

Zverejnenie nižšej ceny

Bratislava, 28.6.2019

V zmysle § 7 ods. 12 zákona NR SR č. 581/2004 Z.z. o zdravotných poisťovniach, dohľade nad zdravotnou starostlivosťou a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov Union zdravotná poisťovňa, a.s. uverejňuje nižšiu cenu k 30.6.2019:

**Typ zdravotnej starostlivosti – špecializovaná ambulatná zdravotná starostlivosť
spoločné vyšetrovacie a liečebné zložky**

Názov výkonu	Cena v €
Detekcia HPV vírusu-DNA analýza (low risk, high risk typy)	30
Detekcia mutácií KRAS génu	200
Detekcia mutácií EGFR génu	300
BRCA1 /1 exón/	80
Detekcia mutácií BRCA2 génu	1 100
Detekcia expresie HER 2 génu /FISH, CISH, SISH/	70
CDKN2A (celý gén)	350
CDKN2A (1 exón)	80
PRSS1 (celý gén a SPINK1 (celý gén)	370
PRSS1 (1 exón)	80
TP53	220
TP53 (1 exón)	100
MSI	150
Detekcia HPV vírusu -mRNA analýza (expresia E6/E7)	180
HPV genotyp	50
MLH1 (celý gén)	1 200
MLH1 (1 exón)	100
MSH2 (celý gén)	1 200
MSH2 (1 exón)	90
Detekcia mutácií RET génu	600
Detekcia mutácií BRAF génu	150
Cystická fibróza / mutácie génu CFTR/	220
Vyšetrenie delécií v AZF oblasti Y - chromozómu (oblasti a/b/c) pri mužskej neplodnosti pri oligo-azoospermii	120
Gilbertov syndróm /enhancer T-3279G génu UGT1A1, A(TA) ₇ TAA box promotora/	45
Vyšetrenie na myeloproliferatívne ochorenia(esenciálna trombocytóza, polycytémia vera, osteomyelofibróza)	220
Vyšetrenie na myeloproliferatívne ochorenia (esenciálna trombocytóza, polycytémia vera, osteomyelofibróza)	270
Wilsonova choroba I. /mutácia génu ATP7B/His 1069Gln/	20
Wilsonova choroba II. /mutácie 34002delC,1340del4,R778G,W779X/	40
Hemochromatóza II. /mutácie V53M, V59M,H63H,Q127H,P160delIC,E168Q,E168X,W169X,Q283P/	120
Vstupné vyšetrenie chimérizmu po transplantácii krvotvorných buniek	900
DPYD	90
Neurofibromatóza typ 1 NF1	1 500
PTPN11	700
SOS1	300
RAF	400
BRAF-rasopatie	560
KRAS-rasopatie	80
Detekcia mutácií NRAS génu	300

MEK1	230
MEK2	230
CBL	230
HRAS	300
SHOC2	80
SPRED1 -Legiusov syndróm	500
Diabetes insipidus - AVP	220
PKD1 -autozómovo dominantná polycystická choroba obličiek	1 750
PKD2 -autozómovo dominantná polycystická choroba obličiek	700
CLCNKB - Bartterov syndróm	1 200
Trombofilné mutácie /detekcia jednej mutácie/	18
Vstupné vyšetrenie chimérizmu po transplantácii krvotvorných buniek	900
Vyšetrenie príbuzných na nosičstvo mutácie (dieťa aj dospelý) mutovaná oblasť génu	120