 8	Кровь	2000

Антитела к ацинарным клеткам поджелудочной железы, IgG и IgA суммарно (антитела к экзокринной части поджелудочной железы, Autoantibodies against Exocrine Pancreas, Pancreatic Antibodies, PAB)	до 8	Кровь	1200
Антитела классов IgA, IgG, IgM к гладкой мускулатуре, суммарно (Smooth Muscle Antibodies, SMA, Anti-Smooth Muscle Antibodies, ASMA, IgA, IgG, IgM, Total)	до 9	Кровь	1500
Антитела к микросомам печени и почек, суммарно IgA+IgG+IgM (anti-liver kidney microsomal antibody, anti-LKM, IgG+IgM+ IgA)	до 9	Кровь	1400
Панель антител класса IgG при аутоиммунных заболеваниях печени (АТ к антигенам AMA-M2, M2-3E, Sp100, PML, gp210, LKM-1, LC-1, SLA/LP, SSA/Ro-52), иммуноблот (Autoimmune Disease Liver Panel: AMA-M2, M2-3E (BPO), Sp100, PML, gp210, LKM-1, LC-1, SLA/LP, SSA/Ro-52, IgG, Immunoblotting)	до 9	Кровь	3500
Антитела класса IgG к асиалогликопротеиновому рецептору (анти-ASGPR) (Autoantibodies Against Asialoglycoprotein Receptor, Anti-ASGPR, IgG)	до 12	Кровь	1650
Антитела классов IgA, IgG, IgM к аквапорину 4, суммарно (диагностика нейрооптикомиелита, NMO) (Aquaporin-4Receptor Antibodies, anti-AQP4, Neuromyelitis Optica, NMO, IgA, IgG, IgM, Total)	до 12	Кровь	2800
Антитела класса IgG к скелетным мышцам (ACM) (Anti-Skeletal Muscle Antibodies, AStMA, IgG)	до 10	Кровь	1150
Антитела классов IgG и IgM к ганглиозидам (лайн-блот: GM1; GM2-GM3-GM4; GD1a, GD1b, GD2-GD3, GT1a, GT1b, GQ1b, сульфатиды), суммарно (Anti-GM1 Antibodies, Anti-GQ1b Antibodies, Anti-Gangliosideantibodies, Ganglioside Antibodies Panel, Total)	до 9	Кровь	5100
Миозит-специфичные антитела класса IgG (лайн-блот: Mi-2, Ku, PM-Scl 100/75; Jo1 PL-7 PL-12 EJ OJ; SRP, SSA (Ro52)) (Myositis-Specific Panel)	до 9	Кровь	3840
Антитела к ацетилхолиновому рецептору (AхР, диагностика миастении), суммарно (Acetylcholine Receptor Antibodies, Anti-AChR, Total)	до 12	Кровь	5100
Антинейрональные антитела класса IgG (лайн-блот: Hu (ANNA1), Yo-1 (PCA1), CV2, Ma2, Ri (ANNA2), амфифизин) (Anti-Neuronal Antibodies, Blot-Line (Hu (ANNA1), Yo-1 (PCA1), CV2, Ma2, Ri (ANNA2), Amphiphysin))	до 9	Кровь	5100

Антитела классов IgA, IgG, IgM к NMDA (N-метил-D-аспартат) глутаматному рецептору, суммарно (N-Methyl-D-Aspartate Receptor Antibodies, IgA, IgG, IgM, Total)	до 12	Кровь	4000
Олигоклональный IgG в ликворе (цереброспинальной жидкости) и сыворотке крови (Oligoclonal IgG, Cerebrospinal Fluid (CSF), Serum)	до 12	Кровь	4000
Свободные легкие цепи иммуноглобулинов каппа и лямбда в ликворе (Cerebrospinal Fluid Concentration of Immunoglobulin Free Light Chains)	до 6	Ликвор	1700
N-терминальный пропептид проколлагена 1 общий (Procollagen Type 1 N-terminal Propeptide, PINP, Total)	до 2	Кровь	1300
Антитела к миелину IgG, метод непрямой иммунофлюоресценции (Anti-myelin antibody, IgG, IF)	до 7	Кровь	1500
Комплексное исследование для использования в диагностике рассеянного склероза: определение олигоклонального IgG (ликвор, сыворотка) и свободных легких цепей иммуноглобулинов (ликвор)	до 12	Ликвор; Сыворотка крови	5400
Антитела класса IgG к сердечной мускулатуре (миокарду), антимиокардиальные антитела (Anti-Heart Antibodies, IgG)	до 10	Кровь	1300
Активность ангиотензин-превращающего фермента (АПФ) сыворотки крови (Angiotensin Converting Enzyme, ACE, Serum)	до 12	Кровь	2350
Неоптерин (НП) в сыворотке крови (Neopterin, Serum)	до 12	Кровь	1465
Воспалительные миокардиопатии (АТ к митохондриям (АМА), АТ к сердечной мускулатуре)	до 12	Кровь	3500
Антитела класса к IgG тромбоцитам, непрямой тест (Platelet Antibodies IgG, Indirect)	до 12	Кровь	1300
Антитела к $\beta$ -клеткам поджелудочной железы	5	Кровь	1700
Антитела к глутаматдекарбоксилазе (GAD)	8, 10	Кровь	1630
Антитела к инсулину (IAA)	10, 12	Кровь	1500
<b>Серологическая диагностика</b>			
<b>Антитела к бактериям, простейшим, вирусам, грибам</b>			
Anti-HAV Ig G	5	Кровь	270
Anti-HAV Ig M	5	Кровь	330
Anti-HBc (сумм.)	3	Кровь	330
Anti-HBc Ig M	5	Кровь	825
Anti-HBe Ag	5	Кровь	585

Anti-HBs (колич.)	5	Кровь	270
Anti-HCV (сумм.)	2	Кровь	180
Anti-HCV Ig G	5	Кровь	225
Anti-HCV Ig M	5	Кровь	225
Anti-HIV ½	2	Кровь	165
HBe-Ag	5	Кровь	295
HBs-Ag	2	Кровь	145
Интерлейкин-28В (ИЛ-28В), генотипирование (исследование генетических маркеров, определяющих эффективность лечения хронического гепатита С интерфероном и рибавирином) (Interleukin 28 Beta IL28B, Genotyping (Study of Genetic Markers Determining Effectiveness of Treatment of Chronic Hepatitis C in Interferon and Ribavirin))	до 6	Кровь	735
Антитела класса IgM к вирусу гепатита D (Anti-HDV IgM)	до 6	Кровь	650
Антитела классов IgM и IgG к вирусу гепатита D, суммарно (Anti-HDV Total (IgG + IgM))	до 6	Кровь	650
Антитела класса IgM к вирусу гепатита E (Anti-HEV IgM)	до 5	Кровь	735
Антитела класса IgG к вирусу гепатита E (Anti-HEV IgG)	до 5	Кровь	735
Антиген вируса клещевого энцефалита (клещ)	5	Клещ	270
Антитела к Helicobacter pylori Ig A	3	Кровь	270
Антитела к Helicobacter pylori Ig G (колич.)	3	Кровь	320
Антитела к Treponema pallidum Ig A, Ig G, Ig M (сумм.)	2	Кровь	145
Антитела к Treponema pallidum Ig A, Ig G, Ig M (титр)	2	Кровь	145
Антитела к Treponema pallidum Ig G (ИФА)	2	Кровь	145
Антитела к антигенам Toxocara Ig G	5	Кровь	270
Антитела к антигенам аскарид Ig G (колич.)	5	Кровь	270
Антитела к антигенам описторхов Ig G	5	Кровь	270
Антитела к антигенам трихинеллёза Ig G	5	Кровь	270
Антитела к антигенам эхинококка Ig G	5	Кровь	270
Антитела класса IgG к антигенам стронгилоидоза (Anti-Strongyloides stercoralis IgG)	до 5	Кровь	885
Антитела к вирусу Varicella-Zoster (Anti-VZV) Ig G	4	Кровь	270
Антитела к вирусу Varicella-Zoster (Anti-VZV) Ig M	4	Кровь	330
Антитела к вирусу клещевого энцефалита Ig G	5	Кровь	270
Антитела к вирусу клещевого энцефалита Ig M	5	Кровь	285
Антитела к вирусу кори (Anti-Measles virus) Ig G	4	Кровь	285

Антитела к вирусу кори (Anti-Measles virus) Ig M	4	Кровь	270
Антитела к вирусу краснухи (Anti-Rubella) Ig G	4	Кровь	285
Антитела к вирусу краснухи (Anti-Rubella) Ig M	4	Кровь	285
Антитела к вирусу краснухи -Ig G- авидность	4	Кровь	345
Антитела к вирусу паротита (Anti-Mumps) Ig G	6	Кровь	360
Антитела к вирусу паротита (Anti-Mumps) Ig M	6	Кровь	360
Антитела к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов (Anti-HSV) Ig G	4	Кровь	255
Антитела к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов (Anti-HSV) Ig G - авидность	4	Кровь	315
Антитела к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов (Anti-HSV) Ig M	4	Кровь	315
Антитела класса IgG к вирусу простого герпеса 1 типа (Anti-HSV-1 IgG)	1	Кровь	690
Антитела класса IgG к вирусу простого герпеса 2 типа (Anti-HSV-2 IgG)	1	Кровь	560
Антитела класса IgG к герпесвирусу человека 6 типа (Anti-HHV-6 IgG)	до 5	Кровь	560
Антитела класса IgG к герпесвирусу человека 8 типа (Anti-HHV-8 IgG)	до 5	Кровь	630
Антитела класса IgG к антигенам дизентерийной амебы (Anti-Entamoeba histolytica IgG)	до 5	Кровь	585
Антитела к возбудителю клещевого боррелиоза Ig G	4	Кровь	285
Антитела к возбудителю клещевого боррелиоза Ig M	4	Кровь	330
Антитела к возбудителю коклюша Ig G	4	Кровь	480
Антитела к возбудителю коклюша Ig M	4	Кровь	480
Антитела к ВЭБ - капсидный антиген (VCA) Ig G	4	Кровь	285
Антитела к ВЭБ - капсидный антиген (VCA) Ig G - авидность	4	Кровь	285
Антитела к ВЭБ - капсидный антиген (VCA) Ig M	4	Кровь	285
Антитела к ВЭБ - ранний антиген (EA) Ig G	4	Кровь	285
Антитела к ВЭБ - ядерный антиген (NA) Ig G	4	Кровь	270
Антитела к кандида альбиканс (Anti-Candida albicans) Ig G	5	Кровь	330
Антитела к лямблиям Ig A	3	Кровь	170
Антитела к лямблиям Ig G (колич.)	3	Кровь	210
Антитела к лямблиям Ig M	3	Кровь	195
Антитела к микоплазме пневмония (Anti-Mycoplasma pneumonia) Ig G	5	Кровь	270

Антитела к микоплазме пневмония (Anti-Mycoplasma pneumonia) Ig M	5	Кровь	285
Антитела к микоплазме хоминис (Anti-Mycoplasma hominis) Ig A	5	Кровь	285
Антитела к микоплазме хоминис (Anti-Mycoplasma hominis) Ig G	5	Кровь	285
Антитела к микоплазме хоминис (Anti-Mycoplasma hominis) Ig M	5	Кровь	270
Антитела к токсоплазме класса Ig G	4	Кровь	270
Антитела к токсоплазме класса Ig G - авидность	4	Кровь	330
Антитела к токсоплазме класса Ig M	4	Кровь	285
Антитела к уреоплазме (Anti-Ureaplasma urealyticum) Ig A	5	Кровь	315
Антитела к уреоплазме (Anti-Ureaplasma urealyticum) Ig G	5	Кровь	315
Антитела к уреоплазме (Anti-Ureaplasma urealyticum) Ig M	5	Кровь	350
Антитела к хламидии пневмония (Anti-Chlamydia pneumonia) Ig G	5	Кровь	240
Антитела к хламидии пневмония (Anti-Chlamydia pneumonia) Ig M	5	Кровь	270
Антитела к хламидии трахоматис (Anti-Chlamydia trachomatis) Ig A	5	Кровь	270
Антитела к хламидии трахоматис (Anti-Chlamydia trachomatis) Ig G	5	Кровь	270
Антитела к хламидии трахоматис (Anti-Chlamydia trachomatis) Ig M	5	Кровь	270
Антитела к цитомегаловирусу Ig G – авидность	4	Кровь	330
Антитела к цитомегаловирусу (Anti-CMV) Ig G	4	Кровь	240
Антитела к цитомегаловирусу (Anti-CMV) Ig M	4	Кровь	255
ВИЧ 1/2 + Антиген p24 ВИЧ-1	2	Кровь	270
Подтверждающий тест на гепатит В (HBs-Ag)	5	Кровь	270
Подтверждающий тест на гепатит С (Anti-HCV)	5	Кровь	240
Реакция преципитации с трепонемным антигеном (РПР-тест)	2	Кровь	100
Антитела класса IgA к аденовирусу (Anti-Adenovirus IgA)	до 6	Кровь	650
Антитела класса IgG к аденовирусу (Anti-Adenovirus IgG)	до 6	Кровь	650
Антитела класса IgG к дифтерийному анатоксину (Anti-Diphtheria Toxoid IgG)	до 7	Кровь	910
Антитела класса IgA к антигенам Yersinia enterocolitica (Anti-Yersinia enterocolitica IgA)	до 5	Кровь	460

Антитела класса IgG к антигенам Yersinia enterocolitica (Anti-Yersinia enterocolitica IgG)	до 5	Кровь	460
Антитела класса IgG к респираторно-синцитиальному вирусу (Anti-Respiratory Syncytial Virus (RSV) IgG)	до 6	Кровь	650
Антитела класса IgM к респираторно-синцитиальному вирусу (Anti-Respiratory Syncytial Virus (RSV) IgM)	до 6	Кровь	650
Реакция пассивной гемагглютинации (РПГА) (Treponema Pallidum Hemagglutination Assay, ТРНА)	-	Кровь	
Антитела класса IgG к столбнячному анатоксину (Anti-Tetanus toxoid IgG)	до 7	Кровь	910
Антитела класса IgG к Trichomonas vaginalis (Anti-Trichomonas vaginalis IgG)	до 6	Кровь	560
Антитела классов IgM, IgA, IgG к Mycobacterium tuberculosis, суммарно (Anti-Mycobacterium tuberculosis IgM, IgA, IgG, Total)	до 6	Кровь	1620
Пневмококк, выявление антигена в моче, иммунохроматография (Streptococcus pneumoniae, One step rapid immunochromatographic assay, antigen, urinae)	до 2	Моча	1530
РПГА с сыпнотифозным диагностикомом риккетсий Провачека (Rickettsia prowazekii, ИНА)	до 6	Кровь	440
РПГА на бруцеллёз	5	Кровь	285
РПГА на брюшной тиф (salmonella typhi)	3	Кровь	150
РПГА с Shigella flexneri 1-5 (Shigella flexneri 1-5, ИНА)	до 6	Кровь	435
РПГА с Shigella flexneri 6 (Shigella flexneri 6, ИНА)	до 6	Кровь	435
РПГА с Shigella sonnei (Shigella sonnei, ИНА)	до 6	Кровь	435
РПГА на иерсиниоз Ig G	5	Кровь	270
РПГА на псевдотуберкулёз	5	Кровь	310
РПГА на сальмонеллы	6, 7	Кровь	285
Туляремия ИФА	7, 10	Кровь	285
<b>Панель "ToRCH"</b>		Кровь	1800
Антитела к цитомегаловирусу (Ig G, Ig M), Антитела к вирусу простого герпеса 1, 2 типов (Ig G, Ig M), Антитела к вирусу краснухи (Ig G, Ig M), Антитела к Toxoplasma gondii (Ig G, Ig M)	4		
<b>Панель "Скрининг для госпитализации"</b>		Кровь	540
Anti-HCV (сумм.), Anti-HIV ½, HBs-Ag, РПР-тест	2		
<b>ПЦР-диагностика</b>			
<b>Материал - кал</b>			

ДНК Helicobacter pylori (кал)	5	Кал	380
ПЦР РНК Enterovirus (кал)	5	Кал	680
ПЦР РНК вирусов: ротавирус гр.А1, норовирус 2 генотипа, астровирус методом ПЦР в кале	5	Кал	975
Острые кишечные инфекции, ПЦР-скрининг восьми бактериальных и вирусных возбудителей острых кишечных инфекций в кале	до 5	Кал	1545
<b>Материал - клещ</b>			
ДНК/РНК Borellia burgdorferi sl, Anaplasma phagocytophilum, Ehrlichia chaffensis, Erlichia muris	2	Клещ	1350
<b>Материал - кровь</b>			
Вирус краснухи, определение ДНК в сыворотке крови	до 2	Кровь	540
Вирус гепатита А, определение РНК в сыворотке крови	до 2	Кровь	525
Вирус гепатита D, определение РНК в сыворотке крови	до 2	Кровь	540
Вирус гепатита G, определение РНК в сыворотке крови	до 2	Кровь	540
Вирус гепатита С, генотипирование	5	Кровь	915
ДНК Chlamydia pneumonia	5	Кровь	320
ДНК Mycoplasma pneumonia	5	Кровь	320
ДНК Toxoplasma gondii	5	Кровь	240
ДНК вируса Варицелла-Зостер (VZV)	5	Кровь	240
ДНК вируса гепатита В (HBV) (кач.)	5	Кровь	420
ДНК вируса гепатита В (HBV) (колич.)	5	Кровь	975
ДНК вируса простого герпеса тип 1, 2 (Herpes simplex virus 1, 2)	5	Кровь	135
ДНК вируса простого герпеса тип 6 (Human herpes virus (HHV 6)	5	Кровь	180
ДНК вируса простого герпеса тип 8 (Human herpes virus (HHV 8)	5	Кровь	270
ДНК вируса Эпштейна-Барр (EBV)	5	Кровь	270
ДНК парвовируса В19 (кровь)	5	Кровь	525
ДНК цитомегаловируса	5	Кровь	285
РНК вируса гепатита С (HCV) (кач.)	5	Кровь	570
РНК вируса гепатита С (HCV) (колич.)	5	Кровь	1485
Листерии, определение ДНК в плазме крови	до 6	Кровь	225
<b>Материал - моча</b>			
ДНК Candida albicans	2	Моча	225

ДНК Chlamidia trachomatis	2	Моча	225
ДНК Mycoplasma genitalium	2	Моча	225
ДНК Mycoplasma hominis	2	Моча	150
ДНК Neisseria gonorrhoeae	2	Моча	225
ДНК Trichomonas vaginalis	2	Моча	225
ДНК Ureaplasma (Parvum + urealyticum T960)	2	Моча	225
ДНК вируса простого герпеса тип 1, 2 (Herpes simplex virus 1, 2)	2	Моча	225
ДНК вируса простого герпеса тип 6 (Human herpes virus (HHV 6))	2	Моча	225
ДНК вируса простого герпеса тип 8 (Human herpes virus (HHV 8))	2	Моча	225
ДНК цитомегаловируса (CMV)	2	Моча	225
ДНК цитомегаловируса (CMV) количественный			315
Микобактерии туберкулеза, определение ДНК в моче	до 2	Моча	225
<b>Материал - соскобы (урогенетальный тракт, сок простаты, сперма, выпоты, зев, ротоглотка)</b>			
ДНК Bordetella Pertussis (коклюш)	2	Соскоб	400
ДНК Candida albicans	2	Соскоб	240
ДНК Chlamidia pneumoniae	2	Соскоб	270
ДНК Chlamidia trachomatis	2	Соскоб	150
ДНК Gardnerella vaginalis	2	Соскоб	270
ДНК Mycoplasma genitalium	2	Соскоб	150
ДНК Mycoplasma hominis	2	Соскоб	270
ДНК Mycoplasma pneumoniae (соскоб из зева)	2	Соскоб	270
ДНК Neisseria gonorrhoeae	2	Соскоб	270
ДНК Trichomonas vaginalis	2	Соскоб	270
ДНК Ureaplasma (Parvum + urealyticum T960)	2	Соскоб	270
ДНК Ureaplasma Parvum	2	Соскоб	150
ДНК Ureaplasma urealyticum T960	2	Соскоб	150
ДНК вируса Варицелла-Зостер (VZV)	2	Соскоб	280
ДНК вируса простого герпеса тип 1, 2 (Herpes simplex virus 1, 2)	2	Соскоб	280
ДНК вируса простого герпеса тип 6 (Human herpes virus (HHV 6))	2	Соскоб	280

ДНК вируса простого герпеса тип 8 (Human herpes virus (HHV 8))	2	Соскоб	280
ДНК вируса Эпштейна-Барр (EBV)	2	Соскоб	210
ДНК возбудителей коклюша, паракоклюша и бронхисептикоза	5	Соскоб	560
ДНК ВПЧ (HPV 16,31,33,35,52,58,18,39,45,59,51,56,68,6,11 типы)	2	Соскоб	840
ДНК ВПЧ тип 16 (HPV 16)	2	Соскоб	210
ДНК ВПЧ тип 18 (HPV 18)	2	Соскоб	210
ДНК ВПЧ тип 6, 11 (HPV 6, 11)	2	Соскоб	210
ДНК парвовируса В19 (соскоб из зева)	5	Соскоб	470
ДНК цитомегаловируса (CMV)	2	Соскоб	150
РНК энтеровирусов из клинического материала	2	Соскоб	770
Лактобактерии, определение ДНК в соскобе эпителиальных клеток урогенитального тракта (Lactobacillus spp., DNA, Scrape of Urogenital Epithelial Cells)*	до 2	Отделяемое половых органов	320
Бледная трепонема, определение ДНК в отделяемом (Treponema pallidum, DNA, Secretion)*	до 2	Отделяемое, ПЦР	250
Инflюенца А+В (Influenza А+В, грипп), антигенный тест		Отделяемое носоглотки; Отделяемое ротоглотки	1800
Аденовирус респираторный, выявление антигена в респираторном тракте		Отделяемое носоглотки; Отделяемое ротоглотки	1800
<b>Материал - мокрота</b>			
Микобактерии туберкулеза, определение ДНК в мокроте (Mycobacterium tuberculosis, DNA, Sputum)*	до 2	Мокрота	530
<b>Материал - пункционная жидкость</b>			
Микобактерии туберкулеза, определение ДНК в синовиальной жидкости (Mycobacterium tuberculosis, DNA, Synovial Fluid)*	до 2	Пункционная жидкость	440
Микобактерии туберкулеза, определение ДНК в спинномозговой жидкости (Mycobacterium tuberculosis, DNA, Cerebrospinal Fluid)*	до 2	Пункционная жидкость	250
<b>Мужская панель "Андрофлор" (15 показателей)</b>		Соскоб	1490
Общая бактериальная масса, Lactobacillus spp., Staphylococcus spp., Ureplasma urealyticum, Mycoplasma hominis, Enterobacteriaceae spp. / Enterococcus spp., Candida spp., Gardnerella vaginalis, Streptococcus spp., Ureplasma parvum, Corynebacterium spp., Trichomonas vaginalis, Mycoplasma genitalium, Neisseria gonorrhoeae, Chlamydia trachomatis	3		

<b>Мужская панель "Андрофлор" (25 показателей)</b>		Соскоб	2550
Общая бактериальная масса, Lactobacillus spp., Staphylococcus spp., Megasphaera spp. / Veilonella spp. / Dialister spp., Sneathia spp. / Leptotrichia spp. / Fusobacterium spp, Ureplasma urealyticum, Mycoplasma hominis, Bacteroides spp. / Porphyromonas spp. / Prevotella spp, Anaerococcus spp., Peptostreptococcus spp. / Parvimonas spp., Eubacterium spp, Haemophilus spp., Pseudomonas aeruginosa / Ralstonia spp. / Burkholderia spp., Enterobacteriaceae spp. / Enterococcus spp., Candida spp., Gardnerella vaginalis, Streptococcus spp., Ureplasma parvum, Atopobium cluster, Corynebacterium spp., Trichomonas vaginalis, Mycoplasma genitalium, Neisseria gonorrhoeae, Chlamydia trachomatis	3		
<b>Панель "Фемофлор 16"</b>		Соскоб	1800
Контроль взятия, общая бактериальная масса, Lactobacillus spp., Enterobacterium spp., Streptococcus spp., Staphylococcus spp., Gardnerella vaginalis, Eubacterium spp., Sneathia spp., Leptotrichia spp., Megasphaera spp., Lachnobacterium spp., Mobiluncus spp., Peptostreptococcus spp., Atopobium vaginae, Myc. hominis, Ureaplasma (Urealyticum + parvum), Candida spp., Myc. genitalium	3		
<b>Панель "Типирование и количественное определение ВПЧ"</b>		Соскоб	1150
10, 11, 44, 16, 18, 26, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 55, 56, 58, 59, 66, 68, 73, 82	3		
<b>Панель "4 инфекции - моча"</b>		Моча	680
Chlamidia trachomatis, Mycoplasma genitalium, Neisseria gonorrhoeae, Trichomonas vaginalis	2		
<b>Панель "4 инфекции - соскоб"</b>		Соскоб	680
Chlamidia trachomatis, Mycoplasma genitalium, Neisseria gonorrhoeae, Trichomonas vaginalis	2		
<b>Панель "Случайная связь женская" – соскоб ПЦР</b>		Соскоб	1430
Chlamydia trachomatis Mycoplasma hominis Ureaplasma (Parvum + urealyticum T960) Neisseria gonorrhoeae Candida albicans Trichomonas vaginalis вирус простого герпеса тип 1,2, вирус папилломы человека тип 16,18	2		
<b>Панель "Случайная связь мужская" – соскоб ПЦР</b>		Соскоб	1430
Chlamydia trachomatis Mycoplasma hominis Ureaplasma (Parvum + urealyticum T960) Neisseria gonorrhoeae Candida albicans Trichomonas vaginalis вирус простого герпеса тип 1,2, Gardnerella vaginalis. Mycoplasma genitalium	2		

<b>Панель "Урогенитальные заболевания" (6 показателей)</b>		Соскоб	1130
Chlamidia trachomatis, Mycoplasma hominis, Mycoplasma genitalium, Ureaplasma (Parvum + urealyticum T960), Neisseria gonorrhoeae, Trichomonas vaginalis	2		
<b>Панель "Урогенитальные заболевания" (10 показателей)</b>		Соскоб	1730
Цитомегаловирус, Вирус простого герпеса (HSV) тип 1, 2, Вирус папилломы человека (HPV) тип 16, Вирус папилломы человека (HPV) тип 18, Chlamidia trachomatis, Mycoplasma hominis, Mycoplasma genitalium, Ureaplasma (Parvum + urealyticum T960), Neisseria gonorrhoeae, Trichomonas vaginalis	2		
<b>Аллергологические исследования</b>			
<b>Определение аллергенспецифических IgE антител</b>			
Кошка, эпителий IgE		Кровь	480
Собака, эпителий IgE		Кровь	480
Молоко коровье IgE		Кровь	480
Береза IgE		Кровь	480
Клещ домашней пыли / IgE		Кровь	480
Клещ домашней пыли / IgE		Кровь	480
Alternaria alternata IgE		Кровь	480
Aspergillus fumigatus (m3) IgE, ImmunoCAP		Кровь	480
Смесь аллергенов микроскопических грибов ( )		Кровь	480
Penicillium notatum (P.chrysogenum) (m1) IgE, ImmunoCAP		Кровь	480
Лошадь, перхоть IgE		Кровь	480
Морская свинка, эпителий (с6) IgE, ImmunoCAP		Кровь	480
Кролик, эпителий IgE		Кровь	480
Хомяк IgE		Кровь	480
Кунжут IgE		Кровь	480
Соевые бобы (F14), аллерген-специфические IgG (Soybean, IgG, F14)		Кровь	480
Яичный белок (F1), аллерген-специфические IgG (Egg White, IgG, F1)		Кровь	480
Яичный желток (F75), аллерген-специфические IgG (Egg Yolk, IgG, F75)		Кровь	480
Миндаль IgE		Кровь	480
Крахмал IgE		Кровь	480

Грецкий орех IgE		Кровь	480
Помидор (f25) IgE, ImmunoCAP		Кровь	480
Морковь (f31) IgE, ImmunoCAP		Кровь	480
Апельсин IgE		Кровь	480
Картофель (f35) IgE, ImmunoCAP		Кровь	480
Треска, IgE (Codfish, IgE, F3)		Кровь	480
Яблоко (f49) IgE, ImmunoCAP		Кровь	480
Пшеничная мука, IgE (Wheat, IgE, F4)		Кровь	480
Ржаная мука, IgE		Кровь	480
Бета-лактоальбумин IgE		Кровь	480
Альфа-лактоальбумин IgE		Кровь	480
Козеин IgE		Кровь	480
Сельдерей IgE		Кровь	480
Рож многолетняя IgE		Кровь	480
Ольха IgE		Кровь	480
Лещина обыкновенная IgE		Кровь	480
Дуб IgE		Кровь	480
Полынь обыкновенная IgE		Кровь	480
Подорожник IgE		Кровь	480
Смесь аллергенов пищи (арахис, фундук, бразильский орех, кокос, миндаль)		Кровь	480
Аллергоспецифические Ig E к артикаину, ультракаину	5	Кровь	480
Аллергоспецифические Ig E к бензокаину	5	Кровь	480
Аллергоспецифические Ig E к лидокаину, ксилокаину	5	Кровь	480
Аллергоспецифические Ig E к прокаину, новокаину	5	Кровь	480
Аллергоспецифические антитела Ig E к глютену	5	Кровь	480
Аллергоспецифические антитела Ig E к коровьему молоку	5	Кровь	480
Аллергоспецифические антитела Ig E к смеси злаков	5	Кровь	480
Иммуноглобулин E общий (Ig E общий)	5	Кровь	320
Реакция специфического лизиса лейкоцитов крови	5	Кровь	250
Эозинофильный катионный белок	3	Кровь	480
<b>Панель № 1 (7 пищевых и 13 респираторных аллергенов)</b>		Кровь	3740

Alternaria alternata, Dermatophagoides farinae, Dermatophagoides pteronyssinus, Арахис, Берёза, Кошка, Лесной орех, Лещина, Лошадь, Молоко, Морковь, Ольха, Подорожник, Полынь, Пшеничная мука, Рожь (пыльца), Смесь трав, Собака, Соевые бобы, Яичный белок	2		
<b>Панель № 2 (20 респираторных аллергенов)</b>		Кровь	3740
Alternaria alternata, Aspergillus fumigatus, Cladosporium herbarum, Dermatophagoides farinae, Dermatophagoides pteronyssinus, Penicillium notatum, Берёза, Дуб, Хомячок, Кошка, Кролик, Лещина, Лошадь, Морская свинка, Ольха, Подорожник, Полынь, Рожь (пыльца), Смесь трав, Собака	2		
<b>Панель № 3 (20 пищевых аллергенов)</b>		Кровь	3740
Апельсин, Арахис, Грецкий орех, Казеин, Картофель, Крабы, Кунжутное семя, Лесной орех, Миндальный орех, Молоко, Морковь, Пшеничная мука, Ржаная мука, Сельдерей, Соевые бобы, Томаты, Треска, Яблоки, Яичный белок, Яичный желток	2		
<b>Панель № 4 (педиатрическая)</b>		Кровь	3740
Alternaria alternata, Dermatophagoides farinae, Dermatophagoides pteronyssinus, Альфа-лактоальбумин, Берёза, Бета-лактоглобулин, Бычий альбумин, Казеин, Картофель, Кошка, Лесной орех, Молоко, Морковь, Пшеничная мука, Смесь трав, Собака, Соевые бобы, Яичный белок, Яичный желток, Арахис	2		
<b>Исследование мочи</b>			
Анализ минерального состава мочевого камня	6	Мочевой камень	1800
Анализ мочи по Зимницкому	1	Моча	170
Белок	2	Моча	110
Исследование мочевого осадка по методу Нечипоренко	1	Моча	170
Микроальбуминурия (суточная)	2	Моча	130
Общий анализ мочи	1	Моча	150
Общий анализ мочи + Нечипоренко	1	Моча	210
Определение наркотических веществ в моче (Амфетамин, кокаин, марихуана, метамфетамин, морфин)	1	Моча	420
Этанол (алкоголь) в моче	до 4	Моча	1040
Кальций мочи, качественный тест (проба Сулковича)	до 3	Моча	140
Альбумин, суточная моча	1	Моча	320

Альбумин, разовая порция мочи (с креатинином и расчетом альбумин/креатинин отношения)	1	Моча	260
Глюкоза, суточная моча	1	Моча	260
Креатинин, суточная моча	1	Моча	260
Проба Реберга (Клиренс эндогенного креатинина, скорость клубочковой фильтрации)	1	Моча	200
Амилаза в моче суточной или порционной за измеренное время (Альфа-амилаза, диастаза мочи)	1	Моча	230
Мочевина, суточная моча	1	Моча	200
Мочевая кислота, суточная моча	1	Моча	200
Общий белок, суточная моча	1	Моча	260
Кальций (Ca), суточная моча	1	Моча	210
Калий (K), Натрий (Na), суточная моча	1	Моча	210
Фосфор (P), суточная моча	1	Моча	210
Бета-2-микроглобулин ( $\beta$ -2-микроглобулин) в моче	1	Моча	810
Оксалаты, суточная моча	до 4	Моча	1320
Кальций, разовая порция мочи (с креатинином и расчетом кальций/креатинин отношения)	1	Моча	210
Белок, разовая порция мочи (с креатинином и расчетом нормализованного по креатинину показателя)	1	Моча	270
Магний, суточная моча (суточная экскреция),	1	Моча	320
Магний, разовая порция мочи (с креатинином и расчетом магний/креатинин отношения) (Magnesium, random urine, with creatinine and magnesium/creatinine ratio calculation)	1	Моча	570
Фосфор, разовая порция мочи (с креатинином и расчетом нормализованного по креатинину показателя) (Phosphorus, random urine, with creatinine and phosphorus/creatinine ratio calculation)	1	Моча	320
Мочевая кислота, разовая порция мочи, с креатинином и расчетом нормализованного по креатинину показателя	1	Моча	300
Оксалаты, разовая порция мочи (с креатинином и расчетом нормализованного по креатинину показателя) (Oxalates, random urine, with creatinine and oxalate/creatinine ratio calculation)	до 3	Моча	1440
Оценка риска камнеобразования - литогенные субстанции мочи, суточная моча (кальций, магний, фосфор, оксалаты, мочевая кислота, креатинин суточной мочи с расчетом суточной экскреции)	до 3	Моча	2300

Оценка риска камнеобразования - литогенные субстанции мочи, разовая порция мочи (кальций, магний, фосфор, оксалаты, мочевая кислота, креатинин разовой порции мочи, с расчетом нормализованных по креатинину показателей)	до 3	Моча	2160
<b>Исследование кала</b>			
Криптоспоридии парвум ( <i>Cryptosporidium parvum</i> ), диарейный синдром, антигенный тест ( <i>Cryptosporidium parvum</i> . One Step Rapid Immunochromotographic Assay)	1	Кал	720
Аденовирус (материал - кал)	4	Кал	420
Анализ кала на дизгруппу и сальмонеллез	4, 6	Кал	330
Анализ кала на простейшие	1	Кал	180
Анализ кала на скрытую кровь	1	Кал	240
Анализ кала на яйца гельминтов	1	Кал	150
Исследование кала на лямблии	1	Кал	180
Исследование на энтеробиоз (без забора)	1	Соскоб	180
Исследование на энтеробиоз (с забором)	1	Соскоб	180
Кальпротектин фекальный	10	Кал	3500
Копрограмма	1	Кал	230
Определение лямблия-антигена <i>Giardia lamblia</i> (антиген лямблиоза человека)	4	Кал	410
Определение антигена ротавируса человека	4	Кал	350
Содержание углеводов в кале	до 3	Кал	780
Эластаза I (Э1), панкреатическая эластаза I	до 6	Кал	2250
Альфа-1-антитрипсин в кале	до 8	Кал	1670
<b>Исследование отделяемого половых органов</b>			
Исследование секрета предстательной железы (сок простаты)	2	Секрет предстательной железы	210
Микроскопическое исследование мазков из урогенитального тракта	2	Мазок	290
<b>Микроскопич. исследование на микозы и демодекс</b>			
Исследование волос на грибы	2	Волосы	180
Исследование ногтевых пластинок на грибы	2	Ногтевые пластинки	180
Исследование ресниц на демодекс	2	Ресницы	180

Исследование соскобов кожи на грибы	2	Соскоб кожи	180
Исследование соскобов кожи на демодекс	2	Соскоб кожи	300
Мазок из зева / носа / уха на грибы	2	Мазок	180
Микроскопия и посев на паразитарные грибы (кожа) (Parasitic Fungi, Microscopy and Culture (skin))	до 24	Кожа	1700
Микроскопия и посев на паразитарные грибы (ногти) (Parasitic Fungi, Microscopy and Culture (nails))	до 24	Ногти	1700
<b>Бактериологические исследования</b>			
Анализ кала на дисбактериоз	5	Кал	740
Исследование кала на условно-патогенные энтеробактерии	5	Кал	270
Исследование кала на энтеропатогенные эшерихии	5	Кал	270
Посев крови на гемокультуру	10	Кровь	380
Посев крови на стерильность	10	Кровь	410
Посев мочи на микрофлору и чувствительность к антибиотикам	4, 6	Моча	
Посев на гонорею и чувствительность к антибиотикам	4	Мазок	360
Посев на дифтерию из зева / носа	4, 6	Мазок	350
Посев на золотистый стафилококк и чувствительность к антибиотикам (из зева / носа)	2	Мазок	380
Посев на кандида альбиканс и чувствительность к антимикотическим препаратам	4	Мазок	380
Посев на коклюш, паракоклюш (из зева / носа)	5, 7	Мазок	440
Посев на микоплазму и чувствительность к антибиотикам	3, 4	Мазок	420
Посев на микрофлору и чувствительность к антибиотикам	4, 6	Мазок / соскоб / моча и пр.	540
Посев на микрофлору и чувствительность к антибиотикам + грибы	4, 6	Мазок / соскоб / моча и пр.	590
Посев на уреплазму и чувствительность к антибиотикам	3, 4	Мазок	420
Посев кала на иерсинии ( <i>Yersinia enterocolitica</i> , иерсиниоз, определение чувствительности к антимикробным препаратам	до 13	Кал	1350
Посев кала на кампилобактер ( <i>Campylobacter</i> spp.)	до 6	Кал	1320
Посев на клостридии ( <i>Clostridium difficile</i> )	до 7	Желчь (одна порция); Кал	1400
Toxin A <i>Clostridium difficile</i> , псевдомембранозный колит, антигенный тест (Toxin A <i>Clostridium difficile</i> . One Step Rapid Immunochromotographic Assay)	1	Кал	720
Посев на менингококки, определение чувствительности к антимикробным препаратам	до 7	Ликвор; Отделяемое носоглотки	600
Посев на бета-гемолитический стрептококк группы А	до 7	Отделяемое ротоглотки	630

Посев на бета-гемолитический стрептококк группы В	до 7	Отделяемое половых органов	690
Посев на кишечную палочку ( <i>Escherichia coli</i> O157:H7, эшерихиоз), определение чувствительности к антимикробным препаратам	до 6	Кал	920
Дисбактериоз кишечника, определение чувствительности к бактериофагам	-	Кал	
Посев на влагалищную трихомонаду ( <i>Trichomonas vaginalis</i> , трихомониаз)	-	Отделяемое половых органов; Секрет простаты; Эякулят	
Посев на анаэробную микрофлору, определение чувствительности к антимикробным препаратам (Anaerobic Culture. Bacteria Identification and Antibiotic Susceptibility Testing)	до 9	Гной; Ликвор; Отделяемое половых органов; Экссудат; Эякулят; Отделяемое раны; Пункционная жидкость; Секрет простаты; Содержимое абсцесса; Содержимое инфильтрата; Транссудат	1050
Посев на патогенную кишечную флору	до 5	Кал	780
Посев на патогенную кишечную флору, определение чувствительности к антимикробным препаратам	до 6	Кал	975
Посев гинекологического материала на листерии	до 7	Отделяемое половых органов; Секрет простаты; Эякулят	690
Посев раневого отделяемого и тканей на микрофлору, определение чувствительности к антимикробным препаратам		Гной; Отделяемое раны; Содержимое абсцесса; Содержимое инфильтрата; Транссудат; Экссудат	
Посев грудного молока на микрофлору, определение чувствительности к антимикробным препаратам (Breast Milk Culture. Bacteria Identification and Antibiotic Susceptibility Testing)*		Грудное молоко	
Посев желчи на микрофлору, определение чувствительности к антимикробным препаратам		Желчь (одна порция)	
Посев отделяемого верхних дыхательных путей на микрофлору, определение чувствительности к антимикробным препаратам		Отделяемое носоглотки; Отделяемое ротоглотки	
Стрептококк группы А		Отделяемое ротоглотки	
Стрептококк группы В, антигенный тест		Отделяемое половых органов	
Посев отделяемого глаз на микрофлору, определение чувствительности к антимикробным препаратам		Отделяемое глаза	
Посев на микрофлору отделяемого половых органов, определение чувствительности к антимикробным препаратам		Отделяемое половых органов; Секрет простаты; Эякулят	

Посев отделяемого ушей на микрофлору, определение чувствительности к антимикробным препаратам		Отделяемое уха	
Посев пункционного материала на микрофлору, определение чувствительности к антимикробным препаратам		Ликвор; Пункционная жидкость	
Посев мокроты и трахеобронхиальных смывов на микрофлору, определение чувствительности к антимикробным препаратам и микроскопией мазка		Мокрота; Отделяемое нижних дыхательных путей	
Посев на бета-гемолитический стрептококк группы В		Отделяемое половых органов	
Посев на бета-гемолитический стрептококк группы А		Отделяемое ротоглотки	
Посев крови и биожидкостей на аэробную и анаэробную микрофлору, определение чувствительности к антимикробным препаратам		Ликвор; Пункционная жидкость; Цельная кровь	
Криптоспоридии парвум ( <i>Cryptosporidium parvum</i> )	1	Кал	720
<b>Цитологические исследования</b>			
Гистологическое исследование биопсийного материала и материала, полученного при хирургических вмешательствах( эндоскопического материала; тканей женской половой системы; кожи, мягких тканей; кроветворной и лимфоидной тканей; костно-хрящевой ткани	5, 10	Материал для исследования - аспират полости матки; Материал для исследования - биопсия кожи; Материал для исследования - биопсия костной ткани; Материал для исследования - биопсия лимфоидной ткани; Материал для исследования - биопсия мягкой ткани; Произвольный биоматериал	1425
Исследование конуса шейки матки (The examination of cone of cervix)	5, 10	Конус шейки матки; Соскоб цервикального канала	1425
Гистологическое исследование препарата / тканей желудка	5, 10	Биоптат	1425
Жидкостная цитология. Цитологическое исследование биоматериала шейки матки.	10	Мазок	1425
Исследование секрета молочных желёз	3	Секрет молочных желез	210
Мазок из зева / носа на эозинофилы	2	Мазок	135
Мазок на атипические клетки	3	Мазок	225
Мазок-отпечаток на <i>Helicobacter pylori</i>	5	Кал	165
Мазок-отпечаток на акантолитические клетки (Тцанка)	2	Мазок	200
Цитологическое исследование пунктата	5, 10	Пунктат	360
Исследование мочи (Examination of Urine)	до 3	Моча	290

Исследование трансудатов, эксудатов, секретов (Examination of Transudates, Exudates, Secrets)	до 3	Пункционная жидкость	290
Исследование мокроты (Examination of Sputum)	до 3	Мокрота	290
Исследование пунктатов кожи (Examination of Punctates: Skin)	до 3	Пунктат кожи	1500
<b>Лекарственный мониторинг</b>			
Фенобарбитал (Люминал) (Phenobarbitalum)	1	Кровь	2650
Фенитоин (Дифенин, Дилантин) (Phenytoin)	1	Кровь	1200
Вальпроевая кислота (Депакин, Конвулекс) (Acidum Valproicum, Depakin, Convulexs)	1	Кровь	1200
Карбамазепин (Финлепсин, Тегретол) (Carbamazepine, Tegretol)	1	Кровь	2650
Циклоспорин (Cyclosporine, Cyclosporine A, Sandimmune)	до 4	Кровь	790
Такролимус (Адваграф, Програф, Протопик, Такросел) (FK506, Advagraf, Prograf, Protopic, Tacrosel)	до 4	Кровь	1500
Ламотриджин (Lamotrigine)	до 4	Кровь	3360
Леветирацетам (Levetiracetam, Кеппра®)	до 4	Кровь	3360
Литий (Li) в сыворотке крови (Lithium (Li), serum)	до 4	Кровь	1050
<b>Другие</b>			
1303HEL <sup>13</sup> C-уреазный дыхательный тест ( <sup>13</sup> C-УДТ, 13C-Urea Breath test, UBT). Выявление инфекции Helicobacter pylori	до 4	Пробы выдыхаемого воздуха	2350
<b>Диагностические панели</b>			
<b>Панель "Беременность"</b>		Кровь	950
Вирус простого герпеса 1 и 2 типа Ig G (кол), Цитомегаловирус Ig G (кол), Краснуха Ig G (кол), Токсоплазма Ig G (кол)	5		
<b>Панель "Диагностика анемий"</b>		Кровь	2500
Общий анализ крови +СОЭ, Лейкоцитарная формула, Ретикулоциты, Железо, Железосвязывающая способность сыворотки, Трансферрин, Ферритин, Витамин В12, Фолиевая кислота	5		
<b>Панель "Кардиориск"</b>		Кровь	1100
АЛТ, АСТ, ЛДГ, Креатинкиназа, Триглицериды, Холестерин, Холестерин ЛПВП, Холестерин ЛПНП, Калий, Натрий, Хлориды, С-реактивный белок, Протромбиновое время +МНО	3		
<b>Панель "Липидный статус"</b>		Кровь	260

Холестерин, Холестерин ЛПВП, Холестерин ЛПНП, Холестерин ЛПОНП, Триглицериды, Индекс атерогенности	2		
<b>Панель "Обследование системы пищеварения"</b>		Кровь + кал	900
АЛТ, АСТ, ГГТП, Общий белок, Альбумин, Альфа-амилаза, Щелочная фосфатаза, Билирубин общий, Билирубин прямой, АТ к хеликобактер пилори (колич), копрограмма	3		
<b>Панель "Операционная"</b>		Кровь + моча	2600
Общий анализ крови +СОЭ, Группа крови+резус фактор, Общий анализ мочи, АСТ, АЛТ, Калий, Натрий, Хлориды, Кальций, Билирубин общий, Глюкоза, Общий белок, Креатинин, Мочевина, Протромбиновое время + МНО, Фибриноген, АЧТВ, Антитромбин 3, АТ к ВИЧ 1,2, АТ к Treponema pallidum, HBs Ag, анти –HCV	2		
<b>Панель "Ревматическая"</b>		Кровь	1300
Общий анализ крови, СОЭ, Общий белок, Фибриноген, Белковые фракции, Антистрептолизин-О, Ревматоидный фактор, С-реактивный белок	3		
<b>Панель "Функция печени"</b>		Кровь	550
АЛТ, АСТ, ГГТП, Билирубин общий, Билирубин прямой, щелочная фосфатаза, альбумин, общий белок	2		
<b>Панель "Щитовидная железа"</b>		Кровь	2100
T3 свободный, T4 свободный, Анти-ТПО, Тиреоглобулин, ТТГ, Общий T3, Общий T4, Антитела к тиреоглобулину	5		
<b>Иммуногистохимические исследования</b>			
Иммуногистохимический скрининг рака шейки матки – исследование двух маркеров для ранней диагностики дисплазии с высокой степенью риска озлокачествления: p16INK4a + Ki-67 (биоматериал, фиксированный в формалиновом буфере) (Cervical Cancer – Study of Two Markers for Early Diagnosis Dysplasia with High Risk Malignancy: p16INK4a + Ki-67, Immunohistochemical Screening (Fixed Biomaterial in Formalin Buffer))	до 7	Молочная железа; Произвольный биоматериал	8300

Иммуногистохимический скрининг рака шейки матки – исследование двух маркеров для ранней диагностики дисплазии с высокой степенью риска озлокачествления: p16INK4a + Ki-67 (биоматериал, фиксированный в парафиновом блоке) (Cervical Cancer – Study of Two Markers for Early Diagnosis Dysplasia with High Risk Malignancy: p16INK4a + Ki-67, Immunohistochemical Screening (Fixed Biomaterial in Paraffin Block))	до 7	Молочная железа; Произвольный биоматериал	8300
Рак молочной железы – комплексный иммуногистохимический профиль (биоматериал, фиксированный в формалиновом буфере) (Breast Cancer, Immunohistochemistry, ИHC (Formalin-Fixed Biomaterial))	до 7	Аспират полости матки; Биоптат слизистой желудочно-кишечного тракта, фиксированный в 10% забуференном растворе формалина; Молочная железа; Пайпель - биоптат слизистой тела матки; Произвольный биоматериал	16700
Рак молочной железы – комплексный иммуногистохимический профиль (биоматериал, фиксированный в парафиновом блоке) (Breast Cancer, Immunohistochemistry, ИHC (Paraffin-Embedded Tissue Block))	до 7	Аспират полости матки; Молочная железа; Пайпель - биоптат слизистой тела матки; Произвольный биоматериал	16700
Рецепторы к эстрогенам и прогестерону, иммуногистохимическое исследование (Estrogen and Progesterone Receptors, Immunohistochemical Study)	до 7	Аспират полости матки; Молочная железа; Пайпель - биоптат слизистой тела матки	6900
Рецепторы к эстрогенам и прогестерону, иммуногистохимическое исследование (биоматериал, фиксированный в парафиновом блоке) (Estrogen and Progesterone Receptors, Immunohistochemical Study (Fixed Biomaterial in Paraffin Block))	до 7	Аспират полости матки; Молочная железа; Пайпель - биоптат слизистой тела матки	7100
Ki-67 (MIB-1) экспрессия, иммуногистохимическое исследование: оценка пролиферативной активности по экспрессии Ki-67 (биоматериал, фиксированный в формалиновом буфере) (Ki-67 (MIB-1) Expression, Assessment of Proliferative Activity by Expression Ki-67, Immunohistochemical Study (Fixed Biomaterial in Formalin Buffer))	до 7	Молочная железа; Произвольный биоматериал	5400

<p>Ki-67 (MIB-1) экспрессия, иммуногистохимическое исследование: оценка пролиферативной активности по экспрессии Ki-67 (биоматериал, фиксированный в парафиновом блоке) (Ki-67 (MIB-1) Expression, Assessment of Proliferative Activity by Expression Ki-67, Immunohistochemical Study (Fixed Biomaterial in Paraffin Block))</p>	до 7	Молочная железа; Произвольный биоматериал	5400
<p>HER2/neu экспрессия, HER2-статус, иммуногистохимическое исследование, ИГХ (биоматериал фиксированный в формалиновом буфере) (HER2/neu Expression, HER2 Status, Immunohistochemical Study (Fixed Biomaterial in Formalin Buffer))</p>	до 7	Молочная железа	5300
<p>Определение HER2 статуса опухоли методом иммунофлуоресцентной гибридизации in situ (FISH) (Determination of HER2 Status of Tumor, Fluorescence In Situ Hybridization)</p>	до 19	Парафиновый блок + стекло	24000
<p>Рак предстательной железы – комплексное иммуногистохимическое исследование с оценкой экспрессии: альфа-метилацил-КоА-рацемазы (P504S, AMACR), цитокератинов высокого молекулярного веса (34BE12), белка p63 (Prostate cancer – complex immunomorphological examination using assessment of the expression AMACR, high molecular weight cytokeratin (34BE12), p63)</p>	до 8	Биоптат предстательной железы, фиксированный в 10% растворе забуференного формалина	12100
<p>Рак предстательной железы – комплексное иммуногистохимическое исследование с оценкой экспрессии: альфа-метилацил-КоА-рацемазы (P504S, AMACR), цитокератинов высокого молекулярного веса (34BE12), белка p63 (Prostate cancer – complex immunomorphological examination using assessment of the expression AMACR, high molecular weight cytokeratin (34BE12), p63)</p>	до 8	Парафиновый блок с биоптатом предстательной железы	12100
<p>HER2/neu экспрессия, HER2-статус, иммуногистохимическое исследование, ИГХ (биоматериал, фиксированный в парафиновом блоке) (HER2/neu Expression, HER2 Status, Immunohistochemical Study (Fixed Biomaterial in Paraffin Block))</p>	до 7	Молочная железа	5300
<p>Иммуногистохимическая диагностика хронического эндометрита – выявление плазматических клеток (CD138) (биоматериал, фиксированный в формалиновом буфере) (Chronic Endometritis, Identification of Plasma Cells CD138, Immunohistochemical Diagnosis (Fixed Biomaterial in Formalin Buffer))</p>	до 7	Произвольный биоматериал	5400

ё эндометрита – выявление плазматических клеток (CD138) (биоматериал, фиксированный в парафиновом блоке) (Chronic Endometritis, Identification of Plasma Cells CD138, Immunohistochemical Diagnosis (Fixed Biomaterial in Paraffin Block))	до 7	Произвольный биоматериал	5400
Иммуногистохимическое исследование маркера ранней диагностики дисплазии с высокой степенью риска озлокачествления: p16INK4a (биоматериал, фиксированный в формалиновом буфере) (Early Diagnosis Marker of Dysplasia with High Risk Malignancy: p16INK4a, Immunohistochemical Study (Fixed Biomaterial in Formalin Buffer))	до 7	Молочная железа; Произвольный биоматериал	4700
Иммуногистохимическое исследование маркера ранней диагностики дисплазии с высокой степенью риска озлокачествления: p16INK4a (биоматериал, фиксированный в парафиновом блоке) (Early Diagnosis Marker of Dysplasia with High Risk Malignancy: p16INK4a, Immunohistochemical Study (Fixed Biomaterial in Paraffin Block))	до 7	Молочная железа; Произвольный биоматериал	4700
Иммуногистохимическое (ИГХ) исследование: диагностика лимфопролиферативных заболеваний (биоматериал, заключенный в парафиновый блок) (Immunohistochemical diagnosis of lymphoproliferative diseases (Tissue Embedded in Paraffin Block))	до 11	Произвольный биоматериал	21850
Иммуногистохимическое (ИГХ) исследование: диагностика лимфопролиферативных заболеваний (биоматериал, фиксированный в формалиновом буфере) (Immunohistochemical diagnosis of lymphoproliferative diseases (Fixed Biomaterial in Formalin Buffer))	до 11	Произвольный биоматериал	21850
Иммуногистохимическое (ИГХ) исследование: диагностика гистогенеза метастазов при неустановленном первичном очаге (спектр маркеров для выявления тканевой принадлежности) (биоматериал, заключенный в парафиновый блок) (Immunohistochemical diagnosis in cancer metastasis of unknown primary origin (Tissue Embedded in Paraffin Block))	до 11	Произвольный биоматериал	21850
Иммуногистохимическое (ИГХ) исследование: диагностика гистогенеза метастазов при неустановленном первичном очаге (спектр маркеров для выявления тканевой принадлежности) (биоматериал, фиксированный в формалиновом буфере) (Immunohistochemical diagnosis in cancer metastasis of unknown primary origin (Fixed Biomaterial in Formalin Buffer))	до 11	Произвольный биоматериал	21850

Дифференциальная диагностика меланомы, иммуногистохимическое (ИГХ) исследование, оценка экспрессии S-100, Melan A (MART-1), HMB-45, SOX-10 (IHC verification of malignant melanoma using assessment of the expression S-100, Melan A (MART-1), HMB-45, SOX-10)	до 11		19200
Дифференциальная диагностика меланомы, иммуногистохимическое (ИГХ) исследование, оценка экспрессии S-100, Melan A (MART-1), HMB-45, SOX-10 (IHC verification of malignant melanoma using assessment of the expression S-100, Melan A (MART-1), HMB-45, SOX-10)	до 11		19200
Иммуногистохимическое исследование (1 маркер): уточняющее ИГХ-исследование с использованием 1 антитела (маркера)	до 11		1700
Исследование кариотипа (количественные и структурные аномалии хромосом) (Karyotype)	до 17	Кровь	7600
<b>Генетика</b>			
<b>Онкогематологические исследования</b>			
Цитогенетический анализ клеток костного мозга (кариотип) (Cytogenetic analysis of bone marrow (karyotype))	до 8	Пунктат костной ткани	7500
Анализ химерного гена BCR/ABL - t(9;22), определение типа транскрипта BCR/ABL гена - ПЦР, качеств. (Analysis of chimeric gene BCR-ABL - t(9;22), assessment of the BCR-ABL gene transcript type, PCR, qualitative)	до 10	Кровь	1900
Анализ относительной экспрессии гена BCR/ABL -количественная RQ ПЦР (ПЦР в реальном времени, колич.) (Analysis of the BCR/ABL relative expression, RQ-PCR, quantitative)	до 10	Кровь	4700
Исследование мутационного статуса BCR-ABL гена (метод прямого секвенирования по Сэнгеру) (BCR-ABL1 Mutation Analysis using direct Sanger sequencing, qualitative)	до 24	Кровь	9300
Анализ химерного гена BCR-ABL (FISH, колич.) (Analysis of chimeric gene BCR-ABL, FISH, quantitative)	до 8	Пунктат костной ткани	10450
Анализ химерного гена BCR-ABL (FISH, колич.) (Analysis of chimeric gene BCR-ABL (FISH, quantitative))	до 8	Препарат/мазок	10450
Анализ перестроек гена FGFR1 (FISH, колич.) (Analysis of gene rearrangements FGFR1 (FISH, quantitative))	до 8	Кровь	10450
Анализ перестроек гена PDGFR $\beta$ (FISH, колич.) (Analysis of gene rearrangements PDGFR $\beta$ (FISH, quantitative))	до 8	Кровь	10450
Анализ химерного гена FIP1L1/PDGFR $\alpha$ (FISH, колич.) (Analysis of chimeric gene FIP1L1/PDGFR $\alpha$ (FISH, quantitative))	до 8	Кровь	10450

Анализ мутаций в 12 экзоне JAK2 гена (ПЦР, кач.) (Analysis of JAK2 Exon 12 mutations (PCR qualitative))	до 24	Кровь	4700
Анализ мутации и делеции в гене MPL (ПЦР, кач.) (Analysis of MPL gene mutations, deletions, (PCR qualitative))	до 24	Кровь	4700
Анализ мутаций, делеций, инсерций в гене CALR (ПЦР, кач.) (Analysis of CALR gene mutations, deletions, insertions, PCR, qualitative)	до 24	Кровь	4700
Картиотип онкогематологический (Karyotype, Hematologic Disorders, Peripheral Blood)	до 10	Кровь	7500
Анализ химерного гена PML/RAR $\alpha$ -t(15;17) (ПЦР, кач.) (Analysis of chimeric gene PML/RAR $\alpha$ -t(15;17) (PCR, qualitative))	до 10	Кровь	1900
Анализ химерного гена RUNX1/RUNX1T1 -t(8;21) (ПЦР, кач.) (Analysis of chimeric gene RUNX1/RUNX1T1 -t(8;21) (PCR, qualitative))	до 10	Кровь	1900
Анализ химерного гена CBF $\beta$ /MYH1- inv(16),t(16;16) (ПЦР, кач.) (Analysis of chimeric gene CBF $\beta$ /MYH1- inv(16),t(16;16) (PCR, qualitative))	до 10	Кровь	1900
Анализ перестроек 5 хромосомы (FISH, колич.) (Analysis of chromosome 5 rearrangements (FISH, quantitative))	до 8	Пунктат костной ткани	10500
Анализ перестроек 5 хромосомы (FISH, колич.) (Analysis of chromosome 5 rearrangements (FISH, quantitative))	до 8	Препарат/мазок	10500
Анализ перестроек 7 хромосомы (FISH, колич.) (Analysis of chromosome 7 rearrangements (FISH, quantitative))	до 8	Пунктат костной ткани	10500
Анализ перестроек 7 хромосомы (FISH, колич.) (Analysis of chromosome 7 rearrangements (FISH, quantitative))	до 8	Препарат/мазок	10500
Анализ перестроек MLL гена (FISH, колич.) (Analysis of MLL gene rearrangements (FISH, quantitative))	до 8	Пунктат костной ткани	10500
Анализ перестроек MLL гена (FISH, колич.) (Analysis of MLL gene rearrangements (FISH, quantitative))	до 8	Препарат/мазок	10500
Анализ перестроек 3q (FISH, колич.) (Analysis of 3q rearrangements (FISH, quantitative))	до 8	Пунктат костной ткани	10500
Анализ перестроек 3q (FISH, колич.) (Analysis of 3q rearrangements (FISH, quantitative))	до 8	Препарат/мазок	10500
Анализ делеции 12p (FISH, колич.) (Analysis of 12p deletion (FISH, quantitative))	до 8	Пунктат костной ткани	10500
Анализ делеции 12p (FISH, колич.) (Analysis of 12p deletion (FISH, quantitative))	до 8	Препарат/мазок	10500
Анализ делеции 20q (FISH, колич.) (Analysis of 20q deletion (FISH, quantitative))	до 8	Пунктат костной ткани	10500

Анализ делеции 20q (FISH, колич.) (Analysis of 20q deletion (FISH, quantitative))	до 8	Препарат/мазок	10500
Анализ химерного гена MLL/AF4 -t(4;11) (ПЦР, кач.) (Analysis of chimeric gene MLL/AF4 -t(4;11) (PCR, qualitative))	до 10	Кровь	1900
Анализ химерного гена E2A/PBX1 - t(1;19) (ПЦР, кач.) (Analysis of chimeric gene E2A/PBX1 - t(1;19) (PCR, qualitative))	до 10	Кровь	1900
Анализ делеции TP53 гена (FISH, колич.) (Analysis of TP53 gene deletion (FISH, quantitative))	до 8	Пунктат костной ткани	10500
Анализ делеции TP53 гена (FISH, колич.) (Analysis of TP53 gene deletion (FISH, quantitative))	до 8	Кровь	10500
Анализ делеции TP53 гена (FISH, колич.) (Analysis of TP53 gene deletion (FISH, quantitative))	до 8	Препарат/мазок	10500
Анализ перестроек IGH гена (FISH, колич.) (Analysis of IGH gene rearrangements (FISH, quantitative))	до 8	Пунктат костной ткани	10500
Анализ перестроек IGH гена (FISH, колич.) (Analysis of IGH gene rearrangements (FISH, quantitative))	до 8	Препарат/мазок	10500
Анализ транслокации t(4;14)(p16;q32) (FISH, колич.) (Analysis of translocation t(4;14)(p16;q32) (FISH, quantitative))	до 8	Пунктат костной ткани	10500
Анализ транслокации t(4;14)(p16;q32) (FISH, колич.) (Analysis of translocation t(4;14)(p16;q32) (FISH, quantitative))	до 8	Препарат/мазок	10500
Анализ транслокации t(11;14)(q13;q32) (FISH, колич.) (Analysis of translocation t(11;14)(q13;q32) (FISH, quantitative))	до 8	Кровь	10500
Анализ транслокации t(11;14)(q13;q32) (FISH, колич.) (Analysis of translocation t(11;14)(q13;q32) (FISH, quantitative))	до 8	Препарат/мазок	10500
Анализ моносомии, делеции 13 хромосомы – (del(13), -13) (FISH, колич.) (Analysis of chromosome 13 monosomy, deletion – (del(13), 13) (FISH, quantitative))	до 8	Пунктат костной ткани	10500
Анализ моносомии, делеции 13 хромосомы – (del(13), -13) (FISH, колич.) (Analysis of chromosome 13 monosomy, deletion – (del(13), 13) (FISH, quantitative))	до 8	Кровь	10500
Анализ моносомии, делеции 13 хромосомы – (del(13), -13) (FISH, колич.) (Analysis of chromosome 13 monosomy, deletion – (del(13), -13) (FISH, quantitative))	до 8	Препарат/мазок	10500
Анализ транслокации t(14;16) (IGH/MAFB) (FISH, колич.) (Analysis of translocation t(14;16) (IGH/MAFB) (FISH, quantitative))	до 8	Пунктат костной ткани	10500
Анализ транслокации t(14;16) (IGH/MAFB) (FISH, колич.) (Analysis of translocation t(14;16) (IGH/MAFB) (FISH, quantitative))	до 8	Кровь	10500

Анализ транслокации t(14;16) (IGH/MAFB) (FISH, колич.) (Analysis of translocation t(14;16) (IGH/MAFB) (FISH,quantitative))	до 8	Препарат/мазок	10500
Анализ перестроек ATM гена (FISH, колич.) (Analysis of ATM gene rearrangements (FISH, quantitative))	до 8	Кровь	10500
Анализ перестроек ATM гена (FISH, колич.) (Analysis of ATM gene rearrangements (FISH, quantitative))	до 8	Препарат/мазок	10500
Анализ трисомии 12 хромосомы (+12) (FISH, колич.) (Analysis of chromosome 12 trisomy (FISH, quantitative))	до 8	Кровь	10500
Анализ трисомии 12 хромосомы (+12) (FISH, колич.) (Analysis of chromosome 12 trisomy (FISH, quantitative))	до 8	Препарат/мазок	10500
Анализ всех специфических аберраций на парафиновых срезах (гистоFISH, колич.) (Analysis of all specific aberrations on paraffin slides (FISH Histology, quantitative))	до 10	Парафиновые срезы	14400
Анализ транслокации t(11;14)(q13;q32) на парафиновых срезах (гистоFISH, колич.) (Analysis of translocation t(11;14)(q13;q32) on paraffin slides (FISH Histology, quantitative))	до 8	Парафиновые срезы	14400
Анализ транслокации t(11;18)(q21;q21) (FISH, колич.) (Analysis of translocation t(11;18)(q21;q21) (FISH, quantitative))	до 8	Кровь	10500
Анализ перестроек гена BCL- 6 (der(3)(q27)) (FISH, колич.) (Analysis of BCL- 6 gene rearrangements (der(3)(q27)) (FISH, quantitative))	до 8	Кровь	10500
Анализ перестроек гена BCL- 6 (der(3)(q27)) на парафиновых срезах (ГистоFISH, колич.) (Analysis of BCL- 6 gene rearrangements (der(3)(q27)) on paraffin slides (FISH Histology, quantitative))	до 10	Парафиновые срезы	14400
Анализ перестроек MYC гена ( t(8;14)(q24;q32)-t(2;8)(p11;q24), t(8 ;22)(q24;q11)) (FISH, колич.) (Analysis of MYC gene rearrangements (t(8;14)(q24;q32)-t(2;8)(p11;q24), t(8 ;22)(q24;q11) (FISH, quantitative))	до 8	Кровь	10500
Анализ транслокации t(2;5)(p23;q35) (FISH, колич.) (Analysis of translocation t(2;5)(p23;q35) (FISH, quantitative))	до 8	Кровь	10500
Анализ транслокации t(2;5)(p23;q35) на парафиновых срезах (гистоFISH, колич.) (Analysis of translocation t(2;5)(p23;q35) on paraffin slides (FISH Histology, quantitative))	до 10	Парафиновые срезы	14400
Анализ перестроек BCL2 гена t(14;18)(q32;q21),t(2;18)(p11;q21),t(18;22)(q21;q11) (FISH, колич.) (Analysis of BCL2 gene rearrangements t(14;18)(q32;q21),t(2;18)(p11;q21),t(18;22)(q21;q11) (FISH, quantitative))	до 8	Кровь	10500

Анализ перестроек BCL2 гена на парафиновых срезах (гистоFISH, колич.) (Analysis of BCL2 gene rearrangements on paraffin slides (FISH Histology, quantitative))	до 10	Парафиновые срезы	14400
Маркер развития Ph <sup>-</sup> -негативных хронических миелопролиферативных заболеваний (ХМПЗ): качественная оценка наличия соматической мутации 617F гена JAK2 (Marker of Ph-negative Chronic Myeloproliferative Disorders (cMPD): qualitative assessment of presence of gene JAK2 617F somatic mutation)	до 10	Кровь	1900
<b>Генетические предрасположенности</b>			
<i>Генетические VIP-профили</i>			
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, VDR, AR, CFTR; AZF-регион; кариотип) (Genetic Testing for Men (Genes 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, VDR, AR, CFTR; AZF-Region; Karyotype))	до 27	Кровь	92100
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, VDR; кариотип) (Genetic Testing for Women (Genes 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, VDR; Karyotype))	до 27	Кровь	81600

<p>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, VDR, AR, CFTR; AZF-регион; кариотип) (Genetic Testing for Couple: Man (Genes 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, VDR, AR, CFTR; AZF-Region; Karyotype))</p>	до 27	Кровь	92100
<p>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, VDR; кариотип) (Genetic Testing for Couple: Woman (Genes 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, VDR; Karyotype))</p>	до 27	Кровь	81600
<p>Полное генетическое обследование ребенка (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, VDR, AR, CFTR; AZF-регион; кариотип) (Genetic Testing: Boy (Genes 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, VDR, AR, CFTR; AZF-Region; Karyotype))</p>	до 27	Кровь	92100

<p>Полное генетическое обследование ребенка (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, VDR; кариотип) (Genetic Testing: Girl (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, VDR; Karyotype))</p>	до 27	Кровь	81600
<b>Образ жизни и генетические факторы</b>			
<p>Здоровый образ жизни (гены ACE, AGT, F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, NOS3, GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2, ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB, UGT1A1) (Healthy Lifestyle (Genes ACE, AGT, F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, NOS3, GSTT1, <u>GSTM1, GSTP1, NAT2, ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB, UGT1A1</u>))</p>	до 19	Кровь	42200
<p>Я здоров (гены F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, ACE, AGT, GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2, UGT1A1, AR, CFTR; AZF-регион) (I'm Healthy (for Men) (Genes F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, ACE, AGT, GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2, UGT1A1, AR, CFTR; AZF-Region))</p>	до 19	Кровь	44900
<p>Я здорова (гены F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, ACE, AGT, GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2, BRCA1, BRCA2, UGT1A1) (I'm Healthy (for Women) (Genes F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, ACE, AGT, GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2, BRCA1, BRCA2, UGT1A1))</p>	до 12	Кровь	39100
<p>Оценка рисков, связанных с интенсивной физической нагрузкой (гены ACE, AGT, F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, NOS3, ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB) (Higher Physical Activity: Risk Assessment (Genes ACE, AGT, F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, NOS3, ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB))</p>	до 19	Кровь	22800
<p>Оценка рисков, связанных с интенсивной физической нагрузкой (гены ACE, AGT, F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, NOS3, ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB) (без описания результатов врачом-генетиком) (Higher Physical Activity: Risk Assessment (Genes ACE, AGT, F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, NOS3, ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB) (without Description))</p>	до 19	Кровь	20500
<p>Подготовка к операции (гены MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5) (Preparation for Surgery (Genes MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5))</p>	до 12	Кровь	8500

Подготовка к операции (гены MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5) (без описания результатов врачом-генетиком) (Preparation for Surgery (Genes MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5) (without Description))	до 9	Кровь	7700
Опасность при приеме оральных контрацептивов (гены F2, F5) (Risk of Oral Contraceptives, Ocs (Genes F2, F5))	до 12	Кровь	2900
Опасность при приеме оральных контрацептивов (гены F2, F5) (без описания результатов врачом-генетиком) (Risk of Oral Contraceptives, OCs (Genes F2, F5) (without Description))	до 9	Кровь	2600
Риск развития рака при курении (гены GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2) (Risk of Cancer in Smoking (Genes GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2))	до 19	Кровь	12200
Риск развития рака при курении (гены GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2) (без описания результатов врачом-генетиком) (Risk of Cancer in Smoking (Genes GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2) (without Description))	до 16	Кровь	10950
Необходимость защиты кожи при загаре (гены GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2) (Tanning Risks: Protection of Skin (Genes GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2))	до 19	Кровь	12200
Необходимость защиты кожи при загаре (гены GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2) (без описания результатов врачом-генетиком) (Tanning Risks: Protection of Skin (Genes GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2) (without Description))	до 16	Кровь	10950
Прием жареных и копченых продуктов и риск развития рака (гены GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2) (Intake of Grilled and Smoked Foods and Cancer Risk (Genes GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2))	до 19	Кровь	12200
Прием жареных и копченых продуктов и риск развития рака (гены GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2) (без описания результатов врачом-генетиком) (Intake of Grilled and Smoked Foods and Cancer Risk (Genes GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2) (without Description))	до 16	Кровь	10950
<b>Репродуктивное здоровье</b>			
Нарушения сперматогенеза, 6 маркёров (микроделеции локуса AZF) (Spermatogenesis disorders (6 AZF))	до 15	Кровь	4900
Нарушения сперматогенеза, 6 маркёров (микроделеции локуса AZF) (без описания результатов генетиком)	до 12	Кровь	3800

Женское бесплодие и осложнение беременности (гены F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR, ACE, AGT, RHD, HLA II; кариотип) (Female Infertility, Pregnancy Complication (Genes F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR, ACE, AGT, RHD, HLA II; Karyotype))	до 20	Кровь	27500
Хочу стать мамой: осложнения беременности (гены F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR, ACE, AGT, RHD) (Want to Become a Mother: Pregnancy Complications (Genes F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR, ACE, AGT, RHD))	до 19	Кровь	19300
Хочу стать мамой: осложнения беременности (гены F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR, ACE, AGT, RHD) (без описания результатов врачом-генетиком) (Want to Become a Mother: Pregnancy Complications (Genes F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR, ACE, AGT, RHD) (without Description))	до 9	Кровь	16700
Склонность к тромбозам при беременности: минимальная панель (гены F2, F5) (Thrombotic Tendency in Pregnancy: Minimum (Genes F2, F5))	до 12	Кровь	2895
Склонность к тромбозам при беременности: минимальная панель (гены F2, F5) (без описания результатов врачом-генетиком) (Thrombotic Tendency in Pregnancy: Minimum (Genes F2, F5) (without Description))	до 9	Кровь	2595
Гестозы и фетоплацентарная недостаточность (гены ACE, AGT, MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5) (Gestosis and Placental Insufficiency (Genes ACE, AGT, MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5))	до 19	Кровь	11250
Гестозы и фетоплацентарная недостаточность (гены ACE, AGT, MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5) (без описания результатов врачом-генетиком) (Gestosis and Placental Insufficiency (Genes ACE, AGT, MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5) (without Description))	до 16	Кровь	10020
Привычное невынашивание беременности, в т. ч. склонность к тромбозам при беременности: расширенная панель (гены MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5) (Habitual Miscarriage, Thrombotic Tendency in Pregnancy: Extended Panel (Genes MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5))	до 12	Кровь	8490
Привычное невынашивание беременности, в т. ч. склонность к тромбозам при беременности: расширенная панель (гены MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5) (без описания результатов врачом-генетиком) (Habitual Miscarriage, Thrombotic Tendency in Pregnancy: Extended Panel (Genes MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5) (without Description))	до 9	Кровь	12675
Возникновение изолированных пороков развития у плода (гены MTHFR, MTRR, MTR) (Isolated Malformations in Fetus (Genes MTHFR, MTRR, MTR))	до 12	Кровь	5595

Возникновение изолированных пороков развития у плода (гены MTHFR, MTRR, MTR) (без описания результатов врачом-генетиком) (Isolated Malformations in Fetus (Genes MTHFR, MTRR, MTR) (without Description))	до 9	Кровь	5010
Тромботические осложнения при стимуляции овуляции (гены F2, F5) (Thrombotic Complications of Ovulation Induction (Genes F2, F5))	до 12	Кровь	2895
Тромботические осложнения при стимуляции овуляции (гены F2, F5) (без описания результатов врачом-генетиком) (Thrombotic Complications of Ovulation Induction (Genes F2, F5) (without Description))	до 9	Кровь	2595
Адреногенитальный синдром (АГС). Поиск частых мутаций в гене CYP21ОНВ, 9 ч. м. (Congenital Adrenal Hyperplasia (CAH), Gene CYP21ОНВ, 9 Freq. Mut.)	до 24	Кровь	15975
Опасность при приеме оральных контрацептивов (гены F2, F5) (Risk of Oral Contraceptives, Ocs (Genes F2, F5))	до 12	Кровь	2895
Опасность при приеме оральных контрацептивов (гены F2, F5) (без описания результатов врачом-генетиком) (Risk of Oral Contraceptives, OCs (Genes F2, F5) (without Description))	до 9	Кровь	2595
Обмен фолиевой кислоты (гены MTHFR, MTRR, MTR) (Folic Acid Metabolism (Genes MTHFR, MTRR, MTR))	до 12	Кровь	5595
Обмен фолиевой кислоты (гены MTHFR, MTRR, MTR) (без описания результатов врачом-генетиком) (Folic Acid Metabolism (Genes MTHFR, MTRR, MTR) (without Description))	до 9	Кровь	5010
Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников (гены BRCA1, BRCA2) (Hereditary Breast and/or Ovarian Cancer, HBOC (Genes BRCA1, BRCA2))	до 16	Кровь	4620
Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников (гены BRCA1, BRCA2) (без описания результатов врачом-генетиком) (Hereditary Breast and/or Ovarian Cancer, HBOC (Genes BRCA1, BRCA2) (without Description))	до 12	Кровь	4140
Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников BRCA1, BRCA2, CHEK2, NBN (Hereditary Breast and/or Ovarian Cancer )	до 19	Кровь	9915
Мужское бесплодие (гены AR, CFTR; AZF-регион; кариотип) (Male Sterility (Genes AR, CFTR; AZF-Region; Karyotype))	до 20	Кровь	22650
Генетические факторы мужского бесплодия (гены AR, CFTR; AZF-регион) (Genetic Factors of Male Infertility (Genes AR, CFTR; AZF-Region))	до 19	Кровь	17400

Нарушения сперматогенеза: расширенная панель (AZF-регион) (Impairment of Spermatogenesis: Full Panel (AZF-Region))	до 12	Кровь	10995
Нарушения сперматогенеза: расширенная панель (AZF-регион) (без описания результатов врачом-генетиком) (Impairment of Spermatogenesis: Full Panel (AZF-Region) (without Description))	до 9	Кровь	9840
<b><i>HLA-типирование и резус-фактор</i></b>			
Определение резус-фактора (Rh factor Definition)	до 19	Кровь	4965
Определение генотипа резус-фактора (RH factor Genotype)	до 19	Кровь	10500
Определение генотипа резус-фактора (без описания результатов врачом-генетиком) (Genotype of RH factor Definition (without Description))	до 16	Кровь	9405
Резус-фактор плода. Выявление гена RHD плода в крови матери (RHD gene of the fetus in the mother's blood)	до 8	Кровь	5880
Молекулярно-генетическое исследование HLA-B27 (Molecular Genetic Testing HLA-B27)	до 8	Кровь	1035
Типирование генов системы HLA II класса (гены DRB1, DQA1, DQB1) (System Human Leukocyte Antigen (HLA) Class II, Typing (Genes DRB1, DQA1, DQB1))	до 10	Кровь	5625
<b><i>Система свертывания крови</i></b>			
Тромбозы: расширенная панель (гены F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR) (Thrombosis: Advanced Panel (Genes F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR))	до 12	Кровь	8490
Тромбозы: расширенная панель (гены F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR) (без описания результатов врачом-генетиком) (Thrombosis: Advanced Panel (Genes F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR) (without Description))	до 9	Кровь	7605
Расширенное исследование генов системы гемостаза (гены F2, F5, MTHFR, MTR, MTRR, F13, FGB, ITGA2, ITGB3, F7, PAI-1) (Extended Study of Hemostatic System (Genes F2, F5, MTHFR, MTR, MTRR, F13, FGB, ITGA2, ITGB3, F7, PAI-1))	до 18	Кровь	14475
Расширенное исследование генов системы гемостаза (гены F2, F5, MTHFR, MTR, MTRR, F13, FGB, ITGA2, ITGB3, F7, PAI-1) (без описания результатов врачом-генетиком) (Extended Study of Hemostatic System (Genes F2, F5, MTHFR, MTR, MTRR, F13, FGB, ITGA2, ITGB3, F7, PAI-1) (without Description))	до 8	Кровь	10020
Тромбозы: сокращенная панель (гены F2, F5) (Thrombosis: Minimum (Genes F2, F5))	до 12	Кровь	2895

Тромбозы: сокращенная панель (гены F2, F5) (без описания результатов врачом-генетиком) (Thrombosis: Minimum (Genes F2, F5) (without Description))	до 9	Кровь	2595
Фибриноген (ген FGB) (Fibrinogen (Gene FGB))	до 19	Кровь	2950
Фибриноген (ген FGB) (без описания результатов врачом-генетиком) (Fibrinogen (Gene FGB) (without Description))	до 16	Кровь	2650
Гипергомоцистеинемия (гены MTHFR, MTRR, MTR) (Hyperhomocysteinemia (Genes MTHFR, MTRR, MTR))	до 12	Кровь	5600
Гипергомоцистеинемия (гены MTHFR, MTRR, MTR) (без описания результатов врачом-генетиком) (Hyperhomocysteinemia (Genes MTHFR, MTRR, MTR) (without Description))	до 9	Кровь	5100
Гиперагрегация тромбоцитов (гены ITGA2, GP1BA) (Platelet Hyperaggregation (Genes ITGA2, GP1BA))	до 19	Кровь	2950
Гиперагрегация тромбоцитов (гены ITGA2, GP1BA) (без описания результатов врачом-генетиком) (Platelet Hyperaggregation (Genes ITGA2, GP1BA) (without Description))	до 16	Кровь	2650
Тромбоцитарный рецептор фибриногена (ген ITGB3) (Platelet Fibrinogen Receptor (Gene ITGB3))	до 19	Кровь	1500
Тромбоцитарный рецептор фибриногена (ген ITGB3) (без описания результатов врачом-генетиком) (Platelet Fibrinogen Receptor (Gene ITGB3) (without Description))	до 16	Кровь	1350
<b>Болезни сердца и сосудов</b>			
Сердечно-сосудистые заболевания (гены ACE, AGT, F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, NOS3, ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB) (Cardio-Vascular Diseases (Genes ACE, AGT, F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, NOS3, ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB))	до 19	Кровь	20450
Артериальная гипертензия, полная панель (гены ACE, AGT, NOS3) (Arterial Hypertension: Full Panel (Genes ACE, AGT, NOS3))	до 19	Кровь	4400
Артериальная гипертензия, полная панель (гены ACE, AGT, NOS3) (без описания результатов врачом-генетиком) (Arterial Hypertension: Full Panel (Genes ACE, AGT, NOS3) (without Description))	до 16	Кровь	3400
Артериальная гипертензия, связанная с нарушениями в ренин-ангиотензиновой системе (гены ACE, AGT) (Arterial Hypertension, Renin-Angiotensin System Disorder (Genes ACE, AGT))	до 19	Кровь	2950

Артериальная гипертензия, связанная с нарушениями в ренин-ангиотензиновой системе (гены ACE, AGT) (без описания результатов врачом-генетиком) (Arterial Hypertension, Renin-Angiotensin System Disorder (Genes ACE, AGT) (without Description))	до 16	Кровь	2650
Артериальная гипертензия, связанная с нарушениями в работе эндотелиальной NO-синтазы (ген NOS3) (Arterial Hypertension, Endothelial NO-Synthase Disturbance (Gene NOS3))	до 19	Кровь	1500
Артериальная гипертензия, связанная с нарушениями в работе эндотелиальной NO-синтазы (ген NOS3) (без описания результатов врачом-генетиком) (Arterial Hypertension, Endothelial NO-Synthase Disturbance (Gene NOS3) (without Description))	до 16	Кровь	1350
ИБС, инфаркт миокарда (гены ITGA2, GP1BA, ACE, AGT, NOS3, ApoE) (Ischemic Heart Disease, Myocardial Infarction (Genes ITGA2, GP1BA, ACE, AGT, NOS3, ApoE))	до 19	Кровь	9650
ИБС, инфаркт миокарда (гены ITGA2, GP1BA, ACE, AGT, NOS3, ApoE) (без описания результатов врачом-генетиком) (Ischemic Heart Disease, Myocardial Infarction (Genes ITGA2, GP1BA, ACE, AGT, NOS3, ApoE) (without Description))	до 16	Кровь	9200
Ишемический инсульт (гены ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB) (Ischemic Stroke (Genes ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB))	до 19	Кровь	7400
Ишемический инсульт (гены ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB) (без описания результатов врачом-генетиком) (Ischemic Stroke (Genes ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB) (without Description))	до 16	Кровь	6600
Атеросклероз (ген ApoE) (Atherosclerosis (Gene ApoE))	до 19	Кровь	2800
<b>Болезни желудочно-кишечного тракта</b>			
Болезнь Крона (гены DLG5, NOD2, OCTN1, OCTN2) (Crohn's Disease (Genes DLG5, NOD2, OCTN1, OCTN2))	до 19	Кровь	8580
<b>Болезни центральной нервной системы</b>			
Болезнь Альцгеймера (ген ApoE) (Alzheimer's Disease (Gene ApoE))	до 19	Кровь	2800
<b>Онкологические заболевания</b>			
Онкологические заболевания у женщин (гены MTHFR, MTRR, MTR, GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2, BRCA1, BRCA2, CHEK2, NBS1) (Cancer in Women (Genes MTHFR, MTRR, MTR, GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2, BRCA1, BRCA2, CHEK2, NBS1))	до 19	Кровь	26800

Онкологические заболевания у мужчин (гены MTHFR, MTRR, MTR, GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2, AR) (Cancer in Men (Genes MTHFR, MTRR, MTR, GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2, AR))	до 19	Кровь	19000
Онкологические заболевания, связанные с токсинами окружающей среды (гены GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2) (Cancer Associated with Environmental Toxins (Genes GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2))	до 19	Кровь	10950
Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников (гены BRCA1, BRCA2) (Hereditary Breast and/or Ovarian Cancer, HBOC (Genes BRCA1, BRCA2))	до 16	Кровь	4650
Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников (гены BRCA1, BRCA2) (без описания результатов врачом-генетиком) (Hereditary Breast and/or Ovarian Cancer, HBOC (Genes BRCA1, BRCA2) (without Description))	до 12	Кровь	4200
Наследственные случаи BRCA-ассоциированного рака у мужчин: рак грудной, поджелудочной, предстательной желез, рак яичек (гены BRCA1, BRCA2) (Hereditary Breast Cancer In Men: Cancer of Breast, Pancreatic, Prostate, Testicular Cancer (Genes BRCA1, BRCA2))	до 16	Кровь	4650
Наследственные случаи BRCA-ассоциированного рака у мужчин: рак грудной, поджелудочной, предстательной желез, рак яичек (гены BRCA1, BRCA2) (без описания результатов врачом-генетиком) (Hereditary Breast Cancer In Men: Cancer of Breast, Pancreatic, Prostate, Testicular Cancer (Genes BRCA1, BRCA2) (without Description))	до 12	Кровь	4200
Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников BRCA1, BRCA2, CHEK2, NBN (Hereditary Breast and/or Ovarian Cancer )	до 19	Кровь	9950
Семейный медуллярный рак щитовидной железы (экзоны 10, 11, 13, 14, 15 гена RET) (Familial Medullary Thyroid Cancer (Exons 10, 11, 13, 14, 15 Gene RET))	до 25	Кровь	20650
Синдром множественной эндокринной неоплазии 2В типа (ген RET) (Multiple Endocrine Neoplasia Type 2B (Gene RET))	до 19	Кровь	5000
Синдром множественной эндокринной неоплазии 2А типа (экзоны 10, 11 гена RET) (Multiple Endocrine Neoplasia Type 2A (Exons 10, 11 Gene RET))	до 25	Кровь	9700

Маркер развития Ph'-негативных хронических миелопролиферативных заболеваний (ХМПЗ): количественное определение соотношения нормального и мутантного аллелей 617V/617F гена JAK2 (Marker of Ph-negative Chronic Myeloproliferative Disorders (cMPD): quantification of wild-type and mutant allelic ratio of gene JAK2 617V/617F)	до 17	Кровь	5100
Маркер развития Ph'-негативных хронических миелопролиферативных заболеваний (ХМПЗ): качественная оценка наличия соматической мутации 617F гена JAK2 (Marker of Ph-negative Chronic Myeloproliferative Disorders (cMPD): qualitative assessment of presence of gene JAK2 617F somatic mutation)	-		
<b>Нарушения обмена веществ</b>			
Наследственная предрасположенность к сахарному диабету 1-го типа по трем локусам генов системы HLA II класса (гены DRB1, DQA1, DQB1) (Hereditary Predisposition to Diabetes Type 1 (Insulin-Dependent Diabetes), HLA Class II (Genes DRB1, DQA1, DQB1))	до 17	Кровь	6700
Наследственная предрасположенность к целиакии по локусам генов системы HLA II класса (DQA1, DQB1)	до 17	Кровь	6700
Синдром Жильбера (ген UGT1A1) (Gilbert's Syndrome (Gene UGT1A1))	до 11	Кровь	4900
Остеопороз: полная панель (гены CALCR, COL1A1, VDR) (Osteoporosis: Full Panel (Genes CALCR, COL1A1, VDR))	до 19	Кровь	5600
Остеопороз: полная панель (гены CALCR, COL1A1, VDR) (без описания результатов врачом-генетиком) (Osteoporosis: Full Panel (Genes CALCR, COL1A1, VDR) (without Description))	до 16	Кровь	5100
Остеопороз: сокращенная панель (гены CALCR, COL1A1) (Osteoporosis: Abridged Panel (Genes CALCR, COL1A1))	до 19	Кровь	4300
Остеопороз: сокращенная панель (гены CALCR, COL1A1) (без описания результатов врачом-генетиком) (Osteoporosis: Abridged Panel (Genes CALCR, COL1A1) (without Description))	до 16	Кровь	3900
Остеопороз: рецептор витамина D (ген VDR) (Osteoporosis, Vitamin D Receptor (VDR) (Gene VDR))	до 19	Кровь	1500
Остеопороз: рецептор витамина D (ген VDR) (без описания результатов врачом-генетиком) (Osteoporosis, Vitamin D Receptor (VDR) (Gene VDR) (without Description))	до 16	Кровь	1400
Обмен фолиевой кислоты (гены MTHFR, MTRR, MTR) (Folic Acid Metabolism (Genes MTHFR, MTRR, MTR))	до 12	Кровь	5600

Обмен фолиевой кислоты (гены MTHFR, MTRR, MTR) (без описания результатов врачом-генетиком) (Folic Acid Metabolism (Genes MTHFR, MTRR, MTR) (without Description))	до 9	Кровь	5100
Лактазная недостаточность (ген MCM6) (Adult Lactase Deficiency (Gene MCM6))	до 19	Кровь	1400
Наследственный гемохроматоз, I тип (ген HFE) (Hemochromatosis Type 1 (Gene HFE))	до 18	Кровь	2800
<b>Фармакогенетика</b>			
Аспирин и плавикс. Генетический маркер резистентности к антиагрегантной терапии аспирином и плавиксом. Определение наличия полиморфизмов гена тромбоцитарного рецептора фибриногена (ген ITGB3) (Aspirin and Plavix. Genetic Marker of Resistance to Antiplatelet Therapy in Aspirin and Plavix. Detection of Polymorphisms of Gene of Platelet Fibrinogen Receptor, Gene ITGB3)	до 19	Кровь	1500
Варфарин: расширенная панель для подбора дозы (гены CYP2C9, VKORC1, CYP4F2, GGCX) (Warfarin Dose Panel (Genes CYP2C9, VKORC1, CYP4F2, GGCX))	до 12	Кровь	13300
Гидралазин и прокаинамид. Генетические маркеры повышенного риска развития волчаночноподобного синдрома и гепатотоксичности при приеме кардиотропных препаратов: гидралазина и прокаинамида. Определение наличия полиморфизмов гена N-ацетилтрансферазы 2 (Hydralazine and Procainamide. Genetic Markers of Increased Risk of Lupus-Like Syndrome and Hepatotoxicity in Taking Cardiotropic Drugs: Hydralazine and Procainamide. Determination of Polymorphisms N-Acetyltransferase 2, Gene NAT2)	до 19	Кровь	5600
Изониазид. Генетические маркеры повышенного риска развития полиневритов при приеме изониазида, связанных с нарушением его метаболизма. Определение наличия полиморфизмов гена N-ацетилтрансферазы 2 (ген NAT2) (Isoniazidum. Genetic Markers of Increased Risk of Development of Polyneuritis in Taking Isoniazidum and Isoniazid-Related Violation of Metabolism. Determination of Polymorphisms N-Acetyltransferase 2, Gene NAT2)	до 19	Кровь	5600

Ингибиторы АПФ, флувастатин, блокаторы рецепторов АПФ. Прогнозирование нефропротективного эффекта ингибиторов АПФ при недиабетических заболеваниях. Генетические маркеры эффективности ателолола при артериальной гипертензии с гипертрофией левого желудочка или терапии флувастатином при ишемической болезни сердца. Определение наличия полиморфизмов гена ангиотензин-превращающего фермента (ген ACE) (ACE Inhibitors, Fluvastatin, ATII Receptor Blockers. Forecasting Renoprotective Effect of ACE Inhibitors in Un-Diabetic Diseases. Genetic Markers of Effectiveness of Atenolol in Hypertension with Left Ventricular Hypertrophy or Fluvastatin Therapy in Ischemic Heart Disease. Detection of Polymorphisms of Gene of Angiotensin-Converting Enzyme (Gene ACE))	до 19	Кровь	2950
Метаболизм иринотекана (ген UGT1A1) (Metabolism of Irinotecan (Gene UGT1A1))	до 11	Кровь	4900
Лозартан/ирбесартан. Генетический маркер 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 (Losartan/Irbesartan. Genetic Marker of Risk of Metabolic Disorders Blockers of Receptors of Angiotensin II, Losartan and Irbesartan Type of Weakening and Strengthening their Hypotensive Action, Respectively. Detection of Polymorphisms of Cytochrome CYP2C9)	до 19	Кровь	2800
Метотрексат. Генетические маркеры повышенного риска развития побочных реакций при приеме метотрексата на фоне лечения ревматоидного артрита. Метотрексат: нарушение метаболизма фолиевой кислоты. Определение наличия полиморфизмов генов ферментов реакций фолатного цикла (Methotrexatum. Genetic Markers of Increased Risk of Development of Adverse Reactions in Taking Methotrexate for Treatment of Rheumatoid Arthritis. Methotrexate Disrupts Metabolism of Folic Acid. Determining Presence of Polymorphisms of Genes of Enzymes of Folate Cycle Reactions, Genes MTHFR, MTRR, MTR)	до 12	Кровь	5600

<p>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 гена цитохрома CYP2C9 (Nonsteroidal Anti-Inflammatory Drugs. Genetic Marker of Increased Risk of Adverse Reactions in Form of Intestinal Bleeding in Taking NSAID (Ibuprofen, Tenoxicam, Naproxen, not Diclofenac) by Type of Gastro Bleeding Associated with Violation of their Metabolism. Detection of Polymorphisms of Cytochrome CYP2C9)</p>	до 19	Кровь	2760
<p>Пеницилламин. Генетические факторы усиления клинической эффективности при применении пеницилламина на фоне лечения ревматоидного артрита. Определение наличия полиморфизмов гена мю-1-глутатион-S-трансферазы (ген GSTM1) (Penicillamine. Genetic Factors of Enhance Clinical Effectiveness in Use of Penicillamine in Treatment of Rheumatoid Arthritis. Detection of Polymorphisms of <math>\mu</math>-1 Glutathione-S-Transferase (Gene GSTM1))</p>	до 19	Кровь	5600
<p>Статины. Генетические факторы уменьшения или усиления клинической эффективности при применении статинов. Определение наличия полиморфизмов гена аполипопротеина E (ген ApoE) (Statins. Genetic Factors of Decrease or Enhance Clinical Effectiveness in Use of Statins. Determining Presence of Polymorphisms of Apolipoprotein E (Gene ApoE))</p>	до 19	Кровь	2800
<p>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 (Sulfonamides (Sulfasalazine). Genetic Markers of Increased Risk of Adverse Reactions in Form of Dyspepsia and Intestinal Bleeding in Taking Sulfasalazine. Sulfasalazine-Related Violation of Metabolism. Detection of Polymorphisms N-Acetyltransferase 2, Gene NAT2)</p>	до 19	Кровь	5600

Сульфонилмочевина и ее 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 (Sulfonylurea and Derivatives: Chlorpropamide, Tolazamide, Glibenclamide and Tolbutamide. Genetic Marker of Risk of Adverse Drug Reactions by Type of Hypoglycemia in Taking Oral Hypoglycemic Agents, Associated with Violation of Metabolism. Detection of Polymorphisms of Cytochrome CYP2C9)	до 19	Кровь	2800
Интерлейкин-28В (ИЛ-28В), генотипирование (исследование генетических маркеров, определяющих эффективность лечения хронического гепатита С интерфероном и рибавирином) (Interleukin 28 Beta IL28B, Genotyping (Study of Genetic Markers Determining Effectiveness of Treatment of Chronic Hepatitis C in Interferon and Ribavirin))	до 6	Кровь	750
Бета-адреноблокаторы. Ген CYP2D6. Фармакогенетика (beta-Adrenergic Blockers. Gene CYP2D6)	до 19	Кровь	10000
<b>Система детоксикации ксенобиотиков и канцерогенов</b>			
Цитохром CYP2D6 (ген CYP2D6) (Cytochrome CYP2D6 (Gene CYP2D6))	до 19	Кровь	10000
Цитохром CYP2C9 (ген CYP2C9) (Cytochrome CYP2C9 (Gene CYP2C9))	до 19	Кровь	2800
Глутатионтрансферазы (гены GSTT1, GSTM1, GSTP) (Glutathiontransferases (Genes GSTT1, GSTM1, GSTP))	до 19	Кровь	5600
N-ацетилтрансфераза 2 (ген NAT2) (N-Acetyltransferase 2 (Gene NAT2))	до 19	Кровь	5600
Уридиндифосфатглюкуронидаза (ген UGT1A1) (Uridine Diphosphate Glucuronyltransferase (Gene UGT1A1))	до 11	Кровь	4900
<b>Услуги врача-генетика</b>			
Описание результатов генетического теста 1 категории сложности (№№ 7201БЗ, 7611БЗ, 7014БЗ, 125ГП/БЗ, 7207БЗ) (Genetic Test Results: Description of the 1-st Category Complexity)	до 8		570
Описание результатов генетического теста 2 категории сложности (№№ 118ГП/БЗ, 121ГП/БЗ, 123ГП/БЗ, 131ГП/БЗ, 141ГП/БЗ, 115ГП/БЗ, 124ГП/БЗ, 154ГП/БЗ) (Genetic Test Results: Description of the 2-nd Category Complexity)	до 8		1200

Описание результатов генетического теста 3 категории сложности (№№ 122ГП/БЗ, 129ГП/БЗ, 120ГП/БЗ, 137ГП/БЗ, 138ГП/БЗ, 153ГП/БЗ, 110ГП/БЗ, 114ГП/БЗ, 140ГП/БЗ, 7661БЗ, 7258БЗ, 134ГП/БЗ, 135ГП/БЗ, 136ГП/БЗ) (Genetic Test Results: Description of the 3-rd Category Complexity)	до 8		2300
Описание результатов генетического теста 4 категории сложности (№№ 144ГП/БЗ, 143ГП/БЗ, 139ГП/БЗ, 145ГП/БЗ, 108ГП/БЗ, 19ГП/БЗ) (Genetic Test Results: Description of the 4-th Category Complexity)	до 8		5100
Описание результатов генетического теста 1 категории сложности (для №№ 101ГПЖ, 101ГПМ, 102ГПЖ, 102ГПМ, 103ГПЖ, 103ГПМ, 104ГП)	-		
<b>Наследственные моногенные заболевания и состояния</b>			
Основные наследственные заболевания (гены CFTR, GJB2, PAH, SMN) (Main Hereditary Diseases (Genes CFTR, GJB2, PAH, SMN))	до 19	Кровь	20400
Абиотрофия сетчатки, тип Франческетти (Болезнь Штаргардта 1-го типа). Поиск частых мутаций в гене ABCA4, ч. м. (Stargardt Disease 1, STGD1, Fundus Flavimaculatus Included, Gene ABCA4, Freq. Mut.)	до 18	Кровь	11700
Адреногенитальный синдром (АГС). Поиск частых мутаций в гене CYP21ОНВ, 9 ч. м. (Congenital Adrenal Hyperplasia (CAH), Gene CYP21ОНВ, 9 Freq. Mut.)	до 24	Кровь	16000
Акродерматит энтеропатический. Поиск мутаций в гене SLC39A4, м. (Acrodermatitis Enteropathica, Gene SLC39A4, Mut.)	до 25	Кровь	33100
Альбинизм глазокожный тип 1А. Поиск мутаций в гене TYR, м. (Albinism Oculocutaneous Type IA, Gene TYR, Mut.)	до 25	Кровь	20700
Анемия Даймонда-Блекфена. Поиск мутаций в гене RPS19, м. (Diamond-Blackfan Anemia 1, DBA1, Gene RPS19, Mut.)	до 25	Кровь	20700
Арахнодактилия контрактурная врожденная. Поиск мутаций в гене FBN2, м. (Contractural Congenital Arachnodactyly, CCA, Gene FBN2, Mut.)	до 34	Кровь	50000
Артрогрипоз дистальный (синдром Фримена-Шелдона). Поиск частых мутаций в гене MYH3, ч. м. (Arthrogryposis Distal Type 2A, Gene MYH3, Freq. Mut.)	до 25	Кровь	9700
Атаксия Фридрейха. Поиск мутаций в гене FXN, м. (Friedrich Ataxia, Gene FXN, Mut.)	до 25	Кровь	20700

Атаксия Фридрейха. Поиск частых мутаций в гене FXN, ч. м. (Friedrich Ataxia, Gene FXN, Freq. Mut.)	до 18	Кровь	5000
Ателостеогенез (дисплазия де ля Шапеля). Поиск мутаций в гене SLC26A2, м. (Atelosteogenesis II, De la Chapelle Dysplasia, Gene SLC26A2, Mut.)	до 25	Кровь	20480
Атрофия зрительного нерва Лебера. Поиск частых мутаций в митохондриальной ДНК, 12 ч. м. (Leber Hereditary Optic Neuropathy, LHON, Mitochondrial DNA, 12 Freq. Mut.)	до 25	Кровь	13800
Атрофия зрительного нерва Лебера. Поиск частых мутаций в митохондриальной ДНК, 3 ч. м. (Leber Hereditary Optic Neuropathy, LHON, Mitochondrial DNA, 3 Freq. Mut.)	до 18	Кровь	5000
Атрофия зрительного нерва с глухотой. Поиск мутаций в «горячих» участках гена OPA1, «горяч.» уч. м. (Optic Atrophy With Or Without Deafness, Ophthalmoplegia, Myopathy, Ataxia And Neuropathy, Gene OPA1, Hot-Point Mut.)	до 19	Кровь	9700
Аутоиммунный лимфопролиферативный синдром. Поиск мутаций в гене TNFRSF6, м. (Autoimmune Lymphoproliferative Syndrome, ALPS, Gene TNFRSF6, Mut.)	до 25	Кровь	33100
Аутоиммунный лимфопролиферативный синдром. Поиск мутаций в «горячих» участках гена TNFRSF6, «горяч.» уч. м. (Autoimmune Lymphoproliferative Syndrome, ALPS, Gene TNFRSF6, Hot-Point Mut.)	до 19	Кровь	7000
Афазия первичная прогрессирующая. Поиск мутаций в гене GRN, м. (Aphasia Primary Progressive, Gene GRN, Mut.)	до 25	Кровь	24800
Ахондрогенез тип I. Поиск мутаций в гене SLC26A2, м. (Achondrogenesis, Fraccaro Type, Gene SLC26A2, Mut.)	до 25	Кровь	24800
Ахондроплазия. Поиск частых мутаций в гене FGFR3, ч. м. (Achondroplasia, Gene FGFR3, Freq. Mut.)	до 18	Кровь	11700
Ахроматопсия. Поиск мутаций в гене CNGB3, м. (Achromatopsia 3, ACHM, Gene CNGB3, Mut.)	до 32	Кровь	74200
Боковой амиотрофический склероз. Поиск частых мутаций в гене VAPB, ч. м. (Amyotrophic Lateral Sclerosis, Gene VAPB, Freq. Mut.)	до 25	Кровь	7600
Болезнь Беста. Поиск всех известных мутаций в гене BEST1, м. (Best Vitelliform Macular Dystrophy, All Known Mutations, Gene BEST1, Mut.)	до 22	Кровь	41300
Болезнь Вильсона-Коновалова. Поиск частых мутаций в гене ATP7B, ч. м. (Wilson Disease, Gene ATP7B, Freq. Mut.)	до 18	Кровь	10000
Болезнь Галлервордена-Шпатца. Поиск частых мутаций в гене PANK2, ч. м. (Neurodegeneration With Brain Iron Accumulation 1, Gene PANK2, Freq. Mut.)	до 25	Кровь	7000

Болезнь Герстманна-Штреусслера-Шейнкера. Поиск мутаций в гене PRNP, м. (Gerstmann-Straussler Disease, Gene PRNP, Mut.)	до 25	Кровь	14400
Болезнь Гиршпрунга. Поиск мутаций в гене EDNRB, м. (Hirschprung Disease, HSCR, Gene EDNRB, Mut.)	до 25	Кровь	28900
Болезнь Гиршпрунга. Поиск мутаций в гене NTRK1, м. (Hirschprung Disease, HSCR, Gene NTRK1, Mut.)	до 34	Кровь	49500
Болезнь Гиршпрунга. Поиск мутаций в гене ZEB2, м. (Hirschprung Disease, HSCR, Gene ZEB2, Mut.)	до 34	Кровь	61900
Болезнь Гиршпрунга. Поиск мутаций в экзонах 10, 11, 13, 14, 15 гена RET, м. (Hirschprung Disease, HSCR, Exons 10, 11, 13, 14, 15 Gene RET, Mut.)	до 25	Кровь	20700
Болезнь Коудена. Поиск мутаций в гене PTEN, м. (Cowden Syndrome 1, Gene PTEN, Mut.)	до 25	Кровь	37200
Болезнь Крейтцфельда-Якоба. Поиск мутаций в гене PRNP, м. (Creutzfeldt-Jakob Disease, Gene PRNP, Mut.)	до 25	Кровь	14400
Болезнь Лермитт-Дуклос. Поиск мутаций в гене PTEN, м. (Lhermitte-Duclos Syndrome, Gene PTEN, Mut.)	до 25	Кровь	37200
Болезнь Норри. Поиск мутаций в гене NDP, м. (Norrie Disease, Gene NDP, Mut.)	до 25	Кровь	10900
Болезнь периодических мышечных спазмов. Поиск мутаций в гене CAV3, м. (Rippling Muscle Disease, Gene CAV3, Mut.)	до 25	Кровь	10900
Болезнь Унферрихта-Лундборга. Поиск мутаций в гене CSTB, м. (Progressive Myoclonic Epilepsy 1A Unverricht and Lundborg, Gene CSTB, Mut.)	до 25	Кровь	13800
Болезнь Унферрихта-Лундборга. Поиск частых мутаций в гене CSTB, ч. м. (Progressive Myoclonic Epilepsy 1A Unverricht and Lundborg, Gene CSTB, Freq. Mut.)	до 18	Кровь	5000
Болезнь Штаргардта. Поиск частых мутаций в гене ABCA4, ч. м. (Stargardt Disease 1, STGD1, Fundus Flavimaculatus Included, Gene ABCA4, Freq. Mut.)	до 18	Кровь	11700
Брахидактилия тип В1. Поиск мутаций в гене ROR2, м. (Brachydactyly Type B1, Gene ROR2, Mut.)	до 25	Кровь	13800
Буллезный эпидермолиз. Поиск мутаций в гене KRT5, м. (Epidermolysis Bullosa, Gene KRT5, Mut.)	до 25	Кровь	24800
Буллезный эпидермолиз. Поиск мутаций без «горячих» участков гена LAMB3, без «горяч.» уч. м. (Epidermolysis Bullosa, Gene LAMB3, without Hot-Point Mut.)	до 32	Кровь	49500
Буллезный эпидермолиз. Поиск мутаций в «горячих» участках гена LAMB3, «горяч.» уч. м. (Epidermolysis Bullosa, Gene LAMB3, Hot-Point Mut.)	до 25	Кровь	33100

Велокардиофациальный синдром. Поиск мутаций в гене TBX1, м. (Velocardiofacial Syndrome, Gene TBX1, Mut.)	до 25	Кровь	37200
Врожденная нечувствительность к боли с ангидрозом. Поиск мутаций в гене NTRK1, м. (Congenital Insensitivity To Pain With Anhidrosis, CIPA, Gene NTRK1, Mut.)	до 34	Кровь	49500
Гелеофизическая дисплазия. Поиск мутаций в гене ADAMTSL2, м. (Geleophysic Dysplasia 1, Gene ADAMTSL2, Mut.)	до 25	Кровь	74200
Гемофилия. Поиск мутаций в гене фактора IX при гемофилии В, м. (Hemophilia B, Gene Factor IX, Mut.)	до 25	Кровь	28900
Гипер-IgD синдром. Поиск мутаций в «горячих» участках гена MVK, «горяч.» уч. м. (Hyper-IgD Syndrome, Gene MVK, Hot-Point Mut.)	до 25	Кровь	9700
Гипер-IgD синдром. Поиск мутаций в гене CD40LG, м. (Hyper-IgD Syndrome, Gene CD40LG, Mut.)	до 25	Кровь	41300
Гипер-IgM синдром. Поиск мутаций в гене CD40LG, м. (Hyper-IgM Syndrome, Gene CD40LG, Mut.)	до 25	Кровь	20700
Гиперкалиемический периодический паралич. Поиск мутаций в экзонах 13 и 24 гена SCN4A, м. (Hyperkalemic Periodic Paralysis Type 2, Exons 13, 24 Gene SCN4A, Mut.)	до 25	Кровь	15200
Гиперкератоз. Поиск мутаций в гене KRT1, м. (Epidermolytic Hyperkeratosis, Gene KRT1, Mut.)	до 25	Кровь	24800
Гиперкератоз. Поиск мутаций в гене KRT9, м. (Epidermolytic Hyperkeratosis, Gene KRT9, Mut.)	до 25	Кровь	28900
Гипертрофическая кардиомиопатия. Поиск мутаций в гене CAV3, м. (Familial Hypertrophic Cardiomyopathy, Gene CAV3, Mut.)	до 25	Кровь	10900
Гипертрофическая кардиомиопатия. Поиск мутаций в гене TNNT2, м. (Familial Hypertrophic Cardiomyopathy, Gene TNNT2, Mut.)	до 34	Кровь	49500
Гипокалиемический периодический паралич. Поиск мутаций в экзонах 12, 18 и 19 гена SCN4A, м. (Hypokalemic Periodic Paralysis Type 1, Exons 12, 18, 19 Gene SCN4A, Mut.)	до 25	Кровь	13800
Гипофосфатемический витамин D-резистентный рахит (почечный фосфатный диабет). Поиск мутаций в гене PHEX, м. (Hypophosphatemic Vitamin D-Resistant Rickets, Gene PHEX, Mut.)	до 32	Кровь	90660
Гипохондроплазия. Поиск частых мутаций в гене FGFR3, ч. м. (Hypochondroplasia, Gene FGFR3, Freq. Mut.)	до 18	Кровь	11700
Глаукома врожденная. Поиск мутаций в гене CYP1B1, м. (Primary Congenital Glaucoma 3A, PCG 3A, Gene CYP1B1, Mut.)	до 25	Кровь	16900

Глаукома ювенильная открытоугольная (синдром Ригера). Поиск мутаций в гене CYP1B1, м. (Primary Open Angle Glaucoma 1A, POAG 1A, Gene CYP1B1, Mut.)	до 25	Кровь	16900
Гломеруоцитоз почек гипопластического типа. Поиск мутаций в гене HNF1B, м. (Renal Cysts And Diabetes Syndrome, Gene HNF1B, Mut.)	до 25	Кровь	37200
Голопрозэнцефалия. Поиск мутаций в гене SHH, м. (Holoprosencephaly 3, Gene SHH, Mut.)	до 25	Кровь	16600
Дефицит карнитина системный первичный. Поиск мутаций в гене SLC22A5, м. (Systemic Primary Carnitine Deficiency, SPCD, Carnitine Deficiency Systemic Primary, CDSP, Gene SLC22A5, Mut.)	до 25	Кровь	41300
Диастрофическая дисплазия. Поиск мутаций в гене SLC26A2, м. (Diastrophic Dysplasia, Gene SLC26A2, Mut.)	до 25	Кровь	24800
Дилатационная кардиомиопатия (ДКМП). Поиск мутаций в гене DES, м. (Cardiomyopathy Dilated, Gene DES, Mut.)	до 25	Кровь	28900
Дилатационная кардиомиопатия (ДКМП). Поиск мутаций в гене EYA4, м. (Cardiomyopathy Dilated, Gene EYA4, Mut.)	до 34	Кровь	49500
Дилатационная кардиомиопатия (ДКМП). Поиск мутаций в гене FKTN, м. (Cardiomyopathy Dilated, Gene FKTN, Mut.)	до 34	Кровь	49500
Дилатационная кардиомиопатия (ДКМП). Поиск мутаций в гене LMNA, м. (Cardiomyopathy Dilated, Gene LMNA, Mut.)	до 25	Кровь	41300
Дилатационная кардиомиопатия (ДКМП). Поиск мутаций в гене SGCD, м. (Cardiomyopathy Dilated, Gene SGCD, Mut.)	до 25	Кровь	37200
Дилатационная кардиомиопатия (ДКМП). Поиск мутаций в гене TAZ, м. (Cardiomyopathy Dilated, Gene TAZ, Mut.)	до 25	Кровь	24800
Дилатационная кардиомиопатия (ДКМП). Поиск мутаций в гене TNNT2, м. (Cardiomyopathy Dilated, Gene TNNT2, Mut.)	до 34	Кровь	49500
Дилатационная кардиомиопатия (ДКМП). Поиск мутаций в гене эмерина при X-сцепленной форме, м. (Cardiomyopathy Dilated, X-Linked Gene Emerine, Mut.)	до 25	Кровь	14400
Дисплазия Кniest. Поиск мутаций в гене Col2A1, м. (Kniest Dysplasia, Gene Col2A1, Mut.)	до 49	Кровь	144200
Дистальная моторная нейропатия тип V. Поиск мутаций в гене GARS, м. (Distal Hereditary Motor Neuropathy, DHMN, Gene GARS, Mut.)	до 34	Кровь	74200
Дистальная моторная нейропатия тип V. Поиск мутаций в гене BSCL2, м. (Distal Hereditary Motor Neuropathy, DHMN, Gene BSCL2, Mut.)	до 25	Кровь	28900

Дистальная спинальная амиотрофия врожденная с параличом диафрагмы. Поиск мутаций в гене IGHMBP2, м. (Distal Spinal Muscular Atrophy 1, DSMA1, Gene IGHMBP2, Mut.)	до 32	Кровь	61900
Дистальная спинальная амиотрофия врожденная непрогрессирующая. Поиск мутаций в «горячих» участках гена TRPV4, «горяч.» уч. м. (Distal Spinal Muscular Atrophy Congenital Non-Progressive, Gene TRPV4, Hot-Point Mut.)	до 25	Кровь	13800
Изолированный дефицит гормона роста с гипогаммаглобулинемией. Поиск мутаций в гене ВТК, м. (Hypogammaglobulinemia and Isolated Growth Hormone Deficiency, Fleisher Syndrome, Gene ВТК, Mut.)	до 34	Кровь	74200
Ихтиоз буллезный. Поиск мутаций в гене KRT2, м. (Ichthyosis Bullosa Of Siemens, Gene KRT2, Mut.)	до 25	Кровь	28900
Ихтиоз вульгарный. Поиск частых мутаций в гене FLG, ч. м (Ichthyosis Vulgaris, Gene FLG, Freq. Mut.)	до 25	Кровь	9700
Ихтиоз ламеллярный. Поиск всех известных мутаций в гене TGM1, м. (Autosomal Recessive Congenital Ichthyosis, ARCI 1, All Known Mutations, Gene TGM1, Mut.)	до 25	Кровь	41300
Костная гетероплазия прогрессирующая. Поиск мутаций в гене GNAS, м. (Progressive Osseous Heteroplasia, ПОН, Gene GNAS, Mut.)	до 25	Кровь	37200
Краниометафизарная дисплазия. Поиск мутаций в «горячих» участках гена ANKH, «горяч.» уч. м. (Cranio metaphyseal Dysplasia, Gene ANKH, Hot-Point Mut.)	до 25	Кровь	9700
Краниометафизарная дисплазия. Поиск мутаций гена ANKH, м. (Cranio metaphyseal Dysplasia, Gene ANKH, Mut.)	до 32	Кровь	49500
Краниосиностоз. Поиск мутаций в гене TWIST1, м. (Craniosynostosis Type 2, Gene TWIST1, Mut.)	до 25	Кровь	14400
Краниосиностоз. Поиск мутаций в гене MSX2, м. (Craniosynostosis Type 2, Gene MSX2, Mut.)	до 25	Кровь	10900
Ларинго-онихо-кутаный синдром. Поиск мутаций в экзоне 39 гена LAMA3, м. (Laryngoonychocutaneous Syndrome, Laryngo-Onycho-Cutaneous Syndrome, Exon 39 Gene LAMA3, Mut.)	до 25	Кровь	13800
Лейкодистрофия гипомиелиновая. Поиск мутаций в гене GJC2, м. (Leukodystrophy Hypomyelinating 2, Gene GJC2, Mut.)	до 25	Кровь	28900
Лимфедема. Поиск мутаций в гене FLT4, м. (Lymphedema, Gene FLT4, Mut.)	до 34	Кровь	107200
Лимфедема наследственная. Поиск мутаций в гене GJC2, м. (Hereditary Lymphedema Type 1C, Gene GJC2, Mut.)	до 25	Кровь	28900

Липодистрофия семейная частичная. Поиск мутаций в «горячих участках» гена LMNA, «горяч.» уч. м. (Familial Partial Lipodystrophy 2, FPLD 2, Gene LMNA, Hot-Point Mut.)	до 25	Кровь	13800
Липодистрофия врожденная генерализованная. Поиск мутаций в гене BSCL2, м. (Congenital Generalized Lipodystrophy, CGL, Type 1, Gene BSCL2, Mut.)	до 25	Кровь	28900
Липодистрофия семейная частичная. Поиск мутаций гена LMNA, м. (Familial Partial Lipodystrophy 2, Gene LMNA, Mut.)	до 25	Кровь	41300
Мандибулоакральная дисплазия с липодистрофией. Поиск мутаций в экзонах 8, 9 гена LMNA, м. (Mandibuloacral Dysplasia, Exons 8, 9 Gene LMNA, Mut.)	до 25	Кровь	6700
Мевалоновая ацидурия. Поиск мутаций в гене MVK, м. (Mevalonic Aciduria, Gene MVK, Mut.)	до 25	Кровь	41300
Метгемоглобинемия, CYB5R3 м. (Methemoglobinemia, Gene CYB5R3, Mut.)	до 25	Кровь	33100
Метгемоглобинемия, CYB5R3 ч.м. (Methemoglobinemia, Gene CYB5R3, Freq. Mut.)	до 18	Кровь	5000
Метилглутаконовая ацидурия. Поиск мутаций в гене OPA3, м. (3-Methylglutaconic Aciduria Type III, Gene OPA3, Mut.)	до 25	Кровь	10900
Микрофтальм изолированный. Поиск мутаций в гене GDF6, м. (Microphthalmia Isolated 4, Gene GDF6, Mut.)	до 25	Кровь	14400
Микрофтальм с катарактой. Поиск мутаций в гене CRYBA4, м. (Microphthalmia with Cataract, Gene CRYBA4, Mut.)	до 25	Кровь	24800
Миоклоническая дистония. Поиск мутаций в гене SGCE, м. (Myoclonic Dystonia, Gene SGCE, Mut.)	до 32	Кровь	49500
Миопатия врожденная. Поиск мутаций в гене ITGA7, м. (Congenital Muscular Dystrophy, CMD, Gene ITGA7, Mut.)	до 34	Кровь	61900
Миопатия с диспропорцией типов мышечных волокон. Поиск мутаций в гене SEPNI, м. (Congenital Fiber Type Disproportion, CFTD, Gene SEPNI, Mut.)	до 25	Кровь	41300
Миотоническая дистрофия. Поиск частых мутаций в гене DMPK, ч. м. (Myotonic Dystrophy 1, Gene DMPK, Freq. Mut.)	до 18	Кровь	5000
Миотоническая дистрофия. Поиск частых мутаций в гене ZNF9, ч. м. (Myotonic Dystrophy 2, Gene ZNF9, Freq. Mut.)	до 18	Кровь	5000
Миотония Томсена-Беккера. Поиск частых мутаций в гене CLCN1, ч. м. (Myotonia Congenita, Gene CLCN1, Freq. Mut.)	до 20	Кровь	9950
Миофибриллярная десмин-зависимая миопатия. Поиск мутаций в гене DES, м. (Myofibrillar Myopathy, Gene DES, Mut.)	до 25	Кровь	29000
Миофибриллярная миопатия. Поиск мутаций в гене CRYAB, м. (Myofibrillar Myopathy, Gene CRYAB, Mut.)	до 25	Кровь	14400

Миофибриллярная миопатия, MYOT м. (Myofibrillar Myopathy, Gene MYOT, Mut.)	до 25	Кровь	37200
Муковисцидоз. Поиск частых мутаций в гене CFTR, ч. м. (Cystic Fibrosis, Gene CFTR, Freq. Mut.)	до 19	Кровь	16400
Мышечная дистрофия врожденная интегрин А7 негативная. Поиск мутаций в гене ITGA7, м. (Congenital Muscular Dystrophy with Integrin Alpha-7 Deficiency, Congenital Muscular Dystrophy with ITGA7-Deficiency, Gene ITGA7, Mut.)	до 34	Кровь	61900
Мышечная дистрофия врожденная мерозин-зависимая. Поиск мутаций в «горячих» участках гена LAMA2, «горяч.» уч. м. (Merosin-Deficient Congenital Muscular Dystrophy, Gene LAMA2, Hot-Point Mut.)	до 25	Кровь	41300
Мышечная дистрофия врожденная. Поиск мутаций в гене FKRP, м. (Muscular Dystrophy-Dystroglycanopathy, Gene FKRP, Mut.)	до 25	Кровь	14400
Мышечная дистрофия врожденная. Поиск частых мутаций в гене FKRP, ч. м. (Muscular Dystrophy-Dystroglycanopathy, Gene FKRP, Freq. Mut.)	до 25	Кровь	7600
Мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера. Поиск делеций и дупликаций в гене дистрофина	до 25	Кровь	22700
Мышечная дистрофия Дюшенна-Беккера. Лайонизация X-хромосомы у девочек (Duchenne Muscular Dystrophy, X-Lyonization, Girls)	до 18	Кровь	7800
Мышечная дистрофия поясничноконечностная. Поиск частых мутаций в генах CAPN3, FKRP, ANO5, SGCA	до 20	Кровь	11700
Мышечная дистрофия поясничноконечностная. Поиск мутаций в гене FKRP, м. (Muscular Dystrophy Limb-Girdle Type 2A, Gene FKRP, Mut.)	до 25	Кровь	14400
Мышечная дистрофия поясничноконечностная. Поиск мутаций в гене SGCA, м. (Muscular Dystrophy Limb-Girdle Type 2A, Gene SGCA, Mut.)	до 25	Кровь	24800
Мышечная дистрофия поясничноконечностная. Поиск мутаций в гене SGCB, м. (Muscular Dystrophy Limb-Girdle Type 2A, Gene SGCB, Mut.)	до 25	Кровь	24800
Мышечная дистрофия, тип Фукуяма. Поиск мутаций в гене FKTN, м. (Muscular Dystrophy Fukuyama-Type, Gene FKTN, Mut.)	до 34	Кровь	49500
Мышечная дистрофия Эмери-Дрейфуса. Поиск мутаций в гене FHL1, м. (Emery-Dreifuss Muscular Dystrophy, Gene FHL1, Mut.)	до 25	Кровь	33100

Мышечная дистрофия Эмери-Дрейфуса. Поиск мутаций в гене LMNA, м. (Emery-Dreifuss Muscular Dystrophy, Gene LMNA, Mut.)	до 25	Кровь	41300
Мышечная дистрофия Эмери-Дрейфуса. Поиск мутаций в гене эмерина при X-сцепленной форме, м. (Emery-Dreifuss Muscular Dystrophy, X-Linked Gene Emerine, Mut.)	до 25	Кровь	14400
Нанизм MULIBRAY. Поиск мутаций в гене TRIM37, м. (Muscle-Liver-Brain-Eye, Gene TRIM37, Mut.)	до 25	Кровь	9700
Нарушения детерминации пола. Поиск мутаций гена SRY, м. (Disorders Sex Determination, Gene SRY, Mut.)	до 25	Кровь	6700
Нарушения детерминации пола. Анализ наличия гена SRY, м. (Disorders Sex Determination, Analysis Gene SRY, Mut.)	до 18	Кровь	5000
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Поиск мутаций в гене EGR2, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 1B, Gene EGR2, Mut.)	до 25	Кровь	16600
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Поиск мутаций в гене GJB1, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 1B, Gene GJB1, Mut.)	до 25	Кровь	9700
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Поиск мутаций в гене LITAF, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 1B, Gene LITAF, Mut.)	до 25	Кровь	16600
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Поиск мутаций в гене PRPS1, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 1B, Gene PRPS1, Mut.)	до 25	Кровь	28900
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Поиск частых мутаций в генах SH3TC2, FIG4, FGD4 и GDAP1, ч. м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 1B, Gene GDAP1, Freq. Mut.)	до 18	Кровь	10000
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Поиск мутаций в гене YARS, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 1B, Gene YARS, Mut.)	до 34	Кровь	49500
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Поиск дупликации на хромосоме 17 в области гена PMP22, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 1B, Duplication on Chromosome 17 Gene PMP22, Mut.)	до 18	Кровь	5000
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Поиск мутаций в гене P0, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 1B, Gene P0, Mut.)	до 25	Кровь	16600
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Поиск мутаций в гене PMP22, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 1B, Gene PMP22, Mut.)	до 25	Кровь	16900

Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Поиск мутаций цыганского происхождения в генах NDRG1 и SH3TC2, ч. м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 1B, Genes NDRG1, SH3TC2, Mut.)	до 18	Кровь	5000
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II. Поиск мутаций в гене DNМ2, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 2A1, Gene DNМ2, Mut.)	до 34	Кровь	90700
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II. Поиск мутаций в гене FIG4, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 2A1, Gene FIG4, Mut.)	до 32	Кровь	107200
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II. Поиск мутаций в гене GARS, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 2A1, Gene GARS, Mut.)	до 34	Кровь	74200
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II. Поиск мутаций в гене GDAP, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 2A1, Gene GDAP, Mut.)	до 25	Кровь	24800
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II. Поиск мутаций в гене HSPB1, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 2A1, Gene HSPB1, Freq. Mut.)	до 25	Кровь	9700
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II. Поиск мутаций в гене LMNA, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 2A1, Gene LMNA, Mut.)	до 25	Кровь	41300
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II. Поиск мутаций в гене MFN2, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 2A1, Gene MFN2, Mut.)	до 25	Кровь	61900
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II. Поиск частых мутаций в гене MFN2, ч. м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 2A1, Gene MFN2, Freq. Mut.)	до 18	Кровь	5000
Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II. Поиск мутаций в гене NEFL, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 2A1, Gene NEFL, Mut.)	до 25	Кровь	24800
Наследственная нейропатия с подверженностью параличу от сдавления. Поиск мутаций в гене PMP22, м. (Hereditary Neuropathy with Liability to Pressure Palsies, HNPP, Gene PMP22, Mut.)	до 25	Кровь	16900
Наследственная нейропатия с подверженностью параличу от сдавления. Анализ числа копий гена PMP22 (Hereditary Neuropathy with Liability to Pressure Palsies, HNPP, Gene PMP22, Copy Number Variation)	до 18	Кровь	16000

Наследственный ангионевротический отек. Поиск мутаций в гене C1NH, м. (Hereditary Angioedema Type I, Gene C1NH, Mut.)	до 25	Кровь	28900
Наследственный гемохроматоз, I тип (ген HFE) (Hemochromatosis Type 1 (Gene HFE))	до 18	Кровь	2800
Незаращение родничков. Поиск мутаций в гене ALX4, м. (Parietal Foramina, PFM, Gene ALX4, Mut.)	до 25	Кровь	16600
Незаращение родничков. Поиск мутаций в гене MSX2, м. (Parietal Foramina, PFM, Gene MSX2, Mut.)	до 25	Кровь	10900
Нейросенсорная несиндромальная тугоухость. Поиск мутаций в гене GJB3, м. (Deafness Autosomal Recessive 1, DFNB1A, Gene GJB3, Mut.)	до 25	Кровь	10900
Нейросенсорная несиндромальная тугоухость. Поиск мутаций в гене GJB6, м. (Deafness Autosomal Recessive 1, DFNB1A, Gene GJB6, Mut.)	до 25	Кровь	10900
Нейросенсорная несиндромальная тугоухость. Поиск частой делеции в локусе гена DFNB1, м. (Deafness Autosomal Recessive 1, Frequent Deletions Locus Gene DFNB1, Mut.)	до 23	Кровь	5000
Нейтропения. Поиск мутаций в гене ELA2, м. (Neutropenia Severe Congenital 1 Autosomal Dominant, SCN1, Gene ELA2, Mut.)	до 25	Кровь	20700
Нефронофтиз. Поиск мутаций в гене NPHP1, м. (Nephronophthisis 1, NPHP1, Gene NPHP1, Mut.)	до 18	Кровь	16400
Нефротический синдром. Поиск мутаций в гене NPHS1, м. (Nephrotic Syndrome Type 1, NPHS1, Gene NPHS1, Mut.)	до 32	Кровь	74200
Нефротический синдром. Поиск мутаций в гене NPHS2, м. (Nephrotic Syndrome Type 1, NPHS1, Gene NPHS2, Mut.)	до 25	Кровь	33100
Нормокалиемический периодический паралич. Поиск мутаций в экзоне 13 гена SCN4A, м. (Normokalemic Periodic Paralysis, Exon 13 Gene SCN4A, Mut.)	до 25	Кровь	7000
Ожирение моногенное, полная панель. Поиск мутаций в генах LEP, MC4R, POMC, м. (Monogenic Obesity, Genes LEP, MC4R, POMC, Mut.)	до 25	Кровь	23000
Окулофарингеальная мышечная дистрофия. Поиск частых мутаций в гене RABPN1, ч. м. (Oculopharyngeal Muscular Dystrophy, OPMD, Gene RABPN1, Freq. Mut.)	до 18	Кровь	5000
Остеопетроз рецессивный (мраморная болезнь костей). Поиск частых мутаций в гене TCIRG1, ч. м. (Osteopetrosis Autosomal Recessive 1, OPTB1, Gene TCIRG1, Freq. Mut.)	до 18	Кровь	5000

Остеопетроз рецессивный (мраморная болезнь костей). Поиск мутаций в гене TCIRG1, м. (Osteopetrosis Autosomal Recessive 1, OPTB1, Gene TCIRG1, Mut.)	до 32	Кровь	49500
Палочко-колбачковая дистрофия. Поиск мутаций в гене CRX, м. (CORD, Gene CRX, Mut.)	до 25	Кровь	14400
Палочко-колбачковая дистрофия. Поиск мутаций в гене RPGR, м. (CORD, Gene RPGR, Mut.)	до 32	Кровь	90660
Пахионихия врожденная. Поиск мутаций в гене KTR6B, м. (Pachyonychia Congenita 2, PC2, Gene KTR6B, Mut.)	до 25	Кровь	24800
Первичная гипертрофическая остеоартропатия (пахидермопериостоз). Поиск мутаций в гене HPGD, м. (Hypertrophic Osteoarthropathy, Primary, Autosomal Recessive, 1, Gene HPGD, Mut.)	до 25	Кровь	28900
Первичная легочная гипертензия. Поиск мутаций в гене BMPR2, м. (Primary Pulmonary Hypertension 1, PPH1, Gene BMPR2, Mut.)	до 34	Кровь	61900
Периодическая болезнь. Поиск мутаций в гене MEFV, м. (Familial Mediterranean Fever, FMF, Gene MEFV, Mut.)	до 25	Кровь	41300
Периодическая болезнь. Поиск частых мутаций в гене MEFV, ч. м. (Familial Mediterranean Fever, FMF, Gene MEFV, Freq. Mut.)	до 19	Кровь	10000
Пигментная дегенерация сетчатки. Поиск мутаций в гене RP2, м. (Retinitis Pigmentosa, Gene RP2, Mut.)	до 25	Кровь	20700
Пигментная дегенерация сетчатки. Поиск мутаций в гене RPGR, м. (Retinitis Pigmentosa, Gene RPGR, Mut.)	до 32	Кровь	90700
Пикнодисостоз. Поиск мутаций в гене CTSK, м. (Pyknodysostosis, PKND, Gene CTSK, Mut.)	до 25	Кровь	24800
Пневмоторакс первичный спонтанный. Поиск мутаций в гене FLCN, м. (Primary Spontaneous Pneumothorax, PSP, Gene FLCN, Mut.)	до 34	Кровь	50000
Повышенный уровень креатинфосфокиназы в сыворотке крови. Поиск мутаций в гене CAV3, м. (Creatine Phosphokinase Elevated, Serum, Gene CAV3, Mut.)	до 25	Кровь	10900
Полидактилия. Поиск мутаций в гене SHH, м. (Polydactyly, Gene SHH, Mut.)	до 25	Кровь	9700
Полидактилия. Поиск мутаций в гене GLI3, м. (Polydactyly, Gene GLI3, Mut.)	до 34	Кровь	74190
Поликистоз почек рецессивный. Поиск мутаций в «горячих» участках гена PKHD1, «горяч.» уч. м. (Polycystic Kidney Disease Autosomal Recessive, Gene PKHD1, Hot-Point Mut.)	до 25	Кровь	28900

Почечная адисплазия. Поиск мутаций в гене UPK3A, м. (Renal Hypodysplasia, Aplasia 1, Gene UPK3A, Mut.)	до 25	Кровь	24800
Почечная адисплазия. Поиск мутации в экзонах 10, 11, 13, 14, 15 гена RET, м. (Renal Hypodysplasia, Aplasia 1, Exons 10, 11, 13, 14, 15 Gene RET, Mut.)	до 25	Кровь	20700
Прогерия Хатчинсона-Гилфорда. Поиск мутаций в гене LMNA, м. (Hutchinson-Gilford Progeria Syndrome, Gene LMNA, Mut.)	до 25	Кровь	41300
Псевдоахондроплазия. Поиск частых мутаций в гене COMP, ч. м. (Pseudoachondroplasia, Gene COMP, Freq. Mut.)	до 18	Кровь	6600
Псевдогипопаратиреоз. Поиск мутаций в гене GNAS, м. (Pseudohypoparathyroidism, Type IA, Gene GNAS, Mut.)	до 25	Кровь	37200
Псевдоксантома эластическая. Поиск мутаций в гене ABCC6, м. (Pseudoxanthoma Elasticum, Gene ABCC6, Mut.)	до 32	Кровь	11500
Псевдоксантома эластическая. Поиск частых мутаций в гене ABCC6, ч. м. (Pseudoxanthoma Elasticum, Gene ABCC6, Freq. Mut.)	до 25	Кровь	6950
Псевдопсевдогипопаратиреоз. Поиск мутаций в гене GNAS, м. (Pseudopseudohypoparathyroidism, Gene GNAS, Mut.)	до 25	Кровь	37200
Рабдомиолиз (миоглобинурия). Поиск мутаций в гене LPIN1, м. (Myoglobinuria Acute Recurrent Autosomal Recessive, Gene LPIN1, Mut.)	до 34	Кровь	90700
Ретиношизис. Поиск мутаций в гене RS1, м. (Retinoschisis 1 X-Linked Juvenile, RS1, Gene RS1, Mut.)	до 25	Кровь	24800
Семейная периодическая лихорадка. Поиск мутаций в гене TNFRSF1A, м. (TNF-Receptor-Associated Periodic Syndrome, TRAPS, Gene TNFRSF1A, Mut.)	до 25	Кровь	24800
Семейный гемофагоцитарный лимфогистиоцитоз. Поиск мутаций в гене PRF1, м. (Familial Hemophagocytic Lymphohistiocytosis, Gene PRF1, Mut.)	до 25	Кровь	20700
Семейный гемофагоцитарный лимфогистиоцитоз. Поиск мутаций в гене STX11, м. (Familial Hemophagocytic Lymphohistiocytosis, Gene STX11, Mut.)	до 25	Кровь	13800
Семейный гемофагоцитарный лимфогистиоцитоз. Поиск мутаций в гене STXBP2, м. (Familial Hemophagocytic Lymphohistiocytosis, Gene STXBP2, Mut.)	до 34	Кровь	49500
Семейный гемофагоцитарный лимфогистиоцитоз. Поиск мутаций в гене UNC13D, м. (Familial Hemophagocytic Lymphohistiocytosis, Gene UNC13D, Mut.)	до 34	Кровь	74200

Семейный гемофагоцитарный лимфогистиоцитоз. Поиск частых мутаций в гене UNC13D, ч. м. (Familial Hemophagocytic Lymphohistiocytosis, Gene UNC13D, Freq. Mut.)	до 18	Кровь	5000
Семейный медуллярный рак щитовидной железы (экзоны 10, 11, 13, 14, 15 гена RET) (Familial Medullary Thyroid Cancer (Exons 10, 11, 13, 14, 15 Gene RET))	до 25	Кровь	20700
Семейный медуллярный рак щитовидной железы. Поиск мутаций в экзонах 5, 8 гена RET, м. (Familial Medullary Thyroid Cancer, Exons 5, 8 Gene RET, Mut.)	до 25	Кровь	9700
Семейный холодовой аутовоспалительный синдром NLRP3 м. (Familial Cold Autoinflammatory Syndrome, FCAS, Gene NLRP3, Mut.)	до 34	Кровь	49500
Сенсорная полинейропатия, WNK1 м. (Hereditary Sensory and Autonomic Polyneuropathy, Gene WNK1, Mut.)	до 25	Кровь	13800
Сенсорная полинейропатия, NGF м. (Hereditary Sensory and Autonomic Polyneuropathy, Gene NGF, Mut.)	до 25	Кровь	16530
Синдром CINCA, ген NLRP3 м. (Chronic Infantile Neurologic Cutaneous Articular, Gene NLRP3, Mut.)	до 25	Кровь	49500
Синдром ESC (синдром Гольдмана-Фавра). Поиск мутаций в гене NR2E3, м. (Enhanced S-Cone Syndrome, Goldmann-Favre Syndrome, Gene NR2E3, Mut.)	до 34	Кровь	24800
Синдром TAR. Поиск мутаций в гене RBM8A, м. (Thrombocytopenia-Absent Radius Syndrome, TAR-Syndrome, Gene RBM8A, Mut.)	до 25	Кровь	24800
Синдром Аарскога-Скотта (фациогенитальная дисплазия). Поиск мутаций в гене FGD1, м. (Aarskog-Scott Syndrome, Faciodigitogenital Syndrome, Faciogenital Dysplasia, Gene FGD1, Mut.)	до 25	Кровь	60500
Синдром Альстрома. Поиск мутаций в «горячих» участках гена ALMS1, «горяч.» уч. м. (Alström syndrome, Gene ALMS1, Hot-Point Mut.)	до 25	Кровь	13800
Синдром Андерсена. Поиск мутаций в гене KCNJ2, м. (Andersen-Tawil Syndrome, Gene KCNJ2, Mut.)	до 25	Кровь	16900
Синдром Антли-Бикслера. Поиск мутаций в экзоне 9 гена FGFR2, м. (Antley-Bixler Syndrome, ABS, Exon 9 Gene FGFR2, Mut.)	до 18	Кровь	700
Синдром Апера (акроцефалосиндактилия). Поиск частых мутаций в гене FGFR2, ч. м. (Apert Syndrome, AS, Gene FGFR2, Freq. Mut.)	до 25	Кровь	9950
Синдром Арта. Поиск мутаций в гене PRPS1, м. (Art's Syndrome, Gene PRPS1, Mut.)	до 25	Кровь	28900

Синдром Банаян-Райли-Рувальбака. Поиск мутаций в гене PTEN, м. (Bannayan-Ruvalcaba-Riley Syndrome, Gene PTEN, Mut.)	до 25	Кровь	37200
Синдром Барта. Поиск мутаций в гене TAZ, м. (Barth Syndrome, Gene TAZ, Mut.)	до 25	Кровь	24795
Синдром Берта-Хога-Дьюба (БХД). Поиск мутаций в гене FLCN, м. (Birt-Hogg-Dube Syndrome, BHD, Gene FLCN, Mut.)	до 34	Кровь	49485
Синдром Блоха-Сульцбергера (семейная форма недержания пигмента). Поиск частых мутаций в гене IKBKG, ч. м. (Bloch-Sulzberger Syndrome, Familial Incontinentia Pigmenti, Gene IKBKG, Freq. Mut.)	до 20	Кровь	4965
Синдром Боуэна-Конради (БКС, церебροгепаторенальный синдром). Поиск мутаций в гене EMG1, м. (Bowen Congradi Syndrome, BCS, Gene EMG1, Mut.)	до 25	Кровь	16530
Синдром Бьернстада (синдром курчавых волос). Поиск мутаций в гене BCS1L, м. (Bjornstad Syndrome, Gene BCS1L, Mut.)	до 25	Кровь	16890
Синдром Ваарденбурга. Поиск мутаций в гене PAX3, м. (Waardenburg Syndrome, WS, Gene PAX3, Mut.)	до 25	Кровь	33015
Синдром Ваарденбурга-Шаха. Поиск мутаций в гене EDNRB, м. (Waardenburg-Shah Syndrome, Gene EDNRB, Mut.)	до 25	Кровь	28890
Синдром Ван дер Вуда. Поиск мутаций в гене IRF6, м. (Van der Woude Syndrome, Gene IRF6, Mut.)	до 25	Кровь	37125
Синдром Вернера (прогерия взрослых). Поиск мутаций в гене RECQL2, м. (Werner Syndrome, Gene RECQL2, Mut.)	до 49	Кровь	144195
Синдром Вискотта-Олдрича (СВО). Поиск мутаций в гене WAS, м. (Wiskott-Aldrich Syndrome, WAS, Gene WAS, Mut.)	до 25	Кровь	28890
Синдром врожденной центральной гиповентиляции (СВЦГ). Поиск частых мутаций в гене PHOX2B, ч. м. (Congenital Central Hypoventilation Syndrome, CCHS, Gene PHOX2B, Freq. Mut.)	до 18	Кровь	4965
Синдром Германски-Пудлака (Альбинизм глазо-кожный с геморрагическим диатезом и пигментацией ретикуло-эндотелиальных клеток). Поиск частых мутаций в гене HPS1, ч. м. (Albinism Oculocutaneous, Hermansky-Pudlak Type, Gene HPS1, Freq. Mut.)	до 25	Кровь	9630
Синдром Грейга (семейный гипертелоризм). Поиск мутаций в гене GLI3, м. (Greig Syndrome, Gene GLI3, Mut.)	до 34	Кровь	74190
Синдром Грисцелли. Поиск мутаций в гене RAB27A, м. (Griscelli Syndrome, Gene RAB27A, Mut.)	до 25	Кровь	20655

Синдром Джексона-Вейсса. Поиск мутаций в экзоне 9 гена FGFR2 и экзоне 7A гена FGFR1, м. (Jackson-Weiss Syndrome, JWS, Exon 9 Gene FGFR2, Exon 7A Gene FGFR1, Mut.)	до 25	Кровь	9630
Синдром Ди Джорджи. Поиск мутаций в гене TBX1, м. (Di George Syndrome, DGS, Gene TBX1, Mut.)	до 25	Кровь	37125
Синдром Жильбера (ген UGT1A1) (Gilbert's Syndrome (Gene UGT1A1))	до 11	Кровь	4815
Синдром Жубера (СЖ). Анализ числа копий гена NPHP1 (Joubert Syndrome, Cerebelloparenchymal Disorder IV, CPD IV, Classic Joubert Syndrome, Joubert Syndrome type A, Joubert-Boltshauser Syndrome, Pure Joubert Syndrome, Gene NPHP1, Mut.)	до 25	Кровь	16395
Синдром Карпентера (acroцефалополисиндактилия второго типа). Поиск мутаций в гене RAB23, м. (Carpenter Syndrome, Gene RAB23, Mut.)	до 25	Кровь	28890
Синдром Картагенера (триада Картагенера, синдром Зиверта). Поиск мутаций в «горячих» участках генов DNAI1 и DNAH5, «горяч.» уч. м. (Kartagener Syndrome, Genes DNAI1, DNAH5, Hot-Point Mut.)	до 25	Кровь	37125
Синдром Картагенера (триада Картагенера, синдром Зиверта). Поиск мутаций в гене DNAI1, м. (Kartagener Syndrome, Gene DNAI1, Mut.)	до 32	Кровь	61830
Синдром кератита-ихтиоза-тугоухости (КИД-синдром). Поиск мутаций в гене GJB2, м. (Keratitis-Ichthyosis-Deafness Syndrome, KID Syndrome, Gene GJB2, Mut.)	до 25	Кровь	9630
Синдром Клиппеля-Фейля (синдром короткой шеи). Поиск мутаций в гене GDF6, м. (Klippel-Feil Syndrome, Gene GDF6, Mut.)	до 25	Кровь	14370
Синдром Коккейна. Поиск мутаций в гене ERCC6, м. (Cockayne Syndrome, Gene ERCC6, Mut.)	до 34	Кровь	90660
Синдром Костелло. Поиск мутаций в гене HRAS, м. (Costello Syndrome, Gene HRAS, Mut.)	до 25	Кровь	6915
Синдром Коффина-Лоури (СКЛ). Поиск мутаций в гене RPS6KA3, м. (Coffin-Lowry Syndrome, Gene RPS6KA3, Mut.)	до 32	Кровь	90660
Синдром краниофациальной дисморфии-тугоухости-ульнарной девиации кистей. Поиск мутаций в гене PAX3, м. (Craniofacial-Deafness-Hand Syndrome, CDHS, Gene PAX3, Mut.)	до 25	Кровь	33015
Синдром Криглера-Найяра (СКН, семейная желтуха). Поиск мутаций в гене UGT1, м. (Crigler-Najjer Syndrome, Gene UGT1, Mut.)	до 25	Кровь	20655

Синдром Крузона с черным акантозом. Поиск мутаций в экзоне 10 гена FGFR3, м. (Crouzon Syndrome with Acanthosis Nigrican, CAN, Exon 10 Gene FGFR3, Mut.)	до 25	Кровь	6915
Синдром Крузона. Поиск мутаций в экзонах 7 и 9 гена FGFR2, м. (Crouzon Syndrome, Exons 7, 9 Gene FGFR2, Mut.)	до 25	Кровь	9630
Синдром Лея, обусловленный дефицитом митохондриального комплекса III. Поиск мутаций в гене BCS1L, м. (Leigh Syndrome, Gene BCS1L, Mut.)	до 25	Кровь	16890
Синдром Люджина-Фринса. Поиск частых мутаций в гене MED12, ч. м. (Lujan-Fryns Syndrome, LFS, Gene MED12, Freq. Mut.)	до 25	Кровь	7590
Синдром Макла-Уэллса NLRP3 м. (Muckle-Wells Syndrome, MWS, Gene NLRP3, Mut.)	до 34	Кровь	49485
Синдром Маклеода. Поиск мутаций в гене ХК, м. (McLeod Syndrome, Gene ХК, Mut.)	до 25	Кровь	16530
Синдром Марфана. Поиск мутаций в «горячих» участках гена FBN1, «горяч.» уч. м. (Marfan Syndrome, Gene FBN1, Hot-Point Mut.)	до 25	Кровь	28890
Синдром Марфана. Поиск мутаций без «горячих» участков гена FBN1, без «горяч.» уч. м. (Marfan Syndrome, Gene FBN1, without Hot-Point Mut.)	до 43	Кровь	210090
Синдром Марфана. Поиск мутаций в гене FBN1, м. (Marfan Syndrome, Gene FBN1, Mut.)	до 54	Кровь	238965
Синдром множественной эндокринной неоплазии 2А типа (экзоны 10, 11 гена RET) (Multiple Endocrine Neoplasia Type 2A (Exons 10, 11 Gene RET))	до 25	Кровь	9630
Синдром множественной эндокринной неоплазии 2В типа (ген RET) (Multiple Endocrine Neoplasia Type 2B (Gene RET))	до 19	Кровь	4965
Синдром Моуат-Вильсон. Поиск мутаций в гене ZEB2, м. (Mowat-Wilson Syndrome, Gene ZEB2, Mut.)	до 34	Кровь	61830
Синдром некомпактного левого желудочка (НМЛЖ, синдром НМЛЖ, губчатый миокард). Поиск мутаций в гене TAZ, м. (Left Ventricular Non-Compaction, LVNC, Gene TAZ, Mut.)	до 25	Кровь	24765
Синдром Ниймеген, NBN ч.м. (Nijmegen Breakage Syndrome, NBS, Gene NBN, Freq. Mut.)	до 18	Кровь	4965
Синдром ногтей-надколенника (остеониходисплазия). Поиск мутаций в гене LMX1B, м. (Nail-Patella Syndrome, NPS, Onychoosteodysplasia, Gene LMX1B, Mut.)	до 25	Кровь	28890
Синдром Опица-Каведжиа. Поиск частых мутаций в гене MED12, ч. м. (Opiz-Kaveggia Syndrome, OKS, Gene MED12, Freq. Mut.)	до 25	Кровь	7590

Синдром Ослера-Рандю-Вебера (наследственная геморрагическая телеангиэктазия). Поиск мутаций в гене ENG, м. (Rendu-Osler-Weber Disease, Gene ENG, Mut.)	до 25	Кровь	37125
Синдром Паллистера. Поиск мутаций в гене TBX3, м. (Pallister W Syndrome, Gene TBX3, Mut.)	до 25	Кровь	28890
Синдром Паллистера-Холла. Поиск мутаций в гене GLI3, м. (Pallister-Hall Syndrome, Gene GLI3, Mut.)	до 34	Кровь	74190
Синдром подколенного птеригиума. Поиск мутаций в гене IRF6, м. (Popliteal Pterygium Syndrome, PPS, Gene IRF6, Mut.)	до 25	Кровь	37125
Синдром Пфайффера. Поиск мутаций в экзонах 7, 9 гена FGFR2 и экзоне 7A гена FGFR1, м. (Pfeiffer Syndrome, Exons 7, 9 Gene FGFR2, Exon 7A Gene FGFR1, Mut.)	до 25	Кровь	13755
Синдром Ретта. Поиск мутаций в гене MECP2, м. (Retts Syndrome, Gene MECP2, Mut.)	до 25	Кровь	20655
Синдром ригидного позвоночника (синдром Мерша-Вольтмана). Поиск мутаций в гене SEPN1, м. (Stiff-Man Syndrome, SMS, Moersch-Woltmann Syndrome, Stiff-Trunk Syndrome, Gene SEPN1, Mut.)	до 25	Кровь	41250
Синдром Сетре-Чотзена. Поиск мутаций в гене TWIST1, м. (Saethre-Chotzen Syndrome, Gene TWIST1, Mut.)	до 25	Кровь	14370
Синдром Сильвера. Поиск мутаций в гене BSCL2, м. (Silver Syndrome, Gene BSCL2, Mut.)	до 25	Кровь	28890
Синдром Симпсона-Голаби-Бемель. Поиск мутаций в гене GPC3, м. (Simpson-Golabi-Behmel Syndrome, Type 1, SGBS1, Gene GPC3, Mut.)	до 25	Кровь	33015
Синдром Смита-Лемли-Опица (СЛОС). Поиск мутаций в гене DHCR7, м. (Smith-Lemli-Opitz Syndrome, Gene DHCR7, Mut.)	до 25	Кровь	37125
Синдром Стиклера, тип I. Поиск мутаций в гене Col2A1, м. (Stickler Syndrome, Type 1, Gene Col2A1, Mut.)	до 18	Кровь	144195
Синдром тестикулярной феминизации (СТФ, синдром Морриса). Поиск мутаций в гене AR, м. (Testicular Feminization Syndrome, Gene AR, Mut.)	до 25	Кровь	41250
Синдром Тричера-Коллинза-Франческетти (мандибуло-фациальный дизостоз). Поиск мутаций в гене TCOF1, м. (Treacher-Collins Syndrome, Franceschetti-Klein Syndrome, Mandibulofacial Dysostosis without Limb Anomalies, Gene TCOF1, Mut.)	до 34	Кровь	90660
Синдром удлиненного интервала QT. Поиск мутаций в гене CAV3, м. (Long QT Syndrome, LQTS, LQT, Gene CAV3, Mut.)	до 25	Кровь	10860
Синдром удлиненного интервала QT. Поиск мутаций в гене KCNJ2, м. (Long QT Syndrome, LQTS, LQT, Gene KCNJ2, Mut.)	до 25	Кровь	16890

Синдром удлиненного интервала QT. Поиск мутаций в гене SCN4B, м. (Long QT Syndrome, LQTS, LQT, Gene SCN4B, Mut.)	до 25	Кровь	20655
Синдром Уокера-Варбург (СУВ). Поиск мутаций в гене FKRP, м. (Walker-Warburg Syndrome, WWS, Gene FKRP, Mut.)	до 25	Кровь	14370
Синдром Уокера-Варбург (СУВ). Поиск мутаций в гене POMT1, м. (Walker-Warburg Syndrome, WWS, Gene POMT1, Mut.)	до 34	Кровь	74190
Синдром Хиппеля-Линдау (церебро-ретино-висцеральный ангиоматоз). Поиск мутаций в гене VHL, м. (Von Hippel-Lindau Syndrome, VHL, Von Hippel-Lindau Hereditary Cancer Syndrome, Gene VHL, Mut.)	до 25	Кровь	14370
Синдром Хиппеля-Линдау (церебро-ретино-висцеральный ангиоматоз). Определение числа копий гена VHL, м. (Von Hippel-Lindau Syndrome, VHL, Von Hippel-Lindau Hereditary Cancer Syndrome, Gene VHL, Copy Number Variation Gene VHL, Mut.)	до 18	Кровь	15975
Синдром Холта-Орама (синдром рука-сердце). Поиск мутаций в гене TBX5, м. (Holt-Oram Syndrome, Gene TBX5, Mut.)	до 25	Кровь	41250
Синдром Швахмана-Даймонда. Поиск мутаций в гене SBDS, м. (Shwachman-Diamond Syndrome, Gene SBDS, Mut.)	до 25	Кровь	20655
Синдром Швахмана-Даймонда. Поиск частых мутаций в гене SBDS1, ч. м. (Shwachman-Diamond Syndrome, Gene SBDS1, Freq. Mut.)	до 25	Кровь	6915
Синдром широкого водопровода преддверия SLC26A4 м. (Large Vestibular Aqueduct Syndrome, LVAS, Gene SLC26A4, Mut.)	до 32	Кровь	67955
Синдром Элерса-Данло, тип VI. Поиск частых мутаций в гене PLOD, ч. м. (Ehlers-Danlos Syndrome, Type VI, Gene PLOD, Freq. Mut.)	до 18	Кровь	9915
Синдром Эскобара. Поиск мутаций в гене CHRNG, м. (Escobar Syndrome, Gene CHRNG, Mut.)	до 25	Кровь	33015
Синполидактилия. Поиск мутаций в гене HOXD13, м. (Synpolydactyly, Type 1, SPD1, Gene HOXD13, Mut.)	до 25	Кровь	16530
Скапулоперонеальная миопатия. Поиск мутаций в гене FHL1, м. (Scapuloperoneal Myopathy, SPM, Gene FHL1, Mut.)	до 25	Кровь	33015
Сколиоз с параличом взора. Поиск мутаций в гене ROBO3, м. (Horizontal Gaze Palsy with Progressive Scoliosis, HGPPS, Gene ROBO3, Mut.)	до 34	Кровь	74190

Спинальная амиотрофия с параличом диафрагмы. Поиск мутаций в гене IGHMBP2, м. (Spinal Muscular Atrophy (SMA) with Diaphragmatic Paralysis, Gene IGHMBP2, Mut.)	до 34	Кровь	61830
Спинальная амиотрофия типы I, II, III, IV. Поиск мутаций в гене SMN1, м. (Spinal Muscular Atrophy, SMA, Type I, II, III, IV, Gene SMN1)	до 19	Кровь	9915
Спинальная амиотрофия типы I, II, III, IV. Определение числа копий гена (Spinal Muscular Atrophy, SMA, Type I, II, III, IV, Copy Number Variation)	до 18	Кровь	15975
Спинальная амиотрофия типы I, II, III, IV. Поиск мутаций в гене SMN1, м. (только при наличии одной копии гена) (Spinal Muscular Atrophy, SMA, Type I, II, III, IV, Gene SMN1, Mut. (Only Presence One Gene Copy) )	до 25	Кровь	33015
Спинальная амиотрофия Финкеля Поиск мутаций в гене VAPB, м (Spinal Muscular Atrophy, SMA, Late-Onset, Finkel Type, Gene VAPB, Mut.)	до 25	Кровь	24765
Спинальная амиотрофия Финкеля. Поиск частых мутаций в гене VAPB, ч. м. (Spinal Muscular Atrophy, SMA, Late-Onset, Finkel Type, Gene VAPB, Freq. Mut.)	до 25	Кровь	7590
Спинальная амиотрофия, X-сцепленная. Поиск мутаций в «горячих» участках гена UBA1, «горяч.» уч. м. (Spinal Muscular Atrophy, SMA, X-Linked, Gene UBA1, Hot-Point Mut.)	до 25	Кровь	6915
Спинально-бульбарная амиотрофия Кеннеди. Поиск частых мутаций в гене AR, ч. м. (Kennedy Spinal and Bulbar Muscular Atrophy, Gene AR, Freq. Mut.)	до 18	Кровь	4965
Спиноцеребеллярная атаксия. Поиск частых мутаций в генах ATXN1, ATXN2, ATXN3, ч. м. (Spinocerebellar Ataxia, Genes ATXN1, ATXN2, ATXN3, Freq. Mut.)	до 18	Кровь	9915
Спиноцеребеллярная атаксия. Поиск частых мутаций в гене ATXN7, ч. м. (Spinocerebellar Ataxia, Gene ATXN7 Freq. Mut.)	до 18	Кровь	4965
Спиноцеребеллярная атаксия. Поиск частых мутаций в гене ATXN8, ч. м. (Spinocerebellar Ataxia, Gene ATXN8, Freq. Mut.)	до 18	Кровь	4965
Спонгиозная энцефалопатия с нейропсихическими проявлениями. Поиск мутаций в гене PRNP, м. (Spongiform Encephalopathy with Neuropsychiatric Features, Gene PRNP, Mut.)	до 25	Кровь	14370
Спондилокопальный дизостоз. Поиск мутаций в гене DLL3, м. (Spondylocostal Dysostosis, Gene DLL3, Mut.)	до 25	Кровь	28890

Спондилоэпифизарная дисплазия (СЭД). Поиск мутаций в гене Col2A1, м. (Spondyloepiphyseal Dysplasia Tarda, SEDT, Gene Col2A1, Mut.)	до 43	Кровь	144195
Спондилоэпифизарная дисплазия (СЭД). Поиск мутаций в гене TRAPPC2, м. (Spondyloepiphyseal Dysplasia Tarda, SEDT, Gene TRAPPC2, Mut.)	до 25	Кровь	16530
Суперактивность фосфорибозилпирофосфат синтетазы. Поиск мутаций в гене PRPS1, м. (Phosphoribosylpyrophosphate Synthetase Superactivity, PRS Superactivity, Gene PRPS1, Mut.)	до 25	Кровь	28890
Торсионная дистония, TOR1A м. (Torsion Dystonia, Gene TOR1A, Mut.)	до 25	Кровь	20655
Торсионная дистония. Поиск мутаций в гене GCH1, м. (Torsion Dystonia, Gene GCH1, Mut.)	до 25	Кровь	24665
Торсионная дистония. Поиск мутаций в гене PRRT2, м. (Torsion Dystonia, Gene PRRT2, Mut. )	до 25	Кровь	16530
Торсионная дистония. Поиск мутаций в гене SPR, м. (Torsion Dystonia, Gene SPR, Mut. )	до 25	Кровь	13755
Трихоринофалангеальный синдром. Поиск мутаций в гене TRPS1, м. (Trichorhinophalangeal Syndrome, TRPS, Gene TRPS1, Mut.)	до 25	Кровь	41250
Тромбоцитопения врожденная. Поиск мутаций в гене MPL, м. (Congenital Amegakaryocytic Thrombocytopenia, САМТ, Gene MPL, Mut.)	до 25	Кровь	33015
Фатальная семейная инсомния. Поиск мутаций в гене PRNP, м. (Fatal Familial Insomnia, FFI, Gene PRNP, Mut.)	до 25	Кровь	14370
Фенилкетонурия. Поиск мутаций в гене PAH, м. (Phenylketonuria, PKU, Gene PAH, Mut.)	до 34	Кровь	49485
Фенилкетонурия. Поиск частых мутаций в гене PAH, ч. м. (Phenylketonuria, PKU, Gene PAH, Freq. Mut.)	до 19	Кровь	16395
Фибродисплазия оссифицирующая прогрессирующая. Поиск мутаций в «горячих» участках гена ACVR1, «горяч.» уч. м. (Fibrodysplasia Ossificans Progressiva, FOP, Gene ACVR1, Hot-Point Mut.)	до 25	Кровь	16530
Фибродисплазия оссифицирующая прогрессирующая. Поиск мутаций без «горячих» участков гена ACVR1, без «горяч.» уч. м. (Fibrodysplasia Ossificans Progressiva, FOP, Gene ACVR1, without Hot-Point Mut.)	до 25	Кровь	28890
Хондродисплазия метафизарная, тип Мак-Кьюсика. Поиск мутаций в гене RMRP, м. (Metaphyseal Chondrodysplasia, McKusick Type, Gene RMRP, Mut.)	до 25	Кровь	6915

Хондродисплазия точечная Конради-Хюнермана. Поиск мутаций в гене EBP, м. (Chondrodysplasia Punctata, CDP, Conradi-Hunermann Syndrome, Gene EBP, Mut.)	до 25	Кровь	16530
Хондрокальциноз. Поиск мутаций в гене ANKH, м. (Chondrocalcinosis, Calcium Pyrophosphate Dihydrate, CPPD, Gene ANKH, Mut.)	до 32	Кровь	49485
Хорея Гентингтона. Поиск частых мутаций в гене IT15, ч. м. (Chorea Huntington, Gene IT15, Freq. Mut.)	до 18	Кровь	4965
Хориоидальная дистрофия. Поиск мутаций в гене PRPH2, м. (Choroidal Dystrophy, Gene PRPH2, Mut.)	до 25	Кровь	16890
Хороидеремия. Поиск мутаций в гене CHM, м. (Choroideremia, CHM, Gene CHM, Mut.)	до 34	Кровь	61830
Хроническая гранулематозная болезнь. Поиск мутаций в гене CYBB, м. (Chronic Granulomatous Disease, CGD, Gene CYBB, Mut.)	до 34	Кровь	49485
X-сцепленная агаммаглобулинемия. Поиск мутаций в гене BTK, м. (X-Linked Agammaglobulinemia, XLA, Gene BTK, Mut.)	до 34	Кровь	74190
X-сцепленный лимфопролиферативный синдром (болезнь Дункана, синдром Пуртильо), XIAP м. (X-Linked Lymphoproliferative Syndrome, XLP, Gene XIAP, Mut.)	до 25	Кровь	33015
X-сцепленный лимфопролиферативный синдром (болезнь Дункана, синдром Пуртильо). Поиск мутаций в гене SH2D1A, м. (X-Linked Lymphoproliferative Syndrome, XLP, Gene SH2D1A, Mut.)	до 25	Кровь	16530
X-сцепленный моторный нистагм. Поиск мутаций в гене FRMD7, м. (X-Linked Nystagmus congenital 1, NYS1 X-Linked, Gene FRMD7, Mut.)	до 18	Кровь	49485
X-сцепленный тяжелый комбинированный иммунодефицит. Поиск мутаций в гене IL2RG, м. (X-Linked Severe Combined Immunodeficiency, Gene IL2RG, Mut.)	до 25	Кровь	16530
Центронуклеарная миопатия. Поиск мутаций в гене DNM2, м. (Centronuclear Myopathy, CNM, Gene DNM2, Mut.)	до 32	Кровь	90660
Центронуклеарная миопатия. Поиск мутаций в гене MTM1, м. (Centronuclear Myopathy, CNM, Gene MTM1, Mut.)	до 34	Кровь	61830
Цереброокулофациоскелетный синдром. Поиск мутаций в гене ERCC6, м. (Cerebrooculofacioskeletal Syndrome, COFS Syndrome, Gene ERCC6, Mut.)	до 34	Кровь	90660
Экзостозы множественные. Поиск мутаций в гене EXT1, м. (Multiple Exostoses, Gene EXT1, Mut.)	до 34	Кровь	49485
Экзостозы множественные. Поиск мутаций в гене EXT2, м. (Multiple Exostoses, Gene EXT2, Mut.)	до 34	Кровь	61830

Экссудативная витреохореоретинальная дистрофия. Поиск мутаций в гене NDP, м. (Familial Exudative Vitreoretinopathy, FEVR, Gene NDP, Mut.)	до 25	Кровь	10136
Эктодермальная ангидротическая дисплазия. Поиск мутаций в гене EDA, м. (Anhidrotic Ectodermal Dysplasia, Gene EDA, Mut.)	до 25	Кровь	33015
Эктодермальная гидротическая дисплазия. Поиск мутаций в гене GJB6, м. (Hidrotic Ectodermal Dysplasia, Gene GJB6, Mut.)	до 25	Кровь	10860
Эпифизарная дисплазия, множественная. Поиск частых мутаций в гене COMP, ч. м. (Multiple Epiphysial Dysplasia, MED, Gene COMP, Freq. Mut.)	до 20	Кровь	6570
Эпифизарная дисплазия, множественная. Поиск мутаций в гене SLC26A2, м. (Multiple Epiphysial Dysplasia, MED, Gene SLC26A2, Mut.)	до 25	Кровь	24765
Эритродермия врожденная ихтиозная (небуллезная). Поиск мутаций в гене ALOXE3, м. (Nonbullous Congenital Ichthyosiform Erythroderma, NBCIE, Gene ALOXE3, Mut.)	до 34	Кровь	61830
Эритродермия врожденная ихтиозная (небуллезная). Поиск мутаций в гене LOX12B, м. (Nonbullous Congenital Ichthyosiform Erythroderma, NBCIE, Gene LOX12B, Mut.)	до 25	Кровь	41250
Эритродермия врожденная ихтиозная (небуллезная). Поиск мутаций в гене TGM1, м. (Nonbullous Congenital Ichthyosiform Erythroderma, NBCIE, Gene TGM1, Mut.)	до 25	Кровь	41250
Эритрокератодермия. Поиск мутаций в гене GJB3, м. (Erythrokeratodermia, Gene GJB3, Mut.)	до 25	Кровь	10136
Эритрокератодермия. Поиск мутаций в гене GJB4, м. (Erythrokeratodermia, Gene GJB4, Mut.)	до 25	Кровь	9630
Эритроцитоз рецессивный (семейная наследственная полицитемия). Поиск мутаций в гене VHL, м. (Autosomal Recessive Erythrocytosis, Gene VHL, Mut.)	до 25	Кровь	14370
Эритроцитоз рецессивный (семейная наследственная полицитемия). Поиск частых мутаций в гене VHL, ч. м. (Autosomal Recessive Erythrocytosis, Gene VHL, Freq. Mut.)	до 18	Кровь	4965
<b>Определение биологического родства в семье: отцовства и материнства</b>			
Срочное установление биологического родства для одного из родителей при бесспорном родстве другого (3 чел.) (Urgent Establishment of Biological Relationship for One Parent at Indisputable Relationship of Another (3 Persons))	до 11	Буккальный эпителий	40305

Установление биологического родства для одного из родителей при бесспорном родстве другого (3 чел.) (Establishment of Biological Relationship for One Parent at Indisputable Relationship of Another (3 Persons))	до 13	Буккальный эпителий	19155
Срочное установление биологического родства для одного из родителей при отсутствии другого (2 чел.) (Urgent Establishment of Biological Relationship for One Parent in Absence of Another (2 Persons))	до 11	Буккальный эпителий	40305
Установление биологического родства для одного из родителей при отсутствии другого (2 чел.) (Establishment of Biological Relationship for One Parent in Absence of Another (2 Persons))	до 13	Буккальный эпителий	17145
Дополнительный участник исследования (ребенок или мать или отец) (Additional research participant (child or mother or father))	до 13	Буккальный эпителий	6075
<b>Наследственные болезни обмена веществ у новорождённых / Скрининг "Пяточка"</b>			
Скрининг новорожденных «ПЯТОЧКА» (Newborn Screening "HEEL")	до 12	Кровь	5520
Газовая хроматография образцов мочи (органические ацидурии) (Gas Chromatography of Urine (Organic Aciduria))	до 16	Моча	8805
Определение активности биотинидазы (недостаточность биотинидазы) (Biotin-Dependent Carboxylases Activity (Biotinidase Deficiency))	до 12	Кровь	5310
ВЭЖХ-МС-МС органических кислот (сукцинилацетон) (HPLC-MS/MS Organic Acids (Succinylate))	до 12	Моча	3810
Гомогентизиновая кислота (Homogentisic Acid)	до 12	Моча	3810
N-ацетиласпартат (N-Acetylaspartate)	до 12	Моча	3810
Оротовая кислота (Orotic Acid)	до 12	Моча	3810
Частая мутация в гене BTD (недостаточность биотинидазы) (BTD (Biotinidase Deficiency) Gene, Freq. Mut.)	до 12	Кровь	5310
Частая мутация в гене GCDH (глутаровая ацидурия тип 1) (GCDH (Glutaryl-CoA Dehydrogenase) Gene, Freq. Mut. (Glutaric Aciduria, Type 1))	до 12	Кровь	5310
Полный анализ гена GCDH (глутаровая ацидурия тип 1) (GCDH (Glutaryl-CoA Dehydrogenase) Gene (Glutaric Aciduria, Type 1))	до 22	Кровь	42825
Частые мутации в гене CBS (гомоцистинурия) (CBS (Cystathionine Beta-Synthase) Gene, Freq. Mut. (Homocystinuria))	до 12	Кровь	11355

Частые мутации (лейциноз, болезнь «с запахом кленового сиропа мочи», гены ВСКДНА, ВСКДНВ) (ВСКДНА and ВСКДНВ Genes, Freq. Mut. (Maple Syrup Urine Disease, MSUD))	до 17	Кровь	22695
Частичный анализ гена MUT (метилмалоновая ацидурия) (MUT Gene, Freq. Mut. (Methylmalonic Aciduria, MMA))	до 17	Кровь	22695
Частая мутация в гене HADHA (недостаточность длинноцепочечной 3-гидроксиацил-КоА-дегидрогеназы) (HADHA Gene, Freq. Mut. (Long-Chain 3-Hydroxyacyl-Coa Dehydrogenase (LCHAD) Deficiency))	до 12	Кровь	5310
Частая мутация в гене ACADM (недостаточность среднецепочечной дегидрогеназы жирных кислот MCAD) (ACADM Gene, Freq. Mut. (Medium-Chain Acyl-CoA Dehydrogenase (MCAD) Deficiency))	до 12	Кровь	5310
Полный анализ гена OTC (недостаточность орнитинтранскарбамилазы) (OTC Gene (Ornithine Transcarbamylase (OTC) Deficiency))	до 22	Кровь	40305
Частые мутации в гене FAH (тирозинемия тип I) (FAH Gene, Freq. Mut. (Tyrosinemia, Type 1))	до 12	Кровь	8850
Полный анализ гена FAH (тирозинемия тип I) (FAH Gene (Tyrosinemia, Type 1))	до 22	Кровь	49364
Частичный анализ гена ASS (цитруллинемия) (ASS Gene, Freq. Mut. (Citrullinemia))	до 12	Кровь	10095