

*Скидка не распространяется на исследования:

- 8.0.D2.201 Индекс здоровья простаты (PHI)
- 26.2.A1 НИПТ Panorama, базовая панель (Natera) (скрининг хромосом 13, 18, 21, X, Y и Триплоидии при стандартной одноплодной беременности)
- 26.2.A4 НИПТ Veracity (NIPD Genetics) (скрининг хромосом: 13, 18, 21 при стандартной одноплодной беременности)
- 26.2.A5 НИПТ Panorama, базовая панель (Геномед)
- 26.2.A3 НИПТ Panorama, расширенная панель (Natera) (скрининг хромосом: 13, 18, 21, X, Y, Триплоидии и микроделеционные синдромы: 22q11.2, 1p36, Cri-du-chat, Angelman, & Prader-Willi при стандартной одноплодной беременности)
- 26.2.A2 НИПТ Harmony, базовая панель (Ariosa) (скрининг хромосом 13, 18, 21, X, Y и Триплоидии при беременности двойней, донорской яйцеклеткой и суррогатном материнстве)
- 17.29.A48 Аллергочип, ImmunoCAP ISAC, 112 компонентов
- 22.6.A5 Молекулярное кариотипирование материала абортуса (хромосомный микроматричный анализ)
- 0.1.C8.0 Услуга по обеспечению взятия биоматериала (мазок)
- 10.0.D79 "T-SPOT (инфицирование M. tuberculosis), (взрослые и дети старше 10 лет)
- 10.0.D80 "T-SPOT (инфицирование M. tuberculosis), (дети 2-9 лет)
- 26.2.A6 Заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету: НИПС T21 (Геномед) (скрининг 21 хромосомы, синдрома Дауна)
- 26.2.A7 Заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету: НИПС (Геномед) (скрининг хромосом: 13, 18, 21, X, Y у плода, определение носительства у матери частых мутаций, которые могут привести к наследственным болезням у будущего ребенка (муковисцидоз, гемохроматоз, фенилкетонурия, галактоземия и нейросенсорная тугоухость))
- 22.6.A7 Заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету: ХМА - стандартный (разрешение от 200000 пар нуклеотидов), кровь
- 22.6.A6 Заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету: ХМА - расширенный (разрешение от 50000 пар нуклеотидов), кровь
- 22.6.A8 Заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету: ХМА - таргетный (разрешение от 1000000 пар нуклеотидов), кровь
- 22.6.A9 Заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету: ХМА опухолевой ткани, Онкоскан (разрешение от 300000 пар нуклеотидов)
- 22.8.D1 Определение мутации в гене BRAF (V600), опухолевая ткань
- 22.8.D2 Определение мутаций в гене EGFR, опухолевая ткань
- 22.8.D3 Определение мутаций в гене KRAS, опухолевая ткань
- 22.8.D4 Определение мутаций в гене EGFR, кровь (жидкостная биопсия)
- 26.3.A1 Определение пола плода (выявление фрагментов Y-хромосомы плода по крови матери)
- 26.3.A2 Определение резус-фактора плода (выявление гена RHD плода по крови матери)
- 22.9.A7 Рак легких, расширенная панель (опухолевая ткань; мутации в генах ALK, BRAF, EGFR, ERBB2, KRAS, MET, PIK3CA, ROS1; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.9.A8 Рак легких, базовая панель (опухолевая ткань; мутации в генах EGFR, KRAS, NRAS, BRAF; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)

- 22.9.A6 Жидкостная биопсия при раке легкого, расширенная (венозная кровь; мутации в генах ALK, BRAF, EGFR, ERBB2, KRAS, MET, PIK3CA, ROS1; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.9.A5 Жидкостная биопсия при раке легкого, базовая (венозная кровь; мутации в генах EGFR, KRAS, NRAS, BRAF; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.8.A9 Определение мутаций в гене NRAS, опухолевая ткань (заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.8.A10 "Определение мутаций BRAF, KRAS, NRAS (опухолевая ткань; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.8.A14 Определение транслокаций гена ALK, FISH (опухолевая ткань; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.8.A15 Определение транслокации гена ROS1, FISH (опухолевая ткань; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.8.D5 Определение микросателлитной нестабильности, MSI (опухолевая ткань; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.8.A2 Жидкостная биопсия: рак толстой кишки и меланомы (венозная кровь; мутации в генах BRAF, KRAS, NRAS; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.8.A12 Жидкостная биопсия, 57 генов (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.8.A3 Определение мутаций в генах BRCA1, BRCA2, PALB2 (опухолевая ткань; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.8.A4 Панель "Женские наследственные опухоли" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.8.A5 "Панель "Наследственный рак молочной железы" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.8.A6 "Панель "Наследственный рак толстой кишки" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.8.A8 "Панель "Наследственные опухолевые синдромы" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.8.A7 ОнкоКарта, 57 генов (опухолевая ткань; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.8.A13 ОнкоКарта, 60 генов (опухолевая ткань; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.8.A11 Тест МаммаPrint (заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 26.2.A6 Заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету: НИПС T21 (Геномед) (скрининг 21 хромосомы, синдрома Дауна)
- 26.2.A8 НИПС 5 - ДНК тест на 5 синдромов (Геномед) (цельная кровь; скрининг хромосом 13, 18, 21, моносомия X, с-м Клайнфельтера; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 26.2.A7 Заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету: НИПС (Геномед) (скрининг хромосом: 13, 18, 21, X, Y у плода, определение носительства у матери частых мутаций, которые могут привести к наследственным болезням у будущего ребенка (муковисцидоз, гемохроматоз, фенилкетонурия, галактоземия и нейросенсорная тугоухость))

- 26.2.A9 "НИПТ Panorama - ДНК тест на 18 синдромов (Геномед) (цельная кровь; скрининг хромосом 13, 18, 21, X, Y, триплоидия; 5 микроделеционных синдромов: 22q11.2, 1p36, Cri-du-chat, Angelman, Prader-Willi; носительство генов наследственных заболеваний у матери: муковисцидоз, гемохроматоз, фенилкетонурия, галактоземия и нейросенсорная тугоухость; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 26.3.A1 Определение пола плода (выявление фрагментов Y-хромосомы плода по крови матери)
- 26.3.A2 Определение резус-фактора плода (выявление гена RHD плода по крови матери)
- 22.1.A142 Генетическая предрасположенность к алкоголизму (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.1.D20 Заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету: Генетическая предрасположенность к болезни Альцгеймера (APOE E2/E3/E4)
- 22.6.A10 ХМА пренатальный (амниотическая жидкость/ворсины хориона/пуповинная кровь с ЭДТА; выявление хромосомной патологии: анеуплоидии, делеции, дупликации; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.6.A12 Полное секвенирование генома абортуса «Фертус» (ворсины хориона/ткани плода; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.6.A11 Молекулярное кариотипирование абортуса «Фертус» (ворсины хориона/ткани плода; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.6.A7 Заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету: ХМА - стандартный (разрешение от 200000 пар нуклеотидов), кровь
- 22.6.A6 Заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету: ХМА - расширенный (разрешение от 50000 пар нуклеотидов), кровь
- 22.6.A8 Заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету: ХМА - таргетный (разрешение от 1000000 пар нуклеотидов), кровь
- 22.6.A13 ХМА экзонного уровня, кровь (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.9.A4 Полное секвенирование генома GenomeUNI (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.9.A3 Полное секвенирование экзона (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.9.A2 Клиническое секвенирование экзона (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.9.A1 Секвенирование митохондриального генома (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.9.A9 Скрининг на наследственные заболевания, 2500 генов (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.9.A11 Панель "Заболевания соединительной ткани" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.9.A24 Панель "Факоматозы и наследственный рак" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.9.A19 Панель "Наследственные эпилепсии" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.9.A12 Панель "Наследственная тугоухость" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.9.A20 Панель "Нейродегенеративные заболевания" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)

- 22.9.A22 Первичный иммунодефицит и наследственные анемии (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.9.A23 Панель "Умственная отсталость и аутизм" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.9.A17 Панель "Наследственные нарушения обмена веществ" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.9.A21 Панель "Нервно-мышечные заболевания" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.9.A13 Панель "Наследственные заболевания глаз" (венозная кровь, заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.9.A15 Панель "Наследственные заболевания почек" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.9.A16 Панель "Наследственные заболевания сердца" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.9.A18 Наследственные нарушения репродуктивной системы (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.9.A14 Панель "Наследственные заболевания ЖКТ" (венозная кровь; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 22.9.A10 Скрининг носительства 5 наследственных заболеваний (5 заболеваний, 15 мутаций: муковисцидоз, гемохроматоз, фенилкетонурия, галактоземия, нейросенсорная тугоухость; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
- 20.0.D1 BCR-ABLp210 t(9;22), кач. (b2a2/b3a2), (включает определение транскрипта)
- 20.0.A1 "BCR-ABL p210 t(9;22) кол. (без определения транскрипта)
- 20.0.A3 т"BCR-""ABLp230 t(9;22), кол."" (bcr-ablp230 t(9;22), кол.)