

PATVIRTINTA

Lietuvos sveikatos mokslų universiteto ligoninės
Kauno klinikų generalinio direktoriaus
2019 m. liepos 2 d. įsakymu Nr. V-612

KAUNO KLINIKOSE ATLIEKAMŲ MOKAMŲ GENETINIŲ TYRIMŲ KAINOS

Eil. Nr.	Kodas	Paslaugos pavadinimas	Paslaugos kaina, eurais
		GENETINIAI TYRIMAI	
1	19000-1	<i>HFE</i> geno c.845G>A ir c.187C>G mutacijų tyrimas	81,67
2	19000-2	<i>F2</i> geno c.*97G>A mutacijos tyrimas (protrombinas)	84,58
3	19000-3	<i>F5</i> geno c.1691G>A ir c.187C>G mutacijų tyrimas (Leidenas)	82,78
4	19000-4	<i>ATP7B</i> geno c.3207C>A mutacijos tyrimas (Vilsono liga)	92,22
5	19000-5	Alfa 1 antitripsino genotipo nustatymas	110,02
6	19000-6	<i>JAK2</i> geno V617F mutacijos nustatymas	155,87
7	19000-7	<i>BCR/ABL</i> Mbc p210 transkripto tyrimas	261,86
8	19000-8	RNR translokacijų t(9;22), t(1;19), t(12;21), t(4;11), t(15;17), t(8;21), inv(16) transkriptų kokybinis tyrimas (leukemijos)	300,77
9	19000-9	<i>BRCA1</i> ir <i>BRCA2</i> genų 6 mutacijų tyrimas	117,38
10	19000-10	Farmakogenetinis tyrimas	705,91
11	19000-10.1	Farmakogenetinis tyrimas (<i>CYP2C9</i> ; <i>VKORC1</i>)	204,06
12	19000-10.2	Farmakogenetinis tyrimas (<i>CYP3A4</i>)	204,09
13	19000-10.3	Farmakogenetinis tyrimas (<i>CYP1A2</i>)	204,06
14	19000-10.4	Farmakogenetinis tyrimas (<i>CYP2C19</i>)	204,06
15	19000-10.5	Farmakogenetinis tyrimas (<i>CYP2D6</i>)	204,06
16	19000-11	<i>IDH1</i> ir <i>IDH2</i> genų mutacijų tyrimas	269,45
17	19000-12	<i>FMR1</i> geno promotoriaus metilinimo tyrimas	130,62
18	19000-13	<i>GJB2</i> geno mutacijų tyrimas	177,39
19	19000-14	<i>MGMT</i> geno promotoriaus metilinimo tyrimas	231,73
20	19000-15	<i>PAX6</i> geno mutacijų tyrimas	428,60
21	19000-16	<i>BCR-ABL</i> kinazės domeno mutacijų tyrimas	289,06
22	19000-17	<i>CYP21A2</i> geno mutacijų tyrimas	316,59
23	19000-18	<i>CHEK2</i> geno mutacijų tyrimas	186,83
24	19000-19	<i>UGT1A1</i> geno mutacijų tyrimas	224,55
25	19000-20	<i>RET</i> geno mutacijų tyrimas	429,74
26	19000-21	Su celiakija susijusių alelių HLA-DQ1*0501, HLA-DQA1*0505, HLA-DQB1-0201, HLA-DQB1*0202, HLA-DQB1*0302 tyrimas	73,94
27	19000-22	<i>PRSS1</i> geno mutacijų tyrimas	167,18
28	19000-23	<i>SPINK1</i> geno mutacijų tyrimas	167,18
29	19000-24	<i>TSC1</i> ir <i>TSC2</i> genų mutacijų tyrimas	674,80
30	19000-25	<i>PROPI</i> geno c.301_302delAG mutacijų tyrimas	123,82
31	19000-26	<i>MEN1</i> geno mutacijų tyrimas	572,66
32	19000-27	<i>HNF4A</i> geno mutacijų tyrimas	329,72

33	19000-28	<i>GCK</i> geno mutacijų tyrimas	276,87
34	19000-29	<i>HNFI A</i> geno mutacijų tyrimas	276,05
35	19000-30	<i>MTHFR</i> geno mutacijų tyrimas	69,84
36	19000-31	Pasikartojančių sekų skaičiaus <i>FMR1</i> gene tyrimas	509,00
37	19000-32	X, Y, 13, 18 ir 21 chromosomų skaičiaus tyrimas	235,23
38	19000-33	<i>EGFR</i> geno mutacijų tyrimas (iš plazmos)	204,07
39	19000-34	<i>CFTR</i> geno mutacijų tyrimas	149,22
40	19000-35	<i>CFTR</i> geno 50 taškinių mutacijų tyrimas	179,69
41	19000-36	<i>ATP7B</i> geno mutacijų tyrimas	137,18
42	19000-37	<i>TP63</i> geno mutacijų tyrimas	133,99
43	19000-38	<i>KIT</i> geno mutacijų tyrimas	125,27
44	19000-39	<i>PDGFR</i> geno mutacijų tyrimas	125,27
45	19000-40	<i>SLC26A2</i> geno mutacijų tyrimas	130,25
46	19000-41	<i>SMN1</i> ir <i>SMN2</i> genų mutacijų tyrimas	316,59
47	19000-42	<i>SMN1</i> ir <i>SMN2</i> genų delecijų nustatymo tyrimas	236,13
48	19000-43	<i>SMN1</i> ir <i>SMN2</i> genų mutacijų tyrimas sekoskaitos metodu	258,69
49	19000-44	<i>BRCA1</i> ir <i>BRCA2</i> genų mutacijų tyrimas	560,60
50	19000-45	Chromosomų subtelerų tyrimas <i>FISH</i> metodu	495,41
51	19001	Kariotipo nustatymas iš kaulų čiulpų ląstelių kultūros	94,05
52	19001-1	Kariotipo nustatymas iš periferinio kraujo limfocitų kultūros	94,05
53	19002	Kariotipo nustatymas iš vaisiaus vandenų ląstelių (amniocitų) kultūros	183,84
54	19002-1	Kariotipo nustatymas iš choriono gaurelių ląstelių kultūros	183,84
55	19006-1	<i>Williams-Beuren</i> sindromo nustatymas <i>FISH</i> metodu	361,77
56	19006-2	<i>p53</i> geno delecijos nustatymas <i>FISH</i> metodu	361,77
57	19006-3	<i>MLL</i> (11q23) geno translokacijos nustatymas <i>FISH</i> metodu	361,77
58	19006-4	<i>TEL/AML</i> (12;21) genų translokacijos nustatymas <i>FISH</i> metodu	361,77
59	19006-5	<i>Prader-Willi</i> sindromo nustatymas <i>FISH</i> metodu	361,77
60	19006-6	<i>Angelman</i> sindromo nustatymas <i>FISH</i> metodu	361,77
61	19006-7	<i>Miller-Dieker</i> sindromo nustatymas <i>FISH</i> metodu	361,77
62	19006-8	<i>Smith-Magenis</i> sindromo nustatymas <i>FISH</i> metodu	361,77
63	19006-9	<i>DiGeorge</i> sindromo nustatymas <i>FISH</i> metodu	361,77
64	19006-10	<i>BCR/ABL</i> (9;22) genų translokacijos nustatymas <i>FISH</i> metodu	361,77
65	19006-11	<i>FIP1L1-CHIC2-PDGFR A</i> (4q12) genų delecijos/translokacijos nustatymas <i>FISH</i> metodu	361,77
66	19006-12	5q(5q31; 5q33) regiono delecijos nustatymas <i>FISH</i> metodu	361,77
67	19006-13	13, 18, 21 ir lytinių chromosomų skaičiaus tyrimas <i>FISH</i> metodu	361,77
68	19006-14	<i>SS18</i> (18q11.2) geno translokacijos tyrimas <i>FISH</i> metodu	233,16
69	19006-15	<i>EWSR1</i> (22q12) geno translokacijos tyrimas <i>FISH</i> metodu	266,11
70	19006-16	<i>MYEOV/IGH</i> (11;14) genų translokacijos nustatymas <i>FISH</i> metodu	162,13
71	19006-17	<i>MAFB/IGH</i> (14;20) genų translokacijos nustatymas <i>FISH</i> metodu	167,83
72	19006-18	<i>MAF/IGH</i> (14;16) genų translokacijos nustatymas <i>FISH</i> metodu	190,85
73	19006-19	1p36/19q13 kodelecijos nustatymas <i>FISH</i> metodu	314,56
74	19006-20	<i>AML/ETO</i> (8;21) genų translokacijos nustatymas <i>FISH</i> metodu	361,77
75	19007	DNR išskyrimas	18,94
76	19037	<i>SRY</i> geno mutacijų tyrimas	106,75
77	19038	Mikrosatelitų nestabilumo tyrimas	213,27
78	19039	<i>FLT3</i> geno mutacijų tyrimas	151,25

79	19040	<i>FGFR2</i> geno mutacijos tyrimas	135,09
80	19041	6 chromosomos monosomijos nustatymas <i>FISH</i> metodu	208,46
81	19042	<i>CTNNT1</i> geno mutacijų tyrimas	130,16
82	19043	<i>MYC</i> (8q24) geno amplifikacijos tyrimas <i>FISH</i> metodu	206,58
83	19044	<i>N-MYC</i> (2p24) geno amplifikacijos tyrimas <i>FISH</i> metodu	211,29
84	19045	15q11-q13 srities kopijų skaičiaus ir metilinimo tyrimas (<i>Prader-Willi</i>)	274,68
85	19046	<i>FGFR3</i> geno mutacijų tyrimas	128,07
86	19047	Organinių rūgščių tyrimas	82,20
87	19048	Amino rūgščių tyrimas	70,14
88	19049	Naujagimių patikros tyrimas dėl spinalinės raumenų atrofijos	24,56
89	19017	Y chromosomos mikrodelecijų tyrimas	135,13

Atnaujinta 2019 07 02