

Наименование теста / услуги	Срок, календ. дни	Цена, руб.
ИССЛЕДОВАНИЕ ГЕНЕТИЧЕСКИХ ПОЛИМОРФИЗМОВ МЕТОДОМ ПЦР		
Возможно увеличение сроков выполнения исследований при поступлении материала в лабораторию в пятницу и выходные дни		
*-выдается генетическая карта		
Женское здоровье генетический скрининг (33 полиморфизма)*	17	11950
Мужское здоровье генетический скрининг (25 полиморфизмов)*	17	9800
Генетически обусловленная чувствительность к варфарину (VKORC1, CYP2C9, CYP4F2 - 4 точки)	4	2115
Генетический риск нарушений системы свертывания (F2, F5, F7, FGB, F13A1, SERPINE1, ITGA2, ITGB3 - 8 точек)*	11	2475
Генетические дефекты ферментов фолатного цикла (MTHFR, MTR, MTRR - 4 точки)*	11	1830
Генетический риск осложнений беременности и патологии плода (F2, F5, F7, FGB, F13A1, SERPINE1, ITGA2, ITGB3, MTHFR, MTR, MTRR - 12 точек)*	11	2809
Генетические факторы развития синдрома поликистозных яичников (INS, PPAR-γ, CYP11a, 5α-редуктаза, SHB, AR1 - 6 показателей)	12	3750
Генетический риск развития рака молочной железы и рака яичников (BRCA1, BRCA2 - 8 показателей)*	9	2444
Генетический тест на лактозную непереносимость: MCM6: -13910 T>C *	13	1258
Диагностика синдрома Жильбера (мутация гена UGT1)*	11	2495
Врожденная дисфункция коры надпочечников (мутация гена CYP21A2 - 2 показателя)	23	3825
Генетическая предрасположенность к гипертонии (AGT, ADD1, AGTR1, AGTR2, CYP11B2, GNB3, NOS3 -9 точек)*	9	2208

Гемохроматоз, определение мутаций (HFE: 187C>G (rs1799945) HFE: 845G>A (rs1800562)	11	1688
Определение SNP в гене IL 28B человека IL28B: C>T (rs12979860) IL28B: T>G (rs8099917)	9	1498
Пакет «ОК!»* F2: 20210G>A (rs1799963)F5: 1691G>A (rs6025)	9	1165
Пакет «ОнкоРиски»* BRCA1: 185delAG (rs80357713) BRCA1: 4153delA (rs80357711) BRCA1: 5382insC (rs80357906) BRCA1: 3819del5 (rs80357609) BRCA1: 3875del4 (rs80357868) BRCA1: 300T>G (rs28897672) BRCA1: 2080delA (rs80357522) BRCA2: 6174delT (rs80359550) MTHFR: 677C>T (rs1801133) MTHFR: 1298A>C (rs1801131) MTR: 2756A>G (rs1805087) MTRR: 66A>G (rs1801394)	9	3588

Пакет «Риски возникновения сердечно-сосудистых заболеваний»* F2: 20210G>A (rs1799963) F5: 1691G>A (rs6025) F7: 10976G>A (rs6046) F13A1: 103G>T (rs5985) FGB: -455G>A (rs1800790) ITGA2: 807C>T (rs1126643) ITGB3: 1565T>C (rs5918) PAI-1: -675 5G>4G (rs1799889) MTHFR: 677C>T (rs1801133) MTHFR: 1298A>C (rs1801131) MTR: 2756A>G (rs1805087) MTRR: 66A>G (rs1801394) NOS3: -786T>C (rs2070744) NOS3: 894G>T (rs1799983) ADD1: 1378G>T (rs4961) AGTR1: 1166A>C (rs5186) AGTR2: 1675G>A (rs1403543) CYP11B2: -344C>T (rs1799998) GNB3: 825C>T (rs5443) AGT: 803T>C (rs699) AGT: 521C>T (rs4762)	9	4775
Молекулярно-генетический анализ мужского бесплодия		
Выявление микроделаций в факторе азооспермии AZF (локусы A, B, C)	9	2880
ИССЛЕДОВАНИЕ ГЕНЕТИЧЕСКИХ ПОЛИМОРФИЗМОВ МЕТОДОМ ПИРОСЕКВЕНИРОВАНИЯ		
Возможно увеличение сроков выполнения исследований при поступлении материала в лабораторию в пятницу и выходные дни		
*-выдается генетическая карта		
ЛипоСкрин. Генетические факторы риска нарушений липидного обмена* APOE: 388T>C (rs429358) APOE: 526C>T (rs7412) APOB: 10580G>A (rs5742904)	15	5060

APOB: G>A (rs754523) PCSK9: T>C (rs11206510)		
АдипоСкрин. Генетические факторы риска развития ожирения* FTO: T>A (rs9939609) PPARD: -87T>C (rs6902123) PPARGC1A: 1444G>A (rs8192678) PPARGC1B: 607G>C (rs7732671)	15	4680
ФармаСкрин. Генетические факторы взаимодействия с лекарственными препаратами. Фаза 1.* CYP1A1*2C: 1384A>G (rs1048943) CYP1A1*4: 1382C>A (rs1799814) CYP1A1*2A: 6235T>C (rs4646903) CYP1A2*1F: -154C>A (rs762551) CYP3A4*1B: -392 A>G CYP2C9*2: 430C>T (rs1799853) CYP2C9*3: 1075A>C (rs1057910)	15	6010
МиоСкрин. Генетические факторы формирования мышечной массы* ACTN3: 1729C>T (rs1815739) MSTN: 458A>G (rs1805086) AGT: 803T>C (rs699) HIF1A: 1744C>T (rs11549465)	15	4680
ЭнергоСкрин. Генетические факторы риска нарушений энергетического обмена* PPARA: 2498G>C (rs4253778) PPARD: -87C>T (rs2016520) PPARG: 34C>G (rs1801282) PPARGC1A: 1444G>A (rs8192678) PPARGC1B: 607G>C (rs7732671) AMPD1: 133C>T (rs17602729)	15	5630
Диабет-2Скрин. Генетические факторы риска возникновения сахарного диабета II типа* KCNJ11: 67A>G (rs5219) PPARG: 34C>G (rs1801282) TCF7L2: IVS3 C>T (rs7903146) TCF7L2: IVS4 G>T (rs12255372)	15	4680