

УТВЕРЖДАЮ:

Директор
НИИ медицинской генетики Томского НИМЦ

В.А. Степанов

«14» декабря 2018г.

ПРЕЙСКУРАНТ ПЛАТНЫХ МЕДИЦИНСКИХ УСЛУГ

НИИ медицинской генетики Томского НИМЦ на 2019 год

Раздел	Код услуги	Наименование услуги	Стоимость услуги, руб.
Врачебный приём			
Приём врача			
В	01.006.001	Прием врача-генетика первичный (осмотр, консультация 1 человека)	850,00
В	01.006.001.109	Прием специалиста-генетика первичный, к.м.н., д.м.н. (осмотр, консультация 1 человека)	1 430,00
В	01.006.002	Прием врача-генетика повторный (осмотр, консультация 1 человека)	615,00
В	01.006.002.109	Прием специалиста-генетика повторный, к.м.н., д.м.н. (осмотр, консультация 1 человека)	970,00
В	01.031.001.001	Прием врача-педиатра первичный (консультация детей с наследственной и врожденной патологией)	1 125,00
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	2 605,00
В	01.006.002.111	Повторная консультация врача-генетика в стороннем ЛПУ г. Томска	2 230,00
В	01.047.001.100	Прием врача-терапевта первичный (консультация пациентов с наследственной и врожденной патологией)	1 120,00
В	01.047.002.100	Прием врача-терапевта повторный (консультация пациентов с наследственной и врожденной патологией)	750,00
В	01.023.001.100	Прием врача-невролога первичный (консультация пациентов с наследственной и врожденной патологией)	1 300,00
В	01.023.002.100	Прием врача-невролога повторный (консультация пациентов с наследственной и врожденной патологией)	780,00
В	01.054.001	Осмотр (консультация) врача-физиотерапевта	415,00
В	01.020.001	Прием (осмотр, консультация) врача по лечебной физкультуре	670,00
В	01.020.005	Прием (осмотр, консультация) врача по лечебной физкультуре повторный	350,00
В	01.013.001	Прием (осмотр, консультация) врача-диетолога первичный	1 000,00
В	01.013.002	Прием (осмотр, консультация) врача-диетолога повторный	700,00
Приём врача семейный			
В	01.006.001.210	Генетическое консультирование супружеской пары по	2 520,00

		преимплантационной диагностике наследственного заболевания (первичный прием)	
B	01.006.002.210	Генетическое консультирование супружеской пары по преимплантационной диагностике наследственного заболевания (повторный прием)	1 450,00
B	01.006.001.104	Прием врача-генетика первичный (осмотр, консультация членов семьи)	1 250,00
B	01.006.002.104	Прием врача-генетика повторный (осмотр, консультация членов семьи)	800,00
B	01.006.001.110	Прием специалиста-генетика первичный, к.м.н., д.м.н. (осмотр, консультация членов семьи)	2 050,00
B	01.006.002.110	Прием специалиста-генетика повторный, к.м.н., д.м.н. (осмотр, консультация членов семьи)	1 030,00

Лабораторная диагностика

Общеклинические исследования

B	03.016.003	Общий (клинический) анализ крови развернутый	440,00
B	03.016.006	Общий (клинический) анализ мочи	170,00
B	03.016.004	Анализ крови биохимический общетерапевтический	760,00
A	09.05.031.100	Исследование концентрации ионов калия в крови ISE	650,00
A	09.05.030.100	Исследование концентрации ионов натрия в крови ISE	600,00
A	09.05.139	Исследование уровня 17-гидроксипрогестерона	625,00
A	09.05.177	Исследование уровня/активности изоферментов креатинкиназы в крови (КК-МВ)	550,00
A	09.05.011	Исследование уровня альбумина в крови	510,00
A	09.05.089	Исследование уровня альфа-фетопротеина в сыворотке крови	450,00
A	09.05.022.001	Исследование уровня билирубина связанного (конъюгированного) в крови	480,00
A	09.05.037	Исследование уровня водородных ионов (pH) крови ISE	600,00
A	09.05.128	Исследование уровня галактозы в крови	685,00
A	09.05.023	Исследование уровня глюкозы в крови	490,00
A	09.05.214	Исследование уровня гомоцистеина в крови	1 100,00
A	09.05.007	Исследование уровня железа сыворотки крови	490,00
A	09.05.054.002	Исследование уровня иммуноглобулина А в сыворотке крови	510,00
A	09.05.054.004	Исследование уровня иммуноглобулина G в сыворотке крови	550,00
A	09.05.054.003	Исследование уровня иммуноглобулина М в сыворотке крови	510,00
A	09.05.206	Исследование уровня ионизированного кальция в крови ISE	630,00
A	09.05.020	Исследование уровня креатинина в крови	480,00
A	09.05.131	Исследование уровня лютеинизирующего гормона в сыворотке крови	600,00
A	09.05.273	Исследование уровня меди в крови	1 100,00
A	09.05.017	Исследование уровня мочевины в крови	480,00
A	09.05.018	Исследование уровня мочевой кислоты в крови	510,00
A	09.05.033	Исследование уровня неорганического фосфора в крови	480,00
A	09.05.010	Исследование уровня общего белка в крови	490,00

В	03.006.003	Адреногенитальный синдром. Комплексная ДНК-диагностика семьи (2-4 чел.)	16 470,00
А	27.05.037	Азооспермия. Олигозооспермия. Анализ микроделений в 9 локусах Y-хромосомы (AZF)	3 170,00
А	27.05.022	Азооспермия. Олигозооспермия. Выявление гена SRY	2 960,00
А	27.05.037.101	Азооспермия. Олигозооспермия. Поиск микроделений в локусе SRY (Yp11.31) методом FISH	23 580,00
А	27.05.221	Альфа-1-антитрипсиновая недостаточность. Исследование полиморфных вариантов Glu264Val и Glu342Lys гена SERPINA1	5 100,00
А	09.05.073	Альфа-1-антитрипсиновая недостаточность. Определение активности альфа-1-антитрипсина в крови	600,00
А	12.05.013.107	Анализ хромосомного набора в биоптате костного мозга при ХМЛ	5 520,00
В	03.016.006.100	Биохимический анализ мочи (диагностика наследственных болезней обмена)	800,00
А	27.30.201	Болезнь Вильсона-Коновалова. Выявление мутации p.His1069Gln в гене ATP7B	4 330,00
А	09.05.077	Болезнь Вильсона-Коновалова. Исследование активности церулоплазмينا в крови	1 210,00
А	09.05.273	Болезнь Вильсона-Коновалова. Исследование уровня меди в крови	1 100,00
А	09.28.078	Болезнь Вильсона-Коновалова. Исследование уровня меди в моче	1 000,00
А	09.05.283.001	Болезнь Гоше. Исследование бета-глюкоцереброзидазы клеток крови	1 930,00
А	09.05.402	Болезнь Помпе: определение активности кислой α -глюкозидазы	1 940,00
А	09.05.403	Болезнь Сандхоффа: определение активности β -гексозаминидазы А и В	1 930,00
А	09.05.404	Болезнь Фабри: определение активности α -галактозидазы А	1 950,00
А	11.30.100	Выделение ДНК (РНК) из цельной крови	810,00
А	11.30.101	Выделение ДНК из плодных тканей	1 150,00
В	03.032.001	Выполнение исследований по неонатальному скринингу	1 048,00
А	27.30.202	Галактоземия. Анализ частых мутаций и варианта Дуарте в гене GALT	7 700,00
А	09.05.512	Галактоземия. Исследование уровня галактозной трансферазы в крови (GALT)	685,00
А	09.05.128	Галактоземия. Исследование уровня галактозы в крови	685,00
А	27.05.009.101	Гемохроматоз. Определение мутаций С282У и Н63D в гене HFE	5 520,00
В	03.019.027.101	Генотипирование по системе полиморфных ДНК-маркеров (16 маркеров) (1 образец ДНК)	11 100,00
В	03.032.002.006	ДНК диагностика моногенного заболевания у плода (при	15 860,00

		известных семейных мутациях)	
A	12.05.013.124	Диагностика хромосомных микроделеций и микродупликаций методом ПЦР в режиме реального времени	23 410,00
A	27.30.203	Замершая беременность. Молекулярно-генетическое исследование биологического материала методом метафазной CGH	15 000,00
A	27.30.204	Замершая беременность. Молекулярно-генетическое исследование биологического материала методом FISH для исключения полиплоидии	12 490,00
A	12.05.013.114	Замершая беременность. Цитогенетический анализ биологического материала	5 520,00
B	03.016.006.101	Ионограмма (кальций и фосфор) в суточной моче	820,00
A	12.05.013.131	Исследования кариотипа в биологическом материале хориона / плаценты / пуповинной крови	8 290,00
B	03.019.027.100	Исследование одного полиморфного ДНК-варианта	3 370,00
A	03.016.006.102	Качественные тесты с мочой на наследственные болезни обмена	815,00
A	09.05.510.001	Комплексное биохимическое обследование беременных в I триместре беременности (определение PAPP-A и бета-ХГЧ) с расчетом комбинированного риска	1 980,00
A	09.05.510.002	Комплексное биохимическое обследование беременных во II триместре беременности (определение АФП и ХГЧ) с расчетом комбинированного риска синдрома Дауна	880,00
A	27.05.219	Лактазная недостаточность. Молекулярно-генетическая диагностика нарушения метаболизма лактозы	3 270,00
A	27.05.254	Молекулярно-генетическая диагностика нарушений метаболизма фолатов (4 мутации генов фолатного цикла)	4 250,00
A	27.05.252	Молекулярно-генетическая диагностика наследственной предрасположенности к тромбозам, в том числе при приеме оральных контрацептивов, привычному невынашиванию беременности (расширенная панель)	6 850,00
A	27.05.202	Молекулярно-генетическая диагностика наследственной предрасположенности к тромбозам, в том числе при приеме оральных контрацептивов, привычному невынашиванию беременности (частые мутации)	5 080,00
A	27.30.205	Молекулярно-генетическая диагностика хронических миелопролиферативных заболеваний. Определение мутаций G1849T (V617F) в гене JAK2	4 150,00
A	27.05.017	Молекулярно-генетическая диагностика ХМЛ (хронический миелоидный лейкоз). Определение экспрессии гена bcr-abl	5 530,00
A	27.30.206	Молекулярно-генетическое выявление и идентификация хромосомных транслокаций при острых и хронических лейкозах методом FISH с ДНК-зондами на область транслокации (панель зондов)	23 580,00
A	27.05.253	Молекулярно-генетическое исследование аллельных вариантов трех локусов генов главного комплекса гистосовместимости (HLA-DQA1, HLA-DQB1, HLA-DRB1) -	5 170,00

		наследственная предрасположенность к бесплодию и невынашиванию беременности	
A	27.05.215	Молекулярно-генетическое исследование гена HLA-B-27 - наследственная предрасположенность к анкилозирующему спондилиту (болезнь Бехтерева) и другим серонегативным спондилоартропатиям	2 530,00
A	27.30.208	Молекулярно-генетическое исследование для выявления мозаицизма по половым хромосомам методом FISH	12 170,00
A	27.05.213	Молекулярно-генетическое исследование методом генотипирования аллельных вариантов гена HLA-DRB1	1 770,00
B	03.045.026	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (16 маркеров) семьи (3 человека, в т.ч. 1 заведомо биологический родитель). По определению суда	23 080,00
B	03.045.031.200	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (от 18 маркеров) семьи (2 человека). По определению суда	24 000,00
B	03.045.026.100	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (16 маркеров) семьи (3 человека, в т.ч. 1 заведомо биологический родитель). По частному обращению	20 610,00
B	03.045.031.300	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (от 18 маркеров) семьи (2 человека). По частному обращению	22 000,00
B	03.045.026.100	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (16 маркеров) каждого последующего члена семьи	6 770,00
A	27.05.257	Молекулярно-генетическое обследование членов семьи для планирования пренатальной диагностики моногенного заболевания (прямой и косвенной) (2-4 чел.)	19 530,00
A	27.05.222	Молекулярно-генетическое обследование членов семьи при установлении у ребенка наследственного (моногенного) заболевания по результатам неонатального скрининга (1-4 чел.)	8 715,00
A	27.30.210	Молекулярно-генетическое исследование на хромосомные перестройки при онкогематологических заболеваниях (t(9;22) и др.) методом FISH	11 640,00
A	27.30.209	Молекулярно-генетическое исследование хромосомных нарушений (13 и 21 хромосомы) методом FISH	12 490,00
A	27.30.211	Молекулярно-генетическое исследование хромосомных нарушений (X, Y, 13, 18, 21 хромосом) методом FISH	17 590,00
A	09.05.405	Мукополисахаридоз тип 4В (синдром Моркио тип В): определение активности кислой β-галактозидазы [3.2.1.23]	1 700,00
A	09.05.406	Мукополисахаридоз тип 7 (синдром Слая): определение активности β-D-глюкуронидазы [3.2.1.31]	1 760,00
A	09.05.248	Муковисцидоз. Исследование уровня иммунореактивного трипсина в крови	775,00

A	09.01.009	Муковисцидоз. Исследование уровня хлоридов в поте	5 585,00
A	09.19.010	Муковисцидоз. Определение активности панкреатической эластазы-1 в кале	6 720,00
A	27.30.214	Муковисцидоз. Расширенный поиск частых мутаций в гене CFTR (50 мутаций)	17 800,00
A	27.30.213	Муковисцидоз. Тестирование мутации E92K гена CFTR	3 880,00
A	27.30.212	Муковисцидоз. Тестирование четырёх мутаций гена CFTR - F508del, I507del, 1677delTA, del 21 kb	3 970,00
A	27.30.215	Мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера. Исследование частых мутаций (делеций кодирующих регионов) в гене дистрофина	11 720,00
A	27.30.216	Мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера. Поиск дупликация и делеций (79 кодирующих регионов) в гене дистрофина	13 940,00
A	27.30.217	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Анализ числа копий хромосомного участка в области гена PMP22	9 780,00
A	27.05.217	Наследственная нейропатия с подверженностью параличу от сдавления. Анализ числа копий гена PMP22	9 780,00
A	27.05.033	Нейросенсорная несиндромальная тугоухость. Анализ частых мутаций в гене GJB2	12 940,00
A	27.30.218	Нейрофиброматоз I тип. Поиск микроделеций в локусе (17q11) методом FISH	23 580,00
A	03.016.025.001	Определение спектра аминокислот (общий) в крови методом высокой эффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ)	1 875,00
A	09.05.099.100	Определение аминокислотного состава и концентрации аминокислот в крови методом ТСХ	3 450,00
A	09.28.002.001	Определение аминокислотного состава и концентрации аминокислот в моче методом ТСХ	3 450,00
A	09.28.002.002	Определение аминокислотного состава мочи методом проведения высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ)	2 440,00
A	12.28.010	Определение спектра гликозаминогликанов (ГАГ) в моче	1 660,00
A	27.30.207	Поиск микроделеций в локусе XIST, Xq13) методом FISH	23 580,00
A	09.05.036.100	Полуколичественное определение уровня углеводов в крови методом ТСХ	3 450,00
A	09.28.059.100	Полуколичественное определение уровня углеводов в моче методом ТСХ	3 030,00
A	27.30.240	Полногеномная диагностика микроделеционных/микродупликационных синдромов и хромосомных аномалий на ДНК-микрочипах	40 000,00
A	27.30.238	Пренатальная молекулярно-генетическая диагностика моногенного заболевания (при условии предварительного обследования семьи)	12 525,00
B	03.045.028	Пренатальное молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (16 маркеров) семьи (родители и плод)	25 250,00

A	27.30.237	Пренатальная полногеномная диагностика микроделеционных/микродупликационных синдромов и хромосомных аномалий на ДНК-микрочипах	40 000,00
B	03.019.027.103	Секвенирование одного фрагмента ДНК (300 п.н.)	10 150,00
A	27.05.218	Синдром Ангельмана. Определение аномального метилирования критического района хромосомы 15q11.2	5 870,00
A	27.30.219	Синдром Ангельмана. Поиск микроделений в локусе (15q11) методом FISH	23 580,00
A	27.30.220	Синдром Вивера. Поиск микроделений локуса NSD1 (5q35) методом FISH	23 580,00
A	27.05.220	Синдром Видемана-Беквита. Определение статуса метилирования критического района хромосомы 11p15	5 870,00
A	27.30.221	Синдром Вильямса-Бойрена. Поиск микроделений локуса (7q11) методом FISH	23 580,00
A	27.30.222	Синдром Вольфа-Хиршхорна. Поиск микроделений локуса (4p16) методом FISH	23 580,00
A	27.30.223	Синдром ДиДжорджи I тип. Поиск микроделений локуса (22q11) методом FISH	23 580,00
A	27.30.224	Синдром ДиДжорджи II тип. Поиск микроделений локуса (10p14) методом FISH	23 580,00
A	27.30.015	Синдром Жильбера. Определение полиморфизма гена UGT1A1	3 540,00
A	27.30.225	Синдром Лежена. Поиск микроделений локуса (5p15) методом FISH	23 580,00
A	27.05.204	Синдром Мартина-Белл, FRAXA. Определение аномального метилирования гена FMR1	4 410,00
A	27.30.226	Синдром Миллера-Дикера (17p11.2). Поиск микроделений локуса (17p11.2) методом FISH	23 580,00
A	27.05.318	Синдром Прадера-Вилли. Определение аномального метилирования критического района хромосомы 15q11.2	5 870,00
A	27.30.227	Синдром Прадера-Вилли. Поиск микроделений локуса (15q11) методом FISH	23 580,00
A	27.30.228	Синдром Рубинштейна-Тейби (7q11). Поиск микроделений локуса (7q11) методом FISH	23 580,00
A	27.05.320	Синдром Сильвера-Рассела. Определение статуса метилирования критического района хромосомы 11p15	5 870,00
A	27.30.229	Синдром Смит-Магенис. Поиск микроделений локуса (17p13.3) методом FISH	23 580,00
A	27.30.230	Синдром Сотоса. Поиск микроделений локуса NSD1 (5q35) методом FISH	23 580,00
A	27.30.231	Спинальная амиотрофия типы I, II, III, IV (I тип (Болезнь Верднига-Гоффмана), II тип (промежуточная форма), III тип (болезнь Кугельберга-Веландер), IV тип (взрослая форма), Определение числа копий гена SMN1	12 160,00
A	12.05.013.113	Срочная цитогенетическая диагностика биологического материала (хорион / плацента)	9 600,00
A	09.05.088	Фенилкетонурия. Исследование уровня фенилаланина в крови	550,00

A	27.30.232	Фенилкетонурия. Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене PAH	11 400,00
A	27.05.214	Целиакия. Молекулярно-генетическое исследование аллельных вариантов трех локусов генов главного комплекса гистосовместимости (HLA-DQA1, HLA-DQB1, HLA-DRB1)	5 170,00
A	12.06.055	Целиакия. Определение содержания антител к глиадину в крови	1 230,00
A	12.05.013.120	Цитогенетическая оценка дозы радиационного воздействия (кариотипирование 500 метафаз)	10 780,00
A	27.30.239	Цитогенетическое исследование биологического материала при инвазивной пренатальной диагностике	5 330,00
A	12.05.013	Цитогенетическое исследование (кариотипирование) лимфоцитов периферической крови	4 700,00
Преимплантационная диагностика			
A	27.30.236	Подготовительный этап преимплантационной диагностики моногенного заболевания с готовой системой тестирования	43 530,00
A	27.30.234	Подготовительный этап преимплантационной диагностики моногенного заболевания с полной разработкой системы тестирования	84 670,00
A	27.30.235	Подготовительный этап преимплантационной диагностики моногенного заболевания с частичной разработкой системы тестирования	59 050,00
A	10.20.001.102	Преимплантационная диагностика. Полногеномная амплификация ДНК из эмбриональных клеток (1 эмбрион)	5 700,00
A	10.20.001.103	Преимплантационная диагностика моногенного заболевания (1-5 эмбрионов)	59 750,00
A	10.20.001.104	Преимплантационная диагностика моногенного заболевания: включение каждого дополнительного эмбриона	4 000,00
A	10.20.001.101	Преимплантационная диагностика числовых и структурных хромосомных нарушений на ДНК-микрочипах (1 эмбрион)	17 000,00
Пренатальная диагностика инвазивная			
A	11.30.003*	Амниоцентез	5 490,00
A	11.30.002*	Биопсия хориона, плаценты	6 760,00
A	11.30.016*	Кордоцентез	7 420,00
A	11.30.050	Проведение инвазивной пренатальной диагностики акушером-гинекологом	4 800,00
Ультразвуковая диагностика			
A	04.20.001	Ультразвуковое исследование матки и придатков	1 060,00
A	04.20.002	Ультразвуковое исследование молочных желез	780,00
A	04.28.002	Ультразвуковое исследование мочевыводящих путей	1 320,00
A	04.28.002.003	Ультразвуковое исследование мочевого пузыря	650,00
A	04.01.001	Ультразвуковое исследование мягких тканей (одна анатомическая зона)	780,00
A	04.16.001	Ультразвуковое исследование органов брюшной полости (комплексное)	1 550,00
A	04.28.003	Ультразвуковое исследование органов мошонки	

			650,00
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	04.06.001	Ультразвуковое исследование селезенки	780,00
A	04.22.001	Ультразвуковое исследование щитовидной железы и паращитовидных желез	650,00
A	04.10.002	Эхокардиография	1 300,00
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 (в 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	04.30.001.101	Ультразвуковая диагностика беременности в I триместре	1 060,00
A	04.30.001.124	Ультразвуковая диагностика беременности в I триместре при многоплодной беременности	1 600,00
A	04.30.001.110	Ультразвуковая диагностика беременности в I триместре, врач высшей категории	1 250,00
A	04.30.001.127	Ультразвуковая диагностика беременности в I триместре при многоплодной беременности, врач высшей категории	1 940,00
A	04.30.001.102	Ультразвуковая диагностика беременности в II-III триместре	1 520,00
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	2 770,00
A	04.12.024	Ультразвуковая доплерография маточно-плацентарного кровотока	990,00
A	04.20.100	Цервикометрия	670,00
A	04.30.001.121	Экспертное ультразвуковое исследование по пренатальной (дородовой) диагностике нарушений развития ребенка	1 250,00
Денситометрия			
A	06.03.061.001	Рентгеноденситометрия поясничного отдела позвоночника	600,00
A	06.03.061.002	Рентгеноденситометрия проксимального отдела бедренной кости (шейка бедренной кости)	560,00

A	06.03.061.100	Рентгеноденситометрия предплечья	560,00
A	06.03.061.101	Рентгеноденситометрия всего тела	1 330,00
Услуги процедурного кабинета			
A	11.05.001	Взятие крови из пальца	115,00
A	11.05.001.001	Взятие крови из пальца на тест-бланк	145,00
A	11.12.009	Взятие крови из периферической вены	150,00
A	11.12.003	Внутривенное введение лекарственных препаратов	120,00
A	11.12.003.001	Внутривенное вливание лекарственных препаратов (более 250 мл)	290,00
A	11.02.002	Внутримышечное введение лекарственных препаратов	100,00

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

Главный врач, к.м.н.

Главный бухгалтер




Г.Н. Сеитова

Е.В. Кинева