



A Klinikai Genetikai Központ az alábbi árakat adja meg klinikai gyógyszervizsgálatok vonatkozásában.

Amennyiben adott vizsgálat esetén szükség van genetikai tanácsadásra, annak a díját (30.000.-Ft) a vizsgálathoz plusz költségként figyelembe kell venni.

Az árak 2026.07.01-től érvényesek.

Vizsgálatok (DNS izolálással)	Genetikai tanácsadás (igen/nem)	Bruttó ár
Genetikai tanácsadás		30 000 Ft
Kockázati tényezők		
Apo E polimorfizmus vizsgálata	Nem	27 000 Ft
MTHFR C677T polimorfizmus vizsgálata	Nem	21 000 Ft
Faktor V Leiden mutáció	Nem	19 000 Ft
Protrombin 20210A allél meghatározás	Nem	19 000 Ft
HLA-DQ genotipizálás (coeliákia)	Nem	80 000 Ft
HLA-B27 genotipizálás	Nem	18 000 Ft
LCT promoter c.1-13910C >T	Nem	19 000 Ft
Farmakogenetika		
CYP2C9/VKORC1 genotipizálás (CYP2C9 *2, *3 allélek; VKORC1 c.-1639G>A)	Nem	78 000 Ft
Irinotecan kezelés (UGT1A1 *28 allél)	Nem	57 000 Ft
Tioguanin kezelés (TPMT genotipizálás)	Nem	161 000 Ft
DPYD genotipizálás (c.1905+1G>A (*2A), c.1679T>G (*13), c.2846A>T, c.1129-5923C>G (HapB3))	Nem	92 000 Ft
CYP2C19 Farmakogenetika (*2, *3 allélek vizsgálata) (Mavacamten, Clopidogrel)	Nem	99 000 Ft
Egyéb		
Y kromoszóma mikrodeleciók (férfi infertilitás) vizsgálata	Igen	120 000 Ft
Hordozóság vizsgálat (célzott mutáció analízis) (az ár mintánként értendő)	Igen	57 000 Ft
DNS kontamináció vizsgálat	Nem	131 000 Ft
Az NGS eredmények megerősítése Sanger DNS szekvenálással	Nem	57 000 Ft



Debreceni Egyetem

Klinikai Központ

NAGYERDEI CAMPUS

Klinikai Genetikai Központ

4032 Debrecen, Nagyerdei krt. 98.

Tel.: 52/416-531

E-mail: kgk@med.unideb.hu

Genetikai betegségek (monogén)		
Haemochromat. HFE gén C282Y mutáció	Nem	24 000 Ft
LRRK2 Gly2019Ser mutáció analízis	Igen	52 000 Ft
Fragilis X-szindróma (FMR1 gén, tripletszám meghatározás)	Igen	103 000 Ft
Cystás fibrosis (gyakori európai CFTR génmutációk, 36 mutáció)	Igen	173 000 Ft
CFTR gén kópiaszám meghatározás (MLPA)	Igen	109 000 Ft
CFTR gén szekvenálása	Igen	161 000 Ft
Verejték klorid koncentráció meghatározás (beteg megjelenés szükséges)	Nem	97 100 Ft
DHCR7 gén vizsgálata (szekvenálása)	Igen	166 000 Ft
Dystrophin gén kópiaszám meghatározás (MLPA)	Igen	212 000 Ft
Dystrophin gén szekvenálás	Igen	166 000 Ft
Familiális hiperkoleszterinémia vizsgálata génpanellel (LDLR, APOB, PCSK9, LDLRAP1, STAP1 gének szekvenálása)	Igen	161 000 Ft
NPC1, NPC2 gének szekvenálása	Igen	166 000 Ft
PKHD1 gén szekvenálása	Igen	166 000 Ft
Niemann Pick A betegség vizsgálata (SMPD1 gén szekvenálás)	Igen	166 000 Ft
GLÜKÓZ ANYAGCSEREZAVAR gének kópiaszám meghatározása (KLF11, NEUROD1, CEL, INS, PDX1, HNF1B, HNF4A, GCK, HNF1A, HNF1B)	Igen	212 000 Ft
GLÜKÓZ ANYAGCSEREZAVAR kivizsgálás (16 MODY gén szekvenálása)	Igen	161 000 Ft
Fabry kór (GLA gén szekvenálás)	Igen	166 000 Ft
G6PD deficiencia vizsgálat DNS szekvenálással	Igen	166 000 Ft
Gitelman (SLC12A3) mutáció analízis szekvenálással	Igen	166 000 Ft
Chondrodysplasiák (FGFR3 gén szekvenálás)	Igen	166 000 Ft
Craniosynostosisok (FGFR2, FGFR3 és TWIST1 gének szekvenálása)	Igen	166 000 Ft
Lissencephalia (LIS1, DCX, TUBA1A gének szekvenálása)	Igen	166 000 Ft
Hiperammonémia (ASL, OTC gének szekvenálása)	Igen	166 000 Ft
Marfan szindróma vizsgálata (FBN1, TGFBR1, TGFBR2, COL2A1 szekvenálás)	Igen	166 000 Ft
Transztiretin amyloidosis vizsgálata szekvenálással (TTR gén szekvenálása)	Igen	161 000 Ft
Thalassaemia vizsgálata (β-globin gén szekvenálás)	Igen	161 000 Ft



Debreceni Egyetem

Klinikai Központ

NAGYERDEI CAMPUS

Klinikai Genetikai Központ

4032 Debrecen, Nagyerdei krt. 98.

Tel.: 52/416-531

E-mail: kgk@med.unideb.hu

Cerebrotendinosus xanthomatosis (CYP27A1 gén szekvenálás)	Igen	166 000 Ft
Familiáris mediterrán láz (MEFV gén szekvenálás)	Igen	166 000 Ft
GM1-gangliosidosis vizsgálata (GLB1 gén szekvenálás)	Igen	166 000 Ft
Hypophosphataemiás rachitis vizsgálata (FGF23, PHEX gének szekvenálása)	Igen	166 000 Ft
Egyéb kópiaszám (MLPA) vizsgálatok		
Beckwith-Wiedemann szindróma, kópiaszám és metiláció meghatározás	Igen	109 000 Ft
DiGeorge szindróma, kópiaszám meghatározás	Igen	109 000 Ft
Mikrodeléción MLPA vizsgálat	Igen	109 000 Ft
Prader-Willi/Angelman-szindróma (kópiaszám meghatározás, metiláció, MLPA)	Igen	109 000 Ft
Subtelomer MLPA vizsgálat	Igen	212 000 Ft
DHCR7 gén kópiaszám meghatározás	Igen	109 000 Ft
LDLR gén kópiaszám meghatározás	Igen	109 000 Ft
NPC1 és NPC2 gének kópiaszám meghatározás	Igen	212 000 Ft
PKHD1 gén kópiaszám meghatározás	Igen	212 000 Ft
BRCA1 gén, kópiaszám meghatározás	Igen	109 000 Ft
BRCA2 gén, kópiaszám meghatározás	Igen	109 000 Ft
Rett szindróma (MECP2 gén, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
SHOX gén, kópiaszám meghatározás	Igen	109 000 Ft
1-es típusú Charcot-Marie-Tooth szindróma (PMP22 gén, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
Ataxia-teleangiectasia (ATM gén, kópiaszám meghatározás)	Igen	212 000 Ft
Sclerosis tuberosa (TSC2 gén, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
Sclerosis tuberosa (TSC1 gén, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
SLC6A8-ABCD1 gének, kópiaszám meghatározás	Igen	109 000 Ft
FOXL2-TWIST1 gének, kópiaszám meghatározás	Igen	109 000 Ft
Lissencephalia, kópiaszám meghatározás	Igen	109 000 Ft
Marfan szindróma, kópiaszám meghatározás	Igen	212 000 Ft
Incontinentia Pigmenti (IKBKG gén, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
VLCAD-deficiencia (ACADVL gén, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
Ornitin-transzkarbamiláz-deficiencia (OTC gén, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
1-es típusú neurofibromatosis, kópiaszám meghatározás	Igen	212 000 Ft
Wilson-kór (ATP7B gén, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft



Segawa-szindróma (AD, AR), myoclonus-dystonia szindróma, paroxizmális mozgászavarok (GCH1, TH, SGCE, PRRT2 gének, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
X-hez kötött értelmi fogyatékoság, kópiaszám meghatározás	Igen	109 000 Ft
Familiáris hyperinsulinaemiás hypoglycaemia (ABCC8 gén, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
Wilms-tumor (WT1 gén, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
Kallmann-szindróma, kópiaszám meghatározás	Igen	109 000 Ft
Cornelia de Lange-szindróma (NIPBL gén, kópiaszám meghatározás)	Igen	212 000 Ft
1p36 deléziós szindróma, kópiaszám meghatározás	Igen	109 000 Ft
Loeys-Dietz-szindróma, kópiaszám meghatározás	Igen	109 000 Ft
X kromoszómához kötött ichthyosis, kópiaszám meghatározás	Igen	109 000 Ft
Arrhythmogen jobb kamrai cardiomyopathia, kópiaszám meghatározás	Igen	109 000 Ft
2A-típusú Limb-Girdle izomdisztrófia, kópiaszám meghatározás	Igen	109 000 Ft
Greig cephalopolysyndactylia szindróma, Pallister-Hall-szindróma, Robinow-szindróma (GLI3, HOXD13, ROR2 gének, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
Centromer MLPA vizsgálat mix (számbeli kromoszóma eltérések)	Igen	109 000 Ft
Nemi fejlődés zavarai (NR0B1, SOX9, SRY, WNT4, NR5A1 gének, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
Waardenburg szindróma (PAX3, MITF, SOX10 gének, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
CHEK2, ATM, TP53 gének, kópiaszám meghatározás	Igen	109 000 Ft
IKZF1-ERG gének, kópiaszám meghatározás (AML, CML)	Igen	109 000 Ft
Duncan-kór, kópiaszám meghatározás	Igen	109 000 Ft
Agammaglobulinémia (BTK gén, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
Diamond-Blackfan anaemia, kópiaszám meghatározás	Igen	109 000 Ft
Lipoprotein lipáz hiány (LPL gén, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
Örökletes szem fejlődési rendellenességek (PAX6, WTF1, SOX2 gének, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
X-hez kötött hypophosphataemia (PHEX, FGF23 gének, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
Opitz G/BBB szindróma (MID1 gén, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
BRIP1-CHEK1 gének, kópiaszám meghatározás	Igen	109 000 Ft



Debreceni Egyetem

Klinikai Központ

NAGYERDEI CAMPUS

Klinikai Genetikai Központ

4032 Debrecen, Nagyerdei krt. 98.

Tel.: 52/416-531

E-mail: kgk@med.unideb.hu

Coffin-Lowry-szindróma (RPS6KA3 gén, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
Örökletes emlő- és petefészek tumorhajlam (PALB2, RAD50, RAD51C, RAD51D gének, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
Osteogenesis imperfecta (COL1A1 gén, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
Familiáris hemiplégiás migrén, 1- és 2-es típusú epizódikus ataxia (CACNA1A, KCNA1 gének, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
Veleszületett szívfejlődési rendellenesség (GATA4, NKX2-5, TBX5, BMP4, CRELD1 gének, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
Rubinstein-Taybi syndrome (CREBBP, EP300 gének, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
Friedreich ataxia, 1- és 2-es típusú okulomotoros apraxiával járó ataxia (APTX, SETX, FXN gének, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
iAMP21-ERG MLPA vizsgálat (ALL, AML, MDS)	Igen	109 000 Ft
Retinitis pigmentosa 25 (EYS gén, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
IKZF1, EBF1, CDKN2A, PAX5, ETV6, BTG1, RB1 gének, kópiaszám meghatározás (ALL)	Igen	109 000 Ft
Kleefstra-szindróma (EHMT1 gén, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
Autizmus spektrum zavar MLPA vizsgálat	Igen	109 000 Ft
Pitt-Hopkins-like szindróma (NRXN1 gén, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
Hyper-IgE szindróma (DOCK8, STAT3 gének, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
Senior-Loken-szindróma (NPHP1 gén, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
Aicardi-Goutières-szindróma (TREX1, RNASEH2B, RNASEH2C, RNASEH2A, SAMHD1 gének, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
Cystinuria, hypotonia-cystinuria szindróma (SLC3A1, PREPL, SLC7A9 gének, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
Coffin-Siris-szindróma, nem-szindrómás értelmi fogyatékoság (ARID1A, ARID1B gének, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft



2L-típusú Limb-Girdle izomdisztrófia (ANO5 gén, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
Koolen-de Vries szindróma (KANSL1 gén, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
Krabbe-kór (GALC gén, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
Krónikus granulomatózis (CYBA, CYBB, NCF2, NCF4 gének, kópiaszám meghatározás)	Igen	109 000 Ft
FOXP1, FOXP2 gének, kópiaszám meghatározás (értelmi fogyatékoság, beszéd és nyelvi fejlődési zavar)	Igen	109 000 Ft
GNAS locus, metiláció meghatározás (Ib típusú pseudohypoparathyroidismus)	Igen	109 000 Ft
Multi-locus imprinting betegség vizsgálata (metiláció meghatározás)	Igen	109 000 Ft
7-es 14-es kromoszómák uniparentális diszómiája (UPD7-14, metiláció meghatározás)	igen	109 000 Ft
Átmeneti újszülöttkori diabetes (PLAGL1 gén, kópiaszám meghatározás, metiláció meghatározás)	igen	109 000 Ft
NGS alapú szekvenálás		
Veleszületett tumorhajlam vizsgálata (TruSight Hereditary Cancer Panel 113 gén)	Igen	152 000 Ft
Molekuláris onkológiai vizsgálatok		
Akut myeloid leukémia		
Akut leukémia irányú kivizsgálás (FLT3, NPM1, CEBPA, IDH1)	Nem	159 000 Ft
FLT3 mutációk vizsgálata (ITD, TKD)	Nem	34 000 Ft
CEBPAmutációk vizsgálata	Nem	94 000 Ft
Nucleophosmin(NPM1) gén 12. exon	Nem	25 000 Ft
IDH1mutációk vizsgálata	Nem	23 000 Ft
inv(16) CBFβ::MYH11kvantitálás	Nem	62 000 Ft
t(8;21) RUNX1::RUNX1kvantitálás	Nem	62 000 Ft
t(15;17) PML::RAR kvantitálás	Nem	62 000 Ft
Akut lymphoid leukémia		
t(12;21) ETV6::RUNX1kvantitálás	Nem	62 000 Ft
t(1;19) TCF3::PBX1kvantitálás	Nem	62 000 Ft
t(9;11) MLLT3::KMT2Akvantitálás	Nem	62 000 Ft
Krónikus myeloid leukémia		
t(9;22) BCR::ABL1 fúziós gén kvantitálás, új beteg (RNSalapú vizsgálat)	Nem	100 000 Ft
t(9;22) BCR::ABL1 fúziós gén kvantitálás, követés (RNSalapú vizsgálat)	Nem	50 000 Ft



Debreceni Egyetem

Klinikai Központ

NAGYERDEI CAMPUS

Klinikai Genetikai Központ

4032 Debrecen, Nagyerdei krt. 98.

Tel.: 52/416-531

E-mail: kgk@med.unideb.hu

Myeloproliferatív neoplázia		
Erythrocytosis kivizsgálása (JAK2 V617F, JAK2 12. exon)	Nem	67 000 Ft
JAK2 V617F kvantitálás	Nem	25 000 Ft
JAK2 12. exon mutáció vizsgálata	Nem	47 000 Ft
Calreticulin gén 9. exon mutáció vizsgálata	Nem	25 000 Ft
MPLW515 mutáció kimutatása	Nem	23 000 Ft
Lymphoid betegségek		
IgH génátrendeződés	Nem	25 000 Ft
TcRg génátrendeződés	Nem	45 000 Ft
IGHV mutációs státusz vizsgálata	Nem	215 000 Ft
BRAF V600 mutáció vizsgálata	Nem	23 000 Ft
Génpanelek (NGS alapú szekvenálás)		
Myeloid génpanel (69 gén)	Nem	213 000 Ft
Lymphoid génpanel (36 gén)	Nem	213 000 Ft
Fluorescens in situ hibridizáció (FISH)		
Mikrodeleciós/mikroduplikációs szindróma		
1p36 Microdeletion Probe	Igen	50 000 Ft
XL Wolf-Hirschhorn	Igen	50 000 Ft
Cri-Du-Chat/ SOTOS Probe Combination	Igen	50 000 Ft
Prader-Willi/Angelman (SNRPN) Probe	Igen	50 000 Ft
Rubinstein-Taybi Probe	Igen	50 000 Ft
Smith-Magenis (RAI 1)/ Miller-Dieker Probe Combination	Igen	50 000 Ft
Neurofibromatosis Type1 Probe 17p11.2/17pter	Igen	50 000 Ft
DiGeorge/VCFS TUPLE1 and 22q13.3 Deletion Probe Combination	Igen	50 000 Ft
Subtelometrikus FISH próbák	Igen	50 000 Ft
Saethre-Chotzen/Williams-Beuren Probe Combination	Igen	50 000 Ft
Számbeli kromoszóma eltérések kimutatása centromer specifikus FISH próbákkal		
Akut myeloid leukémia FISH panel		
XL t(3;3) GATA2/MECOM DF	Nem	50 000 Ft
XL t(8;21) plus	Nem	50 000 Ft
XL t(15;17) DF	Nem	50 000 Ft
XL MLL plus	Nem	50 000 Ft
XL CBFB/MYH11 plus inv(16)	Nem	50 000 Ft
Akut lymphoid leukémia		
XCE 4/10/17 (ALL HYP) ALL panelhez	Nem	50 000 Ft
XL BCR/ABL1 plus	Nem	50 000 Ft
XL t(12;21) ETV6/RUNX1 DF	Nem	50 000 Ft



XL MLL plus	Nem	50 000 Ft
XL t(9;11)MLL T3/KMT2A DF	Nem	50 000 Ft
E2A (TCF3)Breakapart Probe	Nem	50 000 Ft
E2A/PBX1 Plus Translocation, Dual Fusion Probe	Nem	50 000 Ft
AML1 Breakapart Probe	Nem	50 000 Ft
XL CDKN2A/9q22 (9p/9q)	Nem	50 000 Ft
XL TP53/CEP17	Nem	50 000 Ft
XL CSF1R BA	Nem	50 000 Ft
Krónikus myeloid leukémia		
XL BCR/ABL1 plus	Nem	50 000 Ft
Krónikus lymphoid leukémia		
XCE 12 green	Nem	50 000 Ft
XL ATM/TP53	Nem	50 000 Ft
XL TP53/CEP17	Nem	50 000 Ft
Myeloma multiplex		
XL CDKN2C/CKS1B (1p/1q myeloma)	Nem	50 000 Ft
XL t(4;14) FGFR3/IGH DF	Nem	50 000 Ft
XL t(11;14) MYEOV/IGH DF	Nem	50 000 Ft
XL t(14;16) IGH/MAF DF	Nem	50 000 Ft
XL 5p15/9q22/15q22 Hyperdiploidy	Nem	50 000 Ft
Myelodysplasia		
XL 5q31/5q33/5p15	Nem	50 000 Ft
XL del(7)(q22q31)	Nem	50 000 Ft
XCE 8	Nem	50 000 Ft
XL TP53/17cen	Nem	50 000 Ft
XL del(20q) Plus	Nem	50 000 Ft
Eosinophil leukémia		
XL 4q12 FIP1L1/PDGFR	Nem	50 000 Ft
XL FGFR1	Nem	50 000 Ft
PDGFRB Break Apart Probe	Nem	50 000 Ft
XL JAK2 BA	Nem	50 000 Ft
Lymphoid leukémia		
t(14;18)	Nem	50 000 Ft
XL IGH plus	Nem	50 000 Ft
XL TCL1 BA	Nem	50 000 Ft
XL TCRA/D (14q11)	Nem	50 000 Ft
XL t(8;14)MYC/IGH DF	Nem	50 000 Ft
Nemi kromoszóma eltérések		
XCE X/Y	Igen	50 000 Ft



XCE X/Yqh	Igen	50 000 Ft
XL CRLF2 BA XpYp	Igen	50 000 Ft
LSI SRY Spectrum Orange/CEP X Spectrum Green	Igen	50 000 Ft
XIST Probe	Igen	50 000 Ft
Chromosome X Whole Chromosome Painting Probe	Igen	50 000 Ft
Arm Specific Probe Xp	Igen	50 000 Ft
Citogenetika		
Veleszületett kariotípus meghatározás	Igen	30 000 Ft
Kromoszóma vizsgálat csontvelőből	Nem	43 000 Ft
Komparatív Genomiális Hibridizáció vizsgálat (Array CGH)		
Postnatalis array CGH	Igen	275 000 Ft
Prenatalis array CGH	Igen	275 000 Ft
Teljes exom szekvenálás (WES) alapú vizsgálatok		
Teljes exom szekvenálás (WES)	Igen	275 000 Ft
Teljes exom +mitokondriális gének szekvenálása (WES)	Igen	288 000 Ft
Átfogó anyagcsere betegségek génpanel (1170 gén)	Igen	275 000 Ft
Átfogó bőrgyógyászati génpanel (160 gén)	Igen	275 000 Ft
Átfogó emésztőrendszeri génpanel (>100 gén)	Igen	275 000 Ft
Átfogó hematológiai génpanel (321 gén)	Igen	275 000 Ft
Átfogó immunhiány génpanel (508 gén)	Igen	275 000 Ft
Magzati rendellenességek génpanel (1852 gén)	Igen	275 000 Ft
Átfogó növekedési rendellenességek / skeletalis diszpláziák génpanel (562 gén)	Igen	275 000 Ft
Nukleáris mitokondriális betegségek génpanel (432 gén)	Igen	275 000 Ft
Átfogó neurológiai génpanel (1902 gén)	Igen	275 000 Ft
Átfogó szemészeti génpanel (720 gén)	Igen	275 000 Ft
Átfogó kardiovaszkuláris génpanel (529 gén)	Igen	275 000 Ft
Átfogó tüdőbetegségek génpanel (77 gén)	Igen	275 000 Ft
Átfogó vesebetegségek génpanel (400 gén)	Igen	275 000 Ft
Egyéb virtuális génpanelek	Igen	275 000 Ft
Arthrogryposis génpanel 189 gén	Igen	275 000 Ft
Chromatinopathy génpanel 131 gén	Igen	275 000 Ft
Hallásvesztés (Hearing loss) génpanel 336 gén	Igen	275 000 Ft
Hydrocephalus génpanel 117 gén	Igen	275 000 Ft
Kötőszöveti betegségek (Connective tissue disorders) génpanel 126 gén	Igen	275 000 Ft
Mendelian Disorders with Psychiatric Symptoms génpanel 167 gén	Igen	275 000 Ft



Nemi fejlődés zavarai (Disorders of sex development - DSD) génpanel 184 gén	Igen	275 000 Ft
Pediatric disorders génpanel 3099	Igen	275 000 Ft
RASopátiák génpanel 42 gén	Igen	275 000 Ft
Az eredetileg kért panelen felüli gén(ek) vizsgálata	Igen	
(Bővebben Információ: WES alapú vizsgálatok melléklet)		
Primer hiperoxaluria		
PH1, PH2, PH3	Igen	166 000 Ft



Prof. Dr. Balogh István
a Klinikai Genetikai Központ vezetője