

**RANNSÓKNARSVIÐ LSH**  
**Erfða- og sameindalæknisfræðideild**  
 Gjaldskrá 1. janúar 2021

Einingarverð:

235,60

Tegund rannsókna	Eininga- fjöldi	Verð á rannsókn
<b>ALMENN GJÖLD</b>		
Umsýslugjald	3	707
Viðbótarumsýslugjald	2	471
Umsýslugjald, akút eða eftir dagvinnu	70% álag	
Blóðtökugjald, sérstakt	6	1.414
Húðsýnataka	14	3.298
Sendingargjald, innanlands	4,5	1.060
Sendingargjald, Evrópa, án þurrís	40	9.424
Sendingargjald, Evrópa, með þurrís	60	14.136
Sendingargjald, Bandaríkin, án þurrís	57	13.429
Sendingargjald, Bandaríkin, með þurrís	78	18.377
Sendingargjald til útlanda -H	61	14.372
Sendingargjald til útlanda -A	20	4.712
DNA einangrun	56	13.194
DNA einangrun frá 2017	26,76	6.305
<b>LITNINGARANNSÓKNIR</b>		
<b><u>Blóð</u></b>		
Venjuleg greining	122	28.743
Langir litningar	163	38.403
Brotgj. X rannsókn	143	33.691
Brotgj. X rannsókn	163	38.403
Greining v. hvítblæði	163	38.403
Ræktun m.t.t. langra litninga	61	14.372
Móðurbólð	102	24.031
Föðurbólð	102	24.031
FISH (MDS)	183	43.115
FISH (WCP)	204	48.062
Uniparental disomy	20	4.712
FRX-PCR	244	57.486
<b><u>Fóstur</u></b>		
Venjuleg greining	244	57.486
Greining v. gervigalla/tiglunar	285	67.146
Ræktun án frumuvaxtar	81	19.084
<b><u>Húð</u></b>		
Venjuleg greining	244	57.486
Greining v. gervigalla/tiglunar	285	67.146
Frumuræktun	81	19.084
Ræktun án frumuvaxtar	81	19.084
<b><u>Legvatn</u></b>		
Venjuleg greining	305	71.858
Greining v. gervigalla/tiglunar	346	81.518
Venjuleg greining (SKF)	407	95.889
Ræktun án frumuvaxtar	81	19.084
<b><u>Beinmergur</u></b>		
Venjuleg greining	305	71.858
<b><u>Fylgjuvefur</u></b>		
Venjuleg greining	346	81.518
<b><u>Munnstrok</u></b>		
Venjuleg greining	41	9.660

Tegund rannsókna	Eininga- fjöldi	Verð á rannsókn
<b><u>Viðbætur</u></b>		
Viðbótartalning frumna (30)	20	4.712
Viðbótartalning frumna (50)	41	9.660
Viðbótartalning frumna (100)	61	14.372
Sérlitanir (hver litun)	41	9.660
Langir litningar	81	19.084
Brotgj. X rannsókn (kk)	61	14.372
Brotgj. X rannsókn (kvk)	81	19.084
MTX-ræktun hjá arfberum	41	9.660
Frumuræktun	81	19.084
Ræktaðar frumur frystar	20	4.712
FISH (MDS)	122	28.743
FISH (WCP)	122	28.743
ERB	366	86.230
<b>SAMEINDAERFÐAFRÆÐI</b>		
<b><u>Aðferðir</u></b>		
PCR	21	4.948
Víxlritun-PCR	31	7.304
PCR með rauntímagreiningu	43	10.131
Skerðihvarf	13	3.063
Rafdráttur	14	3.298
Rafdráttur með örvökvatækni	18	4.241
Raðgreining	42	9.895
Tengslaggreining, hver einstaklingur	4	942
Southern blettun	159	37.460
Sérrannsóknir	Breytilegt	
<b><u>Rannsóknir (samanlagðar aðferðir)</u></b>		
APRT skortur (D65V)	62	14.607
ATP7B (2010del7) (Wilson sjúkdómur)	77	18.141
Bláæðasegi:F5; R506Q (Factor V Leiden) F2;	110	25.916
Connexin 26 (Cx26; 35delG, M34T, ΔE120)	158	37.225
Cystatin C (CST3A)	62	14.607
Cystic fibrosis (CFTR; delF508, N1303K,	158	37.225
HFE (C282Y, H63D, S65C) (hemókrómátósa)	109	25.680
Osteogenesis Imperfecta (COL1A2) (D1030H)	62	14.607
<b>LÍFEFNAERFÐAFRÆÐI</b>		
<b><u>Skimun</u></b>		
Nýburaskimun, TSH, Phe	26	6.126
Fósturskimun, S-PAPP-A, S-frítt bHCG	30	7.068
<b><u>Sérhæfðar rannsóknir</u></b>		
B-fenýlanín	14	3.298
Sérrannsóknir	Breytilegt	

Tegund rannsókna	Eininga- fjöldi	Verð á rannsókn
<b>KLÍNISK 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	4.476
<b>Ítarlegt upplýsingaviðtal E</b> Viðtal og veittar ítarlegar upplýsingar um rannsóknir og ítarleg ráðgjöf	38	8.953
<b>Viðtal v. erfðasjúkdóms E</b> Fyrsta viðtal læknis vegna erfðasjúkdóms með sögu og almennri skoðun	76	17.906
<b>Ítarlegt ráðgjafarviðtal E</b> Ítarlegt ráðgjafarviðtal eftir upplýsingaöflun og skipulagningu rannsókna	57	13.429
<b>Framhaldsviðtal E</b> Framhaldsviðtal til staðfestingar og stuðnings	26	6.126
<b>Skráð símaviðtöl</b>		
<b>Upplýsingaviðtal S</b> Veittar einfaldar (grunn-) upplýsingar um vel þekkta sjúkdóma eða rannsóknir	19	4.476
<b>Rannsóknarviðtal S</b> Veittar einfaldar upplýsingar um niðurstöður rannsókna	13	3.063
<b>Undirbúningsviðtal S</b> Undirbúningur að upplýsingasöfnun og ráðgjafarviðtali á stofnun	26	6.126
<b>Samráðskvaðningar</b>		
<b>Samráðskvaðning E</b> Yfirferð upplýsinga, skoðun sjúklings og mat á erfðum og sjúkdómsgreiningu	76	17.906
<b>Viðbætur</b>		
Fjölskylduráðgjöf E	13	3.063
Ráðgjöf til fleiri en eins (áhættu)aðila í sama viðtali		
Almenn skoðun E	13	3.063
Almenn skoðun fleiri en eins (áhættu)aðila í sama viðtali		
Ítarleg ytri skoðun E	26	6.126
Ítarleg ytri skoðun (leit að frávikum og Fósturskoðun E	13	3.063
Ytri skoðun fósturs m.t.t. rangformunar		
Sýnistaka E	19	4.476
Sýnistaka (húð, vefir) til erfðarannsóknar		
Upplýsingaleit og -mat E	38	8.953
Leit að erfðaupplýsingum eða rannsóknnum í sjúkraskrá annars einstaklings og mat á þeim		
Rannsóknaskipulagning E	76	17.906
Skipulagning og pöntun erfðarannsóknna, héraendis eða erlendis		
Fjölskyldusaga E	38	8.953
Tekin ítarleg fjölskyldusaga og gert nákvæmt		
Stutt samantekt E	38	8.953
Stutt samantekt á veittri erfðaráðgjöf með sérstöku bréfi til ráðþega		
Ítarleg samantekt E	76	17.906
Ítarleg samantekt á veittri erroaraogjor með sérstöku bréfi til ráðþega		