

ПРЕЙСКУРАНТ МЦ «ЗДОРОВЬЕ» НА 2024 ГОД

18. ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ

Вид исследований		Стоимость, руб.
18-001	Ген рака молочной железы 1 (BRCA1). Выявление мутации 185delAG (нарушение структуры белка)	440
18-002	Ген рака молочной железы 1 (BRCA1). Выявление мутации 4153delA (нарушение структуры белка)	440
18-003	Ген рака молочной железы 1 (BRCA1). Выявление мутации 5382insC (нарушение структуры белка)	440
18-004	Ингибитор активатора плазминогена (SERPINE1). Выявление мутации 5G(-675)4G (регуляторная область гена)	440
18-005	Ген рака молочной железы 2 (BRCA2). Выявление мутации 6174delT (нарушение структуры белка)	440
18-006	Цитохром P450, семейство 2, субсемейство C, полипептид 9 (CYP2C9). Выявление мутации A1075C (Ile359Leu)	440
18-007	Ген интерлейкина 28B, II класс цитокиновых рецепторов (IL28B). Выявление мутации g.39738787C>T (rs12979860, регуляторная область гена)	875
18-008	Метилентетрагидрофолат редуктаза (MTHFR). Выявление мутации A1298C (Glu429Ala)	440
18-009	Метионин синтаза (MTR). Выявление мутации A2756G (Asp919Gly)	440
18-010	Метионин-синтаза-редуктаза (MTRR). Выявление мутации A66G (Ile22Met)	440
18-011	Ангиотензинпревращающий фермент (ACE). Выявление мутации Alu Ins/Del (регуляторная область гена)	1310
18-012	Ангиотензиноген (AGT). Выявление мутации C521T (Thr174Met)	440
18-013	Ген MCM6. Исследование генетического маркера C(-13910)T (регуляторная область гена LAC)	655
18-014	Альдостерон синтаза (CYP11B2). Выявление мутации C(-344)T (регуляторная область гена)	440
18-015	Рецептор мелатонина 1B (MTNR1B). Выявление мутации C(g.37979623)T (регуляторная область гена)	875
18-016	Витамин-K-редуктаза (VKORC1). Выявление мутации C(-1639)T (регуляторная область гена)	440
18-017	Рецептор дофамина D2 (DRD2). Выявление мутации C2137T (Glu713Lys)	1310
18-018	Цитохром P450, семейство 2, субсемейство C, полипептид 9 (CYP2C9). Выявление мутации C430T (Arg144Cys)	440
18-019	Метилентетрагидрофолат редуктаза (MTHFR). Выявление мутации C677T (Ala222Val)	440
18-020	Калиевый канал (KCNJ11). Выявление мутации C67T (Lys23Gln)	875
18-021	Интегрин альфа-2 (гликопротеин Ia/IIa тромбоцитов) (ITGA2). Выявление мутации C807T (нарушение синтеза белка)	440
18-022	Гуанин нуклеотидсвязывающий белок бета-3 (GNB3). Выявление мутации C825T (Ser275Ser)	440
18-023	Фибриноген, бета-полипептид (FGB). Выявление мутации G(-455)A (регуляторная область гена)	440
18-024	LOC727677 (LOC727677). Выявление мутации G(g.41686854)T (регуляторная область гена)	1310

Вид исследований		Стоимость, руб.
18-025	Фактор свертываемости крови 13, субъединица A1 (F13A1). Выявление мутации G103T (Val34Leu)	440
18-026	Фактор свертываемости крови 7 (F7). Выявление мутации G10976A (Arg353Gln)	440
18-027	Аддуцин 1 (альфа) (ADD1). Выявление мутации G1378T (Gly460Trp)	440
18-028	Альдегиддегидрогеназа 2 (ALDH2). Выявление мутации G1510A (Glu504Lys)	875
18-029	Рецептор ангиотензина II второго типа (AGTR2). Выявление мутации G1675A (регуляторная область гена)	440
18-030	Фактор свертываемости крови 5 (F5). Выявление мутации G1691A (Arg506Gln)	440
18-031	Фактор свертываемости крови 2, протромбин (F2). Выявление мутации G20210A (регуляторная область гена)	440
18-032	Эндотелиальная синтаза оксида азота (NOS3). Выявление мутации G894T (Glu298Asp)	440
18-033	Эндотелиальная синтаза оксида азота (NOS3). Выявление мутации T(-786)C (регуляторная область гена)	440
18-034	Интегрин бета-3 (бета-субъединица рецептора фибриногена тромбоцитов) (ITGB3). Выявление мутации T1565C (Leu59Pro)	480
18-035	Ангиотензиноген (AGT). Выявление мутации T704C (Met235Thr)	480
18-036	Витамин К - редуктаза (VKORC1). Выявление мутации T7481C (регуляторная область гена)	680
18-037	Коннексин 26 (GJB2) (все мутации)	1310
18-038	Андрогеновый рецептор (AR). Выявление мутации (CAG)n ((Gln)n)	1650
18-039	Область фактора азооспермии (Locus AFR). Выявление мутации del AZFa, AZFb, AZFc (множественные изменения в регуляции синтеза и структуре белков)	1260
18-040	Актинин, альфа 3 (ACTN3). Выявление мутации C18705T (Arg577Ter)	875
18-041	Алкогольдегидрогеназа 1B (ADH1B). Выявление мутации A143G (Arg47His)	860
18-042	Алкогольдегидрогеназа 1C (ADH1C). Выявление мутации A1048G (Ile349Val)	860
18-043	Бета-2-адренергический рецептор (ADRB2). Выявление мутации G46A (Arg16Gly)	1150
18-044	Рецептор ангиотензина 1 (AGTR1). Выявление мутации A1166C (регуляторная область гена)	1150
18-045	Ген предрасположенности к возрастной макулопатии 2 (ARMS2). Выявление мутации G205T (Ala69Ser)	860
18-046	Рецептор брадикинина B2 (BDKRB2). Выявление делеции-вставки 9 п.о. (нарушение структуры белка)	1090
18-047	Фактор комплемента H (CFH). Выявление мутации C1204T (Tyr402His)	875
18-048	Коллаген типа 5 альфа 1 (COL5A1). Выявление мутации C267T (регуляторная область гена)	875
18-050	Цитохром P450, семейство 4, субсемейство F, полипептид 2 (CYP4F2). Выявление мутации G1297A (Val433Met)	440
18-051	Ген, ассоциированный с жировой массой и ожирением (FTO). Выявление мутации G(45+52261)A (регуляторная область гена)	875
18-055	Интерлейкин 1A (IL1A). Выявление мутации C(-889)T (регуляторная область гена)	1090

Вид исследований		Стоимость, руб.
18-056	Интерлейкин 1В (IL1В). Выявление мутации С3953Т (нарушение синтеза белка)	2160
18-057	Интерлейкин 6 (IL6). Выявление мутации G(-597)А (регуляторная область гена)	1320
18-058	Интерлейкин 6 (IL6). Выявление мутации G(-572)С (регуляторная область гена)	1310
18-059	Интерлейкин 6 (IL6). Выявление мутации G(-174)С (регуляторная область гена)	1310
18-060	Лектин, связывающий маннозу (MBL2). Выявление мутации G(-550)С (регуляторная область гена)	1310
18-061	Лектин, связывающий маннозу (MBL2). Выявление мутации G(-221)С (регуляторная область гена)	1310
18-062	Лектин, связывающий маннозу (MBL2). Выявление мутации С4Т (регуляторная область гена)	1310
18-063	Лектин, связывающий маннозу (MBL2). Выявление мутации С154Т (Arg52Cys)	1310
18-064	Лектин, связывающий маннозу (MBL2). Выявление мутации G161А (Gly54Asp)	1310
18-065	Лектин, связывающий маннозу (MBL2). Выявление мутации G170А (Gly57Glu)	1310
18-066	Рецептор меланокортина 4 (MC4R) (все мутации)	1310
18-067	Рецептор, активируемый пролифераторами пероксисом, дельта (PPARD). Выявление мутации А(-101-842)G	875
18-068	Рецептор, активируемый пролифераторами пероксисом, гамма (PPARG). Выявление мутации С68777G (Pro12Ala)	875
18-069	Коактиватор 1 альфа-рецептора, активируемого пролифераторами пероксисом, гамма (PPARGC1A). Выявление мутации G1444А (Gly482Ser)	875
18-070	Транскрипционный фактор А митохондрий (TFAM). Выявление мутации G35С (Ser12Thr)	875
18-071	УДФ-глюкуронозил трансфераза 1А1 (UGT1A1). Выявление мутации (ТА)6/7 (регуляторная область гена)	655
18-072	Аполипопротеин Е (АpoЕ). Выявление полиморфизма е2-е3-е4	1625
18-073	АМФ-дезаминаза (AMPD1). Выявление мутации С34Т	875
18-074	Проколлаген а-1 (COL1A1). Выявление мутации G1245Т	1625
18-079	Ген рака молочной железы 1 (BRCA1). Выявление мутации 3819delGTAAA (нарушение структуры белка)	545
18-080	Ген рака молочной железы 1 (BRCA1). Выявление мутации 3875delGTCT (нарушение структуры белка)	545
18-081	Ген рака молочной железы 1 (BRCA1). Выявление мутации Т300G (нарушение функции белка)	545
18-082	Ген рака молочной железы 1 (BRCA1). Выявление мутации 2080delA (нарушение структуры белка)	545
18-083	Ген интерлейкина 28В, II класс цитокиновых рецепторов (IL28В). Выявление мутации g.39743165Т>G (rs8099917, регуляторная область гена)	1090
18-084	Цитохром Р450 2С19. Генотипирование по маркеру СYP2С19 G681А	875
18-086	Диагностика целиакии (типирование HLA DQ2/DQ8)	5490
18-087	Типирование генов гистосовместимости человека (HLA) II класса: DRB1, DQA1, DQB1	7690

Вид исследований		Стоимость, руб.
18-088	Белок переноса жирных кислот 2 (FABP2). Выявление мутации A163G (Ala54Thr)	1650
18-089	Бета-2 адренергический рецептор (ADRB2). Выявление мутации C79G (Glu27Gln)	2585
18-090	Бета-3 адренергический рецептор (ADRB3). Выявление мутации T190C (Trp64Arg)	1815