

			załącznik nr 3 do zarządzenia nr 65/2025 z 02.10.2025r. (załącznik nr 2.2 do Regulaminu Organizacyjnego- Cennik badań zlecanych podwykonawcom)		
Lp.			cena jednostkowa brutto	Materiał do badania, sposób pobrania, trwałość, postępowanie z pobranym materiałem	Czas oczekiwania na wynik badania (w dniach kalendarzowych)
I		DIAGNOSTYKA CHOROŢ TARCZYCY			
1	3345	Odwrotna trójdotyronina (rT3)	198,00	surowica, parametr wrażliwy	5
2	107	P/c. p. receptorom TSH	54,00	surowica	3
3	108	Tyreoglobulina	50,00	surowica	5
II		SPECJALISTYCZNA DIAGNOSTYKA CHOROŢ WĄTROBY			
1	3651	FibroTest -badania + FibroTest Raport	691,00	surowica	12
2	3751	FibroTest -badania	145,00	surowica	12
3		FibroMax-badania + FibroMax Raport	867,00	surowica	12
4	3752	FibroMax-badania	170,00	surowica	12
III		HORMONY PŁCIOWE I INNE BADANIA GINEKOLOGICZNE			
1	139	Makroprolaktyna	143,00	surowica	5
2	117	HCG wolna podjednostka beta	50,00	surowica	3
3	118	Estriol wolny	33,00	surowica	3
4	3341	HCG Wolna podjednostka beta (KRYPTOR)	99,00	surowica	3
5	3340	PAPP-A (KRYPTOR),	99,00	surowica	3
6	121	DHEA-SO4	45,00	surowica	3
7	122	DHEA	45,00	surowica	6
8	123	Androstendion	50,00	surowica	3
9	125	Testosteron wolny	55,00	surowica	4
10	3342	Dihydrotestosteron (DHT)	149,00	surowica, parametr wrażliwy	7
11	126	SHBG	44,00	surowica	3
12	127	17-hydroksyprogesteron	44,00	surowica	4
13	130	Kariotyp, badanie cytogenetyczne	474,00	krew żylna9heparynalitowa 4ml)- system zamknięty	25
14	136	Cytologia cienkowarstwowa LBC	88,00	wymaz podłożeSurePath+ skierowanie	15
15	137	AMH	143,00	surowica	3
16	138	Inhibina B	187,00	surowica	12
17	3326	PIGF łożyskowy ludzki czynnik wzrostu	176,00	surowica	3
18	3327	PIGF łożyskowy ludzki czynnik wzrostu	176,00	surowica	3
19	3328	Indeks sFlt-1/PIGF	286,00	surowica, parametr wrażliwy	3
20	3841	Przedwczesne wygasanie czynności jajników (ekspansja w genie FMR1), badanie przesiewowe	386,00	krew pełna EDTA	14
21	3900	Harmony Test	2 646,00	dedykowany zestaw próbek	14
IV		DIAGNOSTYKA ANEMII			
1	140	Transferyna	22,00	surowica	3
2	3754	Kwas metylomalonowy (MMA)	308,00	surowica zamrożona	29
3	143	Erytropoetyna	44,00	surowica	7
4	146	Rozpuszczalny receptor transferyny	132,00	surowica	7
V		DIAGNOSTYKA CUKRZYCY			
1	150	Hemoglobina glikowana met. HPLC	53,00	krew pełna EDTA	4
2	152	Fruktozamina	72,00	surowica	10
4	157	P/c. p. dekarboksylazie kw. Glutaminowego (anty-GAD)-ilościowo	99,00	surowica	7
VI		DIAGNOSTYKA OSTEOPOROZY I ZABURZEŃ KOSTNYCH			
1.	161	Kalcitonina	44,00	surowica zamrozić jak najszybciej	4
2.	162	Osteokalcyna	60,00	surowica do 72h powyżej mrozić	3
3.	203	Fosfataza kwaśna- tryb cito	22,00	surowica	3
4.	164	Fosfataza zasadowa izoenzym kostny	38,00	surowica	5
5.	165	C-telopeptyd kolagenu typu I	94,00	surowica	10
6.	166	Pyrylinks D w moczu	88,00	mocz- tylko poranna porcja moczu	3
7.	167	Witamina D3 metabolit 1,25(OH)2	232,00	surowica odwirować do godz. od pobrania	1 5
VII		INNE HORMONY I METABOLITY			
1	170	ACTH	33,00	osocze (EDTA) zamrozić jak najszybciej	3
2	172	Kortyzol w DZM	31,00	DZM	4
3	173	17-hydroksykortykosteroidy w DZM	121,00	DZM+HCL	25
4	174	17-ketosterdy w DZM	121,00	DZM+HCL	25
5	175	Aldosteron	38,00	surowica	4
6	176	Aldosteron w DZM	55,00	DZM	9
7	177	Aktywność reninowa osocza	99,00	osocze (EDTA) zamrozić jak najszybciej	5
8	178	Enzym konwertujący angiotensynę	165,00	surowica	7
9	179	Dopamina w DZM	88,00	DZM+HCL zamrozić	7
10	181	Katecholaminy (A, NA, D) w DZM met. HPLC	187,00	DZM+HCL	9
11	182	Metoksykatecholaminy w DZM	218,00	DZM+HCL	16
12	184	Kwas 5-hidroksyindolooctowy w DZM	121,00	DZM+HCL chronić od światła	9
13	185	Kwas wanilinomigdałowy w DZM	99,00	DZM+HCL chronić od światła	9
14	181	Katecholaminy (A, NA, D) w DZM met. ELISA	187,00	DZM+HCL	9
15	539	Kwas tróichlorooctowy w moczu, ilościowo	94,00	DZM+HCL	16
16	190	Hormon wzrostu	33,00	surowica- zamrozić	3
17	191	IGF-BP3	94,00	surowica- zamrozić	3
18	192	IGF-1	44,00	surowica- zamrozić	3
19	193	Gastryna	66,00	surowica- zamrozić jak najszybciej	4
20	195	Serotonina	72,00	surowica- zamrożona	8

21	196	Serotonina w DZM	82,00	mocz- DZM+HCL	9
22	258	Haptoglobina	38,00	surowica	3
23	3330	Adrenalina	132,00	osocze EDTA (zamrożone)	16
24	3331	Adrenalina w DZM	132,00	mocz +HCL	9
25	3332	Noradrenalina	143,00	osocze EDTA (zamrożone)	16
26	3333	Noradrenalina w DZM	143,00	mocz +HCL	9
27	3334	Metanefryna w DZM	77,00	mocz +HCL	16
28	3335	Normetanefryna w DZM	77,00	mocz +HCL	16
29	3336	Profil steroidowy w DZM met. GC/MS	717,00	DZM	75
30	3753	Koenzym Q10(Ubichinon)	154,00	surowica, chronić od światła i zamrozić jak najszybciej	14
VIII		DIAGNOSTYKA CHOROŃ NOWOTWOROWYCH			
1	203	Fosfataza kwasna sterczowa	28,00	surowica	3
2	211	Cyfra 21-1	109,00	surowica	4
3	212	CA 72-4	109,00	surowica	4
4	213	Beta-2-mikroglobulina	50,00	surowica	5
5	215	BRCA 1 met. PCR	330,00	krew pełna (EDTA)/wymaz z policzka + świadoma zgoda	17
6	986	BRCA 2 met.PCR	507,00	krew pełna (EDTA)/wymaz z policzka + świadoma zgoda	18
7	969	Panel przeciwciał onko- i anty-neuronalnych met.IIF	298,00	surowica	10
8	218	S100	109,00	surowica	4
9	219	NSE	109,00	surowica	7
11	186	Chromogranina A	110,00	surowica (jak najszybciej odwirować, odciągnąć surowicę i zamrozić)	8
12	199	HE4	99,00	surowica	3
13	198	ROMA (Ca125+HE4+ Algorytm oceny ryzyka)	132,00	surowica	3
14	3818	SEPTYNA 9	717,00	krew pełna EDTA	20
IX		UKŁAD KRZEPNIĘCIA			
1.	224	Czynnik krzepnięcia II, aktywność	94,00	osocze cytrynian	30
2.	225	Czynnik krzepnięcia V, aktywność	94,00	osocze cytrynian	14
3.	227	Czynnik krzepnięcia VII, aktywność	94,00	osocze cytrynian	9
4.	227	Czynnik krzepnięcia VIII, aktywność	94,00	osocze cytrynian	9
5.	228	Czynnik krzepnięcia IX, aktywność	94,00	osocze cytrynian	9
6.	229	Czynnik krzepnięcia X, aktywność	94,00	osocze cytrynian	12
7.	230	Czynnik krzepnięcia XI, aktywność	94,00	osocze cytrynian	12
8.	231	Czynnik krzepnięcia XII, aktywność	94,00	osocze cytrynian	12
9.	233	Czynnik von Willebranda	77,00	osocze cytrynian	5
10.	235	Antytrombina III, aktywność	51,00	osocze cytrynian	3
11.	237	Białko C, aktywność	72,00	osocze cytrynian	5
12.	3368	Oporność na aktywne białko C	94,00	osocze cytrynian	12
13.	238	Białko S wolne	77,00	osocze cytrynian	5
14.	239	Czynnik V Leiden (met.PCR)	165,00	krew żylna (EDTA) Próbkę przechowuje się w temp. 4-8C do odbioru przez kuriera + świadoma zgoda	8
15.	240	Mutacja 20210 G-A genu protrombiny (met. PCR)	176,00	krew żylna (EDTA) Próbkę przechowuje się w temp. 4-8C do odbioru przez kuriera + świadoma zgoda	8
16.	241	Termolabilny wariant MTHFR (met.PCR)	276,00	krew żylna (EDTA) + świadoma zgoda	8
17.	242	Produkty degradacji fibrynogenu	72,00	osocze cytrynian	3
18.	3821	Nadkrzepliwość wrodzona (Czynnik V Leiden +Mutacja 20210 G-A genu protrombiny)	232,00	krew żylna (EDTA) Próbkę przechowuje się w temp. 4-8C do odbioru przez kuriera + świadoma zgoda	8
X		IMMUNOGLOBULINY, SKŁADNIKI DOPEŁNIACZA I INNE ENZYMY			
1.	245	Immunoglobuliny IgG, IgM, IgA	66,00	surowica	2
2	3241	IgG1, podklasa	187,00	surowica	14
3	3242	IgG2, podklasa	187,00	surowica	14
4	3243	IgG 3, podklasa	187,00	surowica	14
5	3244	IgG4, podklasa	165,00	surowica	11
6	3245	IgG 1-4 zestaw podklas	441,00	surowica	14
9	252	HLA-B27	143,00	krew pełna (EDTA) 2 próbek + świadoma zgoda	8
10	253	Kompleksy immunologiczne	82,00	surowica zamrozić po pobraniu	12
11	254	Alfa-1-antytrypsyna	88,00	surowica	4
12	257	Ceruloplazmina	44,00	surowica -2 ml	4
13	261	Łańcuchy lekkie kappa	99,00	surowica	7
14	262	Łańcuchy lekkie kappa w moczu	99,00	mocz	7
15	263	Łańcuchy lekkie lambda	99,00	surowica	7
16	264	Łańcuchy lekkie lambda w moczu	99,00	mocz	7
17	3247	Stosunek łańcuchów lekkich kappa/lambda w moczu	165,00	mocz	7
18	3246	Stosunek łańcuchów lekkich kappa/lambda	165,00	surowica	7
19	3258	Wolne lekkie łańcuchy kappa w surowicy	132,00	surowica	7
20	3259	Wolne lekkie łańcuchy lambda w surowicy	132,00	surowica	7
21	266	Immunofiksacja (A, G, M, K, A)	176,00	surowica	7
22	267	Immunofiksacja (A, G, M, K, A) w moczu	176,00	mocz	8
23	268	Proteinogram białek moczu	110,00	mocz DZM	12
24	269	Wolne kwasy tłuszczowe	121,00	surowica	22
25	274	Lipoproteiny, rozdział elektroforetyczny	99,00	surowica	10
26	576	Aldolaza	44,00	surowica	19
27	3587	Amyloid Beta w PMR	276,00	PMR	30
28	3588	Białko TAU w PMR, met. ELISA	595,00	PMR	30
29	912	Białko oligoklonalne w PMR	276,00	PMR	12
30	3091	Acetylocholinesteraza krwinkowa	165,00	krew EDTA do 24h	4
XI		INFЕКCJE CHOROBY ZAKAŻNE			
1	305	HBc przeciwciała IgM	45,00	surowica	5
2	5008	HBV met. PCR, ilościowo,	430,00	krew pełna próbówka BD PPT K2E 9,0 mg- perłowy korek	6
3	5008	HBV met. PCR, jakościowo,	160,00	krew pełna próbówka BD PPT K2E 9,0 mg- perłowy korek	6
4	3170	HBV met.PCR, lekooporność entekawir	595,00	surowica/osocze, najlepiej perłowy korek	12

5	3838	IL28B (rs12979860, rs8099917), genotypowanie	507,00	krew EDTA do 24h	21
6	311	HCV met. PCR, ilościowo	396,00	krew pełna próbówka BD PPT K2E 9,0 mg- perłowy korek	5
7	312	HCV met. PCR, jakościowo	187,00	krew pełna próbówka BD PPT K2E 9,0 mg- perłowy korek	5
8	313	HCV met. PCR, genotypowanie	388,00	krew pełna próbówka BD PPT K2E 9,0 mg- perłowy korek	10
9	314	HCV, przeciwciała, test potwierdzenia met. ImmunoBlot	232,00	surowica	10
10	317	HAV przeciwciała całkowite	66,00	surowica	4
11	318	HAV przeciwciała IgM	54,00	surowica	5
13	3529	HIV-1 RNA met. real time RT-PCR, jakościowo	210,00	Oscze PCR (perłowy korek)+ surowica	10
14	5007	HIV met.PCR, ilościowo	485,00	krew pełna próbówka BD PPT K2E 9,0 mg- perłowy korek	5
15	324	HTLV I/II, przeciwciała	154,00	surowida do 2 dni odpobrania	10
16	331	Kila (Treponema pallidum), testy potwierdzenia (FTA, TPHA, VDRL, FTA ABS)	99,00	surowica	9
17	339	Toksokaroza (Toxocara spp.) IgG, met. Western Blot	298,00	surowica	13
18	340	Toksoplazmoza IgG awidność	77,00	surowica	2
19	344	Toxoplasma gondii met.PCR, jakościowo	232,00	krew EDTA max. do 24h pobieranie do czwartku+ świadoma zgoda	7
20	3138	Toksoplasma gondii PMR met. PCR	408,00	mocz-podłoże Abbott Multicolet	10
21	345	Różyczka (Rubella virus) IgG	35,00	surowica	2
22	346	Różyczka (Rubella virus) IgM	35,00	surowica	2
23	348	Toksoplazmoza wrodzona, profil porównawczy IgG matki i dziecka, met. Western Blot	695,00	surowica lub płyn owodniowy, zamrozić po pobraniu	10
24	349	Toksoplazmoza wrodzona, profil porównawczy IgM matki i dziecka, met. Western Blot	695,00	surowica lub płyn owodniowy, zamrozić po pobraniu	10
25	349	Toksoplazmoza wrodzona, profil porównawczy IgA matki i dziecka, met. Western Blot	695,00	surowica lub płyn owodniowy, zamrozić po pobraniu	10
26	352	CMV (Cytomegalovirus) IgG awidność	55,00	surowica	4
26	353	CMV (Cytomegalovirus) met. PCR, ilościowo	570,00	krew pełna próbówka BD PPT K2E 9,0 mg- perłowy korek+ świadoma zgoda	5
28	354	CMV (Cytomegalovirus) met. PCR, jakościowo	220,00	krew pełna próbówka BD PPT K2E 9,0 mg- perłowy korek+ świadoma zgoda	5
29	918	CMV IgG w PMR	149,00	PMR	15
30	919	CMV IgM w PMR	149,00	PMR	15
31	3180	CMV (Cytomegalovirus) DNA w moczu met.PCR, jakościowo	276,00	mocz (podłoże multicollect)+ świadoma zgoda	5
32	355	HSV (Herpes simplex virus) IgG, półilościowo	42,00	surowica	5
33	356	HSV (Herpes simplex virus) IgM, półilościowo	42,00	surowica	5
34	358	HSV (Herpes simplex virus) met. PCR, jakościowo	187,00	wymaz (wymazówka puritanowa)/PMR +świadoma zgoda	8
35	913	HSV IgG w PMR	176,00	PMR	12
36	914	HSV IgM w PMR	176,00	PMR	12
39	363	EBV (Epstein-Barr virus) met. PCR, ilościowo	558,00	krew pełna próbówka BD PPT K2E 9,0 mg- perłowy korek+ świadoma zgoda	5
40	364	EBV (Epstein-Barr virus) met. PCR, jakościowo	232,00	krew pełna próbówka BD PPT K2E 9,0 mg- perłowy korek+ świadoma zgoda	5
41	366	EBV (Epstein-Barr virus) IgG EA	60,00	surowica	5
42	365	EBV (Epstein-Barr virus) IgG EBNA	60,00	surowica	5
43	3173	EBV (Epstein-Barr virus) IgG, IgM, profil met.IIF	121,00	surowica	7
44	3142	Mycoplasma pneumoniae IgA	72,00	surowica	7
45	367	Mycoplasma hominis - jakościowo PCR	176,00	wymaz podłoże płynne	8
46	370	Mycoplasma pneumoniae IgG	32,00	surowica	3
47	371	Mycoplasma pneumoniae IgM	32,00	surowica	3
48.	373	Mycoplasma pneumoniae met. PCR, jakościowo	171,00	wymaz z gardła (wymazówka puritanowa)	8
49.	379	Mycoplasma genitalium met. PCR	182,00	wymaz z gardła (wymazówka puritanowa)	8
50	1280	Wymaz z cewki moczowej w kierunku mycoplasma hominis i ureaplasma spp.	66,00	wymaz(zwykła wymazówka i podłoże R1 dostępne w laboratorium	9
51	1281	Wymaz z kanału szyjki macicy w kierunku mycoplasma hominis i ureaplasma spp.	66,00	wymaz(zwykła wymazówka i podłoże R1 dostępne w laboratorium	9
52	380	Chlamydia pneumoniae IgG	30,00	surowica	5
53	381	Chlamydia pneumoniae IgM	30,00	surowica	5
54	382	Chlamydia pneumoniae IgA	30,00	surowica	6
55	384	Chlamydia pneumoniae met. PCR, jakościowo	154,00	wymaz z gardła (wymazówka puritanowa)+ świadoma zgoda	8
56	386	Chlamydia trachomatis IgG	30,00	surowica	5
57	387	Chlamydia trachomatis IgM	30,00	surowica	5
58	388	Chlamydia trachomatis IgA	30,00	surowica	6
59	391	Chlamydia trachomatis met. PCR, jakościowo	149,00	podłoże multi-Collect +świadoma zgoda	7
60	392	Neisseria gonorrhoeae (rzeżączka), met.PCR, jakościowo	220,00	wymaz-mocz	7
61	393	Ureaplasma urealyticum met. PCR, jakościowo	220,00	wymaz-mocz (podłoże multicollect) świadoma zgoda	7
62	396	HPV DNA HR, 14 typów, 16, 18, nie 16 i 18 (31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, 68) met. PCR jakościowo	163,00	Wymaz: Multicollect Gardlo: Puritan + świadoma zgoda	7
63.	3161	HPV DNA HR 12 typów, genotypowanie: 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, 68 (badanie dołączane do b.396)	110,00	Kobiety: Cervi-Collect Mężczyźni: Multi-Collect Puritan + świadoma zgoda	12
64	3161	HPV DNA 18 typów, genotypowanie: 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, 68, 6/11, 42, 43, 44	276,00	Kobiety: Cervi-Collect Mężczyźni: Multi-Collect Puritan + świadoma zgoda	12
65.	3119	Panel urogenitalny 7 patogenów: Ch. Trachomatis, N.gonorrhoeae, M. genitalium, M. hominis, U. urealyticum, U.parvum, Trichomonas vaginalis met. real time PCR, jakościowo ***	396,00	Multicollect Abbott	8
66.	3119	Panel infekcji urogenitalnych:Chlamydia trachomatis,Ureaplasma urealyticum,Mycoplasma genitalium,HPV	308,00	Multicollect Abbott	8
67.	3128	Panel infekcji urogenitalnych:Chlamydia trachomatis,Ureaplasma urealyticum,Mycoplasma genitalium	264,00	wymaz/mocz (podłoże multicollect)+świadoma zgoda	8
68.	3128	Panel infekcji urogenitalnych: Ch.trachomatis, U.urealyticum, M.hominis met. PCR	242,00	wymaz/mocz (podłoże multicollect)+świadoma zgoda	8
69.	400	Helicobacter pylori IgG (ICD-9: U12)	25,00	surowica	3
70.	406	Krzusiec (Bordetella pertussis) IgG	30,00	surowica	4
71.	406	Krzusiec (Bordetella pertussis) IgM	30,00	surowica	4
72.	406	Krzusiec (Bordetella pertussis) IgA	30,00	surowica	4
73.	409	Pneumocystis carinii (jiroveci) IgG +IgM met. IIF	132,00	surowica	7
74.	413	Pneumocystis carinii - wymaz spod nagłośni	31,00	wymaz	7
75.	414	Grypa typ A IgG	66,00	surowica	10

76.	415	Grypa typ A IgM	66,00	surowica	17
77.	416	Grypa typ B IgG	66,00	surowica	10
78.	417	Grypa typ B IgM	66,00	surowica	17
79.	3179	Grypa typ AH1N1 met. Real-Time PCR – jakościowo	270,00	wymaz	3
80.	418	Paragrypa typ 1-3 IgG	66,00	surowica	25
81.	418	Paragrypa typ 1-3 IgM	66,00	surowica	25
82.	420	Odra (Morbilli virus) IgG	66,00	surowica	7
83.	421	Odra (Morbilli virus) IgM	66,00	surowica	7
84.	422	Ospa (Varicella zoster virus) IgG	66,00	surowica	7
85.	423	Ospa (Varicella zoster virus) IgM	66,00	surowica	7
86.	424	Świnka (Myxovirus parotitis) IgG	59,00	surowica	12
87.	425	Świnka (Myxovirus parotitis) IgM	78,00	surowica	12
88.	432	Borelioza IgG met. Western-blot	15,00	surowica	5
89.	433	Borelioza IgM met. Western-blot	15,00	surowica	5
90.	434	Borrelia burgdorferi DNA met. real time PCR, jakościowo	171,00	krew pełna (EDTA) +świadoma zgoda	6
91.	3575	Borelioza IgG w PMR met. Western-blot	121,00	PMR	4
92.	3141	Borelioza CD57	232,00	krew pełna (EDTA)	5
93.		Borelioza pc. P. VisE/C6, ilościowo, monitorowanie leczenia	154,00	surowica	60
94.	5643	Borelia burgdorferii met. PCR, jakościowo (badanie kleszcza)	171,00	KLESZCZ	13
95.	3212	Panel infekcji odkleszczowych (TBEV, B. burgdorferi, A. phagocytophilum, E.chaffeensis, E.muris) met. PCR	176,00	krew pełna (EDTA) +świadoma zgoda	10
96.	438	TBE (wirus kleszczowego zapalenia mózgu) IgM met. ELISA	132,00	surowica	7
97.	3584	TBE (wirus kleszczowego zapalenia mózgu) IgG met. ELISA	132,00	surowica	7
98.	3120	Bartoneloza (B.henselae, B.quintana), IgG met.IIF	88,00	surowica	7
99.	3121	Bartoneloza (B.henselae, B.quintana), IgM met.IIF	88,00	surowica	7
100.		Babesia divergens met.PCR, jakościowo	220,00	krew pełna (EDTA)	12
101.	3145	Babesia microti IgG met.IIF	165,00	surowica	12
102.	3146	Babesia microti IgM met.IIF	165,00	surowica	12
103.	3143	Anaplasma phagocytophilum IgG met.IIF	165,00	krew pełna próbówka BD PPT K2E 9,0 mg- perłowy korek	12
104.	3144	Anaplasma phagocytophilum IgM met.IIF	165,00	krew pełna próbówka BD PPT K2E 9,0 mg- perłowy korek	12
105.	435	Bruceloza IgG	44,00	surowica	12
106.	436	Bruceloza IgM	44,00	surowica	12
107.	441	Listerioza, jakościowo	50,00	surowica	12
108.	443	Leptospiroza	220,00	surowica	9
109.	3151	Yersinia enterocolitica IgG met.ELISA	77,00	surowica	7
110.	3152	Yersinia enterocolitica IgM met.ELISA	77,00	surowica	7
111.	3153	Yersinia enterocolitica IgA met.ELISA	77,00	surowica	7
112.	3148	Yersinia enterocolitica IgG, IgM, IgA met.ELISA	149,00	surowica	7
113.	454	Yersinia spp IgG, IgM, IgA (łącznie)	198,00	surowica	20
114.	449	Choroba kociego pazura (Bartonella henselae, Bartonella quintana), IgG, IgM	248,00	surowica	10
115.	455	Enterowirusy IgG, IgM met. ELISA	298,00	surowica	16
116.	460	Parwovirus B19 met. PCR, ilościowo	727,00	krew pełna EDTA próbówka z żelem - perłowy korek+ świadoma zgoda	7
117.	459	Parwovirus B19 IgG,IgM	64,00	surowica	7
118.	11045	Gorączka Denga IgG, met. ELISA	220,00	surowica	15
119.	11045	Gorączka Denga IgM, met. ELISA	220,00	surowica	15
120.	3171	Parwovirus B19 IgG met.ELISA	82,00	surowica/osocze	7
2121	3172	Parwovirus B19 IgM met.ELISA	82,00	surowica/osocze	7
122.	464	Coxsackie wirusy przeciwciała	275,00	surowica	20
123.	16056	Coxsackie typ A i B IgG met.IIF	121,00	surowica	15
124.	16056	Coxsackie typ A i B IgM met.IIF	121,00	surowica	15
125.	466	RSV (Respiratory syncytial virus), IgG met.IIF	82,00	surowica	12
126.	467	RSV (Respiratory syncytial virus), IgM met.IIF	82,00	surowica	12
127.	480	Toksokaroza (Toxocara canis) IgG	66,00	surowica	5
128.	3195	Toksokaroza (Toxocara canis) IgG, awidność	320,00	surowica	14
129.	481	Włośnica (Trichinella spiralis) IgG	182,00	surowica	10
130.	482	Bąblowica (Echinococcus granulosus) IgG	94,00	surowica	7
131.	483	Bąblowica (Echinococcus granulosus) met. Western-blot	342,00	surowica	15
132.	11061	Czerwotka petzakowata (Entamoeba histolytica) IgG met. ELISA	330,00	surowica/osocze	18
133.	485	Giardia lamblia IgM i IgG w surowicy, met.IIF	121,00	surowica zamrozić	5
134.	488	Cryptococcus neoformans - antygen krążący, jakościowo	121,00	surowica zamrozić	5
135.	499	HBs antygen, test potwierdzenia	38,00	surowica	7
136.	698	Tasiemiec (Taenia solium) IgG met.ELISA	82,00	surowica	7
137.	3129	Malaria jakościowo	77,00	krew (EDTA)2-8 st. Celsjusza	3
139.	3130	Legioneloza (Legionella pneumophila) IgG	206,00	mocz	3
140.	3130	Legioneloza (Legionella pneumophila) IgM	206,00	mocz	3
141.	3130	Legioneloza (Legionella pneumophila) IgA	206,00	mocz	3
142.	454	Legioneloza (Legionella pneumophila) IgG, IgM, IgA łącznie	474,00	surowica	20
143.	3139	Listeria monocytogenes, IgG met.IIF	121,00	surowica	12
144.	3197	Kila (Treponema pallidum), testy potwierdzenia (VDRL, FTA-ABS, TPHA) w PMR	78,00	PMR	10
145.	1264	Wymaz w kierunku Listeria monocytogenes	82,00	wymaz	5
146.	3189	Zapalenie opon mózgowych (Meningitis) w PMR met. PCR, 12 gatunków patogenów	469,00	PMR	5
147.	3220	Candida, identyfikacja 3 gatunków: C.albicans, C.glabrata, C.krusei met.PCR	469,00	Wymaz z narządów płciowych żeńskich (pochwa/szyjka macicy) lub męskich (prącie/cewka moczowa)	7
148.	489	Candida -antygen krążący	193,00	surowica zamrozić	7
149.	496	Aspergillus - antygen krążący	220,00	surowica zamrozić	7
150.	3219	Aspergillus spp. IgG, ilościowo	248,00	surowica	18
151.	3150	P/c przeciw gliście ludzkiej	60,00	surowica	5
152.	3168	Hantawirus IgM, met.ELISA	110,00	surowica	12
153.	3169	Hantawirus IgG, met.ELISA	110,00	surowica	12
154.	454	Salmonella spp. IgG, IgM, IgA (łącznie)	187,00	surowica	20
155.	3454	Enterowirusy, IgM met.IIF	121,00	surowica	15
156.	3454	Enterowirusy, IgG met.IIF	121,00	surowica	15
158.	2700	Nużycza	38,00	rzęsy, brwi	3
XII		TOKSYKOLOGIA- LEKI			

1	500	Lit, ilościowo	38,00	surowica	3
2	501	Karbamazepina, ilościowo	38,00	surowica	4
3	502	Kwas walproinowy, ilościowo	38,00	surowica	4
4	503	Fenytoina, ilościowo	88,00	surowica	6
5	504	Fenobarbital, ilościowo	149,00	surowica	5
6	505	Digoksyna, ilościowo	50,00	surowica	3
7	508	Paracetamol, ilościowo	50,00	surowica	4
8	509	Salicylany, ilościowo	50,00	surowica/mocz	4
9	510	Teofilina, ilościowo	82,00	surowica	4
10	511	Cyklosporyna A, ilościowo	165,00	krew pełna EDTA	5
11	513	Takrolimus, ilościowo	171,00	krew pełna EDTA	4
12	517	Wankomycyna	94,00	surowica	4
13	3474	Klozapina	189,00	surowica	15
14	518	Gentamycyna, ilościowo	94,00	surowica/osocze heparyna	5
XIII METABOLITY I METALE					
1	548	Szczawiany w DZM	99,00	DZM+HCL	16
2	549	Cytryniany w moczu	94,00	mocz	14
3	555	Cynk, ilościowo	60,00	próbówka kod 368380	17
4	554	Cynk w moczu	94,00	DZM- próbówka 364938	12
5	3083	Chrom w moczu	110,00	mocz 5ml	12
6	556	Miedź, ilościowo	43,00	próbówka kod 368380	17
7	557	Miedź w moczu ilościowo	60,00	próbówka kod 364938	12
8	558	Ołów we krwi	50,00	próbówka kod 368381	7
9	559	Ołów w moczu, ilościowo	84,00	próbówka kod 364938	12
10	560	Rtęć w moczu, ilościowo	204,00	mocz	12
11	561	Kadm we krwi	82,00	próbówka kod 368381	7
12	562	Kadm w moczu	82,00	próbówka kod 364938	12
13	572	Kwas delta-aminolewulinowy w moczu	94,00	mocz DZM (pojemnik osłonięty folią aluminiową)	8
14	573	Porfiryny całkowite w moczu	132,00	mocz DZM lub porcja moczu(pojemnik osłonięty folią aluminiową)	20
15	575	Koproporfiryna	198,00	mocz DZM lub porcja moczu(pojemnik osłonięty folią aluminiową)	14
16	3095	Selen, ilościowo w surowicy	127,00	próbówka kod 368380	17
17	877	Tryptaza	132,00	surowica	8
18	3098	Chrom w surowicy	165,00	próbówka kod 368380	12
19	1272	Toksyna botulinowa	573,00	surowica	3
20	3905	Porfobilinogen w DZM	132,00	porcja moczu+DZM osłonięty folią	7
XIV AUTOIMMUNOLOGIA					
1.	600	Przeciwciała przeciwjądrowe ANA1, met. Immunofluorescencji pośredniej z użyciem linii komórek Hep-2; test przesiewowy na obecność lub brak przeciwciał przeciwjądrowych i antycytoplazmatycznych	40,00	surowica	6
2.	601	Przeciwciała przeciwjądrowe ANA2, (met. IIF i DID ENA); met. Immunofluorescencji pośredniej z użyciem linii komórek Hep-2 jako badanie określające typ świecenia oraz miano przeciwciał przeciwjądrowych i antycytoplazmatycznych. Dla homogenego typu świecenia diagnostyka jest poszerzona o badanie (metodą immunofluorescencji pośredniej) w kierunku przeciwciał dsDNA, z podaniem ich miana. W przypadku cytoplazmatycznego typu świecenia diagnostyka jest poszerzona o badanie (metodą immunofluorescencji pośredniej) w kierunku przeciwciał AMA, z podaniem ich miana. Dla wszystkich wyników dodatnich wykonywane jest badanie na potwierdzenie obecności lub brak możliwych antygenów. Każda surowica „dodatnia” ma być standardowo bankowana na okres 1 miesiąca w celu umożliwienia rozszerzenia diagnostyki o badania od ANA3 do ANA9.	75,00	surowica	7
3.	602	Przeciwciała przeciwjądrowe ANA3, met. Immunoblot; badanie na obecność przeciwciał przeciw 16 antygenom rozpuszczalnym i nierozpuszczalnym: DSF 70, nRNP/Sm, Sm, SS-A, Ro-52, SS-B, Scl-70, PM- Scl, Jo-1, Centromer B, PCNA, dsDNA, nukleosom, histonom, rybosomalnemu białku P, AMA-M2.	105,00	surowica	4
4.	3499	Przeciwciała przeciwjądrowe ANA4 Met IIF i immunoblot); met. Immunofluorescencji pośredniej z użyciem komórek linii HEP-2 jako badanie określające typ świecenia oraz miano przeciwciał przeciwjądrowych i antycytoplazmatycznych. Dla homogenego typu świecenia diagnostyka jest poszerzona o badanie (metodą immunofluorescencji pośredniej) w kierunku przeciwciał dsDNA, z podaniem ich miana. W przypadku cytoplazmatycznego typu świecenia diagnostyka jest poszerzona o badanie (metodą immunofluorescencji pośredniej) w kierunku przeciwciał AMA, z podaniem ich miana. Dla wszystkich badanych określenie (met immunoblotu) obecności przeciwciał przeciw 16 antygenom rozpuszczalnym i nierozpuszczalnym: DSF 70, nRNP/Sm, Sm, SS-A, Ro-52, SS-B, Scl-70, PM- Scl, Jo-1, Centromer B, PCNA, dsDNA, nukleosom, histonom, rybosomalnemu białku P, AMA-M2.	143,00	surowica	10
5.	619	Przeciwciała przeciwjądrowe ANA5, met. Immunofluorescencji pośredniej z użyciem komórek linii HEP-2 określające typ świecenia oraz miano przeciwciał przeciwjądrowych i antycytoplazmatycznych. Dla homogenego typu świecenia diagnostyka jest poszerzona o badanie (metodą immunofluorescencji pośredniej) w kierunku przeciwciał dsDNA, z podaniem ich miana. W przypadku cytoplazmatycznego typu świecenia diagnostyka jest poszerzona o badanie (metodą immunofluorescencji pośredniej) w kierunku przeciwciał AMA, z podaniem ich miana. Dla wszystkich badanych wykonanie diagnostyki ENA, określenie met. immunoblotu obecności przeciwciał przeciw 7 antygenom rozpuszczalnym : nRNP/Sm, Sm, SS-A, Ro-52,SS-B, Scl-70, Jo-1	143,00	surowica	7
6.	3297	Przeciwciała przeciwjądrowe ANA6, wykonanie diagnostyki ENA, określenie met. immunoblotu obecności przeciwciał przeciw 7 antygenom rozpuszczalnym : nRNP/Sm, Sm, SS-A, Ro-52,SS-B, Scl-70, Jo-1 met. I	121,00	surowica	4
7.	3306	Przeciwciała przeciwjądrowe ANA7, badanie określające (metodą ELISA) obecność przeciwciał dla panelu 9 antygenów: nRNP/Sm, Sm, SS-A, Ro-52, SS-B, Scl-70, Jo-1, PCNA, PM-Scl, rybosomalnemu białku P, Surowice z wynikiem „dodatnim” są standardowo bankowane na okres 1 miesiąca w celu możliwości rozszerzenia diagnostyki o badania od ANA2 do ANA10.	66,00	surowica	7
8.	3281	Przeciwciała przeciwjądrowe ANA8 (metoda DID ENA); badanie określające (met. DID) obecność przeciwciał dla 6 antygenów rozpuszczalnych, ENA: La, nRNP, Sm, Ro, Scl-70, Jo-1.	66,00	surowica	10

9.	3280	Przeciwciała przeciwdrobnoustrojowe ANA9; badanie wykonywane met. Immunofluorescencji pośredniej z użyciem linii komórek Hep-2 jako badanie określające typ świecenia oraz miano przeciwciał przeciwdrobnoustrojowych i antycytoplazmatycznych.	99,00	surowica	9
10.	695	Przeciwciała przeciwdrobnoustrojowe ANA10, (met. IIF i DID 6 antygenów); badanie met. Immunofluorescencji pośredniej z użyciem linii komórek Hep-2 jako badanie określające typ świecenia oraz miano przeciwciał przeciwdrobnoustrojowych i antycytoplazmatycznych. Dla homogennego typu świecenia diagnostyka jest poszerzona o badanie (metodą immunofluorescencji pośredniej) w kierunku przeciwciał dsDNA, z podaniem ich miana. W przypadku cytoplazmatycznego typu świecenia diagnostyka jest poszerzona o badanie (metodą immunofluorescencji pośredniej) w kierunku przeciwciał AMA, z podaniem ich miana. Dla wszystkich wyników dodatnich wykonywane jest badanie DID w celu identyfikacji przeciwciał dla antygenów rozpuszczalnych (ENA): La, nRNP, Sm, Ro, Scl-70, Jo-1.	101,00	surowica	10
11.	608	PPJ panel Myositis met. immunoblot	231,00	surowica	7
12.	609	PPJ panel sklerodermia met. immunoblot	242,00	surowica	4
13.	609	PPJ, antygeny rozpuszczalne (ENA) met. immunoblot	165,00	surowica	4
14.	603	PPJ dsDNA met. IIF	51,00	surowica	7
15.	3300	PPJ przeciw centromerom (ACA) met. ELISA	101,00	surowica	6
16.	3301	PPJ anty-Jo-1 met. ELISA	101,00	surowica	7
17.	3302	PPJ anty-Scl-70 met. ELISA	101,00	surowica	7
18.	3303	PPJ anty-Sm met. ELISA	101,00	surowica	7
19.	3303	PPJ anty-Sm/RNP met. ELISA	101,00	surowica	7
20.	3305	PPJ przeciw histonom met. ELISA	101,00	surowica	6
21.	3279	PPJ SES (SES-ANA) met. IIF	82,00	surowica	12
22.	3298	PPJ anty-SS-B (La) met. ELISA	92,00	surowica	7
23.	3299	PPJ anty-SS-A (Ro) met. ELISA	91,00	surowica	7
24.	3307	P/c. przeciwdrobnoustrojowe ANA, AMA, ASMA met. IIF	132,00	surowica	8
25.	604	SLE, półłościowo	55,00	surowica	4
26.	606	P/c. p. antygenom cytoplazmy neutrofilów ANCA (pANCA i cANCA) met. IIF	74,00	surowica	7
27.	610	P/c. p. mitochondrialne (AMA) met. IIF	50,00	surowica	7
28.	611	P/c. p. mitochondrialne (AMA) typ M2 met. IIF	65,00	surowica	10
29.	3295	P/c. p. mitochondrialne (AMA) typ M2 met. Elisa	72,00	surowica	6
30.	3284	P/c. p. mitochondrialne (AMA) typ M2, M4, M9 met. Immunoblot	154,00	surowica	11
31.	612	P/c. p. mięśniom gładkim (ASMA) met. IIF	73,00	surowica	7
32.	613	P/c. p. mikrosomom wątroby i nerki (anty-LKM) met. IIF	72,00	surowica	10
33.	3294	P/c. p. mikrosomom wątroby i nerki (anty-LKM 1) met. ELISA	81,00	surowica	6
34.	614	P/c. p. kanalikom żółciowym met. IIF	72,00	surowica	7
35.	615	P/c. p. antygenowi cytoplazmatycznemu wątroby typu 1 (anty-LC-1) met. immunoblotting	121,00	surowica	4
36.	617	Panel wątrobowy PEŁNY (ANA2, AMA, ASMA, anty-LKM, anty-LSP, anty-SLA, anty-LC-1) met. IIF, DID, immunoblot.	123,00	surowica	4
37.	617	Panel wątrobowy SPECJALISTYCZNY (anty-LKM-1, anty-SLA/LP, AMA M2, anty-LC-1) met. immunoblotting	132,00	surowica	4
38.	618	Panel wątrobowy (anty-LKM, anty-LSP, anty-SLA) met. IIF	82,00	surowica	6
39.	3290	Panel autoprzeciwciał (ch. tk. łącznej, vasculitis, ch. autoimmunologiczne wątroby) met. BLOT	187,00	surowica	7
40.	3293	Panel wątrobowy AIH/PBC (AMA M2, M2-3E, Sp100, PML, gp210, LC-1, LKM-1, SLA/LP, Ro-52), met. immunoblot	232,00	surowica	4
41.	3296	Panel wątrobowy (AMA,LKM-1) met.IIF	72,00	surowica	6
42.	620	P/c. p. endomysium (EmA) w kl. IgA met. IIF	61,00	surowica	7
43.	621	P/c. p. endomysium (EmA) w kl. IgG met. IIF	61,00	surowica	7
44.	622	P/c. p. endomysium (EmA) w kl. IgA i IgG (łącznie) met. IIF	98,00	surowica	7
45.	623	P/c. p. gliadynie (AGA) w kl. IgA met. IIF	61,00	surowica	5
46.	624	P/c. p. gliadynie (AGA) w kl. IgG met. IIF	72,00	surowica	5
47.	625	P/c. p. gliadynie (AGA) w kl. IgA i IgG (łącznie) met. IIF	110,00	surowica	5
48.	638	P/c. p. deamidowanej gliadynie (DGP) IgA met.ELISA	95,00	surowica	12
49.	639	P/c. p. deamidowanej gliadynie (DGP) IgG met.ELISA	95,00	surowica	12
50.	626	P/c. p. endomysium i gliadynie w kl. IgA (łącznie) met. IIF	77,00	surowica	7
51.	627	P/c. p. endomysium i gliadynie w kl. IgG (łącznie) met. IIF	77,00	surowica	7
52.	628	P/c. p. endomysium i gliadynie w kl. IgA i IgG (łącznie) met. IIF	127,00	surowica	7
53.	629	P/c. p. retikulinie (ARA) w kl. IgA met. IIF	72,00	surowica	9
54.	629	P/c. p. retikulinie (ARA) w kl. IgG met. IIF	72,00	surowica	9
55.	631	P/c. p. retikulinie (ARA) w kl. IgA i IgG (łącznie) met. IIF	121,00	surowica	9
56.	3310	p/c. p. endomysium, retikulinie i gliadynie IgA	143,00	surowica	12
57.	3311	p/c. p. endomysium, retikulinie i gliadynie IgG	143,00	surowica	12
58.	3312	p/c. p. endomysium, retikulinie i gliadynie IgA +IgG (łącznie)	276,00	surowica	12
61.	632	P/c. p. transglutaminazie tkankowej (anty-tTG) w kl. IgA met. ELISA	82,00	surowica	5
62.	633	P/c. p. transglutaminazie tkankowej (anty-tTG) w kl. IgG met. ELISA	82,00	surowica	5
63.	634	P/c. p. transglutaminazie tkankowej (anty-tTG) w kl. IgA i IgG (łącznie) met. ELISA	132,00	surowica	5
64.	635	P/c. p. mieloperoxydazie w kl. IgG met. ELISA	110,00	surowica	7
65.	646	P/c. p. proteinazie 3 w kl. IgG met. ELISA	110,00	surowica	20
66.	685	P/c. p. kardioliplinie w kl. IgA met. ELISA	50,00	surowica	8
67.	640	P/c. p. kardioliplinie w kl. IgG met. ELISA	50,00	surowica	5
68.	641	P/c. p. kardioliplinie w kl. IgM met. ELISA	50,00	surowica	5
69.	642	P/c. p. kardioliplinie w kl. IgG i IgM (łącznie) met. ELISA	87,00	surowica	5
70.	643	P/c. p. beta2-glikoproteinie I w kl. IgG met. ELISA	82,00	surowica	6
71.	644	P/c. p. beta2-glikoproteinie I w kl. IgM met. ELISA	82,00	surowica	6
72.	645	P/c. p. beta2-glikoproteinie I w kl. IgG i IgM (łącznie) met. ELISA	154,00	surowica	6
73.	646	P/c. p. protrombinie w kl. IgG met. ELISA	72,00	surowica	20
74.	647	P/c. p. protrombinie w kl. IgM met. ELISA	114,00	surowica	22
75.	648	P/c. p. protrombinie w kl. IgG i IgM (łącznie) met. ELISA	114,00	surowica	22
76.	652	P/c. p. fosfatydylserynie w kl. IgG met. ELISA	50,00	surowica	22
77.	653	P/c. p. fosfatydylserynie w kl. IgM met. ELISA	82,00	surowica	22
78.	654	P/c. p. fosfatydylserynie w kl. IgG i IgM (łącznie) met. ELISA	95,00	surowica	22
79.	652	P/c. p. fosfatydylinozitolowi w kl. IgG met. ELISA	50,00	surowica	22
80.	653	P/c. p. fosfatydylinozitolowi w kl. IgM met. ELISA	94,00	surowica	22
81.	654	P/c. p. fosfatydylinozitolowi w kl. IgG i IgM (łącznie) met. ELISA	95,00	surowica	22
82.	655	Antykoagulant tczniowy	69,00	osocze cytrynian 2 próbek zamrożone	8
83.	3276	Antykoagulant tczniowy (LA) - testy przesiewowe (aPTT, dRVVT)	132,00	osocze cytrynian 2 próbek zamrożone	5
84.	3277	Antykoagulant tczniowy (LA) - test przesiewowy/potwierdzający (aPTT)	133,00	osocze cytrynian 2 próbek zamrożone	5

85.	3278	Antykoagulant toczniowy (LA) - test przesiewowy/potwierdzający (dRVVT)	457,00	osocze cytrynian 2 próbówki zamrożone	5
86.	3724	Autoprzeciwciała przeciwpłytkowe	683,00	surowica	14
87.	660	P/c. p. antygenom jajnika met. IIF	138,00	surowica	13
88.	642	P/c. p. antygenom jajnika i osłonie przejrzystej IgG, IgM, IgA (łącznie), met. ELISA	138,00	surowica	5
89.	660	P/c. p. antygenom łożyska met. IIF	94,00	surowica	13
90.	662	P/c. p. komórkom Leydiga jąder met. IIF	95,00	surowica	15
91.	663	P/c. p. plemnikom met. IIF	330,00	surowica	7
92.	665	P/c. p. kinazie tyrozynowej (anty-MuSK) met. RIA	331,00	surowica	5
93.	668	P/c. przeciwko titinie	294,00	surowica	24
94.	669	P/c. p. mięśniom poprzecznie prążkowanym met. IIF	93,00	surowica	18
95.	670	P/c. p. receptorom acetylocholiny (anty-AChR) met. RIA	121,00	surowica	8
96.	669	P/c. p. mięśniom poprzecznie prążkowanym i p. mięśniowi sercowemu (miasthenia gravis) met. IIF	106,00	surowica	18
97.	672	P/c. p. komórkom okładzinowym żołądka (APCA) met. IIF	65,00	surowica	10
98.	673	P/c. p. czynnikowi wewnętrznemu Castle'a i p. komórkom okładzinowym żołądka (APCA) met. IIF	77,00	surowica	6
99.	675	P/c. p. błonie podstawnej kłęb. nerkowych (anty-GBM) i błonie pęch. płucnych (zespoł Goodpasture'a) met. IIF	94,00	surowica	9
100.	675	P/c. p. błonie podstawnej kłęb. nerkowych (anty-GBM) met. IIF	94,00	surowica	9
101.	676	P/c. p. mięśniowi sercowemu met. IIF	88,00	surowica	18
102.	677	P/c. p. wyspom trzustkowym, komórkom zewnątrzwydzielniczym trzustki i komórkom kubkowatym jelit (choroba Leśniowskiego-Crohna i Colitis ulcerosa) met. IIF	182,00	surowica	9
103.	678	Panel jelitowy (p/c. p. komórkom zewnątrzwydzielniczym trzustki i komórkom kubkowatym jelit, ASCA, ANCA) met. IIF	160,00	surowica	13
104.	679	P/c. p. Saccharomyces cerevisiae (ASCA) met. IIF	72,00	surowica	13
105.	681	p/c. p. Saccharomyces cerevisiae IgG (ASCA) met.IIF	65,00	surowica	13
106.	682	p/c. p.Saccharomyces cerevisiae IgA (ASCA) met.IIF	65,00	surowica	13
107.	680	P/c. p. korze nadnerczy met. IIF	97,00	surowica	13
108.	683	P/c p.komórkom śródbłonna met.IIF	127,00	surowica	13
109.	685	Panel neuroimmunologiczny (anty-Ri, anty-Hu, anty-Yo, anty-GAD, anty-MAG, p/c. p. mielinie) met. IIF, immunobloting	330,00	surowica	8
110.	607	P/c. p. keratynie (AKA) met. IIF	76,00	surowica	7
111.	687	Badania tkankowe (IgG, IgA, IgM, a-C3)	82,00	wycinek skóry	15
112.	693	P/c. p. pemphigus (desmogleina 1 i desmogleina 3) i pemphigoid met. IIF	82,00	surowica	9
113.		P/c. antygenom błony podstawnej (BMZ) badanie na spłisce skóry met. IIF	66,00	surowica/wycinek	20
114.		Profil reumatyczny (Varicella,Grypa A H1N1, Grypa A H3N3, Grypa B, Yersinia, Toxoplasma, B affzelii, B burgdorferii, B garinii, Chlamydia trachomatis), IgG met.IIF	661,00	surowica	20
115.	3255	p/c p.gangliozydów (GM1, GDb, GQ1b.), IgG	232,00	surowica	8
116.	3254	p/c p.gangliozydów (GM1, GDb, GQ1b.), IgM	215,00	surowica	8
117.	3260	P/c p.dsDNA IgG met.ELISA	61,00	surowica	7
118.	3406	P/c. przeciw akwaporynie 4 met. IIF	187,00	surowica	10
119.	5326	P/c p.pemphigus (desmogleina 1 i desmogleina 3) met.ELISA	132,00	surowica	10
120.	3240	Autoimmunologiczne zapalenia mózgu, panel przeciwciał (p/c IgG: anty-NMDA, anty-GABAB, anty- AMPA R1, anty-AMPA R2, anty- CASP R2, przeciwko podjednostkom kanałów potasowych bramkowanych napięciem – VGKC, anty- LGI-1, anty- DPPX), surowica, met. IIF	619,00	surowica	8
121.	3257	P/c.p.receptorowi fosfolipazy A2(PLA2R) met.IIF	147,00	surowica	12
122.	3465	P/c. przeciw MOG i akwaporynie-4 met. IIF, surowica	210,00	surowica	7
123.	3929	Przeciwciała przeciwko kompleksowi heparyna-PF4 (HIT II)	525,00	surowica	3
124.	690	Badanie w kierunku DH (Dermatitis Herpetiformis) met.IIF	110,00	surowica	12
XV		ALERGOLOGIA			
		Alergeny w panelach			
1		Panel alergenów pokarmowych: kurzego, Mleko krowie, Dorsz, Mąka pszenna, Mąka żytnia, Ryż, Orzech laskowy, Orzech ziemny, Soja, Migdał, Morela, Krab, Ziemniak, Żółtko jaja kurzego, Seler, Marchew, Pomidor, Drożdże, Jabiko, Kiwi	144,00	surowica	5
2		Panel alergenów oddechowych: brodawkowej, Pylek olszyny szarej, Pylek leszczyny, Pylek dębu, Tymotka łąkowa, Pylek żyta, Pylek bylicy, Pylek babki lancetowatej, D. pteronyssinus, D. farinae, Naskórek psa, Naskórek kota, Naskórek konia, Asp. Fumigatus, Cladosporium herbarum, Pen. Notatum, Alternaria alternata, Tomka wonna, Kupkówka pospolita, Ambrozja	144,00	surowica	5

4		Panel oddechowy - 10 alergenów: Pies Koń Świnka morska Mysz Naskórek szczura Królik Chomik Mix sierści (krowa, owca, koza) Mix piór (Papuzka falista, kanarek, papuga Ara, Aleksandretta obroźna, Zeberka timorska)	Kot	122,00	surowica	5
5		Panel oddechowy - 10 alergenów: (Der. Pteronyssinus, Der. farinae) Cladosporium herbarum Alternaria alternata kaczka, gęś) Gołębie odchody Trichophyton mentagrophytes	Mix rozłoczy Penicillium notatum Aspergillus fumigatus Mix piór (kura, Karaluch Candida albicans	122,00	surowica	5
6		Panel oddechowy - 10 alergenów: Kupkówka pospolita Tymotka łąkowa Pylek żyta Ambrozja Bylica Babka lancetowata Komosa Rzepak	Tomka wonna Pokrzywa	122,00	surowica	5
7		Panel oddechowy - 10 alergenów: Olcha Brzoza Leszczyna Dąb Klon jesionolistny Buk Jesion wyniosły Wierzba iwa Topola Sosna		122,00	surowica	5
8		Panel pokarmowy - 10 alergenów: Mąka pszenna Mąka żytnia Mąka owsiana Ryż Krowetka Wieprzowina Wołowina Gluten Kurczak	Dorsz	122,00	surowica	5
9		Panel pokarmowy - 10 alergenów: kurzego Mleko krowie Orzech laskowy Orzech ziemny Orzech włoski Migdał Żółtko jaja kurzego Kazeina Kakao Glutaminian	Białko jaja	122,00	surowica	5
10		Panel pokarmowy - 10 alergenów: Truskawka Jabłko Kiwi Banan Brzoskwinia Wiśnia Oliwka Morela Arbuz Mix cytrusów (grejfrut, cytryna, pomarańcza, mandarynka)		122,00	surowica	5
11		Panel pokarmowy - 10 alergenów: Soja Pomidor Marchew Ziemniak Papryka Seler Pietruszka Ogórek Kukurydza	Sezam	122,00	surowica	5
12	710	IgE sp. GP1 - mieszanka traw wczesnych		39,00	surowica	3
13	722	IgE sp. GP3 mieszanka traw 3		39,00	surowica	3
14	711	IgE sp. TP9 - mieszanka drzew		39,00	surowica	3
15	712	IgE sp. WP3 - mieszanka chwastów		39,00	surowica	3
16	713	IgE sp. MP1 - mieszanka pleśni		39,00	surowica	3
17	714	IgE sp. FP2 - mieszanka ryby, skorupiaki, owoce morza		39,00	surowica	3
18	715	IgE sp. EP7 - mieszanka pierza		39,00	surowica	3
19	716	IgE sp. EP1 - mieszanka naskórków		39,00	surowica	3
20	717	IgE sp. GP4 - mieszanka traw późnych		39,00	surowica	3
21	718	IgE sp. FP5 - mieszanka żywności (dziecięca)		39,00	surowica	3
22		Panel drzew 5 (drzewa wczesne)*		39,00	surowica	5
23		Panel drzew 6 (drzewa późne)*		39,00	surowica	5
24	721	IgE sp. FP3 mieszanka zbóż		39,00	surowica	3
25	723	Panel atopowy (20 alergenów)*		176,00	surowica	5
26	766	Panel pokarmowy, białka mleka (6 alergenów)*		176,00	surowica	7
		Alergeny- składniki kurzu, roztocza				
27	725	IgE sp. D1 - Dermatophagoides pteronyssinus		30,00	surowica	3
28	726	IgE sp. D2 - Dermatophagoides farinae		30,00	surowica	3
29	727	IgE sp. D70 - Acarus siro		30,00	surowica	3
30	728	IgE sp. D71 - Lepidoglyphus destructor		30,00	surowica	3
31	729	IgE sp. D72 - Tyrophagus putrescentiae		30,00	surowica	3
		Alergeny- sierści i pierza				
32	730	IgE sp. E7 - odchody gołębia		36,00	surowica	3

33	733	IgE sp. H3 - mieszanika kurzu domowego (Bencard)	36,00	surowica	3
34	732	IgE sp. I6 - karaluch - prusak	36,00	surowica	3
35	733	IgE sp. H2 - mieszanika kurzu domowego (Hollister Sten)	36,00	surowica	3
36	734	IgE sp. odchody kanarka	36,00	surowica	3
37	803	IgE sp. E1 - sierść kota	100,00	surowica	3
38	736	IgE sp. E2 - sierść psa	30,00	surowica	3
39	746	IgE sp. E5 łupież psa	30,00	surowica	3
40	737	IgE sp. E3 - sierść konia	30,00	surowica	3
41	738	IgE sp. E201 - pióra kanarka	34,00	surowica	3
42	739	IgE sp. E70 - pierze (pióra gęsi)	34,00	surowica	3
43	740	IgE sp. E78 - pióra papużki faliistej	34,00	surowica	3
44	741	IgE sp. E86 - pióra kaczki	34,00	surowica	3
45	742	IgE sp. E84 - naskórek chomika	34,00	surowica	3
46	743	IgE sp. E82 - naskórek królika	34,00	surowica	3
47	744	IgE sp. E81 - naskórek owcy	34,00	surowica	3
48	745	IgE sp. E6 - naskórek świnki morskiej	34,00	surowica	3
49	736	IgE sp. E 98 naskórek, włos szynszyla	83,00	surowica	3
	750	Alergeny - trawy i zboża			
50	751	IgE sp. G3 - kupkówka pospolita	34,00	surowica	3
51	752	IgE sp. G4 - kostrzewa łąkowa	34,00	surowica	3
52	753	IgE sp. G6 - tymotka łąkowa	34,00	surowica	3
53		IgE sp. G12 - żyto (pyłki)	34,00	surowica	3
		Alergeny - drzewa			
54	812	IgE sp. T27 Lipa drobnolistna	88,00	surowica	3
55	760	IgE sp. T3 - brzoza	36,00	surowica	3
56	761	IgE sp. T4 - leszczyna	36,00	surowica	3
57	762	IgE sp. T2 - olcha	36,00	surowica	3
58	763	IgE sp. T14 - topola	36,00	surowica	3
59	764	IgE sp. T12 - wierzba	36,00	surowica	3
		Alergeny - chwasty			3
60	770	IgE sp. W9 - babka lancetowata	36,00	surowica	3
61	771	IgE sp. W6 - bylica pospolita	36,00	surowica	3
62	772	IgE sp. W10 - komosa biała	36,00	surowica	3
		Alergeny - pleśnie			
63	775	IgE sp. M6 - Alternaria tenuis	36,00	surowica	3
64	776	IgE sp. M3 - Aspergillus fumigatus	36,00	surowica	3
65	777	IgE sp. M5 - Candida albicans	36,00	surowica	3
66	778	IgE sp. M2 - Cladosporium herbarum	36,00	surowica	3
67	779	IgE sp. M4 - Mucor racemosus	36,00	surowica	3
68	780	IgE sp. M1 - Penicillium notatum	36,00	surowica	3
		Alergeny - mleczne			
69	785	IgE sp. F1 - białko jajka	30,00	surowica	3
70	769	Panel mleko krowie plus gluten	78,00	surowica	5
71	786	IgE sp. F245 - jajko całe	30,00	surowica	3
72	787	IgE sp. F75 - żółtko jajka	30,00	surowica	3
73	788	IgE sp. F76 - alfa laktoalbumina	30,00	surowica	3
74	789	IgE sp. F77 - beta laktoalbumina	30,00	surowica	3
75	790	IgE sp. F78 - kazeina	30,00	surowica	3
76	791	IgE sp. F2 - mleko krowie	30,00	surowica	3
77	792	IgE sp. F81 - ser cheddar	35,00	surowica	3
78	795	IgE sp. F 360 jogurt	35,00	surowica	5
		Alergeny - mączne			
79	796	IgE sp. F79 - gluten (gliadyna)	30,00	surowica	3
80	797	IgE sp. F11 - gryka	36,00	surowica	3
81	798	IgE sp. F6 - jęczmień	36,00	surowica	3
82	799	IgE sp. F8 - kukurydza	36,00	surowica	3
83	800	IgE sp. F7 - owies	36,00	surowica	3
84	801	IgE sp. F4 - pszenica	36,00	surowica	3
85	802	IgE sp. F9 - ryż	36,00	surowica	3
86	803	IgE sp. F14 - soja	36,00	surowica	3
87	804	IgE sp. F5 - żyto	36,00	surowica	3
		Alergeny - mięsa i ryb			
88	808	IgE sp. F88 - baranina	34,00	surowica	3
89	809	IgE sp. F284 - indyk	34,00	surowica	3
90	810	IgE sp. F83 - kurczak	34,00	surowica	3
91	811	IgE sp. F26 - wieprzowina	34,00	surowica	3
92	812	IgE sp. F27 - wołowina	34,00	surowica	3
93	813	IgE sp. F3 - dorsz	34,00	surowica	3
94	814	IgE sp. F40 - tuńczyk	34,00	surowica	3
95	815	IgE sp. F205 śledź	34,00	surowica	5
96	816	IgE sp. F 24 krewetka	34,00	surowica	5
		Alergeny - warzywa			
97	818	IgE sp. F15 - fasola	34,00	surowica	3
98	819	IgE sp. F12 - groch	34,00	surowica	3
99	820	IgE sp. F31 - marchew	34,00	surowica	3
100	821	IgE sp. F244 - ogórek	34,00	surowica	3
101	822	IgE sp. F86 - pietruszka	34,00	surowica	3
102	823	IgE sp. F25 - pomidor	34,00	surowica	3
103	824	IgE sp. F85 - seler	34,00	surowica	3
104	825	IgE sp. F35 - ziemniak	34,00	surowica	3
105	826	IgE sp. F48 - cebula	34,00	surowica	3
		Alergeny - owoce			
106	830	IgE sp. F92 - banan	34,00	surowica	3
107	831	IgE sp. F94 - gruszka	34,00	surowica	3
108	832	IgE sp. F49 - jabłko	34,00	surowica	3
109	833	IgE sp. F84 - kiwi	34,00	surowica	3
110	834	IgE sp. F33 - pomarańcza	34,00	surowica	3
111	835	IgE sp. F44 - truskawka	34,00	surowica	3
112	836	IgE sp. F 237 morela	34,00	surowica	5
113	837	IgE sp. F 259 winogrona	34,00	surowica	5

114	818	IgE sp. F 156 malina	77,00	surowica	3
115	802	IgE sp. F32 cytryna	77,00	surowica	3
		Alergeny -inne			
116	839	IgE sp. F105 - czekolada	34,00	surowica	3
117	840	IgE sp. F93 - kakao	34,00	surowica	3
118	841	IgE sp. F221 - kawa	34,00	surowica	3
119	842	IgE sp. F403 - drożdże browarnicze	34,00	surowica	3
120		IgE sp. M44 Drożdże piekarskie (Saccharomyces cerevisiae)	66,00	surowica	15
121	831	IgE sp. F89 - musztarda	34,00	surowica	3
122	844	IgE sp. F277 - koperek	34,00	surowica	3
123	845	IgE sp. F280 - pieprz czarny	34,00	surowica	3
124	846	IgE sp. F17 - orzech leszczyny	34,00	surowica	3
125	847	IgE sp. F256 - orzech włoski	34,00	surowica	3
126	848	IgE sp. F13 - orzech ziemny	34,00	surowica	3
127	849	IgE sp. F 20 migdały	34,00	surowica	7
		Alergeny -inne			
128	855	IgE sp. I3 - jad osy	34,00	surowica	3
129	856	IgE sp. I1 - jad pszczoły	34,00	surowica	3
130	857	IgE sp. I5 - jad szerszenia europejskiego	34,00	surowica	3
131	858	IgE sp. I71 - jad komara	34,00	surowica	3
132	859	IgE sp. I73 - Chironomus plumosus (Ochołka piórkowa)	34,00	surowica	3
133	860	IgE sp. I205 - jad trzmieła	110,00	surowica	8
		Alergeny -inne			
134	865	IgE sp. O1 - bawełna	34,00	surowica	3
135	866	IgE sp. K20 - wełna	34,00	surowica	3
136	867	IgE sp. K82 - latex	34,00	surowica	3
137	868	IgE sp. K 74 jedwab	34,00	surowica	7
138	870	IgE sp. C204 - amoxicylina	34,00	surowica	3
139	871	IgE sp. C62 doksylicyna	161,00	surowica	18
140	875	IgE sp. P1 - glista ludzka	34,00	surowica	3
141	869	IgE sp. K 80 formaldehyd	34,00	surowica	9
		Diagnostyka nietolerancji pokarmowych			
142	4050	IMMUNODIAGDIETA, 28 IgG*	320,00	surowica	17
143	4051	IMMUNODIAGDIETA, 28 IgG4*	320,00	surowica	17
144	4052	IMMUNODIAGDIETA, 44 IgG*	431,00	surowica	17
145	4053	IMMUNODIAGDIETA, 44 IgG4*	431,00	surowica	17
146	4054	IMMUNODIAGDIETA, 88 IgG*	794,00	surowica	17
147	4055	IMMUNODIAGDIETA, 88 IgG4*	794,00	surowica	17
148	4056	IMMUNODIAGDIETA, 280 IgG*	1 511,00	surowica	17
149	4057	IMMUNODIAGDIETA, 280 IgG4*	1 511,00	surowica	17
150	3888	GENODIAGDIETA - geny nietolerancji pokarmowych*	860,00	krew pełna EDTA+ świadoma zgoda	25
151	3889	GENODIAGDIETA – geny metabolizmu witamin i antyoksydantów*	815,00	krew pełna EDTA+ świadoma zgoda	25
152	3890	FTO – mutacja w genie otyłości met. PCR	215,00	krew pełna EDTA+ świadoma zgoda	25
153	3891	Geno diag Dieta – geny metabolizmu i otyłości*	766,00	krew pełna EDTA+ świadoma zgoda	25
154	3891	Geno diag Dieta – geny metabolizmu i otyłości*	717,00	krew pełna EDTA+ świadoma zgoda	25
155	3893	Geno diag Dieta – pełny profil nutragenetyczny*	1 930,00	krew pełna EDTA+ świadoma zgoda	25
XVI		USTALENIE OJCOSTWA / POKREWIEŃSTWA			
1	900	Ustalenie ojcostwa i pokrewieństwa do 3 osób + profil genetyczny (16 loci) lub zgoda opiekuna prawnego	1 379,00	Wymaz z policzka/krew włóścikowa+ świadoma zgoda	13
2	901	Ustalenie ojcostwa i pokrewieństwa, badanie każdej dodatkowej osoby + profil genetyczny (16 loci)	1 433,00	Wymaz z policzka/krew włóścikowa+ świadoma zgoda	13
3	902	Badanie genealogiczne linii ojcowskiej i/lub matczynej 1 osoba	1 652,00	Wymaz z policzka/krew włóścikowa+ świadoma zgoda	13
XVII		DIAGNOSTYKA GRUŹLICY			
1	1403	Badanie mikrobiologiczne w kierunku gruźlicy (posiew)	126,00	plwocina	55
2	1405	Preparat AFB met. Fluorescencyjną	30,00	plwocina	2
3	1405	Preparat AFB met. Ziehl-Neelsena	30,00	plwocina	2
4	1332	Identyfikacja prątków met. spektrometrii mas (etap)	220,00	plwocina	30
5	1333	Identyfikacja i lekooporność prątków - badanie konsultacyjne	787,00	plwocina	30
6	472	Gruźlica (Mycobacterium tuberculosis complex) DNA, z określi. wrażliwości na rifampicynę, met. Real Time	315,00	plwocina	7
8	1335	Gruźlica , T-SPOT TB 9 (test IGRA)	173,00	krew żylna- specjalne próbki	5
10	1400	Badanie w kierunku Mycobacterium sp.met.konwencjonalną	52,00	plwocina	55
11	1401	Badanie w kierunku Mycobacterium sp.met. automatyczną	78,00	plwocina	50
12	1402	Badanie w kierunku Mycobacterium sp.met. automatyczną (krew)	89,00	krew	30
13	1410	Identyfikacja Mycobacterium sp. met. Immunochromatograficzną (etap)	68,00	krew	30
14	1412	Gruźlica – Identyfikacja szczepów atypowych (MOTT) do grup Runyona (etap)	210,00	plwocina	55
15	1420	Gruźlica -Lekowrażliwość podstawowa na podłożu Middlebrooka (SM, INH, EMB, RMP, PZA) (etap)	336,00	plwocina	30
16	1420	Gruźlica – Lekowrażliwość podstawowa na podłożu Lowenstein-Jensena (SM, INH, EMB, RMP, PZA) (etap)	336,00	plwocina	30
17	1425	Gruźlica – Wrażliwość na wysokie stężenie izoniazidu na podłożu Middlebrooka (etap)	163,00	plwocina	30
XVIII		INNE BADANIA			
1	3248	Profil limfocytny podstawowy (T, B, NK, T pom., T supr.)	325,00	Heparyna litowa +surowica świadoma zgoda	8
2	3911	Konflikt płytkowy – badanie przesiewowe	252,00	krew pełna EDTA do 24h+świadoma zgoda	12
3	80	Mioglobina	32,00	surowica 72h w lodówce powyżej zamrozić	3
4	83	Homocysteina	32,00	surowica/osocze EDTA	2
5	3449	Prealbumina	26,00	surowica	9
6	3380	Witamina A	100,00	surowica(osłonięta folią aluminiową)zamrozić	7
7	3894	Diaminooksydaza (DAO)	140,00	surowica zamrożona	7
XIX		BADANIA GENETYCZNE			
1	3822	Zespół Gilberta	266,00	krew pełna EDTA do 24h+świadoma zgoda	8
2	897	Celiakia (HLA-DQ2/DQ8)	242,00	2x próbówka Krew pełna EDTA + świadoma zgoda	8
3	4437	Mutacje w genie CFTR (290 mutacji) nieplodność męska	471,00	2x próbówka Krew pełna EDTA + świadoma zgoda	13
4		Azoospermia	387,00	2x próbówka Krew pełna EDTA + świadoma zgoda	25
5	909	Apo E genotyp. ocena skł. do wyst. Alzheimer/dzie. skł. do miaz. met. PCR	266,00	krew pełna EDTA +świadoma zgoda	25

6	908	Mikrodelekcje chromosomu Y (AZF, gr 51)	597,00	krew pełna EDTA +świadoma zgoda	10
7	3820	Diagnostyka genetyczna uwarunkowanej policitemii, trombocytemii i mielofibrozy (JAK2)	266,00	krew pełna EDTA +świadoma zgoda	30
8	3824	Nietolerancja laktozy typu dorosłego	344,00	krew pełna EDTA po pobraniu kilkakrotnie wymieszać: góra-dół +świadoma zgoda	9
9	3839	Łuszczyca (HLA-Cw6)	411,00	krew pełna EDTA zamrozić +świadoma zgoda	8
10	4629	Zapalenie trzustki (ostre i przewlekłe), mutacje w genach PRSS1, SPINK1 i CFTR	700,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
11	5351	Polimorfizm genu CYP9C9	447,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	15
12	4276	Hipercholesterolemia rodzinna autosomalna dominująca-analiza delecji/duplikacji w genie LDLR met. MLPA	604,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
13	4276	Hipercholesterolemia rodzinna autosomalna dominująca (sekwencjonowanie met. NGS genów APOB, LDLR, LDLRAP1, PCSK9)	604,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
14	4284	Hipercholesterolemia rodzinna autosomalna dominująca: gen ApoB100 (wybrany fragment/najczęstsze mutacje), gen LDLR (mutacja G571E)	374,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
15	5066	Hipercholesterolemia. Analiza sekwencji kodującej genów LDLR, APOB, PCSK9 i LDLRAP1 z wykorzystaniem metod sekwencjonowania nowej generacji NGS.	1 932,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	75
16	3812	Mukowiscydoza (gen CFTR - 19 mutacji)	508,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	16
17	10092	Badanie genetyczne w kierunku choroby Huntingtona	1 087,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
18	3814	Rozszerzona analiza genu CFTR	3 019,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
19	3670	NOD2 - badanie wariantów genetycznych związanych z predyspozycją do choroby Leśniowskiego-Crohna	508,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	18
20	3790	RAS – badanie mutacji w genach RAS (KRAS i NRAS)	1 087,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	13
21	3764	BRAF V600 - badanie mutacji V600 genu BRAF	604,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
22	3766	ALK-FISH - badanie rearanzacji genu ALK	664,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
23	3767	EGFRmut - badanie mutacji genu EGFR	664,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
24	3768	KIT - PDGFRA - badanie mutacji genu KIT i PDGFRA	1 087,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
25	3769	KIT - badanie mutacji genu KIT	664,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
26	3773	1p/19q – badanie kodelekcji ramion chromosomów 1p/19q (FISH)	1 184,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
27	3774	BRAF – badanie mutacji w eksonie 15 genu BRAF	302,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
28	3775	BRCA-NGS – badanie mutacji germlinalnych i somatycznych w genach BRCA1 i BRCA2 techniką NGS w materiale nowotworowym	1 812,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
29	3778	IDH – badanie mutacji genów IDH1 i IDH2	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
30	3779	KRAS – badanie mutacji w genie KRAS	542,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	13
31	3780	MGMT – badanie metylacji promotora genu MGMT	785,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
32	3781	MSI – badanie niestabilności mikrosatelitarnej DNA	677,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	13
33	3782	NRAS – badanie mutacji w genie NRAS	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
34	3783	PDGFRA – badanie mutacji genu PDGFRA w GIST	471,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
35	3784	PD-L1 – badanie ekspresji antygenu PD-L1	363,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
36	3786	ROS1-FISH – badanie rearanzacji genu ROS1	664,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
37	3787	TERT – badanie mutacji promotora genu TERT	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
38	3790	RAS_BRAF – badanie mutacji w genach RAS (KRAS i NRAS) oraz BRAF	1 147,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	13
39	3809	Ataksja rdzeniowo-mózdkowa (gen CACNA1A - mutacja dynamiczna)	725,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	65
40	4427	Nerwiakowłóknikowatość typu 1 (NF1)	677,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
41	3811	Mutacje w genie CYP11B1	302,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	18
42	3812	Mukowiscydoza (gen CFTR - 36 mutacji)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	16
43	3814	Mukowiscydoza, mutacje genu CFTR (1779 mutacji), badanie wszystkich eksonów genu CFTR	3 019,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
44	3792	Mutacja A148T genu CDKN2A (p16)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
45	3819	Niedosłuch wrodzony DFNB1 (gen GJB2 – cały)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
46	3823	HER - 2 met. FISH	846,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	12
47	10095	Dystrofia miotoniczna typu 1 (gen DMPK)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
48	3827	Zespół CADASIL, analiza mutacji w eksonach 4 i 5 genu NOTCH3	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
49	3831	Dystrofia mięśniowa Duchenne’a (badanie obecności delecji/duplikacji w genie DMD), met. MLPA	1 075,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
50	3832	Neuropatia Lebera, zanik nerwów wzrokowych (LHON) - badanie 3 mutacji mtDNA	677,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
51	10095	Dystonia torsyjna typu 1	556,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
52	3835	Badanie polimorfizmu Apol w genie IGF-2	387,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	23
53	3836	Choroba mitochondrialna MERRF – padaczka miokloniczna z czerwonymi poszarpanymi włóknami	483,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
54	3837	Choroba mitochondrialna MELAS	483,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
55	3840	Zespół Retta (gen MECP2 - cały)	634,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
56	3841	Zespół łamiwego chromosomu X - prescreening (badanie regionu zawierającego powtórzenia CGG w genie FMR1)	471,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	14
57	3843	Ceroidolipofuscynoza typ 2	664,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	17
58	4482	Choroba Wilsona (mutacja H1069Q genu ATP7B)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
59	906	Hemochromatoza (mutacja E168X w genie HFE)	363,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	8
60	4644	CDH1, e-kadheryna, met. biologii molekularnej	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
61	3870	Deficyt alfa 1- antytrypsyny, mutacje w genie AAT – II etap	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	27
62	4579	MODY 2 - cukrzyca, cukrzyca ciężłowa	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
63	4579	MODY 3 - cukrzyca	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
64	3874	Choroba Charcot-Marie-Tooth typu 2 (CMT2) - test MLPA	677,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
65	3875	Zespół łamiwego chromosomu X - analiza w kierunku obecności premutacji i mutacji dynamicznej polegającej na ekspansji powtórzeń (CGG) w 5'UTR genu FMR1	846,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	17
66	4581	Ataksja rdzeniowo-mózdkowa 1	677,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	33
67	4581	Ataksja rdzeniowo-mózdkowa 2	677,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	33
68	3914	Ataksja Fredreicha	483,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
69	4251	Analiza aberracji oraz mikroaberracji chromosomowych w diagnostyce wad wrodzonych - mikromacierz kliniczna CGX	1 510,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
70	4252	Achondroplazja (gen FGFR3 - najczęstsze mutacje)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	17
71	4253	Choroba Alzheimera (gen APP - ekson 17)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
72	4254	Choroba Alzheimera (gen PSEN1 - wybrane fragmenty - eksony 5-8)	634,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
73	4255	Zespół Aperta (gen FGFR2 - wybrane fragmenty/najczęstsze mutacje)	435,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
74	4256	Atopowe zapalenie skóry, rybia łuska, astma - flagryna (gen FLG/flagryna - badanie 2 najczęstszych mutacji)	435,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
75.		Spektrum autystyczne - badanie najczęstszych mutacji w genie FOXP1	363,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
76.	4258	Dystrofia mięśniowa Beckera (gen DMD - delecje/duplikacje) – test MLPA	1 026,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
77	4259	Zespół Beckwitha-Wiedemanna (BWS) – test MLPA	785,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
78	4260	Zespół Crouzona (FGFR2 – wybrany fragment/najczęstsze mutacje)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
79	4261	Dzie+C813:C828dziczna neuropatia z nadwrażliwością na ucisk, HNPP – test MLPA	677,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24

80.	4262	Galaktozemia typu 2 (gen GALT - badanie najczęstszych mutacji Q186R i K285N)	483,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
81.	4263	Hemofilia A (badanie inwersji intronu 22 w genie F8)	435,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
82.	4264	Hipochondroplazja (HCH) (gen FGFR3 - badanie sześciu najczęstszych mutacji)	423,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
83.	4265	Choroba Leśniowskiego-Crohna (gen NOD2 - najczęstsze mutacje)	634,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	25
84.	4266	Zespół Muenkego (gen FGFR3 - fragment/najczęstsza mutacja)	435,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
85.	4267	Oporność na zakażenie wirusem HIV-1 (polimorfizm genu CCR5)	435,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
86.	4268	Zespół Pfeiffera (gen FGFR2 - wybrane fragmenty/najczęstsze mutacje)	423,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
87.	4269	Zespół Pfeiffera (gen FGFR1 - fragment)	423,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
88.	4270	Zespół Prader-Willi (PWS) (test metylacji DNA – analiza locus SNRPN)	508,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
89.	5482	Rdzeniowy zanik mięśni SMA (badanie homozygotycznej delekcji eksonu 7 i 8) – test MLPA	634,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	25
90.	4272	Zespół Silvera-Russella (RSS) – test MLPA	785,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
91.	4273	Badanie mutacji markerowej – potwierdzenie zmiany w rodzinie (wybrany gen i wybrana mutacja z oferty)	314,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	33
92.	4274	Badanie mutacji markerowej – potwierdzenie zmiany w rodzinie (wybrany gen i wybrana mutacja spoza oferty)	543,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	33
93.	4275	Choroba Cowdena; zespół Bannayan-Riley-Ruvalcaba (gen PTEN – analiza sekwencji kodującej)	1 026,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
94.	4278	Zespół Lerięgo-Weilla, dyschondrosteoza (analiza delekcji/duplikacji w regionie promotorowym i genie SHOX) - test MLPA	725,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
95.	4899	Analiza aberracji chromosomowych (liczby i struktury) oraz mikroaberracji; określenie płci płodu - metodą mikromacierzy CGX	1 812,00	fragment kosmówki- do 72h-2-8C	17
96.	4280	Analiza aberracji liczbowych chromosomów: X, Y, 13, 18, 21; określenie płci płodu - badanie molekularne metodą QF-PCR	664,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	10
97.	4281	Zespół Angelmana (AS, test metylacji DNA – analiza locus SNRPN)	508,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
98.	4282	Zespół CHARGE (asocjacje CHARGE) – test MLPA	677,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
99.	4283	Mikrodelecje (zespoły najczęściej występujących mikrodelekcji chromosomowych) – test MLPA	677,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
100.	4285	Mikrodelecje - analiza delekcji/duplikacji w regionach: 1q21.1, 3q29, 7q36.1, 12p11.23, 15q13, 15q24.1, 16p11, 17q12, 18q21.2, 20p12.2	543,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
101.	4286	Panel kardiologiczny CardioN+ diagnozujący predyspozycje do udaru i zawału mięśnia sercowego metodą NGS	3 623,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	65
102.	4287	Homocystynuria (gen CBS – ekson 8)	435,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
103.	4288	Achromatopsja/monochromatyzm pręcikowy (gen CNGA3 - 4 najczęstsze mutacje)	435,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
104.	4289	Achromatopsja/monochromatyzm pręcikowy (gen CNGB3 - najczęstsza mutacja)	435,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
105.	4290	Zespół ADULT (gen TP63 - cały)	1 160,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
106.	4291	Zespół ADULT (gen TP63 - eksony 5-8,13,14 - wybrane fragmenty/najczęstsze mutacje)	725,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
107.	4292	Zespół ADULT (gen TP63 - ekson 5-8)	634,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
108.	4293	Zespół ADULT (gen TP63 - ekson 13,14)	435,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
109.	4294	Zespół Al-Awadi/Raas-Rothschild (gen WNT7a - cały)	543,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
110.	4295	Albinizm oczny (gen GPR143 - eksony 3, 6 i 7)	543,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
111.	4296	Dziedziczna osteodystrofia Albrighta (gen GNAS - najczęstsze mutacje)	435,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
112.	4297	Zespół Alstroma (gen ALMS1 - najczęstsze mutacje/wybrane fragmenty)	634,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
113.	4298	Anemia sierpowatokrwinkowa (gen HBB - cały)	543,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
114.	4299	Anemia sierpowatokrwinkowa (gen HBB - eksony 1,3)	435,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
115.	4300	Anemia sierpowatokrwinkowa (gen HBB - ekson 2)	435,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
116.	4301	Aniida - mikrodelekcje regionu 11p13 – test MLPA	677,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
117.	3809	Ataksja rdzeniowo-mózdkowa 3 (gen SCA3 - mutacja dynamiczna)	677,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	65
118.	3809	Ataksja rdzeniowo-mózdkowa 7 (gen SCA7 - mutacja dynamiczna)	677,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	65
119.	4304	Zespół Axenfelda-Riegera (gen PITX2 - cały)	556,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
120.	4305	Zespół Axenfelda-Riegera (gen PITX2 - eksony 2,3)	447,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
121.	4306	Zespół Axenfelda-Riegera (gen PITX2 - ekson 4)	435,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
122.	4307	Zespół Bardeta-Biedla - (gen BBS10 - cały)	677,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
123.	4308	Zespół Bardeta-Biedla (gen BBS10 - ekson 1)	435,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
124.	4309	Zespół Bardeta-Biedla (gen BBS10 - ekson 2)	556,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
125.	4310	Zespół BOR (gen EYA1 - cały)	1 147,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
126.	4311	Brachydaktylia typu A2 (gen GDF5 - cały)	580,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
127.	4312	Brachydaktylia typu B - postać atypowa (gen NOG - cały)	567,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
128.	4313	Brachydaktylia typu B (gen ROR2 - eksony 8 i 9)	556,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
129.	4314	Brachydaktylia typu B (geny ROR2 - eksony 8 i 9, NOG - cały)	846,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
130.	4315	Brachydaktylia typu C (gen GDF5 - cały)	556,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
131.	4316	Brachydaktylia typu D (gen HOXD13 - cały)	543,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
132.	4317	Brachydaktylia typu E (gen HOXD13 - cały)	543,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
133.	4318	Brachydaktylia typu E2 (gen PTHLH - cały)	543,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
134.	4319	Choroba Canavana (gen ASPA – eksony 4 i 5)	543,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
135.	4320	Centralna, otoczkowa dystrofia naczyniówkowa (areolarna) - (gen RDS/perferyny - cały)	543,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
136.	4321	Cherubizm (gen SH3BP2 - fragment/najczęstsze mutacje)	543,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
137.	4322	Choroidemia (gen CHM - cały)	1 329,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
138.	4323	Zespół Denysa-Drasha (gen WT1 - eksony 5-10)	725,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
139.	4324	Dłoń – stopa – narządy płciowe, zespół (hand-foot-genital s.) (gen HOXA13 – cały)	543,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
140.		Drżenie samoistne dziedziczne typ 1 (gen DRD3 - mutacja p.S9G)	543,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	25
141.	4326	Dysgeneza gonad – badanie całego genu SRY	423,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
142.	4327	Dysgeneza gonad – wykrycie obecności SRY	423,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	14
143.	4328	Dysplazja czaszkowo-czołowo-nosowa (gen EFN1 – cały)	664,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
144.	4329	Dysplazja czaszkowo-czołowo-nosowa (gen EFN1 - eksony 1-2)	423,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
145.	4330	Dysplazja czaszkowo-czołowo-nosowa (gen EFN1 - eksony 3-5)	543,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
146.	4331	Dysplazja ektodermalna hipohidrotyczna (gen EDAR – cały)	906,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
147.	4332	Dysplazja kampomiciczna (gen SOX9 - cały)	543,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
148.	4333	Dysplazja kampomiciczna (gen SOX9 - ekson 1)	423,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
149.	4334	Dysplazja kampomiciczna (gen SOX9 - eksony 2-3)	543,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
150.	4335	Dysplazja kostna kręgosłupowo-żebrowa (ang. spondylcostal dysplasia) - (gen DLL3 - cały)	785,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
151.	4336	Dysplazja obojczykowo-czaszkowa (gen RUNX2 – cały)	785,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
152.	4337	Dysplazja tanatoforyczna (gen FGFR3 – fragment E7/najczęstsze mutacje)	423,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
153.	4338	Dysplazja tanatoforyczna (gen FGFR3 – fragment E8/dodatkowe mutacje)	423,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
154.	4339	Dysplazja wielonasadowa (gen COMP - eksony 10-16)	664,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
155.	4340	Dysplazja wielonasadowa (gen COMP - eksony 10-12)	423,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24
156.	4341	Dysplazja wielonasadowa (gen COMP - eksony 13-16)	543,00	krew żylina EDTA +świadoma zgoda	24

157	4342	Dystonia typu 5 - wrażliwa na lewodopę (gen GCH1 - sekwencja kodująca)	725,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
158	4343	Dystonia typu 6 (gen THAP1 - sekwencja kodująca)	604,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
159	4344	Dystrofia czopkowo-pręcikowa (gen GUCY2D – jedna, najczęstsza mutacja)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
160	4345	Dystrofia dołkowo-plamkowa (gen RDS/peryleryna – cały)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
161	4346	Dystrofia motylokształtna plamki Deutmann (gen RDS/peryleryna – cały)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
162	4347	Dystrofia obręczowo-kończynowa typu 1 A/LGMD1A (gen TTID - wybrany fragment/najczęstsze mutacje)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
163	4348	Dystrofia obręczowo-kończynowa typu 2 A/LGMD2A (gen CAPN3 - wybrane fragmenty/najczęstsze mutacje)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
164	4349	Dystrofia plamki typu „plastra miodu” Doyne’a – rodzinne druzgi plamki (gen EFEMP1 – jedna, najczęstsza mutacja)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
165	4350	Dystrofia rogówki (gen TGFBI – wybrane fragmenty/najczęstsze mutacje)	785,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
166	4351	Dystrofia wzorzyste plamki typu „pattern” (dorosłych) – (gen RDS/peryleryna – cały)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
167	4352	Zespół EEC (gen TP63 – cały)	1 329,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
168	4353	Zespół EEC (gen TP63 - eksony 5-8,13,14 – wybrane fragmenty/najczęstsze mutacje)	725,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
169	4354	Zespół EEC (gen TP63 - eksony 5-8)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
170	4355	Zespół EEC (gen TP63 - eksony 13, 14)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
171	3840	Zespół Feingolda (gen MYCN – cały)	604,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
172	4357	Fenylketonuria klasyczna (gen PAH – wybrane fragmenty/najczęstsze mutacje)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
173	4358	Fenylketonuria łagodna (gen PAH - wybrane fragmenty/najczęstsze mutacje)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
174	4359	Zespół Floating-Habor (gen SRCAP- ekson 34)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
175	4360	Zespół Frasera (gen FREM2 – wybrany fragment)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
176	4361	Zespół Fuhrmanna (Gen WNT7A – cały)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
177	4362	Niedobór alfa1-antytrypsyny (gen PI - cały)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
178	4363	Autyzm (badanie trzech regionów chromosomowych: 15q11-q13, 16p11, gen SHANK3 w regionie 22q13) - test MLPA	664,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
179	4364	Zespół Cohena (gen COH1 – wybrany fragment)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
180	4365	Gluchota po aminoglikozydach (badanie najczęstszych mutacji w genie 12S tRNA)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
181	4366	Gluchota wrodzona DFNA3 (gen GJB6 – cały)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
182	4367	Gluchota wrodzona DFNA9 (gen COCH – ekson 3)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
183	4368	Gluchota wrodzona DFNB1 (gen GJB2 – mutacja 310del14)	302,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
184	4369	Gluchota wrodzona, DFNB1 (gen GJB2 – badanie mutacji 35delG)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
185	4370	Chondrodysplazja Grebego/ zespół Du Pan (gen GDF5 – cały)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
186	4371	Hemochromatoza młodzieńcza typu 2A – mutacje w genie HFE2 (HJV)	664,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
187	4372	Hemochromatoza młodzieńcza typu 2B – mutacje w genie HAMP	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
188	4373	Hemochromatoza młodzieńcza: typy 2A i 2B (badanie mutacji w genach HFE2 i HAMP)	785,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
189	4374	Hemochromatoza wrodzona – badanie sekwencji kodującej genu HFE	712,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
190	4375	Hemofilia A (badanie obecności poszczególnych eksonów w genie F8) – test MLPA	785,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
191	4376	Hermansky-Pudlak, zespół Hermanskyego-Pudlaka (gen HPS1 – najczęstsza mutacja)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
192	4377	Hiperfenylalaninemia łagodna (gen PAH – wybrane fragmenty/najczęstsze mutacje)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
193	4378	Hipofosfataza (gen ALPL - cały ekson 10, w tym mutacja c.1042G>A (p.A348T))	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
194	4379	Hipoplazja lewego serca, zespół hipoplazji lewego serca (gen GJA1 - cały)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
195	7380	Hipoplazja mostowo-mózdkowa typu 2 (PCH2) (gen TSEN54 - najczęstsza mutacja p.A307S)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
196	7381	Zespół Holt-Orama (gen TBX5 – cały)	846,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
197	4382	Jaskra pierwotna otwartego kąta (geny MYOC/TIGR - cały i OPTN) - fragment/najczęstsza mutacja)	677,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
198	4383	Jaskra pierwotna otwartego kąta (gen MYOC/TIGR - cały)	556,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
199	4384	Jaskra pierwotna otwartego kąta (gen OPTN - fragment/najczęstsza mutacja)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
200	4385	Jaskra wrodzona i dziecięca (gen CYP11B1 - cały)	508,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
201	4386	Zespół Jouberta (gen TMEM67 - eksony 5 i 24)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
202	4387	Kariowatość diastroficzna (diastrophic dwarfism)/Dysplazja wielonasadowa DTOST (gen SLC26A2)	664,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
203	4388	Kariowatość diastroficzna (diastrophic dwarfism) (gen SLC26A2 - eksony 2a, 2b, 3b)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
204	4389	Kariowatość diastroficzna (diastrophic dwarfism) (gen SLC26A2 - eksony 3a, 3c)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
205	4390	Zespół Kearnsa – Sayrea (KSS) i postępująca oftalmoplegia zewnętrzna – test MLPA	677,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
206	4391	Choroba Kennedyego - opuszkowo-rdzeniowy zanik mięśni (gen AR - mutacja dynamiczna)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
207	4392	Zanik nerwów wzrokowych typu Kjera (ADOA) – gen OPA1 – test MLPA	785,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
208	4393	Kościorost promieniowo-łokciowy (gen HOXA11 - cały)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
209	4394	Zespół kończynowo-sutkowy (Limb-mammary s.) (gen TP63 - cały)	1 329,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
210	4395	Zespół kończynowo-sutkowy (Limb-mammary s.) (gen TP63 - eksony 5-8,13,14)	785,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
211	4396	Zespół kończynowo-sutkowy (Limb-mammary s.) (gen TP63 - eksony 5-8)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
212	4397	Zespół kończynowo-sutkowy (Limb-mammary s.) (gen TP63 - eksony 13, 14)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
213	4398	Krzywica hipofosfatemiczna autosomalna dominująca (gen FGF23 - wybrane mutacje: p.R176Q, p.R176W, p.R179Q, p.R179W)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
214	4399	Deficyt LCHAD - niedobór dehydrogenazy długolłańcuchowych kwasów tłuszczowych (gen HADHA - najczęstsza mutacja)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
215	4400	Neuropatia Lebera, zanik nerwów wzrokowych (gen LHON - jedna mutacja)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
216	4401	Neuropatia Lebera, zanik nerwów wzrokowych (gen LHON - dwie mutacje)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
217	4402	Zespół Loeysa-Dietza (geny TGFBR1 i 2 - wybrane fragmenty/najczęstsze mutacje)	1 026,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
218	4403	Zespół Loeysa-Dietza (gen TGFBR1 – wybrane fragmenty/najczęstsze mutacje)	664,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
219	4404	Zespół Loeysa-Dietza (gen TGFBR1 – wybrane fragmenty/najczęstsze mutacje - eksony 5,7,9)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
220	4405	Zespół Loeysa-Dietza (gen TGFBR1 – wybrane fragmenty/najczęstsze mutacje - eksony 6, 8)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
221	4406	Zespół Loeysa-Dietza (gen TGFBR2 – wybrane fragmenty/najczęstsze mutacje)	664,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
222	4407	Zespół Loeysa-Dietza (gen TGFBR2 – wybrane fragmenty/najczęstsze mutacje - eksony 4-5)	604,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24

223	4408	Zespół Loeysa-Dietza (gen TGFBR2 – wybrane fragmenty/najczęstsze mutacje - eksony 6-7)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
224	4409	Zespół łokciowo-sutkowy (Ulnar-mammary syndrome) (gen TBX3 - cały)	1 026,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
225	4410	Zespół Marfana (gen FBN1 – wybrane fragmenty/najczęstsze mutacje - eksony 28-29)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
226	4411	Zespół Marfana (gen FBN1 – wybrane fragmenty/najczęstsze mutacje - eksony 24-30)	785,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
227	4412	Zespół Marfana (gen FBN1 – eksony 1-23)	1 932,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
228	4413	Zespół Marfana (gen FBN1 – eksony 31-50)	1 812,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
229	4414	Zespół Marfana (gen FBN1 – eksony 51-65)	1 450,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
230	4412	Zespół Marfana (gen FBN1 - cały)	1 932,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
231	4416	Mitochondrialna choroba NARP – neurogenna miopatia z ataksją i zwyrodnieniem barwnikowym siatkówki – badanie jednej mutacji T8993G	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
232	4417	Zespół mnogich kościocrostów - symfalangizm (gen GDF5 - cały)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
233	4418	Zespół mnogich kościocrostów - symfalangizm (geny GDF5, NOG - całe)	785,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
234	4419	Zespół mnogich kościocrostów - symfalangizm (gen NOG - cały)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
235	4420	Mnogie wyrosła kostne typ I (gen EXT1 - cały)	1 329,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
236	4421	Mnogie wyrosła kostne typ I (analiza eksonów 1-5)	664,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
237	4422	Mnogie wyrosła kostne typ I (analiza eksonów 6-11)	785,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
238	4423	Moczówka prosta nerkowa (gen AQP2 - cały)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
239	4424	Zespół Moya-Moya (gen RNF213 – najczęstsza mutacja p.R4810K)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
240	3812	Mukowiscydoza (gen CFTR - cały)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	16
241		Wrodzona hipoplazja nadnerczy (gen DAX1 - cały)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
242	4427	Nerwiakowłóknikowatość typu 2 (NF2) – test MLPA	785,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
243	4428	Niedobór alfa1-antytrypsyny (badany gen PI - eksony 2, 3)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
244	4429	Niedobór alfa1-antytrypsyny (badany gen PI - eksony 4, 5)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
245	4510	Niedobór palmitylotransferazy karnitynowej typu 2 (postać dorosłych)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
246	4431	Niedobór palmitylotransferazy karnitynowej typu 2 - panel II (gen CPT2 - eksony 1, 2 i 5)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
247	4432	Niedosłuch autosomalny dominujący, DFNA2B (gen GJB3 - sekwencja kodująca)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
248	4433	Niedosłuch autosomalny dominujący, DFNA6, zespół Wolframa (gen WFS1 - wybrane fragmenty/najczęstsze mutacje)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
249	4434	Choroba Niemanna-Picka typ A/B (gen SMPD1 - cały)	664,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
250	4435	Niepełnosprawność intelektualna, opóźnienie rozwoju (gen ARX - cały)	785,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
251	4436	Niepełnosprawność intelektualna, opóźnienie rozwoju (gen ARX - obecność dup24)	350,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
252	4438	Zespół Nijmegen (gen NBN - najczęstsza mutacja)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
253	4439	Zespół Noonan (gen PTPN11 - eksony 3, 8, 9, 13)	556,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
254	4440	Choroba Norrie'go (gen NDP - cały)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
255	4441	Obojnactwo rzekome żeńskie/niedobór aromatazy (gen CYP19 - fragment)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
256	4442	Zespół oczno-zębowo-palcowy (Oculo-dento-digital dysplasia) (gen GJA1 - cały)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
257	4443	Zespół Touraine-Solente-Gole'a (Pachydermoperiostosis) (gen HPGD - cały)	712,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
258	4444	Zespół paznokcień-rzepka (nail-patella s.) (gen LMXB1 - cały)	785,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
259	4445	Polidaktylia trójpalcikowego kciuka/typ 2 polidaktylia przedosiowej (region ZRS)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
260	4446	Porfiria skóra późna (gen UROD - cały)	664,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
261	4447	Porfiria wrodzona erytropoetyczna (gen UROS - najczęstsza mutacja p.C73R)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
262	4448	Przerost nadnerczy, wrodzony (gen CYP21A2 - najczęstsze mutacje) – test MLPA	785,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
263	4449	Pseudoachondroplazja (gen COMP - eksony 10-16)	725,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
264	4450	Pseudoachondroplazja (gen COMP - eksony 10-12)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
265	4451	Pseudoachondroplazja (gen COMP - eksony 13-16)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
266		Rdzeniowy zanik mięśni SMA (nosicielstwo heterozygotycznej delekcji w obrębie genu SMN1) – test MLPA	604,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
267	4453	Zespół Retta (badanie sekwencji kodującej genu MECP2 - ekson 4)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
268	4454	Zespół Retta (badanie sekwencji kodującej genu MECP2 - ekson 2-3)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
269	4455	Zespół Retta – postać atypowa (najczęstsze mutacje w genie CDKL5)	725,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
270	4456	Zespół Robinowa (gen ROR2 - cały gen)	966,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
271		Rozszczep dłoni i stóp (locus SHFM3) – test MLPA	604,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
272	4458	Rozszczep dłoni i/lub stóp (gen TP63 - cały)	1 208,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
273	4459	Rozszczep dłoni i/lub stóp (gen TP63 - eksony 5-8,13,14)	725,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
274	4460	Rozszczep dłoni i/lub stóp (gen TP63 - eksony 5-8)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
275	4461	Rozszczep dłoni i/lub stóp (gen TP63 - eksony 13, 14)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
276	4462	Zespół Rubinstein-Taybi (RTS) - test MLPA	785,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
277	4463	Zespół Saethre-Chatzena (gen FGFR3 - fragment/najczęstsza mutacja)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
278	4464	Zespół Saethre-Chatzena (gen TWIST1 - cały)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
279	4465	Zespół Smitha, Lemlego i Opitza (DHCR7 - 4 najczęstsze mutacje)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
280	4466	Zespół Smitha, Lemlego i Opitza (DHCR7 - cały gen)	785,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
281		Spastyczna paraplegia dziedziczna typu 17 (gen BSCL2 - cały)	604,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
282	4468	Syndaktylia typu III (gen GJA1 - cały)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
283	4469	Syndaktylia typu V (gen HOXD13 - cały)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
284	4470	Synpolidaktylia/syndaktylia typu II (gen HOXD13 - cały)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
285	4471	Talasemia beta (gen HBB - cały)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
286	4472	Talasemia beta (gen HBB - eksony 1,3)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
287	4473	Talasemia beta (gen HBB - ekson 2)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
288	4474	TAR, zespół TAR (trombocytopenia – brak kości promieniowej) – test MLPA	712,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
289	4475	Telomery (badanie regionów subtelomeryowych) – test MLPA	1 087,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
290	4476	Tętniak aorty, rozwarstwienie aorty piersiowej i tętniak rozwarstwiający aorty piersiowej (geny TGFBR1 i 2 - wybrane fragmenty/najczęstsze mutacje)	1 087,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
291	4477	Zespół Townesa-Brocksza (gen SALL1 - mutacja R276X)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
292	4478	Przewlekłe rodzinne zapalenie trzustki, ostre nawracające zapalenie trzustki (gen PRSS1 - eksony 1-3)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
293	4479	Przewlekłe rodzinne zapalenie trzustki, ostre nawracające zapalenie trzustki (gen SPINK1 - cały)	556,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
294	4480	Przewlekłe rodzinne zapalenie trzustki, ostre nawracające zapalenie trzustki (gen PRSS1 - cały)	664,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
295	4481	Przewlekłe rodzinne zapalenie trzustki, ostre nawracające zapalenie trzustki (gen SPINK - eksony 1-3)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
296	4482	Choroba Wilsona/zwyrodnienie wątrobowo-soczewkowe - panel 1 (gen ATP7B - ekson 14 - najczęstsza mutacja H1069Q)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24

297	4483	Choroba Wilsona - panel 2 (gen ATP7B - 6 dodatkowych eksonów, nieobjętych w panelu 1, zawierających najczęstsze w populacji polskiej mutacje)	785,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
298	4484	Choroba Wilsona - panel 3 (gen ATP7B - wszystkie pozostałe fragmenty genu ATP7B, nieobjęte badaniami w panelu 1 i 2)	1 208,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
299	4485	Wydłużonego QT, zespół wydłużonego QT (gen KCNQ1 - cały)	1 329,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
300		Zaburzenia przewodnictwa przedsionkowo-komorowego z wadą serca - ASD (gen NKX2-5 - cały)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
301	4487	Zwyrodnienie plamki związane z wiekiem (AMD) - (gen ARMS2 - wybrane polimorfizmy)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
302	4488	Zwyrodnienie plamki związane z wiekiem (AMD) - (gen C2 - wybrane polimorfizmy)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
303	4489	Zwyrodnienie plamki związane z wiekiem (AMD) - (gen CFB - wybrane polimorfizmy)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
304	4490	Zwyrodnienie plamki związane z wiekiem (AMD) - (gen CFH - wybrane polimorfizmy)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
305	4491	Zwyrodnienie plamki związane z wiekiem/AMD (geny ARMS2, C2, CFB, CFH - wybrane polimorfizmy)	725,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
306	4492	Zwyrodnienie siatkówki - retinosis (gen RS1 - cały)	725,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
307	4493	Choroba von Hippel – Lindau (badanie sekwencji kodującej genu VHL)	483,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
308	4494	Choroba von Hippel – Lindau (gen VHL, delecje/duplikacje, test MLPA)	664,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
309	4495	Siatkówczak - retinoblastoma (gen RB1) – test MLPA	664,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
310	4496	Choroba Battena (gen CLN2 - analiza najczęstszych mutacji c.509-1G>C, c.622C>T; p.R208*)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
311	4497	Zespół Bealsa (gen FBN2 - analiza mutacji w eksonach: 17, 27, 28, 31 i 35) (etap II)	664,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
312	4498	Zespół Bealsa (gen FBN2 - analiza mutacji w eksonach: 25, 26, 29, 32 i 33) (etap I)	664,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
313	4499	Dysplazja przegrodowo-oczną (gen HESX1 - sekwencja kodująca)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
314	4500	Dystrofia obręczowo-kończynowa typu IC/Limb-girdle muscular dystrophy type IC (gen CAV3 - analiza eksonów 1 i 2)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
315	4501	Zespół Freemana-Sheldona (gen MYH3 - analiza wybranych mutacji w eksonach: 9 – 14, 16, 18, 19, 21, 22 i 34)	785,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
316	4502	Zespół Freemana-Sheldona (gen MYH3 - ekson 18, analiza najczęstszych mutacji p.R672C i p.R672H)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
317	4503	Hipofosfataza (gen ALPL - cały gen)	1 087,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
318	4504	Hipoplazja nadnerczy (gen DAX1 (NROB1 - analiza delecji/duplikacji - test MLPA (badanie podstawowe)	725,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
319	4505	Zespół Kabuki typ 1 (gen MLL2 - analiza delecji/duplikacji) - test MLPA	725,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
320	4506	Zespół Kabuki typ 2 (gen KDM6A - analiza delecji/duplikacji) - test MLPA	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
321	4507	Zespół Larsena (gen FLNB - analiza mutacji w eksonach 2, 4, 28 i 29)	966,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
322	4275	Moczówka prosta ośrodkowa, wazopresyno-zależna (gen AVP - analiza sekwencji kodującej)	725,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
323	4509	Nefronofyza, młodzieńcza rodzinna (gen NPHP1 - analiza delecji/duplikacji) - test MLPA	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
324	4510	Niedobór palmitoylotransferazy karnitynowej typu 2 - postać dorosłych (gen CPT2 - analiza eksonu 4)	725,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
325	4511	Zespół Retta (analiza delecji/duplikacji w regionie Xq28 i genie MECP2) - test MLPA	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
326	4512	Zespół Schinzel – Giedion (gen SETBP1 – analiza wybranych mutacji)	725,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
327	4513	Choroba Stargarda (gen ABCA4 (ABCR) - analiza delecji/duplikacji) - test MLPA	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
328	4514	Zespół ustno-twarzowo-palcowy typu I (ang. oral-facial-digital syndrome I) (gen OFD1 - analiza mutacji w eksonie 16)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
329	4515	Zespół Waardenburga (gen PAX3 - analiza sekwencji eksonów 5-8)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
330	4516	Zespół Waardenburga (gen PAX3 - analiza sekwencji eksonów 1-4)	846,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
331	4517	Zespół Waardenburga (gen PAX3 - sekwencja kodująca)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
332	4518	Witroretinopatia wysiękowa rodzinna sprzężona z chromosomem X (XL-FEVR) - gen NDP – cały	664,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
333	4519	Zespół Zellwegera (geny PEX1 i PEX6 - wybrane najczęstsze mutacje)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
334		Krzywica hipofosfatemiczna	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
335	4521	Cardio-Facio-Cutaneous syndrome (badanie najczęstszych mutacji w genie BRAF) - etap I	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
336	4522	Cardio-Facio-Cutaneous syndrome (kontynuacja diagnostyki w kierunku mutacji w genie BRAF) - etap II	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
337	4523	Cardio-Facio-Cutaneous syndrome (badanie mutacji w genach MAP2K1 i MAP2K2) - etap III	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
338	4524	Hipoplazja nerwu wzrokowego z wadami układu nerwowego oraz małoczęść typu 3 (analiza sekwencji kodującej genu SOX2)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
339	4525	Blepharophimosis, ptosis, inversus syndrome (analiza sekwencji kodującej genu FOXL2)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
340	4521	Zespół Gauchera - badanie najczęstszych mutacji w genie GBA - etap I	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
341	4527	Dysplazja torbielowata nerek (analiza delecji/duplikacji w genie HNF1B metodą MLPA)	664,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
342	4528	Paraplegia spastyczna typu 4 (analiza delecji/duplikacji w genie SPAST metodą MLPA)	664,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
343		Choroba Distichiasis Lymphoedema	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
343	4530	Analiza genu MC4R związanego z otyłością	4 288,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
345	4531	Zespół Ehlersa-Danlosa typu I i II (analiza wybranych eksonów genu COL5A1 - I etap badania)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
346	4532	Zespół Ehlersa-Danlosa typu I i II (analiza wybranych eksonów genu COL5A1 - II etap badania)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
347	4533	Neowaskularna witroretinopatia zapalna, VRNI (gen CAPN5)	435,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
348	4534	Syndrom LADD (eng. Lacrimo-auriculo-dento-digital)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
349	4535	Zespół Ehlersa-Danlosa typ VI (wybrane mutacje w genie PLOD1) - etap I	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
350	4537	Zespół hiper-IgE (Zespół Hioba) - zakres podstawowy - etap 1	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
351	4537	Zespół hiper-IgE (Zespół Hioba) - zakres podstawowy - etap 2	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
352	4538	Rak piersi i/lub jajnika, analiza delecji/duplikacji w genie BRCA1 metodą MLPA	677,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
353	4539	Zespół paznokcie-rzepka - badanie delecji i/lub duplikacji w genie LMX1B metodą MLPA	664,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
354	4540	Choroba Fahra - analiza wybranych mutacji w genie SLC20A2	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
355	4541	Choroba Albersa-Schonberga (osteopetroza) - analiza wybranych mutacji w genie CLCN7	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
356	4542	Zespół Weavera, analiza wybranych fragmentów genu EZH2	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
357	4543	Predispozycja do zawału mięśnia sercowego, analiza wybranych mutacji w genie LRP8	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
358		Hipokaliemiczne porażenie okresowe	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
359	4545	Pęcherzykowe oddzielanie naskórka (Epidermolysis bullosa) - wybrane eksony 73 - 75 genu COL7A1	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
360	4546	Badanie sekwencji kodującej genu SALL4 (zespół Okiihiro)	1 025,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
361	4547	Zespół Okiihiro-badanie delecji/duplikacji w genie SALL4 metodą MLPA	677,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
362		Dziedziczne choroby prionowe	664,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25

363		Panel NGS w kierunku zespołów Ehlersa-Danlosa, Marfana i pokrewnych	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
364	4550	Dystrofia obręczowo-kończynowa - badanie częstej mutacji w genie FKRP	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
365	4551	Dyskineza nieaktywowana ruchem - najczęstsze mutacje w genie MR1 (PNKD)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
366	4552	Ataksja z niedoboru witaminy E - najczęstsza mutacja w genie TTPA	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
367	4553	Zespół Myhre-częsta mutacja w genie SMAD4	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
368	4554	Wrodzony deficyt białka C - analiza eksonów 4, 5, 6, 7 i 9 genu PROC - etap I	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
369	4555	Wrodzony deficyt białka C - etap II - badanie uzupełniające	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
370	4556	Zespół Ehlersa-Danlosa typu VI - analiza delekcji/duplikacji w genie PLOD1 metodą MLPA	785,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
371	4557	Padaczka Janza - badanie mutacji w eksonach 2 i 4 genu EFHC1	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
372	4558	Dysplazja tanatoforyczna typu II (badanie najczęstszej mutacji p.K650E w genie FGFR3)	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
373	4559	Polineuropatia dziedziczna Charcot-Marie-Tooth, postać pośrednia - analiza mutacji w genie GJB1	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
374	4560	Choroba Fabrygo - etap I - analiza eksonów 2, 5 i 6 genu GLA	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
375	4561	Choroba Fabrygo - etap II - analiza eksonów 1, 3, 4 i 7 genu GLA	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
376	10101	Panel padaczkowy*	2 788,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
377	4563	Dyskineza indukowana ruchem - analiza mutacji c.649dupC w genie PRRT2	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
378	4564	Rak jelita grubego - panel dla zmian umiarkowanego ryzyka NOD2 (3020insC), CHEK2 (I157T), CDKN2A (P16) A148T	423,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
379	4569	Dystrofia miotoniczna (DM) typu 1 i 2 – mutacje dynamiczne.	785,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24
380	4571	Badanie mutacji w genach związanych z predyspozycją do raka jelita grubego – test NGS	2 536,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	33
381	4576	Panel badań przesiewowych dla osób z rodzinnie uwarunkowanymi nowotworami - analiza sekwencji kodującej 70 genów, badanie NGS	3 019,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	43
382	4899	Analiza aberracji oraz mikroaberracji chromosomowych, określenie płci płodu metodą mikromacierzy CGX (badanie materiału z poronienia)	1 932,00	fragment kosmówki- do 72H-2-8C	17
383	4946	ALK – badanie mutacji metodą sekwencjonowania	1 026,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
384	4948	MMR - badanie ekspresji antygenów MLH1, MSH2, MSH6, PMS2	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
385	5467	TP53 – badanie mutacji genu TP53 w materiale nowotworowym	157,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
386	4954	EGFR T790M (ctDNA) - badanie mutacji T790M EGFR w wolnokrążącym DNA (płynna biopsja)	1 026,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
387	4955	EGFRmut T790M – badanie mutacji T790M genu EGFR	677,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
388		CHEK2 met. PCR	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	25
389	4956	DPYD - niedobór dehydrogenazy dihydropyrimidynowej (badanie genetyczne)	543,00	krew żylna EDTA +świadoma zgoda	24