

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

Vyšetření	cena bez DPH	cena s DPH
Celiakie – genetická predispozice	<b>1 500</b>	<b>1 725</b>
Laktózová intolerance	<b>1 500</b>	<b>1 725</b>
Histaminová intolerance	<b>2 000</b>	<b>2 300</b>
Fruktózová intolerance	<b>3 000</b>	<b>3 450</b>
Predispozice k lupénce	<b>1 500</b>	<b>1 725</b>
Crohnova nemoc	<b>2 000</b>	<b>2 300</b>
Hemochromatóza	<b>2 000</b>	<b>2 300</b>
Metabolismus mědi – nejčastější mutace	<b>7 000</b>	<b>8 050</b>
CHOPN - α-1 antitrypsin	<b>1 500</b>	<b>1 725</b>
Gilbertův syndrom	<b>1 600</b>	<b>1 840</b>
Narkolepsie	<b>1 500</b>	<b>1 725</b>
<b>Farmakogenetika</b>		
TPMT - metabolismus thiopurinů	<b>2 500</b>	<b>2 875</b>
Metabolismus warfarinu	<b>2 500</b>	<b>2 875</b>
Léčba hepatitidy C interferonem (varianty IL28B)	<b>2 000</b>	<b>2 300</b>
<b>Onkogenetika</b>		
Dědičný nádor prsu a ovarií vyšetření celé kódující sekvence a velkých genových přestaveb genů BRCA1 a BRCA2)	<b>30 000</b>	<b>34 500</b>
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)	<b>34 000</b>	<b>39 100</b>

\* 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

Platnost od 1. 10. 2020

Ceny vyšetření jsou uvedeny v 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