

## ПРЕЙСКУРАНТ

Код	Наименование	Цена	Срок выполнения раб. дни
<b>Неинвазивные пренатальные тесты - НИПС</b>			
01110	НИПС Т21 - Неинвазивный пренатальный ДНК скрининг на синдром Дауна Позволяет определить трисомию 21 хромосомы (синдром Дауна) у плода. Определение пола плода - бесплатно.	20000	8
01438	НИПС 5 - Неинвазивный пренатальный ДНК скрининг на 5 синдромов Позволяет определить у плода:синдром Дауна,синдром Эдвардса,синдром Патау,синдром Тернера,синдром Клайнфельтера.Определение пола плода - бесплатно.	25000	8
00866	НИПС 12 - Неинвазивный пренатальный ДНК скрининг на 12 синдромов Неинвазивный пренатальный ДНК скрининг на 12 синдромов Позволяет определить:синдром Дауна,синдром Эдвардса,синдром Патау,синдром Тернера,синдром Клайнфельтера,синдром Якобса,синдром XXX. <b>Также выявляет частые мутации у матери, ассоциированные с:</b> фенилкетонурией,муковисцидозом,гемохроматозом,нейросенсорной тугоухостью,галактоземией.Определение пола плода - бесплатно.	30000	8
01724	НИПС Расширенный - Неинвазивный пренатальный ДНК скрининг на 31 синдром Выявляемые патологии: - Синдром Дауна (трисомия 21-й хромосомы), - Синдром Эдвардса трисомия 18-й хромосомы),- Синдром Патау (трисомия 13-й хромосомы),- Синдром Тернера (моносомия X хромосомы)- Синдром Клайнфельтера (дисомия X хромосомы)- Синдром XXX (трисомия X хромосомы)-Синдром Якобса ( дисомия Y хромосомы)- Синдром Ди Джорджи- Синдром делеции 1p36 - Синдром кошачьего крика - Синдром Ангельмана - Синдром Прадера-Вилли - Синдром Вольфа-Хиршхорна <b>Носительство наиболее частых наследственных заболеваний.</b>	36000	8
00016	НИПТ Panorama (Natera, США), базовая панель - неинвазивный пренатальный ДНК тест на 8 синдромов	35000	14
00498	НИПТ Panorama (Natera, США), расширенная панель - неинвазивный пренатальный ДНК тест на 13 синдромов	52000	14
01416	Vistara - скрининг на 25 моногенных синдромов  Алажилля,Антли-Бикслера,Апера,кардиофациокутанеальным,CATSHL, CHARGE,Корнелии де Ланге,Костелло,Крузона,Элерса-Данло, Джексона-Вейсса,LEOPARD,Мюнке,Нунан,Пфайффера,Ретта,Сотоса,а также ахондроплазию,туберозный склероз,гипохондроплазию, раннюю инфантильную энцефалопатию 2 типа,ювенильную моноцитарную лейкемию,несовершенный остеогенез I-IV типов,танатоформную дисплазию I и II типа,SYNGAP1-ассоциированный дефицит интеллекта.	70000	21
<b>Услуги по доставке биообразцов</b>			
00643	Доставка биоматериала по России (1 пояс)	2000	
00774	Доставка биоматериала по России (2 пояс)	2500	1
00955	Доставка биоматериала из ВО	600	1
01001	Доставка биоматериала по России в стороннюю лабораторию (1 пояс)	4000	2
01002	Доставка биоматериала по России в стороннюю лабораторию (2 пояс)	4500	2
01132	Организация доставки биоматериала за рубеж из регионов	14000	1

	Вид теста	Срок	Цена, руб.
<b>ЛАБОРАТОРНАЯ ГЕНЕТИКА</b>			
<b>НЕИНВАЗИВНАЯ ПРЕНАТАЛЬНАЯ ДИАГНОСТИКА ХРОМОСОМНЫХ НАРУШЕНИЙ ПЛОДА ПО КРОВИ МАТЕРИ (данные услуги оказываются Исполнителем с привлечением третьих лиц)</b>			
C-7.1	<b>НЕИНВАЗИВНЫЙ ПРЕНАТАЛЬНЫЙ ТЕСТ VERACITY</b> на определение наличия у плода Трисомии по 21, 13 и 18 хромосоме (синдромы Дауна, Патау, Эдвардса) + определение пола	8 раб. дней	34000
C-7.2	<b>НЕИНВАЗИВНЫЙ ПРЕНАТАЛЬНЫЙ ТЕСТ VERACITY</b> на определение наличия у плода Трисомии по 21, 13 и 18 хромосоме (синдромы Дауна, Патау, Эдвардса) + анеуплоидии половых хромосом X, Y + определение пола	8 раб. дней	36000
C-7.3	<b>НЕИНВАЗИВНЫЙ ПРЕНАТАЛЬНЫЙ ТЕСТ VERACITY</b> на определение наличия у плода Трисомии по 21, 13 и 18 хромосоме (синдромы Дауна, Патау, Эдвардса) + микроделеции (потери участков хромосом) + анеуплоидии половых хромосом X, Y + определение пола	8 раб. дней	39000
C-7.4	<b>НЕИНВАЗИВНЫЙ ПРЕНАТАЛЬНЫЙ ТЕСТ VERAgene</b> на определение наличия у плода Трисомии по 21, 13 и 18 хромосоме (синдромы Дауна, Патау, Эдвардса) + моногенные заболевания + микроделеции (потери участков хромосом) + анеуплоидии половых хромосом X, Y + определение пола	8 раб. дней	47000
C-3	<b>НЕИНВАЗИВНЫЙ ПРЕНАТАЛЬНЫЙ ТЕСТ LifeCodexx</b> на определение наличия у плода Трисомии по 21 хромосоме (синдром Дауна) + определение пола	8 раб. дней	25000
C-4	<b>НЕИНВАЗИВНЫЙ ПРЕНАТАЛЬНЫЙ ТЕСТ LifeCodexx</b> на определение наличия у плода Трисомии по 21, 13 и 18 хромосоме (синдромы Дауна, Патау, Эдвардса), + определение пола (для двуплодной беременности)	8 раб. дней	42000
C-5	<b>НЕИНВАЗИВНЫЙ ПРЕНАТАЛЬНЫЙ ТЕСТ LifeCodexx</b> на определение наличия у плода Трисомии по 21, 13 и 18 хромосоме (синдромы Дауна, Патау, Эдвардса)+ числовые нарушения половых хромосом и определение пола	8 раб. дней	42000
<b>ОПРЕДЕЛЕНИЕ ПОЛА и РЕЗУС ФАКТОРА ПЛОДА</b>			
B-2.1	<b>ОПРЕДЕЛЕНИЕ ПОЛА ПЛОДА РЕБЕНКА</b> (с 9-ой недели беременности, биоматериал-венозная кровь)	5 раб. дней	9000
B-2.2	<b>ОПРЕДЕЛЕНИЕ РЕЗУС-ФАКТОРА ПЛОДА</b> (с 10-ой недели беременности, биоматериал-венозная кровь)	5 раб. дней	12000