

**RANNSÓKNARSVIÐ LSH**  
**Erfða- og sameindalæknisfræðideild**  
 Gjaldskrá 1. janúar 2019

Einingarverð:	223,20	
Tegund rannsókna	Eininga- fjöldi	Verð á rannsókn
<b>ALMENN GJOLD</b>		
Umsýslugjald	3	670
Viðbótarumsýslugjald	2	446
Umsýslugjald, akút eða eftir dagvinnu	70% álag	
Blóðtökugjald, sérstakt	6	1.339
Húðsýnataka	14	3.125
Sendingargjald, innanlands	4,5	1.004
Sendingargjald, Evrópa, án þurrís	40	8.928
Sendingargjald, Evrópa, með þurrís	60	13.392
Sendingargjald, Bandaríkin, án þurrís	57	12.722
Sendingargjald, Bandaríkin, með þurrís	78	17.410
Sendingargjald til útlanda -H	61	13.615
Sendingargjald til útlanda -A	20	4.464
DNA einangrun	56	12.499
DNA einangrun frá 2017	26,76	5.973
<b>LITNINGARANNSOKNIR</b>		
<b><u>Blóð</u></b>		
Venjuleg greining	122	27.230
Langir litningar	163	36.382
Brotgj. X rannsókn	143	31.918
Brotgj. X rannsókn	163	36.382
Greining v. hvítblæði	163	36.382
Ræktun m.t.t. langra litninga	61	13.615
Móðurbólð	102	22.766
Föðurbólð	102	22.766
FISH (MDS)	183	40.846
FISH (WCP)	204	45.533
Uniparental disomy	20	4.464
FRX-PCR	244	54.461
<b><u>Fóstur</u></b>		
Venjuleg greining	244	54.461
Greining v. gervigalla/tiglunar	285	63.612
Ræktun án frumvaxtar	81	18.079
<b><u>Húð</u></b>		
Venjuleg greining	244	54.461
Greining v. gervigalla/tiglunar	285	63.612
Frumuræktun	81	18.079
Ræktun án frumvaxtar	81	18.079
<b><u>Legvatn</u></b>		
Venjuleg greining	305	68.076
Greining v. gervigalla/tiglunar	346	77.227
Venjuleg greining (SKF)	407	90.842
Ræktun án frumvaxtar	81	18.079
<b><u>Beinmergur</u></b>		
Venjuleg greining	305	68.076
<b><u>Fylgjuvefur</u></b>		
Venjuleg greining	346	77.227
<b><u>Munnstrok</u></b>		
Venjuleg greining	41	9.151

Tegund rannsókna	Eininga- fjöldi	Verð á rannsókn
<b><u>Viðbætur</u></b>		
Viðbótartalning frumna (30)	20	4.464
Viðbótartalning frumna (50)	41	9.151
Viðbótartalning frumna (100)	61	13.615
Sérlitanir (hver litun)	41	9.151
Langir litningar	81	18.079
Brotgj. X rannsókn (kk)	61	13.615
Brotgj. X rannsókn (kvk)	81	18.079
MTX-ræktun hjá arfberum	41	9.151
Frumuræktun	81	18.079
Ræktaðar frumur frystar	20	4.464
FISH (MDS)	122	27.230
FISH (WCP)	122	27.230
ERB	366	81.691
<b>SAMEINDAERFÐAFRÆÐI</b>		
<b><u>Aðferðir</u></b>		
PCR	21	4.687
Víxlritun-PCR	31	6.919
PCR með rauntímagreiningu	43	9.598
Skerðihvarf	13	2.902
Rafdráttur	14	3.125
Rafdráttur með örvökvatækni	18	4.018
Raðgreining	42	9.374
Tengslaggreining, hver einstaklingur	4	893
Southern blettun	159	35.489
Sérrannsóknir	Breytilegt	
<b><u>Rannsóknir (samanlagðar aðferðir)</u></b>		
APRT skortur (D65V)	62	13.838
ATP7B (2010del7) (Wilson sjúkdómur)	77	17.186
Bláæðasegi:F5; R506Q (Factor V Leiden) F2;	110	24.552
Connexin 26 (Cx26; 35delG, M34T, ΔE120)	158	35.266
Cystatin C (CST3A)	62	13.838
Cystic fibrosis (CFTR; delF508, N1303K,	158	35.266
HFE (C282Y, H63D, S65C) (hemókrómátósa)	109	24.329
Osteogenesis Imperfecta (COL1A2) (D1030H)	62	13.838
<b>LIFEFNAERFÐAFRÆÐI</b>		
<b><u>Skimun</u></b>		
Nýburaskimun, TSH, Phe	26	5.803
Fósturskimun, S-PAPP-A, S-frítt bHCG	30	6.696
<b><u>Sérhæfðar rannsóknir</u></b>		
B-fenýlanín	14	3.125
Sérrannsóknir	Breytilegt	

Tegund rannsóknna	Eininga- fjöldi	Verð á rannsókn
<b>KLINISK ERFÐAFRÆÐI</b>		
<b>Viðtöl við ráðþega</b> (einstakling, maka, foreldri, barn eða systkini hans)		
<b>Viðtöl á stofnun</b>		
<b>Upplýsingaviðtal E</b> Viðtal og veittar einfaldar upplýsingar um rannsóknir og einföld ráðgjöf	19	4.241
<b>Ítarlegt upplýsingaviðtal E</b> Viðtal og veittar ítarlegar upplýsingar um rannsóknir og ítarleg ráðgjöf	38	8.482
<b>Viðtal v. erfðasjúkdóms E</b> Fyrsta viðtal læknis vegna erfðasjúkdóms með sögu og almennri skoðun	76	16.963
<b>Ítarlegt ráðgjafarviðtal E</b> Ítarlegt ráðgjafarviðtal eftir upplýsingaöflun og skipulagningu rannsókna	57	12.722
<b>Framhaldsviðtal E</b> Framhaldsviðtal til staðfestingar og stuðnings	26	5.803
<b>Skráð símaviðtöl</b>		
<b>Upplýsingaviðtal S</b> Veittar einfaldar (grunn-) upplýsingar um vel þekkta sjúkdóma eða rannsóknir	19	4.241
<b>Rannsóknarviðtal S</b> Veittar einfaldar upplýsingar um niðurstöður rannsóknar	13	2.902
<b>Undirbúningsviðtal S</b> Undirbúningur að upplýsingasöfnun og ráðgjafarviðtali á stofnun	26	5.803
<b>Samráðskvaðningar</b>		
<b>Samráðskvaðning E</b> Yfirferð upplýsinga, skoðun sjúklings og mat á erfðum og sjúkdómsgreiningu	76	16.963
<b>Viðbætur</b>		
Fjölskylduráðgjöf E	13	2.902
Ráðgjöf til fleiri en eins (áhættu)aðila í sama viðtali		
Almenn skoðun E	13	2.902
Almenn skoðun fleiri en eins (áhættu)aðila í sama viðtali		
Ítarleg ytri skoðun E	26	5.803
Ítarleg ytri skoðun (leit að frávikum og rangformun)		
Fósturskoðun E	13	2.902
Ytri skoðun fósturs m.t.t. rangformunar		
Sýnistaka E	19	4.241
Sýnistaka (húð, vefir) til erfðarannsóknar		
Upplýsingaleit og -mat E	38	8.482
Leit að erfðaupplýsingum eða rannsóknnum í sjúkraskrá annars einstaklings og mat á þeim		
Rannsóknaskipulagning E	76	16.963
Skipulagning og pöntun erfðarannsókna, héraendis eða erlendis		
Fjölskyldusaga E	38	8.482
Tekin ítarleg fjölskyldusaga og gert nákvæmt		
Stutt samantekt E	38	8.482
Stutt samantekt á veittri erfðaráðgjöf með sérstöku bréfi til ráðþega		
Ítarleg samantekt E	76	16.963
Ítarleg samantekt á veittri erfðaráðgjöf með sérstöku bréfi til ráðþega		