

п/н	код услуги	наименование теста / услуги
196		
11	8.0.D2.201	Индекс здоровья простаты (PHI)
12	22.8.D4	Определение мутаций в гене EGFR, кровь (жидкостная биопсия)
13	22.6.A9	XMA опухолевой ткани, Онкоскан (опухолевая ткань; разрешение от 300000 пар нуклеотидов)
14	22.9.A8	"Рак легких, базовая панель" (опухолевая ткань; мутации в генах EGFR, KRAS, NRAS, BRAF)
15	22.9.A5	Жидкостная биопсия при раке легкого, базовая (венозная кровь; мутации в генах EGFR, KRAS, NRAS, BRAF)
16	22.8.A9	Определение мутаций в гене NRAS (опухолевая ткань)
17	22.8.A10	Определение мутаций BRAF, KRAS, NRAS (опухолевая ткань)
18	22.8.A14	Определение транслокаций гена ALK, FISH (опухолевая ткань; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
19	22.8.A15	Определение транслокации гена ROS1, FISH (опухолевая ткань; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
110	22.8.D5	Определение микросателлитной нестабильности, MSI (опухолевая ткань; заключение врача - лабораторного генетика по исследовательскому отчету)
111	22.8.A2	Жидкостная биопсия: рак толстой кишки и меланома (венозная кровь; мутации в генах BRAF, KRAS, NRAS)
112	22.8.A12	Жидкостная биопсия, 57 генов (венозная кровь)
113	22.8.A3	Определение мутаций в генах BRCA1, BRCA2, PALB2, ATM, CHEK2 методом NGS (венозная кровь или опухолевая ткань)
114	22.8.A4	Панель "Женские наследственные опухоли" (венозная кровь)
115	22.8.A5	Панель "Наследственный рак молочной железы" (венозная кровь)
116	22.8.A6	Панель "Наследственный рак толстой кишки" (венозная кровь)
117	22.8.A7	ОнкоКарта, 57 генов (опухолевая ткань)
118	22.8.A13	ОнкоКарта, 60 генов (опухолевая ткань)
119	26.2.A6	НИПТ Т21 (Геномед): скрининг 21 хромосомы, синдрома Дауна (исследовательский отчет)
120	26.2.A8	НИПТ стандартная панель (Геномед): скрининг хромосом 13, 18, 21, моносомия/трисомия X, с-м Клейнфельтера/с-м Якобса (исследовательский отчет)
121	26.2.A9	НИПТ расширенная панель (Геномед): скрининг хромосом 13, 18, 21, X, Y, микроделеций у плода, носительство генов наследственных заболеваний у матери (исследовательский отчет)
122	26.3.A1	Определение пола плода (выявление фрагментов Y-хромосомы плода по крови матери)
123	26.3.A2	Определение резус-фактора плода (выявление гена RHD плода по крови матери)
124	22.6.A5	Молекулярное кариотипирование материала абортуса (хромосомный микроматричный анализ, Оптима)
125	22.6.A10	XMA пренатальный (амниотическая жидкость/ворсины хориона/пуповинная кровь с ЭДТА; выявление хромосомной патологии: анеуплоидии, делеции, дупликации)
126	22.6.A12	Полное секвенирование генома абортуса «Фертус» (ворсины хориона/ткани плода)
127	22.6.A7	XMA - стандартный (венозная кровь, ворсины хориона; разрешение от 200000 пар нуклеотидов)
128	22.6.A13	XMA экзонного уровня (венозная кровь)

129	22.9.A4	Полное секвенирование генома GenomeUNI (венозная кровь)
130	22.9.A9	Скрининг на наследственные заболевания, 2500 генов (венозная кровь)
131	0.1.C8.0	Услуга по обеспечению взятия биоматериала (мазок)
132	17.35.A17	Аллергочип, ALEX2, 300 компонентов (включает определение общего IgE)
133	16.1.A40	Гистологическое исследование эндоскопического материала (полип более 2 см; Unim)
134	16.1.A41	Гистологическое исследование эндоскопического материала сложное (более 3 кусочков) пищевода, желудка, кишki, бронха, гортани, трахеи (Unim)
135	16.1.A42	Гистологическое исследование эндоскопического материала простое (до 3-х кусочков) пищевода, желудка, кишki, бронха, гортани, трахеи (Unim)
136	16.1.A43	Гистологическое исследование эндоскопического материала простое (до 3-х кусочков) +Выявление Helicobacter pylori за случай (Unim)
137	16.1.A44	Комплексное гистологическое исследование материала после эндоскопии/ колоноскопии (4 и более контейнера, за одно вмешательство), Unim
138	16.1.A45	Гистологическое исследование после мультифокальной биопсии желудка с оценкой по классификации OLGA/OLGIM+H.pylori (Unim)
139	16.1.A49	Гистологическое исследование соскоба цервикального канала + гистологическое исследование соскоба эндометрия/ гистологическое исследование биопсии шейки матки (Unim)
140	16.1.A25	Гистологическое исследование биопсийного (1 фрагмент) и пункционного (до 2 столбиков в 1 контейнере) материала, соскобов (1 контейнер) (Unim)
141	16.1.A50	Гистологическое исследование биопсийного и операционного материала кожных и подкожных новообразований, Unim
142	16.1.A51	Комплексное гистологическое и имmunогистохимическое (ИГХ) исследование при подозрении на хронический эндометрит (CD138), Unim
143	16.1.A52	Гистологическое исследование биопсийного, пункционного материала и соскобов + Диагностика методом иммуногистохимии (ИГХ) при раке молочной железы - 4 реакции (ER, PR, Ki-67, HER2), Unim
144	16.1.A47	Second Opinion - консультация готового случая (до 12 стёкол; Unim)
145	22.1.A29	Скрининг на носительство наследственных заболеваний "Базовый" (Геномед)
146	12.31.A3	ПЦР-диагностика клещевого энцефалита, кровь, кач.
147	22.8.A17	Определение статуса микросателлитной нестабильности в опухолевой ткани высокочувствительным методом, Idylla
148	22.8.A18	Определение мутаций гена EGFR в опухолевой ткани высокочувствительным методом, Idylla
149	22.8.A20	Определение мутаций гена BRAF в опухолевой ткани высокочувствительным методом, Idylla
150	22.8.A21	Определение мутаций гена KRAS в опухолевой ткани высокочувствительным методом, Idylla
151	22.8.A22	Комплексное генетическое исследование при раке легких, определение мутаций в генах EGFR, KRAS, NRAS, BRAF в опухолевой ткани высокочувствительным методом, Idylla
152	22.8.A23	Комплексное генетическое исследование при колоректальном раке, определение мутаций в генах KRAS, NRAS, BRAF и MSI в опухолевой ткани высокочувствительным методом, Idylla
153	22.8.A24	Определение мутаций в генах NRAS, BRAF в опухолевой ткани высокочувствительным методом, Idylla
154	22.8.A26	Определение мутаций в генах KRAS, NRAS, BRAF в опухолевой ткани высокочувствительным методом, Idylla

155	22.9.A26	Скрининг на носительство наследственных рецессивных заболеваний Carrier Seq, 418 генов, First Genetics
156	26.2.A11	НИПС First test 21 (First Genetics): скрининг хромосомы 21 (исследовательский отчет)
157	26.2.A12	НИПС First test light (First Genetics): скрининг хромосом 13, 18, 21 (исследовательский отчет)
158	26.2.A13	НИПС First test medium (First Genetics): скрининг хромосомы 21; моносомия/трисомия X; с-м Клайнфельтера; с-м Джейкобса; XXYY (исследовательский отчет)
159	26.2.A14	НИПС First test (First Genetics): скрининг хромосом 13, 18, 21; моносомия/трисомия X; с-м Клайнфельтера; с-м Джейкобса; XXYY (исследовательский отчет)
160	22.11.A1	Кардио-панель Genetico, без выдачи сырых данных
161	22.14.A1	NGS-панель Болезни обмена веществ Genetico, без выдачи сырых данных
162	22.9.A27	NGS-панель Аутизм Genetico, исследование количества CGG повторов в гене FMR1, без выдачи сырых данных
163	22.9.A25	*Первичные данные секвенирования в формате FASTQ (Геномед)
164	16.2.A42	ИГХ исследование (11 -15 антител включительно), Unim
165	16.2.A43	ИГХ исследование (5-10 антител), Unim
166	16.2.A44	ИГХ исследование (до 4 антител), Unim
167	16.1.A54	Гистологическое исследование операционного материала класса UN-1 (Unim)
168	16.1.A55	*Декальцинация при гистологическом исследовании костной или хрящевой ткани (Unim)
169	16.1.A56	Гистологическое исследование операционного материала класса UN-2 (Unim)
170	16.1.A57	Гистологическое исследование операционного материала класса UN-3 (Unim)
171	16.1.A58	Гистологическое исследование операционного материала класса UN-4 (Unim)
172	16.1.A59	Гистологическое исследование операционного материала класса UN-5 (Unim)
173	16.1.A23	Перезаливка блока с изготовлением одного гистологического стекла (Unim)
174	16.1.A24	Дорезка одного стеклопрепарата из блока (Unim)
175	16.2.A25	ИГХ исследование (1 антитело), Unim
176	0.99.C2	Подготовка биоматериала к исследованию (Геномед)
177	22.1.D20	Генетическая предрасположенность к болезни Альцгеймера (венозная кровь; АРОЕ E2/E3/E4)
178	23.5.D1	Ацилкарнитины в крови (15 показателей) для лиц старше 18 лет, ВЭЖХ-МС
179	26.2.A15	НИПТ базовая панель (Геномед): скрининг хромосом 13, 18, 21 (исследовательский отчет)
180	17.17.D1	IgG4 к пищевым аллергенам (пищевая непереносимость - 88 аллергенов/микстов)
181	16.0.H1	Комплексное гистологическое и иммуногистохимическое (ИГХ) исследование биопсийного материала эндометрия (CD138), LDG
182	16.2.A2	ИГХ опухоли молочной железы (PR/ER/Ki67/Her2 neu), LDG
183	16.2.A4	ИГХ рецепторного статуса эндометрия, стандартное (фаза секреции (ER/PR/CD138/CD56)), LDG
184	16.2.A3	ИГХ рецепторного статуса эндометрия, расширенное (фаза секреции (ER/PR/CD138/CD56/LIF)), LDG
185	16.2.A1	ИГХ опухоли предстательной железы (Ck5/P63/AMACR), LDG
186	16.2.A24	Комплексное ИГХ исследование, LDG

187	16.2.A21	Иммуногистохимическое исследование, ALK, LDG
188	16.2.A23	Иммуногистохимическое исследование, PD-L1, LDG
189	16.2.A22	Иммуногистохимическое исследование, ROS1, LDG
190	16.2.A36	ИГХ опухоли молочной железы (PR/ER/Ki67/Her2 neu), Hadassah
91	22.1.1.A9	Исследование полиморфизмов в генах, кодирующих рецепторы и ферменты метаболизма нейромедиаторов
92	22.1.1.A7	Генетическая предрасположенность к нарушению функции щитовидной железы
93	22.1.1.A5	Исследование полиморфизмов в генах, влияющих на эффективность детоксикации ксенобиотиков (расширенная панель)
94	22.1.1.A6	Генетическое исследование эффективности детоксикации метаболитов эстрогенов (расширенная панель)
95	22.1.1.A8	Исследование полиморфизмов в генах, кодирующих рецепторы и ферменты метаболизма витамина D
96	22.1.1.A4	Исследование полиморфизмов в генах, кодирующих рецепторы и ферменты метаболизма половых гормонов

