

**CENNIK PROCEDUR MEDYCZNYCH
ZAKŁADU DIAGNOSTYKI MOLEKULARNEJ
ŚWIĘTOKRZYSKIEGO CENTRUM ONKOLOGII W KIELCACH
NA 2019 ROK**

LP	RODZAJ PROCEDURY	CENA BRUTTO*, w zł
1	Analiza mutacji w genie NPM1 (ek 12)	450,00
2	Analiza mutacji w genie FLT3/ITD (ek 14)	300,00
3	Analiza mutacji w genie JAK2 (V617F)	300,00
4	Analiza mutacji w genie KIT (D816V)	280,00
5	Analiza mutacji w genie MPL (ek 10)	280,00
6	Analiza mutacji w genie BRCA1 (ek 2,5,11,20) (badanie podstawowe / panel przesiewowy)	480,00
7	Analiza mutacji w genie BRCA1 oraz PALB2 (program ministerialny)	600,00
8	Analiza mutacji w genie PDGFRA (ek 10,12,14,18)	850,00
9	Analiza mutacji w genie ABL1	700,00
10	Analiza mutacji w genie VHL (ek 1-3)	670,00
11	Analiza mutacji w genie SDHD (ek 1-4)	870,00
12	Analiza mutacji w genie SDHC (ek 1-6)	870,00
13	Analiza mutacji w genie SDHB (ek 1-7)	1 100,00
14	Analiza mutacji w genie CHEK2	450,00
15	Analiza mutacji w genie NOD2 (3020insC)	320,00
16	Analiza mutacji w genie CDKN2A (A148T)	330,00
17	Analiza mutacji w genie THRB (ek 7-10)	750,00
18	Analiza mutacji w genie MAX (ek 4)	300,00
19	Analiza mutacji w genie MEN1 (ek 2-10)	1 550,00
20	Analiza mutacji w genie BRAF (V600E)	600,00
21	Analiza mutacji w genie TERT	280,00
22	Analiza mutacji w genie BRAF (V600E) oraz TERT	880,00
23	Wykrywanie obecności DNA EBV (Virus Epsteina-Barr) metodą qPCR (z krwi pełnej)	450,00
24	Analiza mutacji w genie EGFR (ek 18, 19, 20, 21) metodą sekwencjonowania / qPCR	870,00
25	Wykrywanie obecności DNA EBV (Virus Epsteina-Barr) metodą qPCR (z limfocytów)	450,00
26	Wykrywanie obecności DNA CMV (Cytomegalovirus) metodą qPCR (z krwi pełnej)	370,00
27	Wykrywanie obecności DNA CMV (Cytomegalovirus) metodą qPCR (z limfocytów)	550,00
28	Wykrywanie i genotypowanie HPV (Human Papilloma Virus)	550,00
29	Analiza mutacji w genie JAK2 (ek 12)	350,00
30	Analiza mutacji w genie CALR (ek 9)	300,00
31	Wykrywanie obecności DNA EBV (Virus Epsteina-Barr) metodą qPCR (z osocza)	450,00
32	Wykrywanie obecności DNA CMV (Cytomegalovirus) metodą qPCR (z osocza)	500,00

33	Zabezpieczenie i przechowywanie krwi do badań naukowych	190,00
34	Wykrywanie obecności RNA HCV (Hepatitis C Virus) metodą qPCR (z osocza)	400,00
35	Wykrywanie obecności DNA HBV (Hepatitis B Virus) metodą qPCR (z osocza)	330,00
36	Analiza mutacji w genie BRCA1, BRCA2 metodą NGS - mutacje dziedziczne (wrodzone)	1 500,00
37	Analiza mutacji w genie BRCA1, BRCA2 metodą NGS - mutacje somatyczne	1 700,00
38	Potwierdzenie wyniku NGS metodą sekwencjonowania kapilarnego	280,00
39	Zabezpieczenie i przechowywanie materiału na badania naukowe miRNA	80,00
40	Analiza mutacji w genie EGFR (ek 18,19,20,21) - tkanka	870,00
41	Analiza mutacji w genie EGFR (ek 18,19,20,21) - osocze	1 800,00
42	Analiza mutacji w genie IDH1 oraz IDH2	850,00
43	Analiza mutacji w genie FLT3 (D836)	450,00
44	Analiza mutacji w genie RET (ek 10,11,13-16)	780,00
45	Wykrywanie i monitorowanie obecności transkryptu fuzyjnego AML1-ETO	500,00
46	Wykrywanie i monitorowanie obecności transkryptu fuzyjnego CBFβ-MYH11	500,00
47	Analiza mutacji w genie CEBPA	550,00
48	Wykrywanie Krążących Komórek Nowotworowych we krwi obwodowej	1 000,00
49	Sekwencjonowanie fragmentów 50 genów/ CPv2/ metodą NGS z osocza	2 000,00
50	Sekwencjonowanie fragmentów 50 genów/ CPv2/ metodą NGS z tkanki	1 500,00
51	Analiza mutacji w genie KRAS (ek 2-4), NRAS (ek 2-4) oraz BRAF (ek 15)	1 100,00
52	Analiza mutacji w genie KIT (ek 9,11,13,17)	550,00
53	Wykrywanie obecności transkryptu fuzyjnego BCR-ABL metodą MULTIPLEX RT-PCR	750,00
54	Monitorowanie obecności transkryptu fuzyjnego BCR-ABL metodą RQ-PCR	750,00
55	Wykrywanie i monitorowanie obecności transkryptu fuzyjnego FIPL1-PDGFRα	500,00
56	Wykrywanie i monitorowanie obecności transkryptu fuzyjnego PML-RARA	500,00
57	Panel wykrywający mutacje predysponujące do dziedzicznego niepolipowatego raka jelita grubego (COLON_HNPCC)	1 200,00
58	Panel wykrywający mutacje predysponujące do dziedzicznej rodzinnej polipowatości gruczolakowatej (COLON_FAP)	1 200,00
59	Panel wykrywający mutacje predysponujące do dziedzicznego zespołu MEN2, raka rdzeniastego tarczycy, guza chromochłonnego nadnerczy	1 500,00
60	Sekwencjonowanie genów KIT, PDGFRα metodą NGS z tkanki	1 000,00
61	Panel Piersć cfDNA	1 800,00
62	Panel Płuco cfDNA	1 800,00
63	Panel Płuco cfRNA & cfDNA	2 000,00
64	Panel AML	2 000,00

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