

.Analiz - Genetika SN - KASP

Nº	ÜSUL\METOD		m.	İc. mü.
1070 QAN	AZF-faktor	Azoospermiya Faktoru Y xromosom Mikrodelesiyaları (15 region) Фактор Азооспермии Микроделеции Y-хромосомы (15 регионов)	121.5	3 gün
1083 QAN	SMA	Spinal Əzələ Atrofiyası Спинальная Мышечная Атрофия	54.30	7 gün
1084 QAN	SMA newborn	Yenidöğulmuşlarda Spinal Əzələ Atrofiyası Спинальная Мышечная Атрофия у новорожденных	64.9	7 gün
G002 QAN	FMF	Ailəvi Aralıq Dənizi Qızdırması (26 mutasiya) Семейная средиземноморская лихорадка /периодическая болезнь (26 мутаций)	177	7 gün
G126 QAN		ÇÖLYAK xəstəliyi (Gluten Enteropatiya) Целиакия (Глютеновая Энтеропатия)	121.5	7 gün
G004 QAN	CF Mukovissidoz	Kistik Fibroz (18 mutasiya) Муковисцидоз (18 мутаций)	121.5	7 gün
G004am AMNION	CF Mukovissidoz	Kistik Fibroz (18 mutasiya) Муковисцидоз (18 мутаций)	147.5	7 gün
G100 QAN	HBB	Betta-Talassemiya (12 Mutasiya) Бетта-Талассемия (12 мутаций)	121.5	7 gün
G100am AMNION	HBB	Betta-Talassemiya (12 Mutasiya) Бетта-Талассемия (12 мутаций)	147.5	7 gün
1082 QAN	Connexin	İrsi nonsindromik eşitmə îtkisi (karlıq) Наследственная несиндромальная тугоухость (глухота)	121.5	7 gün
1082am AMNION	Connexin	İrsi nonsindromik eşitmə îtkisi (karlıq) Наследственная несиндромальная тугоухость (глухота)	147.5	7 gün
G025 QAN	HFE	Irsi Hemokromatoz Наследственный Гемохроматоз	94.4	21 gün
1085 QAN	JAK-2, MPL, CALR, CSF3R	Hematopoetik və limfold toxuma şışlərinin skrining diaqnozu Скрининговая диагностика опухолей гемопоэтической и лимфоидной ткани	200.6	21 gün
1086 QAN	CYP2C9, VKORC1	Antikoagulyant warfarin terapiyasının effektivliyi üçün genetik amillər Генетический фактор эффективности антикоагулянтной терапии варфарином	94.4	21 gün

Analizi - Genetika SN - MaldiToff

Nº			m.	İc. mü.
1047 QAN	MTHFR, FII, FV, FV HR2, FV Cambridge, F13A1, PAI-1, FGB, MTR, MTRR, FVY1702C	Trombofiliyaya genetik meyllilik Генетическая предрасположенность к тромбофилии	200.6	7 gün
1035 QAN	MTHFR, MTHFD1, FII, FV, FVII, PAI-1, ITGB3, ITGA2 (GPIA), AGTR1, NOS3, IL6	Plasentanın ayrılması genetik riskinin təyini Генетический риск отслойки плаценты	200.6	21 gün

1037 QAN	<i>MTHFR, MTHFD1, SLC19A1, MTRR, MTR, BHMT, FV, FII, ITGB3, GSTP1, EPHX1, CYP1A2</i>	Anadangəlmə qüsurların genetik riskinin təyini Генетический риск развития врождённых аномалий	200.6	21 gün
1044 QAN	<i>MTHFR, MTRR, FII, FV, FVII, PAI-1, IL10, IL6, CYP19A1, ESR1, TP53, VEGF</i>	İnkişaf etməmiş hamiləliyin inkişafının genetik risklərinin təyini Генетический риск развития неразвивающейся беременности	200.6	21 gün
1048 QAN	<i>MTHFR, MTHFD1, SLC19A1, MTRR, MTR, BHMT, TCNII</i>	Folat dövrü pozğunluqlarının genetik səbəblərinin təyini Генетические причины нарушений фолатного цикла	200.6	21 gün
1040 QAN	<i>MTHFR, FII, FV, FVII, PAI-1, FGB, NOS3, AGT, AGTR1, GNB3</i>	Preeklampsiya və eklampsiya (hestoz) riskini təyin etmək Генетический риск развития преэклампсии и эклампсии (гестоза)	200.6	21 gün
1104 QAN	<i>IL28B</i>	Hepatit C terapiyasının effektivliyinin proqnozu <i>IL28B</i> Прогноз эффективности терапии гепатита С	100.3	21 gün
1090 QAN	<i>AMH, AMHR2</i>	IVF və ART çərçivəsində xəstələrin FSH dərmanlarına artan həssaslığının proqnozu Чувствительность пациенток к препаратам ФСГ в рамках программ ЭКО (IVF)	64.9	21 gün
1065 QAN	<i>FVII, MTRR</i>	Hamiləliyin ilk üç aylıq dövründə xorionun ayrılmاسının genetik riski Генетический риск отслойки хориона в 1 триместре	64.9	21 gün
1031 QAN	<i>MTHFR, MTHFD1, SLC19A1, MTRR, MTR, TCNII, FII, FV, FVII, F13A1, PAI-1, PAI-1, IL10, IL6, CYP19, ESR1, TP53, VEGF A, CYP1A2</i>	Hamiləliyin başa çatdırılmaması və dölün bətndaxili ölüm səbəbləri Генетические причины невынашивания беременности	265.5	21 gün

Analiz - Genetika SN - HLA

No	Behçet xəstəliyinin diqanostikası <i>Диагностика болезни Бехчета</i>			m.	ic. mü.
1078 panel QAN	<i>HLA B5/B51/B52</i>	Behcet xəstəliyinin inkişafına meylli genetik markerlərin hərtərəfli diaqnozu Комплексная д-ка маркеров предрасположенности к развитию болезни Бехчета.		182.9	7 gün
1079 QAN	<i>HLA B5</i>	HLA B5 Behcet Xəstəliyi Genetik Sınaq Testi Генетический скрининг-тест болезни Бехчета		64.9	7 gün
1081 QAN	<i>HLA B5/B52</i>	Behcet xəstəliyi və Takayasu arteritinin genetik markeridir Генетический маркер болезни Бехчета и артериита Такаясу		64.9	7 gün
1080 QAN	<i>HLA B5/B51</i>	HLA B5/51 Behcet xəstəliyinin yüksək riski olan genetik marker HLA B5/51 Генетический маркер высокого риска развития болезни Бехчета		64.9	7 gün
987 QAN	<i>HLA B27</i>	Ankilozan spondilit Bexterev xəstəliyi və Reiter sindromunun diaqnozu Диагностика анкилозирующего спондилита (AS) и синдрома Рейтера		81.40	7 gün
1076 QAN	<i>HLA B57</i>	Abakavirə yüksək həssaslıq reaksiyasının inkişafının diaqnozu <i>QiCS-in müalicəsi zamanı</i> Диагностика развития реакции гиперчувствительности на абакавир <i>При лечении СПИДа</i>		64.9	7 gün

Analiz - Genetika MM –

Fish - Sitogenetika - Array CGH - SCD - StripAssay - HLA

Nº	ÜSUL		m.	İc. mü.
F122 QAN	FISH	Daun, Turner, Klaynfelter, Triple X, Edvards, Patau sind. Даун, Тернер, Клейнфельтер, Трипл Х, Патоу	271.4	21 gün
F122am AMNİON	FISH	Daun, Turner, Klaynfelter, Triple X, Edvards, Patau sind. Даун, Тернер, Клейнфельтер, Трипл Х, Патоу 15-18 Həftəlik Dölyani Mayenin Xromosom Analizi Хромосомный анализ амниотической жидкости 15-18 нед.	295	21 gün
F121 QAN	FISH	Daun sindromu - Trisomiya 21 Синдром Дауна – Трисомия 21	200.6	21 gün
F121am AMNİON	FISH	Daun sindromu - Trisomiya 21 Синдром Дауна – Трисомия 21	230.1	21 gün
1088 QAN	FISH	Triscore (X/Y/21) Daun, Turner, Klaynfelter Triscore (X/Y/21) Даун, Тернер, Клейнфельтер	230.1	21 gün
1088am AMNİON	FISH	Triscore (X/Y/21) Daun, Turner, Klaynfelter Triscore (X/Y/21) Даун, Тернер, Клейнфельтер	253.7	21 gün
F125 QAN	FISH	Williams-Beuren sindrom Синдром Вильямса-Бойрена	159.3	21 gün
F125am AMNİON	FISH	Williams-Beuren sindrom Синдром Вильямса-Бойрена	188.8	21 gün
980 QAN	Sitogenetika	Kariotipin Diaqnostikası Диагностика Кариотипа	112.1	21 gün
981 ABORT	Sitogenetika	Abort Kariotipin Diaqnostikası Диагностика Кариотипа	218.3	21 gün
951am AMNİON	Array CGH	15-18 Həftəlik Dölyani Mayenin Xromosom Analizi Хромосомный анализ амниотической жидкости 15-18 нед.	826	21 gün
952 ABORT	Array CGH	Abort Xromosom Analizi Хромосомный анализ abortного материала	826	21 gün
950 QAN	Array CGH	Periferik Qanda molekulyar kariotipləmə Молекулярное кариотипирование в периферической крови	826	21 gün
1123 sp SPERMA	FISH	Sperma FISH test Aneuploidiyalar X/Y və 21 FISH-диагностика Сперматозоидов Анеуплоидия X/Y и 21	188.8	21 gün
1124 sp SPERMA	FISH	Sperma FISH test Aneuploidiyalar 13 , 18 , 21 , X/Y FISH-диагностика Сперма Анеуплоидия 13 , 18 , 21 , X/Y	271.4	21 gün
1071 SPERMA	SCD	DNT Fragmentasiya – Halosperm test Фрагментация ДНК – тест Галосперм	230.1	7 gün
1072 SPERMA	SCD	Oxisperm test Тест Оксисперм	135.7	7 gün

Fish - Sitogenetika - Array CGH - SCD - StripAssay - HLA

№	ÜSUL\МЕТОД		m.	İc. mü.
1001 QAN	StripAssay	ALFA Talassemiya (21 mutasiya) Альфа Талассемия (21 мутаций)	271.4	21 gün
1001am AMNİON	StripAssay	ALFA Talassemiya (21 mutasiya) Альфа Талассемия (21 мутаций)	295	21 gün
1003 QAN	StripAssay	Qoşə Xəstəliyi (8 mutasiya) Болезнь Гоше (8 мутаций)	271.4	21 gün
1003am AMNİON	StripAssay	Qoşə Xəstəliyi (8 mutasiya) Болезнь Гоше (8 мутаций)	295	21 gün
1005 QAN	StripAssay	Kongenital (Anadangəlmə) Adrenal Hiperplaziya (11 mutasiya) Врожденная гиперплазия надпочечников (11 мутаций)	271.4	21 gün
1005am AMNİON	StripAssay	Kongenital (Anadangəlmə) Adrenal Hiperplaziya (11mutasiya) Врожденная гиперплазия надпочечников (11мутаций)	295	21 gün
986 QAN	HLA II DRB1, DQB1, DQA1	II sinif HLA genlərinin tiplənməsi Типирование HLA генов II класса	218.3	21 gün
1023.3 QAN	HLA DQA1	HLA lokus DQA1 HLA локус DQA1	59	21 gün
1028 QAN	HPA full	Insan Trombosit Antigenləri full Набор Антигенов Тромбоцитов Человека	147.5	21 gün
1029 QAN	HPA 1	Insan Trombosit Antigeni Tip 1 Антиген Тромбоцитов Человека Тип 1	41.3	21 gün
1030 QAN	HNA	Insan Neytrofil Antigeni Антиген нейтрофилов человека	121.5	21 gün

№	ÜSUL\МЕТОД	Analiz - Genetika MM – NIPT Qeyri İnvaziv Prenatal Test Неинвазивный Пренатальный Тест	m.	İc. mü.
1014 QAN	NGS	Trisomiyalar 21, Y təyini Трисомии 21, Y Хромосома	430	4-9 gün
1008 QAN	NGS	Trisomiyalar 13/18/21; Y təyini; X/Y Aneuploidiyaları Трисомии 13 / 18 / 21; Y Хромосома; Анеуплодии X/Y	650	4-9 gün
1009 QAN	NGS	Trisomiyalar 13/18/21; Y təyini; X/Y Aneuploidiyaları; Mikrodelesiyalar Трисомии 13 / 18 / 21; Y Хромосома; Анеуплодии X/Y; Микроделеции	1290	4-9 gün
1010 QAN	NGS	Transfer üçün xüsusi probirka Специальная пробирка для трансфера	45	