

CENÍK PRO SAMOPLÁTCE

Ceník vyšetření poskytovaných akreditovaným pracovištěm GENvia, s.r.o.

Ceny jsou stanovené v CZK a EUR. Platbu lze uskutečnit v hotovosti, bezhotovostně prostřednictvím platebního terminálu nebo převodem na bankovní účet 51-1053760227/0100.

Kurz EUR: 1 EUR = 25,5 Kč



NÁZEV VYŠETŘENÍ	STANDARD		STATIM	
	Kč	EUR	Kč	EUR
1. Genetická konzultace				
a) Klinicko-genetické vyšetření provedené lékařem se specializovanou způsobilostí v oboru lékařské genetiky	2 500	100		
2. Cytogenetická vyšetření				
a) Vyšetření karyotypu z plodové vody	8 500	340		
b) Vyšetření karyotypu z choriové tkáně	9 500	380		
c) Vyšetření karyotypu z fetální krve	7 500	300		
d) Vyšetření karyotypu z potracené tkáně	9 500	380		
e) Vyšetření karyotypu z periferní krve	6 500	260	7 500	295
f) Vyšetření získaných chromosomových aberací (ZCA)	5 000	200		
g) Fluorescenční in situ hybridizace (FISH) – s 1 značenou sondou	8 500	340		
h) Fluorescenční in situ hybridizace (FISH) – cena za vyšetření každé další sondy	1 500	60		
3. Molekulárně-genetická vyšetření				
a) Izolace DNA	600	30		
b) Izolace DNA a archivace vzorku po dobu 5 let	2 000	80		
c) Vyšetření plodové vody, choriové tkáně nebo fetální krve metodou amnioPCR (chromosomy 13, 18, 21, X a Y)	6 000	240		
d) Vyšetření potracené tkáně metodou amnioPCR (chromosomy 13, 15, 16, 18, 21, 22, X a Y)	7 200	290		
e) Vyšetření metodou arrayCGH (aCGH, Comparative Genomic Hybridisation)	25 000	990	30 000	1 177
f) Vyšetření submikroskopických delecí chromosomu Y	4 000	160		
g) Vyšetření genu pro cystickou fibrózu včetně detekce přestaveb genu <i>CFTR</i> pomocí technologie MLPA	9 500	380		
h) Vyšetření mutací v genu <i>GJB2</i> (nesyndromická vrozená hluchota)	9 000	360		
ch) Vyšetření syndromu fragilního X (syndrom Martin-Bell)	8 000	320		
i) Vyšetření spinální muskulární atrofie (SMA) pomocí technologie MLPA	7 500	300		
j) Vyšetření trombofilních mutací				
- vyšetření Leidenské mutace a mutace v genu pro protrombin	2 400	100		
- vyšetření polymorfismů C677T, A1298C genu <i>MTHFR</i>	1 200	50		
- vyšetření polymorfismu 4G v promotoru genu <i>PAI-1</i>	1 200	50		
- vyšetření Leidenské mutace, mutace v genu pro protrombin a polymorfismů C677T, A1298C genu <i>MTHFR</i>	3 600	150		
- vyšetření Leidenské mutace, mutace v genu pro protrombin a polymorfismu 4G v promotoru genu <i>PAI-1</i>	3 600	150		
- vyšetření Leidenské mutace, mutace v genu pro protrombin, polymorfismů C677T, A1298C genu <i>MTHFR</i> a polymorfismu 4G v promotoru genu <i>PAI-1</i>	4 800	190		
k) Syndrom Smith-Lemli-Opitz	25 000	990		
l) Vyšetření genů pro kolagen <i>COL1A1</i> a <i>COL1A2</i> metodou NGS včetně detekce přestaveb genu <i>COL1A1</i> pomocí technologie MLPA	27 500	1 080		
m) Bechtěrevova choroba a axiální spondylartritida	2 000	80		
n) Celiakie	4 500	180		
o) Laktózová intolerance	2 200	90	3 200	130
p) Fruktózová intolerance	3 500	140	5 000	200



NÁZEV VYŠETŘENÍ	STANDARD		STATIM	
	Kč	EUR	Kč	EUR
q) Alfa-1-antitrypsin – dědičný emfyzém, chronická obstrukční plicní nemoc, jaterní cirhóza	2 200	90	3 200	130
r) Apolipoprotein B100 – familiární hypercholesterolemie	950	40	1 950	80
s) Apolipoprotein E – Alzheimerova choroba, hypercholesterolemie, hyperlipoproteinémie	2 200	90	3 200	130
t) Hyperbilirubinémie – Gilbertův syndrom	2 000	80		
u) Vyšetření panelu 43 genů asociovaných s hereditárními nádorovými onemocněními	39 600	1 560		
v) Přímý průkaz dříve prokázané varianty (konfirmační, prediktivní vyšetření genů asociovaných s chorobami)	na dotaz	na dotaz		
w) AR panel – vrozené poruchy determinace pohlaví, včetně syndromu necitlivosti k androgenům a kryptorchismu	27 500	1 080		
x) Vyšetření genu <i>RPE65</i> (vyšetření poruch zraku způsobených ztrátou funkce genu <i>RPE65</i>)	27 500	1 080		
y) Vyšetření genetických predispozic ke kardiovaskulárním, metabolickým, nádorovým, autoimunitním, neurologickým a dalším závažným onemocněním	na dotaz	na dotaz		
z) Vyšetření sportovních predispozic	12 500	500		
4. Preimplantační genetické testování				
a) Preimplantační genetické testování aneuploidií – PGT-A	na dotaz	na dotaz		
5. Vyšetření otcovství/příbuznosti				
a) Vyšetření otcovství/příbuznosti (otec, matka, dítě) – výsledek do 10 pracovních dnů (výsledek STATIM do 5 prac. dnů)	7 500	300	10 500	420
b) Vyšetření dalšího dítěte/potenciálního otce v rámci vyšetření otcovství/příbuznosti	2 500	100		
6. Kombinovaná vyšetření				
a) Vyšetření karyotypu z plodové vody + amnioPCR (chromosomy 13, 18, 21, X a Y)	11 600	460		
b) Vyšetření karyotypu z choriové tkáně + amnioPCR (chromosomy 13, 18, 21, X a Y)	12 400	490		
c) Vyšetření karyotypu z potracené tkáně + amnioPCR (chromosomy 13, 15, 16, 18, 21, 22, X a Y)	12 600	500		
d) Libovolná kombinace dle požadavku klienta	na dotaz	na dotaz		
7. Zprostředkovaná vyšetření				
a) Neinvazivní prenatalní screening z krve matky (od 10. týdne těhotenství)	12 500	500		
8. Ostatní vyšetření				
a) Vyšetření SARS-CoV-2 (Covid-19)	800	40		