

LISTINO PREZZI DELLA GENETICA

Auto-payeurs

I prezzi sono fissati in CZK, i pagamenti possono essere effettuati con carta o in contanti, per l'eventuale conversione in EUR verrà utilizzato il tasso di cambio attualmente in vigore annunciato dalla ČNB.

DIAGNOSI GENETICA PREIMPIANTO - PGT		
PGT per aneuploidia (PGT-A) e difetti cromosomici strutturali (PGT-SR) con METODO NGS	L'esame si esegue a livello standard con il metodo NGS. Solo in casi straordinari, per motivi tecnici di laboratorio, può essere usato il metodo array. Le cellule prelevate dell'embrione per la diagnosi sono allo stadio di blastocisti (5-6 giorni di coltivazione) e tutti gli embrioni sono poi vitrificati. I risultati delle analisi sono disponibili dopo 4 settimane. Il transfer degli embrioni in utero avviene dopo lo scongelamento in un ciclo successivo. Il costo della vitrificazione non è incluso nel prezzo dell'esame. Esame PGT-A / PGT-SR per aneuploidie di un singolo embrione.	8 000 Kč
PGT per MALATTIE MONOGENICHE (PGT-M) con metodo cariomapping (compreso PGT-A)	Preparazione per cariomapping	34 000 Kč
	Esame di un embrione	10 000 Kč
Solo amplificazione di DNA di un singolo embrione*	* Questo esame si paga solo se richiesto separatamente dal PGT in quanto è incluso nel prezzo di questo. Se non si riesce ad effettuare l'esame PGT, verrà addebitato solo il prezzo dell'amplificazione.	1 000 Kč
Sequenziamento Sanger (preparazione per cariomapping e l'esaminazione degli embrioni)	* Questo esame viene eseguito previo accordo con il laboratorio nei casi in cui non sia disponibile alcun riferimento per eseguire la PGT-M mediante karyomapping, viene pagato solo in aggiunta a questo metodo.	15 000 Kč



Presso i nostri ambulatori è possibile pagare in contanti o con carta di credito.



GENNET, s.r.o., con sede Kostelní 292/9, 170 00 Praga 7, la società è iscritta nel Registro delle Imprese presso il tribunale di Praga, sezione C, atto 94758, N.Id.: 27080234, P.IVA: CZ699004108

info@gennet.cz | www.gennet.cz/it

FQ-FIN-005 21/09/2023 V6

DIAGNOSI PRENATALE

L'esame delle cellule fetali ottenute eseguendo l'aminocentesi (AMC) o la biopsia dei villi coriali (CVS), ev. cordocentesi.

Amniocentesi con ecografia		3 200 Kč
CVS con ecografia		4 200 Kč
QF- PCR (cromosomi n. 21 + sessuali X,Y)		3 500 Kč
QF- PCR completo (cromosomi n. 13, 18, 21 + sessuali X,Y)		4 500 Kč
Esame cromosomico di aminocentesi (AMC)		7 000 Kč
Esame cromosomico di villi coriali (CVS)		8 500 Kč
Array prenatale (CGH o SNP) - 1 campione		13 500 Kč
Pacchetto prenatale premium AMC completo	(Esecuzione di AMC inc. eco + QF-PCR completo + array prenatale)*	20 000 Kč
Pacchetto prenatale premium CVS completo	(Esecuzione di CVS inc. ECO + QF-PCR + array prenatale)*	21 000 Kč
Diagnostica DNA prenatale indiretta		16 500 Kč

Se viene rilevata una patologia attraverso il metodo QF-PCR, non sarà effettuato l'esame array e saranno addebitati solo 8 000 Kč (AMC) o 9 000 Kč (CVS).

DIAGNOSI PRENATALE NON INVASIVA

L'esame del feto dalla raccolta del sangue della madre.

PRENASCAN		12 500 Kč
PRENASCAN + screening nel 1° trimestre	Offerta combinata	12 800 Kč
Test di paternità prenatale (non invasivo)		33 000 Kč



Presso i nostri ambulatori è possibile pagare in contanti o con carta di credito.



GENNET, s.r.o., con sede Kostelní 292/9, 170 00 Praga 7, la società è iscritta nel Registro delle Imprese presso il tribunale di Praga, sezione C, atto 94758, N.Id.: 27080234, P.IVA: CZ699004108

info@gennet.cz | www.gennet.cz/it

FQ-FIN-005 21/09/2023 V6

TEST GENETICI MOLECOLARI

Test genetico pre-concepimento - CarrierTest (trombofilie ereditarie, esame se si è portatore sano di oltre 60 malattie genetiche a trasmissione recessiva e X-Linked, risposta alla stimolazione FSH)	Un partner	12 000 Kč
	Entrambi i partner - test di compatibilità genetica della copia	22 000 Kč
Mutazione del gene 35delG gene per Connexin 26 (AR sordità ereditaria)		1 800 Kč
Sequenziamento del gene per Connexin 26 (AR sordità ereditaria)		9 000 Kč
Fibrosi cistica - 50 mutazioni + T(n)/TG(n) IVS8 del gene CFTR		6 000 Kč
Microdelezione Y (AZFa, b, c inc. SRY)		2 500 Kč
Sindrome dell'X fragile - FRAXA diagnostica		6 000 Kč
Sindrome dell'X fragile - FRAXA scen		2 500 Kč
Atrofia muscolare spinale (SMA) - delezione del gene SMN1		4 500 Kč
Polimorfismo FSH recettore (stimolazione ormonale)		1 500 Kč
Emocromatosi - mutazione genetica più comune HFE		2 500 Kč
Celiachia - delezione degli alleli a rischio / aplotipi DQ2cis, DQ2trans e DQ8		2 200 Kč
Delezione HLA-B27 (Morbo di Bechterew)		1 500 Kč
SPG3 completo		12 000 Kč
SPG4 completo		12 000 Kč
Esame del prodotto di concepimento	(Aborto spontaneo, feto morto) attraverso il metodo di QFPCR e array*)	13 500 Kč
Isolamento DNA e banking		1 000 Kč

* Se viene rilevata una patologia attraverso il metodo QF-PCR non sarà effettuato l'esame array e saranno addebitati solo 5 000 Kč.



Presso i nostri ambulatori è possibile pagare in contanti o con carta di credito.



GENNET, s.r.o., con sede Kostelní 292/9, 170 00 Praga 7, la società è iscritta nel Registro delle Imprese presso il tribunale di Praga, sezione C, atto 94758, N.Id.: 27080234, P.IVA: CZ699004108

info@gennet.cz | www.gennet.cz/it

FQ-FIN-005 21/09/2023 V6

DISPOSIZIONE PER LA COAGULAZIONE DI SANGUE ELEVATA

Mutazione Leiden del gene F5 (FVL)	600 Kč
Mutazione Protrombina del gene F2 (FII)	600 Kč
2 mutazioni trombofilia insieme (FVL + FII or 2 mutace MTHFR)	800 Kč
2 mutazioni trombofilia insieme STATIM (FVL + FII or 2 mutace MTHFR)	1 000 Kč
4 mutazioni trombofilia insieme (FVL + FII + 2 mutace MTHFR)	1 600 Kč
Insieme di 5 mutazioni trombofilia (FVL + FII + 2 MTHFR mutace + alela4G PAI-1)	2 400 Kč
Rischio M2 aplotipo ANXA 5	3 000 Kč

TEST DI PATERNITÀ PRENATALE

Test di paternità previo accordo individuale della madre e del padre presunto (i risultati non hanno valenza giuridica)	Prezzo per un campione, incl. IVA (è necessario esaminare almeno due campioni - del bambino e del padre presunto. La disponibilità dei tre campioni -bambino, madre e padre presunto - costituisce condizione ottimale).	2 500 Kč
Test di paternità dietro parere di un esperto (i risultati sono corredati di perizia, quindi hanno valenza giuridica)	Il prezzo è per l'esame completo di tutti i campioni. È necessario esaminare il trio - il bambino, la madre e il presunto padre. Il prelievo dei campioni viene effettuato in presenza di un perito.	15 000 Kč
Test di paternità prenatale non invasivo	Il prezzo è per l'esame completo di tutti i campioni.	33 000 Kč



Presso i nostri ambulatori è possibile pagare in contanti o con carta di credito.



GENNET, s.r.o., con sede Kostelní 292/9, 170 00 Praga 7, la società è iscritta nel Registro delle Imprese presso il tribunale di Praga, sezione C, atto 94758, N.Id.: 27080234, P.IVA: CZ699004108

info@gennet.cz | www.gennet.cz/it

FQ-FIN-005 21/09/2023 V6

ESAMI ONTOGENETICI (test di predisposizione al cancro)

Esame completo dei geni BRCA1 e BRCA2	Predisposizione per la sindrome di cancro al seno e delle ovaie ereditaria attraverso il metodo NGS (CZECANCA) e MLPA.	12 000 Kč
Disposizioni congenite per cancro al seno e delle ovaie	Esame di un gruppo dei geni ONKO1 e ONKO2 (in totale 20 geni- BRCA1, BRCA2, CHEK2, TP53, PTEN, CDH1, PALB2, BRIP1, ATM, RAD51C, RAD51D, STK11, BARD1, NBN, MLH1, MSH2, MSH6, EPCAM, PMS2 a MUTYH) con metodo NGS (pannello CZECANCA).	20 000 Kč
Disposizioni congenite per cancro al colon e del retto	Esame di un gruppo dei geni ONKO2 + ONKO3 (13 geni MLH1, MSH2, MSH6, EPCAM, PMS2, MUTYH, APC, POLE, POLD1, STK11, SMAD4, PTEN, BMPR1A) attraverso il metodo NGS (CZECANCA) e MLPA.	20 000 Kč
Esame predittivo di un delle mutazioni note del gene del gruppo oncologico 1,2 o 3 (sequenza di Sanger)	Prezzo per un campione. L'esame dev'essere eseguito da due campioni indipendenti.	3 500 Kč

ESOMA

Screening dell'esoma (WES)	39 000 Kč
Screening dell'esoma - trio analisi (3 persone)	97 500 Kč

ESAME CITOGENETICO-MOLECOLARE

Test FH (ipercolesterolemia ereditaria ed efficacia della terapia con statine)	6 000 Kč
Farmacogenetica (disposizione innata che influenza il metabolismo dei farmaci)	6 000 Kč



Presso i nostri ambulatori è possibile pagare in contanti o con carta di credito.



GENNET, s.r.o., con sede Kostelní 292/9, 170 00 Praga 7, la società è iscritta nel Registro delle Imprese presso il tribunale di Praga, sezione C, atto 94758, N.Id.: 27080234, P.IVA: CZ699004108

info@gennet.cz | www.gennet.cz/it

FQ-FIN-005 21/09/2023 V6

ESAME CITOGENETICO		
Esame del cariotipo da sangue periferico		5 000 Kč
Valutazione delle aberrazioni acquisite del sangue periferico		3 000 Kč
Coltivazione a lungo termine delle cellule di vari tessuti		5 000 Kč
Frammentazione del DNA spermatico	(clienti con assicurazione da CZ)	2 000 Kč
	(clienti senza assicurazione da CZ)	2 541 Kč
Indagine con tecnica microArray (SNP Array)		6 000 Kč

* In caso di scansione solo di 1-24 campioni al prezzo totale viene aggiunta IVA.

CONSULTAZIONE CON UN GENETICO CLINICO (nella lingua ceca)		
Consulenza genetica iniziale	(orientativa)	1 200 Kč
Consulenza genetica finale	(con i risultati e la diagnosi)	1 700 Kč
Consulenza genetica di controllo	(interpretazione dello screening)	250 Kč

CONSULTAZIONE CON UN GENETICO CLINICO	2 000 Kč
---------------------------------------	----------



Presso i nostri ambulatori è possibile pagare in contanti o con carta di credito.



GENNET, s.r.o., con sede Kostelní 292/9, 170 00 Praga 7, la società è iscritta nel Registro delle Imprese presso il tribunale di Praga, sezione C, atto 94758, N.Id.: 27080234, P.IVA: CZ699004108

info@gennet.cz | www.gennet.cz/it

FQ-FIN-005 21/09/2023 V6