

.Analiz - Genetika SN - KASP

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

Analizi - Genetika SN - MaldiToff

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

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

Analiz - Genetika SN - HLA

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

Analiz - Genetika MM –

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

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

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

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

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