

Typ testu DNA	Material do testu	Metoda	Cena
Czerniak, postać rodzinna Analiza sekwencji kodującej genu <i>CDKN2A</i> w przypadkach czerniaka typ CMM2 oraz zespołu czerniak-rak trzustki	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	540
Rak płuca Analiza sekwencji eksonów 18 - 21 genu <i>EGFR</i>	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	525
Rak płuca Analiza sekwencji eksonów 19 i 21 genu <i>EGFR</i>	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	357
Mukowiscydoza Badanie ponad 200 mutacji genu <i>CFTR</i>, w tym 9 najczęściej występujących w populacji polskiej	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	390
Mukowiscydoza Identyfikacja mutacji F508del z możliwością wykrycia około 80 innych mutacji w badanym regionie genu <i>CFTR</i>	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	210
Mukowiscydoza identyfikacja 644 mutacji genu <i>CFTR</i>, w tym 16 najczęściej występujących w populacji polskiej	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	560
Mukowiscydoza Identyfikacja 1779 mutacji genu <i>CFTR</i> (badanie wszystkich 27 eksonów genu <i>CFTR</i>, oraz mutacji <i>CFTR</i>dele2,3, 3849+10kbC>T	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	*
Mukowiscydoza Uzupełnienie procedury - badanie dotychczas niebadanych eksonów genu <i>CFTR</i>	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	*
Zespół Li-Fraumeni Analiza mutacji w eksonach 5-8 genu <i>TP53</i> - I etap diagnostyki	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	340
Zespół Li-Fraumeni Analiza mutacji w eksonach 2-4 i 9-11 genu <i>TP53</i> - II etap diagnostyki	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	689
Hipercholesterolemia rodzinna – analiza mutacji w eksonach 2, 3, 4, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 14, 15 genu <i>LDLR</i> (1258 mutacji z 1686 znanych) – I etap diagnostyki	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	1200
Hipercholesterolemia rodzinna – analiza mutacji w eksonach 1, 5, 11, 13, 16, 17, 18 genu <i>LDLR</i> (428 pozostałych mutacji) – II etap diagnostyki	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	840
Hipercholesterolemia rodzinna – badanie najczęściej wstępujących 8 mutacji w genie <i>APOB</i> (<i>T3492I, R3500Q, R3500L, R3500W, R3531C, H3543Y, R4358H, V4367A</i>) – I II etap diagnostyki	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	Sekwencjonowanie	385
Fenyloketonuria – badanie mutacji <i>R408W, R158Q, c.1315+1G>A, c.1066-11G>A</i>	wymaz z jamy ustnej,	Sekwencjonowanie	325

<i>oraz innych rzadkich mutacji w eksonach 5 i 12 genu PAH – I etap diagnostyki</i>	krew (EDTA)		
<i>Fenyloketonuria – badanie mutacji w eksonach 2, 3, 6, 7, 11 genu PAH – II etap diagnostyki</i>	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	Sekwencjonowanie	545
<i>Badanie 8 najczęstszych w populacji polskiej mutacji genu BRCA1: 5382insC, 300T/G, 3819del5, 185delAG, C5370T, 3875del4, 4153delA, 3896delT oraz innych mutacji występujących w eksonach 2, 5 i 20 oraz w badanym fragmencie eksonu 11 genu BRCA1 – etap 1</i>	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	Sekwencjonowanie	420
<i>Analiza sekwencji eksonów 3, 6-19, 21-24 genu BRCA1 – diagnostyka uzupełniająca po etapie 1 – etap 2</i>	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	Sekwencjonowanie	*

Oferta badań genetycznych - testy molekularne w kierunku podatności na nowotwory dziedziczne

Typ testu DNA	Material do testu	Metoda	Cena
BRCA1(5382insC, C61G, 4153delA):	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	250
BRCA1(185delAG)	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	130
BRCA2 (6174delT)	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	130
BRCA 2 (5972 C/T)	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	119
CHEK2 (IVS2+1G>A)	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	102
CHEK2 (1100delC)	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	102
CHEK2(del5395)	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	PCR allelospecyficzny	102
CHEK2(I157T)	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	102
NOD2(3020insC)	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	80
CDKN2A (A148T)	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	115
NBS1 (657del5)	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	80
CYP1B1(142G)	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	102
CYP1B1(355T>G)	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	102
CYP1B1(4326C>G)	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	102

MLH1 (A681T)	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	179
HOXB13 - sekwencjonowanie fragmentu eksonu 1 z miejsmem mutacyjnym G84E	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	230
F V Leiden (R506Q)	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	179
F V R2 (H1299R)	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	179
PT F II (G20210A)	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	179
F XIII (V34L)	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	179
MTHFR (677CT)	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	179
MTHFR (A1298C)	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	179
BRCA 1/2:Badanie całych genów BRCA1 i BRCA2 związanych z występowaniem raka piersi i jajników	wymaz z jamy ustnej, krew (EDTA)	sekwencjonowanie	4950

Pozostałe badania:

Typ testu	Material do testu	Cena
Detekcja delecji w rejonie AZF	wymaz z jamy ustnej	240
Detekcja polimorfizmu w genie ACE	wymaz z jamy ustnej	240
Kariotyp z limfocytów krwi obwodowej	Krew żylna (heparyna)	360
Kariotyp z aminocytów	Płyn owodniowy	780
Hodowla limfocytów krwi obwodowej	Krew żylna (heparyna)	240
Tkanka z poronienia – bloczek parafinowy – wybrane chromosomy (QF-PCR) 13, 15, 16, 18, 21, 22, X i Y	Fragmety kosmówki lub tkanki płodowej (bloczek parafinowy)	970
Tkanka z poronienia – materiał nieutrwalony – wybrane chromosomy (QF-PCR) 13, 15, 16, 18, 21, 22, X i Y	Fragmety kosmówki lub tkanki płodowej (materiał nieutrwalony)	970
Tkanka z poronienia – bloczek parafinowy – wszystkie chromosomy (NGS)	Fragmety kosmówki lub tkanki płodowej (bloczek parafinowy)	2100
Tkanka z poronienia – materiał nieutrwalony – wszystkie chromosomy (NGS)	Fragmety kosmówki lub tkanki płodowej (materiał nieutrwalony)	2100

Diagnostyka prenatalna aneuploidii chromosomów (QF-PCR) 13, 15, 16, 18, 21, 22, X i Y – aminocyty	Płyn owodniowy	970
Diagnostyka prenatalna aneuploidii chromosomów (QF-PCR) 13, 15, 16, 18, 21, 22, X i Y – aminocyty	Krew/ślina	970
Diagnostyka niepłodności żeńskiej – Panel I – Anty Mulerian Hormon (AMH)	Krew	142
Diagnostyka niepłodności żeńskiej – Panel II – Anty Mulerian Hormon (AMH), Witamina D (25-hydroksywitamina D)	Krew	179
Diagnostyka niepłodności żeńskiej – Panel III – Anty Mulerian Hormon (AMH), Witamina D (25-hydroksywitamina D), Siarczan dehydroepiandrosteronu (DHEA-SO4), Testosteron (TST), Estriadiol E2	Krew	239
Diagnostyka Niepłodności Męskiej- Fragmentacja DNA Plemnika	Nasienie	239

*Cena i termin wykonania badań dostępna na indywidualne zapytanie prosimy o kontakt