

**CENNIK PROCEDUR MEDYCZNYCH
ZAKŁADU DIAGNOSTYKI MOLEKULARNEJ
ŚWIĘTOKRZYSKIEGO CENTRUM ONKOLOGII W KIELCACH
NA 2021 ROK**

LP	RODZAJ PROCEDURY	CENA BRUTTO*, w zł
1	Analiza mutacji w genie NPM1 (ek 12)	450,00
2	Analiza mutacji w genie JAK2 (V617F)	300,00
3	Analiza mutacji w genie KIT (D816V)	280,00
4	Analiza mutacji w genie MPL (ek 10)	280,00
5	Analiza mutacji w genie BRCA1 (ek 2,5,11,20) (badanie podstawowe / panel przesiewowy)	480,00
6	Analiza mutacji w genie BRCA1 oraz PALB2	380,00
7	Analiza mutacji w genie PDGFRA (ek 10,12,14,18)	850,00
8	Analiza mutacji w genie ABL1	700,00
9	Analiza mutacji w genie VHL (ek 1-3)	670,00
10	Analiza mutacji w genie SDHD (ek 1-4)	870,00
11	Analiza mutacji w genie SDHC (ek 1-6)	1 200,00
12	Analiza mutacji w genie SDHB (ek 1-7)	1 500,00
13	Analiza mutacji w genie CHEK2	450,00
14	Analiza mutacji w genie NOD2 (3020insC)	320,00
15	Analiza mutacji w genie CDKN2A (A148T)	330,00
16	Analiza mutacji w genie THRB (ek 7-10)	800,00
17	Analiza mutacji w genie MAX (ek 4)	300,00
18	Analiza mutacji w genie MEN1 (ek 2-10)	1 700,00
19	Analiza mutacji w genie BRAF (V600E) w raku tarczycy	600,00
20	Analiza mutacji w genie BRAF (V600E) w czerniaku	600,00
21	Wykrywanie obecności DNA EBV (Virus Epsteina Barr) metodą qPCR (z krwi pełnej)	450,00
22	Wykrywanie obecności DNA EBV (Virus Epsteina Barr) metodą qPCRu (z limfocytów)	450,00
23	Wykrywanie obecności DNA CMV (Cytomegalovirus) metodą qPCR (z krwi pełnej)	370,00
24	Wykrywanie obecności DNA CMV (Cytomegalovirus) metodą qPCR (z limfocytów)	550,00
25	Wykrywanie i genotypowanie HPV (Human Papilloma Virus)	550,00
26	Analiza mutacji w genie JAK2 (ek 12)	350,00
27	Analiza mutacji w genie CALR (ek 9)	300,00
28	Wykrywanie obecności DNA EBV (Virus Epsteina-Barr) metodą qPCR (z osocza)	450,00
29	Wykrywanie obecności DNA CMV (Cytomegalovirus) metodą qPCR (z osocza)	500,00
30	Zabezpieczenie i przechowywanie krwi do badań naukowych	190,00
31	Wykrywanie obecności RNA HCV (Hepatitis C Virus) metodą qPCR (z osocza)	600,00
32	Wykrywanie obecności DNA HBV (Hepatitis B Virus) metodą qPCR (z osocza)	450,00
33	Analiza mutacji w genie BRCA1, BRCA2 metodą NGS z krwi	2 400,00
34	Potwierdzenie wyniku NGS metodą sekwencjonowania kapilarnego z krwi	280,00
35	Zabezpieczenie i przechowywanie materiału na badania naukowe miRNA	85,00
36	Analiza mutacji w genie IDH1 oraz IDH2	850,00
37	Analiza mutacji w genie FLT3 (D836)	450,00
38	Analiza mutacji w genie RET (ek 10,11,13-16)	950,00
39	Wykrywanie i monitorowanie obecności transkryptu fuzyjnego AML1-ETO	500,00
40	Wykrywanie i monitorowanie obecności transkryptu fuzyjnego CBFβ-MYH11	500,00
41	Analiza mutacji w genie CEBPA	800,00
42	Wykrywanie Krążących Komórek Nowotworowych we krwi obwodowej	1 000,00
43	Sekwencjonowanie fragmentów 50 genów CPv2 metodą NGS z osocza	4 000,00
44	Sekwencjonowanie fragmentów 50 genów CPv2 metodą NGS z tkanki	2 500,00
45	Analiza mutacji w genie KRAS (ek 2-4), NRAS (ek 2-4) oraz BRAF (ek 15)	1 500,00
46	Panel wykrywający mutacje predysponujące do dziedzicznego niepolipowatego raka jelita grubego (COLON_HNPCC)	2 000,00
47	Panel wykrywający mutacje predysponujące do dziedzicznej rodzinnej polipowatości gruczołakowatej (COLON_FAP)	2 000,00
48	Panel wykrywający mutacje predysponujące do dziedzicznego zespołu MEN2, raka rdzeniastego tarczycy, guza chromochłonnego nadnerczy	2 000,00

49	Sekwencjonowanie genów KIT, PDGFRA metodą NGS z tkanki	2 400,00
50	Panel Piersi cfDNA	4 000,00
51	Analiza mutacji w EGFR oraz mutacji oporności T790M w genie EGFR w osoczu	3 000,00
52	Analiza mutacji w EGFR oraz mutacji oporności T790M w genie EGFR w tkance	3 000,00
53	Analiza mutacji w EGFR oraz translokacji ALK oraz ROS1 z tkanki	2 400,00
54	Analiza mutacji w EGFR oraz translokacji ALK i ROS1 z osocza	2 400,00
55	Panel mieloproliferacyjny NGS	4 000,00
56	Analiza mutacji w genie BRCA1, BRCA2 metodą NGS z tkanki	2 400,00
57	Analiza mutacji w genie TERT	280,00
58	Analiza mutacji w genie BRAF (V600E) oraz TERT	880,00
59	Analiza mutacji w genie FLT3/ITD. (ek 14)	300,00
60	Wykrywanie znanej mutacji rodzinnej spośród mutacji wykrywanych testem przesiewowym (ek 2,5,11, del5, 20) w genie BRCA1	140,00
61	Wykrywanie znanej mutacji rodzinnej metodą sekwencjonowania kapilarnego	280,00
62	CITO - Analiza mutacji w genie BRCA1 (ek 2,5,11,20) (badanie podstawowe / panel przesiewowy)	650,00
63	Analiza mutacji w genie KIT (ek 9,11,13,17)	850,00
64	Wykrywanie obecności transkryptu fuzyjnego BCR-ABL MULTIPLEX RT-PCR	750,00
65	Monitorowanie obecności transkryptu fuzyjnego BCR/ABL metodą RQ-PCR	750,00
66	Wykrywanie i monitorowanie obecności transkryptu fuzyjnego FIPL1 - PDGFRA	500,00
67	Wykrywanie i monitorowanie obecności transkryptu fuzyjnego PML-RARA	500,00
68	Wykrywanie obecności DNA HHV-6/7 metodą qPCR (z krwi pełnej)	300,00
69	Wykrywanie obecności DNA HHV-6/7 metodą qPCR (z osocza)	300,00
70	Wykrywanie obecności DNA HHV-8 metodą qPCR (z krwi pełnej)	300,00
71	Wykrywanie obecności DNA HHV-8 metodą qPCR (z osocza)	300,00
72	Panel TP53	2 200,00
73	Panel wielogenowy - predyspozycje dziedziczne w raku	2 400,00
74	Izolacja DNA na przyszłe badania genetyczne dla członków rodzin pacjentów	65,00

Uwaga!

**CENA BRUTTO (dotyczy usługi zwolnionej z podatku VAT na podstawie art.43 ust 1 pkt 18 - 19a Ustawy o VAT z dnia 11.03.2004 Dz.U. 2004 Nr 54 z późniejszymi zmianami, związane z profilaktyką, zachowaniem, ratowaniem, przywracaniem i poprawą stanu zdrowia, w przypadku, kiedy usługa nie spełnia kryteriów wymienionych powyżej, w/w cena stanowi cenę netto i należy doliczyć 23% podatku VAT.)*

ZATWIERDZAM