

Vyšetření	cena bez DPH	cena s DPH
Izolace DNA	300	345
Predispozice k žilním trombózám a ateroskleróze		
Trombotické mutace jednotlivě (Faktor II, Faktor V Leidenská mutace, Faktor XIII, Faktor V mutace R2, PAI-1, MTHFR- CT, MTHFR-AC, EPCR-AG, EPCR-GC)	500	575
Faktor II + Faktor V Leiden	1 000	1 150
Faktor II + Faktor V Leiden + PAI-1	1 500	1 725
3 jiné trombofilní mutace	1 500	1 725
5 trombofilních mutací	2 500	2 875
Ateroskleróza, zvýšené riziko infarktu myokardu, ischemické mozkové příhody (β-fibrinogen, ApoB, ApoE, Gpla, GpIIIa, ACE, LTA)	6 826	7 850
Progrese Alzheimerovy choroby (ApoE)	800	920
Hypercholesterolemie (ApoB)	800	920
Bezpečnost očkování živými vakcínami – funkčnost specifické imunity		
KREC/TREC	1 303	1 499
Geneticky podmíněná onemocnění		
Cystická fibróza	3 500	4 025
Spinální muskulární atrofie	2 500	2 875
AZF – neplodnost u mužů (mikrodelece chr. Y)	2 500	2 875
Syndrom fragilního X	5 000	5 750
Prelinguální hluchota	3 000	3 450
Bechtěrevova nemoc – ankylozující spondylitida	1 174	1 350
Osteoporóza	2 000	2 300
Revmatoidní artritida	5 000	5 750
Forenzní vyšetření		
Určení otcovství / paternity	*	*

Vyšetření	cena bez DPH	cena s DPH
Celiakie – genetická predispozice	1 500	1 725
Laktózová intolerance	1 500	1 725
Histaminová intolerance	2 000	2 300
Fruktózová intolerance	3 000	3 450
Predispozice k lupénce	1 500	1 725
Crohnova nemoc	2 000	2 300
Hemochromatóza	2 000	2 300
Metabolismus mědi – nejčastější mutace	7 000	8 050
CHOPN - α-1 antitrypsin	1 500	1 725
Gilbertův syndrom	1 600	1 840
Narkolepsie	1 500	1 725
Farmakogenetika		
TPMT - metabolismus thiopurinů	2 500	2 875
Metabolismus warfarinu	2 500	2 875
Léčba hepatitidy C interferonem (varianty IL28B)	2 000	2 300
Onkogenetika		
Dědičný nádor prsu a ovarií vyšetření celé kódující sekvence a velkých genových přestaveb genů BRCA1 a BRCA2)	30 000	34 500
Panel hereditárních nádorových syndromů – vyšetření mutací v celé kódující sekvenci 22 genů (Syndrom Li-Fraumeni, Dědičný karcinom prsu a ovarií, Faconiho anemie, Familiární adenomatózní polypóza, Hereditární nepolypózní kolorektální karcinom, Lynchův syndrom), Cowdenův syndrom, Peutz–Jeghersův syndrom, Familiární karcinom žaludku, Ataxia teleangiectasia, Nijmegen breakage syndrom)	34 000	39 100

* Individuální určení ceny dle charakteru případu a více info u: Mgr. Tomáše Pexy (soudního znalce), tel.: 602 581 828, e-mail: pexa.tomas@aeskulab.cz nebo Mgr. Jany Nečasové (soudního znalce), tel.: 777 895 227, e-mail: necasova.jana@aeskulab.cz.

Platnost od 10. 10. 2022

Ceny vyšetření jsou uvedeny v českých korunách.

Konečné částky budou vyúčtovány na základě provedených výkonů.

K některým druhům vyšetření je třeba připočítat separaci séra, či plazmy (17 Kč).

Za výkon odběr krve v odběrovém místě (37 Kč).

Tento ceník neplatí pro veterinární výkony.

Klientské centrum

☎ 800 737 383

✉ podpora@aeskulab.cz