

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

**ПРЕЙСКУРАНТ НА ПЛАТНЫЕ МЕДИЦИНСКИЕ УСЛУГИ**

Санкт-Петербург, Тобольская, 5 Тел. 241-24-84

с 13.05.2024

Код	№ плат. услуг	Код услуги по номенклатуре медицинских услуг	Наименование услуг	Цены в рублях
<b>1</b>			<b>Услуги врачей-генетиков</b>	
1.1			<b>Прием (осмотр, консультация) врача-генетика (первичный)</b>	
1.1.1	1	В01.006.001	Прием (осмотр, консультация) врача-генетика первичный (кандидат медицинских наук, врач высшей квалиф. категории)	3900
1.1.2	2	В01.006.001	Прием (осмотр, консультация) врача-генетика первичный	3000
1.2			<b>Прием (осмотр, консультация) врача-генетика для пенсионеров, лиц старше 55 лет, инвалидов I,II,III групп, детей-инвалидов (первичный) - льготный</b>	
1.2.1	3	В01.006.001	Прием (осмотр, консультация) врача-генетика первичный (кандидат медицинских наук, врач высшей квалиф. категории)(льготный)	3000
1.2.2	4	В01.006.001	Прием (осмотр, консультация) врача-генетика первичный (льготный)	2500
1.3			<b>Прием (осмотр, консультация) врача-генетика (повторный)</b>	
1.3.1	5	В01.006.002	Прием (осмотр, консультация) врача-генетика повторный (кандидат медицинских наук, врач высшей квалиф. категории)	3400
1.3.2	6	В01.006.002	Прием (осмотр, консультация) врача-генетика повторный	2500
1.4			<b>Прием (осмотр, консультация) врача-генетика для пенсионеров, лиц старше 55 лет, инвалидов I,II,III групп, детей-инвалидов (повторный) - льготный</b>	
1.4.1	7	В01.006.002	Прием (осмотр, консультация) врача-генетика повторный (кандидат медицинских наук, врач высшей квалиф. категории)(льготный)	2500
1.4.2	8	В01.006.002	Прием (осмотр, консультация) врача-генетика повторный (льготный)	2000
1.5	9	В01.006.001	Прием (осмотр, консультация) врача-генетика (на выезде к пациенту стационар или родильный дом)	4500
<b>2</b>			<b>Услуги других специалистов</b>	
2.1	10	В01.070.009	Прием (тестирование, консультация) медицинского психолога первичный (патопсихологическое обследование, психологическая адаптация, психотерапия)	2000
2.2	11	В01.070.010	Прием (тестирование, консультация) медицинского психолога повторный (патопсихологическое обследование, психологическая адаптация, психотерапия)	1800
2.3	12	В01.001.001	Прием (осмотр, консультация) врача акушера-гинеколога	2000
2.4	13	В01.058.003	Прием (осмотр, консультация) врача - детского эндокринолога первичный	2000
2.5	14	В01.058.004	Прием (осмотр, консультация) врача - детского эндокринолога повторный	1800
<b>3</b>			<b>Процедуры и манипуляции</b>	
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			<b>Лабораторные исследования</b>	
4.1			<b>Цитогенетические исследования</b>	
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	В03.019.001	Молекулярно-цитогенетическое исследование (FISH-метод) на одну пару хромосом (Fish - диагностика синдрома Прадера-Вилли/Ангельмана)	8000
4.1.6	26	В03.019.001	Молекулярно-цитогенетическое исследование (FISH-метод) на одну пару хромосом (Fish - диагностика синдрома Вильямса)	7500
4.1.7	27	В03.019.001	Молекулярно-цитогенетическое исследование (FISH-метод) на одну пару хромосом (Fish - диагностика аномалии половых хромосом)	8000
4.1.8	28	В03.019.001	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			<b>Биохимические, клинические</b>	
4.2.1			<b>Анализы крови</b>	
4.2.1.1	31	В03.006.002	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	В03.045.039	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 <i>GJB2</i> (35 delG) ( <b>нейросенсорная тугоухость</b> ) 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	В03.016.017	Комплексное определение концентрации жирных кислот в крови (очень длинноцепочечных жирных кислот ОДЖК), методом газовой хроматомасс-спектрометрии	3500
4.2.1.25	40	В03.016.017	Комплексное определение концентрации жирных кислот в крови (фитановой и пристановой жирных кислот), методом газовой хроматомасс-спектрометрии	3500
4.2.1.26	41	В03.016.017	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	В03.006.004	Скрининг наследственно обусловленных заболеваний обмена (обследование на лизосомные болезни накопления Фабри, Гоше, Ниманна-Пика, МПС1, Краббе, Помпе)	3000
4.2.1.28	43	В03.032.001	Неонатальный скрининг (определение уровня галактозы в высушенной капле крови)	450
4.2.1.29	44	В03.032.001	Неонатальный скрининг (определение уровня фенилаланина, массовая концентрация в высушенной капле крови)	450
4.2.1.30	45	В03.032.001	Неонатальный скрининг (определение уровня иммунореактивного трипсина, массовая концентрация в высушенной капле крови (детям до 28 дня жизни))	450

4.2.1.31	46	В03.032.001	Неонатальный скрининг (определение уровня 17-ОН прогестерона в высушенной капле крови)	450
4.2.1.32	47	В03.032.001	Неонатальный скрининг (определение уровня тиреотропного гормона, концентрация в условных единицах в высушенной капле крови)	450
4.2.1.33	48	В03.006.004	Скрининг наследственно обусловленных заболеваний обмена (определение активности биотинидазы в сухом пятне крови)	2500
4.2.1.34	49	А09.05.214	Исследование уровня гомоцистеина в крови (методом ВЭЖХ)	2500
4.2.1.40	50	В03.032.001	Неонатальный скрининг (определение мутации в гене <i>SMN1</i> , идентификация в крови или образце тканей молекулярно-генетическим методом)	1900
4.2.1.41	51	В03.032.001	Неонатальный скрининг (комплекс скрининговых исследований на СМА, ПИД и НБО молекулярно-генетическим методом и методом tandemной масс-спектрометрии)	3600
4.2.1.42	52	А27.05.035	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене <i>PAH</i> ( <b>Фенилкетонурия</b> ) в крови (исследование 1 мутации на выбор: R408W, R261Q)	1300
4.2.1.43	53	А27.05.035	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене <i>PAH</i> ( <b>Фенилкетонурия</b> ) в крови (исследование 2 частых мутаций: R408W, R261Q)	1600
4.2.1.44	54	А27.05.035	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене <i>PAH</i> ( <b>Фенилкетонурия</b> ) в крови (исследование 33 частых мутаций методом гибридизации на ДНК-микрочипе)	12000
4.2.1.45	55	А27.05.036	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене <i>CFTR</i> ( <b>муковисцидоз</b> ) 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	А27.05.036	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене <i>CFTR</i> ( <b>муковисцидоз</b> ) 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	А27.05.036	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене <i>CFTR</i> ( <b>муковисцидоз</b> ) в крови (исследование 28 частых мутаций методом гибридизации на ДНК-микрочипе)	12000
4.2.1.48	58	А27.05.037	Молекулярно-генетическое исследование микроделций в Y хромосоме в крови (исследование AZF-локуса Y хромосомы, выявление микроделций Y хромосомы и гена <i>SRY</i> методом ПЦР-РВ)	5000
4.2.1.49	59	А27.05.034	Молекулярно-генетическое исследование делеций 7-го/или 8-го экзонов гена <i>SMN1</i> ( <b>спинальная амиотрофия</b> ) в крови (поиск делеции экзона 7 гена <i>SMN1</i> в гомозиготном состоянии)	1900
4.2.1.50	60	А27.05.033	Молекулярно-генетическое исследование мутации в гене <i>GJB2</i> (35 delG) ( <b>нейросенсорная тугоухость</b> ) в крови (секвенирование по Сэнгеру второго экзона гена <i>GJB2</i> )	7000
4.2.1.51	61	В03.032.001	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	В03.002.001	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
4.2.1.60	63	В03.006.001	Комплекс исследований пробанда (молекулярно-генетическое исследование мутации, <b>верификация одной мутации</b> методом секвенирования по Сэнгеру, <b>один человек</b> )	5000
4.2.1.61	64	В03.016.019.001	Комплексное определение концентрации на аминокислоты и ацилкарнитины в крови методом tandemной масс-спектрометрии	3000
4.2.1.62	65	В03.016.025.001	Комплексное определение концентрации на аминокислоты методом высокой эффективной жидкостной хроматографии	5000
4.2.1.63	66	В03.032.003	Комплекс исследований для диагностики <b>галактоземии</b> (молекулярно-генетическое исследование мутации в кодирующей последовательности гена <i>GALT</i> , секвенирование по Сэнгеру)	18000

4.2.1.64	67	В03.006.004	Скрининг наследственно обусловленных заболеваний обмена (молекулярно-генетическое исследование мутаций в кодирующей последовательности гена <i>SMPD1</i> ( <b>Болезнь Ниманна-Пика тип А и В</b> ), секвенирование по Сэнгеру)	15000
4.2.1.65	68	В03.032.002	Комплексное исследование для пренатальной диагностики нарушений развития ребенка (внутриутробно) (молекулярно-генетическое исследование ДНК <b>плода, матери и отца</b> с целью поиска мутации в кодирующей последовательности гена <i>PTPN11</i> ( <b>синдром Нунаи</b> ))	30000
4.2.1.66	69	В03.006.001	Комплекс исследований пробанда (молекулярно-генетическое исследование мутации в кодирующей последовательности гена <i>PTPN11</i> ( <b>синдром Нунаи</b> ), секвенирование по Сэнгеру)	20000
4.2.1.67	70	В03.019.026	Комплекс исследований для диагностики <b>болезни Помпе</b> (молекулярно-генетическое исследование мутации в кодирующей последовательности гена <i>GAA</i> , секвенирование по Сэнгеру)	20000
4.2.1.68	71	В03.019.004	Комплекс исследований для диагностики <b>мукополисахаридоза тип I</b> (молекулярно-генетическое исследование мутации в кодирующей последовательности гена <i>IDUA</i> , секвенирование по Сэнгеру)	20000
4.2.1.69	72	В03.045.030	Комплекс исследований для установления родословных кровнородственных связей (молекулярно-генетическое исследование ДНК <b>ребенка, матери и отца</b> для <b>верификации одной мутации</b> методом секвенирования по Сэнгеру)	15000
4.2.1.70	73	В03.006.004	Скрининг наследственно обусловленных заболеваний обмена (определение активности лизосомных ферментов в пятнах высушенной крови для скрининга мукополисахаридозов 7 типов: Идуронат-2-сульфатаза (МПС II), N-ацетил-альфа-глюкозаминидаза (МПС III), N-ацетилгалактозамин-6-сульфатаза (МПС IV A), Бета-галактозидаза (МПС IV B), Арилсульфатаза В (МПС VI), Бета- глюкуронидаза (МПС VII), Трипиптедилпептидаза (цероидный нейрональный липофусциноз))	4000
4.2.1.71	74	В03.019.003	Комплекс исследований для диагностики <b>болезни Гоше</b> (молекулярно-генетическое исследование мутаций в кодирующей последовательности гена <i>GBA</i> , секвенирование по Сэнгеру)	25000
4.2.1.72	75	В03.019.018	Комплекс исследований для диагностики <b>болезни Фабри</b> (молекулярно-генетическое исследование мутаций в кодирующей последовательности гена <i>GLA</i> ), секвенирование по Сэнгеру)	20000
4.2.1.73	76	В03.006.001	Комплекс исследований пробанда (молекулярно-генетическое исследование мутации в 5, 6, 7, 8, 9, 12, 13, 14 экзонах гена <i>FGFR3</i> ( <b>Ахондроплазия</b> ), секвенирование по Сэнгеру)	15000
4.2.1.74	77	В03.019.006	Комплекс исследований для диагностики <b>мукополисахаридоза тип VI</b> (молекулярно-генетическое исследование мутации в кодирующей последовательности гена <i>ARSB</i> , секвенирование по Сэнгеру)	15000
<b>4.3</b>			<b>Анализ мочи</b>	
4.3.3	78	В03.016.018	Комплексное определение содержания органических кислот в моче (в утренней порции мочи методом газовой хроматомасс-спектрометрии)	5000
4.3.4	79	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	80	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
<b>5</b>			<b>Услуги врачей ультразвуковой и пренатальной диагностики</b>	
<b>5.1</b>			<b>Ультразвуковые исследования</b>	
5.1.1.			<b><u>при беременности</u></b>	
5.1.1.15	81	A04.12.024	Ультразвуковая доплерография маточно-плацентарного и плодового кровотоков (при одноплодной беременности)	2500
5.1.1.16	82	A04.12.024	Ультразвуковая доплерография маточно-плацентарного и плодового кровотоков (при многоплодной беременности)	3500
5.1.1.17	83	A04.20.001.004	Ультразвуковое исследование шейки матки (УЗ-цервикометрия)	2200
5.1.1.18	84	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	85	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	86	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	87	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	88	A04.30.001	Ультразвуковое исследование плода (фетометрия с доплерографией на любых сроках беременности, без обследования на ВПП)	4000
5.1.1.23	89	A04.30.001	Ультразвуковое исследование плодов (при многоплодной беременности, фетометрия с доплерографией на любых сроках беременности, без обследования на ВПП)	6000
5.1.1.24	90	A04.30.001	Ультразвуковое исследование плода (эхокардиография), (врач ультразвуковой диагностики - кандидат медицинских наук и врач высшей квалиф. категории)	6000
5.1.1.25	91	A04.30.001	Ультразвуковое исследование плода (эхокардиография), (врач ультразвуковой диагностики - врач первой, второй квалиф. категории и без квалиф. категории)	5000
5.1.1.26	92	A04.30.001	Ультразвуковое исследование плода (нейросонография), (врач ультразвуковой диагностики - кандидат медицинских наук и врач высшей квалиф. категории)	6000
5.1.1.27	93	A04.30.001	Ультразвуковое исследование плода (нейросонография), (врач ультразвуковой диагностики - врач первой, второй квалиф. категории и без квалиф. категории)	5000
5.1.1.28	94	A04.30.001	Ультразвуковое исследование плода (контрольное в динамике развития беременности (анатомический мониторинг)I	0*
5.1.2			<b><u>одной группы органов</u></b>	
5.1.2.12	95	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	96	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	97	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	98	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	99	A04.22.001	Ультразвуковое исследование щитовидной железы и парашитовидных желез	2500
5.1.2.17	100	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	101	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	102	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	103	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
<b>5.10</b>			<b>Инвазивная пренатальная диагностика</b>	
5.10.1	104	A11.30.002	Биопсия хориона, плаценты	12000
5.10.2	105	A11.30.002	Биопсия хориона, плаценты (при многоплодной беременности)	16000
5.10.3	106	A11.30.016	Кордоцентез	12000
5.10.4	107	A11.30.016	Кордоцентез (при многоплодной беременности)	16000
5.10.5	108	A11.30.003	Амниоцентез	12000
5.10.6	109	A11.30.003	Амниоцентез (при многоплодной беременности)	16000

<b>6.3</b>			<b>Редукция эмбрионов</b>	
6.3.1	110	A16.20.054.001	Редукция эмбриона трансабдоминальным доступом (одного)	21000
6.3.2	111	A16.20.054.001	Редукция эмбриона трансабдоминальным доступом (двух)	30000

**Примечание:**

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

**Сноски:**

<sup>1</sup>**анатомическое мониторинговое исследование (анатомический мониторинг)** - Дополнительное УЗИ, связанное с методикой осмотра исследуемой анатомической структуры, требующее для постановки окончательного диагноза повторного осмотра через временной интервал.