

# ПРЕЙСКУРАНТ ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО"

Действует с 01.09.25

| Артикул                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    | Код МЗРФ (п.804н)      | Название исследования                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | Цена    | Срок исполнения, рабочие дни          | Доставка  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------|---------------------------------------|-----------|
| <b>1. Услуги по пренатальному генетическому тестированию</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |         |                                       |           |
| <b>ПРЕНЕТИКС+СМА : неинвазивное пренатальное исследование плода (НИПТ) на наличие риска анеуплоидий + скрининг родителей на СМА (спинальную мышечную атрофию - определение количества копий 7,8 экзона в генах SMN1/SMN2)</b>                                                                                                                                                                                                                                                                              |                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |         |                                       |           |
| PN-001-2                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | A27.20.001, A27.05.034 | Пренетикс 5 – НИПТ 13, 18, 21, X, Y хромосом + СМА (скрининг матери)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | 38 000  | 12                                    | бесплатно |
| PN-001-2d                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | A27.20.001, A27.05.034 | Пренетикс 5 – НИПТ 13, 18, 21, X, Y хромосом + СМА (скрининг родителей)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | 46 100  | 12                                    | бесплатно |
| <b>ПРЕНЕТИКС : неинвазивное пренатальное исследование плода (НИПТ)</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |         |                                       |           |
| PN-001                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | A27.20.001             | Пренетикс 5 – НИПТ 13, 18, 21, X, Y хромосом                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | 29 900  | 12                                    | бесплатно |
| PN-004C                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    | A27.20.001             | Пренетикс 3 – НИПТ 13, 18, 21 хромосом                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 28 900  | 12                                    | бесплатно |
| PN-112                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | A27.20.001             | Пренетикс 1 – НИПТ 21 хромосомы                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 24 900  | 12                                    | бесплатно |
| <b>ПРЕНЕТИКС 5 ПЛЮС: неинвазивное пренатальное исследование плода с возможностью проведения инвазивной процедуры в случае выявления высокого риска</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |         |                                       |           |
| PN-001P                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    | A27.20.001             | Пренетикс 5 плюс – НИПТ 13, 18, 21, X, Y хромосом с возможностью проведения инвазивной диагностической процедуры в клинике-партнере в случае выявления высокого риска                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 34 000  | 12                                    | бесплатно |
| <b>2. Услуги по преимплантационному генетическому тестированию (ПГТ)</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |         |                                       |           |
| <b>2.3. ПГТ-М (ПГТ на моногенные заболевания)</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |         |                                       |           |
| <p>Преимплантационное генетическое тестирование на моногенные заболевания (ПГТ-М) и структурные перестройки (ПГТ-СП)</p> <p>Необходимо предварительно согласовать с лабораторией Genetico.</p> <p>Вид и категория сложности исследования определяется врачом-генетиком лаборатории по результатам медико-генетической консультации (оплачивается отдельно), и зависит от гена, с которым ассоциирован высокий риск моногенной патологии, и количества заболеваний, на которые проводится исследование.</p> |                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |         |                                       |           |
| <b>Первичное обращение</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |         |                                       |           |
| PD-004-1-11                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | A10.20.001.002         | ПГТ-М 1 категории сложности                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | 202 300 | Подготовительный этап - 60, ПГТ - 30  | по прайсу |
| PD-004-1-2                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | A10.20.001.002         | ПГТ-М 2 категории сложности                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | 346 200 | Подготовительный этап - 90, ПГТ - 30  | по прайсу |
| PD-004-1-3                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | A10.20.001.002         | ПГТ-М 3 категории сложности                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | 515 700 | Подготовительный этап - 90, ПГТ - 30  | по прайсу |
| PD-004-1-4                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | A10.20.001.002         | ПГТ-М 4 категории сложности                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | 718 000 | Подготовительный этап - 120, ПГТ - 30 | по прайсу |
| PD-015-1                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | A10.20.001.003         | ПГТ-СП методом ПЦР, включая подготовительный этап (при наличии хромосомной перестройки у родителя)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | 515 700 | Подготовительный этап - 90, ПГТ - 30  | по прайсу |
| <b>Повторное обращение</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |         |                                       |           |
| PD-004-2-1                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | A10.20.001.002         | ПГТ-М 1 категории сложности, <b>повторное</b> обращение                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | 156 200 | до 30                                 | по прайсу |
| PD-004-2-2                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | A10.20.001.002         | ПГТ-М 2 категории сложности, <b>повторное</b> обращение                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | 243 800 | до 30                                 | по прайсу |
| PD-004-2-3                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | A10.20.001.002         | ПГТ-М 3 категории сложности, <b>повторное</b> обращение                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | 371 800 | до 30                                 | по прайсу |
| PD-004-2-4                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | A10.20.001.002         | ПГТ-М 4 категории сложности, <b>повторное</b> обращение                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | 531 600 | до 30                                 | по прайсу |
| PD-004-3                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | научное исследование   | <p><b>Пренатальная диагностика моногенного заболевания (1 ген).</b></p> <p>Предоставляется при условии подтверждения мутаций у родителей или пробанда в лаборатории Генетико.</p> <p>Анализ выполняется прямым методом в сочетании с использованием полиморфных маркеров для исключения контаминации образца материнским биоматериалом.</p> <p>Материал для исследования – <b>ворсины хориона, амниоциты плода, пуповинная кровь</b>, доставленные вместе с периферической кровью (буккальным соскобом) матери.</p> <p>Стоимость исследования не включает подтверждение мутации в семье.</p> | 20 500  | 7                                     | по прайсу |
| PD-015-2                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | A10.20.001.003         | ПГТ-СП методом ПЦР, повторное обращение                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | 371 800 | до 30                                 | по прайсу |
| PD-006                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | научное исследование   | Анализ единичных клеток для подготовительного этапа ПГТ                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | 99 000  | 30                                    | по прайсу |
| <b>2.4. Дополнительные услуги</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |         |                                       |           |
| PD-007                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | научное исследование   | Подтверждающее генетическое тестирование (в случае проведения ПГТ цикла) — <b>пренатальная</b> диагностика                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 18 100  | 7                                     | по прайсу |
| PD-008                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | научное исследование   | Подтверждающее генетическое тестирование (в случае проведения ПГТ цикла) — <b>постнатальная</b> диагностика                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | 27 100  | 30                                    | по прайсу |
| PD-011                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | научное исследование   | Установление родства на продуктах полногеномной амплификации эмбриона (1 образец)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | 11 000  | 14                                    | по прайсу |
| PD-012-2                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | научное исследование   | Полногеномная амплификация (WGA) одного образца                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 11 500  | 30                                    | по прайсу |
| <b>3. Подготовка к беременности / Скрининг на наследственные заболевания</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |         |                                       |           |
| <b>3.1. Подготовка к беременности для одного</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |         |                                       |           |
| NGS-5001b                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | научное исследование   | <p><b>Подготовка к беременности – Экзом плюс 35 дней</b> (для лиц 18+)</p> <p>Наиболее полный скрининг на наследственные заболевания на основе данных полногеномного секвенирования, плюс <b>СМА, ломкая X-хромосома</b> (только жен.), вариант в гене <b>CFTR dele2,3</b>, мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера: поиск крупных делеций и дупликаций в гене DMD (только жен.).</p>                                                                                                                                                                                                             | 81 000  | 35                                    | бесплатно |

Публичное акционерное общество «Центр Генетики и Репродуктивной Медицины «ГЕНЕТИКО»

119333, Москва, ул. Губкина, 3, корп. 1

Лицензия Л041-01137-77/00362852 от 06.12.2018

genetico.ru  
8 800 250 90 75

# ПРЕЙСКУРАНТ ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО"

Действует с 01.09.25

| Артикул                                                                               | Код МЗРФ (п.804н)    | Название исследования                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | Цена    | Срок исполнения, рабочие дни | Доставка  |
|---------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------|------------------------------|-----------|
| NGS-5001b-50                                                                          | научное исследование | <b>Подготовка к беременности – Экзом плюс 50 дней</b> (для лиц 18+)<br>Наиболее полный скрининг на наследственные заболевания на основе данных полноэкзомного секвенирования, плюс <b>СМА, ломкая X-хромосома</b> (только жен.), вариант в гене <b>CFTR dele2,3</b> , <b>мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера</b> : поиск крупных делеций и дупликаций в гене DMD (только жен.).      | 64 900  | 50                           | бесплатно |
| NGS-5001b-90                                                                          | научное исследование | <b>Подготовка к беременности – Экзом плюс 90 дней</b> (для лиц 18+)<br>Наиболее полный скрининг на наследственные заболевания на основе данных полноэкзомного секвенирования, плюс <b>СМА, ломкая X-хромосома</b> (только жен.), вариант в гене <b>CFTR dele2,3</b> , <b>мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера</b> : поиск крупных делеций и дупликаций в гене DMD (только жен.).      | 55 900  | 90                           | бесплатно |
| NGS-4000b                                                                             | научное исследование | <b>Прекоцепционная NGS-панель (для лиц 18+) 35 дней</b> (для лиц 18+).<br>Анализ 108 генов одного члена семьи (секвенирование нового поколения NGS) для планирования беременности, а также анализ на <b>СМА</b>                                                                                                                                                                     | 69 000  | 35                           | бесплатно |
| NGS-4000b-50                                                                          | научное исследование | <b>Прекоцепционная NGS-панель (для лиц 18+) 50 дней</b> (для лиц 18+).<br>Анализ 108 генов одного члена семьи (секвенирование нового поколения NGS) для планирования беременности, а также анализ на <b>СМА</b>                                                                                                                                                                     | 55 000  | 50                           | бесплатно |
| NGS-4000b-90                                                                          | научное исследование | <b>Прекоцепционная NGS-панель (для лиц 18+) 90 дней</b> (для лиц 18+).<br>Анализ 108 генов одного члена семьи (секвенирование нового поколения NGS) для планирования беременности, а также анализ на <b>СМА</b>                                                                                                                                                                     | 47 000  | 90                           | бесплатно |
| NGS-2000b                                                                             | научное исследование | <b>Подготовка к беременности – Лайт</b> (для лиц 18+).<br>Анализ 4 генов (41 мутация), связанных с развитием 4 наиболее распространённых наследственных заболеваний ( <b>СМА, муковисцидоз, нейросенсорная тугоухость, фенилкетонурия</b> )                                                                                                                                         | 26 400  | 15                           | бесплатно |
| <b>3.2. Подготовка к беременности для двоих</b>                                       |                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |         |                              |           |
| NGSP-5001b                                                                            | научное исследование | <b>Подготовка к беременности – Экзом плюс Дуэт 35 дней</b> (для лиц 18+)<br>Наиболее полный скрининг на наследственные заболевания на основе данных полноэкзомного секвенирования, плюс <b>СМА, ломкая X хромосома</b> (только жен.), вариант в гене <b>CFTR dele2,3</b> , <b>мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера</b> : поиск крупных делеций и дупликаций в гене DMD (только жен.). | 159 000 | 35                           | бесплатно |
| NGSP-5001b-50                                                                         | научное исследование | <b>Подготовка к беременности – Экзом плюс Дуэт 50 дней</b> (для лиц 18+)<br>Наиболее полный скрининг на наследственные заболевания на основе данных полноэкзомного секвенирования, плюс <b>СМА, ломкая X хромосома</b> (только жен.), вариант в гене <b>CFTR dele2,3</b> , <b>мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера</b> : поиск крупных делеций и дупликаций в гене DMD (только жен.). | 129 000 | 50                           | бесплатно |
| NGSP-5001b-90                                                                         | научное исследование | <b>Подготовка к беременности – Экзом плюс Дуэт 90 дней</b> (для лиц 18+)<br>Наиболее полный скрининг на наследственные заболевания на основе данных полноэкзомного секвенирования, плюс <b>СМА, ломкая X хромосома</b> (только жен.), вариант в гене <b>CFTR dele2,3</b> , <b>мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера</b> : поиск крупных делеций и дупликаций в гене DMD (только жен.). | 111 000 | 90                           | бесплатно |
| NGSP-2001b                                                                            | научное исследование | <b>Подготовка к беременности – Лайт Дуэт</b> (для лиц 18+).<br>Подготовка к беременности. Анализ 4 генов (41 мутация), связанных с развитием 4 наиболее распространённых наследственных заболеваний ( <b>СМА, муковисцидоз, нейросенсорная тугоухость, фенилкетонурия</b> )                                                                                                         | 52 000  | 15                           | бесплатно |
| <b>4. Услуги на основе технологии секвенирования нового поколения (NGS)</b>           |                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |         |                              |           |
| <b>4.1. Ихоте (полный экзом) - Поиск предположительно наследственного заболевания</b> |                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |         |                              |           |
| NGS-E21                                                                               | научное исследование | <b>Ихоте 35 дней</b> (полный экзом) - Поиск предположительно наследственного заболевания с интерпретацией (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                       | 71 900  | 35                           | бесплатно |
| NGS-E250                                                                              | научное исследование | <b>Ихоте 50 дней</b> (полный экзом) - Поиск предположительно наследственного заболевания с интерпретацией (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                       | 54 900  | 50                           | бесплатно |
| NGS-E290                                                                              | научное исследование | <b>Ихоте 90 дней</b> (полный экзом) - Поиск предположительно наследственного заболевания с интерпретацией (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                       | 47 000  | 90                           | бесплатно |
| NGS-E21-ICBL                                                                          | научное исследование | <b>Ихоте (интерпретация ЛКБ) 35 дней</b> (полный экзом) - Поиск предположительно наследственного заболеваний (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                    | 76 900  | 35                           | бесплатно |
| NGS-105-S                                                                             | научное исследование | <b>Ихоте "ТРИО"</b> (полный экзом) - с интерпретацией данных полученных по результатам секвенирования, <b>для поиска</b> предположительно наследственного заболевания. (Цена указана за 3 образца).                                                                                                                                                                                 | 184 000 | 35                           | бесплатно |
| <b>4.2. Ихоте (полный экзом) - Скрининг на носительство рецессивных заболеваний</b>   |                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |         |                              |           |
| NGS-E22                                                                               | научное исследование | <b>Ихоте 35 дней</b> (полный экзом) - Скрининг на носительство рецессивных заболеваний с интерпретацией (для лиц 18+)                                                                                                                                                                                                                                                               | 71 900  | 35                           | бесплатно |
| NGS-E250-2                                                                            | научное исследование | <b>Ихоте 50 дней</b> (полный экзом) - Скрининг на носительство рецессивных заболеваний с интерпретацией (для лиц 18+)                                                                                                                                                                                                                                                               | 54 900  | 50                           | бесплатно |
| NGS-E290-2                                                                            | научное исследование | <b>Ихоте 90 дней</b> (полный экзом) - Скрининг на носительство рецессивных заболеваний с интерпретацией (для лиц 18+)                                                                                                                                                                                                                                                               | 47 000  | 90                           | бесплатно |
| NGS-E22-ICBL                                                                          | научное исследование | <b>Ихоте (интерпретация ЛКБ) 35 дней</b> (полный экзом) - Скрининг на носительство рецессивных заболеваний (для лиц 18+)                                                                                                                                                                                                                                                            | 76 900  | 35                           | бесплатно |
| <b>4.3. Геном - Поиск предположительно наследственного заболевания</b>                |                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |         |                              |           |
| NGS-G21                                                                               | научное исследование | <b>Геном-45 - Полногеномное</b> секвенирование ДНК человека <b>с интерпретацией</b> данных, для клинических целей (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                               | 144 900 | 45                           | бесплатно |
| NGSL-G21                                                                              | научное исследование | <b>Геном-90 - Полногеномное</b> секвенирование ДНК человека <b>с интерпретацией</b> данных, для клинических целей (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                               | 135 000 | 90                           | бесплатно |
| NGS-G45T                                                                              | научное исследование | <b>Геном-45-ТРИО - Полногеномное</b> секвенирование ДНК человека <b>с интерпретацией</b> данных, для клинических целей (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                          | 399 000 | 45                           | бесплатно |
| NGS-G11-ICBL                                                                          | научное исследование | <b>Геном-45ЛКБ - Полногеномное</b> секвенирование ДНК человека <b>с интерпретацией</b> данных в ЛКБ (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                             | 150 000 | 45                           | бесплатно |
| <b>4.4. Геном - Скрининг на носительство рецессивных заболеваний</b>                  |                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |         |                              |           |
| NGS-G22                                                                               | научное исследование | <b>Геном-45 - Полногеномное</b> секвенирование ДНК человека для <b>скрининга</b> на носительство рецессивных заболеваний с интерпретацией (для лиц 18+)                                                                                                                                                                                                                             | 144 900 | 45                           | бесплатно |
| NGSL-G21-2                                                                            | научное исследование | <b>Геном-90 - Полногеномное</b> секвенирование ДНК человека для <b>скрининга</b> на носительство рецессивных заболеваний с интерпретацией (для лиц 18+)                                                                                                                                                                                                                             | 135 000 | 90                           | бесплатно |
| <b>4.5. NGS-панели</b>                                                                |                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |         |                              |           |
| NGS-EPI35                                                                             | научное исследование | <b>Эпи-Панель на основе полноэкзомного исследования 35</b> , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                                            | 52 000  | 35                           | бесплатно |
| NGS-EPI90                                                                             | научное исследование | <b>Эпи-Панель на основе полноэкзомного исследования 90</b> , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                                            | 46 000  | 90                           | бесплатно |
| NGS-AUT35                                                                             | научное исследование | <b>Панель-Аутизм плюс на основе полноэкзомного исследования 35</b> , без выдачи сырых данных<br>Исследование количества CGG-повторов в гене FMR1 (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                | 64 000  | 35                           | бесплатно |

Публичное акционерное общество «Центр Генетики и Репродуктивной Медицины «ГЕНЕТИКО»

119333, Москва, ул. Губкина, 3, корп. 1

Лицензия Л041-01137-77/00362852 от 06.12.2018

genetico.ru  
8 800 250 90 75

# ПРЕЙСКУРАНТ ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО"

Действует с 01.09.25

| Артикул                                           | Код МЗРФ (п.804н)    | Название исследования                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | Цена    | Срок исполнения, рабочие дни | Доставка  |
|---------------------------------------------------|----------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------|------------------------------|-----------|
| NGS-AUT90                                         | научное исследование | <b>Панель-Аутизм плюс на основе полноэкзомного исследования 90</b> , без выдачи сырых данных Исследование количества CGG-повторов в гене FMR1 (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                    | 59 000  | 90                           | бесплатно |
| NGS-AUT35-1                                       | научное исследование | <b>Панель-Аутизм на основе полноэкзомного исследования 35</b> , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                                                                          | 52 000  | 35                           | бесплатно |
| NGS-AUT90-1                                       | научное исследование | <b>Панель-Аутизм на основе полноэкзомного исследования 90</b> , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                                                                          | 46 000  | 90                           | бесплатно |
| NGS-KID35                                         | научное исследование | <b>Нефро-панель на основе полноэкзомного исследования 35</b> , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                                                                           | 52 000  | 35                           | бесплатно |
| NGS-KID90                                         | научное исследование | <b>Нефро-панель на основе полноэкзомного исследования 90</b> , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                                                                           | 46 000  | 90                           | бесплатно |
| NGS-IMM35                                         | научное исследование | <b>Иммуно-панель на основе полноэкзомного исследования 35</b> , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                                                                          | 52 000  | 35                           | бесплатно |
| NGS-IMM90                                         | научное исследование | <b>Иммуно-панель на основе полноэкзомного исследования 90</b> , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                                                                          | 46 000  | 90                           | бесплатно |
| NGS-OPH35                                         | научное исследование | <b>Офтальмо-панель на основе полноэкзомного исследования 35</b> , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 52 000  | 35                           | бесплатно |
| NGS-OPH90                                         | научное исследование | <b>Офтальмо-панель на основе полноэкзомного исследования 90</b> , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 46 000  | 90                           | бесплатно |
| NGS-CAR35                                         | научное исследование | <b>Кардио-панель на основе полноэкзомного исследования 35</b> , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                                                                          | 52 000  | 35                           | бесплатно |
| NGS-CAR90                                         | научное исследование | <b>Кардио-панель на основе полноэкзомного исследования 90</b> , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                                                                          | 46 000  | 90                           | бесплатно |
| NGS-NEU35                                         | научное исследование | <b>Нейро-панель плюс на основе полноэкзомного исследования 35</b> , без выдачи сырых данных<br>Дополнительный анализ на делеции гена SMN1 (CMA) и исследование количества CGG-повторов в гене FMR1 (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                               | 70 000  | 35                           | бесплатно |
| NGS-NEU90                                         | научное исследование | <b>Нейро-панель плюс на основе полноэкзомного исследования 90</b> , без выдачи сырых данных<br>Дополнительный анализ на делеции гена SMN1 (CMA) и исследование количества CGG-повторов в гене FMR1 (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                               | 67 000  | 90                           | бесплатно |
| NGS-NEU35-1                                       | научное исследование | <b>Нейро-панель на основе полноэкзомного исследования 35</b> , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                                                                           | 52 000  | 35                           | бесплатно |
| NGS-NEU90-1                                       | научное исследование | <b>Нейро-панель на основе полноэкзомного исследования 90</b> , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                                                                           | 46 000  | 90                           | бесплатно |
| NGS-META35                                        | научное исследование | <b>Панель-Болезни обмена веществ на основе полноэкзомного исследования 35</b> , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                                                          | 52 000  | 35                           | бесплатно |
| NGS-META90                                        | научное исследование | <b>Панель-Болезни обмена веществ на основе полноэкзомного исследования 90</b> , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                                                          | 46 000  | 90                           | бесплатно |
| NGS-DEAF35                                        | научное исследование | <b>Панель-Наследственная тугоухость на основе полноэкзомного исследования 35</b> , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                                                       | 52 000  | 35                           | бесплатно |
| NGS-DEAF90                                        | научное исследование | <b>Панель-Наследственная тугоухость на основе полноэкзомного исследования 90</b> , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                                                       | 46 000  | 90                           | бесплатно |
| NGS-CON35                                         | научное исследование | <b>Панель-Болезни соединительных тканей на основе полноэкзомного исследования 35</b> , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                                                   | 52 000  | 35                           | бесплатно |
| NGS-CON90                                         | научное исследование | <b>Панель-Болезни соединительных тканей на основе полноэкзомного исследования 90</b> , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                                                   | 46 000  | 90                           | бесплатно |
| <b>4.6. Репродуктивные NGS-исследования</b>       |                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |         |                              |           |
| NGS-F                                             | научное исследование | <b>Inferti</b> . NGS-исследование генетических причин женского/мужского бесплодия <b>+FMR1</b> (жен.) (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                                                            | 71 900  | 35                           | бесплатно |
| NGS-F2                                            | научное исследование | <b>Inferti +</b> . NGS-исследование генетических причин женского/мужского бесплодия <b>+FMR1</b> (жен.), включающее также расширенный анализ на <b>CMA, муковисцидоз (вариант dele2,3 в гене CFTR), мышечную дистрофию Дюшенна/Беккера</b> : поиск крупных делеций и дупликаций в гене DMD (только жен.), носительство рецессивных заболеваний с целью планирования беременности (необходима клиническая информация) | 83 000  | 35                           | бесплатно |
| NGS-FD                                            | научное исследование | <b>Inferti Duet</b> . NGS-исследование генетических причин бесплодия пары <b>+FMR1</b> (жен.) (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                                                                    | 142 000 | 35                           | бесплатно |
| NGS-FD2                                           | научное исследование | <b>Inferti Duet +</b> . NGS-исследование генетических причин бесплодия пары <b>+FMR1</b> (жен.), включающее также расширенный анализ на <b>CMA, муковисцидоз (вариант dele2,3 в гене CFTR), мышечную дистрофию Дюшенна/Беккера</b> : поиск крупных делеций и дупликаций в гене DMD (только жен.), носительство рецессивных заболеваний с целью планирования беременности (необходима клиническая информация)         | 166 000 | 35                           | бесплатно |
| <b>5. Интерпретация данных</b>                    |                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |         |                              |           |
| <b>5.1. Интерпретация данных - экзом / панель</b> |                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |         |                              |           |
| NGS-E01                                           | научное исследование | Интерпретация данных, полученных по результатам <b>экзомного</b> секвенирования <b>для поиска</b> предположительно наследственного заболевания (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                   | 10 000  | 7                            | -         |
| NGS-E02                                           | научное исследование | Интерпретация данных, полученных по результатам <b>экзомного</b> секвенирования <b>для скрининга</b> на носительство рецессивных заболеваний                                                                                                                                                                                                                                                                         | 10 000  | 7                            | -         |
| NGS-E01-ICBL                                      | научное исследование | Интерпретация данных, полученных по результатам <b>экзомного</b> секвенирования <b>для поиска</b> предположительно наследственного заболевания в <b>ЛКБ</b> (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                      | 10 000  | 14                           | -         |
| NGS-E02-ICBL                                      | научное исследование | Интерпретация данных, полученных по результатам <b>экзомного</b> секвенирования <b>для скрининга</b> на носительство рецессивных заболеваний в <b>ЛКБ</b>                                                                                                                                                                                                                                                            | 10 000  | 14                           | -         |
| NGS-P01                                           | научное исследование | Интерпретация NGS-панели, выполненной в Genetico, до полного экзома                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | 19 900  | 7                            | -         |
| NGS-P02                                           | научное исследование | Интерпретация данных, полученных по результатам <b>экзомного</b> секвенирования <b>с целью онкоскрининга</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | 10 000  | 7                            | -         |
| NGS-INOE1                                         | научное исследование | Интерпретация данных полученных по результатам секвенирования <b>экзома/панели вне Genetico для поиска</b> предположительно наследственного заболевания (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                          | 12 000  | 14                           | -         |
| NGS-INOE1-1                                       | научное исследование | Интерпретация данных полученных по результатам секвенирования <b>экзома/панели вне Genetico для скрининга</b> на носительство рецессивных заболеваний                                                                                                                                                                                                                                                                | 12 000  | 14                           | -         |
| NGS-E02T                                          | научное исследование | Интерпретация данных в формате <b>ТРИО</b> по результатам <b>экзомного</b> секвенирования в Genetico                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | 22 500  | 7                            | -         |
| NGS-INOE1T                                        | научное исследование | Интерпретация данных в формате <b>ТРИО</b> по результатам <b>экзомного</b> секвенирования <b>вне Genetico</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 27 000  | 14                           | -         |
| NGS-I1                                            | научное исследование | Добавление к интерпретации данных по результатам <b>экзомного</b> секвенирования дополнительного члена семьи                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | 6 500   | 7                            | -         |
| <b>5.2. Интерпретация данных - геном</b>          |                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |         |                              |           |
| NGS-G01                                           | научное исследование | Интерпретация данных, полученных по результатам <b>геномного</b> секвенирования <b>для поиска</b> предположительно наследственного заболевания (необходима клиническая информация)                                                                                                                                                                                                                                   | 15 000  | 10                           | -         |

Публичное акционерное общество «Центр Генетики и Репродуктивной Медицины «ГЕНЕТИКО»

119333, Москва, ул. Губкина, 3, корп. 1

Лицензия Л041-01137-77/00362852 от 06.12.2018

genetico.ru  
8 800 250 90 75

# ПРЕЙСКУРАНТ ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО"

Действует с 01.09.25

| Артикул                                                                | Код МЗРФ (п.804н)      | Название исследования                                                                                                                                                                           | Цена    | Срок исполнения, рабочие дни | Доставка  |
|------------------------------------------------------------------------|------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------|------------------------------|-----------|
| NGS-G02                                                                | научное исследование   | Интерпретация данных, полученных по результатам <b>геномного</b> секвенирования <b>для скрининга</b> на носительство рецессивных заболеваний                                                    | 15 000  | 10                           | -         |
| NGS-G01-ICBL                                                           | научное исследование   | Интерпретация данных, полученных по результатам <b>геномного</b> секвенирования <b>для поиска</b> предположительно наследственного заболевания в <b>ЛКБ</b> (необходима клиническая информация) | 15 000  | 14                           | -         |
| NGS-INOE2                                                              | научное исследование   | Интерпретация данных по результатам <b>геномного</b> секвенирования <b>вне Genetico для поиска</b> предположительно наследственного заболевания (необходима клиническая информация)             | 17 000  | 14                           | -         |
| NGS-G02T                                                               | научное исследование   | Интерпретация данных в формате ТРИО по результатам геномного секвенирования в Genetico                                                                                                          | 31 500  | 10                           | -         |
| NGS-INOE2T                                                             | научное исследование   | Интерпретация данных в формате ТРИО по результатам <b>геномного</b> секвенирования <b>вне Genetico</b>                                                                                          | 36 000  | 14                           | -         |
| <b>5.3. Выдача сырых данных</b>                                        |                        |                                                                                                                                                                                                 |         |                              |           |
| NGS-400                                                                | научное исследование   | Выдача сырых данных, полученных по результатам <b>экзомного</b> секвенирования (или по результатам услуги NGS-P01) (fastq) на физическом носителе                                               | 1 500   | 10                           | -         |
| NGS-401P                                                               | научное исследование   | Выдача сырых данных, полученных по результатам секвенирования <b>панелей</b> (fastq) для скачивания по ссылке (предоставляется на 7 дней)                                                       | 19 900  | 10                           | -         |
| NGS-401A                                                               | научное исследование   | Выдача сырых данных, полученных по результатам секвенирования <b>панели на наследственный рак (полная)</b> (fastq) для скачивания по ссылке (предоставляется на 7 дней)                         | 5 000   | 10                           | -         |
| NGS-401                                                                | научное исследование   | Выдача сырых данных, полученных по результатам <b>геномного</b> секвенирования (fastq) на физическом носителе                                                                                   | 3 500   | 10                           | -         |
| NGS-402                                                                | научное исследование   | Выдача сырых данных, полученных по результатам <b>экзомного</b> секвенирования (или по результатам услуги NGS-P01) (fastq) для скачивания по ссылке (предоставляется на 7 дней)                 | 0       | 10                           | -         |
| NGS-403                                                                | научное исследование   | Выдача сырых данных, полученных по результатам <b>геномного</b> секвенирования (fastq) для скачивания по ссылке (предоставляется на 7 дней)                                                     | 0       | 10                           | -         |
| <b>6. Наиболее частые наследственные заболевания и состояния РФ</b>    |                        |                                                                                                                                                                                                 |         |                              |           |
| 1195-1.2                                                               | A27.05.034             | <b>СМА (Спинальная мышечная атрофия):</b> определение количества копий 7,8 экзона в генах <b>SMN1/SMN2</b>                                                                                      | 10 400  | 20                           | по прайсу |
| 4000                                                                   | A27.05.036             | <b>Муковисцидоз:</b> исследование на наиболее частые мутации delF508 и del21kb в гене CFTR                                                                                                      | 12 600  | 20                           | по прайсу |
| 4002                                                                   | научное исследование   | Исследование количества повторов (TG)m(T)n интрона 8 гена CFTR. Анализ сцепленных гаплотипов.                                                                                                   | 21 000  | 35                           | по прайсу |
| 9007-3                                                                 | научное исследование   | <b>Синдром ломкой X-хромосомы.</b> Исследование количества CGG-повторов в гене FMR1                                                                                                             | 9 800   | 20                           | по прайсу |
| MD-1                                                                   | A27.05.032             | <b>Мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера:</b> поиск крупных делеций и дупликаций в гене DMD                                                                                                        | 8 450   | 20                           | по прайсу |
| 4001                                                                   | A27.05.033             | <b>Нейросенсорная тугоухость:</b> мутация 35delG в гене GJB2                                                                                                                                    | 12 600  | 20                           | по прайсу |
| 1231-1                                                                 | A27.30.015             | <b>Синдром Жильбера:</b> исследование промоторной области гена <b>UGT1A1</b> (1 чел.)                                                                                                           | 4 600   | 20                           | по прайсу |
| 3888                                                                   | научное исследование   | <b>Мышечная дистрофия поясничнокрестцовая:</b> поиск крупных делеций в гене DYSF                                                                                                                | 13 400  | 20                           | по прайсу |
| MD-4443                                                                | научное исследование   | <b>Гемофилия А:</b> исследование инверсий интрона 22 и интрона 1 в гене F8                                                                                                                      | 22 000  | 20                           | по прайсу |
| PD-013                                                                 | научное исследование   | <b>Резус фактор,</b> определение генотипа и статуса носительства                                                                                                                                | 12 400  | 20                           | по прайсу |
| 3889                                                                   | научное исследование   | <b>Поликистозная болезнь почек:</b> поиск крупных делеций в гене PKD1 методом MLPA                                                                                                              | 13 400  | 20                           | по прайсу |
| <b>7. Онкогенетика</b>                                                 |                        |                                                                                                                                                                                                 |         |                              |           |
| <b>7.1. Панели для подбора таргетной терапии</b>                       |                        |                                                                                                                                                                                                 |         |                              |           |
| BPRO-12                                                                | A27.30.010, A27.30.011 | <b>BRCA-PRO (BRCA-1,2)</b> - Панель для поиска мутаций в опухолях / скрининга на носительство мутаций, без выдачи сырых данных (fastq)                                                          | 55 000  | 10                           | бесплатно |
| onx-48-1                                                               | научное исследование   | <b>Onconetix (48 генов)</b> - Панель для поиска мутаций в опухолях, без выдачи сырых данных (fastq)                                                                                             | 74 000  | 10                           | бесплатно |
| onx-20                                                                 | научное исследование   | <b>Onconetix (20 генов)</b> - Панель для поиска мутаций в опухолях, без выдачи сырых данных (fastq)                                                                                             | 37 000  | 10                           | бесплатно |
| <b>7.2. Панели «Наследственный рак»</b>                                |                        |                                                                                                                                                                                                 |         |                              |           |
| 7003hcl                                                                | научное исследование   | Панель «Наследственный рак (полная)», без выдачи сырых данных (fastq)                                                                                                                           | 46 000  | 35                           | бесплатно |
| 7004hcl                                                                | научное исследование   | Панель «Наследственный рак молочной железы и яичников», без выдачи сырых данных (fastq)                                                                                                         | 39 000  | 35                           | бесплатно |
| 7005hcl                                                                | научное исследование   | Панель «Наследственный рак толстой кишки и эндометрия», без выдачи сырых данных (fastq)                                                                                                         | 39 000  | 35                           | бесплатно |
| 7006hcl                                                                | научное исследование   | Панель «Наследственный рак предстательной железы», без выдачи сырых данных (fastq)                                                                                                              | 39 000  | 35                           | бесплатно |
| 7007hcl                                                                | научное исследование   | Панель «Наследственный рак желудка», без выдачи сырых данных (fastq)                                                                                                                            | 39 000  | 35                           | бесплатно |
| 7008hcl                                                                | научное исследование   | Панель «Наследственный рак поджелудочной железы», без выдачи сырых данных (fastq)                                                                                                               | 39 000  | 35                           | бесплатно |
| <b>7.3. Комплексный тест для генетического профилирования опухолей</b> |                        |                                                                                                                                                                                                 |         |                              |           |
| FMI-02                                                                 | научное исследование   | Комплексный тест для генетического профилирования солидных опухолей, без выдачи сырых данных (fastq)                                                                                            | 374 000 | 30                           | бесплатно |
| FMI-03-1                                                               | научное исследование   | Комплексный тест для генетического профилирования при онкогематологических заболеваниях и саркомах, без выдачи сырых данных (fastq)                                                             | 421 000 | 30                           | бесплатно |
| FMI-04-1                                                               | научное исследование   | Комплексный тест для генетического профилирования опухолей (жидкостная биопсия), без выдачи сырых данных (fastq)                                                                                | 374 000 | 30                           | бесплатно |
| <b>7.4. Дополнительные услуги</b>                                      |                        |                                                                                                                                                                                                 |         |                              |           |
| 7001                                                                   | A27.05.040             | Семейные случаи рака молочной железы/яичников: поиск <b>частой мутации</b> c.5382insC в гене <b>BRCA1</b>                                                                                       | 4 300   | 20                           | по прайсу |
| 7002                                                                   | A27.05.048             | <b>Синдром Ли-Фраумени:</b> исследование делеций в гене <b>TP53</b>                                                                                                                             | 15 400  | 20                           | по прайсу |
| <b>8. Неонатальный скрининг</b>                                        |                        |                                                                                                                                                                                                 |         |                              |           |
| NGS-PN                                                                 | научное исследование   | <b>Нео-панель</b> - расширенное исследование мутаций, связанных с наследственными заболеваниями у новорожденных. Дополнительный анализ на делеции гена <b>SMN1 (CMA)</b>                        | 54 000  | 35                           | бесплатно |

Публичное акционерное общество «Центр Генетики и Репродуктивной Медицины «ГЕНЕТИКО»

119333, Москва, ул. Губкина, 3, корп. 1

Лицензия Л041-01137-77/00362852 от 06.12.2018

genetico.ru  
8 800 250 90 75

# ПРЕЙСКУРАНТ ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО"

Действует с 01.09.25

| Артикул                                                                                                                            | Код МЗРФ (п.804н)         | Название исследования                                                                                                                                           | Цена                                     | Срок исполнения, рабочие дни             | Доставка                                 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------|------------------------------------------|------------------------------------------|
| <b>9. Неразвивающаяся беременность</b>                                                                                             |                           |                                                                                                                                                                 |                                          |                                          |                                          |
| 9010                                                                                                                               | научное исследование      | Молекулярно-генетическое исследование <b>абортного материала</b> при неразвивающейся беременности                                                               | 21 900                                   | 20                                       | бесплатно                                |
| <b>10. Хромосомный микроматричный анализ</b>                                                                                       |                           |                                                                                                                                                                 |                                          |                                          |                                          |
| 9006                                                                                                                               | научное исследование      | Хромосомный микроматричный анализ (молекулярно-генетический анализ аCGH) <b>расширенный</b> . Необходима клиническая информация                                 | 57 000                                   | 30                                       | бесплатно                                |
| <b>12. Секвенирование по Сэнгеру и неспецифические услуги</b>                                                                      |                           |                                                                                                                                                                 |                                          |                                          |                                          |
| 7005                                                                                                                               | научное исследование      | Подтверждающее секвенирование <b>по Сэнгеру</b> (1 мутация до 4-х человек, члены одной семьи, <b>направленные на исследование одновременно</b> )                | 15 900                                   | 35                                       | бесплатно **                             |
| 7005-2                                                                                                                             | научное исследование      | Подтверждающее секвенирование <b>по Сэнгеру</b> (1 мутация до 2-х человек, члены одной семьи, <b>направленные на исследование одновременно</b> )                | 10 300                                   | 35                                       | бесплатно **                             |
| 7005-1                                                                                                                             | научное исследование      | Подтверждающее секвенирование <b>по Сэнгеру</b> (1 мутация, 1 человек)                                                                                          | 7 500                                    | 35                                       | бесплатно                                |
| 7011                                                                                                                               | научное исследование      | Подтверждение <b>делеции или дупликации экзона</b> внутри гена (1 мутация до 4-х человек, члены одной семьи, <b>направленные на исследование одновременно</b> ) | 34 100                                   | 35                                       | бесплатно **                             |
| 7012                                                                                                                               | научное исследование      | Подтверждение <b>делеции или дупликации экзона</b> внутри гена (1 мутация, 1 человек)                                                                           | 30 500                                   | 35                                       | бесплатно                                |
| 7004                                                                                                                               | научное исследование      | Выделение ДНК из <b>периферической крови</b> (1 образец)                                                                                                        | 5 500                                    | 14                                       | по прайсу                                |
| 7006                                                                                                                               | научное исследование      | Выделение ДНК из <b>нестандартных материалов</b> (парафиновые блоки, абортный материал, костный материал и др.) (1 образец)                                     | 7 200                                    | 14                                       | по прайсу                                |
| ** бесплатно доставка в случае забора образцов с одного адреса. Доставка с каждого дополнительного адреса рассчитывается отдельно. |                           |                                                                                                                                                                 |                                          |                                          |                                          |
| <b>13. Тест на определение отцовства</b>                                                                                           |                           |                                                                                                                                                                 |                                          |                                          |                                          |
| MG-201.1                                                                                                                           | B03.045.030               | Тест на определение отцовства                                                                                                                                   | 8 500                                    | 20                                       | по прайсу                                |
| <b>14. Научные исследования</b>                                                                                                    |                           |                                                                                                                                                                 |                                          |                                          |                                          |
| PNI-1                                                                                                                              | научное исследование      | Персонализированное научное исследование (по предварительному согласованию с лабораторией)                                                                      | по согласованию с генеральным директором | по согласованию с генеральным директором | по согласованию с генеральным директором |
| PNI-2                                                                                                                              | научное исследование      | Индивидуальное исследование возможности функционального анализа варианта с неизвестной клинической значимостью                                                  | 8 000                                    | 12                                       | -                                        |
| <b>15. Медико-генетическое консультирование</b>                                                                                    |                           |                                                                                                                                                                 |                                          |                                          |                                          |
| <b>15.1. Очные консультации</b>                                                                                                    |                           |                                                                                                                                                                 |                                          |                                          |                                          |
| МГК-1                                                                                                                              | B01.006.001 / B01.006.002 | Медико-генетическая консультация (очный прием)                                                                                                                  | 5 000                                    | 1                                        | -                                        |
| МГК-МД-1                                                                                                                           | B01.006.001 / B01.006.002 | Медико-генетическая консультация врача-генетика, <b>медицинского директора Мусатовой Е.В.</b> (очный прием)                                                     | 15 000                                   | 1                                        | -                                        |
| МГК-В-1                                                                                                                            | B01.006.001 / B01.006.002 | Медико-генетическая консультация <b>Ветровой Н.В.</b> (очный прием)                                                                                             | 7 500                                    | 1                                        | -                                        |
| МГК-З-1                                                                                                                            | B01.006.001 / B01.006.002 | Медико-генетическая консультация <b>Заклязьминской Е.В.</b> (очный прием)                                                                                       | 6 000                                    | 1                                        | -                                        |
| МГК-Р-1                                                                                                                            | B01.006.001 / B01.006.002 | Медико-генетическая консультация <b>Рословой Т.А.</b> (очный прием)                                                                                             | 6 000                                    | 1                                        | -                                        |
| МГК-Ш-1                                                                                                                            | B01.006.001 / B01.006.002 | Медико-генетическая консультация <b>Прибыток (Шурыгиной) М.Ф.</b> (очный прием)                                                                                 | 6 000                                    | 1                                        | -                                        |
| МГК-Г-1                                                                                                                            | B01.006.001 / B01.006.002 | Медико-генетическая консультация <b>Гусевой М.В.</b> (очный прием)                                                                                              | 6 000                                    | 1                                        | -                                        |
| <b>15.2. Онлайн консультации</b>                                                                                                   |                           |                                                                                                                                                                 |                                          |                                          |                                          |
| МГКО-1                                                                                                                             | B01.006.001 / B01.006.002 | Медико-генетическая консультация <b>онлайн</b>                                                                                                                  | 4 000                                    | 1                                        | -                                        |
| МГКО-МД-1                                                                                                                          | B01.006.001 / B01.006.002 | Медико-генетическая консультация врача-генетика, <b>медицинского директора Мусатовой Е.В.</b> Онлайн                                                            | 15 000                                   | 1                                        | -                                        |
| МГКО-В-1                                                                                                                           | B01.006.001 / B01.006.002 | Медико-генетическая консультация <b>Ветровой Н.В.</b> онлайн                                                                                                    | 7 500                                    | 1                                        | -                                        |
| МГКО-З-1                                                                                                                           | B01.006.001 / B01.006.002 | Медико-генетическая консультация <b>Заклязьминской Е.В.</b> онлайн                                                                                              | 6 000                                    | 1                                        | -                                        |
| МГКО-Р-1                                                                                                                           | B01.006.001 / B01.006.002 | Медико-генетическая консультация <b>Рословой Т.А.</b> онлайн                                                                                                    | 6 000                                    | 1                                        | -                                        |
| МГКО-Ш-1                                                                                                                           | B01.006.001 / B01.006.002 | Медико-генетическая консультация <b>Прибыток (Шурыгиной) М.Ф.</b> онлайн                                                                                        | 6 000                                    | 1                                        | -                                        |
| МГКО-Г-1                                                                                                                           | B01.006.001 / B01.006.002 | Медико-генетическая консультация <b>Гусевой М.В.</b> онлайн                                                                                                     | 6 000                                    | 1                                        | -                                        |
| <b>15.3. Дополнительные услуги</b>                                                                                                 |                           |                                                                                                                                                                 |                                          |                                          |                                          |
| МГК-10                                                                                                                             | A11.12.009                | Взятие крови из периферической вены для исследования                                                                                                            | 500                                      | 1                                        | -                                        |
| МГК-11                                                                                                                             | научное исследование      | Получение <b>буккального (щечного) эпителия</b> для исследования                                                                                                | 500                                      | 1                                        | -                                        |
| <b>16. Забор биоматериала на дому (услуга оказывается партнёром)</b>                                                               |                           |                                                                                                                                                                 |                                          |                                          |                                          |
| 7007                                                                                                                               | A11.12.009                | Забор биоматериала (крови) на дому в пределах МКАД                                                                                                              | 1 100                                    | 1                                        | -                                        |
| 7008                                                                                                                               | A11.12.009                | Забор биоматериала (крови) на дому от МКАД до 30 км от МКАД                                                                                                     | 1 900                                    | 1                                        | -                                        |
| 7009                                                                                                                               | A11.12.009                | Забор биоматериала (крови) на дому от 30 до 60 км от МКАД                                                                                                       | 2 700                                    | 1                                        | -                                        |
| 7007-1                                                                                                                             | A11.12.009                | Забор биоматериала (крови) на дому в пределах МКАД (срочный – в день заказа, <b>по предварительному согласованию с лабораторией</b> )                           | 2 000                                    | 1                                        | -                                        |

Публичное акционерное общество «Центр Генетики и Репродуктивной Медицины «ГЕНЕТИКО»

119333, Москва, ул. Губкина, 3, корп. 1

Лицензия Л041-01137-77/00362852 от 06.12.2018

genetico.ru  
8 800 250 90 75

## ПРЕЙСКУРАНТ ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО"

Действует с 01.09.25

| Артикул                                                  | Код МЗРФ<br>(п.804н) | Название исследования                                                                                                                                                                                 | Цена       | Срок исполнения,<br>рабочие дни | Доставка |
|----------------------------------------------------------|----------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------|----------|
| <b>17. Услуги по доставке биоматериала в лабораторию</b> |                      |                                                                                                                                                                                                       |            |                                 |          |
| 7-01                                                     | -                    | Доставка биоматериала в лабораторию из г. Москва и Московская область                                                                                                                                 | 0          | 1                               | -        |
| 7-02                                                     | -                    | Доставка биоматериала в лабораторию из г. Санкт-Петербург                                                                                                                                             | 1 300      | 2                               | -        |
| 7-03                                                     | -                    | Доставка биоматериала в лабораторию из ЦФО (Города: Белгород, Владимир, Воронеж, Иваново, Кострома, Липецк, Брянск, Курск, Орел, Рязань, Тверь, Тула, Ярославль)                                      | 1 300      | 2                               | -        |
| 7-04                                                     | -                    | Доставка биоматериала в лабораторию из СЗФО (Города: Вологда, Мурманск, Псков, Сыктывкар, Череповец)                                                                                                  | 1 500      | 2                               | -        |
| 7-05                                                     | -                    | Доставка биоматериала в лабораторию из зоны ПФО (Города: Ижевск, Йошкар-Ола, Казань, Киров, Набережные Челны, Нижний Новгород, Оренбург, Пермь, Самара, Саратов, Тольятти, Ульяновск, Уфа, Чебоксары) | 1 500      | 2                               | -        |
| 7-06                                                     | -                    | Доставка биоматериала в лабораторию из зоны ДВФО (Города: Владивосток, Хабаровск)                                                                                                                     | 2 600      | 3                               | -        |
| 7-07                                                     | -                    | Доставка биоматериала в лабораторию из СФО (Города: Барнаул, Иркутск, Кемерово, Красноярск, Новосибирск, Новокузнецк, Омск, Томск)                                                                    | 1 700      | 2                               | -        |
| 7-08                                                     | -                    | Доставка биоматериала в лабораторию из УФО (Города: Екатеринбург, Курган, Сургут, Челябинск)                                                                                                          | 1 600      | 2                               | -        |
| 7-09                                                     | -                    | Доставка биоматериала в лабораторию из Крыма (Города: Симферополь)                                                                                                                                    | 2 100      | 2                               | -        |
| 7-10                                                     | -                    | Доставка биоматериала в лабораторию из ЮФО (Города: Астрахань, Волгоград, Ростов-на-Дону, Краснодар, Ставрополь)                                                                                      | 1 500      | 2                               | -        |
| 7-11                                                     | -                    | Доставка биоматериала в лабораторию из г. Калининград                                                                                                                                                 | 2 600      | 2                               | -        |
| 8-00                                                     | -                    | Транспортировка. Особые условия                                                                                                                                                                       | По запросу | По запросу                      | -        |
| 7110                                                     | -                    | Доставка биоматериала для НИПТ в лабораторию (кроме Москвы и Московской области)                                                                                                                      | 2000       | 3                               | -        |

Утверждено, Генеральный директор ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО" Каймонов В.С. \_\_\_\_\_ М.п.