

RANNSÓKNARSVIÐ LSH
Erfða- og sameindalæknisfræðideild
Gjaldskrá 1. janúar 2026

Einingarverð:

319,3

Tegund rannsókna	Eininga- fjöldi	Verð á rannsókn
ALMENN GJÖLD		
Umsýslugjald	3	958
Viðbótarumsýslugjald	2	639
Umsýslugjald, akút eða eftir dagvinnu	70% álag	
Blóðtökugjald, sérstakt	6	1.916
Húðsýnataka	14	4.470
Sendingargjald, innanlands	4,5	1.437
Sendingargjald, Evrópa, án þurrís	40	12.772
Sendingargjald, Evrópa, með þurrís	60	19.158
Sendingargjald, Bandaríkin, án þurrís	57	18.200
Sendingargjald, Bandaríkin, með þurrís	78	24.905
Sendingargjald til útlanda -H	61	19.477
Sendingargjald til útlanda -A	20	6.386
DNA einangrun	56	17.881
DNA einangrun frá 2017	26,76	8.544
LITNINGARANNSÓKNIR		
<u>Blóð</u>		
Venjuleg greining	122	38.955
Langir litningar	163	52.046
Brotgj. X rannsókn	143	45.660
Brotgj. X rannsókn	163	52.046
Greining v. hvítblæði	163	52.046
Ræktun m.t.t. langra litninga	61	19.477
Móðurbólóð	102	32.569
Föðurbólóð	102	32.569
FISH (MDS)	183	58.432
FISH (WCP)	204	65.137
Uniparental disomy	20	6.386
FRX-PCR	244	77.909
<u>Fóstur</u>		
Venjuleg greining	244	77.909
Greining v. gervigalla/tiglunar	285	91.001
Ræktun án frumuvaxtar	81	25.863
<u>Húð</u>		
Venjuleg greining	244	77.909
Greining v. gervigalla/tiglunar	285	91.001
Frumuræktun	81	25.863
Ræktun án frumuvaxtar	81	25.863
<u>Legvatn</u>		
Venjuleg greining	305	97.387
Greining v. gervigalla/tiglunar	346	110.478
Venjuleg greining (SKF)	407	129.955
Ræktun án frumuvaxtar	81	25.863
<u>Beinmergur</u>		
Venjuleg greining	305	97.387
<u>Fylgjuvefur</u>		
Venjuleg greining	346	110.478
<u>Munnstrok</u>		
Venjuleg greining	41	13.091

Tegund rannsóknna	Eininga- fjöldi	Verð á rannsókn
<u>Viðbætur</u>		
Viðbótartalning frumna (30)	20	6.386
Viðbótartalning frumna (50)	41	13.091
Viðbótartalning frumna (100)	61	19.477
Sérlítanir (hver litun)	41	13.091
Langir litningar	81	25.863
Brotgj. X rannsókn (kk)	61	19.477
Brotgj. X rannsókn (kvk)	81	25.863
MTX-ræktun hjá arfberum	41	13.091
Frumuræktun	81	25.863
Ræktaðar frumur frystar	20	6.386
FISH (MDS)	122	38.955
FISH (WCP)	122	38.955
ERB	366	116.864
SAMEINDAERFÐAFRÆÐI		
<u>Aðferðir</u>		
PCR	21	6.705
Víxlritun-PCR	31	9.898
PCR með rauntímagreinningu	43	13.730
Skerðihvarf	13	4.151
Rafdráttur	14	4.470
Rafdráttur með örvökvatækni	18	5.747
Raðgreining	42	13.411
Tengslaggreining, hver einstaklingur	4	1.277
Southern blettun	159	50.769
Sérrannsóknir	Breytilegt	
<u>Rannsóknir (samanlagðar aðferðir)</u>		
APRT skortur (D65V)	62	19.797
ATP7B (2010del7) (Wilson sjúkdómur)	77	24.586
Bláæðasegi:F5; R506Q (Factor V Leiden) F2;	110	35.123
Connexin 26 (Cx26; 35delG, M34T, ΔE120)	158	50.449
Cystatin C (CST3A)	62	19.797
Cystic fibrosis (CFTR; delF508, N1303K,	158	50.449
HFE (C282Y, H63D, S65C) (hemókrómatósa)	109	34.804
Osteogenesis Imperfecta (COL1A2) (D1030H)	62	19.797
LÍFEFNAERFÐAFRÆÐI		
<u>Skimun</u>		
Nýburaskimun, TSH, Phe	26	8.302
Fósturskimun, S-PAPP-A, S-frítt bHCG	30	9.579
<u>Sérhæfðar rannsóknir</u>		
B-fenýlanín	14	4.470
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	6.067
Ítarlegt upplýsingaviðtal E Viðtal og veittar ítarlegar upplýsingar um rannsóknir og ítarleg ráðgjöf	38	12.133
Viðtal v. erfðasjúkdóms E Fyrsta viðtal læknis vegna erfðasjúkdóms með sögu og almenntri skoðun	76	24.267
Ítarlegt ráðgjafarviðtal E Ítarlegt ráðgjafarviðtal eftir upplýsingaöflun og skipulagningu rannsókna	57	18.200
Framhaldsviðtal E Framhaldsviðtal til staðfestingar og stuðnings	26	8.302
Skráð símaviðtöl		
Upplýsingaviðtal S Veittar einfaldar (grunn-) upplýsingar um vel þekkta sjúkdóma eða rannsóknir	19	6.067
Rannsóknarviðtal S Veittar einfaldar upplýsingar um niðurstöður rannsóknar	13	4.151
Undirbúningsviðtal S Undirbúningur að upplýsingasöfnun og ráðgjafarviðtali á stofnun	26	8.302
Samráðskvaðningar		
Samráðskvaðning E Yfirferð upplýsinga, skoðun sjúklings og mat á erfðum og sjúkdómsgreiningu	76	24.267
Viðbætur		
Fjölskylduráðgjöf E	13	4.151
Ráðgjöf til fleiri en eins (áhættu)aðila í sama		
Almenn skoðun E	13	4.151
Almenn skoðun fleiri en eins (áhættu)aðila í sama		
viðtali		
Ítarleg ytri skoðun E	26	8.302
Ítarleg ytri skoðun (leit að frávikum og		
Fósturskoðun E	13	4.151
Ytri skoðun fósturs m.t.t. rangformunar		
Sýnistaka E	19	6.067
Sýnistaka (húð, vefir) til erfðarannsóknar		
Upplýsingaleit og -mat E	38	12.133
Leit að erfðaupplýsingum eða rannsóknnum í		
sjúkraskrá annars einstaklings og mat á þeim		
Rannsóknaskipulagning E	76	24.267
Skipulagning og pöntun erfðarannsókna, hérlandis		
eða erlendis		
Fjölskyldusaga E	38	12.133
Tekin ítarleg fjölskyldusaga og gert nákvæmt		
Stutt samantekt E	38	12.133
Stutt samantekt á veittri erfðaráðgjöf með sérstöku		
bréfi til ráðþega		
Ítarleg samantekt E	76	24.267
Ítarleg samantekt á veittri erfðaráðgjöf með		
sérstöku bréfi til ráðþega		