

УТВЕРЖДАЮ:

директор Томского НИМЦ

В.А. Степанов

«02» декабря 2024г.



**ПРЕЙСКУРАНТ ПЛАТНЫХ МЕДИЦИНСКИХ УСЛУГ**  
**НИИ медицинской генетики Томского НИМЦ на 2025 год**

Раздел	Код услуги	Наименование услуги	Стоимость услуги, руб.
<b>Врачебный приём</b>			
<b>Приём врача</b>			
В	01.006.001	Прием врача-генетика первичный (осмотр, консультация 1 человека)	1 310,00
В	01.006.001.100	Прием врача-генетика первичный (консультация по планированию беременности)	2 550,00
В	01.006.001.112	Прием врача-генетика первичный (консультирование по результатам экзомного/полногеномного секвенирования для поиска предположительно наследственного заболевания)	3 900,00
В	01.006.001.109	Прием специалиста-генетика первичный, к.м.н., д.м.н. (осмотр, консультация 1 человека)	1 920,00
В	01.006.002	Прием врача-генетика повторный (осмотр, консультация 1 человека)	910,00
В	01.006.002.100	Прием врача-генетика повторный (консультация по планированию беременности)	1 100,00
В	01.006.001.113	Прием врача-генетика повторный (консультирование по результатам экзомного/полногеномного секвенирования для поиска предположительно наследственного заболевания)	2 900,00
В	01.006.002.109	Прием специалиста-генетика повторный, к.м.н., д.м.н. (осмотр, консультация 1 человека)	1 400,00
В	01.031.001.001	Прием врача-педиатра первичный (консультация детей с наследственной и врожденной патологией)	1 590,00
В	01.031.002.001	Прием врача-педиатра повторный (консультация детей с наследственной и врожденной патологией)	1 060,00
В	01.006.001.111	Первичная консультация врача-генетика в стороннем ЛПУ г. Томска	3 520,00
В	01.006.002.111	Повторная консультация врача-генетика в стороннем ЛПУ г. Томска	2 450,00
В	01.047.001.100	Прием врача-терапевта первичный (консультация пациентов с наследственной и врожденной патологией)	1 700,00
В	01.047.002.100	Прием врача-терапевта повторный (консультация пациентов с наследственной и врожденной патологией)	1 250,00
В	01.023.001.100	Прием врача-невролога первичный (консультация пациентов с наследственной и врожденной патологией)	2 000,00
В	01.023.002.100	Прием врача-невролога повторный (консультация пациентов с наследственной и врожденной патологией)	1 350,00
В	01.013.001	Прием (осмотр, консультация) врача-диетолога	2 500,00

		первичный	
В	01.013.002	Прием (осмотр, консультация) врача-диетолога повторный	1 800,00
<b>Приём врача семейный</b>			
В	01.006.001.210	Генетическое консультирование супружеской пары по преимплантационному тестированию (ПГТ) наследственного заболевания (первичный прием)	3 300,00
В	01.006.002.210	Генетическое консультирование супружеской пары по преимплантационному тестированию (ПГТ) наследственного заболевания (повторный прием)	2 150,00
В	01.006.001.104	Прием врача-генетика первичный (осмотр, консультация членов семьи)	1 960,00
В	01.006.002.104	Прием врача-генетика повторный (осмотр, консультация членов семьи)	1 130,00
В	01.006.001.110	Прием специалиста-генетика первичный, к.м.н., д.м.н. (осмотр, консультация членов семьи)	2 250,00
В	01.006.002.110	Прием специалиста-генетика повторный, к.м.н., д.м.н. (осмотр, консультация членов семьи)	1 130,00
<b>Лабораторная диагностика</b>			
<b>Общеклинические исследования</b>			
В	03.016.003	Общий (клинический) анализ крови развернутый	297,00
В	03.016.006	Общий (клинический) анализ мочи	170,00
В	03.016.004	Анализ крови биохимический общетерапевтический	800,00
А	09.05.031.100	Исследование концентрации ионов калия в крови ISE	385,00
А	09.05.030.100	Исследование концентрации ионов натрия в крови ISE	340,00
А	09.05.009	Исследование уровня С-реактивного белка в сыворотке крови	300,00
А	09.05.139	Исследование уровня 17-гидроксипрогестерона	535,00
А	09.05.235	Исследование уровня 25-ОН витамина Д в крови	2 300,00
А	09.05.177	Исследование уровня/активности изоферментов креатинкиназы в крови (КК-МВ)	300,00
А	09.05.011	Исследование уровня альбумина в крови	250,00
А	09.05.089	Исследование уровня альфа-фетопroteина в сыворотке крови	750,00
А	09.05.022.001	Исследование уровня билирубина связанного (конъюгированного) в крови	300,00
А	09.05.037	Исследование уровня водородных ионов (рН) крови ISE	360,00
А	09.05.128	Исследование уровня галактозы в крови	840,00
А	09.05.023	Исследование уровня глюкозы в крови	270,00
А	09.05.083	Исследование уровня гликированного гемоглобина в крови	1 650,00
А	09.05.214	Исследование уровня гомоцистеина в крови	1 290,00
А	09.05.007	Исследование уровня железа сыворотки крови	270,00
А	09.05.054.002	Исследование уровня иммуноглобулина А в сыворотке крови	600,00
А	09.05.054.004	Исследование уровня иммуноглобулина G в сыворотке крови	622,00
А	09.05.054.003	Исследование уровня иммуноглобулина М в сыворотке крови	600,00
А	09.05.206	Исследование уровня ионизированного кальция в крови	385,00

		ISE	
A	09.05.020	Исследование уровня креатинина в крови	300,00
A	09.05.131	Исследование уровня лютеинизирующего гормона в сыворотке крови	490,00
A	09.05.273	Исследование уровня меди в крови	950,00
A	09.05.017	Исследование уровня мочевины в крови	300,00
A	09.05.018	Исследование уровня мочевой кислоты в крови	400,00
A	09.05.033	Исследование уровня неорганического фосфора в крови	260,00
A	09.05.010	Исследование уровня общего белка в крови	300,00
A	09.05.021	Исследование уровня общего билирубина в крови	300,00
A	09.05.032	Исследование уровня общего кальция в крови	270,00
A	09.05.135	Исследование уровня общего кортизола в крови	490,00
A	09.05.127	Исследование уровня общего магния в сыворотке крови	275,00
A	09.05.078	Исследование уровня общего тестостерона в крови	490,00
A	09.05.060	Исследование уровня общего трийодтиронина (Т3) в крови	490,00
A	09.05.061	Исследование уровня свободного трийодтиронина (СТ3) в крови	540,00
A	09.05.154	Исследование уровня общего эстрадиола в крови	490,00
A	09.05.153	Исследование уровня прогестерона в крови	490,00
A	09.05.087	Исследование уровня пролактина в крови	490,00
A	09.05.063	Исследование уровня свободного тироксина (Т4) сыворотки крови	540,00
A	09.05.065	Исследование уровня тиреотропного гормона (ТТГ) в крови	490,00
A	09.05.025	Исследование уровня триглицеридов в крови	300,00
A	09.05.132	Исследование уровня фолликулостимулирующего гормона в сыворотке крови	490,00
A	09.05.034.001	Исследование уровня хлоридов в крови ISE	360,00
A	09.05.026	Исследование уровня холестерина в крови	300,00
A	09.05.004	Исследование уровня холестерина липопротеинов высокой плотности в крови	500,00
A	09.05.028	Исследование уровня холестерина липопротеинов низкой плотности	510,00
A	09.05.090	Исследование уровня хорионического гонадотропина в крови	700,00
A	09.05.230	Исследование уровня цистатина С в крови	850,00
A	09.05.042	Определение активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в крови	260,00
A	09.05.073	Определение активности альфа-1-антитрипсина в крови	660,00
A	09.05.045	Определение активности амилазы в крови	310,00
A	09.05.041	Определение активности аспартатаминотрансферазы (АСТ) в крови	260,00
A	09.05.044	Определение активности гамма-глутамилтрансферазы (ГГТ) в крови	270,00
A	09.05.043	Определение активности креатинкиназы в крови	305,00
A	09.05.039	Определение активности лактатдегидрогеназы (ЛДГ) в крови	250,00
A	09.05.046	Определение активности щелочной фосфатазы в крови	260,00

A	12.06.045	Определение содержания антител к тиреопероксидазе в крови	400,00
A	09.05.511	Определение содержания лактата в крови	510,00
A	12.06.019	Определение содержания ревматоидного фактора в крови	540,00
<b>Специальные лабораторные методы исследования (биохимические, молекулярно-генетические, цитогенетические)</b>			
A	09.05.401	GM1-ганглиозидоз: определение активности кислой $\beta$ -галактозидазы	2 500,00
A	27.30.233	X-сцепленная низкорослость. Поиск микроделечий в локусе Xp22 методом FISH	16 000,00
A	27.30.200	Адреногенитальный синдром. Анализ частых мутаций в гене CYP21A2	15 250,00
B	03.006.003	Адреногенитальный синдром. Комплексная ДНК-диагностика семьи (2-4 чел.)	20 310,00
A	27.05.037	Азооспермия. Олигозооспермия. Анализ микроделечий в 13 локусах Y-хромосомы (AZF)	3 940,00
A	27.05.022	Азооспермия. Олигозооспермия. Выявление гена SRY	2 960,00
A	27.05.037.101	Азооспермия. Олигозооспермия. Поиск микроделечий в локусе SRY (Yp11.31) методом FISH	16 000,00
A	27.05.221	Альфа-1-антитрипсиновая недостаточность. Исследование полиморфных вариантов Glu264Val и Glu342Lys гена SERPINA1	6 880,00
A	09.05.073	Альфа-1-антитрипсиновая недостаточность. Определение активности альфа-1-антитрипсина в крови	660,00
A	12.05.013.106	Анализ кариотипа для подтверждения или исключения хромосомных нарушений	7 700,00
A	12.05.013.107	Анализ хромосомного набора в биоптате костного мозга при ХМЛ	12 200,00
A	27.05.260	Апера синдром. Анализ частых мутаций генов FGFR2 и FGFR3 (3 мутации)	6 710,00
A	27.05.261	Апера синдром. Секвенирование кодирующей последовательности гена FGFR2	30 000,00
A	27.05.210	Атаксия Фридрейха. Секвенирование полной кодирующей последовательности гена FXN	30 000,00
A	27.30.261	Ахондроплазия. Анализ частых мутаций в гене FGFR3 (2 мутации)	5 750,00
B	03.016.006.100	Биохимический анализ мочи (диагностика наследственных болезней обмена)	800,00
A	27.30.201	Болезнь Вильсона-Коновалова. Выявление мутации p.His1069Gln в гене ATP7B	6 100,00
A	09.05.077	Болезнь Вильсона-Коновалова. Исследование активности церулоплазмينا в крови	857,00
A	09.05.273	Болезнь Вильсона-Коновалова. Исследование уровня меди в крови	950,00
A	09.28.078	Болезнь Вильсона-Коновалова. Исследование уровня меди в моче	530,00
A	27.05.262	Болезнь Вильсона-Коновалова. Секвенирование кодирующей последовательности гена ATP7B	30 000,00

A	09.05.283.001	Болезнь Гоше. Исследование бета-глюкоцереброзидазы клеток крови	2 500,00
A	09.05.301	Болезнь Гоше: определение активности хитотриозидазы в пятнах высушенной крови	2 500,00
A	27.05.226	Болезнь Гоше, тип I. Секвенирование полной кодирующей последовательности гена GBA	30 000,00
A	27.30.254	Болезнь Кеннеди. Анализ числа CAG-повторов в первом экзоне гена AR	3 200,00
A	27.05.227	Болезнь накопления гликогена II. Секвенирование полной кодирующей последовательности гена GAA	30 000,00
A	09.05.402	Болезнь Помпе: определение активности кислой $\alpha$ -глюкозидазы	2 500,00
A	09.05.403	Болезнь Сандхоффа: определение активности $\beta$ -гексозаминидазы A и B	2 500,00
A	09.05.404	Болезнь Фабри: определение активности $\alpha$ -галактозидазы A	2 500,00
A	11.30.100	Выделение ДНК из цельной крови	1 050,00
A	11.30.101	Выделение ДНК из плодных тканей	1 490,00
B	03.032.001	Выполнение исследований по неонатальному скринингу	2 870,00
B	03.032.001.001	Выполнение исследований по расширенному неонатальному скринингу (31 заболевание)	7 900,00
A	27.30.202	Галактоземия. Анализ частых мутаций и варианта Дуарте в гене GALT	9 240,00
A	09.05.512	Галактоземия. Исследование уровня галактозной трансферазы в крови (GALT)	890,00
A	09.05.128	Галактоземия. Исследование уровня галактозы в крови	840,00
A	27.05.259	Гемофилия A. Пренатальная косвенная молекулярно-генетическая диагностика (при наличии больного члена семьи; анализ 10 маркеров STR, сцепленных с геном F8 и маркеров пола)	16 500,00
A	27.05.009.101	Гемохроматоз. Определение мутаций C282Y и H63D в гене HFE	7 200,00
B	03.019.027.101	Генотипирование по системе полиморфных ДНК-маркеров (16 маркеров) (1 образец ДНК)	11 830,00
A	27.05.263	Гипогонадотропный гипогонадизм. Секвенирование кодирующей последовательности гена FGFR1	30 000,00
A	27.05.264	Джексона-Вейса синдром. Секвенирование кодирующей последовательности генов FGFR1, FGFR2	30 000,00
A	27.05.225	Диагностика первичных иммунодефицитов. Количественное определение ДНК TREC и KREC	3 105,00
A	12.05.013.124	Диагностика хромосомных микроделечий и микродупликаций методом ПЦР в режиме реального времени	19 710,00
A	12.05.013.135	Замершая беременность. Культивирование экстраэмбриональных фибробластов	2 160,00
A	12.05.013.114	Замершая беременность. Цитогенетический анализ биологического материала	4 270,00
B	03.016.006.101	Ионограмма (кальций и фосфор) в суточной моче	820,00

A	12.05.013.131	Исследования кариотипа в биологическом материале хориона / плаценты / пуповинной крови	9 920,00
B	03.019.027.100	Исследование одного полиморфного ДНК-варианта	4 600,00
B	03.016.025.002	Исследование уровня аминокислотного состава и концентрации аминокислот в крови и моче	6 180,00
A	09.28.063	Исследование уровня оксипролина в моче	755,00
A	03.016.006.102	Качественные тесты с мочой на наследственные болезни обмена	870,00
A	09.05.513	Количественное определение аммиака в крови	500,00
A	27.05.222	Комплексная ДНК-диагностика (молекулярно-генетическое исследование) семьи при выявлении у ребенка наследственного заболевания	17 520,00
A	09.05.510.001	Комплексное биохимическое обследование беременных в I триместре беременности (определение PAPP-A и бета-ХГЧ) с расчетом комбинированного риска	2 260,00
A	09.05.510.002	Комплексное биохимическое обследование беременных во II триместре беременности (определение АФП и ХГЧ) с расчетом комбинированного риска синдрома Дауна	1 380,00
B	03.016.019.001	Комплексное определение концентрации на аминокислоты и ацилкарнитины в крови методом тандемной масс-спектрометрии	4 800,00
A	27.30.262	Краниосиностозы. Анализ мутаций генов FGFR2 и FGFR3 (3 мутации)	6 710,00
A	27.05.265	Краниосиностозы. Секвенирование кодирующей последовательности генов FGFR1, FGFR2	30 000,00
A	27.05.266	Крузона синдром. Анализ частых мутаций генов FGFR2 и FGFR3 (3 мутации)	6 710,00
A	27.05.267	Крузона синдром. Секвенирование кодирующей последовательности гена FGFR2	30 000,00
A	27.05.219	Лактазная недостаточность. Молекулярно-генетическая диагностика нарушения метаболизма лактозы	1 550,00
A	27.05.268	Миотония Беккера. Секвенирование кодирующей последовательности гена CLCN1	30 000,00
A	27.05.269	Миотония Томсена. Секвенирование кодирующей последовательности гена CLCN1	30 000,00
A	27.05.252	Молекулярно-генетическая диагностика наследственной предрасположенности к тромбозам, в том числе при приеме оральных контрацептивов, привычному невынашиванию беременности (расширенная панель)	7 210,00
A	27.30.205	Молекулярно-генетическая диагностика хронических миелопролиферативных заболеваний. Определение мутаций G1849T (V617F) в гене JAK2	6 310,00
A	27.05.017	Молекулярно-генетическая диагностика ХМЛ (хронический миелоидный лейкоз). Определение экспрессии гена bcr-abl	16 560,00
A	27.05.253	Молекулярно-генетическое исследование аллельных вариантов трех локусов генов главного комплекса	5 170,00

		гистосовместимости (HLA-DQA1, HLA-DQB1, HLA-DRB1) – 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	27.05.213	Молекулярно-генетическое исследование методом генотипирования аллельных вариантов гена HLA-DRB1	2 340,00
A	27.05.040	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в генах BRCA1 и BRCA2 в крови (наследственный риск рака молочной железы и/или рака яичников)	3 210,00
B	03.045.026	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (19 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 19 маркеров) семьи (2 человека). По определению суда	21 000,00
B	03.045.026.100	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (19 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 19 маркеров) семьи (2 человека). По частному обращению	19 000,00
B	03.045.026.200	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (19 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	27.30.238	Молекулярно-генетическое исследование биологического материала при инвазивной пренатальной диагностике	22 100,00
A	27.30.209	Молекулярно-генетическое исследование хромосомных нарушений (13 и 21 хромосомы) методом FISH	13 000,00
A	27.30.211	Молекулярно-генетическое исследование хромосомных нарушений (X, Y, 13, 18, 21 хромосом) методом FISH	18 000,00
A	27.30.241	Молекулярно-цитогенетическое исследование биологического материала методом спектрального кариотипирования (SKY) для идентификации сложных хромосомных перестроек, транслокаций и маркерных хромосом.	35 770,00
A	27.30.251	Молекулярно-цитогенетическое исследование субмикроскопических хромосомных перестроек методом FISH при помощи <b>субтеломероспецифичных</b> проб. Анализ с использованием одного зонда на выбор: 1pter – 12pter, pter16 – pter20, Хуpter, 1qter – 22qter, Хуqter	16 000,00

A	27.30.245	Молекулярно-цитогенетическое исследование числовых нарушений хромосом методом FISH при помощи <b>центромероспецифичных</b> проб. Анализ с использованием одного зонда на выбор: SE1-SE4, SE6-SE12, SE15- SE18, SE20, SE13/21, SE14/22, SE X/Y	11 000,00
A	27.30.246	Молекулярно-цитогенетическое исследование хромосомных перестроек при <b>хроническом миелолейкозе</b> методом FISH Анализ с использованием одного зонда на выбор: BCR/ABL t(9;22) Fusion; PDGFRB (5q33) Break; FIP1L1-CHIC2-PDGFRB(4q12) Del.Break; p53 (17p13)/MPO(17q22) ISO 17q; JAK2 (9p24) Break.	19 760,00
A	27.30.247	Молекулярно-цитогенетическое исследование хромосомных перестроек при <b>миелодиспластическом синдроме</b> методом FISH Анализ с использованием одного зонда на выбор: 20q-(PTPRT 20q12)/20q11; EVIt(3;3);inv(3)(3q26)BreakTC; hTERT(5p15)/5q31; 5q-(5q31; 5q33)/hTERT(5p15)TC.	19 760,00
A	27.30.248	Молекулярно-цитогенетическое исследование хромосомных перестроек при <b>остром миелолейкозе</b> методом FISH Анализ с использованием одного зонда на выбор: AML/ETO t(8;21)Fusion, PML/RARA t(15;17)Fusion; MLL (11q23)Break; CBFb t(16;16);inv(16)Break; RARA(17q21)Break; PML/RARAt(15;17)Fusion; DEK/NUP214t(6;9)Fusion; MLL/MLLT1t(11;19)Fusion; MLL/MLLT3t(9;11)Fusion; MLL/MLLT4t(6;11)Fusion; MECOM/RUNX1t(3;21)Fusion; NUP98(11p15)Break.	19 760,00
A	27.30.249	Молекулярно-цитогенетическое исследование хромосомных перестроек при <b>остром лимфолейкозе</b> методом FISH Анализ с использованием одного зонда на выбор: TEL/AMLt(12;21) Fusion; p16(9p21)/9q21; ETV6(TEL)12p13)Break; MLL/AFF1t(4;11)Fusion.	19 760,00
A	09.05.248	Муковисцидоз. Исследование уровня иммунореактивного трипсина в крови	775,00
A	09.19.010	Муковисцидоз. Исследование уровня активности панкреатической эластазы-1 в кале	8 125,00
A	27.30.260	Муковисцидоз. Поиск дупликаций и делеций в гене CFTR	16 900,00
A	27.30.257	Муковисцидоз. Расширенный поиск частых мутаций в гене CFTR (35 мутаций)	17 700,00
A	27.05.270	Муковисцидоз. Секвенирование кодирующей последовательности гена CFTR	30 000,00
A	27.30.213	Муковисцидоз. Тестирование мутации E92K гена CFTR	6 000,00
A	27.30.212	Муковисцидоз. Тестирование четырёх мутаций гена CFTR – F508del, I507del, 1677delTA, del 21 kb	5 640,00
A	09.05.405	Мукополисахаридоз тип 4В (синдром Моркио тип В): определение активности кислой β-галактозидазы [3.2.1.23]	2 500,00
A	09.05.406	Мукополисахаридоз тип 7 (синдром Слая): определение активности β-D-глюкуронидазы [3.2.1.31]	2 500,00



A	27.05.271	Мукополисахаридоз, тип МПС I H (синдром Гурлер), Секвенирование кодирующей последовательности гена IDUA	30 000,00
A	27.05.272	Мукополисахаридоз, тип МПС I S (синдром Шайе). Секвенирование кодирующей последовательности гена IDUA	30 000,00
A	27.05.273	Мукополисахаридоз, тип МПС II (синдром Хантера). Секвенирование кодирующей последовательности гена IDS	30 000,00
A	27.30.215	Мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера. Исследование частых мутаций (делеций кодирующих регионов) в гене дистрофина	13 550,00
A	27.30.216	Мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера. Поиск дупликация и делеций (79 кодирующих регионов) в гене дистрофина	16 900,00
A	27.05.274	Мышечная дистрофия Дюшенна-Беккера. Секвенирование кодирующей последовательности гена DMD	30 000,00
A	27.05.228	Мышечная дистрофия Эмери-Дрейфуса. Секвенирование полной кодирующей последовательности генов EMD, LMNA	30 000,00
A	27.30.217	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Анализ числа копий хромосомного участка в области гена PMP22	12 390,00
A	27.05.275	Наследственная моторно-сенсорная невропатия, тип IIА. Секвенирование кодирующей последовательности гена MFN2	30 000,00
A	27.05.217	Наследственная нейропатия с подверженностью параличу от сдавления. Анализ числа копий гена PMP22	12 390,00
A	27.05.276	Наследственный ангионевротический отек. Секвенирование кодирующей последовательности генов C1NH, F12, PLG	30 000,00
A	27.05.033	Нейросенсорная несиндромальная тугоухость. Анализ частых мутаций в гене GJB2	16 000,00
A	27.30.218	Нейрофиброматоз I тип. Поиск микроделеций в локусе (17q11) методом FISH	16 000,00
A	27.05.277	Нейрофиброматоз. Секвенирование кодирующей последовательности гена NF1	30 000,00
A	27.05.258	Несовершенный остеогенез. Молекулярно-генетическое исследование мутаций генов COL1A1 и COL1A2 методом секвенирования	30 000,00
A	09.05.099.100	Определение аминокислотного состава в крови методом ТСХ	3 450,00
A	09.28.002.001	Определение аминокислотного состава в моче методом ТСХ	3 450,00
A	09.05.200	Определение активности лизосомных ферментов в сухом пятне крови методом тандемной масс-спектрометрии	5 500,00
A	27.05.205	Определение резус-фактора плода (определение гена RHD плода в крови матери)	4 980,00
A	12.28.010	Определение спектра гликозаминогликанов (ГАГ) в моче	2 420,00
A	27.30.242	Определение статуса инактивации X-хромосомы	4 855,00
A	27.30.207	Поиск микроделеций в локусе XIST (Xq13) методом FISH	16 000,00

A	09.05.036.100	Полуколичественное определение уровня углеводов в крови методом ТСХ	3 450,00
A	09.28.059.100	Полуколичественное определение уровня углеводов в моче методом ТСХ	3 450,00
A	27.30.240	Полногеномная диагностика микроделеционных/микродупликационных синдромов и хромосомных аномалий на ДНК-микрочипах	88 280,00
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	88 280,00
B	03.016.019.002	Расширенный неонатальный скрининг на наследственные болезни обмена с помощью тандемной масс-спектрометрии (29 заболеваний)	4 800,00
A	27.05.223	Расширенный неонатальный скрининг на первичные иммунодефициты и спинальную мышечную атрофию	3 105,00
B	03.019.027.103	Секвенирование одного фрагмента ДНК (300 п.н.)	11 400,00
A	27.05.224	Секвенирование полного экзома	55 000,00
A	27.30.263	Семейная средиземноморская лихорадка. Анализ частых мутаций в гене MEFV (3 мутации)	6 710,00
A	27.30.219	Синдром Ангельмана. Поиск микроделений в локусе (15q11) методом FISH	16 000,00
A	27.30.250	Синдром Ангельмана. Молекулярно-генетическая диагностика методом MS-MLPA	12 400,00
A	27.30.220	Синдром Вивера. Поиск микроделений локуса NSD1 (5q35) методом FISH	16 000,00
A	27.30.252	Синдром Видемана-Беквита. Молекулярно-генетическая диагностика методом MS-MLPA	12 400,00
A	27.30.221	Синдром Вильямса-Бойрена. Поиск микроделений локуса (7q11) методом FISH	16 000,00
A	27.30.222	Синдром Вольфа-Хиршхорна. Поиск микроделений локуса (4p16) методом FISH	16 000,00
A	27.30.223	Синдром ДиДжорджи I тип. Поиск микроделений локуса (22q11) методом FISH	16 000,00
A	27.30.224	Синдром ДиДжорджи II тип. Поиск микроделений локуса (10p14) методом FISH	16 000,00
A	27.30.015	Синдром Жильбера. Определение полиморфизма гена UGT1A1	4 370,00
A	27.30.225	Синдром Лежена. Поиск микроделений локуса (5p15) методом FISH	16 000,00
A	27.05.204	Синдром Мартина-Белл, FRAXA. Определение аномального метилирования гена FMR1	4 410,00
A	27.05.280	Синдром Марфана. Секвенирование кодирующей последовательности гена FBN1	30 000,00
A	27.30.226	Синдром Миллера-Дикера (17p11.2). Поиск микроделений локуса (17p11.2) методом FISH	16 000,00
A	27.30.255	Синдром Прадера-Вилли. Молекулярно-генетическая диагностика методом MS-MLPA	12 400,00

A	27.30.227	Синдром Прадера-Вилли. Поиск микроделений локуса (15q11) методом FISH	16 000,00
A	27.05.278	Синдром Пфайффера. Анализ частых мутаций генов FGFR2 и FGFR3 (3 мутации)	6 710,00
A	27.05.279	Синдром Пфайффера. Секвенирование кодирующей последовательности генов FGFR1, FGFR2	30 000,00
A	27.30.256	Синдром Рассела-Сильвера. Молекулярно-генетическая диагностика методом MS-MLPA	12 400,00
A	27.30.228	Синдром Рубинштейна-Тейби (7q11). Поиск микроделений локуса (7q11) методом FISH	16 000,00
A	27.30.229	Синдром Смит-Магенис. Поиск микроделений локуса (17p13.3) методом FISH	16 000,00
A	27.30.230	Синдром Сотоса. Поиск микроделений локуса NSD1 (5q35) методом FISH	16 000,00
A	27.05.229	Синдром удлинённого интервала QT. Секвенирование полной кодирующей последовательности генов KCNH2, KCNQ1, SCN5A, ANK2, KCNE1, KCNE2, KCNJ2, CACNA1C, TRDN	30 000,00
A	27.05.230	Синдром Элерса-Данлоса. Секвенирование полной кодирующей последовательности генов ADAMTS2, COL3A1, COL5A1, COL5A2, PLOD1	30 000,00
A	27.05.281	Спастическая параплегия Штрюмпеля. Секвенирование кодирующей последовательности генов SPAST, ATL1	30 000,00
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	14 070,00
A	12.05.013.113	Срочная цитогенетическая диагностика биологического материала (хорион / плацента)	9 920,00
A	27.05.282	Туберозный склероз. Секвенирование кодирующей последовательности генов TSC1, TSC2	30 000,00
A	09.05.088	Фенилкетонурия. Исследование уровня фенилаланина в крови	795,00
A	27.30.232	Фенилкетонурия. Молекулярно-генетическое исследование частых мутаций в гене PAH (10 мутаций)	13 670,00
A	27.30.257.001	Фенилкетонурия. Расширенный поиск частых мутаций в гене PAH (32 мутации)	17 700,00
A	27.30.253	Фенилкетонурия. Поиск дупликаций и делеций в гене PAH	16 900,00
A	27.05.283	Фенилкетонурия. Секвенирование кодирующей последовательности гена PAH	30 000,00
A	27.05.284	Харстфилда синдром. Секвенирование кодирующей последовательности гена FGFR1	30 000,00
A	27.30.244	Хорея Гентингтона. Определение числа CAG повторов в гене гентингина (HTT)	4 425,00
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	1 100,00

A	27.30.239	Цитогенетическое исследование биологического материала при инвазивной пренатальной диагностике	9 340,00
A	12.05.013.230	Цитогенетическое исследование (кариотипирование) биологического материала (биоптат клеток костного мозга)	9 220,00
A	12.05.013	Цитогенетическое исследование (кариотипирование) лимфоцитов периферической крови	9 220,00
<b>Преимплантационное тестирование</b>			
A	27.30.236	Подготовительный этап ПГТ-М (преимплантационного тестирования моногенного заболевания) с готовой системой тестирования	54 840,00
A	27.30.234	Подготовительный этап ПГТ-М (преимплантационного тестирования моногенного заболевания) с полной разработкой системы тестирования	114 870,00
A	27.30.235	Подготовительный этап ПГТ-М (преимплантационного тестирования моногенного заболевания) с частичной разработкой системы тестирования	70 800,00
A	10.20.001.102	Полногеномная амплификация ДНК из эмбриональных клеток для ПГТ (1 эмбрион)	6 000,00
A	10.20.001.103	ПГТ-М (преимплантационное тестирование моногенного заболевания; 1-5 эмбрионов)	65 000,00
A	10.20.001.104	ПГТ-М (преимплантационное тестирование моногенного заболевания): включение каждого дополнительного эмбриона	4 400,00
A	10.20.001.101	Преимплантационное тестирование числовых и структурных хромосомных нарушений на ДНК-микрочипах (1 эмбрион)	25 000,00
<b>Пренатальная диагностика инвазивная</b>			
A	11.30.003*	Амниоцентез	9 180,00
A	11.30.002*	Биопсия хориона, плаценты	10 800,00
A	11.30.016*	Кордоцентез	12 480,00
A	11.30.050	Проведение инвазивной пренатальной диагностики акушером-гинекологом	10 450,00
<b>Ультразвуковая диагностика</b>			
A	04.20.001	Ультразвуковое исследование матки и придатков	1 900,00
A	04.20.002	Ультразвуковое исследование молочных желез	1 700,00
A	04.28.002.003	Ультразвуковое исследование мочевого пузыря	1 200,00
A	04.01.001	Ультразвуковое исследование мягких тканей (одна анатомическая зона)	1 300,00
A	04.16.001	Ультразвуковое исследование органов брюшной полости (комплексное)	2 300,00
A	04.28.003	Ультразвуковое исследование органов мошонки	1 200,00
A	04.14.001.003	Ультразвуковое исследование печени и желчного пузыря	1 300,00
A	04.15.001	Ультразвуковое исследование поджелудочной железы	1 350,00
A	04.28.001	Ультразвуковое исследование почек и надпочечников	1 350,00
A	04.06.001	Ультразвуковое исследование селезенки	1 200,00

A	04.22.001	Ультразвуковое исследование щитовидной железы и паращитовидных желез	1 300,00
<b>Ультразвуковая диагностика при беременности</b>			
A	04.30.001.113	Дополнительное ультразвуковое исследование плода с использованием метода 3D-4D с регистрацией данных на цифровом носителе (флэш-накопитель)	1 500,00
A	04.30.001.123	Дополнительное ультразвуковое исследование плода с регистрацией данных на черно-белом фотопринтере (2 фото)	500,00
A	04.30.001.107	Дополнительное ультразвуковое 3D исследование плода с регистрацией данных на цветном фотопринтере	800,00
A	04.30.001.114	Дополнительное ультразвуковое 3D исследование плода с регистрацией данных на черно-белом фотопринтере (2-3 фото)	800,00
A	04.30.001.112	Дополнительное ультразвуковое исследование плода с регистрацией данных на цифровом носителе (флэш-накопитель)	1 000,00
A	04.30.002	Дуплексное сканирование сердца и сосудов плода	1 500,00
A	04.30.001.101	Ультразвуковая диагностика беременности в I триместре	1 900,00
A	04.30.001.124	Ультразвуковая диагностика беременности в I триместре при многоплодной беременности	2 500,00
A	04.30.001.110	Ультразвуковая диагностика беременности в I триместре, врач высшей категории	2 100,00
A	04.30.001.127	Ультразвуковая диагностика беременности в I триместре при многоплодной беременности, врач высшей категории	2 750,00
A	04.30.001.102	Ультразвуковая диагностика беременности в II-III триместре	2 500,00
A	04.30.001.125	Ультразвуковая диагностика беременности во II-III триместре при многоплодной беременности	3 300,00
A	04.30.001.111	Ультразвуковая диагностика беременности в II-III триместре, врач высшей категории	2 750,00
A	04.30.001.128	Ультразвуковая диагностика беременности во II-III триместре при многоплодной беременности, врач высшей категории	3 500,00
A	04.12.024	Ультразвуковая доплерография маточно-плацентарного кровотока	1 700,00
A	04.20.101	Ультразвуковое исследование лонного сочленения	1 400,00
A	04.20.100	Цервикометрия	1 300,00
A	04.30.001.121	Экспертное ультразвуковое исследование по пренатальной (дородовой) диагностике нарушений развития ребенка	2 300,00
<b>Денситометрия</b>			
A	06.03.061.001	Рентгеноденситометрия поясничного отдела позвоночника	850,00
A	06.03.061.002	Рентгеноденситометрия проксимального отдела бедренной кости (шейка бедренной кости)	780,00
A	06.03.061.100	Рентгеноденситометрия предплечья	580,00
A	06.03.061.101	Рентгеноденситометрия всего тела	2 610,00
A	06.03.061.102	Рентгеноденситометрия комплексная (шейка бедра, предплечье, поясничный отдел)	1 910,00

A	06.03.061.103	Рентгеноденситометрия комплексная (шейка бедра, предплечье, поясничный отдел, морфометрия)	2 500,00
<b>Услуги процедурного кабинета</b>			
A	11.05.001	Взятие крови из пальца	170,00
A	11.05.001.001	Взятие крови из пальца на тест-бланк	200,00
A	11.12.009	Взятие крови из периферической вены	165,00
A	11.01.002	Подкожное введение лекарственных препаратов	200,00
A	11.12.003	Внутривенное введение лекарственных препаратов	300,00
A	11.12.003.001	Внутривенное вливание лекарственных препаратов (более 250 мл)	450,00
A	11.02.002	Внутримышечное введение лекарственных препаратов	200,00
<b>Экспертиза</b>			
B	01.045.005.100	Проведение экспертизы качества медицинской помощи	130 000,00
<b>УСЛУГИ СТАЦИОНАРА</b>			
<b>Врачебный приём</b>			
		Комплексная медицинская услуга (пребывание пациента на койке круглосуточного стационара клиники с медикаментозным обеспечением, 1 койко-день)	2 700,00
		Комплексная медицинская услуга (пребывание пациента на койке круглосуточного стационара клиники без медикаментозного обеспечения, 1 койко-день)	1 500,00
		Комплексная медицинская услуга «Семья» (пребывание родителя - сутки)	1 500,00
B	01.054.001	Осмотр (консультация) врача-физиотерапевта	1 300,00
B	01.020.001	Прием (осмотр, консультация) врача по лечебной физкультуре	1 300,00
B	01.070.009.100	Прием (тестирование, консультация) медицинского психолога	2 100,00
<b>Функциональная диагностика</b>			
A	12.09.002	Исследование спровоцированных дыхательных объемов (спирометрия)	680,00
A	12.10.001	Электрокардиография	450,00
<b>Физиотерапевтические процедуры</b>			
A	17.30.028	Аэрозольтерапия (Ингаляционная терапия)	200,00
A	17.29.003	Введение лекарственных средств методом электрофореза (1 зона воздействия)	300,00
A	17.01.002.100	Воздействие собственным электромагнитным излучением с применением многослойного лечебного одеяла	250,00
A	17.30.018	Воздействие электромагнитным излучением дециметрового диапазона (ДМВ)	300,00
A	17.01.007	Дарсонвализация кожи (1 зона воздействия)	250,00
A	17.30.016	Индуктотермия (Воздействие высокочастотными электромагнитными полями)	250,00

A	17.01.002.004	КВЧ-терапия	300,00
A	22.01.100	Лазеротерапия	350,00
A	17.30.025	Магнитотерапия	400,00
A	17.30.100	Скэнar-терапия (сеанс)	1 100,00
A	22.07.005	Ультрафиолетовое облучение ротоглотки	200,00
A	17.30.034	Ультразвуковая терапия (ультрафонофорез лекарственный)	400,00
A	17.01.007.100	Ультратон-терапия (1 зона воздействия)	200,00
A	17.29.002	Электросон	300,00
A	17.30.024.002	Электрофорез синусоидальными модулированными токами (СМТ-форез)	400,00
A	19.30.003.001	Индивидуальное занятие на стабиллоплатформе ProKin-РК 252(тестирование)	2 500,00
A	19.30.003.002	Индивидуальное занятие на стабиллоплатформе ProKin-РК 252(лечение)	2 000,00
A	17.30.004	Воздействие синусоидальными модулированными токами (стимулятор низкочастотный электрический (прибор ems7s))	2 000,00
<b>Лечебная физкультура и массаж</b>			
A	22.30.006.100	Вибрационный массаж грудной клетки (аппарат YangKun-800)	750,00
A	19.03.006.001	Механический массаж на аппарате "Ормед-релакс" со "Свинг-машиной"	400,00
A	19.09.001.001	Индивидуальное занятие лечебной физкультурой при заболеваниях бронхолегочной системы	850,00
A	19.24.001.001	Индивидуальное занятие при заболеваниях периферической нервной системы	700,00
A	21.01.004	Массаж верхней конечности	400,00
A	21.01.003.001	Массаж воротниковой области	600,00
A	21.01.005	Массаж головы (волосистой части)	400,00
A	21.30.005	Массаж грудной клетки медицинский	500,00
A	21.01.002	Массаж лица	300,00
A	21.01.009	Массаж нижней конечности	500,00
A	21.01.009.001	Массаж нижних конечностей и поясницы	600,00
A	21.03.002.001	Массаж пояснично-крестцовой области	300,00
A	21.03.007	Массаж спины	600,00
A	21.01.003	Массаж шеи	300,00

A	21.03.002.005	Массаж шейно-грудного отдела позвоночника	400,00
A	19.09.001.003	Механотерапия при заболеваниях бронхолегочной системы	500,00
A	19.24.001.003	Механотерапия при заболеваниях периферической нервной системы	500,00
A	21.01.001.101	Общий массаж медицинский (дети до 1 года)	600,00
A	21.01.001.102	Общий массаж медицинский (дети от 1 до 3 лет)	700,00
A	21.01.001.103	Общий массаж медицинский (дети от 3 до 6 лет включительно)	800,00
A	21.01.001.104	Общий массаж медицинский (дети от 7 до 15 лет включительно)	1 000,00
A	21.01.001.105	Общий массаж медицинский (дети от 12 лет до 18 лет)	1 500,00
A	21.01.001.300	Общий массаж медицинский (взрослые)	2 000,00

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

Главный врач,  
канд.мед.наук



Г.Н. Сеитова

Главный бухгалтер



Е.В. Кинева