

Комитет по здравоохранению Санкт-Петербурга
Санкт-Петербургское государственное казенное учреждение здравоохранения
"Диагностический центр (медико-генетический)" (МГЦ)

ПРЕЙСКУРАНТ НА ПЛАТНЫЕ МЕДИЦИНСКИЕ УСЛУГИ
Санкт-Петербург, Тобольская, 5 Тел. 241-24-84

с 01.11.2023г.

Код	№ плат. услуг	Код услуги по номенклатуре медицинских услуг	Наименование услуг	Цены в рублях
1			Услуги врачей-генетиков	
1.1			Прием (осмотр, консультация) врача-генетика (первичный)	
1.1.1	1	B01.006.001	Прием (осмотр, консультация) врача-генетика первичный (кандидат медицинских наук, врач высшей квалиф. категории)	3900
1.1.2	2	B01.006.001	Прием (осмотр, консультация) врача-генетика первичный	3000
1.2			Прием (осмотр, консультация) врача-генетика для пенсионеров, лиц старше 55 лет, инвалидов I,II,III групп, детей-инвалидов (первичный) - льготный	
1.2.1	3	B01.006.001	Прием (осмотр, консультация) врача-генетика первичный (кандидат медицинских наук, врач высшей квалиф. категории)(льготный)	3000
1.2.2	4	B01.006.001	Прием (осмотр, консультация) врача-генетика первичный (льготный)	2500
1.3			Прием (осмотр, консультация) врача-генетика (повторный)	
1.3.1	5	B01.006.002	Прием (осмотр, консультация) врача-генетика повторный (кандидат медицинских наук, врач высшей квалиф. категории)	3400
1.3.2	6	B01.006.002	Прием (осмотр, консультация) врача-генетика повторный	2500
1.4			Прием (осмотр, консультация) врача-генетика для пенсионеров, лиц старше 55 лет, инвалидов I,II,III групп, детей-инвалидов (повторный) - льготный	
1.4.1	7	B01.006.002	Прием (осмотр, консультация) врача-генетика повторный (кандидат медицинских наук, врач высшей квалиф. категории)(льготный)	2500
1.4.2	8	B01.006.002	Прием (осмотр, консультация) врача-генетика повторный (льготный)	2000
1.5	9	B01.006.001	Прием (осмотр, консультация) врача-генетика (на выезде к пациенту стационар или родильный дом)	4500
2			Услуги других специалистов	
2.1	10	B01.070.009	Прием (тестирование, консультация) медицинского психолога первичный (патопсихологическое обследование, психологическая адаптация, психотерапия)	2000
2.2	11	B01.070.010	Прием (тестирование, консультация) медицинского психолога повторный (патопсихологическое обследование, психологическая адаптация, психотерапия)	1800
2.3	12	B01.001.001	Прием (осмотр, консультация) врача акушера-гинеколога	2000
2.4	13	B01.058.003	Прием (осмотр, консультация) врача - детского эндокринолога первичный	2000
2.5	14	B01.058.004	Прием (осмотр, консультация) врача - детского эндокринолога повторный	1800
3			Процедуры и манипуляции	
3.1	15	A11.02.002	Внутримышечное введение лекарственных препаратов (по назначению врачей МГЦ)	180
3.2	16	A11.12.003	Внутривенное введение лекарственных препаратов (по назначению врачей МГЦ)	240
3.3	17	A11.12.009	Взятие крови из периферической вены	250
3.4	18	A11.08.010.002	Получение мазков со слизистой оболочки ротоглотки (получение буккального эпителия)	150
3.5	19	A11.08.010.002	Получение мазков со слизистой оболочки ротоглотки (получение буккального эпителия на выезде)	170
3.6	20	A11.05.001	Взятие крови из пальца (получение высушенных пятен капиллярной крови на тест-бланке)	250

4			Лабораторные исследования	
4.1			Цитогенетические исследования	
4.1.1	21	A08.30.029.002	Исследование клеток крови для определения кариотипа методом дифференциальной окраски хромосом при различных генетических нарушениях	4500
4.1.2	22	A08.30.007	Просмотр цитологического препарата (определение X – хроматина в клетках буккального эпителия)	500
4.1.3	23	A08.30.035	Цитогенетическое исследование биопсийного (операционного) материала (постабортного) (преаналитическая обработка)	2000
4.1.4	24	A08.30.035	Цитогенетическое исследование биопсийного (операционного) материала (постабортного) (хромосомный анализ)	3000
4.1.5	25	B03.019.001	Молекулярно-цитогенетическое исследование (FISH-метод) на одну пару хромосом (Fish - диагностика синдрома Прадера-Вилли/Ангельмана)	8000
4.1.6	26	B03.019.001	Молекулярно-цитогенетическое исследование (FISH-метод) на одну пару хромосом (Fish - диагностика синдрома Вильямса)	7500
4.1.7	27	B03.019.001	Молекулярно-цитогенетическое исследование (FISH-метод) на одну пару хромосом (Fish - диагностика аномалии половых хромосом)	8000
4.1.8	28	B03.019.001	Молекулярно-цитогенетическое исследование (FISH-метод) на одну пару хромосом (Fish - диагностика синдрома DiGeorge/VCFS)	7500
4.1.9	29	A08.30.035	Цитогенетическое исследование биопсийного (операционного) материала (ворсин хориона (плаценты), пуповинной крови)	6000
4.1.10	30	A11.30.002	Биопсия хориона, плаценты (выдача материала в рамках проводимой инвазивной процедуры с целью проведения молекулярно-генетических исследований в сторонних организациях)	200*
4.2			Биохимические, клинические	
4.2.1			Анализ крови	
4.2.1.1	31	B03.006.002	Комплекс исследований для диагностики болезни Дауна у плода на сроках беременности 11-13 недель (определение уровней свободной бета-субъединицы хорионического гонадотропина (свободный b-ХГЧ), белка ассоциированного с беременностью (РАРР-А) в сыворотке крови и расчет риска синдрома Дауна с учетом предоставленных данных экспертного УЗИ)	2200
4.2.1.39	32	A09.05.089 A09.05.090	Исследование уровня связанного с беременностью плазменного протеина А (РАРР-А) в сыворотке крови и уровня свободной бета-субъединицы хорионического гонадотропина (свободный b-ХГЧ) в сыворотке крови (без расчета риска)	2000
4.2.1.7	33	A09.05.043	Определение активности креатинкиназы в крови (креатининфосфокиназы - КФК)	500
4.2.1.8	34	A09.05.043	Определение активности креатинкиназы в крови (сердечной креатининфосфокиназы - КФК-МВ)	550
4.2.1.9	35	A09.05.039	Определение активности лактатдегидрогеназы в крови	500
4.2.1.11	36	B03.045.039	Получение генетического материала (суммарной клеточной ДНК) из биологических образцов и хранение препаратов ДНК (в течении 1 года)	800
4.2.1.17	37	A27.05.033	Молекулярно-генетическое исследование мутации в гене GJB2 (35 delG) (нейросенсорная тугоухость) в крови.	1300
4.2.1.23	38	A09.05.207 A09.05.208	Исследование уровня молочной кислоты и уровня пировиноградной кислоты в крови	2000
4.2.1.24	39	B03.016.017	Комплексное определение концентрации жирных кислот в крови (очень длинноцепочечных жирных кислот ОДЖК), методом газовой хроматомасс-спектрометрии	3500
4.2.1.25	40	B03.016.017	Комплексное определение концентрации жирных кислот в крови (фитановой и пристановой жирных кислот), методом газовой хроматомасс-спектрометрии	3500
4.2.1.26	41	B03.016.017	Комплексное определение концентрации жирных кислот в крови (очень длинноцепочечных жирных кислот ОДЖК, фитановой и пристановой жирных кислот), методом газовой хроматомасс-спектрометрии	5000
4.2.1.27	42	B03.006.004	Скрининг наследственно обусловленных заболеваний обмена (обследование на лизосомные болезни накопления Фабри, Гоше, Ниманна-Пика, МПСІ, Краббе, Помпе)	3000
4.2.1.28	43	B03.032.001	Неонатальный скрининг (определение уровня галактозы в высушенной капле крови)	450
4.2.1.29	44	B03.032.001	Неонатальный скрининг (определение уровня фенилаланина, массовая концентрация в высушенной капле крови)	450

4.2.1.30	45	B03.032.001	Неонатальный скрининг (определение уровня иммунореактивного трипсина, массовая концентрация в высушенной капле крови (детям до 28 дня жизни))	450
4.2.1.31	46	B03.032.001	Неонатальный скрининг (определение уровня 17-ОН прогестерона в высушенной капле крови)	450
4.2.1.32	47	B03.032.001	Неонатальный скрининг (определение уровня тиреотропного гормона, концентрация в условных единицах в высушенной капле крови)	450
4.2.1.33	48	B03.006.004	Скрининг наследственно обусловленных заболеваний обмена (определение активности биотинидазы в сухом пятне крови)	2500
4.2.1.34	49	A09.05.214	Исследование уровня гомоцистеина в крови (методом ВЭЖХ)	2500
4.2.1.40	50	B03.032.001	Неонатальный скрининг (определение мутации в гене SMN1, идентификация в крови или образце тканей молекулярно-генетическим методом)	1900
4.2.1.41	51	B03.032.001	Неонатальный скрининг (комплекс скрининговых исследований на СМА, ПИД и НБО молекулярно-генетическим методом и методом тандемной масс-спектрометрии)	3600
4.2.1.42	52	A27.05.035	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене PAH (фенилкетонурия) в крови (исследование 1 мутации на выбор: R408W, R261Q)	1300
4.2.1.43	53	A27.05.035	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене PAH (фенилкетонурия) в крови (исследование 2 частых мутаций: R408W, R261Q)	1600
4.2.1.44	54	A27.05.035	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене PAH (фенилкетонурия) в крови (исследование 33 частых мутаций методом гибридизации на ЛНК-микрочипе)	12000
4.2.1.45	55	A27.05.036	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене CFTR (муковисцидоз) в крови (исследование 15 частых мутаций: Del508F, del2,3(21kb), L138ins, 2143delT, 394delTT, 1677delTA, 3944delTG, W1282X, G542X, N1303K, 3821delT, 3849+10kbC>T, Ag334Trp, Arg117His, Arg553Ter)	6500
4.2.1.46	56	A27.05.036	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене CFTR (муковисцидоз) в крови (исследование 1 мутации на выбор: Del508F, del2,3(21kb), L138ins, 2143delT, 394delTT, 1677delTA, 3944delTG, W1282X, G542X, N1303K, 3821delT, 3849+10kbC>T, Ag334Trp, Arg117His, Arg553Ter)	1300
4.2.1.47	57	A27.05.036	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене CFTR (муковисцидоз) в крови (исследование 28 частых мутаций методом гибридизации на ЛНК-микрочипе)	12000
4.2.1.48	58	A27.05.037	Молекулярно-генетическое исследование микроделеций в Y хромосоме в крови (исследование AZF-локуса Y хромосомы, выявление микроделеций Y хромосомы и гена SRY методом ППР-РВ)	5000
4.2.1.49	59	A27.05.034	Молекулярно-генетическое исследование делеций 7-го/или 8-го экзонов гена SMN1 (спинальная амиотрофия) в крови (поиск делеции экзона 7 гена SMN1 в	1900
4.2.1.50	60	A27.05.033	Молекулярно-генетическое исследование мутации в гене GJB2 (35 delG) (нейросенсорная тугоухость) в крови (секвенирование по Сэнгеру второго экзона гена GJB2)	7000
4.2.1.51	61	B03.032.001	Неонатальный скрининг (количественное определение ДНК эксцизионных колец Т-клеточного рецептора (TREC) и рекомбинационных колец каппа-делеционного элемента (KREC) в сухом пятне крови молекулярно-генетическим методом)	1900
4.2.1.52	62	B03.002.001	Исследование иммунологического статуса при клеточном иммунодефиците (количественное определение ДНК эксцизионных колец Т-клеточного рецептора (TREC) и рекомбинационных колец каппа-делеционного элемента (KREC) в сухом пятне крови молекулярно-генетическим методом)	1900
4.2.1.53	63	B03.032.003	Комплекс исследований для диагностики галактоземии (молекулярно-генетическое исследование мутации в гене GALT (галактоземия) в крови, секвенирование по Сэнгеру всей кодирующей последовательности гена GALT)	18000
4.2.1.54	64	B03.006.004	Скрининг наследственно обусловленных заболеваний обмена (молекулярно-генетическое исследование мутации в гене SMPD1 (болезнь Ниманна-Пика тип А и В) в крови, секвенирование по Сэнгеру всей кодирующей последовательности гена SMPD1)	15000

4.2.1.55	65	B03.032.002	Комплексное исследование для пренатальной диагностики нарушений развития ребенка (внутриутробно) (молекулярно-генетическое исследование мутации в гене PTPN11 (синдром Нунан) в крови, секвенирование по Сэнгеру всей кодирующей последовательности гена PTPN11 ,одна ядерная семья: мать, отец, пробанд)	30000
4.2.1.56	66	B03.006.001	Комплекс исследований пробанда (молекулярно-генетическое исследование мутации в гене PTPN11 (синдром Нунан) в крови, секвенирование по Сэнгеру всей кодирующей последовательности гена PTPN11)	20000
4.2.1.57	67	B03.019.026	Комплекс исследований для диагностики болезни Помпе (молекулярно-генетическое исследование мутации в гене GAA (Болезнь Помпе) в крови, секвенирование по Сэнгеру всей кодирующей последовательности гена GAA)	20000
4.2.1.58	68	B03.019.004	Комплекс исследований для диагностики мукополисахаридоза тип I (молекулярно-генетическое исследование мутации в гене IDUA (мукополисахаридоз I типа) в крови, секвенирование по Сэнгеру всей кодирующей последовательности гена IDUA)	20000
4.2.1.59	69	B03.045.030	Комплекс исследований для установления родословных кровнородственных связей (молекулярно-генетическое исследование мутации, верификация одной мутации методом секвенирования по Сэнгеру, одна ядерная семья: мать, отец, пробанд)	15000
4.2.1.60	70	B03.006.001	Комплекс исследований пробанда (молекулярно-генетическое исследование мутации, верификация одной мутации методом секвенирования по Сэнгеру, один человек)	5000
4.2.1.61	71	B03.016.019.001	Комплексное определение концентрации на аминокислоты и ацилкарнитины в крови методом тандемной масс-спектрометрии	3000
4.2.1.62	72	B03.016.025.001	Комплексное определение концентрации на аминокислоты методом высокой эффективной жидкостной хроматографии	5000
4.3			Анализ мочи	
4.3.3	74	B03.016.018	Комплексное определение содержания органических кислот в моче (в утренней порции мочи методом газовой хроматомасс-спектрометрии)	5000
4.3.4	75	A12.28.010	Определение уровня гликозаминогликанов мочи (определение свободного оксипролина в суточной моче, включая креатинин, полуколичественное (ЦПХ-тест) и количественное определение гликозаминогликанов ГАГ)	3000
4.3.5	76	A12.28.010	Определение уровня гликозаминогликанов мочи: количественное определение ГАГ, полуколичественное определение ГАГ ЦПХ-тестом, качественное определение фракций ГАГ методом электрофореза в утренней порции мочи	3000
4.4			Анализ пота	
4.4.1	77	A12.01.003	Исследование потоотделения кожи (исследование уровня хлоридов пота)	7000
5			Услуги врачей ультразвуковой и пренатальной диагностики	
5.1			Ультразвуковые исследования	
5.1.1.			<u>при беременности</u>	
5.1.1.15	78	A04.12.024	Ультразвуковая доплерография маточно-плацентарного и плодового кровотоков (при одноплодной беременности)	2500
5.1.1.16	79	A04.12.024	Ультразвуковая доплерография маточно-плацентарного и плодового кровотоков (при многоплодной беременности)	3500
5.1.1.17	80	A04.20.001.004	Ультразвуковое исследование шейки матки (УЗ-цервикометрия)	2200
5.1.1.18	81	A04.30.001	Ультразвуковое исследование плода (по установлению нарушений морфогенеза, врач ультразвуковой диагностики - кандидат медицинских наук и врач высшей квалиф. категории)	7000
5.1.1.19	82	A04.30.001	Ультразвуковое исследование плода (по установлению нарушений морфогенеза, врач ультразвуковой диагностики - врач первой, второй квалиф. категории и без квалиф. категории)	6000
5.1.1.20	83	A04.30.001	Ультразвуковое исследование плодов (по установлению нарушений морфогенеза при многоплодной беременности, врач ультразвуковой диагностики - кандидат медицинских наук и врач высшей квалиф. категории)	10000
5.1.1.21	84	A04.30.001	Ультразвуковое исследование плодов (по установлению нарушений морфогенеза при многоплодной беременности, врач ультразвуковой диагностики - врач первой, второй квалиф. категории и без квалиф. категории)	9000

5.1.1.22	85	A04.30.001	Ультразвуковое исследование плода (фетометрия с доплерографией на любых сроках беременности, без обследования на ВПР)	4000
5.1.1.23	86	A04.30.001	Ультразвуковое исследование плодов (при многоплодной беременности, фетометрия с доплерографией на любых сроках беременности, без обследования на ВПР)	6000
5.1.1.24	87	A04.30.001	Ультразвуковое исследование плода (эхокардиография), (врач ультразвуковой диагностики - кандидат медицинских наук и врач высшей квалиф. категории)	6000
5.1.1.25	88	A04.30.001	Ультразвуковое исследование плода (эхокардиография), (врач ультразвуковой диагностики - врач первой, второй квалиф. категории и без квалиф. категории)	5000
5.1.1.26	89	A04.30.001	Ультразвуковое исследование плода (нейросонография), (врач ультразвуковой диагностики - кандидат медицинских наук и врач высшей квалиф. категории)	6000
5.1.1.27	90	A04.30.001	Ультразвуковое исследование плода (нейросонография), (врач ультразвуковой диагностики - врач первой, второй квалиф. категории и без квалиф. категории)	5000
5.1.1.28	91	A04.30.001	Ультразвуковое исследование плода (контрольное в динамике развития беременности (анатомический мониторинг) ¹	0*
5.1.2			<u>одной группы органов</u>	
5.1.2.12	92	A04.16.001	Ультразвуковое исследование органов брюшной полости (комплексное), (печень, желчный пузырь, поджелудочная железа, селезенка), (врач ультразвуковой диагностики - кандидат медицинских наук и врач высшей квалиф. категории)	3500
5.1.2.13	93	A04.16.001	Ультразвуковое исследование органов брюшной полости (комплексное), (печень, желчный пузырь, поджелудочная железа, селезенка), (врач ультразвуковой диагностики - врач первой, второй квалиф. категории и без квалиф. категории)	3000
5.1.2.14	94	A04.20.002	Ультразвуковое исследование молочных желез, (с прилегающими лимфоузлами), (врач ультразвуковой диагностики - кандидат медицинских наук и врач высшей квалиф. категории)	3000
5.1.2.15	95	A04.20.002	Ультразвуковое исследование молочных желез, (с прилегающими лимфоузлами), (врач ультразвуковой диагностики - врач первой, второй квалиф. категории и без квалиф. категории)	2500
5.1.2.16	96	A04.22.001	Ультразвуковое исследование щитовидной железы и паращитовидных желез	2500
5.1.2.17	97	A04.28.002	Ультразвуковое исследование мочевыводящих путей (почки, надпочечники, мочевой пузырь), (врач ультразвуковой диагностики - кандидат медицинских наук и врач высшей квалиф. категории)	3000
5.1.2.18	98	A04.28.002	Ультразвуковое исследование мочевыводящих путей (почки, надпочечники, мочевой пузырь), (врач ультразвуковой диагностики - врач первой, второй квалиф. категории и без квалиф. категории)	2500
5.1.2.19	99	A04.30.010	Ультразвуковое исследование органов малого таза комплексное (трансвагинальное и трансабдоминальное), (врач ультразвуковой диагностики - кандидат медицинских наук и врач высшей квалиф. категории)	3000
5.1.2.20	100	A04.30.010	Ультразвуковое исследование органов малого таза комплексное (трансвагинальное и трансабдоминальное), (врач ультразвуковой диагностики - врач первой, второй квалиф. категории и без квалиф. категории)	2500
5.10			Инвазивная пренатальная диагностика	
5.10.1	101	A11.30.002	Биопсия хориона, плаценты	12000
5.10.2	102	A11.30.002	Биопсия хориона, плаценты (при многоплодной беременности)	16000
5.10.3	103	A11.30.016	Кордоцентез	12000
5.10.4	104	A11.30.016	Кордоцентез (при многоплодной беременности)	16000
5.10.5	105	A11.30.003	Амниоцентез	12000
5.10.6	106	A11.30.003	Амниоцентез (при многоплодной беременности)	16000
6.3			Редукция эмбрионов	
6.3.1	107	A16.20.054.001	Редукция эмбриона трансабдоминальным доступом (одного)	21000
6.3.2	108	A16.20.054.001	Редукция эмбриона трансабдоминальным доступом (двух)	30000

Примечание:

* цена при обслуживании физических лиц и фактической оплате в день исследования.

Сноски:

анатомическое мониторинговое исследование (анатомический мониторинг) - Дополнительное УЗИ, связанное с методикой осмотра исследуемой анатомической структуры, требующее для постановки окончательного диагноза повторного осмотра через временной интервал.