

ЦЕНОРАЗПИС

в сила от 31.10.2024г.

Фетална медицина	Цена в лева
Комбиниран скрининг за хромозомни аномалии в 11-13 г.с.	190
Комбиниран скрининг за хромозомни аномалии в 11-13 г.с. (двуплодна бременност)	260
Ранна фетална морфология в 11-13 г.с.	190
Ранна фетална морфология в 11-13 г.с. (двуплодна бременност)	260
Фетална морфология 18-23г.с.	210
Фетална морфология 18-23г.с. (двуплодна бременност)	280
Фетална морфология 28-32г.с.	210
Фетална морфология 28-32г.с. (двуплодна бременност)	280
Фетална ехокардиография	100
Кардиотокография (запис на сърдечните тонове на плода - NST)	40
Измерване дължината на маточната шийка	50
Доплерово изследване	140
Доплерово изследване (близнаци)	180
Оценка на риска от спонтанен аборт	180
Оценка на риска от прееклампсия	80
Оценка на риска от предтерминно раждане	80
Определяне състоянието на плода с компютърната система QDSP Protocol	150
Неинвазивен ДНК-тест Harmony	1350
Кариотипиране (цитогенетичен анализ)	380
Микрочипов хромозомен анализ (България)	1200
Микрочипов хромозомен анализ (Германия)	2300
Екзомно секвениране на плода (Германия)	3450
Трио-секвениране (цялостно екзомно секвениране на плода и двамата родители) (Германия)	4500

Акушерство и гинекология	
Ултразвуков преглед при бременност	140
Ултразвуков преглед при двуплодна бременност	180
Ултразвуков гинекологичен преглед	100
Стандартен гинекологичен преглед (оглед със спекулум и ултразвук)	130
Разширен гинекологичен преглед (оглед със спекулум и ултразвук, изследване на влагалищен секрет и цитонамазка)	180
Изследване на влагалищен секрет	40
Изследване на цитонамазка	40
HPV-тестуване	*
Издаване на удостоверение за бременност (по заявка)	48
Консултация	100
Поставяне на спирала	100

Пакети (специализирани изследвания)

Основен	
(комбиниран скрининг за хромозомни аномалии в 11-13 г.с., ранна фетална анатомия и оценка на риска от пreekлампися)	340
Основен при двуплодна бременност	
(комбиниран скрининг за хромозомни аномалии в 11-13 г.с., ранна фетална анатомия и оценка на риска от пreekлампися)	420
Разширен	
(комбиниран скрининг за хромозомни аномалии в 11-13 г.с., ранна фетална анатомия, оценка на риска от пreekлампися и спонтанен аборт)	420
Разширен при двуплодна бременност	
(комбиниран скрининг за хромозомни аномалии в 11-13 г.с., ранна фетална анатомия, оценка на риска от пreekлампися и спонтанен аборт)	540
Пълн	
(комбиниран скрининг за хромозомни аномалии в 11-13 г.с., ранна фетална анатомия, фетална ехокардиография, оценка на риска от пreekлампися, от спонтанен аборт и предтерминно раждане)	680
Пълн при двуплодна бременност	
(комбиниран скрининг за хромозомни аномалии в 11-13 г.с., ранна фетална анатомия, фетална ехокардиография, оценка на риска от пreekлампися, от спонтанен аборт и предтерминно раждане)	820
ОПТИМА	
(неинвазивен ДНК-тест Harmony, комбиниран скрининг за хромозомни аномалии в 11-13 г.с., ранна фетална анатомия, фетална ехокардиография, оценка на риска от пreekлампися, от спонтанен аборт и предтерминно раждане)	1980

Утвърдил:

доц. д-р Петър Игнатов, д.м.