

Symbol badania	Nazwa badania
PKALEX3	ALERGIA300 - Panel diagnostyka molekularna alergii ALEX3 z konsultacją
PAKALEX	Alex - panel 295 diagnostyka molekularna alergii z konsultacją
ALEX	ALEX Panel 295 diagnostyka molekularna alergii
NGSFMF	Analiza genów związanych z rodzinną gorączką śródziemnomorską
E21526K	Badanie genetyczne WES - kompleksowe sekwencjonowanie egzomu (badanie z konsultacją)
ONKO-1	Badanie mutacji germinalnych w sekwencji kodującej genów BRCA1 i BRCA2 (predyspozycja do raka piersi, jajnika, prostaty oraz trzustki) metodą NGS
NGSSTAR	Choroba Stargardta analiza sekwencji genów ABCA4, ELOVL4, CNGB, metoda NGS
METANGK	Choroby metaboliczne - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
NERNGSK	Choroby nerek - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
PULMNGK	Choroby układu oddechowego - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
NGSMODY	Cukrzyca typu MODY - analiza sekwencji genów: GCK, HNF1A, HNF4A, HNF1B, INS, metoda NGS
DERNGSK	Dermatologia - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
FLORPAK	Dysbioza, badanie genetyczne mikrobioty jelitowej (FloraGEN) z konsultacją
DYSMNGK	Dysmorfologia - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
DMD-BMD	Dystrofia mięśniowa Duchenne/Beckera (DMD/BMD), metoda NGS
ENDONGS	Endokrynologia - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS
ENDONGK	Endokrynologia - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
AL261GG	FoodProfil 268 IgG
AL261G4	FoodProfil 268 IgG4
FPMAX	FoodProfil MAX
GASTNGK	Gastroenterologia - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
NGSDYS	Genetyczny panel diagnostyczny - Dyslipidemia, analiza 29 genów, metoda NGS
HEMANGK	Hematologia - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
NGSHEMO	Hemochromatoza - analiza sekwencji kodującej genów HFE, HFE2, HAMP, TFR2, SLC40A1, metoda NGS
FHP-NGS	Hipercholesterolemia rodzinna – analiza przesiewowa sekwencji kodującej genów LDLR, APOB, PCSK9, LDLRAP1, APOE, STAP1 metodą NGS
ISAC	IMMUNOCAP ISAC panel alergenów rekombinowanych (112 komponentów z 51 alergenów)
IMMUNGK	Immunologia - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
PKTINSK	Insulinooporność - pakiet kompleksowy
KARDNGS	Kardiologia - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS
KARDNGK	Kardiologia - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
NEURNGK	Neurologia - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
NIEPNGS	Niepłodność - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS
NIEPNGK	Niepłodność - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
NIE-FRU	Nietolerancja fruktozy – test wodorowo-metanowy
NIE-LAK	Nietolerancja laktozy – test wodorowo-metanowy
NIE-SOR	Nietolerancja sorbitolu – test wodorowo-metanowy
OKULNGK	Okulistyka - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
LARNGSK	Otolaryngologia - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
NPLOM	Pakiet niepłodność męska – kariotyp, AZF i CFTR
NPLOZ1	Pakiet niepłodność żeńska - Kariotyp, protrombina (c.*97G>A), Leiden (c.1601G>A), CFTR (36 mutacji - analiza fragmentów), MTHFR (C677T, A1298C)
PAKONKP	Pakiet onkopierwiastków (arsen, kadm, cynk, miedź, ołów, selen)
PKSTREK	Pakiet stres kompleksowy
ZDRPSYR	Pakiet zdrowie psychiczne rozszerzony
NERKNGS	Panel badań przesiewowych w kierunku predyspozycji - rak nerki - analiza 13 genów, metoda NGS
PROSNGS	Panel badań przesiewowych w kierunku predyspozycji - rak prostaty - analiza 15 genów, metoda NGS
CZERNGS	Panel badań przesiewowych w kierunku predyspozycji - rak skóry (czerniak) - analiza 7 genów, metoda NGS
NGSZOL	Panel badań przesiewowych w kierunku predyspozycji - rak żołądka - analiza 14 genów, metoda NGS
POLINGS	Panel badań przesiewowych w kierunku predyspozycji do dziedzicznej rodzinnej polipowatości jelita grubego - analiza 8 genów, metoda NGS
HEMNGS	Panel badań związanych z nowotworami hematologicznymi - analiza genów, metoda NGS
FARMPKR	Panel farmakogenetyka – badanie wariantów genetycznych, RT -PCR

P-KOINF	Panel koinfekcje
PANORAM	Panel prenatalny Panorama - chromosomy 13, 18, 21, chromosomy płci; triploidia
PANMIC	Panel prenatalny Panorama + panel mikrodelecji - chromosomy 13, 18, 21, chromosomy płci; triploidia; delecja 22q11.2 plus cztery mikrodelecje
PAN22Q	Panel prenatalny Panorama + zespół delecji 22q11.2 - chromosomy 13, 18, 21, chromosomy płci; triploidia; delecja 22q11.2
PRE-DNA	Przedkoncepcyjny test genetyczny > 300 chorób wpływających na zdrowie dziecka i płodność rodziców, metoda NGS
PREDNAK	Przedkoncepcyjny test genetyczny > 300 chorób wpływających na zdrowie dziecka i płodność rodziców, metoda NGS
NIE-GLU	SIBO – test wodorowo-metanowy
SUPAR	suPAR – marker przewlekłego stanu zapalnego organizmu, tempa starzenia i ryzyka zdrowotnego
T-JELIT	Test kompleksowy stanu funkcjonalności jelita
OJCPR-1	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie profilu jednej osoby (1 x wymaz)
WYSOJP1	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie profilu jednej osoby (1 x wymaz) – zestaw wysyłkowy
OJCM1W3	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji czterech osób (1 x mikrośląd, 3 x wymaz)
WOJM1W3	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji czterech osób (1 x mikrośląd, 3 x wymaz) – zestaw wysyłkowy
OJCM2W2	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji czterech osób (2 x mikrośląd, 2 x wymaz)
WOJM2W2	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji czterech osób (2 x mikrośląd, 2 x wymaz) – zestaw wysyłkowy
OJCM3W1	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji czterech osób (3 x mikrośląd, 1 x wymaz)
WOJM3W1	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji czterech osób (3 x mikrośląd, 1 x wymaz) – zestaw wysyłkowy
OJCMIK4	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji czterech osób (4 x mikrośląd)
WOJMIK4	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji czterech osób (4 x mikrośląd) – zestaw wysyłkowy
OJCPR-4	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji czterech osób (4 x wymaz)
WYSOJP4	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji czterech osób (4 x wymaz) – zestaw wysyłkowy
OJCPR-5	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji czterech osób (5 x wymaz)
OJCMW-2	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji dwóch osób (1 x mikrośląd, 1 x wymaz)
WOJM1W1	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji dwóch osób (1 x mikrośląd, 1 x wymaz) – zestaw wysyłkowy
OJCMIK2	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji dwóch osób (2 x mikrośląd)
WOJMIK2	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji dwóch osób (2 x mikrośląd) – zestaw wysyłkowy
OJCPR-2	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji dwóch osób (2 x wymaz)
WYSOJP2	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji dwóch osób (2 x wymaz) – zestaw wysyłkowy
OJCM1W2	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji trzech osób (1 x mikrośląd, 2 x wymaz)
WOJM1W2	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji trzech osób (1 x mikrośląd, 2 x wymaz) – zestaw wysyłkowy
OJCM2W1	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji trzech osób (2 x mikrośląd, 1 x wymaz)
WOJM2W1	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji trzech osób (2 x mikrośląd, 1 x wymaz) – zestaw wysyłkowy

OJCMIK3	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji trzech osób (3 x mikroślad)
WOJMIK3	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji trzech osób (3 x mikroślad) – zestaw wysyłkowy
OJCPR-3	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji trzech osób (3 x wymaz)
WYSOJP3	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji trzech osób (3 x wymaz) – zestaw wysyłkowy
OSOBA1	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych - osoba 1
OSOBA2	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych - osoba 2
OSOBA3	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych - osoba 3
OSOBA4	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych - osoba 4
OSOBA5	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych - osoba 5
HARMONY	Test prenatalny Harmony – badanie trisomia chr.: 21, 18 oraz 13 (zespół: Downa, Edwardsa, Patau) metodą mikromacierzy
HARPLCG	Test prenatalny Harmony (T21, T18, T13) + panel w kierunku aneuploidii chromosomów płci + mikrodelecja 22q11.2 + płeć dziecka
HARPLCH	Test prenatalny Harmony (T21, T18, T13) + panel w kierunku aneuploidii chromosomów płci + płeć dziecka
HAR-PLC	Test prenatalny Harmony (T21, T18, T13) + płeć dziecka
WBIOL	Twój wiek biologiczny sprzedawany jako dodatek do innych pakietów
NOW-NGS	Uniwersalny panel badań przesiewowych predyspozycji do rozwoju nowotworów - analiza 105 genów, metoda NGS
CAM-DNA	Campylobacter jejunum - wykrywanie DNA w kale (diagnostyka biegunki)
LEI-DNA	Leishmania donovani DNA
FUS-DNA	Wykrywanie Fusarium Oxyporum-DNA, metoda PCR
HCVQ80K	Wirus zapalenia wątroby typu C (WZW C, HCV) prognozowanie leczenia, wykrywanie polimorfizmu NS3 Q80K
LUMIN	Wykrywanie przeciwciał przeciwgranulocytarnych w surowicy (pakiet badań: test immunofluorescencji GIFT, test mikroaglutynacji GAT, test LABscreen MULTI Luminex test MAIGA)
ODR-RNA	Odra RNA wirusa MeV
PN1WZ10	Alergeny wziewne, panel I 10 alergenów metoda Polycheck
PN2WZ10	Alergeny wziewne, panel II 10 alergenów metoda Polycheck
PNWZ10	Alergeny wziewne, panel III 10 alergenów metoda Polycheck
PN3PO10	Alergeny pokarmowe, panel III 10 alergenów metoda Polycheck
PN4PO10	Alergeny pokarmowe, panel IV 10 alergenów metoda Polycheck
PNEGZ	Egzema, panel 10 alergenów metodą Polycheck
PNPED20	Alergeny pediatryczne, panel 20 alergenów metoda Polycheck
PNPOK20	Alergeny pokarmowe, panel 20 alergenów metoda Polycheck
PNWZ20	Alergeny wziewne, panel 20 alergenów metoda Polycheck
PNATO20	Alergeny atopowe, panel 20 alergenów metoda Polycheck
PNPOK30	Alergeny pokarmowe, panel 30 alergenów metoda Polycheck
PNWZ30	Alergeny wziewne, panel 30 alergenów metoda Polycheck
PNPED30	Alergeny pediatryczne, panel 30 alergenów metoda Polycheck
PNATO30	Alergeny atopowe, panel 30 alergenów metoda Polycheck
PNREKRO	Roztocza, panel 6 rekombinantów metoda Polycheck
PNORZZ6	Orzech ziemny, panel 6 alergenów metoda Polycheck
PNJAK6	Jajo kurze, panel 6 alergenów metoda Polycheck
PNREK6	Panel rekombinantów pyłków (10 alergenów)
PNMLEK5	Gluten i mleko 5 alergenów, panel metoda Polycheck
PNINSE5	Owady, panel 5 alergenów metoda Polycheck
GEN-NBN	Predyspozycje do nowotworu gruczołu krokowego, trzustki i innych narządów. Badanie wybranych regionów genów CHEK2, HOXB13, NBS1 (NBN) metodą NGS
GEN-PRO	Badanie genów ATM, BRCA1, BRCA2, BRIP1, CHECK2, EPCAM, HOXB13, MLH1, MSH2, MSH6, NBN, PALB2, PMS2, RAD51C, RAD51D, TP53 korelowanych z podwyższonym ryzykiem wystąpienia raka prostaty metodą NGS

MEN-NGS	Mnoga gruczolakowatość wewnątrzwydzielnicza typu 1 (MEN1) i typu 2 (MEN2A i MEN2B) - analiza przesiewowa sekwencji kodującej genów MEN1 i RET metodą NGS
MEN1NGS	Mnoga gruczolakowatość wewnątrzwydzielnicza typ 1 (MEN 1) analiza genu MEN1 metodą NGS
MEN2NGS	Mnoga gruczolakowatość wewnątrzwydzielnicza typu 2 (MEN2A i MEN2B). Analiza genu RET metodą NGS
MUTYNGS	Badanie genu MUTYH metodą NGS
NGS27G	Panel badań przesiewowych w kierunku predyspozycji - rak piersi/jajnika - analiza 27 genów metodą NGS
NOWZJG	Panel badań przesiewowych w kierunku predyspozycji - raka żołądka i jelita grubego - analiza 20 genów metodą NGS
ONKNGS1	Badania 78 genów (np. BRCA1, BRCA2) związanych z predyspozycjami onkologicznymi (nowotwory) oraz badanie predyspozycji do zakrzepicy, hipercholesterolemii oraz tętniaków metodą NGS
ONKNGS2	Predyspozycja do nowotworów gruczołu krokowego (prostaty), trzustki i in. narządów; Badanie genów związanych z predyspozycjami onkologicznymi - panel 78 genów (w tym genów BRCA1 i BRCA2) metodą NGS
PAN78	Badanie genów związanych z predyspozycjami onkologicznymi- panel 81 genów (w tym genów BRCA1 i BRCA2) metodą NGS
PGL-PCC	Panel badań przesiewowych w kierunku predyspozycji - dziedziczny guz chromochłonny (paraganglioma/pheochromocytoma) - analiza 6 genów metodą NGS
POL-NGS	Dziedziczna polipowatość jelita grubego (FAP, MAP, polipowatość młodzieńcza). Analiza przesiewowa sekwencji kodującej genów APC, MUTYH, BMPR1A i SMAD4 i NTHL1 metodą NGS
SMADNGS	Badanie genu SMAD4 metodą NGS
SOD1NGS	Stwardnienie zanikowe boczne (ALS) – analiza sekwencji kodującej genu SOD1 metodą NGS
TRZ-NGS	Panel badań przesiewowych w kierunku predyspozycji - rak trzustki - analiza 17 genów metodą NGS
TRZUNGS	Rak trzustki, predyspozycja do raka trzustki-badanie genów APC, ATM, BMPR1A, BRCA1, BRCA2, CDKN2A, EPCAM, FANCC, MEN1, MLH1, MSH2, MSH6, NF1, PALB2, PMS2, SMAD4, STK11, TP53, TSC1, TSC2, VHL, PRSS1 metodą NGS
VHL-1	Zespół von Hippel-Lindau – analiza sekwencji całego regionu kodującego genu VHL metodą NGS
ZT-NGS	Zapalenie trzustki (ostre i przewlekłe). Analiza sekwencji kodującej genów PRSS1, SPINK1, CFTR, CTRC, CASR i CPA1 metodą NGS
FBN1NGS	Zespół Marfana- Badanie mutacji w genie FBN1 metodą NGS
HBOC	Predyspozycja do nowotworów piersi i jajnika - badanie 26 genów (panel NGS)