ДОГОВОР №\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**на оказание платных медицинских услуг**

г. Томск «\_\_\_\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2024 г.

 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, именуемое в дальнейшем «Заказчик», в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, действующего на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, с одной стороны,

и **Федеральное государственное бюджетное научное учреждение «Томский национальный научно-исследовательский медицинский центр Российской академии наук»** (далее - Томский НИМЦ),именуемое в дальнейшем «Исполнитель», в лице директора Степанова Вадима Анатольевича, действующего на основании Устава, с другой стороны, заключили настоящий Договор о нижеследующем:

**1.ПРЕДМЕТ ДОГОВОРА**

* 1. По настоящему договору Исполнитель обязуется оказать пациентам Заказчика **платные медицинские услуги**, на базе структурного подразделения Научно-исследовательского института медицинской генетики, по перечню видов и ценам, согласно Прейскуранту медицинских услуг (Приложение №1), который является неотъемлемой частью настоящего договора. Получателем медицинской услуги в соответствии с настоящим Договором является Потребитель/пациент.

1.2. До оказания платных медицинских услуг Заказчик уведомляет пациента о том, что несоблюдение указаний/рекомендаций Исполнителя/представителя Исполнителя, в том числе назначенного режима лечения, могут снизить качество предоставляемой платной медицинской услуги, повлечь за собой невозможность ее завершения в срок или отрицательно сказаться на состоянии здоровья пациента.

* 1. Место оказания услуг: 634050, Томская область, г. Томск, Московский тракт, д.3. Исполнитель оказывает медицинские услуги в соответствии с лицензией № Л041-00110-86/00587629 от 31 октября 2019 г., выданной Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.
	2. Сумма договора: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_) рублей \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ копеек. НДС не предусмотрен в соответствии с п.п.2 п.2 ст.149 Налогового кодекса Российской Федерации.

**2.ПОРЯДОК ОКАЗАНИЯ УСЛУГ, ПОРЯДОК РАСЧЕТОВ И ОТЧЕТНОСТИ**

2.1. Исполнитель оказывает платные медицинские услуги в следующем порядке:

- при направлении Заказчиком пациентов на консультацию, проведение функциональных и лабораторных исследований, пациенту выдается официальный бланк направления с перечнем запрашиваемых у Исполнителя медицинских услуг, с указанием на бланке номера договора.

- забор крови для проведения лабораторных исследований может осуществляться как Исполнителем, так и Заказчиком;

- забор крови осуществляется в соответствии с Порядком, определенном в Приложении № 2 к настоящему договору. Исследуемый материал доставляется Исполнителю с соблюдением правил доставки ежедневно в течение рабочего дня в соответствии с режимом работы Исполнителя. При доставке исследуемого материала Исполнитель оговаривает необходимый срок исполнения;

- по окончании проведения исследований, Исполнитель выдает результаты проведенных исследований Заказчику;

- по результатам проведения консультации, Исполнитель выдает Заказчику заключение;

- услуги по настоящему договору оказываются в дни и часы работы Исполнителя, которые устанавливаются администрацией Исполнителя и доводятся до сведения Заказчика.

2.2. Исполнитель ведет учет предоставленных услуг в следующем порядке:

- в срок до 10 числа месяца, следующего за отчетным, Исполнитель направляет реестр, в котором указываются Ф.И.О. пациента, адрес места жительства пациента, дата проведения услуг, объемы и стоимость оказанных медицинских услуг, счет, акт оказанных услуг, счет-фактуру.

В случае, если Заказчик не согласен с представленным актом оказанных услуг, он в течение 5 рабочих дней с даты получения указанного документа, направляет Исполнителю мотивированное возражение по акту оказанных услуг. В случае, если в указанный срок от Заказчика не поступило мотивированное возражение, акт оказанных услуг считается принятым Заказчиком без возражений.

2.3. Оплата услуг по настоящему договору производится в следующем порядке: Заказчик перечисляет сумму на счет Исполнителя в течение 7 рабочих дней с момента получения реестра оказанных услуг и акта оказанных услуг, подписанного Заказчиком и на основании счета-фактуры, счета.

2.4. В случае невозможности исполнения Исполнителем обязательств по настоящему договору, возникшей по вине Пациента/Заказчика, услуги подлежат оплате в полном объеме.

2.5. В случае если невозможность исполнения Сторонами обязательств по настоящему договору возникла по обстоятельствам, за которые ни одна из сторон не отвечает, Заказчик возмещает Исполнителю фактически понесенные им расходы, если иное не предусмотрено законом или настоящим договором.

**3. ОБЯЗАННОСТИ СТОРОН**

3.1. Исполнитель обязуется:

3.1.1. Обеспечивать своевременное и качественное оказание услуг в соответствии с Приложением №1.

3.1.2. Выдавать результаты исследований Заказчику.

3.1.3. Оказывать медицинскую помощь в соответствии с методиками, разрешенными в РФ.

3.2. Заказчик обязан:

3.2.1. Своевременно и в полном объеме оплатить стоимость услуг Исполнителя.

3.3. Заказчик имеет право:

3.3.1. Отказаться от получения медицинской услуги и получить обратно уплаченную сумму с возмещением Исполнителю затрат, связанных с подготовкой оказания услуги.

**4.ОТВЕТСТВЕННОСТЬ СТОРОН**

4.1. В случае неисполнения или ненадлежащего исполнения обязательств по настоящему договору стороны несут ответственность в соответствии с действующим законодательством.

В случае нарушения сроков оплаты оказанных услуг, Исполнитель вправе предъявить Заказчику требования об оплате пени. Пеня начисляется за каждый день просрочки исполнения обязательства, предусмотренного договором, начиная со дня, следующего после дня истечения установленного договором срока исполнения такого обязательства в размере одной трехсотой действующей на дату уплаты пеней ключевой ставки Центрального банка Российской Федерации от не уплаченной в срок суммы.

 4.2. В случае наличия у Заказчика просроченной задолженности по оплате медицинских услуг на срок более чем 15 рабочих дней, Исполнитель вправе приостановить оказание медицинских услуг по настоящему договору до полного погашения просроченной задолженности.

**5. ОБСТОЯТЕЛЬСТВА, ОСВОБОЖДАЮЩИЕ ОТ ОТВЕТСТВЕННОСТИ**

5.1. Стороны освобождаются от ответственности за частичное или полное неисполнение обязательств по настоящему договору, если это неисполнение явилось следствием действия непреодолимой силы, то есть чрезвычайных и непредотвратимых при данных условиях обстоятельств.

**6.** **РАССМОТРЕНИЕ СПОРОВ**

6.1. Все споры и разногласия, которые могут возникнуть при исполнении настоящего договора, стороны договорились решать путем проведения переговоров (в порядке предъявления претензий). Срок ответа на претензию – 7 рабочих дней.

6.2. При невозможности разрешения споров и разногласий путем переговоров, стороны передают их на рассмотрение Арбитражного суда Томской области.

**7. СРОКИ ДЕЙСТВИЯ ДОГОВОРА**

7.1. Настоящий договор вступает в силу с даты подписания его сторонами и заключен на неопределенный срок.

7.2. Каждая из сторон вправе расторгнуть настоящий договор, предупредив об этом другую сторону не менее чем за 15 дней до даты расторжения договора.

7.3. Расторжение договора по инициативе одной из сторон не освобождает Заказчика от обязанности оплатить услуги Исполнителя по настоящему договору в полном объеме.

**8. ЗАКЛЮЧИТЕЛЬНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ**

8.1. Все уведомления и сообщения, направляемые сторонами в связи с исполнением настоящего договора, должны быть сделаны в письменной форме.

8.2. Все Приложения к настоящему договору являются его неотъемлемой частью.

8.3. Пациенту при обращении за медицинской помощью по его требованию предоставляется копия настоящего Договора, которая является третьим экземпляром Договора.

8.4.Настоящий Договор составлен в двух экземплярах, имеющих одинаковую юридическую силу: два подлинных экземпляра для Заказчика и Исполнителя и копия экземпляра согласно п. 8.3. для Потребителя/пациента.

8.5. Договор, изменения, дополнения к договору, переданные по факсу либо посредством электронной почты, считать имеющими юридическую силу до замены их оригиналом при наличии печати организаций и подписи руководителей, а также данных, позволяющих достоверно установить, что документ исходит от стороны по договору. Отправка оригинала обязательна.

8.6. Исполнитель вправе в одностороннем порядке вносить изменения в Прейскурант медицинских услуг, в том числе введения новых расценок на оказываемые в рамках настоящего договора медицинские услуги, Исполнитель уведомляет Заказчика за 10 дней до вступления в силу данных изменений, путем направления уведомления о введенных изменениях по e-mail:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

Любые изменения договора, в отношении которых установлена такая возможность, размещаются на официальном сайте Томского НИМЦ ([www.tnimc.ru](http://www.tnimc.ru) /раздел клиники/генетическая клиника/прейскурант платных медицинских услуг), на информационных стендах клиники НИИ медицинской генетики Томского НИМЦ, при этом заключения на этот счет дополнительного соглашения не требуется.

8.7. Ответственный исполнитель по настоящему договору со стороны Заказчика: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_тел.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ e-mail:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

8.8. Ответственный исполнитель по настоящему договору со стороны
Исполнителя: Мамеев Сергей Викторович 8 (3822) 42-05-61, e-mail: svm@mail.ru.

**9. ЮРИДИЧЕСКИЕ. АДРЕСА И БАНКОВСКИЕ РЕКВИЗИТЫ СТОРОН**

|  |  |
| --- | --- |
| ЗАКАЗЧИК:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ МП |  ИСПОЛНИТЕЛЬ: **Томский НИМЦ**ИНН 7019011979 КПП 701701001Получатель: Томский НИМЦЮридический адрес: 634050, г. Томск, ул. Набережная реки Ушайки, 10Банковские реквизиты: УФК по Томской области(Томский НИМЦ л/сч. 20656Х95010)ОТДЕЛЕНИЕ ТОМСК БАНКА РОССИИ//УФК по Томской области, г. Томск р/сч.03214643000000016500к/с 40102810245370000058 БИК 016902004 ОКАТО 69401000000, ОКПО 01895186ОКТМО 69701000001Директор \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ В.А. Степанов МП  |

Приложение № 1

к договору на оказание платных медицинских услуг

№ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ от «\_\_\_\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_2024 г.

**ПРЕЙСКУРАНТ ПЛАТНЫХ МЕДИЦИНСКИХ УСЛУГ**

 НИИ медицинской генетики Томского НИМЦ на 2024 год

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Раздел** | **Код услуги** | **Наименование услуги** | **Стоимость услуги, руб.** |
| **Врачебный приём** |
| **Приём врача** |
| В | 01.006.001 | Прием врача-генетика первичный (осмотр, консультация 1 человека)  | 1 310,00 |
| 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) | 1 330,00 |
| В | 01.047.002.100 | Прием врача-терапевта повторный (консультация пациентов с наследственной и врожденной патологией) | 890,00 |
| В | 01.023.001.100 | Прием врача-невролога первичный (консультация пациентов с наследственной и врожденной патологией) | 1 650,00 |
| В | 01.023.002.100 | Прием врача-невролога повторный (консультация пациентов с наследственной и врожденной патологией) | 1 060,00 |
| В | 01.013.001 | Прием (осмотр, консультация) врача-диетолога первичный | 1 880,00 |
| B | 01.013.002 | Прием (осмотр, консультация) врача-диетолога повторный | 1 200,00 |
| **Приём врача семейный** |
| В | 01.006.001.210 | Генетическое консультирование супружеской пары по преимплантационному тестированию (ПГТ) наследственного заболевания (первичный прием) | 3 300,00 |
| В | 01.006.002.210 | Генетическое консультирование супружеской пары по 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 |
| **Лабораторная диагностика** |
| **Общеклинические исследования** |
| В | 03.016.003 | Общий (клинический) анализ крови развернутый | 297,00 |
| В | 03.016.006 | Общий (клинический) анализ мочи | 170,00 |
| В | 03.016.004 | Анализ крови биохимический общетерапевтический | 800,00 |
| А | 09.05.031.100 | Исследование концентрации ионов калия в крови ISE | 385,00 |
| А | 09.05.030.100 | Исследование концентрации ионов натрия в крови ISE | 340,00 |
| А | 09.05.009 | Исследование уровня С-реактивного белка в сыворотке крови | 300,00 |
| А | 09.05.139 | Исследование уровня 17-гидроксипрогестерона | 535,00 |
| А | 09.05.235 | Исследование уровня 25-ОН витамина Д в крови | 2 300,00 |
| А | 09.05.177 | Исследование уровня/активности изоферментов креатинкиназы в крови (КК-MB) | 300,00 |
| А | 09.05.011 | Исследование уровня альбумина в крови | 250,00 |
| А | 09.05.089 | Исследование уровня альфа-фетопротеина в сыворотке крови | 750,00 |
| А | 09.05.022.001 | Исследование уровня билирубина, связанного (конъюгированного) в крови | 300,00 |
| А | 09.05.037 | Исследование уровня водородных ионов (рН) крови ISE | 360,00 |
| А | 09.05.128 | Исследование уровня галактозы в крови | 840,00 |
| А | 09.05.023 | Исследование уровня глюкозы в крови | 270,00 |
| А | 09.05.083 | 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 A 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 M в сыворотке крови | 600,00 |
| А | 09.05.206 | Исследование уровня ионизированного кальция в крови ISE | 385,00 |
| А | 09.05.020 | Исследование уровня креатинина в крови | 300,00 |
| А | 09.05.131 | Исследование уровня лютеинизирующего гормона в сыворотке крови | 490,00 |
| А | 09.05.273 | Исследование уровня меди в крови | 950,00 |
| А | 09.05.017 | Исследование уровня мочевины в крови | 300,00 |
| А | 09.05.018 | Исследование уровня мочевой кислоты в крови | 400,00 |
| А | 09.05.033 | Исследование уровня неорганического фосфора в крови | 260,00 |
| А | 09.05.010 | Исследование уровня общего белка в крови | 300,00 |
| А | 09.05.021 | Исследование уровня общего билирубина в крови | 300,00 |
| А | 09.05.032 | Исследование уровня общего кальция в крови | 270,00 |
| А | 09.05.135 | Исследование уровня общего кортизола в крови | 490,00 |
| А | 09.05.127 | Исследование уровня общего магния в сыворотке крови | 275,00 |
| А | 09.05.078 | Исследование уровня общего тестостерона в крови | 490,00 |
| А | 09.05.060 | Исследование уровня общего трийодтиронина (Т3) в крови | 490,00 |
| А | 09.05.061 | Исследование уровня свободного трийодтиронина (СТ3) в крови | 540,00 |
| А | 09.05.154 | Исследование уровня общего эстрадиола в крови | 490,00 |
| А | 09.05.153 | Исследование уровня прогестерона в крови | 490,00 |
| А | 09.05.087 | Исследование уровня пролактина в крови | 490,00 |
| А | 09.05.063 | Исследование уровня свободного тироксина (Т4) сыворотки крови | 540,00 |
| А | 09.05.065 | Исследование уровня тиреотропного гормона (ТТГ) в крови | 490,00 |
| А | 09.05.025 | Исследование уровня триглицеридов в крови | 300,00 |
| А | 09.05.132 | Исследование уровня фолликулостимулирующего гормона в сыворотке крови | 490,00 |
| А | 09.05.034.001 | Исследование уровня хлоридов в крови ISE | 360,00 |
| А | 09.05.026 | Исследование уровня холестерина в крови | 300,00 |
| А | 09.05.004 | Исследование уровня холестерина липопротеинов высокой плотности в крови | 500,00 |
| А | 09.05.028 | Исследование уровня холестерина липопротеинов низкой плотности | 510,00 |
| А | 09.05.090 | Исследование уровня хорионического гонадотропина в крови | 700,00 |
| А | 09.05.042 | Определение активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в крови | 260,00 |
| А | 09.05.073 | Определение активности альфа-1-антитрипсина в крови | 660,00 |
| А | 09.05.045 | Определение активности амилазы в крови | 310,00 |
| А | 09.05.041 | Определение активности аспартатаминотрансферазы (АСТ) в крови | 260,00 |
| А | 09.05.044 | Определение активности гамма-глютамилтрансферазы (ГГТ) в крови | 270,00 |
| А | 09.05.043 | Определение активности креатинкиназы в крови | 305,00 |
| А | 09.05.039 | Определение активности лактатдегидрогеназы (ЛДГ) в крови | 250,00 |
| А | 09.05.046 | Определение активности щелочной фосфатазы в крови | 260,00 |
| А | 12.06.045 | Определение содержания антител к тиреопероксидазе в крови | 400,00 |
| А | 09.05.511 | Определение содержания лактата в крови | 510,00 |
| А | 12.06.019 | Определение содержания ревматоидного фактора в крови | 540,00 |
| **Специальные лабораторные методы исследования (биохимические, молекулярно-генетические, цитогенетические)** |
| А | 09.05.401 | GM1-ганглиозидоз: определение активности кислой β-галактозидазы | 2 500,00 |
| А | 27.30.233 | X-сцепленная низкорослость. Поиск микроделеций в локусе Xp22 методом FISH | 16 000,00 |
| А | 27.30.200 | Адреногенитальный синдром. Анализ частых мутаций в гене CYP21А2 | 15 250,00 |
| B | 03.006.003 | Адреногенитальный синдром. Комплексная ДНК-диагностика семьи (2-4 чел.) | 20 310,00 |
| А | 27.05.037 | Азооспермия. Олигозооспермия. Анализ микроделеций в 13 локусах Y-хромосомы (AZF) | 3 940,00 |
| А | 27.05.022 | Азооспермия. Олигозооспермия. Выявление гена SRY | 2 960,00 |
| А | 27.05.037.101 | Азооспермия. Олигозооспермия. Поиск микроделеций в локусе SRY (Yp11.31) методом FISH  | 16 000,00 |
| А | 27.05.221 | Альфа-1-антитрипсиновая недостаточность. Исследование полиморфных вариантов Glu264Val и Glu342Lys гена SERPINA1 | 6 550,00 |
| А | 09.05.073 | Альфа-1-антитрипсиновая недостаточность. Определение активности альфа-1-антитрипсина в крови | 660,00 |
| А | 12.05.013.106 | Анализ кариотипа для подтверждения или исключения хромосомных нарушений | 7 700,00 |
| А | 12.05.013.107 | Анализ хромосомного набора в биоптате костного мозга при ХМЛ | 12 200,00 |
| А | 27.05.260 | Апера синдром. Анализ частых мутаций генов FGFR2 и FGFR3 (3 мутации) | 6 710,00 |
| А | 27.05.261 | Апера синдром. Секвенирование кодирующей последовательности гена FGFR2 | 30 000,00 |
| А | 27.05.210 | Атаксия Фридрейха. Секвенирование полной кодирующей последовательности гена FXN | 30 000,00 |
| А | 27.30.261 | Ахондроплазия. Анализ частых мутаций в гене FGFR3 (2 мутации) | 5 750,00 |
| 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 АТР7В | 6 100,00 |
| А | 09.05.077 | Болезнь Вильсона-Коновалова. Исследование активности церулоплазмина в крови | 857,00 |
| А | 09.05.273 | Болезнь Вильсона-Коновалова. Исследование уровня меди в крови | 950,00 |
| А | 09.28.078 | Болезнь Вильсона-Коновалова. Исследование уровня меди в моче | 530,00 |
| А | 27.05.262 | Болезнь Вильсона-Коновалова. Секвенирование кодирующей последовательности гена ATP7B | 30 000,00 |
| А | 09.05.283.001 | Болезнь Гоше. Исследование бета-глюкоцереброзидазы клеток крови | 2 500,00 |
| А | 09.05.301 | Болезнь Гоше: определение активности хитотриозидазы в пятнах высушенной крови | 2 500,00 |
| А | 27.05.226 | Болезнь Гоше, тип I. Секвенирование полной кодирующей последовательности гена GBA | 30 000,00 |
| А | 27.30.254 | Болезнь Кеннеди. Анализ числа CAG-повторов в первом экзоне гена AR | 3 200,00 |
| А | 27.05.227 | Болезнь накопления гликогена II. Секвенирование полной кодирующей последовательности гена GAA | 30 000,00 |
| А | 09.05.402 | Болезнь Помпе: определение активности кислой α-глюкозидазы  | 2 500,00 |
| А | 09.05.403 | Болезнь Сандхоффа: определение активности β-гексозаминидазы А и В | 2 500,00 |
| А | 09.05.404 | Болезнь Фабри: определение активности α-галактозидазы A | 2500,00 |
| А | 11.30.100 | Выделение ДНК из цельной крови | 1 050,00 |
| А | 11.30.101 | Выделение ДНК из плодных тканей | 1 490,00 |
| В | 03.032.001 | Выполнение исследований по неонатальному скринингу | 2 870,00 |
| В | 03.032.001.001 | Выполнение исследований по расширенному неонатальному скринингу (31 заболевание) | 6 800,00 |
| А | 27.30.243 | Выявление трех частых мутаций в гене CBS при гомоцистинурии | 6 300,00 |
| А | 27.30.258 | Выявление трех частых мутаций в гене GALC при болезни Краббе | 7 500,00 |
| А | 27.30.202 | Галактоземия. Анализ частых мутаций и варианта Дуарте в гене GALT | 9 240,00 |
| А | 09.05.512 | Галактоземия. Исследование уровня галактозной трансферазы в крови (GALT) | 890,00 |
| А | 09.05.128 | Галактоземия. Исследование уровня галактозы в крови | 840,00 |
| А | 27.05.259 | Гемофилия А. Пренатальная косвенная молекулярно-генетическая диагностика (при наличии больного члена семьи; анализ 10 маркеров STR, сцепленных с геном F8 и маркеров пола) | 16 500,00 |
| А | 27.05.009.101 | Гемохроматоз. Определение мутаций C282Y и H63D в гене HFE | 6 760,00 |
| В | 03.019.027.101 | Генотипирование по системе полиморфных ДНК-маркеров (16 маркеров) (1 образец ДНК) | 11 828,00 |
| А | 27.05.263 | Гипогонадотропный гипогонадизм. Секвенирование кодирующей последовательности гена FGFR1 | 30 000,00 |
| А | 27.05.264 | Джексона-Вейса синдром. Секвенирование кодирующей последовательности генов FGFR1, FGFR2 | 30 000,00 |
| А | 27.05.225 | Диагностика первичных иммунодефицитов. Количественное определение ДНК TREC и KREC. | 3 105,00 |
| А | 12.05.013.124 | Диагностика хромосомных микроделеций и микродупликаций методом ПЦР в режиме реального времени | 19 710,00 |
| А | 12.05.013.135 | Замершая беременность. Культивирование экстраэмбриональных фибробластов | 2 160,00 |
| А | 12.05.013.114 | Замершая беременность. Цитогенетический анализ биологического материала | 4 270,00 |
| В | 03.016.006.101 | Ионограмма (кальций и фосфор) в суточной моче | 820,00 |
| А | 12.05.013.131 | Исследования кариотипа в биологическом материале хориона / плаценты / пуповинной крови | 9 920,00 |
| В | 03.019.027.100 | Исследование одного полиморфного ДНК-варианта | 4 600,00 |
| В | 03.016.025.002 | Исследование уровня аминокислотного состава и концентрации аминокислот в крови и моче | 6180,00 |
| А | 09.28.063 | Исследование уровня оксипролина в моче | 755,00 |
| А | 03.016.006.102 | Качественные тесты с мочой на наследственные болезни обмена | 870,00 |
| А | 09.05.513 | Количественное определение аммиака в крови | 500,00 |
| А | 27.05.222 | Комплексная ДНК-диагностика (молекулярно-генетическое исследование) семьи при выявлении у ребенка наследственного заболевания | 17 520,00 |
| А | 09.05.510.001 | Комплексное биохимическое обследование беременных в I триместре беременности (определение РАРР-А и бета-ХГЧ) с расчетом комбинированного риска | 2 260,00 |
| А | 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 |
| В | 03.016.019.001 | Комплексное определение концентрации на аминокислоты и ацилкарнитины в крови методом тандемной масс-спектрометрии | 4 800,00 |
| А | 27.30.262 | Краниосиностозы. Анализ мутаций генов FGFR2 и FGFR3 (3 мутации) | 6 710,00 |
| А | 27.05.265 | Краниосиностозы. Секвенирование кодирующей последовательности генов FGFR1, FGFR2 | 30 000,00 |
| А | 27.05.266 | Крузона синдром. Анализ частых мутаций генов FGFR2 и FGFR3 (3 мутации) | 6 710,00 |
| А | 27.05.267 | Крузона синдром. Секвенирование кодирующей последовательности гена FGFR2 | 30 000,00 |
| А | 27.05.219 | Лактазная недостаточность. Молекулярно-генетическая диагностика нарушения метаболизма лактозы | 550,00 |
| А | 27.05.268 | Миотония Беккера. Секвенирование кодирующей последовательности гена CLCN1 | 30 000,00 |
| А | 27.05.269 | Миотония Томсена. Секвенирование кодирующей последовательности гена CLCN1 | 30 000,00 |
| А | 27.05.254 | Молекулярно-генетическая диагностика нарушений метаболизма фолатов (4 мутации генов фолатного цикла) | 4 580,00 |
| А | 27.05.252 | Молекулярно-генетическая диагностика наследственной предрасположенности к тромбозам, в том числе при приеме оральных контрацептивов, привычному невынашиванию беременности (расширенная панель) | 7210,00 |
| А | 27.30.205 | Молекулярно-генетическая диагностика хронических миелопролиферативных заболеваний. Определение мутаций G1849T (V617F) в гене JAK2 | 6 310,00 |
| А | 27.05.017 | Молекулярно-генетическая диагностика ХМЛ (хронический миелоидный лейкоз). Определение экспрессии гена bcr-abl | 16 560,00 |
| А | 27.05.253 | Молекулярно-генетическое исследование аллельных вариантов трех локусов генов главного комплекса гистосовместимости (HLA-DQA1, HLA-DQB1, HLA-DRB1) – наследственная предрасположенность к бесплодию и невынашиванию беременности | 4 395,00 |
| А | 27.05.215 | Молекулярно-генетическое исследование гена HLA-B-27 - наследственная предрасположенность к анкилозирующему спондилиту (болезнь Бехтерева) и другим серонегативным спондилоартропатиям | 2 530,00 |
| А | 27.05.213 | Молекулярно-генетическое исследование методом генотипирования аллельных вариантов гена HLA-DRB1 | 2 340,00 |
| А | 27.05.040 | Молекулярно-генетическое исследование мутаций в генах BRCA1 и BRCA2 в крови (наследственный риск рака молочной железы и/или рака яичников) | 3 210,00 |
| В | 03.045.026 | Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (16 маркеров) семьи (3 человека, в т.ч. 1 заведомо биологический родитель). По определению суда | 23 080,00 |
| В | 03.045.031.200 | Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (от 18 маркеров) семьи (2 человека). По определению суда | 24 000,00 |
| В | 03.045.026.100 | Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (16 маркеров) семьи (3 человека, в т.ч. 1 заведомо биологический родитель). По частному обращению | 20 610,00 |
| В | 03.045.031.300 | Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (от 18 маркеров) семьи (2 человека). По частному обращению | 22 000,00 |
| В | 03.045.026.200 | Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (16 маркеров) каждого последующего члена семьи | 6 770,00 |
| А | 27.05.257 | Молекулярно-генетическое обследование членов семьи для планирования пренатальной диагностики моногенного заболевания (прямой и косвенной) (2-4 чел.) | 19 530,00 |
| А | 27.30.238 | Молекулярно-генетическое исследование биологического материала при инвазивной пренатальной диагностике | 22 100,00 |
| А | 27.30.209 | Молекулярно-генетическое исследование хромосомных нарушений (13 и 21 хромосомы) методом FISH | 13 000,00 |
| А | 27.30.211 | Молекулярно-генетическое исследование хромосомных нарушений (X, Y, 13, 18, 21 хромосом) методом FISH | 18 000,00 |
| А | 27.30.241 | Молекулярно-цитогенетическое исследование биологического материала методом спектрального кариотипирования (SKY) для идентификации сложных хромосомных перестроек, транслокаций и маркерных хромосом. | 35 770,00 |
| А | 27.30.251 | Молекулярно-цитогенетическое исследование субмикроскопических хромосомных перестроек методом FISH при помощи **субтеломероспецифичных** проб. Анализ с использованием одного зонда на выбор: 1pter – 12pter, pter16 – pter20, Xypter, 1qter – 22qter, Xyqter | 16 000,00 |
| А | 27.30.245 | Молекулярно-цитогенетическое исследование числовых нарушений хромосом методом FISH при помощи **центромероспецифичных** проб. Анализ с использованием одного зонда на выбор: SE1-SE4, SE6-SE12, SE15- SE18, SE20, SE13/21, SE14/22, SE X/Y | 11 000,00 |
| А | 27.30.246 | Молекулярно-цитогенетическое исследование хромосомных перестроек при **хроническом миелолейкозе** методом FISH Анализ с использованием одного зонда на выбор: BCR/ABL t(9;22) Fusion; PDGFRB (5q33) Break; FIP1L1-CHIC2-PDGFRA(4q12) Del.Break; p53 (17p13)/MPO(17q22) ISO 17q; JAK2 (9p24) Break. | 19 760,00 |
| А | 27.30.247 | Молекулярно-цитогенетическое исследование хромосомных перестроек при **миелодиспластическом синдроме** методом FISH Анализ с использованием одного зонда на выбор: 20q-(PTPRT 20q12)/20q11; EVIt(3;3); inv(3)(3q26)BreakTC; hTERT(5p15)/5q31; 5q-(5q31; 5q33)/hTERT(5p15)TC. | 19 760,00 |
| А | 27.30.248 | Молекулярно-цитогенетическое исследование хромосомных перестроек при **остром миелолейкозе** методом FISH Анализ с использованием одного зонда на выбор: AML/ETO t(8;21)Fusion, PML/RARA t(15;17)Fusion; MLL (11q23)Break; CBFB t(16;16);inv(16)Break; RARA(17q21)Break; PML/RARAt(15;17)Fusion; DEK/NUP214t(6;9)Fusion; MLL/MLLT1t(11;19)Fusion; MLL/MLLT3t(9;11)Fusion; MLL/MLLT4t(6;11)Fusion; MECOM/RUNX1t(3;21)Fusion; NUP98(11p15)Break. | 19 760,00 |
| А | 27.30.249 | Молекулярно-цитогенетическое исследование хромосомных перестроек при **остром лимфолейкозе** методом FISH Анализ с использованием одного зонда на выбор: TEL/AMLt(12;21) Fusion; p16(9p21)/9q21; ETV6(TEL)12p13)Break; MLL/AFF1t(4;11)Fusion. | 19 760,00 |
| А | 09.05.248 | Муковисцидоз. Исследование уровня иммунореактивного трипсина в крови | 775,00 |
| А | 09.01.009 | Муковисцидоз. Определение хлоридов пота в потовой жидкости | 5 655,00 |
| А | 09.19.010 | Муковисцидоз. Исследование уровня активности панкреатической эластазы-1 в кале | 8 125,00 |
| А | 27.30.260 | Муковисцидоз. Поиск дупликаций и делеций в гене CFTR | 16 100,00 |
| А | 27.30.214 | Муковисцидоз. Расширенный поиск частых мутаций в гене CFTR (50 мутаций) | 18 690,00 |
| А | 27.30.257 | Муковисцидоз. Расширенный поиск частых мутаций в гене CFTR (35 мутаций) | 16 900,00 |
| А | 27.05.270 | Муковисцидоз. Секвенирование кодирующей последовательности гена CFTR | 30 000,00 |
| А | 27.30.213 | Муковисцидоз. Тестирование мутации E92K гена CFTR | 5 740,00 |
| А | 27.30.212 | Муковисцидоз. Тестирование четырёх мутаций гена CFTR – F508del, I507del, 1677delTA, del 21 kb | 5 270,00 |
| А | 09.05.405 | Мукополисахаридоз тип 4В (синдром Моркио тип B): определение активности кислой β-галактозидазы [3.2.1.23] | 2 500,00 |
| А | 09.05.406 | Мукополисахаридоз тип 7 (синдром Слая): определение активности β-D-глюкуронидазы [3.2.1.31]  | 2 500,00 |
| А | 27.05.271 | Мукополисахаридоз, тип МПС I H (синдром Гурлер), Секвенирование кодирующей последовательности гена IDUA | 30 000,00 |
| А | 27.05.272 | Мукополисахаридоз, тип МПС I S (синдром Шайе). Секвенирование кодирующей последовательности гена IDUA | 30 000,00 |
| А | 27.05.273 | Мукополисахаридоз, тип МПС II (синдром Хантера). Секвенирование кодирующей последовательности гена IDS | 30 000,00 |
| А | 27.30.215 | Мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера. Исследование частых мутаций (делеций кодирующих регионов) в гене дистрофина | 12 900,00 |
| А | 27.30.216 | Мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера. Поиск дупликация и делеций (79 кодирующих регионов) в гене дистрофина | 16 100,00 |
| А | 27.05.274 | Мышечная дистрофия Дюшенна-Беккера. Секвенирование кодирующей последовательности гена DMD | 30 000,00 |
| А | 27.05.228 | Мышечная дистрофия Эмери-Дрейфуса. Секвенирование полной кодирующей последовательности генов EMD, LMNA | 30 000,00 |
| А | 27.30.217 | Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Анализ числа копий хромосомного участка в области гена PMP22 | 11 800,00 |
| А | 27.05.275 | Наследственная моторно-сенсорная невропатия, тип IIА. Секвенирование кодирующей последовательности гена MFN2 | 30 000,00 |
| А | 27.05.217 | Наследственная нейропатия с подверженностью параличу от сдавления. Анализ числа копий гена PMP22  | 11 800,00 |
| А | 27.05.276 | Наследственный ангионевротический отек. Секвенирование кодирующей последовательности генов C1NH, F12, PLG | 30 000,00 |
| А | 27.05.033 | Нейросенсорная несиндромальная тугоухость. Анализ частых мутаций в гене GJB2 | 16 000,00 |
| А | 27.30.218 | Нейрофиброматоз I тип. Поиск микроделеций в локусе (17q11) методом FISH | 16 000,00 |
| А | 27.05.277 | Нейрофиброматоз. Секвенирование кодирующей последовательности гена NF1 | 30 000,00 |
| А | 27.05.258 | Несовершенный остеогенез. Молекулярно-генетическое исследование мутаций генов COL1A1 и COL1A2 методом секвенирования | 30 000,00 |
| А | 09.05.099.100 | Определение аминокислотного состава в крови методом ТСХ | 3 450,00 |
| А | 09.28.002.001 | Определение аминокислотного состава в моче методом ТСХ | 3 450,00 |
| А | 09.05.200 | Определение активности лизосомных ферментов в сухом пятне крови методом тандемной масс-спектрометрии  | 5 500,00 |
| А | 27.05.205 | Определение резус-фактора плода (определение гена RHD плода в крови матери) | 4 330,00 |
| А | 12.28.010 | Определение спектра гликозаминогликанов (ГАГ) в моче | 2 420,00 |
| А | 27.30.242 | Определение статуса инактивации Х-хромосомы | 4 855,00 |
| А | 27.30.207 | Поиск микроделеций в локусе XIST (Xq13) методом FISH | 16 000,00 |
| А | 09.05.036.100 | Полуколичественное определение уровня углеводов в крови методом ТСХ | 3 450,00 |
| А | 09.28.059.100 | Полуколичественное определение уровня углеводов в моче методом ТСХ | 3 450,00 |
| А | 27.30.240 | Полногеномная диагностика микроделеционных/микродупликационных синдромов и хромосомных аномалий на ДНК-микрочипах | 88 280,00 |
| В | 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 |
| А | 27.30.237 | Пренатальная полногеномная диагностика микроделеционных/микродупликационных синдромов и хромосомных аномалий на ДНК-микрочипах | 88 280,00 |
| В | 03.016.019.002 | Расширенный неонатальный скрининг на наследственные болезни обмена с помощью тандемной масс-спектрометрии (29 заболеваний) | 4 800,00 |
| А | 27.05.223 | Расширенный неонатальный скрининг на первичные иммунодефициты и спинальную мышечную атрофию | 2 400,00 |
| В | 03.019.027.103 | Секвенирование одного фрагмента ДНК (300 п.н.) | 10 866,00 |
| А | 27.05.224 | Секвенирование полного экзома | 55 000,00 |
| А | 27.30.263 | Семейная средиземноморская лихорадка. Анализ частых мутаций в гене MEFV (3 мутации).  | 6 710,00 |
| А | 27.30.219 | Синдром Ангельмана. Поиск микроделеций в локусе (15q11) методом FISH | 16 000,00 |
| А | 27.30.250 | Синдром Ангельмана. Молекулярно-генетическая диагностика методом MS-MLPA | 12 400,00 |
| А | 27.30.220 | Синдром Вивера. Поиск микроделеций локуса NSD1 (5q35) методом FISH | 16 000,00 |
| А | 27.30.252 | Синдром Видемана-Беквита. Молекулярно-генетическая диагностика методом MS-MLPA | 12 400,00 |
| А | 27.30.221 | Синдром Вильямса-Бойрена. Поиск микроделеций локуса (7q11) методом FISH | 16 000,00 |
| А | 27.30.222 | Синдром Вольфа-Хиршхорна. Поиск микроделеций локуса (4p16) методом FISH | 16 000,00 |
| А | 27.30.223 | Синдром ДиДжорджи I тип. Поиск микроделеций локуса (22q11) методом FISH | 16 000,00 |
| А | 27.30.224 | [Синдром ДиДжорджи II тип](https://www.leicabiosystems.com/ihc-ish-fish/ish-probes-molecular-pathology/kreatech-fish-probes/microdeletion/products/digeorge-ii-10p14-se-10/). Поиск микроделеций локуса (10p14) методом FISH | 16 000,00 |
| А | 27.30.015 | Синдром Жильбера. Определение полиморфизма гена UGT1A1 | 4 370,00 |
| А | 27.30.225 | Синдром Лежена. Поиск микроделеций локуса (5p15) методом FISH | 16 000,00 |
| А | 27.05.204 | Синдром Мартина-Белл, FRAXA. Определение аномального метилирования гена FMR1 | 4 410,00 |
| А | 27.05.280 | Синдром Марфана. Секвенирование кодирующей последовательности гена FBN1 | 30 000,00 |
| А | 27.30.226 | Синдром Миллера-Дикера (17p11.2). Поиск микроделеций локуса (17p11.2) методом FISH | 16 000,00 |
| А | 27.30.255 | Синдром Прадера-Вилли. Молекулярно-генетическая диагностика методом MS-MLPA | 12 400,00 |
| А | 27.30.227 | Синдром Прадера-Вилли. Поиск микроделеций локуса (15q11) методом FISH | 16 000,00 |
| А | 27.05.278 | Синдром Пфайффера. Анализ частых мутаций генов FGFR2 и FGFR3 (3 мутации) | 6 710,00 |
| А | 27.05.279 | Синдром Пфайффера. Секвенирование кодирующей последовательности генов FGFR1, FGFR2 | 30 000,00 |
| А | 27.30.256 | Синдром Рассела-Сильвера. Молекулярно-генетическая диагностика методом MS-MLPA | 12 400,00 |
| А | 27.30.228 | Синдром Рубинштейна-Тейби (7q11). Поиск микроделеций локуса (7q11) методом FISH | 16 000,00 |
| А | 27.30.229 | Синдром Смит-Магенис. Поиск микроделеций локуса (17p13.3) методом FISH | 16 000,00 |
| А | 27.30.230 | Синдром Сотоса. Поиск микроделеций локуса NSD1 (5q35) методом FISH  | 16 000,00 |
| А | 27.05.010 | Синдром удлиненного интервала QT. Секвенирование полной последовательности генов *KCNQ1, KCNH2, SCN5A* | 20 600,00 |
| А | 27.05.229 | Синдром удлиненного интервала QT. Секвенирование полной кодирующей последовательности генов KCNH2, KCNQ1, SCN5A, ANK2, KCNE1, KCNE2, KCNJ2, CACNA1C, TRDN | 30 000,00 |
| А | 27.05.230 | Синдром Элерса-Данлоса. Секвенирование полной кодирующей последовательности генов ADAMTS2, COL3A1, COL5A1, COL5A2, PLOD1 | 30 000,00 |
| А | 27.05.281 | Cпастическая параплегия Штрюмпеля. Секвенирование кодирующей последовательности генов SPAST, ATL1 | 30 000,00 |
| А | 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 | 13 400,00 |
| А | 12.05.013.113 | Срочная цитогенетическая диагностика биологического материала (хорион / плацента) | 9 920,00 |
| А | 27.05.282 | Туберозный склероз. Секвенирование кодирующей последовательности генов TSC1, TSC2 | 30 000,00 |
| А | 09.05.088 | Фенилкетонурия. Исследование уровня фенилаланина в крови | 795,00 |
| А | 27.30.232 | Фенилкетонурия. Молекулярно-генетическое исследование частых мутаций в гене РАН (10 мутаций) | 12 800,00 |
| А | 27.30.257 | Фенилкетонурия. Расширенный поиск частых мутаций в гене РАН (32 мутации) | 16 900,00 |
| А | 27.30.253 | Фенилкетонурия. Поиск дупликаций и делеций в гене РАН | 16 100,00 |
| А | 27.05.283 | Фенилкетонурия. Секвенирование кодирующей последовательности гена PAH | 30 000,00 |
| А | 27.05.284 | Харстфилда синдром. Секвенирование кодирующей последовательности гена FGFR1 | 30 000,00 |
| А | 27.30.244 | Хорея Гентингтона. Определение числа CAG повторов в гене гентингтина (НТТ) | 4 425,00 |
| А | 27.05.214 | Целиакия. Молекулярно-генетическое исследование аллельных вариантов трех локусов генов главного комплекса гистосовместимости (HLA-DQA1, HLA-DQB1, HLA-DRB1) | 4 395,00 |
| А | 12.06.055 | Целиакия. Определение содержания антител к глиадину в крови  | 1 100,00 |
| А | 27.30.239 | Цитогенетическое исследование биологического материала при инвазивной пренатальной диагностике | 9 340,00 |
| А | 12.05.013 | Цитогенетическое исследование (кариотипирование) лимфоцитов периферической крови | 9 220,00 |
| **Преимплантационное тестирование** |
| А | 27.30.236 | Подготовительный этап ПГТ-М (преимплантационного тестирования моногенного заболевания) с готовой системой тестирования | 54 840,00 |
| А | 27.30.234 | Подготовительный этап ПГТ-М (преимплантационного тестирования моногенного заболевания) с полной разработкой системы тестирования | 114 870,00 |
| А | 27.30.235 | Подготовительный этап ПГТ-М (преимплантационного тестирования моногенного заболевания) с частичной разработкой системы тестирования | 70 800,00 |
| А | 10.20.001.102 | Полногеномная амплификация ДНК из эмбриональных клеток для ПГТ (1 эмбрион) | 6 000,00 |
| А | 10.20.001.103 | ПГТ-М (преимплантационное тестирование моногенного заболевания; 1-5 эмбрионов) | 65 000,00 |
| А | 10.20.001.104 | ПГТ-М (преимплантационное тестирование моногенного заболевания): включение каждого дополнительного эмбриона | 4 400,00 |
| А | 10.20.001.101 | Преимплантационное тестирование числовых и структурных хромосомных нарушений на ДНК-микрочипах (1 эмбрион) | 25 000,00 |
| **Пренатальная диагностика инвазивная** |
| А | 11.30.003\* | Амниоцентез | 7 650,00 |
| А | 11.30.002\* | Биопсия хориона, плаценты | 9 000,00 |
| А | 11.30.016\* | Кордоцентез | 10 400,00 |
| А | 11.30.050 | Проведение инвазивной пренатальной диагностики акушером-гинекологом | 8 120,00 |
| **Ультразвуковая диагностика** |
| А | 04.20.001 | Ультразвуковое исследование матки и придатков | 1 700,00 |
| А | 04.20.002 | Ультразвуковое исследование молочных желез  | 1 500,00 |
| А | 04.28.002 | Ультразвуковое исследование мочевыводящих путей | 1 500,00 |
| А | 04.28.002.003 | Ультразвуковое исследование мочевого пузыря  | 1 100,00 |
| А | 04.01.001 | Ультразвуковое исследование мягких тканей (одна анатомическая зона)  | 1 200,00 |
| А | 04.16.001 | Ультразвуковое исследование органов брюшной полости (комплексное) | 2 100,00 |
| А | 04.28.003 | Ультразвуковое исследование органов мошонки  | 1 000,00 |
| А | 04.14.001.003 | Ультразвуковое исследование печени и желчного пузыря | 1 200,00 |
| А | 04.15.001 | Ультразвуковое исследование поджелудочной железы  | 1 100,00 |
| А | 04.28.001 | Ультразвуковое исследование почек и надпочечников  | 1 250,00 |
| А | 04.06.001 | Ультразвуковое исследование селезенки  | 1 100,00 |
| А | 04.22.001 | Ультразвуковое исследование щитовидной железы и паращитовидных желез | 1 200,00 |
| **Ультразвуковая диагностика при беременности** |
| А | 04.30.001.113 | Дополнительное ультразвуковое исследование плода с использованием метода 3D-4D с регистрацией данных на цифровом носителе (флэш-накопитель) | 1 380,00 |
| А | 04.30.001.123 | Дополнительное ультразвуковое исследование плода с регистрацией данных на черно-белом фотопринтере | 450,00 |
| А | 04.30.001.107 | Дополнительное ультразвуковое 3D исследование плода с регистрацией данных на цветном фотопринтере | 720,00 |
| А | 04.30.001.114 | Дополнительное ультразвуковое 3D исследование плода с регистрацией данных на черно-белом фотопринтере | 700,00 |
| А | 04.30.001.112 | Дополнительное ультразвуковое исследование плода с регистрацией данных на цифровом носителе (флэш-накопитель) | 900,00 |
| А | 04.30.002 | Дуплексное сканирование сердца и сосудов плода | 1 350,00 |
| А | 04.30.001.101 | Ультразвуковая диагностика беременности в I триместре | 1 700,00 |
| А | 04.30.001.124 | Ультразвуковая диагностика беременности в I триместре при многоплодной беременности | 2 200,00 |
| А | 04.30.001.110 | Ультразвуковая диагностика беременности в I триместре, врач высшей категории | 1 900,00 |
| А | 04.30.001.127 | Ультразвуковая диагностика беременности в I триместре при многоплодной беременности, врач высшей категории | 2 500,00 |
| А | 04.30.001.102 | Ультразвуковая диагностика беременности в II-III триместре | 2300,00 |
| А | 04.30.001.125 | Ультразвуковая диагностика беременности во II-III триместре при многоплодной беременности | 3000,00 |
| А | 04.30.001.111 | Ультразвуковая диагностика беременности в II-III триместре, врач высшей категории | 2 500,00 |
| А | 04.30.001.128 | Ультразвуковая диагностика беременности во II-III триместре при многоплодной беременности, врач высшей категории | 3 300,00 |
| А | 04.12.024 | Ультразвуковая допплерография маточно-плацентарного кровотока | 1 350,00 |
| А | 04.20.101 | Ультразвуковое исследование лонного сочленения | 1200,00 |
| А | 04.20.100 | Цервикометрия | 1000,00 |
| А | 04.30.001.121 | Экспертное ультразвуковое исследование по пренатальной (дородовой) диагностике нарушений развития ребенка | 1 840,00 |
| **Денситометрия** |
| А | 06.03.061.001 | Рентгеноденситометрия поясничного отдела позвоночника | 850,00 |
| А | 06.03.061.002 | Рентгеноденситометрия проксимального отдела бедренной кости (шейка бедренной кости) | 780,00 |
| А | 06.03.061.100 | Рентгеноденситометрия предплечья | 580,00 |
| А | 06.03.061.101 | Рентгеноденситометрия всего тела | 2 610,00 |
| А | 06.03.061.102 | Рентгеноденситометрия комплексная (шейка бедра, предплечье, поясничный отдел) | 1 910,00 |
| А | 06.03.061.103 | Рентгеноденситометрия комплексная (шейка бедра, предплечье, поясничный отдел, морфометрия) | 2 500,00 |
| **Услуги процедурного кабинета** |
| А | 11.05.001 | Взятие крови из пальца | 170,00 |
| А | 11.05.001.001 | Взятие крови из пальца на тест-бланк | 200,00 |
| А | 11.12.009 | Взятие крови из периферической вены | 165,00 |
| А | 11.01.002 | Подкожное введение лекарственных препаратов | 200,00 |
| А | 11.12.003 | Внутривенное введение лекарственных препаратов | 300,00 |
| А | 11.12.003.001 | Внутривенное вливание лекарственных препаратов (более 250 мл)  | 450,00 |
| А | 11.02.002 | Внутримышечное введение лекарственных препаратов | 200,00 |
| **Экспертиза** |
| В | 01.045.005.100 | Проведение экспертизы качества медицинской помощи | 130 000,00 |
| **УСЛУГИ СТАЦИОНАРА** |
| **Врачебный приём** |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  |  | Комплексная медицинская услуга (пребывание 1 пациента – сутки) | 1 000,00 |
|  |  | Комплексная медицинская услуга «Семья» (1 родитель до 15 дней) | 7 000,00 |
|  |  | Комплексная медицинская услуга «Семья» (1 родитель до 30 дней) | 15 000,00 |
|  |  | Комплексная медицинская услуга «Семья» (пребывание 2-го родителя - сутки) | 1 000,00 |
| В | 01.054.001 | Осмотр (консультация) врача-физиотерапевта | 800,00 |
| В | 01.020.001 | Прием (осмотр, консультация) врача по лечебной физкультуре | 800,00 |
| В | 01.020.005 | Прием (осмотр, консультация) врача по лечебной физкультуре повторный | 380,00 |
| B | 01.070.009.100 | Прием (тестирование, консультация) медицинского психолога | 1 170,00 |
|  |  |  |  |
| **Функциональная диагностика** |
| А | 12.09.002 | Исследование спровоцированных дыхательных объемов (спирометрия) | 570,00 |
| А | 12.10.001 | Электрокардиография | 380,00 |
| **Физиотерапевтические процедуры** |
| А | 17.30.028 | Аэрозольтерапия (Ингаляционная терапия) | 150,00 |
| А | 17.29.003 | Введение лекарственных средств методом электрофореза (1 зона воздействия) | 180,00 |
| А | 17.01.002.100 | Воздействие собственным электромагнитным излучением с применением многослойного лечебного одеяла | 150,00 |
| А | 17.30.018 | Воздействие электромагнитным излучением дециметрового диапазона (ДМВ) | 200,00 |
| А | 17.01.007 | Дарсонвализация кожи (1 зона воздействия) | 190,00 |
| А | 17.30.016 | Индуктотермия (Воздействие высокочастотными электромагнитными полям) | 180,00 |
| А | 17.01.002.004 | КВЧ-терапия | 150,00 |
| А | 22.01.100 | Лазеротерапия | 200,00 |
| А | 17.30.025 | Магнитотерапия | 180,00 |
| А | 20.24.002 | Парафинотерапия | 350,00 |
| А | 17.30.100 | Скэнар-терапия (сеанс) | 1 000,00 |
| А | 17.01.008 | УВЧ-терапия | 150,00 |
| А | 22.07.005 | Ультрафиолетовое облучение ротоглотки | 115,00 |
| А | 17.30.034 | Ультразвуковая терапия (ультрафонофорез лекарственный) | 200,00 |
| А | 17.01.007.100 | Ультратон-терапия (1 зона воздействия) | 170,00 |
| А | 17.29.002 | Электросон | 250,00 |
| А | 17.30.024.002 | Электрофорез синусоидальными модулированными токами (СМТ-форез) | 210,00 |
| А | 17.30.004 | Воздействие синусоидальными модулированными токами (стимулятор низкочастотный электрический **(**прибор ems7s) | 1 500,00 |
| **Лечебная физкультура и массаж** |
| А | 22.30.006.100 | Вибрационный массаж грудной клетки | 580,00 |
| А | 19.09.001.001 | Индивидуальное занятие лечебной физкультурой при заболеваниях бронхолегочной системы | 850,00 |
| А | 19.24.001.001 | Индивидуальное занятие при заболеваниях периферической нервной системы | 700,00 |
| А | 21.01.004 | Массаж верхней конечности | 300,00 |
| А | 21.01.003.001 | Массаж воротниковой области | 500,00 |
| А | 21.01.005 | Массаж головы (волосистой части) | 200,00 |
| А | 21.30.005 | Массаж грудной клетки медицинский | 400,00 |
| А | 21.01.002 | Массаж лица | 200,00 |
| А | 21.01.009 | Массаж нижней конечности | 400,00 |
| А | 21.01.009.001 | Массаж нижних конечностей и поясницы | 500,00 |
| А | 21.03.002.001 | Массаж пояснично-кресцовой области | 200,00 |
| А | 21.03.007 | Массаж спины | 500,00 |
| А | 21.01.003 | Массаж шеи | 200,00 |
| А | 21.03.002.005 | Массаж шейно-грудного отдела позвоночника | 300,00 |
| А | 19.09.001.003 | Механотерапия при заболеваниях бронхолегочной системы | 360,00 |
| А | 19.24.001.003 | Механотерапия при заболеваниях периферической нервной системы | 360,00 |
| А | 21.01.001.101 | Общий массаж медицинский (дети до 1 года) | 400,00 |
| А | 21.01.001.102 | Общий массаж медицинский (дети от 1 до 3 лет) | 530,00 |
| А | 21.01.001.100 | Общий массаж медицинский (дети до 3 лет) | 530,00 |
| А | 21.01.001.103 | Общий массаж медицинский (дети от 3 до 6 лет включительно) | 600,00 |
| А | 21.01.001.104 | Общий массаж медицинский (дети от 7 до 15 лет включительно) | 800,00 |
| А | 21.01.001.105 | Общий массаж медицинский (дети от 12 лет до 18 лет) | 1 200,00 |
| А | 21.01.001.200 | Общий массаж медицинский (дети от 3 до 17 лет включительно) | 900,00 |
| А | 21.01.001.300 | Общий массаж медицинский (взрослые) | 1 500,00 |

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

|  |  |
| --- | --- |
| ЗАКАЗЧИК:  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ МП | **ИСПОЛНИТЕЛЬ:**Директор\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ В.А. Степанов  МП  |

Приложение № 2

к договору на оказание платных медицинских услуг

№ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ от «\_\_\_\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_2024 г.

**Правила забора биологического материала.**

1. Заказчик проводит забор исходного биологического материала для исследования, руководствуясь нижеследующими обязательными правилами:

1.1. **Правила забора крови для проведения цитогенетического исследования (кариотип)**. Для исследования предоставляется венозная кровь в объеме 1-4 мл. Забор крови осуществляется в специальные стерильные вакуумные пробирки, содержащие антикоагулянт «литий гепарин» или «натрий гепарин» с зеленой пробкой. На бумажной этикетке, с зеленой маркировкой, пишущей ручкой, должна быть разборчиво написана фамилия и инициалы пациента, чья кровь находится в данной пробирке (например: Иванов Н.В.). К пробирке обязательно должно быть приложено направление (заявка), в котором четко указывается фамилия, имя, отчество больного, дата рождения (день месяц и год), пол пациента и предполагаемый диагноз, а так же кем и откуда направлен образец и вид запрашиваемого исследования.

Особые условия: образцы крови на кариотипирование необходимо доставлять в понедельник, вторник или пятницу с 9-30 до 14-00. Образцы должны быть доставлены в лабораторию в день забора крови у пациентов или на следующий день. Хранить образцы в холодильнике при температуре (+4или8 С). Не замораживать!

1.2. **Правила забора крови для ДНК- диагностики.** Для исследования необходима венозная кровь 5-9 мл. Забор крови осуществляется в специальные стерильные вакуумные пробирки с сиреневой крышкой, содержащие антикоагулянт ЭДТА. После забора кровь в пробирке тщательно, но аккуратно перемешивается, чтобы она смешалась с ЭДТА. На бумажной этикетке, с сиреневой маркировкой, пишущей ручкой, должна быть разборчиво написана фамилия и инициалы пациента, чья кровь находится в данной пробирке (например: Сидоров И.П.). К пробирке обязательно должно быть приложено направление (заявка), в котором четко указывается фамилия, имя, отчество больного, дата рождения (день месяц и год), пол пациента и предполагаемый диагноз, а так же кем и откуда направлен образец и вид запрашиваемого исследования. Данную пробирку с кровью можно транспортировать в замороженном виде, не размораживая.

1.3. **Правила забора крови для проведения биохимических исследований крови**. Для исследования предоставляется венозная кровь в объеме 2-9 мл. Забор крови осуществляется в пластиковые пробирки с активатором свертывания крови и красной крышкой . На бумажной этикетке, с красной маркировкой, пишущей ручкой, должна быть разборчиво написана фамилия и инициалы пациента, чья кровь находится в данной пробирке (например: Иванов Н.В.). К пробирке обязательно должно быть приложено направление (заявка), в котором четко указывается фамилия, имя, отчество больного, дата рождения (день месяц и год), пол пациента и предполагаемый диагноз, а так же кем и откуда направлен образец и вид запрашиваемого исследования. Данную пробирку с кровью можно транспортировать в замороженном виде, не размораживая.

2. Исполнитель обязан немедленно информировать Заказчика о непригодности (гемолиз на б/химическое исследование) или недоброкачественной доставке (заморозке крови на цитогенетическое исследование) представленного биологического материала. Заказчик обязуется представить новый образец биологического материала для исследования в кратчайший срок. При этом срок выполнения работ исчисляется с момента предоставления нового образца для исследования.

1.3. **Правила забора образцов крови при обследовании детей на наследственные заболевания (для определения спектра аминокислот и ацилкарнитинов в сухих пятнах крови MS/MS методом).**

 Забор образцов крови при проведении обследования детей на наследственные заболевания специально подготовленным работником.

1. Образец крови берут из пятки новорожденного через 3 часа после кормления на 3-4 день жизни у доношенного и на 7 день – у недоношенного ребёнка.
2. Если возраст ребенка несколько старше, чем новорожденный эту процедуру можно заменить взятием крови из пальца или локтевой вены ребенка. В 85% случаев в лаборатории используют кровь из вены, поскольку результат будет более достоверным источником информации о здоровье малыша.
3. Забор образцов крови осуществляется на специальные фильтровальные бумажные тест-бланки, которые выдаются медико-генетической консультацией учреждениям здравоохранения, оказывающим медицинскую помощь.
4. Перед забором образца крови пятку или палец ребёнка необходимо вымыть, протереть стерильной салфеткой, смоченной 70-градусным спиртом. Во избежание гемолиза крови обработанное место следует промокнуть стерильной салфеткой.
5. Прокол пятки или пальца ребенка осуществляется одноразовым скарификатором, первая капля крови снимается стерильным сухим тампоном. Мягкое надавливание на пятку ребенка способствует накоплению второй капли крови, к которой перпендикулярно прикладывают тест-бланк, пропитываемый кровью полностью и насквозь в соответствии с указанными в тест-бланке размерами. Вид пятен крови должен быть одинаковым с обеих сторон тест-бланка!!! (4-5 пятен крови)
6. Тест-бланк высушивается в горизонтальном положении на чистой обезжиренной поверхности не менее 2 часов, без применения дополнительной тепловой обработки и попадания прямых солнечных лучей.
7. Работник, осуществляющий забор образцов крови, на тест-бланке, не затрагивая пятен крови, шариковой ручкой, разборчиво, записывает следующие сведения:
	* Наименование государственного или муниципального учреждения здравоохранения, в котором произведен забор образцов крови у ребенка;
	* Фамилия, имя, отчество ребенка;
	* адрес матери и ребенка;
	* порядковый № тест-бланка с образцом крови;
	* число, месяц и год рождения;
	* дата взятия образца крови;
	* Состояние ребенка (здоров/(болен - диагноз));
	* Указать перечень принимаемых препаратов;

8. Во избежание загрязнения тест-бланки упаковываются, не соприкасаясь пятнами крови, герметично, в чистый конверт и в специальной упаковке с соблюдением температурного режима
(+2 - +8 С) доставляются для проведения исследований в медико-генетическую консультацию.

|  |  |
| --- | --- |
| ЗАКАЗЧИК:  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ МП | **ИСПОЛНИТЕЛЬ:**Директор\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ В.А. Степанов  МП  |