

Molekulaargeneetilised uuringud (pärilikud haigused, riskialleelid)

Analüüsi nimetus	Lühend	Tervisekassa kood	Hind (EUR)
Geeniuuringu leiu kinnitav analüüs (sekveneerimine)	XXX-mut conf	66618	346,26
Homoloogse rekombinatsiooni defitsiitsus	Tis-HRD	66618x3	1038,78
Pärilik hemokromatoos - HFE geeni p.C282Y ja p.H63D mutatsioonide paneel	B-HFE p. C282Y, p.H63D panel	66610	76,24
Pärilik rinna- ja munasarjavähk – BRCA1/BRCA 2 geenide paneelanalüüs	B-BRCA1 seq, B-BRCA2 seq	66618 x2	692,52
Somaatilised muutused tuumorikoest (TSO500 DNA/RNA paneel, NGS)	Tis-Tumor somatic mut NGS, FFPE	66618x5	1731,30
V faktori geeni Leideni mutatsioon ja protrombiini geeni G20210A mutatsioon	B-LeidenV, PT G20210A	66616 x 2	243,22
Vähi päriliku eelsoodumusega seotud geenide paneelanalüüs (113 geeni, NGS)	B-Cancer genes NGS	66618x2	692,52