

ANALISI	CODICE
GENETICA MEDICA	
CONSULENZA GENETICA in laboratorio	G01
VISITA GENETICA MEDICA	G02
CONSULENZA GENETICA da remoto	G172
CONSULENZA GENETICA PRE TEST da remoto	G173
CONSULENZA GENETICA POST TEST da remoto	G174
CONSULENZA GENETICA PRE TEST in laboratorio	G175
CONSULENZA GENETICA POST TEST in laboratorio	G176
GENETICA PRECONCEZIONALE E DELLA RIPRODUZIONE	
FISH SU LIQUIDO SEMINALE <i>Test di frammentazione DNA spermatico</i>	G107
TEST FRAMMENTAZIONE DNA (Tunel Test)	G108
FIBROSI CISTICA I livello base 36 mutazioni	G19
FIBROSI CISTICA I livello 70 mutazioni	G20
FIBROSI CISTICA COPPIA 1° livello <i>per componente</i>	G21
FIBROSI CISTICA INTERO GENE <i>Sequenziamento completo del gene CFTR con metodologia NGS</i>	G22
ATROFIA MUSCOLO SPINALE SMN1 <i>Analisi della presenza di delezioni degli esoni 7-8 del gene SMN1</i>	G35
X-FRAGILE FMRN1 I livello	G36
X-FRAGILE FMRN1 II livello	G37
SORDITA' CONGENITA CX26/30- <i>principali mutazioni</i>	G38
SORDITA' CONGENITA (GJB2/CX26)- <i>intero gene</i>	G39

ANALISI	CODICE
DISTROFIA MUSCOLARE DUCHENNE MLPA	G40
MICRODELEZIONE CROMOSOMA Y	G43
ALFA TALASSEMIA-principali mutazioni	G44
BETA TALASSEMIA-principali mutazioni	G45
EMOCROMATOSI-principali mutazioni <i>Analisi delle varianti C282Y, S65C e H63D del gene HFE</i>	G46
DEFICIT 21-IDROSSILASI-principali mutazioni	G47
HLA-G	G48
RECETTORE FSH-LH	G49
PANNELLI GENETICA PRECONCEZIONALE E DELLA RIPRODUZIONE	
Pacchetto CARRIER SCREENING donna plus (FC, SC, SMN1, alfa e beta-talassemia, X-FRA, DMD) <i>Pannello multigenico per lo studio, nelle donne, di varianti genetiche in 7 geni associati alle più frequenti patologie recessive o X-linked (fibrosi cistica, sordità congenita, atrofia muscolo spinale, alfa e beta talassemia, X-fragile e distrofia muscolare di Duchenne e Becker)</i>	G162
Pacchetto CARRIER SCREENING uomo plus (FC, SC, SMN1, alfa e beta-talassemia) <i>Pannello multigenico per lo studio, nell'uomo, di varianti genetiche in 5 geni associati alle più frequenti patologie recessive (fibrosi cistica, sordità congenita, atrofia muscolo spinale, alfa e beta talassemia)</i>	G163
PANNELLO PMA 1 (FC, CARIOTIPO) <i>Pannello di esami genetici per i percorsi di fecondazione medicalmente assistita (PMA) comprendente lo screening di 70 mutazioni per la fibrosi cistica e l'esame del cariotipo</i>	G168

ANALISI	CODICE
---------	--------

PANNELLO PMA 5 UOMO (FC, CARIOTIPO, SMN1)

Pannello di esami genetici per i percorsi di fecondazione medicalmente assistita (PMA) comprendente lo screening di 70 mutazioni per la fibrosi cistica, lo screening per la delezione degli esoni 7-8 nel gene SMN1 e l'esame del cariotipo+A46

G171

CARRIER SCREENING ESTESO COPPIA per componente

Studio di 254 geni per patologie ereditarie tra le quali la fibrosi cistica, alfa e beta talassemia, sordità congenita, fenilchetonuria ecc

G186

CARRIER SCREENING COMPLETE

UOMO *Studio di 474 condizioni recessive e x-linked +atrofia muscolo spinale SMN1*

G187

PANNELLO ABORTIVITA' RICORRENTE COPPIA (CARIOTIPO+HLA) per uomo

Analisi delle più frequenti cause genetiche di abortività ricorrente nell' uomo

G199

PANNELLO PMA 2 DONNA (CARIOTIPO, TROMBO 6)

Pannello di esami genetici per i percorsi di fecondazione medicalmente assistita (PMA) comprendente l'esame del cariotipo e lo screening delle varianti del Fattore V di Leiden G1691A, Fattore V H1299R, Fattore II G20210A, MTHFR C677T, MTHFR A1298C, PAI-1 4G/5G

G217

PANNELLO PMA 4 DONNA (CARIOTIPO, X-FRA)

Pannello di esami genetici per i percorsi di fecondazione medicalmente assistita (PMA) comprendente l'esame del cariotipo e lo screening di I livello per X-fragile (FRAXA)

G220

ANALISI	CODICE
---------	--------

PANNELLO PMA 3 DONNA (FC, CARIOTIPO, TROMBO 6)
Pannello di esami genetici per i percorsi di fecondazione medicalmente assistita (PMA) comprendente lo screening di 70 mutazioni per la fibrosi cistica, l'esame del cariotipo e lo screening per le varianti del Fattore V di Leiden G1691A, Fattore V H1299R, Fattore II G20210A, MTHFR C677T, MTHFR A1298C, PAI-1 4G/5G

G223

PANNELLO PMA 6 DONNA (FC, X-FRA, CARIOTIPO)
Pannello di esami genetici per i percorsi di fecondazione medicalmente assistita (PMA) comprendente lo screening di 70 mutazioni per la fibrosi cistica, lo screening di I livello per X-fragile (FRAXA) e l'esame del cariotipo

G226

CARRIER SCREENING COMPLETE DONNA Studio di 474 condizioni recessive e x-linked +atrofia muscolo spinale SMN1+x-FRAGILE

G228

CARRIER SCREENING MIDI DONNA Studio di 32 geni associati a patologie recessive e x-linked+atrofia muscolo spinale SMN1 + X-Fragile

G315

CARRIER SCREENING MIDI UOMO Studio di 31 geni associati a patologie recessive +atrofia muscolo spinale SMN1

G316

Pacchetto CARRIER SCREENING donna (FC, SMA1, SC, DMD, X-FRA)
Pannello multigenico per lo studio, nelle donne, di varianti genetiche in 5 geni associati alle più frequenti patologie recessive (fibrosi cistica, atrofia muscolo spinale, sordità congenita) o X-linked (distrofia muscolare di Duchenne e Becker, X-fragile)

G50

Pacchetto CARRIER SCREENING uomo (FC, SMA1, SC)
Pannello multigenico per lo studio, nell'uomo, di varianti genetiche in 3 geni associati alle più frequenti patologie recessive (fibrosi cistica, atrofia muscolo spinale, sordità congenita)

G51

ANALISI	CODICE
<p>CARRIER SCREENING ESTESO <i>Studio di 254 geni per patologie ereditarie tra le quali la fibrosi cistica, alfa e beta talassemia, sordità congenita, fenilchetonuria ecc</i></p>	G53
<p>PANNELLO INFERTILITA' MASCHILE (CARIOTIPO, FC, Microdelezione Y) <i>Pannello di esami genetici nei maschi con problemi di fertilità comprendente l'esame del cariotipo, lo screening di 70 varianti nel gene della fibrosi cistica e le microdelezioni della regione AZF nel cromosoma Y</i></p>	G54
<p>PANNELLO INFERTILITA' FEMMINILE (CARIOTIPO, FRAXA, PANNELLO TROMBO 6) <i>Pannello di esami genetici nelle donne con problemi di fertilità comprendente l'esame del cariotipo e lo screening di I livello per X-fragile (FRAXA), lo screening per varianti del Fattore V di Leiden G1691A, Fattore V H1299R, Fattore II G20210A, MTHFR C677T, MTHFR A1298C, PAI-1 4G/5G</i></p>	G55
<p>PANNELLO ABORTIVITA' RICORRENTE COPPIA (CARIOTIPO+HLA+TROMBO 6) per donna <i>Analisi delle più frequenti cause genetiche di abortività ricorrente nella donna</i></p>	G56
<p>PANNELLO SORDITA' <i>Analisi dei geni coinvolti nelle forme di sordità neurosensoriale genetica</i></p>	G90
<p>PANNELLO RETINITE <i>Analisi dei geni coinvolti nelle forme di retinite pigmentosa</i></p>	G91
GENETICA CARDIOVASCOLARE	

ANALISI	CODICE
---------	--------

PANNELLO TROMBOFILICO 13 VARIANTI

Analisi di varianti in 13 geni associati a predisposizione genetica alla trombofilia e a patologie cardiovascolari: Fattore V di Leiden G1691A, Fattore V H1299R, Fattore II G20210A, MTHFR C677T, MTHFR A1298C, PAI-1 4G/5G; Factor XIII V34L; FGB G463A; HPA-1a/HPA-1b/ITGB3 L59P/c.176T>C; ACE 287bp gene deletion/insertion; AGT M268T; AGTR1 c.86A>C; CBS 844ins68

G159

PANNELLO TROMBOFILIA 4 VARIANTI

Analisi molecolare delle seguenti varianti: Fattore V di Leiden G1691A, Fattore II G20210A, MTHFR C677T, MTHFR A1298C

G188

FATTORE II protrombina

Analisi molecolare della variante Fattore II G20210A

G23

FATTORE V Leiden

Analisi molecolare della variante Fattore V di Leiden G1691A

G24

FATTORE V CAMBRIDGE

G24C

PANNELLO FATTORE V

Fattore V di Leiden, Cambridge, Y1702C, H1299R

G24P

FATTORE V Y1702C

G24Y

MTHFR omocisteina

Analisi molecolare delle seguenti varianti: MTHFR C677T, MTHFR A1298C

G25

PANNELLO ARITMIE CARDIACHE

Sequenziamento NGS per 47 geni

G254

PANNELLO CANALOPATIE

Sequenziamento NGS per 84 geni

G255

PANNELLO CARDIOMIOPATIA ARITMOGENA

Sequenziamento NGS per 32 geni

G256

PANNELLO CARDIOMIOPATIA DILATATIVA

Sequenziamento NGS per 44 geni

G257

PANNELLO CARDIOMIOPATIA IPERTROFICA

Sequenziamento NGS per 29 geni

G258

PANNELLO CARDIOVASCOLARE FULL

Sequenziamento NGS per 295 geni

G259

PAI-1

Analisi molecolare della variante PAI-1 (4G/5G)

G26

PANNELLO QT LUNGO

Sequenziamento NGS per 14 geni

G260

ANALISI	CODICE
PANNELLO RASOPATIE <i>Sequenziamento NGS per 27 geni</i>	G261
PANNELLO SINDROME DI BRUGADA <i>Sequenziamento NGS per 19 geni</i>	G262
PANNELLO SINDROME DI MARFAN <i>Sequenziamento NGS per 27 geni</i>	G263
PANNELLO TACHICARDIA VENTRICOLARE POLIMORFA CATECOLAMINERGICA <i>Sequenziamento NGS per 4 geni</i>	G264
APO B <i>Analisi della variante R3500Q del gene APO B</i>	G28
APO E <i>Determinazione delle varianti alleliche E2, E3, E4</i>	G29
FATTORE XIII <i>Analisi della variante V34L del gene F13A1</i>	G30
B-FIBRINOGENO <i>Analisi della variante G463A del gene FGB</i>	G31
FATTORE VII <i>Analisi della variante R35Q del gene F7</i>	G32
PANNELLO TROMBOFILIA 6 VARIANTI <i>Analisi molecolare delle seguenti varianti: Fattore V di Leiden G1691A, Fattore V H1299R, Fattore II G20210A, MTHFR C677T, MTHFR A1298C, PAI-1 4G/5G</i>	G33
PANNELLO TROMBOFILIA ESTESO 10 VARIANTI <i>Analisi molecolare delle seguenti varianti associate a predisposizione genetica alla trombofilia e a patologie cardiovascolari : Fattore II (G20210A), Fattore V (G1691A), MTHFR (C677T), MTHFR (A1298C), PAI-1 (4G/5G), APO E (C112R), APO E (R158C), Beta Fibrinogeno (G455A), GpIIIa (C1565T), Fattore XIII (V34T)+A80</i>	G34
PANNELLO CARDIOMIOPATIE FULL <i>Diagnosi della patologia cardiovascolare ereditaria basata sul sequenziamento dell'esoma e lo studio di 100 geni selezionati da esperti in genetica cardiovascolare</i>	G65
ONCOLOGIA MOLECOLARE	
JAK2 JAK-2 <i>Mutazione V617F</i>	G136

ANALISI	CODICE
BRCA1/2 SEQUENZA <i>Analisi di sequenza dei geni (tumore mammella/ovaio)</i>	G57
BRCA1 SEQUENZA <i>Analisi di sequenza del gene (tumore mammella/ovaio)</i>	G57B1
BRCA2 SEQUENZA <i>Analisi di sequenza del gene (tumore mammella/ovaio)</i>	G57B2
BRCA1/2 MLPA <i>Ricerca riarrangiamenti BRCA1 e BRCA2</i>	G58
BRCA1 MLPA <i>Ricerca riarrangiamenti BRCA1</i>	G58B1
BRCA2 MLPA <i>Ricerca riarrangiamenti BRCA2</i>	G58B2
PANNELLO BREAST-OVARIAN <i>Analisi dei geni coinvolti nella predisposizione genetica al tumore della mammella e dell'ovaio</i>	G59
PANNELLO BREAST <i>Analisi dei geni coinvolti nella predisposizione genetica al tumore della mammella</i>	G59B
PANNELLO OVARIAN <i>Analisi dei geni coinvolti nella predisposizione genetica al tumore dell'ovaio</i>	G59O
PANNELLO MELANOMA <i>Analisi dei geni coinvolti nella predisposizione genetica al melanoma</i>	G60
PANNELLO PROSTATA <i>Analisi dei geni coinvolti nella predisposizione genetica al tumore della prostata</i>	G61
PANNELLO COLON/GASTRIC <i>Analisi dei geni coinvolti nella predisposizione genetica al tumore gastrico e intestinale</i>	G62
PANNELLO COLON <i>Analisi dei geni coinvolti nella predisposizione genetica al tumore del colon</i>	G62C
PANNELLO GASTRIC <i>Analisi dei geni coinvolti nella predisposizione genetica al tumore gastrico</i>	G62G
PANNELLO ONCOLOGICO ESTESO <i>Analisi dei geni coinvolti nella predisposizione genetica ai tumori</i>	G63

ANALISI	CODICE
MY CANCER RISK (40 GENI) <i>Test genetico che determina il rischio di cancro ereditario attraverso il sequenziamento dell'esoma completo ed il successivo studio di 40 geni correlati ai più comuni tumori ereditari come, ad esempio, il tumore alla mammella e ovaio</i>	G92
EGFR	G332
*ALK e ROS1 - LUNG CANCER <i>(EML4-ALK fusion, RET fusion, MET skipping exon 14)</i>	G324
KRAS (ESONI 2,3,4)	G325
NRAS (ESONI 2,3,4)	G326
BRAF V600E/K/D/R/M	G327
KRAS (ESONI 2,3,4) + NRAS (ESONI 2,3,4)	G328
KRAS (ESONI 2,3,4) + NRAS (ESONI 2,3,4) + BRAF V600E/K/D/R/M	G329
**Test molecolare noduli tiroidei	G331
PANNELLI MULTIGENICI CUSTOM	
EXOME PANEL 100-200 GENI	G100
EXOME PANEL MAGGIORI 200 GENI	G101
EXOME PANEL 1-20 GENI	G97
EXOME PANEL 20-75 GENI	G98
EXOME PANEL 75-100 GENI	G99
SEQUENZIAMENTO ESOMA CLINICO	
ESOMA CLINICO <i>Analisi delle regioni esoniche dei geni codificanti (WES)</i>	G93
ESOMA CLINICO TRIO (per componente) <i>Analisi delle regioni esoniche dei geni codificanti (WES) nei genitori e nel figlio</i>	G94
GENOMA	G95
GENOMA TRIO (per componente)	G96
SERVIZI DIAGNOSTICI E PREDITTIVI	

ANALISI	CODICE
---------	--------

MY GENOME (650 CONDIZIONI CLINICHE)

Sequenziamento e interpretazione del genoma per prevenire le malattie e migliorare la salute. Test rivolto a pazienti sani e proattivi nel prendersi cura della propria salute. Il test valuta oltre 650 condizioni cliniche che possono avere un significato clinico sul paziente come malattie cardiovascolari, oncologiche, malattie multifattoriali, farmacogenomica, malattie trasmissibili e tratti genetici personali

G102

MY GENETIC RISK (162 GENI CORRELATI MALATTIE CON RILEVANZA CLINICA)

Test genetico preventivo che permette di conoscere il rischio ereditario di malattie cardiovascolari e cancro. Conoscere la predisposizione a queste malattie permette allo specialista di stabilire strategie di gestione medica per prevenirle o rilevarle nelle fasi iniziali

G103

MY HEALTH SCORE (TEST SCREENING PATOLOGIE MULTIFATTORIALI -DIABETE-CARDIV-K MAMM-K PROSTATA)

Test di screening genetico che fornisce informazioni sul rischio di malattie multifattoriali comuni. Il test determina il rischio poligenico precedentemente non rilevato, consentendo di individuare un numero maggiore di persone a rischio per malattie cardiovascolari, diabete di tipo 2, tumore alla mammella e prostata

G104

SEQUENZIAMENTO SINGOLO GENE

G105

ISTOCOMPATIBILITA'

HLA I singolo locus

G110

HLA II singolo locus

G111

HLA B27 GENOTIPO

G112

Tipizzazione allelica del locus B27 del gene HLA

HLA TIP.COMPLETA (A-B-C,DR-DQ)

G113

HLA TIPIZ.CLASSE I (A-B-C)

G114

HLA II (LOCI DQB1,DRB1)

G115

ANALISI	CODICE
---------	--------

NUTRIGENETICA & WELLNESS

WELLNESS SURE TEST	G1000
SENSIBILITA' ALLA CAFFEINA	G152
SENSIBILITA' NICHEL	G158
<i>Analisi di polimorfismi dei geni FLG e TNF</i>	
INTOLLERANZA FRUTTOSIO	G177
<i>Analisi di polimorfismi del gene ALDOB</i>	
INTOLLERANZA SOLFITI	G178
<i>Analisi di polimorfismi dei geni SUOX e CBS</i>	
SUSCETTIBILITA' AL SALE	G252
SUSCETTIBILITA' ALL'ALCOOL	G253
CAPACITA' ANTIOSSIDANTE	G267
METABOLISMO DEI LIPIDI	G268
PREDISPOSIZIONE ALL'OBESITA'	G269
APPORTO DI GRASSI-CARBOIDRATI E PERDITA DI PESO	G270
LATTOSIO + CELIACHIA	G271
LATTOSIO+CELIACHIA+OMOCISTEINA	G272
PANNELLO NUTRIGENETICA INTOLLERANZE PLUS	
<i>Comprende tutti i pannelli di sensibilità e intolleranze alimentari, omocisteina e vitamina D</i>	G273
INVECCHIAMENTO CUTANEO	G274
RISPOSTA ALL'ABBRONZATURA	G275
FOTOSENSIBILITA' CUTANEA	G276
SINTESI COLLAGENE	G277
DIETA HIGH FAT E ESERCIZIO AEROBICO	G278
DIETA LOW FAT E ESERCIZIO AEROBICO	G279
PERDITA GRASSO SOTTOCUTANEO	G280
ATTIVITA' FISICA DI ENDURANCE	G281
ESERCIZIO FISICO POTENZA	G282
ESERCIZIO FISICO RESISTENZA	G283
RECUPERO MUSCOLARE	G284
LESIONI MUSCOLO TENDINEE	G285
IDRATAZIONE DELLA PELLE	G286
CONVERSIONE VITAMINA A	G287
GLICAZIONE CUTANEA	G288
CAPACITA' ANTIOSSIDANTE DELLA CUTE	G289
SENSIBILITA' ALL'ISTAMINA	G294
METABOLISMO VITAMINA D	G311

ANALISI	CODICE
CAFFEINA+NICHEL+FRUTTOSIO+LATTOSIO+ SOLFITI+SALE+ALCOOL+ISTAMINA	G312
OMOCISTEINA + VITAMINA D	G313
PREDISPOSIZIONE GENETICA CELIACHIA <i>Tipizzazione molecolare completa. Analisi degli aplotipi HLA, DQ2., DQ2.5 e DQ8</i>	G41
INTOLLERANZA LATTOSIO <i>Analisi dei polimorfismi C13910T e G22018A del gene LTC</i>	G42
NUTRISURE TEST <i>Comprende il pannello nutrigenetica base, metabolismo lipidi, capacità antiossidante, predisposizione obesità, apporto grassi/carboidrati e perdita di peso</i>	G500
ACTIVE SURE TEST	G600
PANNELLO NUTRIGENETICA INTOLLERANZE BASE <i>Comprende tutti i pannelli di sensibilità e intolleranze alimentari</i>	G68
AGING SURE TEST	G700
INFETTIVOLOGIA MOLECOLARE	
HPV ALTO RISCHIO esame su campione <i>Ricerca molecolare del genoma dei seguenti ceppi di HPV: Genotipi ad alto rischio: 16, 18, 26, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 53, 56, 58, 59, 66, 68, 69, 70, 73, 82</i>	G122
HPV Tipizzazione TUTTI GENOTIPI esame su campione <i>Ricerca molecolare del genoma dei seguenti ceppi di HPV: Genotipi ad alto rischio: 16, 18, 26, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 53, 56, 58, 59, 66, 68, 69, 70, 73, 82 Genotipi a basso rischio: 6, 11 Altri genotipi: 30, 32, 34, 40, 42, 43, 44, 54, 55, 61, 62, 67, 74, 81, 83, 84, 87, 90 (il test non consente di discriminare tra questi genotipi)</i>	G123
HPV mRNA <i>Test genetico per l'identificazione di RNA messaggero del virus per la verifica dello stato di attività replicativa virale</i>	G124

ANALISI	CODICE
HCV EPATITE C qualitativo <i>Test genetico per l'identificazione dell'RNA virale nel plasma</i>	G125
HCV EPATITE C quantitativo <i>Misurazione della quantità del virus HCV (carica virale) presente nel plasma</i>	G126
HCV EPATITE C genotipo	G126G
HBV EPATITE B qualitativo <i>Test genetico per l'identificazione del DNA virale nel plasma</i>	G127
HBV EPATITE B quantitativo <i>Misurazione della quantità del virus HBV (carica virale) presente nel plasma</i>	G128
PARVOVIRUS B-19 <i>Test genetico per l'identificazione del DNA virale nel plasma</i>	G129
RUBEO VIRUS rosolia <i>Test genetico per l'identificazione dell'RNA virale nel plasma</i>	G130
VARICELLA ZOSTER VIRUS <i>Test genetico per l'identificazione del DNA virale nel plasma</i>	G131
CMV CITOMEGALOVIRUS qualitativo <i>Test genetico per l'identificazione del DNA virale nel plasma</i>	G132
CHLAMYDIA T.	G333
NEISSERIA G.	G334
MYCOPLASMA H.	G335
UREAPLASMA U.	G336
TRICHOMONAS V.	G337
CANDIDA A.	G338
GARDNERELLA V.	G339
PANNELLO 3 PATOGENI <i>(Mycoplasma h., Ureaplasma u., Chlamydia t.)</i>	G340
PANNELLO 4 PATOGENI <i>(Mycoplasma h., Ureaplasma u., Chlamydia t., Neisseria gonorrhoeae)</i>	G341
PANNELLO 4 PATOGENI <i>(Mycoplasma h., Ureaplasma u., Chlamydia t., Trichomonas vaginalis)</i>	G342

ANALISI	CODICE
PANNELLO 5 PATOGENI (malattie sessualmente trasmissibili) <i>ricerca molecolare del genoma dei seguenti patogeni: Chlamydia trachomatis, Mycoplasma hominis, Neisseria gonorrhoeae, Ureaplasma urealyticum., Trichomonas vaginalis)</i>	G343
PANNELLO MST 7 (malattie sessualmente trasmissibili) esame su campione <i>Ricerca molecolare del genoma dei seguenti patogeni: Chlamydia trachomatis, Ureaplasma parvum, Mycoplasma genitalium, Mycoplasma hominis, Neisseria gonorrhoeae, Ureaplasma urealyticum, Trichomonas vaginalis</i>	G133
PANNELLO MST 7 (malattie sessualmente trasmissibili) con prelievo <i>Ricerca molecolare del genoma dei seguenti patogeni: Chlamydia trachomatis, Ureaplasma parvum, Mycoplasma genitalium, Mycoplasma hominis, Neisseria gonorrhoeae, Ureaplasma urealyticum, Trichomonas vaginalis</i>	G200
PANNELLO MST 7 (malattie sessualmente trasmissibili) con prelievo in corso di visita <i>Ricerca molecolare del genoma dei seguenti patogeni: Chlamydia trachomatis, Ureaplasma parvum, Mycoplasma genitalium, Mycoplasma hominis, Neisseria gonorrhoeae, Ureaplasma urealyticum, Trichomonas vaginalis</i>	G229
HPV ALTO BASSO RISCHIO con Tipizzazione con prelievo fuori visita <i>Identificazione e genotipizzazione di tutti i genotipi di HPV ad alto rischio per carcinoma del collo dell'utero</i>	G230
HPV ALTO BASSO RISCHIO con Tipizzazione con prelievo in corso di visita <i>Identificazione e genotipizzazione di tutti i genotipi di HPV ad alto rischio per carcinoma del collo dell'utero</i>	G231

ANALISI	CODICE
<p>PANNELLO MST 13 (malattie sessualmente trasmissibili) solo esame su campione</p> <p><i>Batteri: Chlamydia trachomatis, Ureaplasma parvum, Trichomonas vaginalis, Mycoplasma genitalium, Mycoplasma hominis, Neisseria gonorrhoeae, Ureaplasma urealyticum, Haemophilus ducreyi, Gardnerella vaginalis, Candida albicans, Treponema pallidum</i></p> <p><i>Virus: Herpes simplex virus 1, Herpes simplex virus 2</i></p>	G240
<p>PANNELLO MST 13 (malattie sessualmente trasmissibili) con prelievo in corso di visita</p> <p><i>Batteri: Chlamydia trachomatis, Ureaplasma parvum, Trichomonas vaginalis, Mycoplasma genitalium, Mycoplasma hominis, Neisseria gonorrhoeae, Ureaplasma urealyticum, Haemophilus ducreyi, Gardnerella vaginalis, Candida albicans, Treponema pallidum</i></p> <p><i>Virus: Herpes simplex virus 1, Herpes simplex virus 2</i></p>	G241
<p>MST 13 PATOGENI con prelievo</p> <p><i>Batteri: Chlamydia trachomatis, Ureaplasma parvum, Trichomonas vaginalis, Mycoplasma genitalium, Mycoplasma hominis, Neisseria gonorrhoeae, Ureaplasma urealyticum, Haemophilus ducreyi, Gardnerella vaginalis, Candida albicans, Treponema pallidum</i></p> <p><i>Virus: Herpes simplex virus 1, Herpes simplex virus 2</i></p>	G243
<p>CMV CITOMEGALOVIRUS quantitativo</p>	G249
<p>EBV EPSTEIN BARR VIRUS qualitativo</p>	G250
<p>EBV EPSTEIN BARR VIRUS quantitativo</p>	G251
MICROBIOMA	
<p>BIOMESURE TEST INTESTINALE BASE</p> <p><i>Analisi dell'intero patrimonio genetico della flora batterica intestinale</i></p>	G109
<p>BIOMESURE TEST INTESTINALE PLUS</p> <p><i>Analisi dell'intero patrimonio genetico dei microrganismi dell'intestino (batteri, virus, miceti)</i></p>	G180

ANALISI	CODICE
---------	--------

BIOMESURE TEST VAGINALE BASE <i>Analisi dell'intero patrimonio genetico dei batteri vaginali</i>	G181
BIOMESURE TEST VAGINALE PLUS <i>Analisi dell'intero patrimonio genetico dei microrganismi vaginali (batteri, virus, miceti)</i>	G182
BIOMESURE TEST ENDOMETRIO BASE <i>Analisi dell'intero patrimonio genetico dei batteri che popolano l'endometrio</i>	G183
BIOMESURE TEST ENDOMETRIO PLUS <i>Analisi dell'intero patrimonio genetico dei microrganismi che popolano l'endometrio (batteri, virus, miceti)</i>	G184

CITOLOGIA E ISTOLOGIA

PAP-TEST solo esame su campione	G138
PAP-TEST fase liquida (Thin Prep) solo esame su campione	G139
PAP-TEST con prelievo fuori visita	G201
PAP-TEST con prelievo in corso di visita	G202
PAP-TEST fase liquida (Thin Prep) con prelievo fuori visita	G204
PAP-TEST fase liquida (Thin Prep) con prelievo in corso di visita	G205

CITOGENETICA CLASSICA E MOLECOLARE

CARIOTIPO SU SANGUE PERIFERICO	G03
CARIOTIPO SU SANGUE PERIFERICO 100 metafasi	G03P
CARIOTIPO SU SANGUE PERIFERICO di coppia	G04
ARRAY CGH ad alta risoluzione postnatale <i>Analisi di citogenetica molecolare per la verifica di alterazioni strutturali dei cromosomi (microdelezioni/microduplicazioni) non visibili con gli esami di citogenetica tradizionale (cariotipo)</i>	G14

ANALISI	CODICE
SNP-ARRAY <i>Analisi qualitativa (genotyping) e quantitativa (numero di copie) mediante sonde specifiche per polimorfismi a singolo nucleotide (SNP) sull'intero genoma</i>	G246
FISH (Regioni subtelomeriche di tutti i cromosomi) <i>Studio dei riarrangiamenti subtelomeriche di tutti i cromosomi con tecnica di ibridazione in situ a fluorescenza</i>	G247
FISH PRENATALE E/O POSTNATALE <i>Studio microdelezioni/microduplicazioni di regioni cromosomiche note</i>	G248
DIAGNOSTICA GENETICA PRENATALE	
CARIOTIPO SU MATERIALE ABORTIVO	G05
CARIOTIPI su villi coriali (diretta e coltura +QF-PCR X/Y/21/13/18)	G07
CARIOTIPO su villi coriali (diretto e coltura) +Array CGH	G08
CARIOTIPO su liquido amniotico + alfafeto proteina + QF-PCR X/Y/21/13/18	G10
ARRAY CGH + cariotipo tradizionale su liquido amniotico + alfa-fetoproteina	G11
ARRAY CGH su materiale abortivo <i>Analisi di citogenetica molecolare per la verifica di alterazioni strutturali dei cromosomi (microdelezioni/microduplicazioni) non visibili con gli esami di citogenetica tradizionale (cariotipo)</i>	G12
PANNELLO RASOPATIE su villi coriali o liquido amniotico <i>Pannello multigenico per lo studio di possibili varianti genetiche fetali associate a difetti cardiaci e ad anomalie dello sviluppo del feto</i>	G15
ARRAY- CGH bassa risoluzione prenatale	G160

ANALISI	CODICE
---------	--------

<p>ARRAY CGH ad alta risoluzione prenatale <i>Analisi di citogenetica molecolare per la verifica di alterazioni strutturali dei cromosomi (microdelezioni/microduplicazioni) non visibili con gli esami di citogenetica tradizionale (cariotipo)</i></p>	G245
--	------

INDAGINI DI PATERNITA'

<p>TEST PATERNITA' uso informativo 2 profili (per componente) <i>2 profili: padre-figlio/a. Il risultato ha valore informativo e non potrà essere utilizzato a scopi legali</i></p>	G118
---	------

<p>TEST PATERNITA' uso informativo 2 profili secondo campione (per componente) <i>2 profili: padre-figlio/a. Il risultato ha valore informativo e non potrà essere utilizzato a scopi legali</i></p>	G118A
--	-------

<p>TEST PATERNITA' uso informativo 3 profili (per componente) <i>3 profili: padre-madre-figlio/a. Il risultato ha valore informativo e non potrà essere utilizzato a scopi legali</i></p>	G119
---	------

<p>TEST PATERNITA' uso informativo 3 profili secondo campione (per componente) <i>3 profili: padre-madre-figlio/a. Il risultato ha valore informativo e non potrà essere utilizzato a scopi legali</i></p>	G119A
--	-------

<p>TEST PATERNITA' uso informativo 3 profili terzo campione (per componente) <i>3 profili: padre-madre-figlio/a. Il risultato ha valore informativo e non potrà essere utilizzato a scopi legali</i></p>	G119B
--	-------

<p>Maggiorazione per TEST PATERNITA' uso informativo su materiale non convenzionale <i>Onere aggiuntivo per estrazione DNA da materiale difficile o non convenzionale</i></p>	G242
---	------

TEST SCREENING PRENATALI

ANALISI	CODICE
Pacchetto NIPT VANADIS+BITEST+PREECLAMPSIA+ ECOGRAFIA con misurazione traslucenza nucale + ECO MORFOLOGICA	G75
Pacchetto NIPT VANADIS+BITEST+PREECLAMPSIA+ ECOGRAFIA con misurazione traslucenza nucale	G74
NIPT GRAVIDITYSURE full risk <i>NIPT per analisi di trisomie 13,18, 21 aneuploidie dei cromosomi e autosomiche</i>	G317
RH PRENATALE <i>Test prenatale non invasivo per la determinazione del fattore Rh(D) fetale, eseguito in gestanti Rh(D) negative con partner maschile Rh(D) positivo</i>	G89
NIPT GRAVIDITY Loss <i>NIPT che analizza il DNA fetale libero (placentare) in un campione di sangue materno in caso di interruzione spontanea della gravidanza. Il test analizza le alterazioni cromosomiche numeriche nei cromosomi autosomici e sessuali, nonché le delezioni e duplicazioni in tutti i cromosomi autosomici che possono essere correlate all'interruzione spontanea della gravidanza</i>	G991
NIPT VANADIS (13-18-21 e sesso) <i>NIPT per analisi delle trisomie 13,18,21 e sesso fetale</i>	G73
RISCHIO BIOCHIMICO x BITEST + PREECLAMPSIA	G76
BITEST BETA HCG-PAPP-A	<i>dosaggio FREE</i> G265
PREECLAMPSIA <i>dosaggio FREE BETA HCG-PAPP-A elaborazione del rischio</i>	G266
NIPT GRAVIDITYSURE plus <i>NIPT per analisi di trisomie 13,18, 21 aneuploidie dei cromosomi sessuali X,Y (solo per gravidanze singole), delezioni e duplicazioni parziali. Aneuploidie autosomiche rare a carico di tutti i cromosomi e sesso cromosomico fetale</i>	G85
NIPT GRAVIDITYSURE medium <i>NIPT per analisi di trisomie 13,18, 21, aneuploidie dei cromosomi sessuali X,Y (solo per gravidanze singole), delezioni e duplicazioni parziali e sesso cromosomico fetale</i>	G84

ANALISI	CODICE
NIPT GRAVIDITYSURE basic <i>NIPT per analisi di trisomie 13,18, 21, sesso cromosomico fetale e aneuploidie dei cromosomi sessuali</i>	G83