

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ
ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ
«РОСТОВСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ МЕДИЦИНСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ»
Министерства здравоохранения Российской Федерации

П Р И К А З

10 ИЮН 2019

№ 329

Ростов-на-Дону

О внесении изменений и дополнений к прейскуранту цен на платные медицинские услуги.

В соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 04.10.2012. № 1006 «Об утверждении Правил предоставления медицинскими организациями платных медицинских услуг» п р и к а з ы в а ю:

1. Утвердить изменения и дополнения к прейскуранту цен на платные медицинские услуги в ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России (Приложение №1, №2), утвержденному приказом от 23.08.2016 № 406.

2. Ответственность за исполнение настоящего приказа возложить на Леонову В.А., главного бухгалтера, Солодову Т.Н., начальника ПФУ.

3. Контроль исполнения приказа возложить на Репенко Н.А., начальника департамента по амбулаторно-поликлинической и параклинической работе.

Основание: служебная записка заведующего лабораторией медицинской генетики Морданова С.В., служебная записка заведующей лабораторией иммунологии и аллергологии Харитоновой М.В., служебная записка начальника департамента по амбулаторно-поликлинической и параклинической работе Репенко Н.А.

Ректор



С.В.Шлык



Приложение №1
к приказу **329**
от «**10**» **июн** 2019 г. 2019 г.

 **УТВЕРЖДАЮ**
Директор клиники
П.В. Цыганков

**Изменения к прейскуранту цен на медицинские услуги, оказываемые
клиникой РостГМУ**

Код услуги по классификатору	наименование	Цена в прейскурант платных медицинских услуг, руб. за 1 услугу
	Лаборатория медицинской генетики	
A12.05.056.101	FISH-исследование: определение хромосомы 8	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.102	FISH-исследование: определение хромосомы 12	Исключить из Прейскуранта
B03.019.101	FISH-исследование: определение хромосомы X+Y	Исключить из Прейскуранта
B03.019.102	FISH-исследование: определение хромосомы 13+21	Исключить из Прейскуранта
B03.019.103	FISH-исследование: определение хромосомы 18+X+Y	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.104	FISH-исследование: определение EGR1 (5q31)	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.103	FISH-исследование: определение CSF1R (5q33-q34)	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.105	FISH-исследование: определение D7S486 (7q31) + определение хромосомы 7	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.106	FISH-исследование: определение CDKN2A (p16) (9p21)	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.107	FISH-исследование: определение локуса 9q34	Исключить из Прейскуранта

A12.05.056.108	FISH-исследование: определение делеции региона 11q22.3 (ATM)	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.109	FISH-исследование: определение делеции региона 13q14.3 (D13S25)	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.110	FISH-исследование: определение делеции р53 (17p13.1)	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.111	FISH-исследование: определение делеции региона 20q12	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.112	FISH-исследование: определение химерного онкогена BCR/ABL, (Ph-хромосомы)	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.113	FISH-исследование: определение химерного онкогена BCR/ABL, (Ph-хромосомы), + определение локуса 9q34	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.114	FISH-исследование: определение транслокации (8;21)(q22;q22) (определение AML1/ETO)	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.115	FISH-исследование: определение транслокации t(8;14) (IGH/MYC), + определение хромосомы 8	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.116	FISH-исследование: определение аберраций с вовлечением гена MYC (t(2;8), t(8;22) или t(8;14))	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.117	FISH-исследование: определение аберраций с вовлечением 11q23 (ген MLL)	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.118	FISH-исследование: определение транслокации t(12;21)(p13;q22) (определение TEL/AML1)	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.119	FISH-исследование: определение аберраций с вовлечением гена ETV6(TEL) (12p13)	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.120	FISH-исследование: определение транслокации t(15;17) (определение PML/RARA)	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.121	FISH-исследование: определение аберраций с вовлечением RARA	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.122	FISH-исследование: определение 16q22 (определение аберраций с разрывом CBFB)	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.123	FISH-исследование: Диагностика синдрома Вольфа-Хиршхорна (определение делеции гена WHS(4p16.3))	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.124	FISH-исследование: диагностика синдрома Сотоса (определение делеции NSD1(5q35))	Исключить из Прейскуранта

A12.05.056.125	FISH-исследование: диагностика синдрома Вильямса (определение делеции гена эластина (ELN) (7q11.23))	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.126	FISH-исследование: диагностика синдрома Прадера-Вилли/Ангельмана (15q11-q13): определение D15S11	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.127	FISH-исследование: диагностика синдрома Прадера-Вилли/Ангельмана (15q11-q13): определение GABRB3	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.128	FISH-исследование: диагностика синдрома Прадера-Вилли/Ангельмана (15q11-q13): определение D15S10 /15q22(PML)	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.129	FISH-исследование: диагностика синдрома Прадера-Вилли/Ангельмана (15q11-q13): определение (SNRPN)/15q22(PML)	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.130	FISH-исследование: Диагностика Синдрома Миллера-Дикера (определение делеции гена LIS1(17p13.3))	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.131	FISH-исследование: Диагностика Синдрома Смита-Мажениса (определение региона SMS (17p13.3))	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.132	FISH-исследование: диагностика синдрома Ди Джорджи (определение делеции региона 22q11.2(N25))	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.133	FISH-исследование: диагностика синдрома Ди Джорджи (определение делеции региона 22q11.2(TUPLE 1))	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.134	FISH-исследование: диагностика Синдрома Кальмана (определение делеций гена KAL)	Исключить из Прейскуранта
A12.05.056.135	FISH-исследование: диагностика дефицита стероид сульфатазы (определение делеции региона гена STS (Xp22.3))	Исключить из Прейскуранта
B03.019.108	ДНК диагностика синдрома Альцгеймера. Определение 46 мутаций генов PSEN1, MAPT, PGRN, CRHR1 методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.109	ДНК диагностика синдрома Альцгеймера с ранним началом, церебральной амилоидной ангиопатии: Определение 21 мутации гена APP методом MLPA	Исключить из Прейскуранта

B03.019.110	ДНК диагностика синдрома Альцгеймера с поздним началом: Определение 32 мутаций генов GAB2 (11q14), MET (7q31) методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.111	ДНК диагностика синдрома нечувствительности к андрогенам. Определение 16 мутаций гена AR (Xq12) методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.112	ДНК диагностика аритмогенной правожелудочковой кардиомиопатии. Определение 34 мутаций в генах PKP2, JUP, DSP, TGFβ3, RYR2 методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.113	ДНК диагностика аутизма. Определение 39 мутаций (делеций/дупликаций) в генах регионов 15q11, 15q13, 16p11.2, 22q13.	Исключить из Прейскуранта
B03.019.114	ДНК диагностика синдромов Беквита-Видемана, Рассела-Сильвера. Определение 26 мутаций в генах H19DMR, KvDMR, H19, IGF2, CDKN1C, KCNQ1 методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.115	ДНК диагностика наследственных форм рака молочной железы. Определение 171 мутации в генах BRCA1, BRCA2 методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.116	ДНК диагностика предрасположенности к раку молочной железы. Определение 37 мутаций в генах CHEK2, ATM, PTEN, HSC20, XBP, BRCA1, BRCA2, TP53 методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.117	ДНК диагностика синдрома Бругада (удлиненного интервала QT): Определение 31 мутации гена SCN5A (3p22) методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.118	ДНК диагностика наследственного синдрома удлинённого интервала QT. Определение 29 мутаций генов KCNQ1 и KCNH2 методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.119	ДНК диагностика болезни Шарко-Мари-Тус, X-сцепленной. Определение 6 мутаций гена GJB1 методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.120	ДНК диагностика болезни Шарко-Мари-Тус, тип 2A, 1A,1B. Определение 48 мутаций в генах PMP22, MFN2 и MPZ методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.121	ДНК диагностика наследственных форм врожденных аномалий сердца. Определение 35 мутаций в генах GATA4, NKX2-5, TBX5, BMP4, RELD1 методом MLPA	Исключить из Прейскуранта

B03.019.122	ДНК диагностика муковисцидоза. Определение 33 мутаций (микроделеций) в гене CFTR (7q31.2) методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.123	ДНК диагностика дистальной спинальной мышечной атрофии. Определение 16 мутаций гена IGHMBP2 (11q13) методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.124	ДНК диагностика мышечной дистрофии Дюшенна. Определение 80 мутаций гена DMD методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.125	ДНК диагностика дискератоза врожденного. Определение 36 мутаций в генах DKC1 и TERT методом MLPA.	Исключить из Прейскуранта
B03.019.126	ДНК диагностика эктодермальной дисплазии, X-сцепленной, рецессивной, доминантной. Определение 36 мутаций в генах EDA, EDAR, EDARADD методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.127	ДНК диагностика наследственных форм эпилепсии. Определение 26 мутаций гена SCN1 методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.128	ДНК диагностика синдрома ломкой X-хромосомы (синдром Мартина-Белла). Определение 27 мутаций генов FMR1(FRAXA), AFF2(FMR2, FRAXE) методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.129	ДНК диагностика наследственной спастической параплегии. Определение 137 мутаций в генах SPAST, SPG3A, REEP1 (SPG31), NIPA1 (SPG6), SPG7, SPATASCIN (SPG11) методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.130	ДНК диагностика синдрома наследственной гиперхолестеринемии. Определение 22 мутаций гена LDLR (19p13.2) методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.131	ДНК диагностика синдрома наследственной гипертрофической кардиомиопатии, дилатационной кардиомиопатии. Определение 14 мутаций гена TNNT2 (1q32) методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.132	ДНК диагностика синдрома наследственной гипертрофической кардиомиопатии. Определение 27 мутаций гена MYBPC3 (11p11.2) методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.133	ДНК диагностика синдрома гипокальциурической гиперкальциемии. Определение 14 мутаций гена CASR методом	Исключить из Прейскуранта

	MLPA	
B03.019.134	ДНК диагностика синдрома гипофосфатемии, X-сцепленной. Определение 32 мутаций в генах PHEX и FGF23 методом MLPA.	Исключить из Прейскуранта
B03.019.135	ДНК диагностика дисхондростеоза (синдром Лери-Вейла). Определение 31 мутации в гене SHOX методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.136	ДНК диагностика синдрома Кальмана. Определение 30 мутаций в генах FGFR1, GNRHR, KISSR1, GNRH1, NELF, PROK2, PROKR2 методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.137	ДНК диагностика лейкодистрофий. Определение 27 мутаций в генах LMNB1, PLP1, NOTCH3 методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.138	ДНК диагностика синдрома Марфана. Определение 33 мутаций в генах FBN1 и TGRBR2 методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.139	ДНК диагностика диабета MODY. Определение 42 мутаций в генах HNF4A, GCK, HNF1A, IPF1, HNF1B, NEUROD методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.140	ДНК диагностика периодической болезни. Определение 13 мутаций гена MEFV (16p13.3) методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.141	ДНК диагностика синдрома МЭН (множественные эндокринные неоплазии). Определение 35 мутаций в генах MEN1 и AIP методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.142	ДНК диагностика синдрома миотубулярной миопатии, X-сцепленной. Определение 25 мутаций в генах MTM1 (Xq28), MTMR1 (Xq28) методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.143	ДНК диагностика наследственных форм эпилепсии. Определение 29 мутаций в генах KCNQ3, CHRNA4, EMP2A, NHLRC1, CHRNA2 методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.144	ДНК диагностика нейрофиброматоза, тип 1. Определение 75 мутаций в гене NF1 (17q11.2) методом MLPA	Исключить из Прейскуранта

B03.019.145	ДНК диагностика нейрофиброматоза, тип 2. Определение 22 мутаций гена NF2 методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.146	ДНК диагностика ожирения, наследственные формы. Определение 43 мутаций в генах PPARG2, LEPR, POMC, LEP, SIM1, MC3R, MC4R методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.147	ДНК диагностика наследственных форм болезни Паркинсона. Определение 69 мутаций в генах PARK1, PARK2, PARK5, PARK6, PARK7, PARK8, ATP13A2 методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.148	ДНК диагностика фенилкетонурии. Определение 22 мутации гена PAH методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.149	ДНК диагностика синдрома наследственного поликистоза почек, аутосомно-рецессивного. Определение 71 мутации в гене PKHD1 методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.150	ДНК диагностика синдрома RETT и RETT-подобных синдромов. Определение 34 мутаций в генах MECP2, CDKL5, ARX и NTNG1 методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.151	ДНК диагностика синдрома Ретта, атипичной формы. Определение 40 мутаций в генах CDKL5, NTNG1, ARX методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.152	ДНК диагностика атаксии, аутосомно-рецессивной формы. Определение 41 мутации в генах SETX, APTX, FXN методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.153	ДНК диагностика пигментного ретинита. Определение 35 мутаций в генах RHO, RP1, IMPDH1, PRPF31 методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.154	ДНК диагностика нарушения половой детерминации. Определение 31 мутации в генах SRY, SOX9, NR5A1, WNT4, NROB1 методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.155	ДНК диагностика носительства мутаций гена SMN1 спинальной мышечной атрофии. Определение мутаций гена SMN1 методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.156	ДНК диагностика спинальной мышечной атрофии. Определение мутаций гена SMN1	Исключить из Прейскуранта

	методом MLPA	
B03.019.157	ДНК диагностика синдрома Элерса-Данло, тип III и IV. Определение 27 мутаций в генах COL3A1, TNXB методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.158	ДНК диагностика туберозного склероза. Определение 95 мутаций в генах TSC2 и TSC1 методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
B03.019.159	ДНК диагностика болезни Вильсона-Коновалова. Определение 26 мутаций в гене ATP7B методом MLPA	Исключить из Прейскуранта
A08.05.012.101	Определение нейтральных мукополисахаридов в клетках костного мозга (ШИК реакция)	Исключить из Прейскуранта
A08.05.012.102	Определение липидов в клетках костного мозга	Исключить из Прейскуранта
A08.05.001.101	Подсчет миелограммы	Исключить из Прейскуранта
A08.05.001.102	Подсчет сидероцитов и сидеробластов в костном мозге	Исключить из Прейскуранта
A08.05.012.103	Определение активности пероксидазы в клетках крови или костного мозга	Исключить из Прейскуранта
A08.05.012.104	Определение активности кислой фосфатазы в клетках костного мозга	Исключить из Прейскуранта
A08.05.012.105	Определение активности кислой фосфатазы при ингибировании тартратом натрия в клетках крови или костного мозга	Исключить из Прейскуранта
A08.05.012.106	Определение активности щелочной фосфатазы в клетках костного мозга	Исключить из Прейскуранта
A08.05.012.107	Определение активности а-нафтилацетатэстеразы в клетках костного мозга	Исключить из Прейскуранта
A08.05.012.108	Определение активности а-нафтил-AS-D-хлорацетатэстеразы в клетках крови или костного мозга	Исключить из Прейскуранта
A08.05.012.109	Определение активности а-нафтилбутиратэстеразы в клетках крови или костного мозга	Исключить из Прейскуранта
A08.05.012.110	Определение активности сукцинатдегидрогеназы в клетках крови или	Исключить из Прейскуранта

	костного мозга	
A08.05.012.111	Определение активности лактатдегидрогеназы в клетках крови или костного мозга	Исключить из Прейскуранта
A08.05.012.112	Определение активности глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы в эритроцитах	Исключить из Прейскуранта
A08.05.012.113	Определение активности щелочной фосфатазы в клетках крови	Исключить из Прейскуранта
A08.05.012.114	Определение фетального гемоглобина в клетках крови	Исключить из Прейскуранта
A08.05.012.115	Определение нестабильного гемоглобина в крови (тельца Гейнца)	Исключить из Прейскуранта
B03.005.010.101	Комплексное цитохимическое исследование при остром или хроническом лейкозе	Исключить из Прейскуранта
B03.005.010.102	Комплексное цитохимическое исследование при миелодиспластическом синдроме	Исключить из Прейскуранта
B03.005.012.101	Комплексное цитохимическое исследование при анемическом синдроме неустановленной этиологии	Исключить из Прейскуранта
B03.005.010.103	Комплексное цитохимическое исследование при тромбоцитопатии	Исключить из Прейскуранта
A12.05.013	Цитогенетическое исследование (кариотип)	3 700
A12.05.013.101	Цитогенетическое исследование костного мозга	4 316
A08.30.008.001	Определение и количественная оценка гена JAK2 с мутацией V617F	3 014
A09.05.204.002	Определение экспрессии химерного онкогена BCR-ABL типа p210	3 448
B03.019.105	Определение мутаций W515L и W515K в гене MPL	3 095
B03.019.160	Определение генетических полиморфизмов, ассоциированных с риском развития тромбофилических состояний (rs6025, rs1799963, rs6046, rs1799768, rs5985, rs5918, rs1800790, rs1126643)	2 423
B03.019.161	Определение генетических полиморфизмов, ассоциированных с нарушениями метаболизма	1 577

	фолатов (rs1801133, rs1801131, rs1805087, rs1801394)	
	Лаборатория клинической иммунологии и аллергологии	
A12.06.001.019	Исследование CD5 лимфоцитов (костный мозг)	860
A12.06.001.038	Исследование CD23 лимфоцитов (костный мозг)	900
A12.06.001.041	Исследование CD34 лимфоцитов (костный мозг)	1 036
A12.06.001.042	Исследование CD38 лимфоцитов (костный мозг)	900
A09.05.118.009	Исследование уровня антител к антигенам тимофеевки луговой, rPh1 p1, rPh1 p5b, g213	1 880
A09.05.118.010	Исследование уровня антител к антигенам тимофеевки луговой, rPh1 p7, rPh1 p12, g214	1 880
A09.05.118.011	Исследование уровня антител к антигенам амброзии полыннолистной высокой, nAmb a1, w230	1 880
A09.05.118.012	Исследование уровня антител к антигенам полыни обыкновенной, nArt v1, w231	1 880
A09.05.118.013	Исследование уровня антител к антигенам полыни, nArt v3 LTP, w233	1 880
	Отделение гематологическое	
A11.03.004.1	Стернальная пункция (без иглы)	1 000
	Прочие медицинские услуги	
A21.29.001	Иглорефлексотерапия	993

Начальник ПФУ



Солодова Т.Н.

Приложение №2
к приказу № 329
от « 10 » ИЮН 2019 г.

 **УТВЕРЖДАЮ**
Директор клиники
П.В. Цыганков

**Дополнения к прейскуранту цен на медицинские услуги, оказываемые
клиникой РостГМУ**

Код услуги по классификатору	наименование	Цена в прейскурант платных медицинских услуг, руб. за 1 услугу
	Лаборатория медицинской генетики	
B03.019.165	Определение мутаций в экзоне 9 гена кальретикулина (CALR)	3 217
A12.05.056.101	FISH-исследование: один ДНК-зонд	4 900
A12.05.056.102	FISH-исследование: каждый последующий/дополнительный ДНК-зонд (при исследовании с использованием нескольких зондов)	3 913
	Лаборатория клинической иммунологии и аллергологии	
A26.06.040.002	Количественное определение антител к HBs- антигену вируса гепатита В в сыворотке (плазме) крови	555
A26.06.056.01	Определение иммуноглобулина класса IgG к вирусу кори	785
	Консультативно-поликлиническое отделение	
A11.03.004	Стернальная пункция	3 510

Начальник ПФУ



Солодова Т.Н.