

**VŠĮ VILNIAUS UNIVERSITETO LIGONINĖS SANTAROS KLINIKŲ
MEDICININĖS GENETIKOS CENTRAS**

**ATLIEKAMŲ TYRIMŲ KAINYNAS
2023-02-20**

| Kodas | Tyrimas | Kaina, Eur |
|--|---|-----------------------|
| Genetiniai tyrimai, įtraukti į Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2014 m. gruodžio 31 d. įsakymu Nr.V-1458 patvirtintą Pirmąjį genetinių tyrimų sąrašą: | | |
| 19104 | Y chromosomos mikrolecijų nustatymas nr.2 | 111,1 |
| 19105 | SRY geno sekos nustatymas nr.3 (ir Ketvirtame sąrašė nr.37) | 118 |
| 19108 | Pasikartojančių sekų skaičiaus hantingtino gene tyrimas nr.7 (ir Ketvirtame sąrašė nr.40) | 100,3 |
| 19110 | FGFR3 geno p.G380R mutacijos, lemiančios achondroplaziją, tyrimas nr.9 | 113 |
| 19115 | ATPB geno p.H1069Q mutacijos nustatymas nr.14 (ir Ketvirtame sąrašė nr.45) | 159 |
| 19117 | Kariotipo nustatymas iš periferinio kraujo limfocitų nr.16 (ir Ketvirtame sąrašė nr.22) | 77,4 |
| 19132 | Kariotipo nustatymas iš odos fibroblastų nr.31 | 106,5 |
| 19133 | SMN1 geno delecijų nustatymas nr.32 (ir Ketvirtame sąrašė nr.24) | 144,4 |
| 19136 | PAH geno R408W mutacijos nustatymas nr.35 (ir Ketvirtame sąrašė nr.28) | 134,7 |
| Genetiniai tyrimai, įtraukti į Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2014 m. gruodžio 31 d. įsakymu Nr.V-1458 patvirtintą Antrąjį genetinių tyrimų sąrašą | | |
| 19137 | Chromosomų tyrimas fluorescentinės in situ hibridizacijos (FISH) metodu nr.1 (ir Ketvirtame sąrašė nr.1) | 297,6 |
| 19138 | AR geno koduojančios sekos mutacijų tyrimas nr.2 (ir Ketvirtame sąrašė nr.3) | 300,6 |
| 19139 | Viso DMD geno koduojančios sekos tyrimas nr.3 (ir Ketvirtame sąrašė nr.5) | 228,5 |
| 19140 | FGFR3 geno mutacijų nustatymas nr.4 (ir Ketvirtame sąrašė nr.6) | 270,4 |
| 19141 | Prader-Willi ir Angelman sindromų diagnostika: 15q11-13 srities delecijos ir metilimo tyrimas nr.5 (ir Ketvirtame sąrašė nr.48) | 239,8 |
| 19143 | GJB2 geno mutacijų tyrimas nr.8 (ir Ketvirtame sąrašė nr.8) | 200,4 |
| 19144 | Cistinę fibrozę lemiančių CFTR geno 50 dažniausių taškinių mutacijų nustatymas ARMS metodu nr.9 (ir Ketvirtame sąrašė nr.2) | 229 |
| 19146 | Trinukleotidinių pasikartojančių sekų skaičiaus DMPK gene nustatymas nr.11 (ir Ketvirtame sąrašė nr.9) | 161,3 |
| 19147 | Tetranukleotidinių pasikartojančių sekų skaičiaus CNBP gene nustatymas nr.12 (ir Ketvirtame sąrašė nr.10) | 161,3 |
| 19148 | Tetranukleotidinių pasikartojančių sekų skaičiaus FRDA gene nustatymas nr.13 (ir Ketvirtame sąrašė nr.11) | 161,3 |
| 19150 | Pasikartojančių sekų skaičiaus FMR1 gene tyrimas nr.15 (ir Ketvirtame sąrašė nr.12) | 166,2 |
| 19151 | 13, 18, 21 ir lyties chromosomų aneuploidijų tyrimas nr.16 (ir Ketvirtame sąrašė nr.13) | 161 |

| | | |
|---|--|---------------|
| 19152 | 21 chromosomos aneuploidijų tyrimas nr.17 (ir Ketvirtame sąraše nr.14) | 143 |
| 19153 | 18 chromosomos trisomijos aneuploidijų tyrimas nr.18 (ir Ketvirtame sąraše nr.15) | 143 |
| 19154 | 13 chromosomos trisomijos aneuploidijų tyrimas nr.19 (ir Ketvirtame sąraše nr.16) | 143 |
| 19155 | Lyties chromosomų trisomijos aneuploidijų tyrimas nr.20 (ir Ketvirtame sąraše nr.17) | 143 |
| 19156 | CMTX1 lemiančių GJB1 geno taškinių mutacijų nustatymas nr.21 (ir Ketvirtame sąraše nr.18) | 145 |
| 19157 | CMT1B lemiančio MPZ geno tyrimas nr.22 (ir Ketvirtame sąraše nr.19) | 238,3 |
| 19158 | CMT2A lemiančio MFN2 geno tyrimas nr.23 (ir Ketvirtame sąraše nr.20) | 324 |
| 19159 | PMP22 geno tyrimas nr.24 (ir Ketvirtame sąraše nr.21) | 214,3 |
| 19160 | Subtelomerinių chromosomų sričių delecijų / duplikacijų tyrimas nr.25(ir Ketvirtame sąraše nr.23) | 215,9 |
| 19161 | Paveldimo polinkio trombofilijai tyrimas nr.26 | 148,6 |
| 19162 | Kopijų skaičiaus SMN1 / SMN2 genuose tyrimas nr.27 | 158,1 |
| 19163 | MECP2 geno mutacijų, lemiančių Rett'o sindromą, tyrimas nr.28 (ir Ketvirtame sąraše nr.25) | 188,5 |
| 19164 | MID1 geno mutacijų tyrimas nr.29 | 304,1 |
| 19165 | PTS geno tyrimas nr.30 (ir Ketvirtame sąraše nr.29) | 208,2 |
| 19166 | SLC6A8 geno tyrimas nr.31 (ir Ketvirtame sąraše nr.30) | 260,7 |
| 19167 | SLC26A2 geno tyrimas nr.32 (ir Ketvirtame sąraše nr.31) | 234 |
| 19168 | HFE geno mutacijų nustatymas nr.33 (ir Ketvirtame sąraše nr.32) | 115,2 |
| 19169 | Autosominę ar susijusią su lyties chromosomomis genetinę patologiją lemiančio geno mutacijų tyrimas nr.34 (ir Ketvirtame sąraše nr.35) | 257,2 |
| Genetiniai tyrimai, įtraukti į Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2014 m. gruodžio 31 d. įsakymu Nr. V-1458 patvirtintą Brangiųjų genetinių tyrimų sąrašo Antrąją grupę: | | |
| 19198 | Vektorinė lyginamoji genomo hibridizacija | 762,5 |
| 19199 | Subtelomerinis FISH tyrimas | 659 |
| 19203 | Kelių-keliasdešimties genų koduojančių sekų tyrimas naujos kartos sekoskaita | 1352,3 |
| MOKAMOS PASLAUGOS | | |
| 19214 | Vaisiaus ištyrimas I-III-me nėštumo trimestruose dėl paveldimų ligų ir įgimtų anomalijų, esant mažai genetinei rizikai | 574,3 |
| 19215 | Vaisiaus ištyrimas I-III-me nėštumo trimestruose dėl paveldimų ligų ir įgimtų anomalijų, esant didelei chromosominių ligų rizikai | 886,5 |
| 19216 | Vaisiaus ištyrimas I-III-me nėštumo trimestruose dėl paveldimų ligų ir įgimtų anomalijų, esant didelei monogeninės ligos rizikai | 1082,3 |
| 19217 | „Genetinis“ neinvazinis vaisiaus ištyrimas I-me nėštumo trimestre | 198,3 |
| 19218 | „Genetinis“ neinvazinis vaisiaus ištyrimas II-me nėštumo trimestre | 198,3 |
| 19219 | „Genetinis“ invazinis vaisiaus ištyrimas I-me nėštumo trimestre (choriono gaurelių biopsija) | 434,1 |
| 19220 | „Genetinis“ invazinis vaisiaus ištyrimas II-me nėštumo trimestre (amniocentezė) | 434,1 |
| 19227 | Biologinės giminystės nustatymo tyrimas su gydytojo genetiko konsultacija | 315,8 |

| | | |
|-------|--|---------------|
| 19228 | Genetinių nevaisingumo priežasčių tyrimai | 1679,4 |
| 19229 | Autosominiu recesyviu būdu paveldimas ligas lemiančių dažniausių mutacijų nešiotojų nustatymas | 615,9 |
| 19230 | Autosominiu recesyviu būdu paveldimas ligas lemiančių dažniausių mutacijų nešiotojų išplėstinis nustatymas | 960,8 |
| 19236 | Farmakogenetinis ištyrimas dėl vaistų toleravimo | 360,0 |