

**RANNSÓKNARSVIÐ LSH**  
**Erfða- og sameindalæknisfræðideild**  
 Gjaldskrá 1. janúar 2024

Einingarverð:	297,0	
Tegund rannsókna	Eininga- fjöldi	Verð á rannsókn
<b>ALMENN GJÖLD</b>		
Umsýslugjald	3	891
Viðbótarumsýslugjald	2	594
Umsýslugjald, akút eða eftir dagvinnu	70% álag	
Blóðtökugjald, sérstakt	6	1.782
Húðsýnataka	14	4.158
Sendingargjald, innanlands	4,5	1.337
Sendingargjald, Evrópa, án þurrís	40	11.880
Sendingargjald, Evrópa, með þurrís	60	17.820
Sendingargjald, Bandaríkin, án þurrís	57	16.929
Sendingargjald, Bandaríkin, með þurrís	78	23.166
Sendingargjald til útlanda -H	61	18.117
Sendingargjald til útlanda -A	20	5.940
DNA einangrun	56	16.632
DNA einangrun frá 2017	26,76	7.948
<b>LITNINGARANNSÓKNIR</b>		
<b><u>Blóð</u></b>		
Venjuleg greining	122	36.234
Langir litningar	163	48.411
Brotgj. X rannsókn	143	42.471
Brotgj. X rannsókn	163	48.411
Greining v. hvítblæði	163	48.411
Ræktun m.t.t. langra litninga	61	18.117
Móðurbólóð	102	30.294
Föðurbólóð	102	30.294
FISH (MDS)	183	54.351
FISH (WCP)	204	60.588
Uniparental disomy	20	5.940
FRX-PCR	244	72.468
<b><u>Fóstur</u></b>		
Venjuleg greining	244	72.468
Greining v. gervigalla/tiglunar	285	84.645
Ræktun án frumuvaxtar	81	24.057
<b><u>Húð</u></b>		
Venjuleg greining	244	72.468
Greining v. gervigalla/tiglunar	285	84.645
Frumuræktun	81	24.057
Ræktun án frumuvaxtar	81	24.057
<b><u>Legvatn</u></b>		
Venjuleg greining	305	90.585
Greining v. gervigalla/tiglunar	346	102.762
Venjuleg greining (SKF)	407	120.879
Ræktun án frumuvaxtar	81	24.057
<b><u>Beinmergur</u></b>		
Venjuleg greining	305	90.585
<b><u>Fylgjuvefur</u></b>		
Venjuleg greining	346	102.762
<b><u>Munnstrok</u></b>		
Venjuleg greining	41	12.177

Tegund rannsókna	Eininga- fjöldi	Verð á rannsókn
<b><u>Viðbætur</u></b>		
Viðbótartalning frumna (30)	20	5.940
Viðbótartalning frumna (50)	41	12.177
Viðbótartalning frumna (100)	61	18.117
Sérlitanir (hver litun)	41	12.177
Langir litningar	81	24.057
Brotgj. X rannsókn (kk)	61	18.117
Brotgj. X rannsókn (kvk)	81	24.057
MTX-ræktun hjá arfberum	41	12.177
Frumuræktun	81	24.057
Ræktaðar frumur frystar	20	5.940
FISH (MDS)	122	36.234
FISH (WCP)	122	36.234
ERB	366	108.702
<b>SAMEINDAERFÐAFRÆÐI</b>		
<b><u>Aðferðir</u></b>		
PCR	21	6.237
Víxlritun-PCR	31	9.207
PCR með rauntímagreiningu	43	12.771
Skerðihvarf	13	3.861
Rafdráttur	14	4.158
Rafdráttur með örvökvatækni	18	5.346
Raðgreining	42	12.474
Tengslaggreining, hver einstaklingur	4	1.188
Southern blettun	159	47.223
Sérrannsóknir	Breytilegt	
<b><u>Rannsóknir (samanlagðar aðferðir)</u></b>		
APRT skortur (D65V)	62	18.414
ATP7B (2010del7) (Wilson sjúkdómur)	77	22.869
Bláæðasegi:F5; R506Q (Factor V Leiden) F2;	110	32.670
Connexin 26 (Cx26; 35delG, M34T, ΔE120)	158	46.926
Cystatin C (CST3A)	62	18.414
Cystic fibrosis (CFTR; delF508, N1303K,	158	46.926
HFE (C282Y, H63D, S65C) (hemókrómatósa)	109	32.373
Osteogenesis Imperfecta (COL1A2) (D1030H)	62	18.414
<b>LÍFEFNAERFÐAFRÆÐI</b>		
<b><u>Skimun</u></b>		
Nýburaskimun, TSH, Phe	26	7.722
Fósturskimun, S-PAPP-A, S-frítt bHCG	30	8.910
<b><u>Sérhæfðar rannsóknir</u></b>		
B-fenýlanín	14	4.158
Sérrannsóknir	Breytilegt	

Tegund rannsókna	Eininga- fjöldi	Verð á rannsókn
<b>KLÍNISK ERFÐAFRÆÐI</b>		
<b>Viðtöl við ráðþega</b> (einstakling, maka, foreldri, barn eða systkini)		
<b>Viðtöl á stofnun</b>		
<b>Upplýsingaviðtal E</b> Viðtal og veittar einfaldar upplýsingar um rannsóknir og einföld ráðgjöf	19	5.643
<b>Ítarlegt upplýsingaviðtal E</b> Viðtal og veittar ítarlegar upplýsingar um rannsóknir og ítarleg ráðgjöf	38	11.286
<b>Viðtal v. erfðasjúkdóms E</b> Fyrsta viðtal læknis vegna erfðasjúkdóms með sögu og almennri skoðun	76	22.572
<b>Ítarlegt ráðgjafarviðtal E</b> Ítarlegt ráðgjafarviðtal eftir upplýsingaöflun og skipulagningu rannsókna	57	16.929
<b>Framhaldsviðtal E</b> Framhaldsviðtal til staðfestingar og stuðnings	26	7.722
<b>Skráð símaviðtöl</b>		
<b>Upplýsingaviðtal S</b> Veittar einfaldar (grunn-) upplýsingar um vel þekkta sjúkdóma eða rannsóknir	19	5.643
<b>Rannsóknarviðtal S</b> Veittar einfaldar upplýsingar um niðurstöður rannsókna	13	3.861
<b>Undirbúningsviðtal S</b> Undirbúningur að upplýsingasöfnun og ráðgjafarviðtali á stofnun	26	7.722
<b>Samráðskvaðningar</b>		
<b>Samráðskvaðning E</b> Yfirferð upplýsinga, skoðun sjúklings og mat á erfðum og sjúkdómsgreiningu	76	22.572
<b>Viðbætur</b>		
Fjölskylduráðgjöf E	13	3.861
Ráðgjöf til fleiri en eins (áhættu)aðila í sama Almenn skoðun E	13	3.861
Almenn skoðun fleiri en eins (áhættu)aðila í sama viðtali		
Ítarleg ytri skoðun E	26	7.722
Ítarleg ytri skoðun (leit að frávikum og Fósturskoðun E	13	3.861
Ytri skoðun fósturs m.t.t. rangformunar		
Sýnistaka E	19	5.643
Sýnistaka (húð, vefir) til erfðarannsóknar		
Upplýsingaleit og -mat E	38	11.286
Leit að erfðaupplýsingum eða rannsóknnum í sjúkraskrá annars einstaklings og mat á þeim		
Rannsóknaskipulagning E	76	22.572
Skipulagning og pöntun erfðarannsókna, héraðs eða erlendis		
Fjölskyldusaga E	38	11.286
Tekin ítarleg fjölskyldusaga og gert nákvæmt		
Stutt samantekt E	38	11.286
Stutt samantekt á veittri erfðaráðgjöf með sérstöku bréfi til ráðþega		
Ítarleg samantekt E	76	22.572
Ítarleg samantekt á veittri erfðaráðgjöf með sérstöku bréfi til ráðþega		