

Иностранное общество с
ограниченной ответственностью
**«Независимая лаборатория
ИНВИТРО»**
(ИООО «Независимая
лаборатория ИНВИТРО»)

УТВЕРЖДАЮ

Заместителя директора

В.С.Шиянов


26.03.2018

ПРАВИЛА

26.03.2018

№

г. Минск

программы «ИНВИТРО бонус»

ГЛАВА 1

ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

Настоящие Правила являются публичной офертой и определяют условия участия в Программе «ИНВИТРО бонус» на территории Республики Беларусь.

Пациент, заполнивший и подписавший Информированное согласие на участие в Программе «ИНВИТРО бонус» (далее – «Согласие»), таким образом выражает свое полное и безусловное согласие (акцепт) с настоящими Правилами (далее – «Правила») и обязуется их выполнять. В случае изменений настоящих Правил акцептом изменений их условий является продолжение пользования Участником медицинскими услугами ИООО «Независимая лаборатория ИНВИТРО» после публикации на сайте www.invitro.by измененных Правил.

ГЛАВА 2

ТЕРМИНЫ И ОПРЕДЕЛЕНИЯ

Программа «ИНВИТРО бонус» (далее «Программа»): долгосрочная маркетинговая программа, направленная на привлечение и удержание клиентов, вступивших в данную программу.

Организаторы программы (далее – «Организатор»):

Иностранное общество с ограниченной ответственностью «Независимая лаборатория ИНВИТРО» (ИООО «Независимая лаборатория ИНВИТРО», далее – «ИНВИТРО»).

Адрес местонахождения, фактический и почтовый адрес: Республика Беларусь, 220039, г. Минск, ул. Брилевская, 27.

Заместитель директора: Шиянов Виталий Сергеевич

Телефон (факс): +375 17 222 21 31

УНП 191121513

ОКПО 378706295000

р/с № 3012208606005 в ЗАО «Альфа-Банк», Республика Беларусь, г. Минск, ул. Сурганова, 43-47, БИК 153001270

Организатор – юридическое лицо, обеспечивающее выполнение следующих функций:

- 1) определение логотипа программы и правил его использования;
- 2) осуществление информационно-рекламного обслуживания маркетинговых мероприятий, проводимых Оператором программы, а также Партнерами программы.

Оператор программы: Общество с ограниченной ответственностью «МедБиоФинанс»

Адрес местонахождения, фактический и почтовый адрес: 125047, г. Москва, 4-ая Тверская-Ямская ул., д. 16, корп. 3.

Генеральный директор: Левашова Виталина Владимировна

ОГРН 1117746163215

ИНН 7710884371 КПП 771001001

р/с 40701810200110000239

в АКБ «РОСЕВРОБАНК» (АО)

к/с 30101810445250000836 в ГУ Банка России по Центральному федеральному округу

БИК 044525836

далее – «Оператор»,

юридическое лицо, обладающее исключительными правами по управлению и развитию программы, являющееся стороной всех сделок по накоплению и списанию бонусных баллов по программе. Оператор может выполнять следующие основные функции (включая, но не ограничиваясь): обслуживание и развитие программы.

Партнеры программы — юридические лица, реализующие медицинские услуги населению с использованием товарных знаков ИНВИТРО®/INVITRO® в рамках приобретённых по договорам комплексной предпринимательской лицензии (франчайзинга) и вступившие в программу (далее – «Партнеры»), имеющие право на осуществление следующих операций:

1) при оплате Участниками программы заказанных медицинских услуг предоставляют такие медицинские услуги по стоимости, указанной в прайс-листе медицинских офисов, с применением бонусных баллов, начисляемых в рамках программы: зачитывают начисленные Участникам программы бонусные баллы в счет стоимости заказанных медицинских услуг;

2) участвуют совместно с Организатором в проведении маркетинговых мероприятий в соответствии с программой, в результате которых производится списание бонусных баллов, начисленных как данным Партнером, так и другими Партнерами программы.

Привилегия — возможность приобретения медицинских услуг Организатора и/или Партнеров программы на выгодных условиях. Привилегии могут предоставляться методом отложенной скидки — начисления бонусных баллов на бонусный счет Участника программы и последующего расходования Участником накопленных бонусных баллов при оплате медицинских услуг, оказываемых Организатором и/или Партнером программы.

Медицинские услуги – услуги лабораторной диагностики, в том числе услуги взятия биологического материала. Программа не распространяется на иные услуги, оказываемые Организатором и/или Партнерами программы, а равно на товары, в том числе, на контейнеры для биологического материала, реализуемые Организатором и/или Партнерами программы.

Участник программы (далее «Участник»)— физическое лицо, зарегистрированное в Программе в качестве Участника программы, имеющее индивидуальный бонусный счет и допущенное Организатором к участию в программе в соответствии с настоящими Правилами. Регистрация Участника в программе производится в момент акцепта оферты (предложения) об участии в программе путем подписания Участником (или его законным представителем/представителем по доверенности) Информированного согласия на участие в программе или договора на оказание медицинских услуг, содержащего соответствующее согласие.

Бонусный счет Участника (бонусный счет, счет)— счет Участника, на котором аккумулируется набор количественных показателей в бонусных баллах, отражающих активность Участника и объем его прав на получение Привилегий при покупке медицинских услуг у Организатора и/или Партнеров программы, а также получение иных преференций, предусмотренных программой.

Бонусный балл (бонус) — условная учетная единица, начисляемая Оператором на бонусный счет Участника при заказе и оплате последним медицинских услуг в медицинских офисах Организатора и/или Партнеров программы. Количество начисленных и списанных бонусных баллов в соответствии с программой определяется действиями Участника в соответствии с программой. Бонусные баллы предоставляют право Участнику при оплате заказанных медицинских услуг зачесть в счет оплаты в рамках одной покупки медицинских услуг до 30% от стоимости медицинских услуг, при условии, что при этом Участником будет израсходовано не более 50 накопленных бонусных баллов. Остаток суммы, подлежащий оплате за медицинские услуги, Участник программы оплачивает денежными средствами. Замена бонусных баллов денежным эквивалентом в натуральном выражении в программе не допускается.

Активный бонусный баланс— количество бонусных баллов на бонусном счете Участника программы на момент оформления заказа медицинских услуг или оплаты медицинских услуг, которое участвует в количественном определении получаемых Привилегий программы.

Статус Участника определяется размером предоставляемой Привилегии, получаемой Участником программы, позволяющий ему списывать и накапливать бонусные баллы, получая Привилегии в соответствии с настоящими Правилами, а Оператору/Организатору программы отслеживать информацию относительно начисления или списания бонусных баллов.

№ п/п	Статус	Размер привилегии	Условия присвоения статуса	Срок действия бонуса	Дополнительный бонус**
1.	Стандарт	4%	Общая сумма накоплений до 199,99 руб.	2 года	да
2.	Серебряный	6%	Общая сумма накоплений от 200,00 до 499,99 руб.*.	2 года	да
3.	Золотой	8%	Общая сумма накоплений свыше 500 руб.*	2 года	да
4.	Социальный	10%	1. Пенсионеры, в том числе по потере кормильца; 2. Инвалиды I и II группы. 3. Дети-инвалиды; 4. Члены многодетных семей; 5. Матери-одиночки, отцы-одиночки 6. Ветераны	2 года	нет
5.	VIP	15%	по решению Организатора	2 года	нет

* Рассматривается общая сумма накоплений, считая со дня вступления в Программу.

** Размеры и условия начисления дополнительных бонусных баллов установлены в пункте 1 Приложения № 1 к настоящим Правилам.

После подписания Информированного согласия на участие в программе Участнику Программы Оператором программы присваиваются один из следующих статусов:

1. «Стандарт» (если пациент не относится к особой категории (пенсионеры, инвалиды I и II групп, дети-инвалиды, ветераны ВОВ, ветераны труда, ветераны иных категорий в соответствии с Законом Республики Беларусь от 17.04.1992 № 1594-ХІІ «О ветеранах» (в редакции Закона Республики Беларусь от 09.01.2017 № 15-3), члены многодетных семей, матери- (отцы-) одиночки).

2. «Социальный» (пенсионеры, инвалиды I и II групп, дети-инвалиды, ветераны ВОВ, ветераны труда, ветераны иных категорий в соответствии с Законом Республики Беларусь от 17.04.1992 № 1594-ХІІ «О ветеранах» (в редакции Закона Республики Беларусь от 09.01.2017 № 15-3), члены многодетных семей, матери- (отцы-) одиночки), при предъявлении пациентом документов, удостоверяющего его статус, по форме, установленной законодательством Республики Беларусь.

3. Статус «VIP» присваивается в индивидуальном порядке по решению Организатора.

4. Статусы «Серебряный» и «Золотой» присваиваются автоматически, согласно правилам текущей программы «ИНВИТРО бонус».

Информированное согласие на участие в программе («Согласие») — форма заявления, выдаваемая Организатором и/или Партнером физическому лицу по его желанию в виде самостоятельного документа или в составе договора на оказание медицинских услуг, которая при заполнении и подписании физическим лицом, является заявлением такого лица о намерении стать Участником программы и подтверждает согласие Участника с Правилами программы.

Уведомление — информация, в том числе рекламного содержания, передаваемая Участнику по одному или нескольким указанным им в Согласии средствам (способам) связи: мобильному телефону, домашнему телефону, e-mail, почтовому адресу или иными способами.

Медицинский офис Организатора и/или Партнера программы («медицинские офисы ИНВИТРО») – отделение медицинского обслуживания Организатора и его Партнеров, участвующих в программе и предоставляющих медицинские услуги населению в соответствии с условиями настоящих Правил.

Сервис «Личный кабинет ИНВИТРО» (далее – «Личный кабинет», «ЛК») – сервис, предоставляемый Организатором программы, в том числе для самостоятельного доступа пациента к результатам медицинских услуг, истории заказов, активному бонусному балансу, если пациент является Участником программы, сервису оформления предварительного заказа медицинских услуг и (при наличии технической возможности) оплаты медицинских услуг бонусными баллами.

Пользователь Личного кабинета– физическое лицо, обладающее аутентификационными данными, осуществляющее доступ к Личному кабинету, в том числе, с целью получения сведений о результатах медицинских услуг, к которым он имеет отношение, с использованием инструментария сервиса, предполагающего, в том числе, возможность просмотра адресов медицинских офисов ИНВИТРО, перечня медицинских услуг и их стоимости, а так же активного бонусного баланса, если пользователь Личного кабинета является Участником программы, а равно оформления предварительного заказа медицинских услуг и (при наличии технической возможности) оплаты медицинских услуг бонусными баллами.

Пациент– физическое лицо, получающее медицинские и сопутствующие услуги, являющееся источником биоматериала для оказания медицинских услуг. Пациент может выступать в роли Клиента, если сам оплачивает заказанные медицинские услуги.

Клиент – физическое лицо, оплачивающее заказ и получающее привилегии. Пациент может выступать в роли Клиента, если оплачивает услуги, предоставляемые для себя. Если Клиент заказывает услуги на другое физическое лицо, то Клиент и Пациент будут разные физические лица.

ГЛАВА 3 УЧАСТИЕ

3.1. Участниками Программы могут стать проживающие на территории Республики Беларусь совершеннолетние физические лица при предъявлении документа, удостоверяющего личность, а также несовершеннолетние с обязательным присутствием родителей или иных законных представителей и предъявлением документов, подтверждающих статус законного представителя несовершеннолетнего.

3.2. Лицо, желающее стать Участником Программы, обязано:

3.2.1. Обратиться в медицинский офис ИНВИТРО и заказать медицинские услуги.

3.2.2. Оплатить стоимость заказанных медицинских услуг.

3.2.3. Подписать Согласие при оформлении заказа медицинских услуг и передать его администратору медицинского офиса ИНВИТРО.

3.3. Один начисленный в соответствии с Программой бонусный балл при списании для целей оплаты медицинских услуг равен одному белорусскому рублю. Списание бонусных баллов в счет заказа медицинских услуг возможно через 24 часа после полной оплаты оказываемых медицинских услуг (заказа).

3.4. На одно физическое лицо в рамках Программы может быть оформлен только один бонусный счет.

3.5. Бонусные баллы начисляются на бонусный счет Участника Программы при оплате медицинских услуг в размере, который определен Правилами Программы.

3.6. Бонусные баллы списываются при оплате медицинских услуг Организатора и/или Партнеров Программы путем зачета бонусных баллов на стоимость заказанных медицинских услуг.

3.7. Участник Программы обязан незамедлительно письменно уведомить Организатора Программы об изменении данных, указанных им в Согласии.

3.8. Организатор вправе прекратить участие в Программе любого Участника без предупреждения по любой причине, включая, но не ограничиваясь, случаем если Участник:

3.8.1. не соблюдает настоящие Правила;

3.8.2. злоупотребляет какими-либо Привилегиями, предоставляемыми Участнику в рамках Программы;

3.8.3. предоставляет информацию, вводящую в заблуждение, или недостоверные сведения Организатору или Партнеру Программы;

3.8.4. не осуществляет сделок с использованием бонусного счета в течение 36 месяцев (трех лет) с момента его получения (открытия).

При наличии сомнений в законности проведенных по бонусному счету операций Организатор и/или Оператор вправе заблокировать счет Участника Программы до выяснения обстоятельств.

3.9. Участник вправе отказаться от участия в Программе, для этого Участник должен в медицинском офисе ИНВИТРО Организатора и/или Партнера Программы подписать отказ от участия в Программе по форме, установленной Организатором, и предъявить документ, удостоверяющий личность.

Право на отказ Участника от участия в Программе является реализованным при условии соблюдения Участником требований к форме отказа, установленной Организатором, а также предъявления Участником документа, удостоверяющего личность. Организатор и/или Партнер Программы вправе не принять отказ Участника в случае нарушения приведённых требований к его форме и процедуре представления.

3.10. Информация о накопленных бонусных баллах указывается в Личном кабинете, а также на кассовом чеке медицинского офиса ИНВИТРО при наличии технической возможности. Если Участник замечает несоответствие информации на кассовом чеке с фактическими данными — неверно указано имя, выходит сообщение об ошибке и пр., Участнику необходимо не позднее, чем в течение 24 часов после обнаружения несоответствия сообщить об этом по телефону горячей линии: 8-017-222-21-31 или администратору медицинского офиса ИНВИТРО.

3.11. При прекращении участия в Программе по инициативе Организатора (п. 3.8 Правил) или Участника (п. 3.9. Правил), по истечению 36

(тридцати шести) месяцев (трех лет) с момента последнего заказа медицинских услуг, информация о бывшем Участнике Программы блокируется в информационной системе Программы и бонусные баллы Участника аннулируются.

3.12. Согласившись с Правилами Программы, Участник соглашается получать от Оператора и Организатора Уведомления, предусмотренные настоящими Правилами, но сохраняет за собой право отказаться от уведомлений рекламного характера одним из следующих способов:

3.12.1. письменное заявление об отказе от получения Уведомлений, отправленное на адрес info@invitro.by;

3.12.2. устное заявление об отказе от получения Уведомлений, переданное по телефону горячей линии, указанной на сайте www.invitro.by, или в медицинском офисе ИНВИТРО;

3.12.3. в Личном кабинете на сайте www.invitro.by.

3.13. При оплате заказа медицинских услуг в период специальных рекламных акций начисление бонусных баллов не осуществляется, если иное не предусмотрено правилами проводимых рекламных акций.

3.14. Если по техническим причинам операции с бонусным счетом в режиме он-лайн недоступны, использование бонусного счета для списания бонусных баллов не допускается. Бонусный счет не является платежным средством. Бонусные баллы не имеют наличного выражения и денежной стоимости. Аннулированные бонусные баллы восстановлению не подлежат.

3.15. Бонусный счет Участника действует в течение срока действия Программы или до любой другой даты прекращения действия бонусного счета Участника, согласно настоящим Правилам.

3.16. Бонусный счет блокируется и накопленные на счете бонусные баллы аннулируются, если с момента последнего начисления или списания бонусных баллов прошло 36 месяцев (три года), не включая дня проведения последней операции по бонусному счету.

3.17. Статус/ бонусный счет Участника Программы действует во всех медицинских офисах ИНВИТРО, перечень которых размещен на сайте www.invitro.by. Любые изменения Программы становятся обязательными для Участника с момента введения их в действие Организатором/Оператором Программы, Участник самостоятельно отслеживает изменения в Правилах на сайте www.invitro.by.

ГЛАВА 4 НАЧИСЛЕНИЕ БОНУСНЫХ БАЛЛОВ

4.1. Бонусные баллы начисляются на бонусный счет Участника при полной оплате им заказанных медицинских услуг у Организатора и/или Партнеров Программы, при реализации последними медицинских услуг, в отношении которых происходит начисление бонусных баллов в рамках Программы. Бонусные баллы также могут начисляться на бонусный счет Участника Программы в случае проведения рекламных акций или поощрительных программ, предлагаемых Оператором и/или Организатором

и/или Партнерами Программы. Оператор определяет перечень установленных медицинских услуг и размер предоставляемой Участнику Привилегии (процент от суммы заказа) при оплате заказа Участником таких медицинских услуг.

4.2. Бонусные баллы начисляются на бонусный счет Участника Программы при оплате медицинских услуг в соответствии со статусом Участника Программы и условиями Программы.

4.3. За один заказ медицинских услуг возможно начисление бонусных баллов только на один бонусный счет Участника, оформленный в рамках Программы.

За заказ медицинских услуг, реализованный и оплаченный совершеннолетним Участником Программы в пользу несовершеннолетнего Участника Программы, возможно начисление бонусных баллов только на бонусный счет совершеннолетнего Участника Программы.

4.4. Если заказ медицинских услуг оплачен частично за счет зачета стоимости медицинских услуг бонусными баллами, то бонусные баллы начисляются только на оплаченную денежными средствами часть заказа медицинских услуг. Исключением из данного правила могут являться отдельные рекламные акции Программы.

4.5. Оператор самостоятельно определяет правила начисления бонусных баллов на заказанные Участником медицинские услуги. Действующие Правила Программы размещены на сайте www.invitro.by и в рекламной продукции Оператора и/или Организатора, а также Партнеров Программы. С Правилами Программы Участник Программы также может ознакомиться в медицинских офисах ИНВИТРО.

4.6. Бонусные баллы и права, предоставленные Участнику, не могут быть проданы, переданы, уступлены другому лицу или использованы иначе, кроме как в соответствии с настоящими Правилами.

4.7. Бонусные баллы не начисляются на медицинские услуги, предоставляемые Организатором и/или Партнерами Программы со скидкой или по сниженным ценам (например, по рекламным акциям). Перечень медицинских услуг, реализуемых Организатором и/или Партнерами Программы со скидкой или по сниженным ценам, указан на сайте www.invitro.by, а также предоставляется Участнику по запросу в медицинском офисе ИНВИТРО.

ГЛАВА 5 СПИСАНИЕ БОНУСНЫХ БАЛЛОВ

5.1. Участник, накопивший бонусные баллы на своем бонусном счете, вправе получить Привилегию с одновременным списанием бонусных баллов с бонусного счета Участника в соответствии с настоящими Правилами.

5.2. Получение Привилегий с одновременным списанием бонусных баллов с бонусного счета Участника становится доступно не позднее, чем через двадцать четыре часа с момента получения статуса Участника Программы.

5.3. В случае если Участник не подписал Согласие либо некорректно заполнил Согласие, получение Привилегий с одновременным списанием

бонусных баллов с бонусного счета Участника будет недоступно, пока Согласие не будет оформлено корректно. Предоставление статуса Участника Программы лицам, не подписавшим Согласие надлежащим образом, не допускается.

5.4. Для списания бонусных баллов Участник должен уведомить администратора медицинского офиса ИНВИТРО о том, что приобретение медицинской услуги осуществляется в рамках Программы и о своем желании получить зачет бонусных баллов на приобретаемые медицинские услуги в размере бонусных баллов, который не может быть более 30% от стоимости заказанных медицинских услуг и не может превышать 50 бонусных баллов за одну операцию.

5.5. Количество бонусных баллов будет списано с бонусного счета Участника перед получением Привилегии, при этом бонусные баллы, начисленные ранее, списываются в первую очередь.

5.6. Все бонусные баллы, не использованные Участником для получения Привилегии в течение 24 месяцев (2 года) с момента их начисления на бонусный счет Участника, считаются истекшими и будут аннулированы в безусловном порядке.

5.7. С использованием бонусных баллов можно приобрести медицинские услуги с применением зачета бонусными баллами части стоимости медицинских услуг. После списания бонусных баллов в счет стоимости заказанных медицинских услуг, оставшаяся часть стоимости медицинской услуги может быть оплачена наличными денежными средствами или другими предусмотренными платежными средствами.

5.8. Для Участников Программы доступно два варианта списания бонусных баллов:

5.8.1. списание максимального количества бонусных баллов, допустимое при одной покупке – 30% от стоимости заказанных медицинских услуг, но не более 50 бонусных баллов;

5.8.2. списание определенного количества бонусных баллов по желанию Участника.

5.9. Участник может осуществить не более четырех операций по списанию бонусных баллов с бонусного счета Участника в сутки.

ГЛАВА 6

ОДНОСТОРОННИЙ ПОРЯДОК СПИСАНИЯ БОНУСНЫХ БАЛЛОВ

6.1. Оператор Программы вправе в одностороннем порядке без согласия Участника списывать с его бонусного счета бонусные баллы в следующих случаях:

6.1.1. бонусные баллы были ошибочно зачислены на бонусный счет Участника. В таком случае Оператор списывает сумму бонусных баллов, равную ошибочно зачисленной сумме бонусных баллов;

6.1.2. участнику осуществлен возврат денежных средств за не оказанную медицинскую услугу, ранее приобретенную с одновременным начислением бонусных баллов.

6.2. В случае если на бонусном счете Участника сумма бонусных баллов меньше, чем сумма бонусных баллов, подлежащих списанию по одному из оснований, изложенных выше, Оператор Программы списывает все бонусные баллы, находящиеся на бонусном счете Участника. Оставшуюся часть подлежащих списанию бонусных баллов Оператор списывает с бонусного счета Участника при зачислении на него новых бонусных баллов вплоть до того момента, пока не будут списаны все бонусные баллы, подлежащие списанию.

ГЛАВА 7 ВОЗВРАТ

7.1. Возврат денежных средств за не оказанную медицинскую услугу, оплаченную с использованием бонусных баллов, осуществляется в порядке, предусмотренном действующим законодательством Республики Беларусь.

7.2. Начисленные при оплате медицинских услуг бонусные баллы при возврате списываются с бонусного счета Участника.

7.3. Списанные при оплате медицинских услуг бонусные баллы при возврате начисляются на бонусный счет Участника.

ГЛАВА 8 КАССОВЫЙ ДОКУМЕНТ

8.1. После операции, произведенной с бонусным счетом, Участник получает документ (кассовый чек, информационный чек и пр.) при наличии технической возможности медицинского офиса ИНВИТРО.

8.2. На документе указываются: номер бонусного счета, сумма операции, ее тип, и, при наличии технической возможности, количество активных и ожидающих активации бонусных баллов.

ГЛАВА 9 СРОК ДЕЙСТВИЯ

9.1. Срок действия Программы не ограничен.

9.2. Организатор Программы уведомляет Участников о прекращении действия Программы следующими способами:

9.2.1. путем размещения сообщения о прекращении действия Программы и дате прекращения Программы в медицинских офисах ИНВИТРО;

9.2.2. путем размещения сообщения о прекращении действия Программы и дате прекращения Программы на сайте www.invitro.by.

9.3. При прекращении действия Программы Участник Программы имеет право в течение тридцати дней после получения соответствующего уведомления через доступные коммуникации осуществить заказы медицинских услуг в медицинских офисах ИНВИТРО и списать накопленные бонусные баллы. В противном случае остаток бонусных баллов будет аннулирован.

9.4. Бонусный счет блокируется и накопленные на бонусном счете бонусные баллы аннулируются, если с момента последнего начисления или списания бонусных баллов прошло 36 месяцев (трех лет), не включая дня проведения последней операции по бонусному счету.

9.5. Участие Участника в Программе прекращается (Участник исключается из Программы) в следующих случаях:

9.5.1. При отказе Участника от участия в Программе в порядке, определенном настоящими Правилами;

9.5.2. При прекращении действия Программы;

9.5.3. При нарушении Участником настоящих Правил.

9.6. Участие Участника в Программе прекращается (Участник прекращает участвовать в Программе):

9.6.1. В случае отказа Участника от участия в Программе — в течение 10 (десяти) рабочих дней, следующих за днем получения Организатором Программы или Партнёром Программы от Участника письменного отказа от участия в Программе с соблюдением условий Программы в части требований к его форме и процедуре представления;

9.6.2. В случае прекращения действия Программы — в дату прекращения действия Программы;

9.6.3. В случае нарушения Участником настоящих Правил – с момента принятия Организатором решения о прекращении участия Участника в Программе.

9.7. Прекращение участия Участника в Программе влечет за собой: закрытие бонусного счета, открытого Участнику. Участник утрачивает право на использование бонусных баллов, находящихся на его бонусном счете, его бонусный счет блокируется, бонусные баллы аннулируются.

ГЛАВА 10 КОММУНИКАЦИИ

10.1. Информацию о Программе Участник может получить по телефону горячей линии: 8-017-222-21-31, а также во всех медицинских офисах ИНВИТРО и на сайте www.invitro.by.

10.2. Зарегистрировавшись в Личном кабинете, Участник может на сайте www.invitro.by в разделе «Программа «ИНВИТРО бонус»:

10.2.1. Получить информацию о движении бонусных баллов;

10.2.2. Получать персональные предложения по Программе;

10.2.3. Пополнять бонусные баллы за счет прочих маркетинговых мероприятий (вопросники, аукционы и пр.).

ГЛАВА 11 ИНЫЕ УСЛОВИЯ

11.1. Оператор и Программы по своему усмотрению вправе вносить любые изменения в настоящие Правила в любое время. Информация об указанных изменениях будет размещаться на сайте www.invitro.by. Участник Программы обязуется самостоятельно отслеживать внесение изменений и дополнений в Программу.

11.2. Оператор и Организатор Программы оставляет за собой безусловное право вносить любые изменения в любое время без предварительного уведомления и исключительно по своему усмотрению в перечень медицинских

услуг, в отношении которых начисляются бонусные баллы, и определять количество бонусных баллов, которое Участники получают в результате приобретения таких медицинских услуг, список и доступность Привилегий для каждого Участника. Участник Программы обязуется самостоятельно отслеживать внесение изменений и дополнений в Программу.

11.3. Организатор оставляет за собой право приостановить или прекратить Программу в любое время, разместив на сайте www.invitro.by соответствующую информацию за 30 (тридцать) дней до предполагаемой даты приостановки или прекращения Программы. Организатор не несет ответственность за приостановку или прекращение Программы в отношении любого бонусного счета Участника в момент приостановки или прекращения Программы.

11.4. Уведомление о прекращении или приостановке действия Программы считается сделанным от имени Организатора Участнику, если оно было размещено на сайте www.invitro.by.

11.5. Участник подтверждает, что все данные, указанные им в Согласии, могут быть использованы Оператором, Организатором, Партнерами Программы, уполномоченными ими организациями и иными третьими лицами исключительно в рамках и в целях действия Программы.

11.6. Участники, принимающие участие в специальных предложениях и рекламных акциях Программы, должны ознакомиться с правилами данных предложений и рекламных акций на сайте www.invitro.by и следовать им.

11.7. С прочими Правилами, не включенными в данные Правила, в том числе, с правилами рекламных акций и кампаний, проводимых Организатором, Партнерами Программы можно ознакомиться на специальных разделах сайта www.invitro.by.

ГЛАВА 10 РАЗРЕШЕНИЕ СПОРОВ ПО ПРОГРАММЕ

10.1. В случае если спор между Организатором/Оператором, Партнерами Программы и Участником не может быть разрешен в соответствии с настоящими Правилами, он разрешается в соответствии с законодательством Республики Беларусь.

Специалист по маркетингу



А.А.Гончарик

Главный бухгалтер

 С.Ж.Архипович

26.03.2018

Начальник юридического отдела

 Ю.В.Быль

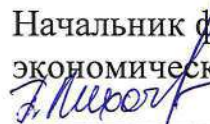
26.03.2018

Начальник отдела рекламы и маркетинг

 А.С.Тихонов

26.03.2018

Начальник финансово-
экономического отдела

 Т.И.Лихачевская

26.03.2018

Специалист по работе
с документами

 А.В.Филонец

26.03.2018

Приложение 1
к Правилам Программы
«ИНВИТРО бонус»
____.____.2018 № ____

1. **Дополнительный бонус при одновременной покупке:**

№ п/п	Условия получения дополнительного бонуса	Размер дополнительного бонуса, %
1.	При одновременной покупке услуг на сумму 50,00 – 99,99 руб.	3*
2.	При одновременной покупке услуг на сумму 100,00 – 149,99 руб.	5*
3.	При одновременной покупке услуг на сумму от 150,00 руб.	7*

* Срок действия дополнительного бонусного бала составляет 2 года.

2. **Поощрительные дополнительные бонусы:**

№ п/п	Условия получения поощрительного дополнительного бонуса	Размер поощрительного дополнительного бонуса
1.	Приветственный бонус (при вступлении в Программу «ИНВИТРО бонус»)	5 бонусов*
2.	Подарочный бонус в День Рождения Участника Программы	5 бонусов**
3.	За каждый четвертый заказ, оформленный и оплаченный Участником в медицинском офисе «ИНВИТРО»	4 бонуса*

* Срок действия дополнительного бонусного балла составляет 1 год.

** Срок действия дополнительного бонусного балла составляет 30 (тридцать) календарных дней.

3. Бонусные баллы не начисляются и не списываются на:

- 3.1. расходные материалы, в том числе контейнеры;
- 3.2. услуги УЗИ;
- 3.3. услуги экспресс перемещения (СИТО);
- 3.4. услугу выезда выездной медицинской службы (ВНД);
- 3.5. товары, реализуемые на территории медицинских офисов ИНВИТРО.

4. Бонусные баллы начисляются на бонусный счет Участника, но не подлежат списанию на следующие лабораторные исследования:

БИОХИМИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ (Biochemical Examinations)	
№	Наименование платной медицинской услуги
Белкиаминокислоты (Proteins and Amino Acids)	
1551	Электрофорез белков мочи, определение типа протеинурии (Urine Protein Electrophoresis)
Онкомаркеры (Tumor Markers)	
2113	Оценка здоровья простаты (ПСА общ., ПСА св., -2proPSA, phi)
ОЦЕНКА ЭНДОКРИННОЙ СИСТЕМЫ (Assessment of Endocrine System (ES))	
Нестероидные регуляторные факторы половых желез (Nonsteroidal Gonadal Factors)	

1145	Ингибин В (Inhibin B)
Биогенные амины (Biogenic Amines, BA)	
КАТЕПЛ	Катехоламины (адреналин, норадреналин, дофамин) в плазме крови – КАТЕПЛ (Catecholamines: Epinephrine/Adrenaline, Norepinephrine/Noradrenaline, Dopamine, Plasma)
РЕГУЛЯТОРНЫЕ ФАКТОРЫ И ФЕРМЕНТЫ ЖЕЛУДКА (Regulatory Factors and Stomach Enzymes)	
216	Гастрин (Gastrin)
294	Пепсиноген I (Pepsinogen I)
295	Пепсиноген II (Pepsinogen II)
2111	Пепсиногены I и II с расчетом соотношения (Пепсиноген I/Пепсиноген II) (Pepsinogen I/Pepsinogen II, PG1/PG2)
КОСТНЫЙ МЕТАБОЛИЗМ (Bone Metabolism)	
147	Дезоксиридинолин (ДПИД) в моче (Деoxyuridinolinein, DPD, Urine)
ИССЛЕДОВАНИЯ МОЧИ (Examinations of Urine)	
Психоактивные вещества в моче (Psychoactive Substances, Urine)	
9950	«Вредные привычки» (Анализ мочи на никотин, психотропные и наркотические вещества, психоактивные лекарственные препараты (никотин; психотропные и наркотические вещества, психоактивные лекарственные препараты) (Pernicious Habits: Nicotine, Drugs, Psychostimulants and Psychotropic Substances, Urine)*
Исследование почечного камня (Study of Kidney Stone)	
1265	Камни почечные, анализ (Kidney Stone Analysis)
ДИАГНОСТИКА ИНФЕКЦИОННЫХ ЗАБОЛЕВАНИЙ (Serology Diagnosis of Infectious Disease)	
Гепатит С (НСV, Hepatitis C Virus)	
2447	Интерлейкин-28В (ИЛ-28В), генотипирование (исследование генетических маркеров, определяющих эффективность лечения хронического гепатита С интерфероном и рибавирином) (Interleukin 28 Beta IL28B, Genotyping (Study of Genetic Markers Determining Effectiveness of Treatment of Chronic Hepatitis C in Interferon and Ribavirin))
ИММУНОЛОГИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ (Immunological Studies)	
Специфические белки (Specific Proteins)	
948	Эозинофильный катионный белок (Eosinophil Cationic Protein, ECP)
ИММУНОЛОГИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ (Immunological Studies)	
№	Наименование платной медицинской услуги
Цитокины (Cytokines)	
211	Интерлейкин-6 (ИЛ-6) (Interleukin 6, IL-6)
212	Интерлейкин-8 (ИЛ-8) (Interleukin 8, IL-8)
213	Интерлейкин-10 (ИЛ-10) (Interleukin 10, IL-10)
ИНТЕРФЕРОНОВЫЙ СТАТУС (Interferon Status)	
Интерфероновый статус (4 показателя) с определением чувствительности к препаратам интерферона (Interferon Status (4 Parameters))	
1044	Ингарон (Ingaron)
1045	Интрон (Intron)
1047	Реаферон (Reaferonum)
1048	Реальдирон (Realdiron)
1049	Роферон (Roferon)
Интерфероновый статус (4 показателя) с определением чувствительности к индукторам интерферона (Interferon Status (4 Parameters))	
1050	Амиксин (Amixin)
1051	Кагоцел (Kagocel)
1052	Неовир (Neovir)
1054	Циклоферон (Cycloferonum)
Интерфероновый статус (4 показателя) с определением чувствительности к иммуномодуляторам (Interferon Status (4 Parameters))	
1055	Галавит (Galavit)
1056	Гепон (Hepon)
1064	Изопринозин (Isoprinosine)
1057	Иммунал (Immunal)
1058	Имунофан (Imunofan)

1059	Иммуномакс (Immunomax)
1066	Имунорикс (Imunorix)
1060	Ликопид (Licopid)
1148	Панавир (Panavir)
1061	Полиоксидоний (Polyoxidonium)
1062	Тактивин (Tactivinum)
1063	Тимоген (Thymogen)
ИНТЕРФЕРОНОВЫЙ СТАТУС (Interferon Status)	
1043	Исследование интерферонового статуса (Study of Interferon Status)
ДИАГНОСТИКА АУТОИММУННЫХ ЗАБОЛЕВАНИЙ (Diagnosis of Autoimmune Diseases)	
Антифосфолипидный синдром (Antiphospholipid Syndrome, APS)	
1341	Антитела класса IgG к аннексину V (Annexin V Antibodies, aAnV, IgG)
1342	Антитела класса IgM к аннексину V (Annexin V Antibodies, aAnV, IgM)
Ревматоидный артрит, поражения суставов (Antiphospholipid Syndrome, APS)	
1334	Молекулярно-генетическое исследование HLA-B27 (Molecular Genetic Testing HLA-B27)
Васкулиты и поражения почек (Vasculitis and Renal Lesions)	
4065	Диагностика гранулематозных васкулитов (антиядерный фактор (АНФ), АТ к цитоплазме нейтрофилов (АНЦА/pANCA, cANCA), IgG)
4066	Диагностика быстро прогрессирующего гломерулонефрита (АТ к базальной мембране клубочков почек, АТ к цитоплазме нейтрофилов (АНЦА/pANCA, cANCA), IgG)
4067	Диагностика аутоиммунного поражения почек (антиядерный фактор (АНФ), АТ к базальной мембране клубочков почек, АТ к цитоплазме нейтрофилов (АНЦА/pANCA, cANCA), IgG)
Антитела к антигенам поджелудочной железы (Glutamic Acid Decarboxylase-65 (GAD) and Insulinoma Antigen 2 (Tyrosine Phosphatase, IA2, ICA-512) Autoant)	
201	Антитела класса IgG к бета-клеткам поджелудочной железы (Anti-Islet Cell Antibodies, Islet Cell Autoantibodies, ICA)
202	Антитела класса IgG к глутаматдекарбоксилазе (анти-GAD) (Anti-GAD Antibodies, Glutamate Decarboxylase Antibodies, AT-GAD, IgG)
200	Антитела класса IgG к инсулину (Insulin Autoantibodies, IAA, IgG)
1285	Антигалактирозинфосфатазе (IA-2) (Islet Antigen 2 Antibodies, Anti-IA2 Antibodies, IA-2 Ab, Tyrosine Phosphatase Antibodies)
ДИАГНОСТИКА АУТОИММУННЫХ ЗАБОЛЕВАНИЙ (Diagnosis of Autoimmune Diseases)	
№	Наименование платной медицинской услуги
Антитела к антигенам поджелудочной железы (Glutamic Acid Decarboxylase-65 (GAD) and Insulinoma Antigen 2 (Tyrosine Phosphatase, IA2, ICA-512) Autoant)	
1286	Антитела к антигенам клеток поджелудочной железы GAD/IA-2, суммарно (Anti-GAD/IA2 Antibodies Pool, Glutamic Acid Decarboxylase-65, GAD and Insulinoma Antigen 2 (Tyrosine Phosphatase, IA2, ICA-512) Autoantibodies, Total)
Антигалактеростероидпродуцирующим клеткам (Steroid-Cell Antibodies, Steroidal Cell Autoantibodies, SCA)	
1209	Антитела классов IgA, IgM, IgG к ткани яичника (антиовариальные антитела), суммарно (Anti-Ovarian Antibodies, AOA, IgA, IgM, IgG, Total)
1287	Антитела классов IgA, IgM, IgG к стероидпродуцирующим клеткам надпочечника (АСПК), суммарно (Anti-Steroidal Cell Antibodies, StCab, Steroidal Cell Autoantibodies, SCA, IgA, IgM, IgG, Total)
1290	Антитела классов IgA, IgM, IgG к стероидпродуцирующим клеткам яичка, суммарно (Anti-Testicular Steroid-Cell Antibodies, Testicular Anti-Steroidal Cell Antibodies, Testicular StCab, Steroidal Cell Autoantibodies, SCA against Testis, IgA, IgM, IgG, Total)
Аутоиммунные заболевания кожи (Autoimmune Skin Disorders)	
1298	Антитела класса IgG к десмоглеину-1 (Desmoglein 1, DSG1 Antibodies, IgG)
1299	Антитела класса IgG к десмоглеину-3 (Desmoglein 3, DSG3 Antibodies, IgG)
4054	Профиль «Диагностика буллезных дерматозов (АТ к десмосомам эпидермиса, АТ к базальной мембране кожи)» (Bullous Dermatitis Diagnostics profile (antibodies to epidermis desmosomes, antibodies to skin basal membrane))
Аутоиммунные поражения желудочно-кишечного тракта. Целиакия (Autoimmune Disorders of Gastrointestinal Tract (GI Tract, GIT). Coeliac Disease)	
805	Антитела классов IgA, IgG, IgM к париетальным клеткам желудка (АПКЖ), суммарно (Gastric Parietal Cell Antibodies, GPA, Anti-Parietal cell antibodies, APCA, IgA, IgG, IgM, Total)
971	Антитела классов IgA и IgG к ретикулину, суммарно (Anti-Reticulin Antibodies, ARA, IgA, IgG, Total)
1335	Антитела класса IgG к сахаромизетам (диагностика болезни Крона) (Anti-Saccharomyces Cerevisiae Antibodies, ASCA, IgG)
1336	Антитела класса IgA к сахаромизетам (диагностика болезни Крона) (Anti-Saccharomyces Cerevisiae Antibodies, ASCA, IgA)
4055	Серодиагностика аутоиммунного гастрита и пернициозной анемии (АТ к париетальным клеткам желудка; АТ к внутреннему фактору Кастла)
4056	Серодиагностика болезни Крона и неспецифического язвенного колита (НЯК) (АНЦА/pANCA, cANCA, IgG; АНЦА/ANCA, IgA; ASCA, IgG, IgA)

Аутоиммунные поражения печени (Autoimmune Liver Diseases)	
806	Антитела классов IgA, IgG, IgM к гладкой мускулатуре, суммарно (Smooth Muscle Antibodies, SMA, Anti-Smooth Muscle Antibodies, ASMA, IgA, IgG, IgM, Total)
819	Антитела классов IgA, IgG, IgM к микросомам печени и почек (анти-LKM), суммарно (Antibodies to Liver/Kidney Microsome, aLKM, LKM, IgA, IgG, IgM, Total)
1288	Панель антител класса IgG при аутоиммунных заболеваниях печени (АТ к антигенам AMA-M2, M2-3E, Sp100, PML, gp210, LKM-1, LC-1, SLA/LP, SSA/Ro-52), иммуноблот (Autoimmune Disease Liver Panel: AMA-M2, M2-3E (BPO), Sp100, PML, gp210, LKM-1, LC-1, SLA/LP, SSA/Ro-52, IgG, Immunoblotting)
Аутоиммунные неврологические заболевания (Autoimmune Neurological Diseases)	
936	Антитела классов IgA, IgG, IgM к аквапориному 4, суммарно (диагностика нейрооптикомиелита, NMO) (Aquaporin-4 Receptor Antibodies, anti-AQP4, Neuromyelitis Optica, NMO, IgA, IgG, IgM, Total)
937	Антитела класса IgG к скелетным мышцам (АСМ) (Anti-Skeletal Muscle Antibodies, ASMA, IgG)
803	Антитела к ацетилхолиновому рецептору (АхР, диагностика миастении), суммарно (Acetylcholine Receptor Antibodies, Anti-AChR, Total)
Аутоиммунные заболевания легких и сердца (Autoimmune Lung Diseases, Autoimmune Heart Diseases)	
815	Антитела класса IgG к сердечной мускулатуре (миокарду), антимиекардиальные антитела (Anti-Heart Antibodies, IgG)
ДИАГНОСТИКА АУТОИММУННЫХ ЗАБОЛЕВАНИЙ (Diagnosis of Autoimmune Diseases)	
№	Наименование платной медицинской услуги
Аутоиммунные заболевания легких и сердца (Autoimmune Lung Diseases, Autoimmune Heart Diseases)	
844	Активность ангиотензин-превращающего фермента (АПФ) сыворотки крови (Angiotensin Converting Enzyme, ACE, Serum)
923	Неоптерин (НП) в сыворотке крови (Neopterin, Serum)
4068	Воспалительные миокардиопатии (АТ к митохондриям (АМА), АТ к сердечной мускулатуре)
АЛЛЕРГОЛОГИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ (Allergy Research)	
Пищевые аллергены (Food Allergens (Total Result for Mixture of Allergens))	
637	Смесь пищевых аллергенов 1: апельсин, банан, яблоко, персик, IgE (FP15 (F33, F49, F92, F95), Food Panel: Orange, Banana, Apple, Peach, IgE)*
638	Смесь пищевых аллергенов 2: киви, манго, банан, ананас, IgE (FP50 (F84, F91, F92, F210), Food Panel: Kiwi Fruit, Mango, Banana, Pineapple, IgE)*
639	Смесь пищевых аллергенов 3: свинина, куриное мясо, говядина, баранина, IgE (FP73 (F26, F27, F83, F88), Food Panel: Pork, Beef, Chicken Meat, Lamb, IgE)*
677	Ананас, IgE (Pineapple, IgE, F210)
998	Апельсин, IgE (Orange, IgE, F33)
611	Арахис, IgE (Peanut, IgE, F13)
676	Банан, IgE (Banana, IgE, F92)
673	Баранина, IgE (Lamb, IgE, F88)
649	Бета-лактоглобулин, IgE (Beta Lactoglobulin, IgE, F77)
645	Говядина, IgE (Beef, IgE, F27)
636	Грейпфрут, IgE (Grapefruit, IgE, F209)
641	Гречневая мука, IgE (Buckwheat, IgE, F11)
650	Казеин, IgE (Casein, IgE, F78)
642	Капуста кочанная, IgE (Cabbage, IgE, F216)
646	Картофель, IgE (Potato, IgE, F35)
654	Киви, IgE (Kiwi Fruit, IgE, F84)
634	Клубника, IgE (Strawberry, IgE, F44)
608	Коровье молоко, IgE (Milk, IgE, F2)
614	Крабы, IgE (Crab, IgE, F23)
615	Креветки, IgE (Shrimp, IgE, F24)
651	Куриное мясо, IgE (Chicken Meat, IgE, F83)
635	Лимон, IgE (Lemon, IgE, F208)
675	Манго, IgE (Mango, IgE, F91)
617	Морковь, IgE (Carrot, IgE, F31)
648	Овсяная мука, IgE (Oat, IgE, F7)
632	Пекарские дрожжи, IgE (Baker's Yeast, IgE, F45)
674	Персик, IgE (Peach, IgE, F95)
655	Пивные дрожжи, IgE (Brewer's Yeast, IgE, F403)

647	Просо, IgE (Common Millet, IgE, F55)
610	Пшеничная мука, IgE (Wheat, IgE, F4)
652	Рис, IgE (Rice, IgE, F9)
644	Свинина, IgE (Pork, IgE, F26)
619	Сельдерей, IgE (Celery, IgE, F85)
612	Соевые бобы, IgE (Soybean, IgE, F14)
616	Томаты, IgE (Tomato, IgE, F25)
609	Треска, IgE (Codfish, IgE, F3)
643	Тыква, IgE (Pumpkin, IgE, F225)
613	Фундук, IgE (Hazelnut, IgE, F17)
633	Шоколад, IgE (Chocolate, IgE, F105)
653	Яблоко, IgE (Apple, IgE, F49)
607	Яичный белок, IgE (Egg White, IgE, F1)
618	Яичный желток, IgE (Egg Yolk, IgE, F75)
Аллергены плесени (Allergens of Mold)	
602	Смесь аллергенов плесени: Penicillium notatum, Cladosporium herbarum, Aspergillus fumigatus, Candida albicans, Alternaria tenuis, IgE (MP1 (M1, M2, M3, M5, M6), Mold Panel 1: Penicillium notatum, Cladosporium herbarum, Aspergillus fumigatus, Candida albicans, Alternaria tenuis, IgE)*
623	Плесень Penicillium notatum, IgE (Penicillium notatum, IgE, M1)
624	Плесень Cladosporium herbarum, IgE (Cladosporium herbarum, IgE, M2)
625	Плесень Aspergillus fumigatus, IgE (Aspergillus fumigatus, IgE, M3)
626	Плесень Candida albicans, IgE (Candida albicans, IgE, M5)
627	Плесень Alternaria tenuis, IgE (Alternaria tenuis, IgE, M6)
АЛЛЕРГОЛОГИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ (Allergy Research)	
№	Наименование платной медицинской услуги
Аллергены клещей домашней пыли (Allergens of Mites and House Dust)	
631	Домашняя пыль/H1-Greer, IgE (House Dust – Greer, IgE, H1)
672	Домашняя пыль/H2-Stier, IgE (House Dust – Hollister-Stier, IgE, H2)
621	Клещ Dermatophagoides pteronyssinus (D1), IgE (Dermatophagoides pteronyssinus, IgE, D1)
622	Клещ Dermatophagoides farinae (D2), IgE (Dermatophagoides farinae, IgE, D2)
Аллергены животного происхождения (Allergens of Animal Origin)	
1070	Смесь аллергенов домашних грызунов: эпителий морской свинки, эпителий кролика, эпителий хомяка, крыса, мышь, IgE (EP70 (E6, E82, E84, E87, E88), Animal Panel: Guinea Pig Epithelium, Rabbit Epithelium, Hamster Epithelium, Rat, Mouse, IgE)*
605	Кошка, IgE (Cat Dander-Epithelium, IgE, E1)
606	Собака, IgE (Dog Epithelium, IgE, E2)
660	Морская свинка, эпителий, IgE (Guinea Pig Epithelium, IgE, E6)
661	Волнистый попугай, перо, IgE (Budgerigar Feathers, IgE, E78)
662	Овца, эпителий, IgE (Sheep Epithelium, IgE, E81)
663	Курица, перо, IgE (Chicken Feathers, IgE, E85)
Аллергены пыльцы растений (Allergens of Plant Pollen (Total Result for Mixture of Allergens))	
600	Смесь аллергенов травы: ежа сборная, овсяница луговая, рожь многолетняя, тимopheевка, мятлик луговой, IgE (GP1 (G3, G4, G5, G6, G8), Grass Panel 1: Orchard Grass, Meadow Fescue, Perennial Rye Grass, Timothy Grass, June Grass (Kentucky Bluegrass), IgE)*
601	Смесь аллергенов травы: колосок душистый, рожь многолетняя, тимopheевка, рожь культивированная, бухарник шерстистый, IgE (GP3 (G1, G5, G6, G12, G13), Grass Panel: Sweet Vernal Grass, Perennial Rye Grass, Timothy Grass, Cultivated Rye Grass, Velvet Grass, IgE)*
603	Смесь аллергенов деревьев: ольха, лещина обыкновенная, ива, береза, дуб, IgE (TP9 (T2, T4, T12, T3, T7), Tree Panel: Alder, Hazelnut, Willow, Birch, Oak, IgE)*
604	Смесь аллергенов сорной травы: амброзия полыннолистная, полынь обыкновенная, подорожник, марь белая, зольник/солянка, IgE (WP1 (W1, W6, W9, W10, W11), Weed Panel: Common Ragweed, Mugwort, English Plantain, Lamb's Quarters, Russian Thistle, IgE)*
657	Береза, пыльца, IgE (Birch, IgE, T3)
640	Тополь, IgE (Cottonwood, IgE, T14)
656	Тимофеевка, пыльца, IgE (Timothy Grass, IgE, G6)

658	Полынь обыкновенная, пыльца, IgE (Mugwort, IgE, W6)
659	Полынь горькая, IgE (Wormwood, IgE, W5)
Прочее (Others)	
628	Латекс, IgE (Latex, IgG, K82)
ЦИТОГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ (Cytogenetic Research)	
№	Наименование платной медицинской услуги
7811	Исследование кариотипа (количественные и структурные аномалии хромосом) (Karyotype)
ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ (Genetic Research)	
Образ жизни и генетические факторы (Lifestyle and Genetic Factors)	
145ГП	Оценка рисков, связанных с интенсивной физической нагрузкой (гены ACE, AGT, F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, NOS3, ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB) (Higher Physical Activity: Risk Assessment (Genes ACE, AGT, F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, NOS3, ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB))
145ГП/БЗ	Оценка рисков, связанных с интенсивной физической нагрузкой (гены ACE, AGT, F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, NOS3, ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB) (без описания результатов врачом-генетиком) (Higher Physical Activity: Risk Assessment (Genes ACE, AGT, F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, NOS3, ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB) (without Description))
134ГП	Риск развития рака при курении (гены GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2) (Risk of Cancer in Smoking (Genes GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2))
134ГП/БЗ	Риск развития рака при курении (гены GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2) (без описания результатов врачом-генетиком) (Risk of Cancer in Smoking (Genes GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2) (without Description))
135ГП	Необходимость защиты кожи при загаре (гены GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2) (Tanning Risks: Protection of Skin (Genes GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2))
135ГП/БЗ	Необходимость защиты кожи при загаре (гены GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2) (без описания результатов врачом-генетиком) (Tanning Risks: Protection of Skin (Genes GSTT1, GSTM1, GSTP1, NAT2) (without Description))
151ГП	Алкоголизм и наркомания – склонность к развитию: полная панель (гены DAT, OPRM1, ANKK1, ALDH2, ADH2) (Alcoholism and Drug Addiction, Tendency to Develop: Full Panel (Genes DAT, OPRM1, ANKK1, ALDH2, ADH2))
151ГП/БЗ	Алкоголизм и наркомания – склонность к развитию: полная панель (гены DAT, OPRM1, ANKK1, ALDH2, ADH2) (без описания результатов врачом-генетиком) (Alcoholism and Drug Addiction, Tendency to Develop: Full Panel (Genes DAT, OPRM1, ANKK1, ALDH2, ADH2) (without Description))
Репродуктивное здоровье (Reproductive Health)	
109ГП	Женское бесплодие и осложнение беременности (гены F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR, ACE, AGT, RHD, HLA II; кариотип) (Female Infertility, Pregnancy Complication (Genes F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR, ACE, AGT, RHD, HLA II; Karyotype))
108ГП	Хочу стать мамой: осложнения беременности (гены F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR, ACE, AGT, RHD) (Want to Become a Mother: Pregnancy Complications (Genes F2, F5, MTHFR, MTRR, MTR, ACE, AGT, RHD))
139ГП	Гестозы и фетоплацентарная недостаточность (гены ACE, AGT, MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5) (Gestosis and Placental Insufficiency (Genes ACE, AGT, MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5))
139ГП/БЗ	Гестозы и фетоплацентарная недостаточность (гены ACE, AGT, MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5) (без описания результатов врачом-генетиком) (Gestosis and Placental Insufficiency (Genes ACE, AGT, MTHFR, MTRR, MTR, F2, F5) (without Description))
124ГП	Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников (гены BRCA1, BRCA2) (Hereditary Breast and/or Ovarian Cancer, HBOC (Genes BRCA1, BRCA2))
124ГП/БЗ	Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников (гены BRCA1, BRCA2) (без описания результатов врачом-генетиком) (Hereditary Breast and/or Ovarian Cancer, HBOC (Genes BRCA1, BRCA2) (without Description))
1244ГП	Наследственные случаи рака молочной железы и/или яичников BRCA1, BRCA2, CHEK2, NBN (Hereditary Breast and/or Ovarian Cancer)
146ГП	Генетические факторы мужского бесплодия (гены AR, CFTR; AZF-регион) (Genetic Factors of Male Infertility (Genes AR, CFTR; AZF-Region))
HLA-типирование и резус-фактор (HLA (Human Leukocyte Antigens) Typing and Rh factor)	
1334	Молекулярно-генетическое исследование HLA-B27 (Molecular Genetic Testing HLA-B27)
ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ (Genetic Research)	
№	Наименование платной медицинской услуги
Болезни сердечнососудов (Heart and Blood Vessel (Cardiovascular) Diseases)	
111ГП	Сердечно-сосудистые заболевания (гены ACE, AGT, F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, NOS3, ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB) (Cardio-Vascular Diseases (Genes ACE, AGT, F2, F5, ApoE, MTHFR, MTRR, MTR, NOS3, ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB))
129ГП	Артериальная гипертензия, полная панель (гены ACE, AGT, NOS3) (Arterial Hypertension: Full Panel (Genes ACE, AGT, NOS3))
129ГП/БЗ	Артериальная гипертензия, полная панель (гены ACE, AGT, NOS3) (без описания результатов врачом-генетиком) (Arterial Hypertension: Full Panel (Genes ACE, AGT, NOS3) (without Description))
144ГП	ИБС, инфаркт миокарда (гены ITGA2, GP1BA, ACE, AGT, NOS3, ApoE) (Ischemic Heart Disease, Myocardial Infarction (Genes ITGA2, GP1BA, ACE, AGT, NOS3, ApoE))
144ГП/БЗ	ИБС, инфаркт миокарда (гены ITGA2, GP1BA, ACE, AGT, NOS3, ApoE) (без описания результатов врачом-генетиком) (Ischemic Heart Disease, Myocardial Infarction (Genes ITGA2, GP1BA, ACE, AGT, NOS3, ApoE) (without Description))
143ГП	Ишемический инсульт (гены ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB) (Ischemic Stroke (Genes ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB))
143ГП/БЗ	Ишемический инсульт (гены ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB) (без описания результатов врачом-генетиком) (Ischemic Stroke (Genes ITGB3, ITGA2, GP1BA, FGB) (without Description))

Болезни желудочно-кишечного тракта (Gastrointestinal Diseases)	
117ГП	Болезнь Крона (гены DLG5, NOD2, OCTN1, OCTN2) (Crohn's Disease (Genes DLG5, NOD2, OCTN1, OCTN2))
Онкологические заболевания (Cancer Diseases)	
7005B2	Синдром множественной эндокринной неоплазии 2B типа (ген RET) (Multiple Endocrine Neoplasia Type 2B (Gene RET))
7006A2	Синдром множественной эндокринной неоплазии 2A типа (экзоны 10, 11 гена RET) (Multiple Endocrine Neoplasia Type 2A (Exons 10, 11 Gene RET))
Алкогольная и наркотическая зависимость (Alcohol and Drug Addiction)	
151ГП	Алкоголизм и наркомания – склонность к развитию: полная панель (гены DAT, OPRM1, ANKK1, ALDH2, ADH2) (Alcoholism and Drug Addiction, Tendency to Develop: Full Panel (Genes DAT, OPRM1, ANKK1, ALDH2, ADH2))
151ГП/Б3	Алкоголизм и наркомания – склонность к развитию: полная панель (гены DAT, OPRM1, ANKK1, ALDH2, ADH2) (без описания результатов врачом-генетиком) (Alcoholism and Drug Addiction, Tendency to Develop: Full Panel (Genes DAT, OPRM1, ANKK1, ALDH2, ADH2) (without Description))
Нарушения обмена веществ (Metabolic Disease, Metabolic Disturbance)	
116ГП	Наследственная предрасположенность к сахарному диабету 1-го типа по трем локусам генов системы HLA II класса (гены DRB1, DQA1, DQB1) (Hereditary Predisposition to Diabetes Type 1 (Insulin-Dependent Diabetes), HLA Class II (Genes DRB1, DQA1, DQB1))
7258	Диабетинсулиннезависимый ADAMTS9, KCNJ11, KCNQ1, PPARG (Non-Insulin-Dependent Diabetes Type 2)
7258Б3	Диабетинсулиннезависимый ADAMTS9, KCNJ11, KCNQ1, PPARG (без описания результатов врачом-генетиком) (Non-Insulin-Dependent Diabetes Type 2 (without Description))
7003UG	Синдром Жильбера (ген UGT1A1) (Gilbert's Syndrome (Gene UGT1A1))
153ГП	Остеопороз: полная панель (гены CALCR, COL1A1, VDR) (Osteoporosis: Full Panel (Genes CALCR, COL1A1, VDR))
153ГП/Б3	Остеопороз: полная панель (гены CALCR, COL1A1, VDR) (без описания результатов врачом-генетиком) (Osteoporosis: Full Panel (Genes CALCR, COL1A1, VDR) (without Description))
7014A-VDR	Остеопороз: рецептор витамина D (ген VDR) (Osteoporosis, Vitamin D Receptor (VDR) (Gene VDR))
7014Б3	Остеопороз: рецептор витамина D (ген VDR) (без описания результатов врачом-генетиком) (Osteoporosis, Vitamin D Receptor (VDR) (Gene VDR) (without Description))
120ГП	Обмен фолиевой кислоты (гены MTHFR, MTRR, MTR) (Folic Acid Metabolism (Genes MTHFR, MTRR, MTR))
120ГП/Б3	Обмен фолиевой кислоты (гены MTHFR, MTRR, MTR) (без описания результатов врачом-генетиком) (Folic Acid Metabolism (Genes MTHFR, MTRR, MTR) (without Description))
ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ (Genetic Research)	
№	Наименование платной медицинской услуги
Фармакогенетика (Pharmacogenetics)	
7841A-VK	Варфарин: расширенная панель для подбора дозы (гены CYP2C9, VKORC1, CYP4F2, GGCX) (Warfarin Dose Panel (Genes CYP2C9, VKORC1, CYP4F2, GGCX))
142ГП	Ингибиторы АПФ, флувастатин, блокаторы рецепторов АПФ. Прогнозирование нефропротективного эффекта ингибиторов АПФ при недиабетических заболеваниях. Генетические маркеры эффективности атенолола при артериальной гипертензии с гипертрофией левого желудочка или терапии флувастатином при ишемической болезни сердца. Определение наличия полиморфизмов гена ангиотензин-превращающего фермента (ген ACE) (ACE Inhibitors, Fluvastatin, ATII Receptor Blockers. Forecasting Renoprotective Effect of ACE Inhibitors in Un-Diabetic Diseases. Genetic Markers of Effectiveness of Atenolol in Hypertension with Left Ventricular Hypertrophy or Fluvastatin Therapy in Ischemic Heart Disease. Detection of Polymorphisms of Gene of Angiotensin-Converting Enzyme (Gene ACE))
2447	Интерлейкин-28В (ИЛ-28В), генотипирование (исследование генетических маркеров, определяющих эффективность лечения хронического гепатита С интерфероном и рибавирином) (Interleukin 28 Beta IL28B, Genotyping (Study of Genetic Markers Determining Effectiveness of Treatment of Chronic Hepatitis C in Interferon and Ribavirin))
Система детоксикации ксенобиотиков и канцерогенов (Detoxification System of Xenobiotics and Carcinogens)	
7259	Цитохром CYP2D6 (ген CYP2D6) (Cytochrome CYP2D6 (Gene CYP2D6))
7261CY	Цитохром CYP2C9 (ген CYP2C9) (Cytochrome CYP2C9 (Gene CYP2C9))
119ГП	Глутатионтрансферазы (гены GSTT1, GSTM1, GSTP) (Glutathione transferases (Genes GSTT1, GSTM1, GSTP))
7601	N-ацетилтрансфераза 2 (ген NAT2) (N-Acetyltransferase 2 (Gene NAT2))
7003U-UG	Уридиндифосфатглюкуронидаза (ген UGT1A1) (Uridine Diphosphate Glucuronyltransferase (Gene UGT1A1))
Услуги врача-генетика (Services of Physician-Geneticist)	
1460OP1	Описание результатов генетического теста 1 категории сложности (№№ 7201, 7611, 7014A-VDR, 7030A-DAT, 118ГП, 121ГП, 122ГП, 123ГП, 125ГП, 131ГП, 141ГП, 149ГП, 150ГП, 115ГП, 129ГП, 152ГП, 124ГП, 144ГП, 154ГП) (Genetic Test Results: Description of the 1-st Category Complexity)
1461OP2	Описание результатов генетического теста 2-ой категории сложности (№№ 120ГП, 137ГП, 138ГП, 153ГП, 143ГП, 151ГП, 110ГП, 114ГП, 140ГП, 7661, 7207, 7258) (Genetic Test Results: Description of the 2-nd Category Complexity (№№ 120ГП, 137ГП, 138ГП, 153ГП, 143ГП, 151ГП, 110ГП, 114ГП, 140ГП, 7661, 7207, 7258))
1462OP3	Описание результатов генетического теста 3-ей категории сложности (№№ 134ГП, 135ГП, 136ГП, 139ГП, 145ГП, 108ГП) (Genetic Test Results: Description of the 3-rd Category Complexity (№№ 134ГП, 135ГП, 136ГП, 139ГП, 145ГП, 108ГП))
1463OP4	Описание результатов генетического теста 4-ой категории сложности (№ 19ГП/Б3) (Genetic Test Results: Description of the 4-th Category Complexity (№ 19ГП/Б3))
Наследственные моногенные заболевания и состояния (Hereditary Monogenic Diseases)	
126ГП	Основные наследственные заболевания (гены CFTR, GJB2, PAH, SMN) (Main Hereditary Diseases (Genes CFTR, GJB2, PAH, SMN))

7803ABCA	Абиотрофия сетчатки, тип Франческетти (Болезнь Штаргардта 1-го типа). Поиск частых мутаций в гене ABCA4, ч. м. (Stargardt Disease 1, STGD1, Fundus Flavimaculatus Included, Gene ABCA4, Freq. Mut.)
7101	Абиотрофия сетчатки, тип Франческетти (Болезнь Штаргардта 1-го типа). Поиск мутаций в «горячих» участках гена ELOVL4, «горяч.» уч. м. (Stargardt Disease 1, STGD1, Fundus Flavimaculatus Included, Gene ELOVL4, Hot-Point Mut.)
7802CY	Адреногенитальный синдром (АГС). Поиск частых мутаций в гене CYP21OHB, 9 ч. м. (Congenital Adrenal Hyperplasia (CAH), Gene CYP21OHB, 9 Freq. Mut.)
7624SLC	Акродерматит энтеропатический. Поиск мутаций в гене SLC39A4, м. (Acrodermatitis Enteropathica, Gene SLC39A4, Mut.)
ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ (Genetic Research)	
№	Наименование платной медицинской услуги
Наследственные моногенные заболевания и состояния (Hereditary Monogenic Diseases)	
7704GPR	Альбинизм глазной. Поиск мутаций в гене GPR143, м. (Albinism Ocular Type I, Gene GPR143, Mut.)
7102	Альбинизм глазокожный тип 2А. Поиск мутаций в гене OCA2, м. (Albinism Oculocutaneous Type IIA, Gene OCA2, Mut.)
7804TYR	Альбинизм глазокожный тип 1А. Поиск мутаций в гене TYR, м. (Albinism Oculocutaneous Type IA, Gene TYR, Mut.)
7103	Амавроз Лебера. Поиск мутаций в гене CRB1, м. (Leber Congenital Amaurosis 1, LCA, Gene CRB1, Mut.)
7805CRX	Амавроз Лебера. Поиск мутаций в гене CRX, м. (Leber Congenital Amaurosis 1, LCA, Gene CRX, Mut.)
7104	Амавроз Лебера. Поиск мутаций в гене LCA5, м. (Leber Congenital Amaurosis 1, LCA, Gene LCA5, Mut.)
7105	Амавроз Лебера. Поиск мутаций в гене LRAT, м. (Leber Congenital Amaurosis 1, LCA, Gene LRAT, Mut.)
7106	Амавроз Лебера. Поиск мутаций в гене RPE65, м. (Leber Congenital Amaurosis 1, LCA, Gene RPE65, Mut.)
7881RPS	Анемия Даймонда-Блекфена. Поиск мутаций в гене RPS19, м. (Diamond-Blackfan Anemia 1, DBA1, Gene RPS19, Mut.)
7806FBN2	Арахнодактилия контрактурная врожденная. Поиск мутаций в гене FBN2, м. (Contractural Congenital Arachnodactyly, CCA, Gene FBN2, Mut.)
7807SCN5A	Аритмогенная дисплазия/кардиомиопатия правого желудочка. Поиск мутаций в гене SCN5A, м. (Arrhythmogenic Right Ventricular Dysplasia 1, Gene SCN5A, Mut.)
7107	Артрогрипоз дистальный (синдром Фримена-Шелдона). Поиск частых мутаций в гене MYH3, ч. м. (Arthrogryposis Distal Type 2A, Gene MYH3, Freq. Mut.)
7905FRDA	Атаксия Фридрейха. Поиск мутаций в гене FXN, м. (Friedrich Ataxia, Gene FXN, Mut.)
7808FRDA	Атаксия Фридрейха. Поиск частых мутаций в гене FXN, ч. м. (Friedrich Ataxia, Gene FXN, Freq. Mut.)
7108	Ателостеогенез (дисплазия де ля Шапеля). Поиск мутаций в гене SLC26A2, м. (Atelosteogenesis II, De la Chapelle Dysplasia, Gene SLC26A2, Mut.)
7625OPA1	Атрофия зрительного нерва. Поиск мутаций в гене OPA1, м. (Optic Atrophy 1, Gene OPA1, Mut.)
7109	Атрофия зрительного нерва Лебера. Поиск частых мутаций в митохондриальной ДНК, 12 ч. м. (Leber Hereditary Optic Neuropathy, LHON, Mitochondrial DNA, 12 Freq. Mut.)
7610ДНК	Атрофия зрительного нерва Лебера. Поиск частых мутаций в митохондриальной ДНК, 3 ч. м. (Leber Hereditary Optic Neuropathy, LHON, Mitochondrial DNA, 3 Freq. Mut.)
7761OPA1	Атрофия зрительного нерва с глухотой. Поиск мутаций в «горячих» участках гена OPA1, «горяч.» уч. м. (Optic Atrophy With Or Without Deafness, Ophthalmoplegia, Myopathy, Ataxia And Neuropathy, Gene OPA1, Hot-Point Mut.)
7110	Атрофия зрительного нерва. Поиск мутаций в гене OPA3, м. (Optic Atrophy 1, Gene OPA3, Mut.)
7111	Атрофия зрительного нерва. Поиск мутаций в гене TMEM126A, м. (Optic Atrophy 1, Gene TMEM126A, Mut.)
7706TNFRSF	Аутоиммунный лимфопролиферативный синдром. Поиск мутаций в гене TNFRSF6, м. (Autoimmune Lymphoproliferative Syndrome, ALPS, Gene TNFRSF6, Mut.)
7705TNFRS	Аутоиммунный лимфопролиферативный синдром. Поиск мутаций в «горячих» участках гена TNFRSF6, «горяч.» уч. м. (Autoimmune Lymphoproliferative Syndrome, ALPS, Gene TNFRSF6, Hot-Point Mut.)
7770GRN	Афазия первичная прогрессирующая. Поиск мутаций в гене GRN, м. (Aphasia Primary Progressive, Gene GRN, Mut.)
7707Col2A	Ахондрогенез тип II. Поиск мутаций в гене Col2A1, м. (Achondrogenesis Type II, Gene Col2A1, Mut.)
7112	Ахондрогенез тип I. Поиск мутаций в гене SLC26A2, м. (Achondrogenesis, Fraccaro Type, Gene SLC26A2, Mut.)
7809FGFR3	Ахондроплазия. Поиск частых мутаций в гене FGFR3, ч. м. (Achondroplasia, Gene FGFR3, Freq. Mut.)
7113	Ахроматопсия. Поиск мутаций в гене CNGB3, м. (Achromatopsia 3, ACHM, Gene CNGB3, Mut.)
7114	Боковой амиотрофический склероз. Поиск мутаций в гене FIG4, м. (Amyotrophic Lateral Sclerosis, Gene FIG4, Mut.)
ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ (Genetic Research)	
№	Наименование платной медицинской услуги
Наследственные моногенные заболевания и состояния (Hereditary Monogenic Diseases)	
7708ALSIN	Боковой амиотрофический склероз. Поиск мутаций в гене ALSIN, м. (Amyotrophic Lateral Sclerosis, Gene ALSIN, Mut.)
7773VAPB	Боковой амиотрофический склероз. Поиск мутаций в гене VAPB, м. (Amyotrophic Lateral Sclerosis, Gene VAPB, Mut.)
7772VAPB	Боковой амиотрофический склероз. Поиск частых мутаций в гене VAPB, ч. м. (Amyotrophic Lateral Sclerosis, Gene VAPB, Freq. Mut.)
7709BEST	Болезнь Беста. Поиск всех известных мутаций в гене BEST1, м. (Best Vitelliform Macular Dystrophy, All Known Mutations, Gene BEST1, Mut.)
7774ATP7B	Болезнь Вильсона-Коновалова. Поиск мутаций в гене ATP7B, м. (Wilson Disease, Gene ATP7B, Mut.)
7810ATP7B	Болезнь Вильсона-Коновалова. Поиск частых мутаций в гене ATP7B, ч. м. (Wilson Disease, Gene ATP7B, Freq. Mut.)

7115	Болезнь Галлервордена-Шпатца. Поиск мутаций в гене PANK2, м (Neurodegeneration With Brain Iron Accumulation 1, Gene PANK2, Mut.)
7812PANK2	Болезнь Галлервордена-Шпатца. Поиск частых мутаций в гене PANK2, ч. м. (Neurodegeneration With Brain Iron Accumulation 1, Gene PANK2, Freq. Mut.)
7813PRNP	Болезнь Герстманна-Штреусслера-Шейнкера. Поиск мутаций в гене PRNP, м. (Gerstmann-Straussler Disease, Gene PRNP, Mut.)
7762EDNR	Болезнь Гиришпрунга. Поиск мутаций в гене EDNRB, м. (Hirschprung Disease, HSCR, Gene EDNRB, Mut.)
7764NTRK	Болезнь Гиришпрунга. Поиск мутаций в гене NTRK1, м. (Hirschprung Disease, HSCR, Gene NTRK1, Mut.)
7765ZEB2	Болезнь Гиришпрунга. Поиск мутаций в гене ZEB2, м. (Hirschprung Disease, HSCR, Gene ZEB2, Mut.)
7763RET	Болезнь Гиришпрунга. Поиск мутаций в экзонах 10, 11, 13, 14, 15 гена RET, м. (Hirschprung Disease, HSCR, Exons 10, 11, 13, 14, 15 Gene RET, Mut.)
7775PTEN	Болезнь Коудена. Поиск мутаций в гене PTEN, м. (Cowden Syndrome 1, Gene PTEN, Mut.)
7814PRNP	Болезнь Крейтцфельда-Якоба. Поиск мутаций в гене PRNP, м. (Creutzfeldt-Jakob Disease, Gene PRNP, Mut.)
7776PTEN	Болезнь Лермитт-Дуклос. Поиск мутаций в гене PTEN, м. (Lhermitte-Duclos Syndrome, Gene PTEN, Mut.)
7816NDP	Болезнь Норри. Поиск мутаций в гене NDP, м. (Norrie Disease, Gene NDP, Mut.)
7710CAV3	Болезнь периодических мышечных спазмов. Поиск мутаций в гене CAV3, м. (Rippling Muscle Disease, Gene CAV3, Mut.)
7626GAA	Болезнь Помпе. Поиск мутаций в гене GAA, м. (Pompe Disease, Gene GAA, Mut.)
7818CSTB	Болезнь Унферрихта-Лундборга. Поиск мутаций в гене CSTB, м. (Progressive Myoclonic Epilepsy 1A Unverricht and Lundborg, Gene CSTB, Mut.)
7817CSTB	Болезнь Унферрихта-Лундборга. Поиск частых мутаций в гене CSTB, ч. м. (Progressive Myoclonic Epilepsy 1A Unverricht and Lundborg, Gene CSTB, Freq. Mut.)
7819ABCA4	Болезнь Штаргардта. Поиск частых мутаций в гене ABCA4, ч. м. (Stargardt Disease 1, STGD1, Fundus Flavimaculatus Included, Gene ABCA4, Freq. Mut.)
7116	Болезнь Штаргардта. Поиск мутаций в гене CNGB3, м. (Stargardt Disease 1, STGD1, Fundus Flavimaculatus Included, Gene CNGB3, Mut.)
7117	Болезнь Штаргардта. Поиск мутаций в «горячих» участках гена ELOVL4, «горяч.» уч. м. (Stargardt Disease 1, STGD1, Fundus Flavimaculatus Included, Gene ELOVL4, Hot-Point Mut.)
7820ROR2	Брахидактилия тип В1. Поиск мутаций в гене ROR2, м. (Brachydactyly Type B1, Gene ROR2, Mut.)
7777KRT5	Буллезный эпидермолиз. Поиск мутаций в гене KRT5, м. (Epidermolysis Bullosa, Gene KRT5, Mut.)
7118	Буллезный эпидермолиз. Поиск мутаций без «горячих» участков гена LAMB3, без «горяч.» уч. м. (Epidermolysis Bullosa, Gene LAMB3, without Hot-Point Mut.)
7766LAMB3	Буллезный эпидермолиз. Поиск мутаций в «горячих» участках гена LAMB3, «горяч.» уч. м. (Epidermolysis Bullosa, Gene LAMB3, Hot-Point Mut.)
7119	Велокардиофациальный синдром. Поиск мутаций в гене TBX1, м. (Velocardiofacial Syndrome, Gene TBX1, Mut.)
ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ (Genetic Research)	
№	Наименование платной медицинской услуги
Наследственные моногенные заболевания и состояния (Hereditary Monogenic Diseases)	
7992NTR	Врожденная нечувствительность к боли с ангидрозом. Поиск мутаций в гене NTRK1, м. (Congenital Insensitivity To Pain With Anhidrosis, CIPA, Gene NTRK1, Mut.)
7711ADAMTS	Гелеофизическая дисплазия. Поиск мутаций в гене ADAMTSL2, м. (Geleophysic Dysplasia 1, Gene ADAMTSL2, Mut.)
7120	Гелеофизическая дисплазия. Поиск мутаций в гене FBNI, м. (Geleophysic Dysplasia 1, Gene FBNI, Mut.)
7822B	Гемофилия. Поиск мутаций в гене фактора IX при гемофилии В, м. (Hemophilia B, Gene Factor IX, Mut.)
7989MVK	Гипер-IgD синдром. Поиск мутаций в «горячих» участках гена MVK, «горяч.» уч. м. (Hyper-IgD Syndrome, Gene MVK, Hot-Point Mut.)
7778MVK	Гипер-IgD синдром. Поиск мутаций в гене CD40LG, м. (Hyper-IgD Syndrome, Gene CD40LG, Mut.)
7823CD	Гипер-IgM синдром. Поиск мутаций в гене CD40LG, м. (Hyper-IgM Syndrome, Gene CD40LG, Mut.)
7898SCN4A	Гиперкалиемический периодический паралич. Поиск мутаций в экзонах 13 и 24 гена SCN4A, м. (Hyperkalemic Periodic Paralysis Type 2, Exons 13, 24 Gene SCN4A, Mut.)
7782SCN4A	Гиперкалиемический периодический паралич. Поиск мутаций в гене SCN4A, м. (Hyperkalemic Periodic Paralysis Type 2, Gene SCN4A, Mut.)
7783KRT1	Гиперкератоз. Поиск мутаций в гене KRT1, м. (Epidermolytic Hyperkeratosis, Gene KRT1, Mut.)
7121	Гиперкератоз. Поиск мутаций в гене KRT9, м. (Epidermolytic Hyperkeratosis, Gene KRT9, Mut.)
7122	Гипертрофическая кардиомиопатия. Поиск мутаций в гене CAV3, м. (Familial Hypertrophic Cardiomyopathy, Gene CAV3, Mut.)
7824TNNT2	Гипертрофическая кардиомиопатия. Поиск мутаций в гене TNNT2, м. (Familial Hypertrophic Cardiomyopathy, Gene TNNT2, Mut.)
7123	Гиперфенилаланинемия с дефицитом тетрагидробиоптерина. Поиск мутаций в гене GCH1, м. (Hyperphenylalaninemia BH4-Deficient, Gene GCH1, Mut.)
7124	Гиперфенилаланинемия с дефицитом тетрагидробиоптерина. Поиск мутаций в гене PTS, м. (Hyperphenylalaninemia BH4-Deficient, Gene PTS, Mut.)
7125	Гиперфенилаланинемия с дефицитом тетрагидробиоптерина. Поиск мутаций в гене QDPR, м. (Hyperphenylalaninemia BH4-Deficient, Gene QDPR, Mut.)
7603SCN4A	Гипокалиемический периодический паралич. Поиск мутаций в экзонах 12, 18 и 19 гена SCN4A, м. (Hypokalemic Periodic Paralysis Type 1, Exons 12, 18, 19 Gene SCN4A, Mut.)

7126	Гипофосфатемический витамин D-резистентный рахит (почечный фосфатный диабет). Поиск мутаций в гене PHEX, м. (Hypophosphatemic Vitamin D-Resistant Rickets, Gene PHEX, Mut.)
7906FGFR3	Гипохондроплазия. Поиск частых мутаций в гене FGFR3, ч. м. (Hypochondroplasia, Gene FGFR3, Freq. Mut.)
7825СУР	Глаукома врожденная. Поиск мутаций в гене СУР1В1, м. (Primary Congenital Glaucoma 3A, PCG 3A, Gene СУР1В1, Mut.)
7127	Глаукома ювенильная открытоугольная (синдром Ригера). Поиск мутаций в гене СУР1В1, м. (Primary Open Angle Glaucoma 1A, POAG 1A, Gene СУР1В1, Mut.)
7826MYOC	Глаукома ювенильная открытоугольная (синдром Ригера). Поиск мутаций в гене MYOC, м. (Primary Open Angle Glaucoma 1A, POAG 1A, Gene MYOC, Mut.)
7784HNF1B	Гломерулоцитоз почек гипопластического типа. Поиск мутаций в гене HNF1B, м. (Renal Cysts And Diabetes Syndrome, Gene HNF1B, Mut.)
7627SSH	Голопрозэнцефалия. Поиск мутаций в гене SHH, м. (Holoprosencephaly 3, Gene SHH, Mut.)
7920ACADM	Дефицит ацил-КоА-дегидрогеназы жирных кислот. Поиск частых мутаций в гене ACADM, ч. м. (Medium-Chain Acyl-CoA Dehydrogenase Deficiency, MCAD-Deficiency, Gene ACADM, Freq. Mut.)
7128	Дефицит карнитина системный первичный. Поиск мутаций в гене SLC22A5, м. (Systemic Primary Carnitine Deficiency, SPCD, Carnitine Deficiency Systemic Primary, CDSP, Gene SLC22A5, Mut.)
7129	Диастрофическая дисплазия. Поиск мутаций в гене SLC26A2, м. (Diastrophic Dysplasia, Gene SLC26A2, Mut.)
7828DES	Дилатационная кардиомиопатия (ДКМП). Поиск мутаций в гене DES, м. (Cardiomyopathy Dilated, Gene DES, Mut.)
ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ (Genetic Research)	
№	Наименование платной медицинской услуги
Наследственные моногенные заболевания и состояния (Hereditary Monogenic Diseases)	
7924EYA4	Дилатационная кардиомиопатия (ДКМП). Поиск мутаций в гене EYA4, м. (Cardiomyopathy Dilated, Gene EYA4, Mut.)
7926FKTN	Дилатационная кардиомиопатия (ДКМП). Поиск мутаций в гене FKTN, м. (Cardiomyopathy Dilated, Gene FKTN, Mut.)
7922LMNA	Дилатационная кардиомиопатия (ДКМП). Поиск мутаций в гене LMNA, м. (Cardiomyopathy Dilated, Gene LMNA, Mut.)
7827SCN5A	Дилатационная кардиомиопатия (ДКМП). Поиск мутаций в гене SCN5A, м. (Cardiomyopathy Dilated, Gene SCN5A, Mut.)
7130	Дилатационная кардиомиопатия (ДКМП). Поиск мутаций в гене SGCD, м. (Cardiomyopathy Dilated, Gene SGCD, Mut.)
7923TAZ	Дилатационная кардиомиопатия (ДКМП). Поиск мутаций в гене TAZ, м. (Cardiomyopathy Dilated, Gene TAZ, Mut.)
7925TNN	Дилатационная кардиомиопатия (ДКМП). Поиск мутаций в гене TNNT2, м. (Cardiomyopathy Dilated, Gene TNNT2, Mut.)
7921ЭМИ	Дилатационная кардиомиопатия (ДКМП). Поиск мутаций в гене эмерина при X-сцепленной форме, м. (Cardiomyopathy Dilated, X-Linked Gene Emerine, Mut.)
7714Col2A	Дисплазия Книста. Поиск мутаций в гене Col2A1, м. (Kniest Dysplasia, Gene Col2A1, Mut.)
7928GARS	Дистальная моторная нейропатия тип V. Поиск мутаций в гене GARS, м. (Distal Hereditary Motor Neuropathy, DHMN, Gene GARS, Mut.)
7927BSCL	Дистальная моторная нейропатия тип V. Поиск мутаций в гене BSCL2, м. (Distal Hereditary Motor Neuropathy, DHMN, Gene BSCL2, Mut.)
7131	Дистальная спинальная амиотрофия врожденная с параличом диафрагмы. Поиск мутаций в гене IGHMBP2, м. (Distal Spinal Muscular Atrophy 1, DSMA1, Gene IGHMBP2, Mut.)
7132	Дистальная спинальная амиотрофия врожденная прогрессирующая. Поиск мутаций в «горячих» участках гена TRPV4, «горяч.» уч. м. (Distal Spinal Muscular Atrophy Congenital Non-Progressive, Gene TRPV4, Hot-Point Mut.)
7628COL8	Дистрофия роговицы. Поиск мутаций в гене COL8A2, м. (Macular Corneal Dystrophy, Gene COL8A2, Mut.)
7629SLC4	Дистрофия роговицы. Поиск мутаций в гене SLC4A11, м. (Macular Corneal Dystrophy, Gene SLC4A11, Mut.)
7715CHST6	Дистрофия роговицы. Поиск мутаций в гене CHST6, м. (Macular Corneal Dystrophy, Gene CHST6, Mut.)
7929SCN5	Идиопатическая желудочковая тахикардия. Поиск мутаций в гене SCN5A, м. (Ventricular Fibrillation, Familial 1, Gene SCN5A, Mut.)
7716BTK	Изолированный дефицит гормона роста с гипогаммаглобулинемией. Поиск мутаций в гене BTK, м. (Hypogammaglobulinemia and Isolated Growth Hormone Deficiency, Fleisher Syndrome, Gene BTK, Mut.)
7604KRT2	Ихтиоз буллезный. Поиск мутаций в гене KRT2, м. (Ichthyosis Bullosa Of Siemens, Gene KRT2, Mut.)
7133	Ихтиоз вульгарный. Поиск частых мутаций в гене FLG, ч. м. (Ichthyosis Vulgaris, Gene FLG, Freq. Mut.)
7829TGM1	Ихтиоз ламеллярный. Поиск всех известных мутаций в гене TGM1, м. (Autosomal Recessive Congenital Ichthyosis, ARCI 1, All Known Mutations, Gene TGM1, Mut.)
7832CRYAA	Катаракта. Поиск мутаций в гене CRYAA, м. (Cataract, Gene CRYAA, Mut.)
7134	Катаракта. Поиск мутаций в гене CRYAB, м. (Cataract, Gene CRYAB, Mut.)
7135	Катаракта. Поиск мутаций в гене CRYBA1, м. (Cataract, Gene CRYBA1, Mut.)
7136	Катаракта. Поиск мутаций в гене CRYBB1, м. (Cataract, Gene CRYBB1, Mut.)
7137	Катаракта. Поиск мутаций в гене CRYGC, м. (Cataract, Gene CRYGC, Mut.)
7138	Катаракта. Поиск мутаций в гене CRYGD, м. (Cataract, Gene CRYGD, Mut.)
7830GJA3	Катаракта. Поиск мутаций в гене GJA3, м. (Cataract, Gene GJA3, Mut.)
7833GJA8	Катаракта. Поиск мутаций в гене GJA8, м. (Cataract, Gene GJA8, Mut.)

7139	Катаракта. Поиск мутаций в гене MIP, м. (Cataract, Gene MIP, Mut.)
ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ (Genetic Research)	
№	Наименование платной медицинской услуги
Наследственные моногенные заболевания и состояния (Hereditary Monogenic Diseases)	
7140	Костная гетероплазия прогрессирующая. Поиск мутаций в гене GNAS, м. (Progressive Osseous Heteroplasia, POH, Gene GNAS, Mut.)
7141	Краниометафизарная дисплазия. Поиск мутаций в «горячих» участках гена ANKH, «горяч.» уч. м. (Cranio metaphyseal Dysplasia, Gene ANKH, Hot-Point Mut.)
7142	Краниометафизарная дисплазия. Поиск мутаций гена ANKH, м. (Cranio metaphyseal Dysplasia, Gene ANKH, Mut.)
7143	Краниосиностоз. Поиск мутаций в гене TWIST1, м. (Craniosynostosis Type 2, Gene TWIST1, Mut.)
7717MSX2	Краниосиностоз. Поиск мутаций в гене MSX2, м. (Craniosynostosis Type 2, Gene MSX2, Mut.)
7718LAMA3	Ларинго-онихо-кутаный синдром. Поиск мутаций в экзоне 39 гена LAMA3, м. (Laryngoonychocutaneous Syndrome, Laryngo-Onycho-Cutaneous Syndrome, Exon 39 Gene LAMA3, Mut.)
7630GJC2	Лейкодистрофия гипомиелиновая. Поиск мутаций в гене GJC2, м. (Leukodystrophy Hypomyelinating 2, Gene GJC2, Mut.)
7719FLT4	Лимфедема. Поиск мутаций в гене FLT4, м. (Lymphedema, Gene FLT4, Mut.)
7631GJC2	Лимфедема наследственная. Поиск мутаций в гене GJC2, м. (Hereditary Lymphedema Type 1C, Gene GJC2, Mut.)
7834LMNA	Липодистрофия семейная частичная. Поиск мутаций в «горячих участках» гена LMNA, «горяч.» уч. м. (Familial Partial Lipodystrophy 2, FPLD 2, Gene LMNA, Hot-Point Mut.)
7144	Липодистрофия врожденная генерализованная. Поиск мутаций в гене BSCL2, м. (Congenital Generalized Lipodystrophy, CGL, Type 1, Gene BSCL2, Mut.)
7835LMNA	Липодистрофия семейная частичная. Поиск мутаций гена LMNA, м. (Familial Partial Lipodystrophy 2, Gene LMNA, Mut.)
7632PRP	Макулярная дистрофия. Поиск мутаций в гене PRPH2, м. (Vitelliform Macular Dystrophy, Gene PRPH2, Mut.)
7720LMNA	Мандибулоакральная дисплазия с липодистрофией. Поиск мутаций в экзонах 8, 9 гена LMNA, м. (Mandibuloacral Dysplasia, Exons 8, 9 Gene LMNA, Mut.)
7605MVK	Мевалоновая ацидурия. Поиск мутаций в гене MVK, м. (Mevalonic Aciduria, Gene MVK, Mut.)
7908DIA1	Метгемоглобинемия, CYB5R3 м. (Methemoglobinemia, Gene CYB5R3, Mut.)
7836DIA1	Метгемоглобинемия, CYB5R3 ч.м. (Methemoglobinemia, Gene CYB5R3, Freq. Mut.)
7145	Метилглутаконовая ацидурия. Поиск мутаций в гене OPA3, м. (3-Methylglutaconic Aciduria Type III, Gene OPA3, Mut.)
7633CACN	Мигрень семейная гемиплегическая. Поиск мутаций в гене CACNA1A, м. (Familial Hemiplegic Migraine, FHM, Gene CACNA1A, Mut.)
7146	Микрофтальм изолированный. Поиск мутаций в гене GDF6, м. (Microphthalmia Isolated 4, Gene GDF6, Mut.)
7991CRYBA	Микрофтальм с катарактой. Поиск мутаций в гене CRYBA4, м. (Microphthalmia with Cataract, Gene CRYBA4, Mut.)
7147	Миоклоническая дистония. Поиск мутаций в гене SGCE, м. (Myoclonic Dystonia, Gene SGCE, Mut.)
7767ITG	Миопатия врожденная. Поиск мутаций в гене ITGA7, м. (Congenital Muscular Dystrophy, CMD, Gene ITGA7, Mut.)
7722SEPN	Миопатия с диспропорцией типов мышечных волокон. Поиск мутаций в гене SEPN1, м. (Congenital Fiber Type Disproportion, CFTD, Gene SEPN1, Mut.)
7838DMPK	Миотоническая дистрофия. Поиск частых мутаций в гене DMPK, ч. м. (Myotonic Dystrophy 1, Gene DMPK, Freq. Mut.)
7837ZNF9	Миотоническая дистрофия. Поиск частых мутаций в гене ZNF9, ч. м. (Myotonic Dystrophy 2, Gene ZNF9, Freq. Mut.)
7148	Миотония Томсена-Беккера. Поиск частых мутаций в гене CLCN1, ч. м. (Myotonia Congenita, Gene CLCN1, Freq. Mut.)
7723CLCN	Миотония Томсена-Беккера. Поиск мутаций в гене CLCN1, м. (Myotonia Congenita, Gene CLCN1, Mut.)
7839DES	Миофибриллярная десмин-зависимая миопатия. Поиск мутаций в гене DES, м. (Myofibrillar Myopathy, Gene DES, Mut.)
7149	Миофибриллярная миопатия. Поиск мутаций в гене CRYAB, м. (Myofibrillar Myopathy, Gene CRYAB, Mut.)
ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ (Genetic Research)	
№	Наименование платной медицинской услуги
Наследственные моногенные заболевания и состояния (Hereditary Monogenic Diseases)	
7150	Миофибриллярная миопатия, MYOT м. (Myofibrillar Myopathy, Gene MYOT, Mut.)
7151	Муковисцидоз. Поиск мутаций в гене CFTR, м. (Cystic Fibrosis, Gene CFTR, Mut.)
7791	Муковисцидоз. Поиск частых мутаций в гене CFTR, ч. м. (Cystic Fibrosis, Gene CFTR, Freq. Mut.)
7606ITGA7	Мышечная дистрофия врожденная интегрин A7 негативная. Поиск мутаций в гене ITGA7, м. (Congenital Muscular Dystrophy with Integrin Alpha-7 Deficiency, Congenital Muscular Dystrophy with ITGA7-Deficiency, Gene ITGA7, Mut.)
7152	Мышечная дистрофия врожденная мерозин-зависимая. Поиск мутаций в «горячих» участках гена LAMA2, «горяч.» уч. м. (Merosin-Deficient Congenital Muscular Dystrophy, Gene LAMA2, Hot-Point Mut.)
7153	Мышечная дистрофия врожденная мерозин-зависимая. Поиск мутаций в гене LAMA2, без «горяч.» уч. м. (Merosin-Deficient Congenital Muscular Dystrophy, Gene LAMA2, without Hot-Point Mut.)
7840LAMA2	Мышечная дистрофия врожденная мерозин-зависимая. Поиск мутаций в гене LAMA2, м. (Merosin-Deficient Congenital Muscular Dystrophy, Gene LAMA2)

7842FKRP	Мышечная дистрофия врожденная. Поиск мутаций в гене FKRP, м. (Muscular Dystrophy-Dystroglycanopathy, Gene FKRP, Mut.)
7843FKRP	Мышечная дистрофия врожденная. Поиск частых мутаций в гене FKRP, ч. м. (Muscular Dystrophy-Dystroglycanopathy, Gene FKRP, Freq. Mut.)
7972ДИС	Мышечная дистрофия Дюшенна-Беккера. Поиск делеции и дупликаций в гене дистрофина у мальчиков (Duchenne Muscular Dystrophy, Dystrophin Gene Deletion, Boys)
7701X	Мышечная дистрофия Дюшенна-Беккера. Лайонизация X-хромосомы у девочек (Duchenne Muscular Dystrophy, X-Lyonization, Girls)
7931CAPN3	Мышечная дистрофия поясноконечностная. Поиск мутаций в «горячих» участках гена CAPN3, «горяч.» уч. м. (Muscular Dystrophy Limb-Girdle Type 2A, Gene CAPN3, Hot-Point Mut.)
7154	Мышечная дистрофия поясноконечностная. Поиск частых мутаций в гене CAPN3, FKRP, ANO5, SGCA ч. м. (Muscular Dystrophy Limb-Girdle Type 2A, Gene CAPN3, Freq. Mut.)
7930CAPN3	Мышечная дистрофия поясноконечностная. Поиск мутаций кроме «горячих» участков в гене CAPN3, кроме «горяч.» уч. м. (Muscular Dystrophy Limb-Girdle Type 2A, Gene CAPN3, except Hot-Point Mut.)
7155	Мышечная дистрофия поясноконечностная. Поиск мутаций в гене CAV3, м. (Muscular Dystrophy Limb-Girdle Type 2A, Gene CAV3, Mut.)
7844FKRP	Мышечная дистрофия поясноконечностная. Поиск мутаций в гене FKRP, м. (Muscular Dystrophy Limb-Girdle Type 2A, Gene FKRP, Mut.)
7932FKTN	Мышечная дистрофия поясноконечностная. Поиск мутаций в гене FKTN, м. (Muscular Dystrophy Limb-Girdle Type 2A, Gene FKTN, Mut.)
7156	Мышечная дистрофия поясноконечностная. Поиск мутаций в гене LMNA, м. (Muscular Dystrophy Limb-Girdle Type 2A, Gene LMNA, Mut.)
7933POMT	Мышечная дистрофия поясноконечностная. Поиск мутаций в гене POMT1, м. (Muscular Dystrophy Limb-Girdle Type 2A, Gene POMT1, Mut.)
7157	Мышечная дистрофия поясноконечностная. Поиск мутаций в гене SGCA, м. (Muscular Dystrophy Limb-Girdle Type 2A, Gene SGCA, Mut.)
7159	Мышечная дистрофия поясноконечностная. Поиск мутаций в гене SGCB, м. (Muscular Dystrophy Limb-Girdle Type 2A, Gene SGCB, Mut.)
7160	Мышечная дистрофия поясноконечностная. Поиск мутаций в гене SGCD, м. (Muscular Dystrophy Limb-Girdle Type 2A, Gene SGCD, Mut.)
7162	Мышечная дистрофия поясноконечностная. Поиск мутаций в гене SGCG, м. (Muscular Dystrophy Limb-Girdle Type 2A, Gene SGCG, Mut.)
ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ (Genetic Research)	
№	Наименование платной медицинской услуги
Наследственные моногенные заболевания и состояния (Hereditary Monogenic Diseases)	
7607TTID	Мышечная дистрофия поясноконечностная. Поиск мутаций в гене TTID, м. (Muscular Dystrophy Limb-Girdle Type 2A, Gene TTID, Mut.)
7934FKTN	Мышечная дистрофия, тип Фукуяма. Поиск мутаций в гене FKTN, м. (Muscular Dystrophy Fukuyama-Type, Gene FKTN, Mut.)
7163	Мышечная дистрофия Эмери-Дрейфуса. Поиск мутаций в гене FHL1, м. (Emery-Dreifuss Muscular Dystrophy, Gene FHL1, Mut.)
7999LMNA	Мышечная дистрофия Эмери-Дрейфуса. Поиск мутаций в гене LMNA, м. (Emery-Dreifuss Muscular Dystrophy, Gene LMNA, Mut.)
7935	Мышечная дистрофия Эмери-Дрейфуса. Поиск мутаций в гене эмерина при X-сцепленной форме, м. (Emery-Dreifuss Muscular Dystrophy, X-Linked Gene Emerine, Mut.)
7936TRIM	Нанизм MULIBRAY. Поиск мутаций в гене TRIM37, м. (Muscle-Liver-Brain-Eye, Gene TRIM37, Mut.)
7903SRY	Нарушения детерминации пола. Поиск мутаций гена SRY, м. (Disorders Sex Determination, Gene SRY, Mut.)
7846SRY	Нарушения детерминации пола. Анализ наличия гена SRY, м. (Disorders Sex Determination, Analysis Gene SRY, Mut.)
7938EGR	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Поиск мутаций в гене EGR2, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 1B, Gene EGR2, Mut.)
7941GJB1	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Поиск мутаций в гене GJB1, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 1B, Gene GJB1, Mut.)
7939LITAF	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Поиск мутаций в гене LITAF, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 1B, Gene LITAF, Mut.)
7942PRPS	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Поиск мутаций в гене PRPS1, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 1B, Gene PRPS1, Mut.)
7608GDAP1	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Поиск частых мутаций в генах SH3TC2, FIG4, FGD4 и GDAP1, ч. м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 1B, Gene GDAP1, Freq. Mut.)
7943YARS	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Поиск мутаций в гене YARS, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 1B, Gene YARS, Mut.)
7937PMP	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Поиск дупликации на хромосоме 17 в области гена PMP22, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 1B, Duplication on Chromosome 17 Gene PMP22, Mut.)
7940P0	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Поиск мутаций в гене P0, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 1B, Gene P0, Mut.)
7918PMP22	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Поиск мутаций в гене PMP22, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 1B, Gene PMP22, Mut.)
7609NDR	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Поиск мутаций цыганского происхождения в генах NDRG1 и SH3TC2, ч. м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 1B, Genes NDRG1, SH3TC2, Mut.)
7951DNM	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II. Поиск мутаций в гене DNM2, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 2A1, Gene DNM2, Mut.)
7164	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II. Поиск мутаций в гене FIG4, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 2A1, Gene FIG4, Mut.)

7904GARS	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II. Поиск мутаций в гене GARS, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 2A1, Gene GARS, Mut.)
7949GDAP	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II. Поиск мутаций в гене GDAP, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 2A1, Gene GDAP, Mut.)
7947HSPB	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II. Поиск мутаций в гене HSPB1, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 2A1, Gene HSPB1, Freq. Mut.)
ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ (Genetic Research)	
№	Наименование платной медицинской услуги
Наследственные моногенные заболевания и состояния (Hereditary Monogenic Diseases)	
7948LMNA	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II. Поиск мутаций в гене LMNA, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 2A1, Gene LMNA, Mut.)
7946MFN2	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II. Поиск мутаций в гене MFN2, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 2A1, Gene MFN2, Mut.)
7944MFN2	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II. Поиск частых мутаций в гене MFN2, ч. м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 2A1, Gene MFN2, Freq. Mut.)
7950NEFL	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип II. Поиск мутаций в гене NEFL, м. (Charcot-Marie-Tooth Disease Type 2A1, Gene NEFL, Mut.)
7902PMP	Наследственная нейропатия с подверженностью параличу от сдавления. Поиск мутаций в гене PMP22, м. (Hereditary Neuropathy with Liability to Pressure Palsies, HNPP, Gene PMP22, Mut.)
7952PMP	Наследственная нейропатия с подверженностью параличу от сдавления. Анализ числа копий гена PMP22 (Hereditary Neuropathy with Liability to Pressure Palsies, HNPP, Gene PMP22, Copy Number Variation)
7724TTR	Наследственный амилоидоз. Поиск мутаций в гене TTR, м. (Transthyretin-Related Hereditary Amyloidosis, Gene TTR, Mut.)
7725C1NH	Наследственный ангионевротический отек. Поиск мутаций в гене C1NH, м. (Hereditary Angioedema Type I, Gene C1NH, Mut.)
7779	Наследственный гемохроматоз, I тип (ген HFE) (Hemochromatosis Type 1 (Gene HFE))
7847ALX4	Незарращение родничков. Поиск мутаций в гене ALX4, м. (Parietal Foramina, PFM, Gene ALX4, Mut.)
7848MSX2	Незарращение родничков. Поиск мутаций в гене MSX2, м. (Parietal Foramina, PFM, Gene MSX2, Mut.)
7988GJB2	Нейросенсорная несиндромальная тугоухость. Поиск мутаций в гене GJB2, м. (Deafness Autosomal Recessive 1, DFNB1A, Gene GJB2, Mut.)
7956EYA4	Нейросенсорная несиндромальная тугоухость. Поиск мутаций в гене EYA4, м. (Deafness Autosomal Recessive 1, DFNB1A, Gene EYA4, Mut.)
7954GJB3	Нейросенсорная несиндромальная тугоухость. Поиск мутаций в гене GJB3, м. (Deafness Autosomal Recessive 1, DFNB1A, Gene GJB3, Mut.)
7955GJB6	Нейросенсорная несиндромальная тугоухость. Поиск мутаций в гене GJB6, м. (Deafness Autosomal Recessive 1, DFNB1A, Gene GJB6, Mut.)
7165	Нейросенсорная несиндромальная тугоухость, SLC26A4 м. (Deafness Autosomal Recessive 1, DFNB1A, Gene SLC26A4, Mut.)
7953DFNB	Нейросенсорная несиндромальная тугоухость. Поиск частой делеции в локусе гена DFNB1, м. (Deafness Autosomal Recessive 1, Frequent Deletions Locus Gene DFNB1, Mut.)
7910ELA2	Нейтропения. Поиск мутаций в гене ELA2, м. (Neutropenia Severe Congenital 1 Autosomal Dominant, SCN1, Gene ELA2, Mut.)
7909WAS	Нейтропения. Поиск мутаций в гене WAS, м. (Neutropenia Severe Congenital 1 Autosomal Dominant, SCN1, Gene WAS, Mut.)
7849NPHP1	Нефронофтиз. Поиск мутаций в гене NPHP1, м. (Nephronophthisis 1, NPHP1, Gene NPHP1, Mut.)
7166	Нефротический синдром. Поиск мутаций в гене NPHS1, м. (Nephrotic Syndrome Type 1, NPHS1, Gene NPHS1, Mut.)
7167	Нефротический синдром. Поиск мутаций в гене NPHS2, м. (Nephrotic Syndrome Type 1, NPHS1, Gene NPHS2, Mut.)
7997SCN	Нормокалиемический периодический паралич. Поиск мутаций в экзоне 13 гена SCN4A, м. (Normokalemic Periodic Paralysis, Exon 13 Gene SCN4A, Mut.)
7007L	Ожирение моногенное. Лептин. Поиск мутаций в гене LEP, м. (Monogenic Obesity, Gene LEP, Mut.)
7013	Ожирение моногенное. Проопиомеланокортин. Поиск мутаций в гене POMC, м. (Monogenic Obesity, Proopiomelanocortin, Gene POMC, Mut.)
7009P	Ожирение моногенное. Проопиомеланокортин. Полиморфизм гена POMC (Monogenic Obesity, Proopiomelanocortin. Polymorphism of Gene POMC)
ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ (Genetic Research)	
№	Наименование платной медицинской услуги
Наследственные моногенные заболевания и состояния (Hereditary Monogenic Diseases)	
7008M	Ожирение моногенное. Поиск мутаций в гене рецептора меланокортина MC4R, м. (Monogenic Obesity, Melanocortin-4 Receptor, Gene MC4R, Mut.)
127П	Ожирение моногенное, полная панель. Поиск мутаций в генах LEP, MC4R, POMC, м. (Monogenic Obesity, Genes LEP, MC4R, POMC, Mut.)
7957RABPN	Окулофарингеальная мышечная дистрофия. Поиск частых мутаций в гене RABPN1, ч. м. (Oculopharyngeal Muscular Dystrophy, OPMD, Gene RABPN1, Freq. Mut.)
7958TCIRG	Остеопетроз рецессивный (мраморная болезнь костей). Поиск частых мутаций в гене TCIRG1, ч. м. (Osteopetrosis Autosomal Recessive 1, OPTB1, Gene TCIRG1, Freq. Mut.)
7168	Остеопетроз рецессивный (мраморная болезнь костей). Поиск мутаций в гене TCIRG1, м. (Osteopetrosis Autosomal Recessive 1, OPTB1, Gene TCIRG1, Mut.)
7850CRX	Палочко-колбочковая дистрофия. Поиск мутаций в гене CRX, м. (CORD, Gene CRX, Mut.)

7634ADAM	Палочко-колбочковая дистрофия. Поиск мутаций в гене ADAM9, м. (CORD, Gene ADAM9, Mut.)
7169	Палочко-колбочковая дистрофия. Поиск мутаций в гене RPGR, м. (CORD, Gene RPGR, Mut.)
7892SCN4A	Парамиотония Эйленбурга. Поиск мутаций в гене SCN4A, м. (Paramyotonia Congenita of Von Eulenburg, Gene SCN4A, Mut.)
7876KTR6B	Пахионихия врожденная. Поиск мутаций в гене KTR6B, м. (Pachyonychia Congenita 2, PC2, Gene KTR6B, Mut.)
7727HPGD	Первичная гипертрофическая остеоартропатия (пахидермопериостоз). Поиск мутаций в гене HPGD, м. (Hypertrophic Osteoarthropathy, Primary, Autosomal Recessive, 1, Gene HPGD, Mut.)
7728BMPR	Первичная легочная гипертензия. Поиск мутаций в гене BMPR2, м. (Primary Pulmonary Hypertension 1, PPH1, Gene BMPR2, Mut.)
7851MEFV	Периодическая болезнь. Поиск мутаций в гене MEFV, м. (Familial Mediterranean Fever, FMF, Gene MEFV, Mut.)
7012ME	Периодическая болезнь. Поиск частых мутаций в гене MEFV, ч. м. (Familial Mediterranean Fever, FMF, Gene MEFV, Freq. Mut.)
7635PRP	Пигментная дегенерация сетчатки. Поиск мутаций в гене PRPH2, м. (Retinitis Pigmentosa, Gene PRPH2, Mut.)
7170	Пигментная дегенерация сетчатки. Поиск мутаций в гене BEST1, м. (Retinitis Pigmentosa, Gene BEST1, Mut.)
7856CA4	Пигментная дегенерация сетчатки. Поиск мутаций в гене CA4, м. (Retinitis Pigmentosa, Gene CA4, Mut.)
7172	Пигментная дегенерация сетчатки. Поиск мутаций в гене CRB1, м. (Retinitis Pigmentosa, Gene CRB1, Mut.)
7173	Пигментная дегенерация сетчатки. Поиск мутаций в гене LRAT, м. (Retinitis Pigmentosa, Gene LRAT, Mut.)
7855NR2E3	Пигментная дегенерация сетчатки. Поиск мутаций в гене NR2E3, м. (Retinitis Pigmentosa, Gene NR2E3, Mut.)
7852NRL	Пигментная дегенерация сетчатки. Поиск мутаций в гене NRL, м. (Retinitis Pigmentosa, Gene NRL, Mut.)
7853RP2	Пигментная дегенерация сетчатки. Поиск мутаций в гене RP2, м. (Retinitis Pigmentosa, Gene RP2, Mut.)
7174	Пигментная дегенерация сетчатки. Поиск мутаций в гене RPE65, м. (Retinitis Pigmentosa, Gene RPE65, Mut.)
7175	Пигментная дегенерация сетчатки. Поиск мутаций в гене RPGR, м. (Retinitis Pigmentosa, Gene RPGR, Mut.)
7176	Пикнодисостоз. Поиск мутаций в гене CTSK, м. (Pyknodysostosis, PKND, Gene CTSK, Mut.)
7998FLCN	Пневмоторакс первичный спонтанный. Поиск мутаций в гене FLCN, м. (Primary Spontaneous Pneumothorax, PSP, Gene FLCN, Mut.)
7729CAV3	Повышенный уровень креатинфосфокиназы в сыворотке крови. Поиск мутаций в гене CAV3, м. (Creatine Phosphokinase Elevated, Serum, Gene CAV3, Mut.)
7636SHH	Полидактилия. Поиск мутаций в гене SHH, м. (Polydactyly, Gene SHH, Mut.)
7730GLI3	Полидактилия. Поиск мутаций в гене GLI3, м. (Polydactyly, Gene GLI3, Mut.)
7959PKHD	Поликистоз почек рецессивный. Поиск мутаций в «горячих» участках гена PKHD1, «горяч.» уч. м. (Polycystic Kidney Disease Autosomal Recessive, Gene PKHD1, Hot-Point Mut.)
ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ (Genetic Research)	
№	Наименование платной медицинской услуги
Наследственные моногенные заболевания и состояния (Hereditary Monogenic Diseases)	
7178	Почечная адисплазия. Поиск мутаций в гене UPK3A, м. (Renal Hypodysplasia, Aplasia 1, Gene UPK3A, Mut.)
7179	Почечная адисплазия. Поиск мутации в экзонах 10, 11, 13, 14, 15 гена RET, м. (Renal Hypodysplasia, Aplasia 1, Exons 10, 11, 13, 14, 15 Gene RET, Mut.)
7180	Прогерия Хатчинсона-Гилфорда. Поиск мутаций в гене LMNA, м. (Hutchinson-Gilford Progeria Syndrome, Gene LMNA, Mut.)
7860COMP	Псевдоахондроплазия. Поиск частых мутаций в гене COMP, ч. м. (Pseudoachondroplasia, Gene COMP, Freq. Mut.)
7181	Псевдогипопаратиреоз. Поиск мутаций в гене GNAS, м. (Pseudohypoparathyroidism, Type IA, Gene GNAS, Mut.)
7182	Псевдоксантома эластическая. Поиск мутаций в гене ABCC6, м. (Pseudoxanthoma Elasticum, Gene ABCC6, Mut.)
7183	Псевдоксантома эластическая. Поиск частых мутаций в гене ABCC6, ч. м. (Pseudoxanthoma Elasticum, Gene ABCC6, Freq. Mut.)
7184	Псевдопсевдогипопаратиреоз. Поиск мутаций в гене GNAS, м. (Pseudopseudohypoparathyroidism, Gene GNAS, Mut.)
7759LPIN	Рабдомиолиз (миоглобинурия). Поиск мутаций в гене LPIN1, м. (Myoglobinuria Acute Recurrent Autosomal Recessive, Gene LPIN1, Mut.)
7185	Ретиношизис. Поиск мутаций в гене RS1, м. (Retinoschisis 1 X-Linked Juvenile, RS1, Gene RS1, Mut.)
7732SCN5A	Семейная пароксизмальная фибрилляция желудочков. Поиск мутаций в гене SCN5A, м. (Paroxysmal Familial Ventricular Fibrillation (VF), Gene SCN5A, Mut.)
7799TNFR	Семейная периодическая лихорадка. Поиск мутаций в гене TNFRSF1A, м. (TNF-Receptor-Associated Periodic Syndrome, TRAPS, Gene TNFRSF1A, Mut.)
7916PRF	Семейный гемофагоцитарный лимфогистиоцитоз. Поиск мутаций в гене PRF1, м. (Familial Hemophagocytic Lymphohistiocytosis, Gene PRF1, Mut.)
7917STX	Семейный гемофагоцитарный лимфогистиоцитоз. Поиск мутаций в гене STX11, м. (Familial Hemophagocytic Lymphohistiocytosis, Gene STX11, Mut.)
7915STXB	Семейный гемофагоцитарный лимфогистиоцитоз. Поиск мутаций в гене STXBP2, м. (Familial Hemophagocytic Lymphohistiocytosis, Gene STXBP2, Mut.)
7914UNC	Семейный гемофагоцитарный лимфогистиоцитоз. Поиск мутаций в гене UNC13D, м. (Familial Hemophagocytic Lymphohistiocytosis, Gene UNC13D, Mut.)
7914UNC1	Семейный гемофагоцитарный лимфогистиоцитоз. Поиск частых мутаций в гене UNC13D, ч. м. (Familial Hemophagocytic Lymphohistiocytosis, Gene UNC13D, Freq. Mut.)

7004MR	Семейный медуллярный рак щитовидной железы (экзоны 10, 11, 13, 14, 15 гена RET) (Familial Medullary Thyroid Cancer (Exons 10, 11, 13, 14, 15 Gene RET))
7798RET	Семейный медуллярный рак щитовидной железы. Поиск мутаций в экзонах 5, 8 гена RET, м. (Familial Medullary Thyroid Cancer, Exons 5, 8 Gene RET, Mut.)
7797CIAS1	Семейный холодовой аутовоспалительный синдром NLRP3 м. (Familial Cold Autoinflammatory Syndrome, FCAS, Gene NLRP3, Mut.)
7857HSN2	Сенсорная полинейропатия, WNK1 м. (Hereditary Sensory and Autonomic Polyneuropathy, Gene WNK1, Mut.)
7858NGFB	Сенсорная полинейропатия, NGF м. (Hereditary Sensory and Autonomic Polyneuropathy, Gene NGF, Mut.)
7733CIAS1	Синдром CINCA, ген NLRP3 м. (Chronic Infantile Neurologic Cutaneous Articular, Gene NLRP3, Mut.)
7870	Синдром ESC (синдром Гольдмана-Фавра). Поиск мутаций в гене NR2E3, м. (Enhanced S-Cone Syndrome, Goldmann-Favre Syndrome, Gene NR2E3, Mut.)
7795PTPN11	Синдром LEOPARD. Поиск мутаций в экзонах 7, 12, 13 гена PTPN11, м. (Lentiginos, Electrocardiographic defects, Ocular hypertelorism, Pulmonary stenosis, Abnormalities of genitalia, Retardation of growth, sensorineural Deafness, Exons 7, 12, 13 Gene PTPN11, Mut.)
7186	Синдром TAR. Поиск мутаций в гене RBM8A, м. (Thrombocytopenia-Absent Radius Syndrome, TAR-Syndrome, Gene RBM8A, Mut.)
ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ (Genetic Research)	
№	Наименование платной медицинской услуги
Наследственные моногенные заболевания и состояния (Hereditary Monogenic Diseases)	
7859FGD1	Синдром Аарскога-Скотта (фациогенитальная дисплазия). Поиск мутаций в гене FGD1, м. (Aarskog-Scott Syndrome, Faciodigitogenital Syndrome, Faciogenital Dysplasia, Gene FGD1, Mut.)
7187	Синдром Альстрома. Поиск мутаций в «горячих» участках гена ALMS1, «горяч.» уч. м. (Alström syndrome, Gene ALMS1, Hot-Point Mut.)
7861KCNJ2	Синдром Андерсена. Поиск мутаций в гене KCNJ2, м. (Andersen-Tawil Syndrome, Gene KCNJ2, Mut.)
7913FGFR	Синдром Антли-Бикслера. Поиск мутаций в экзоне 9 гена FGFR2, м. (Antley-Bixler Syndrome, ABS, Exon 9 Gene FGFR2, Mut.)
7862FGFR2	Синдром Апера (acroцефалосиндактилия). Поиск частых мутаций в гене FGFR2, ч. м. (Apert Syndrome, AS, Gene FGFR2, Freq. Mut.)
7863PRPS1	Синдром Арта. Поиск мутаций в гене PRPS1, м. (Art's Syndrome, Gene PRPS1, Mut.)
7796PTEN	Синдром Банаян-Райли-Рувальбака. Поиск мутаций в гене PTEN, м. (Bannayan-Ruvalcaba-Riley Syndrome, Gene PTEN, Mut.)
7864TAZ	Синдром Барта. Поиск мутаций в гене TAZ, м. (Barth Syndrome, Gene TAZ, Mut.)
7703FLCN	Синдром Берта-Хога-Дьюба (БХД). Поиск мутаций в гене FLCN, м. (Birt-Hogg-Dube Syndrome, BHD, Gene FLCN, Mut.)
7188	Синдром Блоха-Сульцбергера (семейная форма недержания пигмента). Поиск частых мутаций в гене IKBKG, ч. м. (Bloch-Sulzberger Syndrome, Familial Incontinentia Pigmenti, Gene IKBKG, Freq. Mut.)
7189	Синдром Боуэна-Конради (БКС, церебροгепаторенальный синдром). Поиск мутаций в гене EMG1, м. (Bowen Conradi Syndrome, BCS, Gene EMG1, Mut.)
7865SCN5A	Синдром Бругада. Поиск мутаций в гене SCN5A, м. (Brugada Syndrome, BrS, Gene SCN5A, Mut.)
7734BCS	Синдром Бьернстада (синдром курчавых волос). Поиск мутаций в гене BCS1L, м. (Bjornstad Syndrome, Gene BCS1L, Mut.)
7866PAX3	Синдром Ваарденбурга. Поиск мутаций в гене PAX3, м. (Waardenburg Syndrome, WS, Gene PAX3, Mut.)
7867EDNRB	Синдром Ваарденбурга-Шаха. Поиск мутаций в гене EDNRB, м. (Waardenburg-Shah Syndrome, Gene EDNRB, Mut.)
7190	Синдром Ван дер Вуда. Поиск мутаций в гене IRF6, м. (Van der Woude Syndrome, Gene IRF6, Mut.)
7736RECQL	Синдром Вернера (прогерия взрослых). Поиск мутаций в гене RECQL2, м. (Werner Syndrome, Gene RECQL2, Mut.)
7868WAS	Синдром Вискотта-Олдрича (СВО). Поиск мутаций в гене WAS, м. (Wiskott-Aldrich Syndrome, WAS, Gene WAS, Mut.)
7785PHOX2B	Синдром врожденной центральной гиповентиляции (СВЦГ). Поиск частых мутаций в гене PHOX2B, ч. м. (Congenital Central Hypoventilation Syndrome, CCHS, Gene PHOX2B, Freq. Mut.)
7192	Синдром Германски-Пудлака (Альбинизм глазо-кожный с геморрагическим диатезом и пигментацией ретикуло-эндотелиальных клеток). Поиск частых мутаций в гене HPS1, ч. м. (Albinism Oculocutaneous, Hermansky-Pudlak Type, Gene HPS1, Freq. Mut.)
7869GLI3	Синдром Грейга (семейный гипертелоризм). Поиск мутаций в гене GLI3, м. (Greig Syndrome, Gene GLI3, Mut.)
7737RAB27	Синдром Грисцелли. Поиск мутаций в гене RAB27A, м. (Griscelli Syndrome, Gene RAB27A, Mut.)
7738FGFR	Синдром Джексона-Вейсса. Поиск мутаций в экзоне 9 гена FGFR2 и экзоне 7А гена FGFR1, м. (Jackson-Weiss Syndrome, JWS, Exon 9 Gene FGFR2, Exon 7A Gene FGFR1, Mut.)
7193	Синдром Ди Джорджи. Поиск мутаций в гене TBX1, м. (Di George Syndrome, DGS, Gene TBX1, Mut.)
7003UG	Синдром Жильбера (ген UGT1A1) (Gilbert's Syndrome (Gene UGT1A1))
7194	Синдром Жубера (СЖ). Анализ числа копий гена NPHP1 (Joubert Syndrome, Cerebelloparenchymal Disorder IV, CPD IV, Classic Joubert Syndrome, Joubert Syndrome type A, Joubert-Boltshauser Syndrome, Pure Joubert Syndrome, Gene NPHP1, Mut.)
ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ (Genetic Research)	
№	Наименование платной медицинской услуги

Наследственные моногенные заболевания и состояния (Hereditary Monogenic Diseases)	
7195	Синдром Карпентера (acrocephalopolysyndactylia второго типа). Поиск мутаций в гене RAB23, м. (Carpenter Syndrome, Gene RAB23, Mut.)
7196	Синдром Картагенера (триада Картагенера, синдром Зиверта). Поиск мутаций в «горячих» участках генов DNAI1 и DNAH5, «горяч.» уч. м. (Kartagener Syndrome, Genes DNAI1, DNAH5, Hot-Point Mut.)
7197	Синдром Картагенера (триада Картагенера, синдром Зиверта). Поискомутацийвгене DNAI1, м. (Kartagener Syndrome, Gene DNAI1, Mut.)
7768GJB2	Синдром кератита-ихтиоза-тугоухости (КИД-синдром). Поиск мутаций в гене GJB2, м. (Keratitis-Ichthyosis-Deafness Syndrome, KID Syndrome, Gene GJB2, Mut.)
7198	Синдром Клиппеля-Фейля (синдром короткой шеи). Поиск мутаций в гене GDF6, м. (Klippel-Feil Syndrome, Gene GDF6, Mut.)
7739ERCC6	Синдром Коккейна. Поиск мутаций в гене ERCC6, м. (Cockayne Syndrome, Gene ERCC6, Mut.)
7963KCN	Синдром короткого интервала QT. Поиск мутаций в генах KCNH2 и KCNE2, м. (Short QT Syndrome, Short QTS, Genes KCNH2, KCNE2, Mut.)
7961KCNJ2	Синдром короткого интервала QT. Поиск мутаций в гене KCNJ2, м. (Short QT Syndrome, Short QTS, Gene KCNJ2, Mut.)
7962KCN	Синдром короткого интервала QT. Поиск мутаций в генах KCNQ1 и KCNE1, м. (Short QT Syndrome, Short QTS, Genes KCNQ1, KCNE1, Mut.)
7199	Синдром Костелло. Поиск мутаций в гене HRAS, м. (Costello Syndrome, Gene HRAS, Mut.)
7202	Синдром Коффина-Лоури (СКЛ). Поиск мутаций в гене RPS6KA3, м. (Coffin-Lowry Syndrome, Gene RPS6KA3, Mut.)
7740PAX3	Синдром краниофациальной дисморфии-тугоухости-ульнарной девиации кистей. Поискомутацийвгене PAX3, м. (Craniofacial-Deafness-Hand Syndrome, CDHS, Gene PAX3, Mut.)
7010UG	Синдром Криглера-Найяра (СКН, семейная желтуха). Поиск мутаций в гене UGT1, м. (Crigler-Najjer Syndrome, Gene UGT1, Mut.)
7760FGFR3	Синдром Крузона с черным акантозом. Поискомутацийвэкзоне 10 гена FGFR3, м. (Crouzon Syndrome with Acanthosis Nigrican, CAN, Exon 10 Gene FGFR3, Mut.)
7964FGFR2	Синдром Крузона. Поиск мутаций в экзонах 7 и 9 гена FGFR2, м. (Crouzon Syndrome, Exons 7, 9 Gene FGFR2, Mut.)
7742BCS1	Синдром Лея, обусловленный дефицитом митохондриального комплекса III. Поиск мутаций в гене BCS1L, м. (Leigh Syndrome, Gene BCS1L, Mut.)
7203	Синдром Люджина-Фринса. Поиск частых мутаций в гене MED12, ч. м. (Lujan-Fryns Syndrome, LFS, Gene MED12, Freq. Mut.)
7794CIAS1	СиндромМакла-Уэллса NLRP3 м. (Muckle-Wells Syndrome, MWS, Gene NLRP3, Mut.)
7204	Синдром Маклеода. Поиск мутаций в гене XK, м. (McLeod Syndrome, Gene XK, Mut.)
7208	Синдром Марфана. Поиск мутаций в «горячих» участках гена FBN1, «горяч.» уч. м. (Marfan Syndrome, Gene FBN1, Hot-Point Mut.)
7209	Синдром Марфана. Поиск мутаций без «горячих» участков гена FBN1, без «горяч.» уч. м. (Marfan Syndrome, Gene FBN1, without Hot-Point Mut.)
7210	Синдром Марфана. Поиск мутаций в гене FBN1, м. (Marfan Syndrome, Gene FBN1, Mut.)
7212	Синдром множественной эндокринной неоплазии второго типа (МЭН2). Поискомутацийвэкзоне 15 гена RET, м. (Multiple Endocrine Neoplasia Type 2B, Exon 15 Gene RET, Mut.)
7006A2	Синдром множественной эндокринной неоплазии 2А типа (экзоны 10, 11 гена RET) (Multiple Endocrine Neoplasia Type 2A (Exons 10, 11 Gene RET))
7005B2	Синдром множественной эндокринной неоплазии 2В типа (ген RET) (Multiple Endocrine Neoplasia Type 2B (Gene RET))
7743ZEB2	Синдром Моуат-Вильсон. Поиск мутаций в гене ZEB2, м. (Mowat-Wilson Syndrome, Gene ZEB2, Mut.)
ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ (Genetic Research)	
№	Наименование платной медицинской услуги
Наследственные моногенные заболевания и состояния (Hereditary Monogenic Diseases)	
7965TAZ	Синдром некомпактного левого желудочка (НМЛДЖ, синдром НМ ЛДЖ, губчатый миокард). Поискомутацийвгене TAZ, м. (Left Ventricular Non-Compaction, LVNC, Gene TAZ, Mut.)
7872NBS1	Синдром Ниймеген, NBN ч.м. (Nijmegen Breakage Syndrome, NBS, Gene NBN, Freq. Mut.)
7213	Синдром ногтей-надколенника (остеониходисплазия). Поиск мутаций в гене LMX1B, м. (Nail-Patella Syndrome, NPS, Onychoosteadysplasia, Gene LMX1B, Mut.)
7793PTPN11	Синдром Нунан. Поиск мутаций в экзонах 3, 7, 13 гена PTPN11, м. (Syndrome Noonan, Exons 3, 7, 13 Gene PTPN11, Mut.)
7214	Синдром Опица-Каведжиа. Поиск частых мутаций в гене MED12, ч. м. (Opiz-Kaveggia Syndrome, OKS, Gene MED12, Freq. Mut.)
7215	Синдром Ослера-Рандю-Вебера (наследственная геморрагическая телеангиэктазия). Поискомутацийвгене ENG, м. (Rendu-Osler-Weber Disease, Gene ENG, Mut.)
7874TBX3	Синдром Паллистера. Поиск мутаций в гене TBX3, м. (Pallister W Syndrome, Gene TBX3, Mut.)
7744GLI3	Синдром Паллистера-Холла. Поиск мутаций в гене GLI3, м. (Pallister-Hall Syndrome, Gene GLI3, Mut.)
7216	Синдром Пендред SLC26A4 м. (Pendred Syndrome, Gene SLC26A4, Mut.)
7217	Синдром подколенного птеригиума. Поиск мутаций в гене IRF6, м. (Popliteal Pterygium Syndrome, PPS, Gene IRF6, Mut.)
7745FGFR	Синдром Пфайффера. Поиск мутаций в экзонах 7, 9 гена FGFR2 и экзоне 7А гена FGFR1, м. (Pfeiffer Syndrome, Exons 7, 9 Gene FGFR2, Exon 7A Gene FGFR1, Mut.)
7218	Синдром Ретта. Поиск мутаций в гене MECP2, м. (Retts Syndrome, Gene MECP2, Mut.)

7875SEPN1	Синдром ригидного позвоночника (синдром Мерша-Вольтмана). Поиск мутаций в гене SEPN1, м. (Stiff-Man Syndrome, SMS, Moersch-Woltmann Syndrome, Stiff-Trunk Syndrome, Gene SEPN1, Mut.)
7219	Синдром Сетре-Чотзена. Поиск мутаций в гене TWIST1, м. (Saethre-Chotzen Syndrome, Gene TWIST1, Mut.)
7220	Синдром Сильвера. Поиск мутаций в гене BSCL2, м. (Silver Syndrome, Gene BSCL2, Mut.)
7221	Синдром Симпсона-Голаби-Бемель. Поиск мутаций в гене GPC3, м. (Simpson-Golabi-Behmel Syndrome, Type 1, SGBS1, Gene GPC3, Mut.)
7746SCN5A	Синдром слабости синусового узла (СССУ, синдром дисфункции синусового узла). Поиск мутаций в гене SCN5A, м. (Sick Sinus Syndrome, SSS, Gene SCN5A, Mut.)
7877DHCR7	Синдром Смита-Лемли-Опица (СЛОС). Поиск мутаций в гене DHCR7, м. (Smith-Lemli-Opitz Syndrome, Gene DHCR7, Mut.)
7878Col2A	Синдром Стиклера, тип I. Поиск мутаций в гене Col2A1, м. (Stickler Syndrome, Type 1, Gene Col2A1, Mut.)
7879AR	Синдром тестикулярной феминизации (СТФ, синдром Морриса). Поиск мутаций в гене AR, м. (Testicular Feminization Syndrome, Gene AR, Mut.)
7747TCOF1	Синдром Тричера-Коллинза-Франческетти (мандибуло-фациальный дизостоз). Поиск мутаций в гене TCOF1, м. (Treacher-Collins Syndrome, Franceschetti-Klein Syndrome, Mandibulofacial Dysostosis without Limb Anomalies, Gene TCOF1, Mut.)
7222	Синдром удлиненного интервала QT. Поиск мутаций в гене CAV3, м. (Long QT Syndrome, LQTS, LQT, Gene CAV3, Mut.)
7968KCNJ	Синдром удлиненного интервала QT. Поиск мутаций в гене KCNJ2, м. (Long QT Syndrome, LQTS, LQT, Gene KCNJ2, Mut.)
7970SCN4B	Синдром удлиненного интервала QT. Поиск мутаций в гене SCN4B, м. (Long QT Syndrome, LQTS, LQT, Gene SCN4B, Mut.)
7969SCN5	Синдром удлиненного интервала QT. Поиск мутаций в гене SCN5A, м. (Long QT Syndrome, LQTS, LQT, Gene SCN5A, Mut.)
7975KCN	Синдром удлиненного интервала QT. Поиск мутаций в генах KCNH2 и KCNE2, м. (Long QT Syndrome, LQTS, LQT, Genes KCNH2, KCNE2, Mut.)
7974KCN	Синдром удлиненного интервала QT. Поиск мутаций в генах KCNQ1 и KCNE1, м. (Long QT Syndrome, LQTS, LQT, Genes KCNQ1, KCNE1, Mut.)
ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ (Genetic Research)	
№	Наименование платной медицинской услуги
Наследственные моногенные заболевания и состояния (Hereditary Monogenic Diseases)	
7748FKRP	Синдром Уокера-Варбург (СУВ). Поиск мутаций в гене FKRP, м. (Walker-Warburg Syndrome, WWS, Gene FKRP, Mut.)
7749POMT1	Синдром Уокера-Варбург (СУВ). Поиск мутаций в гене POMT1, м. (Walker-Warburg Syndrome, WWS, Gene POMT1, Mut.)
7984VHL	Синдром Хиппеля-Линдау (церебро-ретино-висцеральный ангиоматоз). Поиск мутаций в гене VHL, м. (Von Hippel-Lindau Syndrome, VHL, Von Hippel-Lindau Hereditary Cancer Syndrome, Gene VHL, Mut.)
7973VHL	Синдром Хиппеля-Линдау (церебро-ретино-висцеральный ангиоматоз). Определение числа копий гена VHL, м. (Von Hippel-Lindau Syndrome, VHL, Von Hippel-Lindau Hereditary Cancer Syndrome, Gene VHL, Copy Number Variation Gene VHL, Mut.)
7880TBX5	Синдром Холта-Орама (синдром рука-сердце). Поиск мутаций в гене TBX5, м. (Holt-Oram Syndrome, Gene TBX5, Mut.)
7223	Синдром Швахмана-Даймонда. Поиск мутаций в гене SBDS, м. (Shwachman-Diamond Syndrome, Gene SBDS, Mut.)
7224	Синдром Швахмана-Даймонда. Поиск частых мутаций в гене SBDS1, ч. м. (Shwachman-Diamond Syndrome, Gene SBDS1, Freq. Mut.)
7225	Синдром широкого водопроводного преддверия SLC26A4 м. (Large Vestibular Aqueduct Syndrome, LVAS, Gene SLC26A4, Mut.)
7911PLOD	Синдром Элерса-Данло, тип VI. Поиск частых мутаций в гене PLOD, ч. м. (Ehlers-Danlos Syndrome, Type VI, Gene PLOD, Freq. Mut.)
7750CHRNA	Синдром Эскобара. Поиск мутаций в гене CHRNA, м. (Escobar Syndrome, Gene CHRNA, Mut.)
7751HOXD	Синполидактилия. Поиск мутаций в гене HOXD13, м. (Synpolydactyly, Type 1, SPD1, Gene HOXD13, Mut.)
7226	Скапулоперонеальная миопатия. Поиск мутаций в гене FHL1, м. (Scapuloperoneal Myopathy, SPM, Gene FHL1, Mut.)
7882ROBO3	Сколиоз с параличом зрения. Поиск мутаций в гене ROBO3, м. (Horizontal Gaze Palsy with Progressive Scoliosis, HGPPS, Gene ROBO3, Mut.)
7637GJC2	Спастическая параплегия Штрюмпеля (семейный спастический паралич Штрюмпеля). Поиск мутаций в гене GJC2, м. (Westphal-Strumpell Disease, Gene GJC2, Mut.)
7752SPG3	Спастическая параплегия Штрюмпеля, ген ATL1 м. (Westphal-Strumpell Disease, Gene ATL1, Mut.)
7753SPG4	Спастическая параплегия Штрюмпеля, ген SPAST м. (Westphal-Strumpell Disease, Gene SPAST, Mut.)
7227	Спастическая параплегия Штрюмпеля (семейный спастический паралич Штрюмпеля). Поиск мутаций в гене BSCL2, м. (Westphal-Strumpell Disease, Gene BSCL2, Mut.)
7754ALSIN	Спастический паралич. Поиск мутаций в гене ALSIN, м. (Infantile Ascending Hereditary Spastic Paralysis, IAHS, Gene ALSIN, Mut.)
7994IGHMB	Спинальная амиотрофия с параличом диафрагмы. Поиск мутаций в гене IGHMBP2, м. (Spinal Muscular Atrophy (SMA) with Diaphragmatic Paralysis, Gene IGHMBP2, Mut.)
7771	Спинальная амиотрофия типы I, II, III, IV. Поиск мутаций в гене SMN1, м. (Spinal Muscular Atrophy, SMA, Type I, II, III, IV, Gene SMN1)
7996АМИ	Спинальная амиотрофия типы I, II, III, IV. Определение числа копий гена (Spinal Muscular Atrophy, SMA, Type I, II, III, IV, Copy Number Variation)
7228	Спинальная амиотрофия типы I, II, III, IV. Поиск мутаций в гене SMN1, м. (только при наличии одной копии гена) (Spinal Muscular Atrophy, SMA, Type I, II, III, IV, Gene SMN1, Mut. (Only Presence One Gene Copy))

7789VAPB	Спинальная амиотрофия Финкеля Поиск мутаций в гене VAPB, м (Spinal Muscular Atrophy, SMA, Late-Onset, Finkel Type, Gene VAPB, Mut.)
7792VAPB	Спинальная амиотрофия Финкеля. Поиск частых мутаций в гене VAPB, ч. м. (Spinal Muscular Atrophy, SMA, Late-Onset, Finkel Type, Gene VAPB, Freq. Mut.)
7229	Спинальная амиотрофия, X-сцепленная. Поиск мутаций в «горячих» участках гена UBA1, «горяч.» уч. м. (Spinal Muscular Atrophy, SMA, X-Linked, Gene UBA1, Hot-Point Mut.)
ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ (Genetic Research)	
№	Наименование платной медицинской услуги
Наследственные моногенные заболевания и состояния (Hereditary Monogenic Diseases)	
7976AR	Спинально-бульбарная амиотрофия Кеннеди. Поиск частых мутаций в гене AR, ч. м. (Kennedy Spinal and Bulbar Muscular Atrophy, Gene AR, Freq. Mut.)
7977ATX	Спиноцеребеллярная атаксия. Поиск частых мутаций в генах ATXN1, ATXN2, ATXN3, ч. м. (Spinocerebellar Ataxia, Genes ATXN1, ATXN2, ATXN3, Freq. Mut.)
7788ATXN7	Спиноцеребеллярная атаксия. Поиск частых мутаций в гене ATXN7, ч. м. (Spinocerebellar Ataxia, Gene ATXN7 Freq. Mut.)
7787ATXN8	Спиноцеребеллярная атаксия. Поиск частых мутаций в гене ATXN8, ч. м. (Spinocerebellar Ataxia, Gene ATXN8, Freq. Mut.)
7978PRNP	Спонгиозная энцефалопатия с нейропсихическими проявлениями. Поиск мутаций в гене PRNP, м. (Spongiform Encephalopathy with Neuropsychiatric Features, Gene PRNP, Mut.)
7230	Спондилококостальный дизостоз. Поиск мутаций в гене DLL3, м. (Spondylocostal Dysostosis, Gene DLL3, Mut.)
7232	Спондилоэпифизарная дисплазия (СЭД). Поиск мутаций в гене Col2A1, м. (Spondyloepiphyseal Dysplasia Tarda, SEDT, Gene Col2A1, Mut.)
7979TRAP	Спондилоэпифизарная дисплазия (СЭД). Поиск мутаций в гене TRAPPC2, м. (Spondyloepiphyseal Dysplasia Tarda, SEDT, Gene TRAPPC2, Mut.)
7980PRPS1	Суперактивность фосфорибозилпирирофосфат синтетазы. Поиск мутаций в гене PRPS1, м. (Phosphoribosylpyrophosphate Synthetase Superactivity, PRS Superactivity, Gene PRPS1, Mut.)
7233	Торсионная дистония, TOR1A м. (Torsion Dystonia, Gene TOR1A, Mut.)
7234	Торсионная дистония. Поиск мутаций в гене GCH1, м. (Torsion Dystonia, Gene GCH1, Mut.)
7235	Торсионная дистония. Поиск мутаций в гене PRRT2, м. (Torsion Dystonia, Gene PRRT2, Mut.)
7236	Торсионная дистония. Поиск мутаций в гене SGCE, м. (Torsion Dystonia, Gene SGCE, Mut.)
7237	Торсионная дистония. Поиск мутаций в гене SPR, м. (Torsion Dystonia, Gene SPR, Mut.)
7638TRPS	Трихоринофалангеальный синдром. Поиск мутаций в гене TRPS1, м. (Trichorhinophalangeal Syndrome, TRPS, Gene TRPS1, Mut.)
7238	Тромбоцитопения врожденная. Поиск мутаций в гене MPL, м. (Congenital Amegakaryocytic Thrombocytopenia, CAMT, Gene MPL, Mut.)
7239	Туберозный склероз. Поиск мутаций в гене TSC1, м. (Tuberous Sclerosis, Gene TSC1, Mut.)
7885PRNP	Фатальная семейная инсомния. Поиск мутаций в гене PRNP, м. (Fatal Familial Insomnia, FFI, Gene PRNP, Mut.)
7888PAH	Фенилкетонурия. Поиск мутаций в гене PAH, м. (Phenylketonuria, PKU, Gene PAH, Mut.)
7781	Фенилкетонурия. Поиск частых мутаций в гене PAH, ч. м. (Phenylketonuria, PKU, Gene PAH, Freq. Mut.)
7240	Фибродисплазия оссифицирующая прогрессирующая. Поиск мутаций в «горячих» участках гена ACVR1, «горяч.» уч. м. (Fibrodysplasia Ossificans Progressiva, FOP, Gene ACVR1, Hot-Point Mut.)
7241	Фибродисплазия оссифицирующая прогрессирующая. Поиск мутаций без «горячих» участков гена ACVR1, без «горяч.» уч. м. (Fibrodysplasia Ossificans Progressiva, FOP, Gene ACVR1, without Hot-Point Mut.)
7242	Фокально-кортикальная дисплазия Тейлора. Поиск мутаций в гене TSC1, м. (Focal Cortical Dysplasia of Taylor, FCDT, Gene TSC1, Mut.)
7243	Фокально-кортикальная дисплазия. Тейлора Поиск частых мутаций в гене TSC1, ч. м. (Focal Cortical Dysplasia of Taylor, FCDT, Gene TSC1, Freq. Mut.)
7786RMRP	Хондродисплазия метафизарная, тип Мак-Кьюсика. Поиск мутаций в гене RMRP, м. (Metaphyseal Chondrodysplasia, McKusick Type, Gene RMRP, Mut.)
7244	Хондродисплазия точечная Конради-Хюнермана. Поиск мутаций в гене EBP, м. (Chondrodysplasia Punctata, CDP, Conradi-Hunermann Syndrome, Gene EBP, Mut.)
7245	Хондрокальциноз. Поиск мутаций в гене ANKH, м. (Chondrocalcinosis, Calcium Pyrophosphate Dihydrate, CPPD, Gene ANKH, Mut.)
7815	Хорея Гентингтона. Поиск частых мутаций в гене IT15, ч. м. (Chorea Huntington, Gene IT15, Freq. Mut.)
ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ (Genetic Research)	
№	Наименование платной медицинской услуги
Наследственные моногенные заболевания и состояния (Hereditary Monogenic Diseases)	
7639PRP	Хориоидальная дистрофия. Поиск мутаций в гене PRPH2, м. (Choroidal Dystrophy, Gene PRPH2, Mut.)
7889CHM	Хороидеремия. Поиск мутаций в гене CHM, м. (Choroideremia, CHM, Gene CHM, Mut.)
7890CYBB	Хроническая гранулематозная болезнь. Поиск мутаций в гене CYBB, м. (Chronic Granulomatous Disease, CGD, Gene CYBB, Mut.)
7891BTK	X-сцепленная агаммаглобулинемия. Поиск мутаций в гене BTK, м. (X-Linked Agammaglobulinemia, XLA, Gene BTK, Mut.)
7246	X-сцепленная умственная отсталость. Поиск мутаций в гене RPS6KA3, м. (X-Linked Mental Retardation, Gene RPS6KA3, Mut.)

7756SLC9A	X-сцепленная умственная отсталость. Поиск мутаций в гене SLC9A6, м. (X-Linked Mental Retardation, Gene SLC9A6, Mut.)
7755ZDHH	X-сцепленная умственная отсталость. Поиск мутаций в гене ZDHHС9, м. (X-Linked Mental Retardation, Gene ZDHHС9, Mut.)
7981BIRC4	X-сцепленный лимфопролиферативный синдром (болезнь Дункана, синдром Пуртильо), XIAP м. (X-Linked Lymphoproliferative Syndrome, XLP, Gene XIAP, Mut.)
7982SH2	X-сцепленный лимфопролиферативный синдром (болезнь Дункана, синдром Пуртильо). Поиск мутаций в гене SH2D1A, м. (X-Linked Lymphoproliferative Syndrome, XLP, Gene SH2D1A, Mut.)
7894FRMD7	X-сцепленный моторный нистагм. Поиск мутаций в гене FRMD7, м. (X-Linked Nystagmus congenital 1, NYS1 X-Linked, Gene FRMD7, Mut.)
7983IL2RG	X-сцепленный тяжелый комбинированный иммунодефицит. Поиск мутаций в гене IL2RG, м. (X-Linked Severe Combined Immunodeficiency, Gene IL2RG, Mut.)
7247	Центронуклеарная миопатия. Поиск мутаций в гене DNM2, м. (Centronuclear Myopathy, CNM, Gene DNM2, Mut.)
7993МИО	Центронуклеарная миопатия. Поиск мутаций в гене MTM1, м. (Centronuclear Myopathy, CNM, Gene MTM1, Mut.)
7757ERCC6	Цереброокулофациоскелетный синдром. Поиск мутаций в гене ERCC6, м. (Cerebrooculofacioskeletal Syndrome, COFS Syndrome, Gene ERCC6, Mut.)
7896EXT1	Экзостозы множественные. Поиск мутаций в гене EXT1, м. (Multiple Exostoses, Gene EXT1, Mut.)
7895EXT2	Экзостозы множественные. Поиск мутаций в гене EXT2, м. (Multiple Exostoses, Gene EXT2, Mut.)
7758NDP	Экссудативная витреохореоретинальная дистрофия. Поиск мутаций в гене NDP, м. (Familial Exudative Vitreoretinopathy, FEVR, Gene NDP, Mut.)
7897EDA	Эктодермальная анhidротическая дисплазия. Поиск мутаций в гене EDA, м. (Anhidrotic Ectodermal Dysplasia, Gene EDA, Mut.)
7883GJB6	Эктодермальная гидротическая дисплазия. Поиск мутаций в гене GJB6, м. (Hidrotic Ectodermal Dysplasia, Gene GJB6, Mut.)
7640CACN	Эпизодическая атаксия. Поиск мутаций в гене CACNA1A, м. (Episodic Ataxia, EA, Gene CACNA1A, Mut.)
7248	Эпифизарная дисплазия, множественная. Поиск частых мутаций в гене COMP, ч. м. (Multiple Epiphysial Dysplasia, MED, Gene COMP, Freq. Mut.)
7249	Эпифизарная дисплазия, множественная. Поиск мутаций в гене SLC26A2, м. (Multiple Epiphysial Dysplasia, MED, Gene SLC26A2, Mut.)
7985ALOX	Эритродермия врожденная ихтиозная (небуллезная). Поиск мутаций в гене ALOXE3, м. (Nonbullous Congenital Ichthyosiform Erythroderma, NBCIE, Gene ALOXE3, Mut.)
7987LOX12	Эритродермия врожденная ихтиозная (небуллезная). Поиск мутаций в гене LOX12B, м. (Nonbullous Congenital Ichthyosiform Erythroderma, NBCIE, Gene LOX12B, Mut.)
7986TGM1	Эритродермия врожденная ихтиозная (небуллезная). Поиск мутаций в гене TGM1, м. (Nonbullous Congenital Ichthyosiform Erythroderma, NBCIE, Gene TGM1, Mut.)
7901GJB3	Эритрокератодермия. Поиск мутаций в гене GJB3, м. (Erythrokeratoderma, Gene GJB3, Mut.)
7899GJB4	Эритрокератодермия. Поиск мутаций в гене GJB4, м. (Erythrokeratoderma, Gene GJB4, Mut.)
7250	Эритроцитоз рецессивный (семейная наследственная полицитемия). Поиск мутаций в гене VHL, м. (Autosomal Recessive Erythrocytosis, Gene VHL, Mut.)
7900VHL	Эритроцитоз рецессивный (семейная наследственная полицитемия). Поиск частых мутаций в гене VHL, ч. м. (Autosomal Recessive Erythrocytosis, Gene VHL, Freq. Mut.)
29	Белковые фракции (Serum Protein Electrophoresis, SPE)
195-мнс	Клеточный иммунитет
1356	Оценка фагоцитарной активности
1357	Лизосомно-катионный тест
68	Антитела к ВИЧ

456	Дисбактериоз кишечника (Stool Culture, quantitative. Intestinal bacterial overgrowth)
74	НВеAg (НВе-антиген вируса гепатита В)
77	Anti-НВе (Антитела к НВе-антигену вируса гепатита В)
474	Посев раневого отделяемого и тканей на микрофлору и определение чувствительности к антимикробным препаратам (Wound/pus/aspirate/tissue Culture. Aerobic Bacteria Identification and Antibiotic Susceptibility testing)
442	Посев на грибы рода кандиды (Candida, кандидоз) и определение чувствительности к антимикотическим препаратам. (Yeast Culture, Candida Culture. Bacteria Identification and Susceptibility)
458	Посев на кишечную палочку и определение чувствительности к антибиотикам (E.Coli O157:H7, эшерихиоз). (E.Coli O157:H7 Culture. Bacteria Identification and Susceptibility)
471	Посев на менингококк и определение чувствительности к антибиотикам (Neisseria meningitidis Culture. Bacteria Identification and Susceptibility)
457	Посев на патогенную кишечную группу и определение чувствительности к антибиотикам (Stool Culture, Salmonella sp., Shigella sp. Bacteria Identification and Susceptibility)
469	Посев на дифтерию (Corynebacterium Diphtheriae Culture)
459	Посев на золотистый стафилококк и определение чувствительности к антибиотикам (Staphylococcus aureus Culture. Bacteria Identification and Susceptibility)
460	Посев кала на иерсинии (Y.enterocolitica, иерсиниоз) и определение чувствительности к антибиотикам (Stool Culture, Yersinia enterocolitica. Bacteria Identification and Susceptibility)

461	Посевкалاناкампилобактер (Stool Culture, Campylobacter sp. Bacterial identification)
453	Посев гинекологического материала на листерии (<i>Listeria monocytogenes</i> , листериоз. (<i>Listeria monocytogenes</i> Culture. Bacteria Identification and Susceptibility))
464	Посев грудного молока на микрофлору и определение чувствительности к антибиотикам (Breast milk Culture, Routine. Aerobic Bacteria Identification and Susceptibility)
467	Посев отделяемого верхних дыхательных путей на микрофлору и определение чувствительности к антибиотикам (Upper Respiratory Culture, Routine)
441	Посев мочи на микрофлору и определение чувствительности к антибиотикам (Urine Culture, Routine, quantitative. Aerobic Bacteria Identification and Susceptibility)
465	Посев отделяемого из глаза на микрофлору и определение чувствительности к антибиотикам (Eye Culture, Routine. Aerobic Bacteria Identification and Susceptibility)
446	Посев урогинекологического материала на микрофлору и определение чувствительности к антибиотикам (Genitourinary tract Culture, Routine. Aerobic Bacteria Identification and Susceptibility)
473	Посев отделяемого из уха на флору и чувствительность к антибиотикам (Ear culture, Routine. Aerobic Bacteria Identification and Susceptibility)
477	Посев пункционного материала на микрофлору и определение чувствительности к антибиотикам (Body Fluid Culture, Sterile, Routine. Aerobic Bacteria Identification and Susceptibility)
472	Посев мокроты и др. отделяемого нижних дыхательных путей на микрофлору и определение чувствительности к антибиотикам (Lower Respiratory (sputum, lavage) Culture, Aerobic Bacteria Identification and Susceptibility)
17	Фруктозамин (Fructosamine)
20	Креатинкиназа-МВ (Креатинфосфокиназа-МВ, КК-МВ, КФК-МВ, Creatine Kinase-МВ, СК-МВ, КК-2)
34	Холинэстераза (S-Псевдохолинэстераза, холинэстераза II, S-ХЭ, ацилхолин-ацилгидролаза, Cholinesterase)
146	N-Остеокальцин (N-ОК, N-Osteocalcin)
841	Гаптоглобин (Haptoglobin)
203	β-Cross laps (С-концевые телопептиды коллагена I типа, продукт деградации коллагена в результате костной резорбции)
204	Маркёр формирования костного матрикса PINP (N-терминальный пропептид проколлагена I типа, Total PINP)
197	ТГ (Тиреоглобулин; Thyroglobulin, TG)
199	АТ к рТТГ (антитела к рецепторам ТТГ, TSH receptor autoantibodies)
171	Кальцитонин (hCT)
134	Свободный эстриол (Е3, Estriol free)
946	Хромогранин А
161	РАРР-А (Ассоциированный с беременностью протеин-А плазмы, Pregnancy-associated Plasma Protein-A, ПАПП-А)
189	Свободная b-субъединица хорионического гонадотропина человека (свободный b-ХГЧ, free b-HCG)
207	Плацентарныйлактоген (Human placental lactogen, HPL)
205	Альдостерон (Aldosterone)
206	Ренин (Renin)
174	Соматомедин-С (Инсулиноподобный фактор роста I, ИФР-I; Insulin-like growth factor I, IGF-1)
99	Соматотропный гормон (соматотропин, СТГ, Growth hormone, GH)
175	Лептин (Leptin)
166	Са 72-4 (Углеводный антиген 72-4, СА 72-4)
167	Суфра-21-1 (Фрагмент Цитокератина 19)
209	Нейро-специфическая енолаза (Neuron-specific enolase NSE)
1198	Белок S100 (S100 protein)
126	Антитела класса IgG к двуспиральной (нативной) ДНК (анти-дс ДНК IgG, anti-double-stranded (native) DNA IgG antibodies, anti-dsDNA IgG)
804	Антитела к митохондриям (АМА-М2) IgG
100	АКТГ (Адренкортикотропный гормон, кортикотропин, Adrenocorticotropic Hormone, АСТН)
1362	ЕНА IgG профиль(nRNP/Sm, Sm, SS-A, Ro-52, SS-B, Scl-70, Jo-1 separately)
1223	Антитела класса IgG к вирусу простого герпеса 2 типа, HSV- 2
1364	Антитела класса IgM к вирусу простого герпеса 2 типа, HSV- 2
235	Антителакласса IgG к <i>Entamoeba histolitica</i> (Anti-Entamoeba histolitica IgG)
242	Антитела класса IgA к Аденовирусу
1369	Антитела класса IgM к Аденовирусу
249	Антитела класса IgM к Respiratory syncyt. vir.

1370	Антитела класса IgA к Respiratory syncyt. vir.
250	Антитела класса IgG к вирусу кори
251	Антитела класса IgM к вирусу кори
267	Антитела класса IgG к вирусу клещевого энцефалита
268	Антитела класса IgM к вирусу клещевого энцефалита