

RANNSÓKNARSVIÐ LSH
Erfða- og sameindalæknisfræðideild
 Gjaldskrá 1. janúar 2025

Einingarverð:	308,6	
Tegund rannsókna	Eininga- fjöldi	Verð á rannsókn
ALMENN GJÖLD		
Umsýslugjald	3	926
Viðbótarumsýslugjald	2	617
Umsýslugjald, akút eða eftir dagvinnu	70% álag	
Blóðtökugjald, sérstakt	6	1.852
Húðsýnataka	14	4.320
Sendingargjald, innanlands	4,5	1.389
Sendingargjald, Evrópa, án þurrís	40	12.344
Sendingargjald, Evrópa, með þurrís	60	18.516
Sendingargjald, Bandaríkin, án þurrís	57	17.590
Sendingargjald, Bandaríkin, með þurrís	78	24.071
Sendingargjald til útlanda -H	61	18.825
Sendingargjald til útlanda -A	20	6.172
DNA einangrun	56	17.282
DNA einangrun frá 2017	26,76	8.258
LITNINGARANNSÓKNIR		
<u>Blóð</u>		
Venjuleg greining	122	37.649
Langir litningar	163	50.302
Brotgj. X rannsókn	143	44.130
Brotgj. X rannsókn	163	50.302
Greining v. hvítblæði	163	50.302
Ræktun m.t.t. langra litninga	61	18.825
Móðurbólóð	102	31.477
Föðurbólóð	102	31.477
FISH (MDS)	183	56.474
FISH (WCP)	204	62.954
Uniparental disomy	20	6.172
FRX-PCR	244	75.298
<u>Fóstur</u>		
Venjuleg greining	244	75.298
Greining v. gervigalla/tiglunar	285	87.951
Ræktun án frumuvaxtar	81	24.997
<u>Húð</u>		
Venjuleg greining	244	75.298
Greining v. gervigalla/tiglunar	285	87.951
Frumuræktun	81	24.997
Ræktun án frumuvaxtar	81	24.997
<u>Legvatn</u>		
Venjuleg greining	305	94.123
Greining v. gervigalla/tiglunar	346	106.776
Venjuleg greining (SKF)	407	125.600
Ræktun án frumuvaxtar	81	24.997
<u>Beinmergur</u>		
Venjuleg greining	305	94.123
<u>Fylgiuvefur</u>		
Venjuleg greining	346	106.776
<u>Munnstrok</u>		
Venjuleg greining	41	12.653

Tegund rannsókna	Eininga- fjöldi	Verð á rannsókn
<u>Viðbætur</u>		
Viðbótartalning frumna (30)	20	6.172
Viðbótartalning frumna (50)	41	12.653
Viðbótartalning frumna (100)	61	18.825
Sérlitanir (hver litun)	41	12.653
Langir litningar	81	24.997
Brotgj. X rannsókn (kk)	61	18.825
Brotgj. X rannsókn (kvk)	81	24.997
MTX-ræktun hjá arfberum	41	12.653
Frumuræktun	81	24.997
Ræktaðar frumur frystar	20	6.172
FISH (MDS)	122	37.649
FISH (WCP)	122	37.649
ERB	366	112.948
SAMEINDAERFÐAFRÆÐI		
<u>Aðferðir</u>		
PCR	21	6.481
Víxlritun-PCR	31	9.567
PCR með rauntímagreiningu	43	13.270
Skerðihvarf	13	4.012
Rafdráttur	14	4.320
Rafdráttur með örvökvatækni	18	5.555
Raðgreining	42	12.961
Tengslaggreining, hver einstaklingur	4	1.234
Southern blettun	159	49.067
Sérrannsóknir	Breytilegt	
<u>Rannsóknir (samanlagðar aðferðir)</u>		
APRT skortur (D65V)	62	19.133
ATP7B (2010del7) (Wilson sjúkdómur)	77	23.762
Bláæðasegi:F5; R506Q (Factor V Leiden) F2;	110	33.946
Connexin 26 (Cx26; 35delG, M34T, ΔE120)	158	48.759
Cystatin C (CST3A)	62	19.133
Cystic fibrosis (CFTR; delF508, N1303K,	158	48.759
HFE (C282Y, H63D, S65C) (hemókrómatósa)	109	33.637
Osteogenesis Imperfecta (COL1A2) (D1030H)	62	19.133
LÍFEFNAERFÐAFRÆÐI		
<u>Skimun</u>		
Nýburaskimun, TSH, Phe	26	8.024
Fósturskimun, S-PAPP-A, S-frítt bHCG	30	9.258
<u>Sérhæfðar rannsóknir</u>		
B-fenýlanín	14	4.320
Sérrannsóknir	Breytilegt	

Tegund rannsókna	Eininga- fjöldi	Verð á rannsókn
KLÍNISK ERFÐAFRÆÐI		
Viðtöl við ráðþega (einstakling, maka, foreldri, barn eða systkini)		
Viðtöl á stofnun		
Upplýsingaviðtal E Viðtal og veittar einfaldar upplýsingar um rannsóknir og einföld ráðgjöf	19	5.863
Ítarlegt upplýsingaviðtal E Viðtal og veittar ítarlegar upplýsingar um rannsóknir og ítarleg ráðgjöf	38	11.727
Viðtal v. erfðasjúkdóms E Fyrsta viðtal læknis vegna erfðasjúkdóms með sögu og almennri skoðun	76	23.454
Ítarlegt ráðgjafarviðtal E Ítarlegt ráðgjafarviðtal eftir upplýsingaöflun og skipulagningu rannsókna	57	17.590
Framhaldsviðtal E Framhaldsviðtal til staðfestingar og stuðnings	26	8.024
Skráð símaviðtöl		
Upplýsingaviðtal S Veittar einfaldar (grunn-) upplýsingar um vel þekkta sjúkdóma eða rannsóknir	19	5.863
Rannsóknarviðtal S Veittar einfaldar upplýsingar um niðurstöður rannsókna	13	4.012
Undirbúningsviðtal S Undirbúningur að upplýsingasöfnun og ráðgjafarviðtali á stofnun	26	8.024
Samráðskvaðningar		
Samráðskvaðning E Yfirferð upplýsinga, skoðun sjúklings og mat á erfðum og sjúkdómsgreiningu	76	23.454
Viðbætur		
Fjölskylduráðgjöf E	13	4.012
Ráðgjöf til fleiri en eins (áhættu)aðila í sama Almenn skoðun E	13	4.012
Almenn skoðun fleiri en eins (áhættu)aðila í sama viðtali		
Ítarleg ytri skoðun E	26	8.024
Ítarleg ytri skoðun (leit að frávikum og Fósturskoðun E	13	4.012
Ytri skoðun fósturs m.t.t. rangformunar		
Sýnistaka E	19	5.863
Sýnistaka (húð, vefir) til erfðarannsóknar		
Upplýsingaleit og -mat E	38	11.727
Leit að erfðaupplýsingum eða rannsóknnum í sjúkraskrá annars einstaklings og mat á þeim		
Rannsóknaskipulagning E	76	23.454
Skipulagning og pöntun erfðarannsókna, héraðs eða erlendis		
Fjölskyldusaga E	38	11.727
Tekin ítarleg fjölskyldusaga og gert nákvæmt		
Stutt samantekt E	38	11.727
Stutt samantekt á veittri erfðaráðgjöf með sérstöku bréfi til ráðþega		
Ítarleg samantekt E	76	23.454
Ítarleg samantekt á veittri erfðaráðgjöf með sérstöku bréfi til ráðþega		