

**CENNIK PROCEDUR MEDYCZNYCH
ZAKŁADU DIAGNOSTYKI MOLEKULARNEJ
ŚWIETOKRZYSKIEGO CENTRUM ONKOLOGII W KIELCACH
NA 2025 ROK**

LP	RODZAJ PROCEDURY	CENA*, w zł
1	Analiza mutacji w genie JAK2 (V617F)	315,00
2	Analiza mutacji w genie JAK2 (ek 12)	370,00
3	Analiza mutacji w genie KIT (D816V)	295,00
4	Analiza mutacji w genie KIT (ek 9,11,13,17)	1 050,00
5	Analiza mutacji w genie MPL (ek 10)	335,00
6	Analiza mutacji w genie BRCA1 (ek 2,5,11,20) (badanie podstawowe / panel przesiewowy)	590,00
7	CITO - Analiza mutacji w genie BRCA1 (ek 2,5,11,20) (badanie podstawowe/panel przesiewowy)	1 050,00
8	Analiza mutacji w genach BRCA1, BRCA2 metodą NGS z krwi	2 730,00
9	Analiza mutacji w genach BRCA1, BRCA2 metodą NGS z tkanki	2 730,00
10	Analiza mutacji w genach BRCA1, BRCA2 metodą NGS z krwi - Rak trzustki	2 730,00
11	Wykrywanie znanej mutacji rodzinnej spośród mutacji wykrywanych testem przesiewowym (ek 2,5,11,del5, 20) w genie BRCA1	210,00
12	Analiza mutacji w genie ABL1	735,00
13	Analiza mutacji w genie CHEK2	475,00
14	Analiza mutacji w genie NOD2 (3020insC)	380,00
15	Analiza mutacji w genie CDKN2A (A148T)	350,00
16	Analiza mutacji w genie THRB (ek 7-10)	1 050,00
17	Analiza mutacji w genie MEN1 (ek 2-10)	2 100,00
18	Analiza mutacji w genie BRAF (V600E) w raku tarczycy	420,00
19	Analiza mutacji w genie BRAF (V600E) w czerniaku	420,00
20	Wykrywanie obecności DNA EBV (Virus Epsteina-Barr) metodą qPCR (z krwi pełnej)	475,00
21	Wykrywanie obecności DNA EBV (Virus Epsteina-Barr) metodą qPCR (z limfocytów)	475,00
22	Wykrywanie obecności DNA EBV (Virus Epsteina-Barr) metodą qPCR (z osocza)	473,00
23	Wykrywanie obecności DNA CMV (Cytomegalovirus) metodą qPCR (z krwi pełnej)	390,00
24	Wykrywanie obecności DNA CMV (Cytomegalovirus) metodą qPCR (z limfocytów)	580,00
25	Wykrywanie obecności DNA CMV (Cytomegalovirus) metodą qPCR (z osocza)	525,00
26	Wykrywanie obecności RNA HCV (Hepatitis C Virus) metodą qPCR (z osocza)	630,00
27	Wykrywanie obecności DNA HBV (Hepatitis B Virus) metodą qPCR (z osocza)	475,00
28	Wykrywanie i genotypowanie HPV (Human Papilloma Virus)	475,00
29	Analiza mutacji w genie CALR (ek 9)	390,00
30	Zabezpieczenie i przechowywanie krwi do badań naukowych	200,00
31	Potwierdzenie wyniku NGS metodą sekwencjonowania kapilarnego z krwi	360,00
32	Zabezpieczenie i przechowywanie materiału na badania naukowe miRNA	160,00
33	Analiza mutacji w genie FLT3 (D836)	475,00
34	Sekwencjonowanie fragmentów 50 genów/ CPv2/ metodą NGS z tkanki	2 625,00
35	Analiza mutacji w genie KRAS (ek 2-4), NRAS (ek 2-4) oraz BRAF (ek 15)	2 205,00
36	Panel wykrywający mutacje predysponujące do dziedzicznego niepolipowatego rak jelita grubego (COLON HNPCC)	2 100,00
37	Panel wykrywający mutacje predysponujące do dziedzicznej rodzinnej polipowatości gruczolakowatej (COLON FAP)	2 100,00
38	Panel wykrywający mutacje predysponujące do dziedzicznego zespołu MEN2, raka rdzeniastego tarczycy, guza chromochłonnego nadnerczy	2 310,00

39	Sekwencjonowanie genów KIT, PDGFRA metodą NGS z tkanki	2 520,00
40	Panel Pierś cfDNA	4 200,00
41	Analiza mutacji w EGFR oraz mutacji oporności T790M w genie EGFR w osoczu	3 360,00
42	Analiza mutacji w EGFR oraz mutacji oporności T790M w genie EGFR w tkance	3 360,00
43	Zaawansowane badanie genetyczne - Analiza mutacji w EGFR oraz translokacji ALK oraz ROS1 metodą NGS z tkanki	3 360,00
44	Zaawansowane badanie genetyczne - Analiza mutacji w EGFR oraz translokacji ALK oraz ROS1 metodą NGS z osocza	3 360,00
45	Panel mieloproliferacyjny NGS	4 200,00
46	Analiza mutacji w genie TERT	475,00
47	Analiza mutacji w genie BRAF (V600E) oraz TERT	685,00
48	Analiza mutacji w genie FLT3/ITD (ek 14)	420,00
49	Wykrywanie znanej mutacji rodzinnej metodą sekwencjonowania kapilarnego	370,00
50	Wykrywanie obecności DNA HHV-6/7 metodą qPCR (z krwi pełnej)	315,00
51	Wykrywanie obecności DNA HHV 6/7 metodą qPCR (z osocza)	315,00
52	Wykrywanie obecności DNA HHV-8 metodą qPCR (z krwi pełnej)	315,00
53	Wykrywanie obecności DNA HHV 8 metodą qPCR (z osocza)	315,00
54	Panel TP53	2 310,00
55	Panel wielogenowy - predyspozycje dziedziczne w raku	2 520,00
56	Izolacja DNA na przyszłe badania genetyczne dla członków rodzin pacjentów	100,00
57	Panel Ginekologiczny (trzon)-przed zabiegiem operacyjnym	2 520,00
58	Panel Ginekologiczny (trzon) - po zabiegu operacyjnym	2 520,00
59	Panel wielogenowy Oncomine Precision Genexus z osocza	9 000,00
60	Panel wielogenowy Oncomine Precision Genexus z tkanki	9 000,00
61	Analiza mutacji w genie PIK3CA, AKT1 i PTEN	2 500,00
62	ddPCR dla mutacji oporności T790M	790,00
63	Wykrywanie mutacji oporności T790M w genie EGFR metodą ddPCR	1 050,00
64	Wykrywanie obecności transkryptu fuzyjnego BCR-ABL metodą MULTIPLEX RT-PCR	790,00
65	Monitorowanie obecności transkryptu fuzyjnego BCR-ABL metodą RQ-PCR	790,00
66	Wykrywanie i monitorowanie obecności transkryptu fuzyjnego FIPL1-PDGFR	525,00
67	Wykrywanie i monitorowanie obecności transkryptu fuzyjnego PML-RARA	525,00
68	Analiza mutacji w genie PALB2	740,00
69	Mięsaki - wykrywanie fuzji genowych	3 675,00
70	Analiza mutacji w genie HFE (ek 2,4)	650,00
71	Analiza niestabilności mikrosatelitarnej (analiza MSI)	850,00
72	HRD	8 000,00
73	Analiza mutacji IGHV metodą NGS	5 000,00
74	Ocena ekspresji zmutowanego wariantu genu NPM1 typu A w ostrych białaczkach szpikowych metodą RQ-PCR	450,00

Uwaga!

**CENA (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
 DYREKTOR
 Świętokrzyskiego Centrum Onkologii
 (1)
 Prof. dr hab. n. med. Stanisław Góźdz