

ПРЕЙСКУРАНТ ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО"

Действует с 01.10.25

Утверждено, Генеральный директор ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО" Жарких И.Ю. _____ М.п.

Артикул	Код МЗРФ (п.804н)	Название исследования	Цена ЮЛ	Срок исполнения, рабочие дни	Доставка
1. Услуги по пренатальному генетическому тестированию					
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)					
PN-001-2	A27.20.001, A27.05.034	Пренетикс 5 – НИПТ 13, 18, 21, X, Y хромосом + СМА (скрининг матери)	31 100	12	бесплатно
PN-001-2d	A27.20.001, A27.05.034	Пренетикс 5 – НИПТ 13, 18, 21, X, Y хромосом + СМА (скрининг родителей)	39 200	12	бесплатно
ПРЕНЕТИКС : неинвазивное пренатальное исследование плода (НИПТ)					
PN-001	A27.20.001	Пренетикс 5 – НИПТ 13, 18, 21, X, Y хромосом	23 000	12	бесплатно
PN-004C	A27.20.001	Пренетикс 3 – НИПТ 13, 18, 21 хромосом	22 000	12	бесплатно
PN-112	A27.20.001	Пренетикс 1 – НИПТ 21 хромосомы	16 000	12	бесплатно
2. Услуги по преимплантационному генетическому тестированию (ПГТ)					
2.1. ПГТ-А (ПГТ на хромосомные аномалии)					
ЭМБРИОТЕСТ : преимплантационное генетическое тестирование хромосомных аномалий методом NGS					
Доставка бесплатно при отправке из г.Москва и г.Санкт-Петербург независимо от количества направляемых образцов либо при разовой отправке по России (кроме г.Москва и г.Санкт-Петербург) 10 и более образцов. При необходимости отправки менее 10 образцов по России (кроме г.Москва и г.Санкт-Петербург) — доставка рассчитывается отдельно.					
PD-009	A10.20.001.001	Эмбриотест – 1 000 000 ридов, Illumina (12 рабочих дней)	21 900	12	особые условия
PDB-009	A10.20.001.001	Эмбриотест – 500 000 ридов, Illumina (12 рабочих дней)	17 900	12	особые условия
PDS-009	A10.20.001.001	Эмбриотест – 250 000 ридов, Illumina (12 рабочих дней)	14 900	12	особые условия
PD-009-1	A10.20.001.001	Эмбриотест – 1 000 000 ридов, Illumina (7 рабочих дней)	30 600	7	особые условия
ЭМБРИОТЕСТ FASTTRACK: преимплантационное генетическое тестирование хромосомных аномалий методом NGS					
Необходимо предварительно согласовать с лабораторией Genetico. Доступно для Москвы и Московской области					
PD-009-2	A10.20.001.001	Эмбриотест FASTTRACK – 1 000 000 ридов, Illumina (1,5 рабочих дня)	35 000	1,5	бесплатно
PDB-009-1	A10.20.001.001	Эмбриотест FASTTRACK – 500 000 ридов, Illumina (1,5 рабочих дня)	23 400	1,5	бесплатно
EmbryoCare : исследование ДНК среды для культивирования эмбрионов + Эмбриотест (1 000 000 ридов, Illumina)					
PE-01	научное исследование	EmbryoCare + Эмбриотест (1 000 000 ридов, Illumina)	58 000	12	бесплатно
2.2. Исследование рецептивности эндометрия					
ImplaTest. исследование рецептивности эндометрия - анализ 10 000 генов					
PI-01	научное исследование	ImplaTest	55 000	15	бесплатно
2.3. ПГТ-М (ПГТ на моногенные заболевания)					
Преимплантационное генетическое тестирование на моногенные заболевания (ПГТ-М) и структурные перестройки (ПГТ-СП)					
Необходимо предварительно согласовать с лабораторией Genetico.					
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.					
Первичное обращение					
PD-004-1-11	A10.20.001.002	ПГТ-М 1 категории сложности	171 800	Подготовительный этап - 60, ПГТ - 30	по прайсу
PD-004-1-2	A10.20.001.002	ПГТ-М 2 категории сложности	304 000	Подготовительный этап - 90, ПГТ - 30	по прайсу
PD-004-1-3	A10.20.001.002	ПГТ-М 3 категории сложности	470 500	Подготовительный этап - 90, ПГТ - 30	по прайсу
PD-004-1-4	A10.20.001.002	ПГТ-М 4 категории сложности	642 300	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)	470 500	Подготовительный этап - 90, ПГТ - 30	по прайсу
Повторное обращение					
PD-004-2-1	A10.20.001.002	ПГТ-М 1 категории сложности, повторное обращение	121 600	до 30	по прайсу
PD-004-2-2	A10.20.001.002	ПГТ-М 2 категории сложности, повторное обращение	215 200	до 30	по прайсу
PD-004-2-3	A10.20.001.002	ПГТ-М 3 категории сложности, повторное обращение	333 100	до 30	по прайсу
PD-004-2-4	A10.20.001.002	ПГТ-М 4 категории сложности, повторное обращение	454 700	до 30	по прайсу
PD-004-3	научное исследование	Пренатальная диагностика моногенного заболевания (1 ген). Предоставляется при условии подтверждения мутаций у родителей или пробанда в лаборатории Генетико. Анализ выполняется прямым методом в сочетании с использованием полиморфных маркеров для исключения контаминации образца материнским биоматериалом. Материал для исследования – ворсины хориона, амниоциты плода, пуповинная кровь , доставленные вместе с периферической кровью (букальным соскобом) матери. Стоимость исследования не включает подтверждение мутации в семье.	20 500	7	по прайсу
PD-015-2	A10.20.001.003	ПГТ-СП методом ПЦР, повторное обращение	333 100	до 30	по прайсу
PD-006	научное исследование	Анализ единичных клеток для подготовительного этапа ПГТ	99 000	30	по прайсу
2.4. Дополнительные услуги					
PD-014	научное исследование	Определение риска нарушения плоидности образца трофтодермы (на продуктах полногеномной амплификации)	11 000	14	по прайсу
PD-007	научное исследование	Подтверждающее генетическое тестирование (в случае проведения ПГТ цикла) — пренатальная диагностика	18 100	7	по прайсу

ПРЕЙСКУРАНТ ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО"

Действует с 01.10.25

Утверждено, Генеральный директор ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО" Жарких И.Ю. _____ М.п.

Артикул	Код МЗРФ (п.904н)	Название исследования	Цена ЮЛ	Срок исполнения, рабочие дни	Доставка
PD-008	научное исследование	Подтверждающее генетическое тестирование (в случае проведения ПГТ цикла) — постнатальная 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
PD-012-1	A10.20.001.001	Анализ дополнительного образца от ПГТ-эмбриона в криоцикле (только высокое разрешение)	19 200	30	по прайсу
3. Подготовка к беременности / Скрининг на наследственные заболевания					
3.1. Подготовка к беременности для одного					
NGS-5001b	научное исследование	Подготовка к беременности – Экзом плюс 35 дней (для лиц 18+) Наиболее полный скрининг на наследственные заболевания на основе данных полногеномного секвенирования, плюс СМА, ломкая X-хромосома (только жен.), вариант в гене CFTR dele2,3, мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера : поиск крупных делеций и дупликаций в гене DMD (только жен.).	75 000	35	бесплатно
NGS-5001b-50	научное исследование	Подготовка к беременности – Экзом плюс 50 дней (для лиц 18+) Наиболее полный скрининг на наследственные заболевания на основе данных полногеномного секвенирования, плюс СМА, ломкая X-хромосома (только жен.), вариант в гене CFTR dele2,3, мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера : поиск крупных делеций и дупликаций в гене DMD (только жен.).	60 000	50	бесплатно
NGS-5001b-90	научное исследование	Подготовка к беременности – Экзом плюс 90 дней (для лиц 18+) Наиболее полный скрининг на наследственные заболевания на основе данных полногеномного секвенирования, плюс СМА, ломкая X-хромосома (только жен.), вариант в гене CFTR dele2,3, мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера : поиск крупных делеций и дупликаций в гене DMD (только жен.).	54 000	90	бесплатно
NGS-4000b	научное исследование	Прекоцепционная NGS-панель (для лиц 18+) 35 дней (для лиц 18+). Анализ 108 генов одного члена семьи (секвенирование нового поколения NGS) для планирования беременности, а также анализ на СМА	60 000	35	бесплатно
NGS-4000b-50	научное исследование	Прекоцепционная NGS-панель (для лиц 18+) 50 дней (для лиц 18+). Анализ 108 генов одного члена семьи (секвенирование нового поколения NGS) для планирования беременности, а также анализ на СМА	49 000	50	бесплатно
NGS-4000b-90	научное исследование	Прекоцепционная NGS-панель (для лиц 18+) 90 дней (для лиц 18+). Анализ 108 генов одного члена семьи (секвенирование нового поколения NGS) для планирования беременности, а также анализ на СМА	43 000	90	бесплатно
NGS-2000b	научное исследование	Подготовка к беременности – Лайт (для лиц 18+). Анализ 4 генов (41 мутация), связанных с развитием 4 наиболее распространенных наследственных заболеваний (СМА, муковисцидоз, нейросенсорная тугоухость, фенилкетонурия)	22 400	15	бесплатно
3.2. Подготовка к беременности для двоих					
NGSP-5001b	научное исследование	Подготовка к беременности – Экзом плюс Дуэт 35 дней (для лиц 18+) Наиболее полный скрининг на наследственные заболевания на основе данных полногеномного секвенирования, плюс СМА, ломкая X-хромосома (только жен.), вариант в гене CFTR dele2,3, мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера : поиск крупных делеций и дупликаций в гене DMD (только жен.).	140 000	35	бесплатно
NGSP-5001b-50	научное исследование	Подготовка к беременности – Экзом плюс Дуэт 50 дней (для лиц 18+) Наиболее полный скрининг на наследственные заболевания на основе данных полногеномного секвенирования, плюс СМА, ломкая X-хромосома (только жен.), вариант в гене CFTR dele2,3, мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера : поиск крупных делеций и дупликаций в гене DMD (только жен.).	110 000	50	бесплатно
NGSP-5001b-90	научное исследование	Подготовка к беременности – Экзом плюс Дуэт 90 дней (для лиц 18+) Наиболее полный скрининг на наследственные заболевания на основе данных полногеномного секвенирования, плюс СМА, ломкая X-хромосома (только жен.), вариант в гене CFTR dele2,3, мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера : поиск крупных делеций и дупликаций в гене DMD (только жен.).	92 000	90	бесплатно
NGSP-2001b	научное исследование	Подготовка к беременности – Лайт Дуэт (для лиц 18+). Подготовка к беременности. Анализ 4 генов (41 мутация), связанных с развитием 4 наиболее распространенных наследственных заболеваний (СМА, муковисцидоз, нейросенсорная тугоухость, фенилкетонурия)	44 000	15	бесплатно
3.3. Скрининг на носительство для доноров половых клеток					
NGS-3000b-DF	научное исследование	Полногеномный скрининг для доноров ооцитов Наиболее полный скрининг на наследственные заболевания на основе данных полногеномного секвенирования, плюс СМА, вариант в гене CFTR dele2,3, ломкая X-хромосома, мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера: поиск крупных делеций и дупликаций в гене DMD	75 000	35	бесплатно
NGS-3000b-DM	научное исследование	Полногеномный скрининг для доноров спермы Наиболее полный скрининг на наследственные заболевания на основе данных полногеномного секвенирования, плюс СМА, вариант в гене CFTR dele2,3	65 000	35	бесплатно
4. Услуги на основе технологии секвенирования нового поколения (NGS)					
4.1. Ixome (полный экзом) - Поиск предположительно наследственного заболевания					
NGS-E21	научное исследование	Ixome 35 дней (полный экзом) - Поиск предположительно наследственного заболевания с интерпретацией (необходима клиническая информация)	55 000	35	бесплатно
NGS-E250	научное исследование	Ixome 50 дней (полный экзом) - Поиск предположительно наследственного заболевания с интерпретацией (необходима клиническая информация)	45 000	50	бесплатно
NGS-E290	научное исследование	Ixome 90 дней (полный экзом) - Поиск предположительно наследственного заболевания с интерпретацией (необходима клиническая информация)	39 000	90	бесплатно
NGS-E21-ICBL	научное исследование	Ixome (интерпретация ЛКБ) 35 дней (полный экзом) - Поиск предположительно наследственных заболеваний (необходима клиническая информация)	60 000	35	бесплатно
NGS-105-S	научное исследование	Ixome "ТРИО" (полный экзом) - с интерпретацией данных полученных по результатам секвенирования, для поиска предположительно наследственного заболевания. (Цена указана за 3 образца).	158 000	35	бесплатно
4.2. Ixome (полный экзом) - Скрининг на носительство рецессивных заболеваний					
NGS-E22	научное исследование	Ixome 35 дней (полный экзом) - Скрининг на носительство рецессивных заболеваний с интерпретацией (для лиц 18+)	65 000	35	бесплатно
NGS-E250-2	научное исследование	Ixome 50 дней (полный экзом) - Скрининг на носительство рецессивных заболеваний с интерпретацией (для лиц 18+)	50 000	50	бесплатно
NGS-E290-2	научное исследование	Ixome 90 дней (полный экзом) - Скрининг на носительство рецессивных заболеваний с интерпретацией (для лиц 18+)	44 000	90	бесплатно
NGS-E22-ICBL	научное исследование	Ixome (интерпретация ЛКБ) 35 дней (полный экзом) - Скрининг на носительство рецессивных заболеваний (для лиц 18+)	70 000	35	бесплатно
4.3. Геном - Поиск предположительно наследственного заболевания					
NGS-G21	научное исследование	Геном-45 - Полногеномное секвенирование ДНК человека с интерпретацией данных, для клинических целей (необходима клиническая информация)	119 900	45	бесплатно
NGSL-G21	научное исследование	Геном-90 - Полногеномное секвенирование ДНК человека с интерпретацией данных, для клинических целей (необходима клиническая информация)	112 000	90	бесплатно
NGS-G45T	научное исследование	Геном-45-ТРИО - Полногеномное секвенирование ДНК человека с интерпретацией данных, для клинических целей (необходима клиническая информация)	349 000	45	бесплатно
NGS-G11-ICBL	научное исследование	Геном-45ЛКБ - Полногеномное секвенирование ДНК человека с интерпретацией данных в ЛКБ (необходима клиническая информация)	125 000	45	бесплатно
4.4. Геном - Скрининг на носительство рецессивных заболеваний					
NGS-G22	научное исследование	Геном-45 - Полногеномное секвенирование ДНК человека для скрининга на носительство рецессивных заболеваний с интерпретацией (для лиц 18+)	119 900	45	бесплатно

ПРЕЙСКУРАНТ ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО"

Действует с 01.10.25

Утверждено, Генеральный директор ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО" Жарких И.Ю. _____ М.п.

Артикул	Код МЗРФ (п.804н)	Название исследования	Цена ЮЛ	Срок исполнения, рабочие дни	Доставка
NGSL-G21-2	научное исследование	Геном-90 - Полногеномное секвенирование ДНК человека для скрининга на носительство рецессивных заболеваний с интерпретацией (для лиц 18+)	112 000	90	бесплатно
4.5. NGS-панели					
NGS-EPI35	научное исследование	Эпи-Панель на основе полноэкзомного исследования 35 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	50 000	35	бесплатно
NGS-EPI90	научное исследование	Эпи-Панель на основе полноэкзомного исследования 90 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	39 000	90	бесплатно
NGS-AUT35	научное исследование	Панель-Аутизм плюс на основе полноэкзомного исследования 35 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	63 000	35	бесплатно
NGS-AUT90	научное исследование	Панель-Аутизм плюс на основе полноэкзомного исследования 90 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	52 000	90	бесплатно
NGS-AUT35-1	научное исследование	Панель-Аутизм на основе полноэкзомного исследования 35 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	50 000	35	бесплатно
NGS-AUT90-1	научное исследование	Панель-Аутизм на основе полноэкзомного исследования 90 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	39 000	90	бесплатно
NGS-KID35	научное исследование	Нефро-панель на основе полноэкзомного исследования 35 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	50 000	35	бесплатно
NGS-KID90	научное исследование	Нефро-панель на основе полноэкзомного исследования 90 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	39 000	90	бесплатно
NGS-IMM35	научное исследование	Иммуно-панель на основе полноэкзомного исследования 35 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	50 000	35	бесплатно
NGS-IMM90	научное исследование	Иммуно-панель на основе полноэкзомного исследования 90 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	39 000	90	бесплатно
NGS-OPH35	научное исследование	Офтальмо-панель на основе полноэкзомного исследования 35 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	50 000	35	бесплатно
NGS-OPH90	научное исследование	Офтальмо-панель на основе полноэкзомного исследования 90 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	39 000	90	бесплатно
NGS-CAR35	научное исследование	Кардио-панель на основе полноэкзомного исследования 35 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	50 000	35	бесплатно
NGS-CAR90	научное исследование	Кардио-панель на основе полноэкзомного исследования 90 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	39 000	90	бесплатно
NGS-NEU35	научное исследование	Нейро-панель плюс на основе полноэкзомного исследования 35 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	68 000	35	бесплатно
NGS-NEU90	научное исследование	Нейро-панель плюс на основе полноэкзомного исследования 90 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	60 000	90	бесплатно
NGS-NEU35-1	научное исследование	Нейро-панель на основе полноэкзомного исследования 35 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	50 000	35	бесплатно
NGS-NEU90-1	научное исследование	Нейро-панель на основе полноэкзомного исследования 90 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	39 000	90	бесплатно
NGS-META35	научное исследование	Панель-Болезни обмена веществ на основе полноэкзомного исследования 35 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	50 000	35	бесплатно
NGS-META90	научное исследование	Панель-Болезни обмена веществ на основе полноэкзомного исследования 90 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	39 000	90	бесплатно
NGS-DEAF35	научное исследование	Панель-Наследственная тугоухость на основе полноэкзомного исследования 35 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	50 000	35	бесплатно
NGS-DEAF90	научное исследование	Панель-Наследственная тугоухость на основе полноэкзомного исследования 90 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	39 000	90	бесплатно
NGS-CON35	научное исследование	Панель-Болезни соединительных тканей на основе полноэкзомного исследования 35 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	50 000	35	бесплатно
NGS-CON90	научное исследование	Панель-Болезни соединительных тканей на основе полноэкзомного исследования 90 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	39 000	90	бесплатно
4.6. Репродуктивные NGS-исследования					
NGS-F	научное исследование	Inferti . NGS-исследование генетических причин женского/мужского бесплодия +FMR1(жен.) (необходима клиническая информация)	65 000	35	бесплатно
NGS-F2	научное исследование	Inferti + . NGS-исследование генетических причин женского/мужского бесплодия +FMR1(жен.) , включающее также расширенный анализ на СМА, мюковисцидоз (вариант dele2,3 в гене CFTR), мышечную дистрофию Дюшенна/Беккера : поиск крупных делеций и дупликаций в гене DMD (только жен.), носительство рецессивных заболеваний с целью планирования беременности (необходима клиническая информация)	78 000	35	бесплатно
NGS-FD	научное исследование	Inferti Duet . NGS-исследование генетических причин бесплодия пары +FMR1(жен.) (необходима клиническая информация)	130 000	35	бесплатно
NGS-FD2	научное исследование	Inferti Duet + . NGS-исследование генетических причин бесплодия пары +FMR1(жен.) , включающее также расширенный анализ на СМА, мюковисцидоз (вариант dele2,3 в гене CFTR), мышечную дистрофию Дюшенна/Беккера : поиск крупных делеций и дупликаций в гене DMD (только жен.), носительство рецессивных заболеваний с целью планирования беременности (необходима клиническая информация)	156 000	35	бесплатно
5. Интерпретация данных					
5.1. Интерпретация данных - экзом / панель					
NGS-E01	научное исследование	Интерпретация данных, полученных по результатам экзомного секвенирования для поиска предположительно наследственного заболевания (необходима клиническая информация)	10 000	7	-
NGS-E02	научное исследование	Интерпретация данных, полученных по результатам экзомного секвенирования для скрининга на носительство рецессивных заболеваний	10 000	7	-
NGS-E01-ICBL	научное исследование	Интерпретация данных, полученных по результатам экзомного секвенирования для поиска предположительно наследственного заболевания в ЛКБ (необходима клиническая информация)	10 000	14	-
NGS-E02-ICBL	научное исследование	Интерпретация данных, полученных по результатам экзомного секвенирования для скрининга на носительство рецессивных заболеваний в ЛКБ	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 экзомного секвенирования с целью онкоскрининга	10 000	7	-
NGS-INOE1	научное исследование	Интерпретация данных полученных по результатам секвенирования экзома/панели вне Genetico для поиска предположительно наследственного заболевания (необходима клиническая информация)	12 000	14	-
NGS-INOE1-1	научное исследование	Интерпретация данных полученных по результатам секвенирования экзома/панели вне Genetico для скрининга на носительство рецессивных заболеваний	12 000	14	-
NGS-E02T	научное исследование	Интерпретация данных в формате ТРИО по результатам экзомного секвенирования в Genetico	22 500	7	-
NGS-INOE1T	научное исследование	Интерпретация данных в формате ТРИО по результатам экзомного секвенирования вне Genetico	27 000	14	-
NGS-I1	научное исследование	Добавление к интерпретации данных по результатам экзомного секвенирования дополнительного члена семьи	6 500	7	-
5.2. Интерпретация данных - геном					
NGS-G01	научное исследование	Интерпретация данных, полученных по результатам геномного секвенирования для поиска предположительно наследственного заболевания (необходима клиническая информация)	15 000	10	-
NGS-G02	научное исследование	Интерпретация данных, полученных по результатам геномного секвенирования для скрининга на носительство рецессивных заболеваний	15 000	10	-
NGS-G01-ICBL	научное исследование	Интерпретация данных, полученных по результатам геномного секвенирования для поиска предположительно наследственного заболевания в ЛКБ (необходима клиническая информация)	15 000	14	-
NGS-INOE2	научное исследование	Интерпретация данных по результатам геномного секвенирования вне Genetico для поиска предположительно наследственного заболевания (необходима клиническая информация)	17 000	14	-

ПРЕЙСКУРАНТ ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО"

Действует с 01.10.25

Утверждено, Генеральный директор ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО" Жарких И.Ю. _____ М.п.

Артикул	Код МЗРФ (п.804н)	Название исследования	Цена ЮЛ	Срок исполнения, рабочие дни	Доставка
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 геномного секвенирования вне Genetico	36 000	14	-
5.3. Выдача сырых данных					
NGS-400	научное исследование	Выдача сырых данных, полученных по результатам экзомного секвенирования (или по результатам услуги NGS-P01) (fastq) на физическом носителе	1 500	10	по прайсу
NGS-401P	научное исследование	Выдача сырых данных, полученных по результатам секвенирования панелей (fastq) для скачивания по ссылке (предоставляется на 7 дней)	19 900	10	-
NGS-401	научное исследование	Выдача сырых данных, полученных по результатам геномного секвенирования (fastq) на физическом носителе	3 500	10	по прайсу
NGS-402	научное исследование	Выдача сырых данных, полученных по результатам экзомного 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 геномного секвенирования (fastq) для скачивания по ссылке (предоставляется на 7 дней)	0	10	-
6. Наиболее частые наследственные заболевания и состояния РФ					
1195-1.2	A27.05.034	СМА (Спинальная мышечная атрофия): определение количества копий 7,8 экзона в генах SMN1/SMN2	10 400	20	по прайсу
4000	A27.05.036	Муковисцидоз: исследование на наиболее частые мутации delF508 и del21kb в гене CFTR	11 500	20	по прайсу
4002	научное исследование	Исследование количества повторов (TG)n(T)n интрона 8 гена CFTR. Анализ сцепленных гаплотипов.	16 000	35	по прайсу
9007-3	научное исследование	Синдром ломкой X-хромосомы. Исследование количества CGG-повторов в гене FMR1	9 800	20	по прайсу
MD-1	A27.05.032	Мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера: поиск крупных делеций и дупликаций в гене DMD	8 450	20	по прайсу
4001	A27.05.033	Нейросенсорная тугоухость: мутация 35delG в гене GJB2	11 500	20	по прайсу
1231-1	A27.30.015	Синдром Жильбера: исследование промоторной области гена UGT1A1 (1 чел.)	4 600	20	по прайсу
3888	научное исследование	Мышечная дистрофия поясничноночная: поиск крупных делеций в гене DYSF	13 400	20	по прайсу
MD-4443	научное исследование	Гемофилия А: исследование инверсий интрона 22 и интрона 1 в гене F8	22 000	20	по прайсу
PD-013	научное исследование	Резус фактор. определение генотипа и статуса носительства	12 400	20	по прайсу
3889	научное исследование	Поликистозная болезнь почек: поиск крупных делеций в гене PKD1 методом MLPA	13 400	20	по прайсу
7. Онкогенетика					
7.1. Панели для подбора таргетной терапии					
BPRO-12	A27.30.010, A27.30.011	BRCA-PRO (BRCA-1,2) - Панель для поиска мутаций в опухолях / скрининга на носительство мутаций, без выдачи сырых данных (fastq)	55 000	10	бесплатно
onx-48-1	научное исследование	Onconetix (48 генов) - Панель для поиска мутаций в опухолях, без выдачи сырых данных (fastq)	67 000	10	бесплатно
7.2. Панели «Наследственный рак»					
7003hcl	научное исследование	Панель «Наследственный рак (полная)», без выдачи сырых данных (fastq)	39 000	35	бесплатно
7004hcl	научное исследование	Панель «Наследственный рак молочной железы и яичников», без выдачи сырых данных (fastq)	35 000	35	бесплатно
7005hcl	научное исследование	Панель «Наследственный рак толстой кишки и эндометрия», без выдачи сырых данных (fastq)	35 000	35	бесплатно
7006hcl	научное исследование	Панель «Наследственный рак предстательной железы», без выдачи сырых данных (fastq)	35 000	35	бесплатно
7007hcl	научное исследование	Панель «Наследственный рак желудка», без выдачи сырых данных (fastq)	35 000	35	бесплатно
7008hcl	научное исследование	Панель «Наследственный рак поджелудочной железы», без выдачи сырых данных (fastq)	35 000	35	бесплатно
7.3. Комплексный тест для генетического профилирования опухоли					
FMI-02	научное исследование	Комплексный тест для генетического профилирования солидных опухолей, без выдачи сырых данных (fastq)	323 000	30	бесплатно
FMI-03-1	научное исследование	Комплексный тест для генетического профилирования при онкогематологических заболеваниях и саркомах, без выдачи сырых данных (fastq)	364 000	30	бесплатно
FMI-04-1	научное исследование	Комплексный тест для генетического профилирования опухолей (жидкостная биопсия), без выдачи сырых данных (fastq)	323 000	30	бесплатно
7.4. Дополнительные услуги					
7001	A27.05.040	Семейные случаи рака молочной железы/яичников: поиск частой мутации c.5382insC в гене BRCA1	4 300	20	по прайсу
7002	A27.05.048	Синдром Ли-Фраумени: исследование делеций в гене TP53	15 400	20	по прайсу
8. Неонатальный скрининг					
NGS-PN	научное исследование	Нео-панель - расширенное исследование мутаций, связанных с наследственными заболеваниями у новорожденных. Дополнительный анализ на делеции гена SMN1 (CMA)	54 000	35	бесплатно
9. Неразвивающаяся беременность					
9010	научное исследование	Молекулярно-генетическое исследование абортингового материала при неразвивающейся беременности	18 600	20	бесплатно
10. Хромосомный микроматричный анализ					
9006	научное исследование	Хромосомный микроматричный анализ (молекулярно-генетический анализ aCGH) расширенный. Необходима клиническая информация	47 000	30	бесплатно
12. Секвенирование по Сэнгеру и неспецифические услуги					
7005	научное исследование	Подтверждающее секвенирование по Сэнгеру для вариантов, выявленных в геномной ДНК (1 мутация до 4-х человек, члены одной семьи, направленные на исследование одновременно)	15 900	35	бесплатно*
7005-2	научное исследование	Подтверждающее секвенирование по Сэнгеру для вариантов, выявленных в геномной ДНК (1 мутация до 2-х человек, члены одной семьи, направленные на исследование одновременно)	10 300	35	бесплатно*
7005-1	научное исследование	Подтверждающее секвенирование по Сэнгеру для вариантов, выявленных в геномной ДНК (1 мутация, 1 человек)	7 500	35	бесплатно
7011	научное исследование	Подтверждение делеции или дупликации экзона внутри гена (1 мутация до 4-х человек, члены одной семьи, направленные на исследование одновременно)	34 100	35	бесплатно*
7012	научное исследование	Подтверждение делеции или дупликации экзона внутри гена (1 мутация, 1 человек)	30 500	35	бесплатно
7004	научное исследование	Выделение ДНК из периферической крови (1 образец)	5 500	14	по прайсу
7006	научное исследование	Выделение ДНК из нестандартных материалов (парафиновые блоки, абортинный материал, костный материал и др.) (1 образец)	7 200	14	по прайсу

ПРЕЙСКУРАНТ ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО"

Действует с 01.10.25

Утверждено, Генеральный директор ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО" Жарких И.Ю. _____ М.п.

Артикул	Код МЗРФ (п.804н)	Название исследования	Цена ЮЛ	Срок исполнения, рабочие дни	Доставка
** Бесплатно доставка в случае забора образцов с одного адреса. Доставка с каждого дополнительного адреса рассчитывается отдельно.					
15. Медико-генетическое консультирование					
15.1. Очные консультации					
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, медицинского директора Мусатовой Е.В. (очный прием)	15 000	1	-
МГК-В-1	B01.006.001 / B01.006.002	Медико-генетическая консультация Ветровой Н.В. (очный прием)	7 500	1	-
МГК-З-1	B01.006.001 / B01.006.002	Медико-генетическая консультация Заклязьминской Е.В. (очный прием)	6 000	1	-
МГК-Р-1	B01.006.001 / B01.006.002	Медико-генетическая консультация Рословой Т.А. (очный прием)	6 000	1	-
МГК-Ш-1	B01.006.001 / B01.006.002	Медико-генетическая консультация Прибыток (Шурыгиной) М.Ф. (очный прием)	6 000	1	—
МГК-Г-1	B01.006.001 / B01.006.002	Медико-генетическая консультация Гусевой М.В. (очный прием)	6 000	1	-
15.2. Онлайн консультации					
МГКО-1	B01.006.001 / B01.006.002	Медико-генетическая консультация онлайн	5 000	1	-
МГКО-МД-1	B01.006.001 / B01.006.002	Медико-генетическая консультация врача-генетика, медицинского директора Мусатовой Е.В. Онлайн	15 000	1	-
МГКО-В-1	B01.006.001 / B01.006.002	Медико-генетическая консультация Ветровой Н.В. онлайн	7 500	1	-
МГКО-З-1	B01.006.001 / B01.006.002	Медико-генетическая консультация Заклязьминской Е.В. онлайн	6 000	1	-
МГКО-Р-1	B01.006.001 / B01.006.002	Медико-генетическая консультация Рословой Т.А. онлайн	6 000	1	-
МГКО-Ш-1	B01.006.001 / B01.006.002	Медико-генетическая консультация Прибыток (Шурыгиной) М.Ф. онлайн	6 000	1	—
МГКО-Г-1	B01.006.001 / B01.006.002	Медико-генетическая консультация Гусевой М.В. онлайн	6 000	1	-
17. Услуги по доставке биоматериала в лабораторию					
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	-

Услуга временно недоступна к заказу

Услуга временно недоступна к заказу