

ПРЕЙСКУРАНТ ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО"

Действует с 05.03.26

Утверждено приказом № 3-о/д от 16.02.2026 г.

Генеральный директор ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО" _____ / Жарких И.Ю.

Указанные в прејскуранте цены действительны на территории Российской Федерации.

Стоимость проведения исследований за пределами Российской Федерации, включая транспортировку, рассчитывается по запросу.

Медицинские услуги НДС не облагаются на основании п.п. 2 п. 2 ст. 149 Налогового кодекса Российской Федерации.

Артикул	Код МЗРФ (п.804н)	Название исследования	Цена	Срок исполнения, рабочие дни
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)	38 000	12
PN-001-2d	A27.20.001, A27.05.034	Пренетикс 5 – НИПТ 13, 18, 21, X, Y хромосом + СМА (скрининг родителей)	46 100	12
ПРЕНЕТИКС : неинвазивное пренатальное исследование плода (НИПТ)				
PN-001	A27.20.001	Пренетикс 5 – НИПТ 13, 18, 21, X, Y хромосом	29 900	12
PN-004С	A27.20.001	Пренетикс 3 – НИПТ 13, 18, 21 хромосом	28 900	12
PN-112	A27.20.001	Пренетикс 1 – НИПТ 21 хромосомы	24 900	12
ПРЕНЕТИКС 5 ПЛЮС: неинвазивное пренатальное исследование плода с возможностью проведения инвазивной процедуры в случае выявления высокого риска				
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
2. Услуги по преимплантационному генетическому тестированию (ПГТ)				
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	202 300	Подготовительный этап - 60, ПГТ - 30
PD-004-1-2	A10.20.001.002	ПГТ-М 2 категории сложности	346 200	Подготовительный этап - 90, ПГТ - 30
PD-004-1-3	A10.20.001.002	ПГТ-М 3 категории сложности	515 700	Подготовительный этап - 90, ПГТ - 30
PD-004-1-4	A10.20.001.002	ПГТ-М 4 категории сложности	718 000	Подготовительный этап - 120, ПГТ - 30
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
Повторное обращение				
PD-004-2-1	A10.20.001.002	ПГТ-М 1 категории сложности, повторное обращение	156 200	до 30
PD-004-2-2	A10.20.001.002	ПГТ-М 2 категории сложности, повторное обращение	243 800	до 30
PD-004-2-3	A10.20.001.002	ПГТ-М 3 категории сложности, повторное обращение	371 800	до 30
PD-004-2-4	A10.20.001.002	ПГТ-М 4 категории сложности, повторное обращение	531 600	до 30
PD-004-3	B03.032.002	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 (буккальным соскобом) матери. Стоимость исследования не включает подтверждение мутации в семье.	20 500	7
PD-015-2	A10.20.001.003	ПГТ-СП методом ПЦР, повторное обращение	371 800	до 30
PD-006	A10.20.001.002, A10.20.001.003	Анализ единичных клеток для подготовительного этапа ПГТ	99 000	30
2.4. Дополнительные услуги				
PD-007	B03.032.002	Подтверждающее генетическое тестирование (в случае проведения ПГТ цикла) — пренатальная диагностика	18 100	7
PD-008	A27.30.115	Подтверждающее генетическое тестирование (в случае проведения ПГТ цикла) — постнатальная диагностика	27 100	30
PD-011	B03.045.026, B03.045.031	Установление родства на продуктах полногеномной амплификации эмбриона (1 образец)	11 000	14
PD-012-2	A27.30.116	Полногеномная амплификация (WGA) одного образца	11 500	30

ПРЕЙСКУРАНТ ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО"

Действует с 05.03.26

Утверждено приказом № 3-о/д от 16.02.2026 г.

Генеральный директор ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО" _____ / Жарких И.Ю.

Указанные в прејскуранте цены действительны на территории Российской Федерации.

Стоимость проведения исследований за пределами Российской Федерации, включая транспортировку, рассчитывается по запросу.

Медицинские услуги НДС не облагаются на основании п.п. 2 п. 2 ст. 149 Налогового кодекса Российской Федерации.

Артикул	Код МЗРФ (п.804н)	Название исследования	Цена	Срок исполнения, рабочие дни
3. Подготовка к беременности / Скрининг на наследственные заболевания				
3.1. Подготовка к беременности для одного				
NGS-5001b	A27.05.032, A27.05.034, A27.05.036, A27.05.061.002	Подготовка к беременности – Экзом плюс 35 дней (для лиц 18+) Наиболее полный скрининг на наследственные заболевания на основе данных полноэкзомного 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.).	81 000	35
NGS-5001b-50	A27.05.032, A27.05.034, A27.05.036, A27.05.061.002	Подготовка к беременности – Экзом плюс 50 дней (для лиц 18+) Наиболее полный скрининг на наследственные заболевания на основе данных полноэкзомного 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.).	64 900	50
NGS-5001b-90	A27.05.032, A27.05.034, A27.05.036, A27.05.061.002	Подготовка к беременности – Экзом плюс 90 дней (для лиц 18+) Наиболее полный скрининг на наследственные заболевания на основе данных полноэкзомного 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.).	55 900	90
NGS-4000b	A27.05.034, A27.05.061.002	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	69 000	35
NGS-4000b-50	A27.05.034, A27.05.061.002	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	55 000	50
NGS-4000b-90	A27.05.034, A27.05.061.002	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	47 000	90
NGS-2000b	A27.05.033, A27.05.034, A27.05.035, A27.05.036	Подготовка к беременности – Лайт (для лиц 18+). Анализ 4 генов (41 мутация), связанных с развитием 4 наиболее распространённых наследственных заболеваний (СМА, муковисцидоз, нейросенсорная тугоухость, фенилкетонурия)	30 000	18
3.2. Подготовка к беременности для двоих				
NGSP-5001b	A27.05.032, A27.05.034, A27.05.036, A27.05.061.002	Подготовка к беременности – Экзом плюс Дуэт 35 дней (для лиц 18+) Наиболее полный скрининг на наследственные заболевания на основе данных полноэкзомного 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.).	159 000	35
NGSP-5001b-50	A27.05.032, A27.05.034, A27.05.036, A27.05.061.002	Подготовка к беременности – Экзом плюс Дуэт 50 дней (для лиц 18+) Наиболее полный скрининг на наследственные заболевания на основе данных полноэкзомного 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.).	129 000	50
NGSP-5001b-90	A27.05.032, A27.05.034, A27.05.036, A27.05.061.002	Подготовка к беременности – Экзом плюс Дуэт 90 дней (для лиц 18+) Наиболее полный скрининг на наследственные заболевания на основе данных полноэкзомного 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.).	111 000	90
NGSP-2001b	A27.05.033, A27.05.034, A27.05.035, A27.05.036	Подготовка к беременности – Лайт Дуэт (для лиц 18+). Подготовка к беременности. Анализ 4 генов (41 мутация), связанных с развитием 4 наиболее распространённых наследственных заболеваний (СМА, муковисцидоз, нейросенсорная тугоухость, фенилкетонурия)	59 000	18
4. Услуги на основе технологии секвенирования нового поколения (NGS)				
4.1. Ixome (полный экзом) - Поиск предположительно наследственного заболевания				
NGS-E21	A27.05.061.002	Ixome 35 дней (полный экзом) - Поиск предположительно наследственного заболевания с интерпретацией (необходима клиническая информация)	71 900	35
NGS-E250	A27.05.061.002	Ixome 50 дней (полный экзом) - Поиск предположительно наследственного заболевания с интерпретацией (необходима клиническая информация)	54 900	50
NGS-E290	A27.05.061.002	Ixome 90 дней (полный экзом) - Поиск предположительно наследственного заболевания с интерпретацией (необходима клиническая информация)	47 000	90
NGS-E21-ICBL	A27.05.061.002	Ixome (интерпретация ЛКБ) 35 дней (полный экзом) - Поиск предположительно наследственных заболеваний (необходима клиническая информация)	76 900	35
NGS-105-S	A27.05.061.002	Ixome "ТРИО" (полный экзом) - с интерпретацией данных полученных по результатам секвенирования, для поиска предположительно наследственного заболевания. (Цена указана за 3 образца).	184 000	35
4.2. Ixome (полный экзом) - Скрининг на носительство рецессивных заболеваний				
NGS-E22	A27.05.061.002	Ixome 35 дней (полный экзом) - Скрининг на носительство рецессивных заболеваний с интерпретацией (для лиц 18+)	71 900	35
NGS-E250-2	A27.05.061.002	Ixome 50 дней (полный экзом) - Скрининг на носительство рецессивных заболеваний с интерпретацией (для лиц 18+)	54 900	50
NGS-E290-2	A27.05.061.002	Ixome 90 дней (полный экзом) - Скрининг на носительство рецессивных заболеваний с интерпретацией (для лиц 18+)	47 000	90
NGS-E22-ICBL	A27.05.061.002	Ixome (интерпретация ЛКБ) 35 дней (полный экзом) - Скрининг на носительство рецессивных заболеваний (для лиц 18+)	76 900	35
4.3. Геном - Поиск предположительно наследственного заболевания				
NGS-G21	A27.05.061.001	Геном-45 - Полногеномное секвенирование ДНК человека с интерпретацией данных, для клинических целей (необходима клиническая информация)	144 900	45

ПРЕЙСКУРАНТ ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО"

Действует с 05.03.26

Утверждено приказом № 3-о/д от 16.02.2026 г.

Генеральный директор ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО" _____ / Жарких И.Ю.

Указанные в прейскуранте цены действительны на территории Российской Федерации.

Стоимость проведения исследований за пределами Российской Федерации, включая транспортировку, рассчитывается по запросу.

Медицинские услуги НДС не облагаются на основании п.п. 2 п. 2 ст. 149 Налогового кодекса Российской Федерации.

Артикул	Код МЗРФ (п.804н)	Название исследования	Цена	Срок исполнения, рабочие дни
NGSL-G21	A27.05.061.001	Геном-90 - Полногеномное секвенирование ДНК человека с интерпретацией данных, для клинических целей (необходима клиническая информация)	135 000	90
NGS-G45T	A27.05.061.001	Геном-45-ТРИО - Полногеномное секвенирование ДНК человека с интерпретацией данных, для клинических целей (необходима клиническая информация)	399 000	45
NGS-G11-ICBL	A27.05.061.001	Геном-45ЛКБ - Полногеномное секвенирование ДНК человека с интерпретацией данных в ЛКБ (необходима клиническая информация)	150 000	45
4.4. Геном - Скрининг на носительство рецессивных заболеваний				
NGS-G22	A27.05.061.001	Геном-45 - Полногеномное секвенирование ДНК человека для скрининга на носительство рецессивных заболеваний с интерпретацией (для лиц 18+)	144 900	45
NGSL-G21-2	A27.05.061.001	Геном-90 - Полногеномное секвенирование ДНК человека для скрининга на носительство рецессивных заболеваний с интерпретацией (для лиц 18+)	135 000	90
4.5. NGS-панели				
NGS-EPI35	A27.05.061.014	Эпи-Панель на основе полноэкзомного исследования 35 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	52 000	35
NGS-EPI90	A27.05.061.014	Эпи-Панель на основе полноэкзомного исследования 90 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	46 000	90
NGS-AUT35	A27.05.061.029	Панель-Аутизм плюс на основе полноэкзомного исследования 35 , без выдачи сырых данных Исследование количества CGG-повторов в гене FMR1 (необходима клиническая информация)	64 000	35
NGS-AUT90	A27.05.061.029	Панель-Аутизм плюс на основе полноэкзомного исследования 90 , без выдачи сырых данных Исследование количества CGG-повторов в гене FMR1 (необходима клиническая информация)	59 000	90
NGS-AUT35-1	A27.05.061.029	Панель-Аутизм на основе полноэкзомного исследования 35 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	52 000	35
NGS-AUT90-1	A27.05.061.029	Панель-Аутизм на основе полноэкзомного исследования 90 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	46 000	90
NGS-KID35	A27.05.061.032	Нефро-панель на основе полноэкзомного исследования 35 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	52 000	35
NGS-KID90	A27.05.061.032	Нефро-панель на основе полноэкзомного исследования 90 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	46 000	90
NGS-IMM35	A27.05.061.024	Иммуно-панель на основе полноэкзомного исследования 35 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	52 000	35
NGS-IMM90	A27.05.061.024	Иммуно-панель на основе полноэкзомного исследования 90 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	46 000	90
NGS-OPH35	A27.05.061.031	Офтальмо-панель на основе полноэкзомного исследования 35 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	52 000	35
NGS-OPH90	A27.05.061.031	Офтальмо-панель на основе полноэкзомного исследования 90 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	46 000	90
NGS-CAR35	A27.05.061.033	Кардио-панель на основе полноэкзомного исследования 35 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	52 000	35
NGS-CAR90	A27.05.061.033	Кардио-панель на основе полноэкзомного исследования 90 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	46 000	90
NGS-NEU35	A27.05.034, A27.05.061.028	Нейро-панель плюс на основе полноэкзомного исследования 35 , без выдачи сырых данных Дополнительный анализ на делеции гена SMN1 (CMA) и исследование количества CGG-повторов в гене FMR1 (необходима клиническая информация)	70 000	35
NGS-NEU90	A27.05.034, A27.05.061.028	Нейро-панель плюс на основе полноэкзомного исследования 90 , без выдачи сырых данных Дополнительный анализ на делеции гена SMN1 (CMA) и исследование количества CGG-повторов в гене FMR1 (необходима клиническая информация)	67 000	90
NGS-NEU35-1	A27.05.061.028	Нейро-панель на основе полноэкзомного исследования 35 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	52 000	35
NGS-NEU90-1	A27.05.061.028	Нейро-панель на основе полноэкзомного исследования 90 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	46 000	90
NGS-META35	B03.006.004.002	Панель-Болезни обмена веществ на основе полноэкзомного исследования 35 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	52 000	35
NGS-META90	B03.006.004.002	Панель-Болезни обмена веществ на основе полноэкзомного исследования 90 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	46 000	90
NGS-DEAF35	A27.05.061.027	Панель-Наследственная тугоухость на основе полноэкзомного исследования 35 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	52 000	35
NGS-DEAF90	A27.05.061.027	Панель-Наследственная тугоухость на основе полноэкзомного исследования 90 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	46 000	90
NGS-CON35	A27.05.061.026	Панель-Болезни соединительной ткани на основе полноэкзомного исследования 35 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	52 000	35
NGS-CON90	A27.05.061.026	Панель-Болезни соединительной ткани на основе полноэкзомного исследования 90 , без выдачи сырых данных (необходима клиническая информация)	46 000	90
4.6. Репродуктивные NGS-исследования				
NGS-F	A27.05.061.028	Inferti . NGS-исследование генетических причин женского/мужского бесплодия +FMR1(жен.) (необходима клиническая информация)	71 900	35
NGS-F2	A27.05.032, A27.05.034, A27.05.036, A27.05.061.028	Inferti + . NGS-исследование генетических причин женского/мужского бесплодия +FMR1(жен.) , включающее также расширенный анализ на СМА, муковисцидоз (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)	83 000	35

ПРЕЙСКУРАНТ ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО"

Действует с 05.03.26

Утверждено приказом № 3-о/д от 16.02.2026 г.

Генеральный директор ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО" _____ / Жарких И.Ю.

Указанные в прејскуранте цены действительны на территории Российской Федерации.

Стоимость проведения исследований за пределами Российской Федерации, включая транспортировку, рассчитывается по запросу.

Медицинские услуги НДС не облагаются на основании п.п. 2 п. 2 ст. 149 Налогового кодекса Российской Федерации.

Артикул	Код МЗРФ (п.804н)	Название исследования	Цена	Срок исполнения, рабочие дни
NGS-FD	A27.05.061.028	Inferti Duet. NGS-исследование генетических причин бесплодия пары +FMR1(жен.) (необходима клиническая информация)	142 000	35
NGS-FD2	A27.05.032, A27.05.034, A27.05.036, A27.05.061.028	Inferti Duet +. NGS-исследование генетических причин бесплодия пары +FMR1(жен.) , включающее также расширенный анализ на СМА, муковисцидоз (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)	166 000	35
5. Интерпретация данных				
5.1. Интерпретация данных - экзом / панель				
NGS-E01	A27.30.117	Интерпретация данных, полученных по результатам экзомного секвенирования для поиска предположительно наследственного заболевания (необходима клиническая информация)	10 000	7
NGS-E02	A27.30.117	Интерпретация данных, полученных по результатам экзомного секвенирования для скрининга на носительство рецессивных заболеваний	10 000	7
NGS-E01-ICBL	A27.30.117	Интерпретация данных, полученных по результатам экзомного секвенирования для поиска предположительно наследственного заболевания в ЛКБ (необходима клиническая информация)	16 500	14
NGS-E02-ICBL	A27.30.117	Интерпретация данных, полученных по результатам экзомного секвенирования для скрининга на носительство рецессивных заболеваний в ЛКБ	16 500	14
NGS-P01	A27.30.117	Интерпретация NGS-панели, выполненной в Genetico, до полного экзома	19 900	7
NGS-P02	A27.30.117	Интерпретация данных, полученных по результатам экзомного секвенирования с целью онкоскрининга	10 000	7
NGS-INOE1	A27.30.117	Интерпретация данных полученных по результатам секвенирования экзома/панели вне Genetico для поиска предположительно наследственного заболевания (необходима клиническая информация)	12 000	14
NGS-INOE1-1	A27.30.117	Интерпретация данных полученных по результатам секвенирования экзома/панели вне Genetico для скрининга на носительство рецессивных заболеваний	12 000	14
NGS-E02T	A27.30.117	Интерпретация данных в формате ТРИО по результатам экзомного секвенирования в Genetico	22 500	7
NGS-INOE1T	A27.30.117	Интерпретация данных в формате ТРИО по результатам экзомного секвенирования вне Genetico	27 000	14
NGS-I1	A27.30.117	Добавление к интерпретации данных по результатам экзомного секвенирования дополнительного члена семьи	6 500	7
5.2. Интерпретация данных - геном				
NGS-G01	A27.30.118	Интерпретация данных, полученных по результатам геномного секвенирования для поиска предположительно наследственного заболевания (необходима клиническая информация)	15 000	10
NGS-G02	A27.30.118	Интерпретация данных, полученных по результатам геномного секвенирования для скрининга на носительство рецессивных заболеваний	15 000	10
NGS-G01-ICBL	A27.30.118	Интерпретация данных, полученных по результатам геномного секвенирования для поиска предположительно наследственного заболевания в ЛКБ (необходима клиническая информация)	24 500	14
NGS-INOE2	A27.30.118	Интерпретация данных по результатам геномного секвенирования вне Genetico для поиска предположительно наследственного заболевания (необходима клиническая информация)	17 000	14
NGS-G02T	A27.30.118	Интерпретация данных в формате ТРИО по результатам геномного секвенирования в Genetico	31 500	10
NGS-INOE2T	A27.30.118	Интерпретация данных в формате ТРИО по результатам геномного секвенирования вне Genetico	36 000	14
NGS-INOE2-1	A27.30.118	Интерпретация данных по результатам геномного секвенирования вне Genetico для скрининга на носительство рецессивных заболеваний	17 000	14
5.3. Выдача сырых данных				
NGS-400	A27.30.478.011	Выдача сырых данных, полученных по результатам экзомного секвенирования (или по результатам услуги NGS-P01) (fastq) на физическом носителе	1 500	10
NGS-401P	A27.30.478.011	Выдача сырых данных, полученных по результатам секвенирования панелей (fastq) для скачивания по ссылке (предоставляется на 7 дней)	19 900	10
NGS-401A	A27.30.478.011	Выдача сырых данных, полученных по результатам секвенирования панели на наследственный рак (полная) (fastq) для скачивания по ссылке (предоставляется на 7 дней)	5 000	10
NGS-401	A27.30.218	Выдача сырых данных, полученных по результатам геномного секвенирования (fastq) на физическом носителе	3 500	10
NGS-402	A27.30.478.011	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	A27.30.218	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
4000	A27.05.036	Муковисцидоз: исследование на наиболее частые мутации delF508 и del21kb в гене CFTR	12 600	20
4002	A27.05.036	Исследование количества повторов (TG)m(T)n интрона 8 гена CFTR. Анализ сцепленных гаплотипов.	21 000	35
9007-3	A27.30.140	Синдром ломкой X-хромосомы. Исследование количества CGG-повторов в гене FMR1	9 800	20
MD-1	A27.05.032	Мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера: поиск крупных делеций и дупликаций в гене DMD	8 450	20
4001	A27.05.033	Нейросенсорная тугоухость: мутация 35delG в гене GJB2	12 600	20

ПРЕЙСКУРАНТ ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО"

Действует с 05.03.26

Утверждено приказом № 3-о/д от 16.02.2026 г.

Генеральный директор ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО" _____ / Жарких И.Ю.

Указанные в прејскуранте цены действительны на территории Российской Федерации.

Стоимость проведения исследований за пределами Российской Федерации, включая транспортировку, рассчитывается по запросу.

Медицинские услуги НДС не облагаются на основании п.п. 2 п. 2 ст. 149 Налогового кодекса Российской Федерации.

Артикул	Код МЗРФ (п.804н)	Название исследования	Цена	Срок исполнения, рабочие дни
1231-1	A27.30.015	Синдром Жильбера: исследование промоторной области гена <i>UGT1A1</i> (1 чел.)	4 600	20
3888	A27.30.120	Мышечная дистрофия поясничноконечностная: поиск крупных делеций в гене <i>DYSF</i>	13 400	20
MD-4443	B03.005.020	Гемофилия А: исследование инверсий интрона 22 и интрона 1 в гене <i>F8</i>	22 000	20
PD-013	A27.20.001	Резус фактор, определение генотипа и статуса носительства	12 400	20
3889	A27.30.122	Поликистозная болезнь почек: поиск крупных делеций в гене <i>PKD1</i> методом MLPA	13 400	20
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 опухоли / скрининга на носительство мутаций, без выдачи сырых данных (fastq)	55 000	10
опх-48-1	A27.30.007	Onconetix (48 генов) - Панель для поиска мутаций в опухоли, без выдачи сырых данных (fastq)	74 000	10
опх-20	A27.30.007	Onconetix (20 генов) - Панель для поиска мутаций в опухоли, без выдачи сырых данных (fastq)	37 000	10
7.2. Панели «Наследственный рак»				
7003hcl	A27.30.178	Панель «Наследственный рак (полная)», без выдачи сырых данных (fastq)	46 000	35
7004hcl	A27.30.180	Панель «Наследственный рак молочной железы и яичников», без выдачи сырых данных (fastq)	39 000	35
7005hcl	A27.30.181	Панель «Наследственный рак толстой кишки и эндометрия», без выдачи сырых данных (fastq)	39 000	35
7006hcl	A27.30.182	Панель «Наследственный рак предстательной железы», без выдачи сырых данных (fastq)	39 000	35
7007hcl	A27.30.183	Панель «Наследственный рак желудка», без выдачи сырых данных (fastq)	39 000	35
7008hcl	A27.30.184	Панель «Наследственный рак поджелудочной железы», без выдачи сырых данных (fastq)	39 000	35
7.4. Дополнительные услуги				
7001	A27.05.040	Семейные случаи рака молочной железы/яичников: поиск частой мутации с.5382insC в гене <i>BRCA1</i>	4 300	20
7002	A27.05.048	Синдром Ли-Фраумени: исследование делеций в гене <i>TP53</i>	15 400	20
8. Неонатальный скрининг				
NGS-PN	B03.032.001	Нео-панель - расширенное исследование мутаций, связанных с наследственными заболеваниями у новорожденных. Дополнительный анализ на делеции гена <i>SMN1 (CMA)</i>	54 000	35
9. Неразвивающаяся беременность				
9010	A08.30.029.005	Молекулярно-генетическое исследование абортивного материала при неразвивающейся беременности	21 900	20
10. Хромосомный микроматричный анализ				
9006	A08.30.029.005	Хромосомный микроматричный анализ (молекулярно-генетический анализ aCGH) расширенный. Необходима клиническая информация	57 000	30
11. Цитогенетика				
3001	A12.05.013	Цитогенетическое исследование (кариотип), периферическая кровь (1 чел.). Только для Москвы и Московской области	7 500	24
12. Секвенирование по Сэнгеру и неспецифические услуги				
7005	A27.30.127	Подтверждающее секвенирование по Сэнгеру для вариантов, выявленных в ядерной ДНК (1 мутация до 4-х человек , члены одной семьи, направленные на исследование одновременно)	15 900	35
7005-2	A27.30.127	Подтверждающее секвенирование по Сэнгеру для вариантов, выявленных в ядерной ДНК (1 мутация до 2-х человек , члены одной семьи, направленные на исследование одновременно)	10 300	35
7005-1	A27.30.127	Подтверждающее секвенирование по Сэнгеру для вариантов, выявленных в ядерной ДНК (1 мутация, 1 человек)	7 500	35
7011	A27.30.128	Подтверждение делеции или дупликации экзона внутри гена (1 мутация до 4-х человек , члены одной семьи, направленные на исследование одновременно)	34 100	35
7012	A27.30.128	Подтверждение делеции или дупликации экзона внутри гена (1 мутация, 1 человек)	30 500	35
7004	A27.30.129	Выделение ДНК из периферической крови (1 образец)	5 500	14
7006	A27.30.130	Выделение ДНК из нестандартных материалов (парафиновые блоки, абортивный материал, костный материал и др.) (1 образец)	7 200	14
13. Тест на определение отцовства				
MG-201.1	B03.045.030	Тест на определение отцовства	8 500	20
14. Персонализированные генетические исследования				

ПАО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО»

 119333, г. Москва, Губкина, д.3, к.1, пом. 1/1

 Л041-01137- 77/00362852 от 06.12.2018

ПРЕЙСКУРАНТ ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО"

Действует с 05.03.26

Утверждено приказом № 3-о/д от 16.02.2026 г.

Генеральный директор ПАО "ЦГРМ "ГЕНЕТИКО" _____ / Жарких И.Ю.

Указанные в прейскуранте цены действительны на территории Российской Федерации.

Стоимость проведения исследований за пределами Российской Федерации, включая транспортировку, рассчитывается по запросу.

Медицинские услуги НДС не облагаются на основании п.п. 2 п. 2 ст. 149 Налогового кодекса Российской Федерации.

Артикул	Код МЗРФ (п.804н)	Название исследования	Цена	Срок исполнения, рабочие дни
PNI-1	A27.30.131	Персонализированное генетическое исследование (по предварительному согласованию с лабораторией)	по запросу	по запросу
PNI-2	A27.30.132	Индивидуальное исследование возможности функционального анализа варианта с неизвестной клинической значимостью	8 000	12
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-Г-1	B01.006.001 / B01.006.002	Медико-генетическая консультация Гусевой М.В. (очный прием)	6 000	1
ПВН-1	B01.023.001/ B01.023.002	Приём врача-невролога (очный прием)	10 000	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-Г-1	B01.006.001 / B01.006.002	Медико-генетическая консультация Гусевой М.В. онлайн	6 000	1
ПВН-О-1	B01.023.001/ B01.023.002	Приём врача-невролога онлайн	10 000	1
15.3. Дополнительные услуги				
МГК-10	A11.12.009	Взятие крови из периферической вены для исследования	500	1
МГК-11	A11.08.010.002	Взятие буккального (щечного) эпителия для исследования	500	1
16. Забор биоматериала на дому				
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, по предварительному согласованию с лабораторией)	2 000	1