

УТВЕРЖДАЮ

Директор
 НИИ медицинской генетики
 Томского НИМЦ


 подпись 09.01.2014
 дата М.П.
 Степанов В.А.



ПРЕЙСКУРАНТ ПЛАТНЫХ МЕДИЦИНСКИХ УСЛУГ

НИИ медицинской генетики Томского НИМЦ

Раздел	Код услуги	Наименование услуги	Стоимость услуги, руб.
Врачебный приём			
Приём врача			
В	01.006.001	Прием врача-генетика первичный (осмотр, консультация 1 человека)	650,00
В	01.006.001.109	Прием специалиста-генетика первичный, к.м.н., д.м.н. (осмотр, консультация 1 человека)	1190,00
В	01.006.002	Прием врача-генетика повторный (осмотр, консультация 1 человека)	550,00
В	01.006.002.109	Прием специалиста-генетика повторный, к.м.н., д.м.н. (осмотр, консультация 1 человека)	780,00
В	01.029.001	Прием (осмотр, консультация) врача-офтальмолога первичный	880,00
В	01.029.002	Прием (осмотр, консультация) врача-офтальмолога повторный	440,00
В	01.031.001.001	Прием врача-педиатра первичный (консультация детей с наследственной и врожденной патологией)	1125,00
В	01.031.002.001	Прием врача-педиатра повторный (консультация детей с наследственной и врожденной патологией)	780,00
В	01.006.001.111	Первичная консультация врача-генетика в стороннем ЛПУ г. Томска	2075,00
В	01.006.002.111	Повторная консультация врача-генетика в стороннем ЛПУ г. Томска	1 650,00
Приём врача семейный			
В	01.006.001.104	Прием врача-генетика первичный (осмотр, консультация членов семьи)	855,00
В	01.006.001.110	Прием специалиста-генетика первичный, к.м.н., д.м.н. (осмотр, консультация членов семьи)	1580,00
В	01.006.002.104	Прием врача-генетика повторный (осмотр, консультация членов семьи)	800,00
В	01.006.002.110	Прием специалиста-генетика повторный, к.м.н., д.м.н. (осмотр, консультация членов семьи)	800,00

В	01.006.001.104	Семейная консультация врача-генетика при наследственной патологии (первичная консультация)	855,00
Лабораторная диагностика			
Молекулярно-генетическая диагностика			
А	28.05.100	Адреногенитальный синдром. Анализ наиболее частых мутаций в гене CYP21A2 (1 чел.)	2 800,00
А	08.30.008.128	Адреногенитальный синдром. Комплексная ДНК-диагностика (2 мутации) семьи (2-4 чел.)	5 650,00
А	11.30.100	Выделение ДНК (РНК) из цельной крови	500,00
А	11.30.101	Выделение ДНК из плодных тканей	840,00
В	03.019.101	Гемохроматоз. Определение мутаций С282У и Н63D в гене наследственного гемохроматоза HFE	2 770,00
А	28.05.101	Генотипирование по системе полиморфных ДНК-маркеров (16 маркеров) (1 образец ДНК)	9 900,00
А	28.05.102	Жильбера синдром. Исследование промоторной области гена UGT1A1 (1 чел.)	3350,00
А	28.05.103	Исследование наследственной предрасположенности к α 1-антитрипсиновой недостаточности	2 510,00
А	28.05.104	Исследование наследственной предрасположенности к венозным тромбозам	4 850,00
А	28.05.105	Исследование наследственной предрасположенности к остеопорозу	4725,00
А	08.30.008.130	Исследование одного полиморфного ДНК-варианта	1 450,00
А	28.05.107	Мартина-Белл синдром, FRAXA. Определение аномального метилирования гена FMR1 у пациентов мужского пола	4200,00
А	28.05.108	Молекулярно-генетическая диагностика нарушения метаболизма лактозы (лактазная недостаточность)	3710,00
А	28.05.109	Молекулярно-генетическая диагностика ХМЛ (определение экспрессии гена bcr-abl)	4280,00
А	28.05.110	Молекулярно-генетическое исследование методом генотипирования аллельных вариантов гена HLA-DQA1	1250,00
А	28.05.111	Молекулярно-генетическое исследование методом генотипирования аллельных вариантов гена HLA-DQB1	1440,00
А	28.05.112	Молекулярно-генетическое исследование методом генотипирования аллельных вариантов гена HLA-DRB1	1440,00

A	08.30.008.144	Молекулярно-генетическое исследование методом генотипирования по аллельным вариантам трех локусов генов HLA (HLA-DQA1, HLA-DQB1, HLA-DRB1) (в т.ч. при целиакии)	4 140,00
B	03.045.031.100	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (16 маркеров) каждого последующего члена семьи	5 980,00
B	03.045.031	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (16 маркеров) семьи (3 человека, в т.ч. 1 заведомо биологический родитель)	20930,00
B	03.045.032	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (не менее 18 маркеров) семьи (2 человека)	22900,00
A	28.05.121	Молекулярно-генетическое обследование членов семьи при выявлении у ребенка наследственного заболевания	5810,00
A	28.05.113	Молекулярно-генетическое определение маркера HLA-B-27	1440,00
A	28.05.036	Муковисцидоз. Анализ частых мутаций в гене CFTR (1 чел.)	5400,00
A	28.05.036.002	Муковисцидоз. Поиск выявленных семейных мутаций у родственников (1 чел.)	5 000,00
A	28.05.036.001	Муковисцидоз. Расширенный поиск частых мутаций в гене CFTR (50 мутаций) (1 чел.)	17175,00
A	28.05.032.002	Мышечная дистрофия Дюшенна-Беккера. Поиск выявленных семейных мутаций (анализ сцепления) у родственников (1 чел.)	4200,00
A	28.05.032	Мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера: поиск делеций в гене дистрофина у мальчиков (1 чел)	6550,00
A	28.05.037	Нарушения сперматогенеза. Диагностика азооспермии. Анализ микроделеций в 9 локусах Y-хромосомы (AZF)	2550,00
A	28.05.114	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Исследование дупликаций на хромосоме 17 в области гена PMP22 (1 чел.)	2990,00
A	28.05.116	Наследственная нейропатия с подверженностью параличу от сдавления. Анализ числа копий гена PMP22 (1 чел.)	2990,00
A	28.05.118	Нейросенсорная несиндромальная тугоухость. Анализ частой делеции в локусе DFNB1 (309kb del Cx30) (1 чел.)	2 000,00
A	28.05.022	Определение полиморфизма гена SRY в крови	2600,00
A	28.05.119	Прадера-Вилли синдром, Ангельмана синдром. Определение аномального метилирования критического района хромосомы 15q11.2 (1 чел.).	4200,00
B	03.032.002.004	Пренатальная молекулярно-генетическая диагностика моногенного заболевания	9100,00
B	03.032.002.005	Пренатальная молекулярно-генетическая диагностика моногенного заболевания (при условии предварительного обследования семьи)	8350,00

В	03.045.033	Пренатальное молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (16 маркеров) семьи (родители и плод)	23200,00
А	28.05.123	Секвенирование одного фрагмента ДНК (300 п.н.)	4 550,00
А	28.05.120	Сильвера-Рассела синдром. Комплексная ДНК-диагностика (1 чел.)	4200,00
А	28.05.034	Спинальная амиотрофия типы I, II, III. Обследование одного предположительного больного при молекулярно-генетической диагностике болезни Верднига-Гоффмана в семье	4 000,00
А	28.05.035	Фенилкетонурия. Исследование 9 мутаций в гене PAH (1 чел.)	5980,00
Цитогенетическая диагностика			
А	12.05.013.107	Анализ хромосомного набора в биоптате костного мозга при ХМЛ	4265,00
А	12.05.013.124	Диагностика хромосомных микроделечий и микродупликаций методом ПЦР в режиме реального времени	23410,00
А	12.05.013.132	Исследование кариотипа в биологическом материале амниотических вод	10390,00
А	12.05.013.130	Исследование материала замершей беременности методом метафазной CGH (+FISH на одну пару хромосом)	15000,00
А	12.05.013.131	Исследования кариотипа в биологическом материале хориона / плаценты / пуповинной крови	7270,00
В	03.032.002.003	Комплексная дородовая диагностика в случае выявления ВПС у плода	36085,00
А	12.05.013.134	Молекулярно-цитогенетическое выявление и идентификация хромосомных транслокаций при МВПР плода методом FISH-анализа с ДНК-зондами на область транслокации (панель зондов)	20175,00
А	12.05.013.133	Молекулярно-цитогенетическое выявление и идентификация хромосомных транслокаций при острых и хронических лейкозах методом FISH-анализа с ДНК-зондами на область транслокации (панель зондов)	20165,00
А	12.05.013.136	Молекулярно-цитогенетическое исследование (FISH-метод) микроделеционных/микродупликационных синдромов и хромосомных аномалий (1 зонд)	6500,00
В	03.019.001.100	Молекулярно-цитогенетическое исследование (FISH-метод) на 13 и 21 хромосомы	8005,00
А	12.05.013.137	Молекулярно-цитогенетическое исследование (FISH-метод) на хромосомные перестройки при онкогематологических заболеваниях (t(9;22) и др.)	7715,00
А	28.05.038	Молекулярно-цитогенетическое исследование (FISH-метод) хромосомных нарушений (X, Y, 13, 18, 21 хромосом)	10 510,00
А	12.05.013.123	Полногеномная диагностика микроделеционных/микродупликационных синдромов и	40000,00

		хромосомных аномалий на ДНК-микрочипах	
A	10.20.001.100	Преимплантационная молекулярно-цитогенетическая диагностика хромосомных нарушений эмбриона (X, Y, 13, 18, 21 хромосом) методом "FISH"	42 890,00
A	10.20.001.101	Преимплантационная полногеномная диагностика числовых и структурных хромосомных нарушений (ДНК-микрочипы)	40000,00
A	10.20.001.102	Преимплантационная полногеномная диагностика числовых и структурных хромосомных нарушений (ДНК-микрочипы) 8 образцов	202740,00
B	03.032.002.002	Ранняя комплексная дородовая диагностика частых наследственных заболеваний (муковисцидоз, фенилкетонурия и др.) в случае наличия установленной мутации в семье	20550,00
A	12.05.013.113	Срочная цитогенетическая диагностика.	6 000,00
A	12.05.013.120	Цитогенетическая оценка дозы радиационного воздействия (кариотипирование 500 метафаз)	8360,00
A	12.05.013.114	Цитогенетический анализ экстраэмбриональных тканей при неразвивающейся беременности	4265,00
A	12.05.013	Цитогенетическое исследование (кариотипирование) лимфоцитов периферической крови	4265,00
A	12.05.013.125	Цитогенетическое исследование биологического материала при инвазивной пренатальной диагностике	5000,00
Общеклинические исследования			
Общий анализ крови			
B	03.016.003	Общий (клинический) анализ крови развернутый	260,00
Исследование мочи			
B	03.016.006	Анализ мочи общий	120,00
B	03.016.006.100	Биохимический анализ мочи	1 560,00
B	03.016.006.101	Ионограмма (кальций и фосфор) в суточной моче	800,00
A	09.05.274	Исследование уровня меди в моче	1000,00
A	09.28.064	Определение общего оксипролина мочи	410,00
A	12.28.010	Определение спектра гликозаминогликанов (ГАГ) в моче	1200,00
A	09.28.002.001	Полуколичественное определение уровня аминокислот методом ТСХ в моче (панель аминокислот)	2974,00
A	09.28.059.001	Полуколичественное определение уровня углеводов методом тонкослойной хроматографии (ТСХ) в моче (панель углеводов)	2974,00
A	09.28.002.002	Проведение высокоэффективной жидкостной хроматографии аминокислот мочи	1265,00
A	03.016.006.102	Проведение мочевого скрининга (уринолизис)	500,00
B	03.006.004	Скрининг наследственно обусловленных заболеваний обмена (качественные тесты с мочой)	500,00
Биохимические исследования			
B	03.032.001	Выполнение исследований по неонатальному скринингу	898,40

B	09.05.077	Исследование активности церулоплазмينا в крови	1200,00
A	09.05.031.100	Исследование концентрации ионов натрия в крови ISE	415,00
A	09.05.030.100	Исследование концентрации ионов калия в крови ISE	415,00
A	12.06.019	Исследование ревматоидных факторов в крови	390,00
A	09.05.065	Исследование тиреотропина сыворотки крови	610,00
A	09.05.139	Исследование уровня 17-гидроксипрогестерона в крови	625,00
A	09.05.042	Исследование уровня аланин-трансаминазы в крови	345,00
A	09.05.011	Исследование уровня альбумина в крови	340,00
A	09.05.073	Исследование уровня альфа-1-антитрипсина в крови	475,00
A	09.05.089	Исследование уровня альфа-фетопротейна в сыворотке крови	310,00
A	09.05.045	Исследование уровня амилазы в крови	395,00
A	12.06.045	Исследование уровня антител к тиреоидной пероксидазе в крови	740,00
A	09.05.041	Исследование уровня аспартат-трансаминазы в крови	345,00
A	09.05.245	Исследование уровня галактозной трансферазы в сухих пятнах крови (GALT)	595,17
A	09.05.128	Исследование уровня галактозы в сухих пятнах крови (галактоземия)	667,67
A	09.05.044	Исследование уровня гамма-глутамилтрансферазы в крови	350,00
A	09.05.023	Исследование уровня глюкозы в крови	355,00
A	09.05.214	Исследование уровня гомоцистеина в крови	1100,00
A	09.05.148	Исследование уровня дегидроэпиандростерона неконъюгированного в крови	600,00
A	09.05.007	Исследование уровня железа сыворотки крови	355,00
A	09.05.054.004	Исследование уровня иммуноглобулина G в сыворотке крови	390,00
A	09.05.054.003	Исследование уровня иммуноглобулина M в сыворотке крови	390,00
A	09.05.054.002	Исследование уровня иммуноглобулина A в сыворотке крови	390,00
A	09.05.206	Исследование уровня ионизированного кальция в крови ISE	415,00

A	09.19.010	Исследование уровня концентрации панкреатической эластазы-1 в кале	4270,00
A	09.05.020	Исследование уровня креатинина в крови	340,00
A	09.05.043	Исследование уровня креатинфосфокиназы в крови	370,00
A	09.05.039	Исследование уровня лактатдегидрогеназы в крови	335,00
A	09.05.004	Исследование уровня липопротеинов высокой плотности в сыворотке крови	425,00
A	09.05.028	Исследование уровня липопротеинов низкой плотности	440,00
A	09.05.131	Исследование уровня лютеинизирующего гормона в сыворотке крови	600,00
A	09.05.273	Исследование уровня меди в крови	1000,00
A	09.05.017	Исследование уровня мочевины в крови	345,00
A	09.05.018	Исследование уровня мочевой кислоты в крови	345,00
A	09.05.033	Исследование уровня неорганического фосфора в крови	345,00
A	09.05.010	Исследование уровня общего белка в крови	395,00
A	09.05.021	Исследование уровня общего билирубина в крови	355,00
A	09.05.032	Исследование уровня общего кальция в крови	455,00
A	09.05.135	Исследование уровня общего кортизола в крови	660,00
A	09.05.127	Исследование уровня общего магния в сыворотке крови	360,00
A	09.05.078	Исследование уровня общего тестостерона в крови	600,00
A	09.05.064	Исследование уровня общего тироксина (Т4) сыворотки крови	655,00
A	09.05.060	Исследование уровня общего трийодтиронина (Т3) в крови	580,00
A	09.05.154	Исследование уровня общего эстрадиола в крови	600,00
A	09.05.153	Исследование уровня прогестерона в крови	600,00
A	09.05.087	Исследование уровня пролактина в крови	600,00
A	09.05.063	Исследование уровня свободного тироксина (Т4) сыворотки крови	655,00
A	09.05.025	Исследование уровня триглицеридов в крови	350,00
A	09.05.132	Исследование уровня фолликулостимулирующего гормона в сыворотке крови	600,00
A	09.05.034.001	Исследование уровня хлоридов в крови ISE	415,00

A	09.05.026	Исследование уровня холестерина в крови	350,00
A	09.05.090	Исследование уровня хорионического гонадотропина в крови	610,00
A	09.05.046	Исследование уровня щелочной фосфатазы в крови	345,00
A	09.05.237	Комбинированный биохимический скрининг I триместра беременности (определение PAPP-A и бета-ХГЧ)	1740,00
B	03.019.002.001	Комплекс исследований для диагностики муковисцидоза (потовый тест + определение активности эластазы в кале + ДНК-диагностика)	25480,00
B	03.016.00.127	Комплексное биохимическое обследование беременных во 2-ом триместре с расчетом комбинированного риска синдрома Дауна	640,00
A	09.05.248	Обследование на содержание иммунореактивного трипсина в сухих пятнах крови (муковисцидоз)	717,70
B	03.032.001.100	Обследование новорожденного на 5 наследственных заболеваний (адреногенитальный синдром, врожденный гипотиреоз, галактоземия, муковисцидоз, фенилкетонурия)	1030,00
A	09.05.240	Определение содержания лактата в крови	400,00
A	12.06.055	Определение содержания антител к глиадину в крови (целиакия)	1490
B	09.016.019.001	Определение спектра аминокислот и ацилкарнитинов в сухих пятнах крови MS/MS методом: аминокислот (12), органических кислот (21), жирных кислот (9)	1 265,00
A	03.016.025.001	Определение спектра аминокислот (общий) в крови методом ВЭЖХ	1500,00
A	09.05.037	Определение уровня водородных ионов (рН) крови ISE	415,00
A	09.05.022.101	Определение уровня прямого билирубина в крови	340,00
A	09.05.088.100	Определение уровня фенилаланина в крови (в сухом пятне)	460,00
A	09.01.009	Определение хлоридов пота в потовой жидкости	4035,00
A	09.05.099.100	Полуколичественное определение уровня аминокислот методом ТСХ в крови (панель аминокислот)	2974,00
A	09.05.036.100	Полуколичественное определение уровня углеводов методом тонкослойной хроматографии (ТСХ) в крови (панель углеводов)	2974,00
Пренатальная диагностика инвазивная			
B	11.30.003	Амниоцентез	4710
B	11.30.002	Биопсия хориона, плаценты	5500
B	11.30.016	Кордоцентез	6680
B	03.032.002.001	Проведение инвазивной пренатальной диагностики акушером-гинекологом	4925

Ультразвуковая диагностика			
A	04.16.001	Комплексное ультразвуковое исследование органов брюшной полости (печень, желчный пузырь, поджелудочная железа, селезенка)	1550,00
A	04.028.002	Комплексное ультразвуковое исследование органов мочеполовой системы (почки, надпочечники, мочевого пузыря, предстательная железа, яички)	1675,00
A	04.23.001	Нейросонография	930,00
A	04.20.001	Ультразвуковое исследование матки и придатков	1060,00
A	04.20.002	Ультразвуковое исследование молочных желез	780,00
A	04.28.002.003	Ультразвуковое исследование мочевого пузыря	630,00
A	04.01.001	Ультразвуковое исследование мягких тканей (одна анатомическая зона)	780,00
A	04.28.003	Ультразвуковое исследование органов мошонки	630,00
A	04.14.001.003	Ультразвуковое исследование печени и желчного пузыря	780,00
A	04.15.001	Ультразвуковое исследование поджелудочной железы	780,00
A	04.28.001	Ультразвуковое исследование почек и надпочечников	780,00
A	04.21.001.001	Ультразвуковое исследование предстательной железы	780,00
A	04.06.001	Ультразвуковое исследование селезенки	780,00
A	04.22.001	Ультразвуковое исследование щитовидной железы и паращитовидных желез	630,00
Ультразвуковая диагностика при беременности			
A	04.30.001.105	Дополнительное ультразвуковое исследование плода с использованием метода 3D	990,00
A	04.30.001.126	Дополнительное ультразвуковое исследование плода с определением пола плода 13-14 нед.	400,00
A	04.30.001.108	Дополнительное ультразвуковое исследование плода с присутствием родственников	220,00
A	04.30.001.123	Дополнительное ультразвуковое исследование плода с регистрацией данных на фотопринтере	210,00
A	04.30.001.106	Дополнительное ультразвуковое исследование плода с регистрацией данных на цифровом носителе	320,00
A	04.30.001.120	Допплерография плода	990,00
A	04.30.001.101	Ультразвуковая диагностика беременности в I триместре	1035,00
A	04.30.001.124	Ультразвуковая диагностика беременности в I триместре при многоплодной беременности	1 600,00
A	04.30.001.127	Ультразвуковая диагностика беременности в I триместре при многоплодной беременности, врач высшей категории	1 940,00
A	04.30.001.110	Ультразвуковая диагностика беременности в I триместре, врач высшей категории	1250,00
A	04.30.001.102	Ультразвуковая диагностика беременности в II-III триместре	1 490,00
A	04.30.001.125	Ультразвуковая диагностика беременности во II-III триместре при многоплодной беременности	2 300,00
A	04.30.001.111	Ультразвуковая диагностика беременности в II-III триместре, врач высшей категории	1 800,00

A	04.30.001.128	Ультразвуковая диагностика беременности во II-III триместре при многоплодной беременности, врач высшей категории	2770,00
A	04.20.100	Цервикометрия	650,00
A	04.30.001.121	Экспертное ультразвуковое исследование по пренатальной (дородовой) диагностике нарушений развития ребенка	1 160,00
Услуги процедурного кабинета			
A	11.05.001	Взятие крови из пальца	115,00
A	11.12.003	Внутривенное введение лекарственных препаратов	120,00
A	11.02.002	Внутримышечное введение лекарственных препаратов	100,00
A	11.12.009.106	Забор крови в вакуэт	150,00
A	11.12.009.108	Забор крови из вены детям до 1 года	280,00
A	11.12.003.001	Внутривенное вливание лекарственных препаратов (более 250 мл) (Непрерывное введение лекарственных препаратов)	230,00

Главный врач, к.м.н.

Главный бухгалтер

Г.Н. Сеитова

А.В. Максимова