

**UNIWERSYTECKIE CENTRUM KLINICZNE**  
**Laboratorium Genetyki Klinicznej UCML**  
**ul. Dębinki 7, 80-952 Gdańsk**  
**tel. 58 349 37 70**

**UWAGA: Jeżeli badanie nie jest z zakresu opieki medycznej, służącej profilaktyce, zachowaniu, ratowaniu, przywracaniu i poprawie zdrowia, to cena badania będzie powiększona o należny podatek VAT w wysokości 23%.**

**CENNIK USŁUG 2017 r.**

L.p.	Badanie	Cena zewnętrzna PLN
<b>Badania nienowotworowe</b>		
1	Kariotyp z limfocytów krwi obwodowej	330
2	Kariotyp z amniocytów	730
3	Kariotyp z fibroblastów skóry	560
4	Izolacja DNA z krwi	90
5	Wolny Beta HCG	55
6	Białko PAPPa	76
7	Badanie FISH amniocytów, limfocytów	500
8	Zespół nerczycowy – poszukiwanie mutacji w genie NPHS2 oraz w eksonach 8 i 9 genu WT1	540
9	Oznaczenie mutacji LDLR (ex 4, 12) oraz APOB (ex 26)	500
10	Oznaczenie mutacji APOE (ex 4)	250
11	Diagnostyka hipercholesterolemii rodzinnej u członków rodzin probantów, u których wykryto mutacje (analiza molekularna wykonywana wyłącznie w kierunku mutacji znalezionej u probanta).	175
12	Badanie metodą CGH do mikromacierzy	1300
13	Analiza mutacji punktowych przy użyciu sekwencjonowania bezpośredniego metodą Sanger (1-3 amplikony)	1250
14	Zespół Pradera-Williego (PWS) / Zespół Angelmana (AS); test MS-MLPA ME028	410
15	Zespół łamliwego chromosomu X (FraX), przedwczesne wygasanie czynności jajników (FXPOF), zespół ataksji i drżenia związany z FraX (FXTAS) (badanie regionu zawierającego powtórzenia CGG w genie FMR1 – analiza pod kątem obecności premutacji/mutacji (zestaw AmpliX FMR1 PCR)	790
<b>Badania nowotworowe</b>		
16	Badania kariotypu szpiku	580
17	Badanie FISH szpiku kostnego, chimeryzmu po przeszczepie szpiku	500
18	Badanie FISH onkogenu HER2	590
19	Badanie FISH onkogenu MYCN na preparatach odciskowych lub rozmazach szpiku	320
20	Badanie FISH genu ALK	950
21	Badanie molekularne genu BRCA1	240
22	Oznaczenie mutacji w genie KIT lub PDGFRA	600
23	Mastocytoza – mutacja D816V genu CKIT	225
24	Gen BCR/ABL – poszukiwanie mutacji punktowej	195
25	Oznaczenie mutacji w genie EGFR (eksony 18, 19, 20, 21) (CE-IVD)	680
26	Oznaczenie mutacji w genie BRAF (CE-IVD)	580
27	Oznaczenie mutacji w genu ALK (ekson 23 i 25)	310
28	Badania FISH kodelecji 1p i 19q	690
29	Oznaczenie mutacji KRAS i NRAS (eksony 2, 3, 4)	470