

Badania i pakiety badań wyłączone z akcji profilaktycznej

Symbol badania	Nazwa badania
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)
MOCZ	Badanie ogólne moczu
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)
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)
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
ISAC	IMMUNOCAP ISAC panel alergenów rekombinowanych (112 komponentów z 51 alergenów)
IMMUNGK	Immunologia - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
KARDNGS	Kardiologia - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS
KARDNGK	Kardiologia - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
MORF	Morfologia krwi
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)
OKULNGK	Okulistyka - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
LARNGSK	Otolaryngologia - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
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
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 mikrodelekcje
PAN22Q	Panel prenatalny Panorama + zespół delecji 22q11.2 - chromosomy 13, 18, 21, chromosomy płci; triploidia; delecja 22q11.2
OJCPR-4	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo dla celów prywatnych – określenie relacji czterech osób
OJCPR-2	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo dla celów prywatnych – określenie relacji dwóch osób
OJCPR-3	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo dla celów prywatnych – określenie relacji trzech osób
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
NOW-NGS	Uniwersalny panel badań przesiewowych predyspozycji do rozwoju nowotworów - analiza 105 genów, metoda NGS
WIT-DTO	Witamina D3
CAM-DNA	Wykrywanie DNA Campylobacter jejuni
LEI-DNA	Wykrywanie DNA Leishmania donovani
FUS-DNA	Wykrywanie Fusarium Oxyporum-DNA, metoda PCR
HCVQ80K	Wykrywanie polimorfizmu NS3 Q80K wirusa HCV
LUMIN	Wykrywanie przeciwciał przeciwanalocytarnych w surowicy (pakiet badań: test immunofluorescencji GIFT, test mikroaglutynacji GAT, test LABscreen MULTI Luminex test MAIGA
ODR-RNA	Wykrywanie RNA wirusa odry (MeV)