



LABORATORI GENETICA E DIAGNOSTICA MOLECOLARE
ROMA-ITALIA



CATALOGO ESAMI

2026

www.medigene.it

ANALISI	CODICE	consumabile/materiale biologico necessario	TAT
GENETICA PRECONCEZIONALE E DELLA RIPRODUZIONE			
FISH SU LIQUIDO SEMINALE <i>Test di frammentazione DNA spermatico</i>	G107	Liquido seminale	30-32
TEST FRAMMENTAZIONE DNA (Tunel Test)	G108	Liquido seminale	22-24
FIBROSI CISTICA I livello base 36 mutazioni	G19	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	15-18
FIBROSI CISTICA I livello 70 mutazioni	G20	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	15-18
FIBROSI CISTICA COPPIA 1° livello <i>per componente</i>	G21	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	15-18
FIBROSI CISTICA INTERO GENE <i>Sequenziamento completo del gene CFTR con metodologia NGS</i>	G22	Sangue intero EDTA	25-27
ATROFIA MUSCOLO SPINALE SMN1 <i>gene SMN1</i>	G35	Sangue intero EDTA	15-18
X-FRAGILE FMRN1 I livello	G36	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	15-19
X-FRAGILE FMRN1 II livello	G37	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	15-20
SORDITA' CONGENITA CX26/30-principali mutazioni	G38	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	15-21
SORDITA' CONGENITA (GJB2/CX26)-intero gene	G39	Sangue intero EDTA	25-27
DISTROFIA MUSCOLARE DUCHENNE MLPA	G40	Sangue intero EDTA	15-18
MICRODELEZIONE CROMOSOMA Y	G43	Sangue intero EDTA	15-18
ALFA TALASSEMIA-principali mutazioni	G44	Sangue intero EDTA	14-16
BETA TALASSEMIA-principali mutazioni	G45	Sangue intero EDTA	14-16
EMOCROMATOSI-principali mutazioni <i>Analisi delle varianti C282Y, S65C e H63D del gene HFE</i>	G46	Sangue intero EDTA	14-16
DEFICIT 21-IDROSSILASI-principali mutazioni	G47	Sangue intero EDTA	30-32
HLA-G	G48	Sangue intero EDTA	14-16

ANALISI	CODICE	consumabile/materiale biologico necessario	TAT
RECETTORE FSH-LH	G49	Sangue intero EDTA	14-16

PANNELLI GENETICA PRECONCEZIONALE E DELLA RIPRODUZIONE

CARRIER SCREENING			
CARRIER SCREENING COMPLETE DONNA <i>Studio di oltre 400 geni associati a patologie recessive e x-linked +atrofia muscolo spinale SMN1+x-FRAGILE</i>	G228	Sangue intero EDTA	35-40
CARRIER SCREENING COMPLETE UOMO <i>Studio di oltre 400 geni associati a patologie recessive e x-linked +atrofia muscolo spinale SMN1</i>	G187	Sangue intero EDTA	35-40
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	Sangue intero EDTA	15-18
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	Sangue intero EDTA	15-18

ANALISI	CODICE	consumabile/materiale biologico necessario	TAT
CARRIER SCREENING MIDI DONNA Studio di oltre 100 geni associati a patologie recessive e x-linked con frequenza di portatori superiori a 1/200	G315	Sangue intero EDTA	25-27
CARRIER SCREENING MIDI UOMO Studio di oltre 100 geni associati a patologie recessive e x-linked con frequenza di portatori superiori a 1/200	G316	Sangue intero EDTA	25-27
Pacchetto CARRIER SCREENING donna (FC, SMA1, SC, DMD, X-FRA) <i>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)</i>	G50	Sangue intero EDTA	15-18
Pacchetto CARRIER SCREENING uomo (FC, SMA1, SC) <i>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)</i>	G51	Sangue intero EDTA	15-18
PANNELLI PMA			
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	Sangue intero EDTA + provetta litio eparina	20-22

ANALISI	CODICE	consumabile/materiale biologico necessario	TAT
PANNELLO PMA 5 (FC, CARIOTIPO, SMN1) <i>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</i>	G171	Sangue intero EDTA + provetta litio eparina	20-22
PANNELLO PMA 2 DONNA (CARIOTIPO, TROMBO 6) <i>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</i>	G217	Sangue intero EDTA + provetta litio eparina	20-22
PANNELLO PMA 3 DONNA (FC, CARIOTIPO, TROMBO 6) <i>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</i>	G223	Sangue intero EDTA + provetta litio eparina	20-22
PANNELLO PMA 4 DONNA (CARIOTIPO, X-FRA) <i>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)</i>	G220	Sangue intero EDTA + provetta litio eparina	20-22

ANALISI	CODICE	consumabile/materiale biologico necessario	TAT
PANNELLO PMA 6 DONNA (FC, X-FRA, CARIOTIPO) <i>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</i>	G226	Sangue intero EDTA + provetta litio eparina	20-22
BIOPSIA ENDOMETRIALE + CD3/56/138	G291	Biop. Endometriale	
ELETTROFORESI DELLE PROTEINE CON CALCOLO PROTIDEMIA TOTALE	260+25990	Su richiesta	
G6PDH	44	Su richiesta	

PANNELLI INFERTILITA' E ABORTIVITA'

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>	G54	Sangue intero EDTA + provetta litio eparina	20-22
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>	G55	Sangue intero EDTA + provetta litio eparina	20-22
PANNELLO ABORTIVITA' RICORRENTE COPPIA (CARIOTIPO+HLAG) per uomo <i>Analisi delle più frequenti cause genetiche di abortività ricorrente nell'uomo</i>	G199	Sangue intero EDTA + provetta litio eparina	20-22
PANNELLO ABORTIVITA' RICORRENTE COPPIA (CARIOTIPO+HLAG+TROMBO 6) per donna <i>Analisi delle più frequenti cause genetiche di abortività ricorrente nella donna</i>	G56	Sangue intero EDTA + provetta litio eparina	20-22

ANALISI	CODICE	consumabile/materiale biologico necessario	TAT
ALTRI PANNELLI			
PANNELLO SORDITA' NEUROSENSORIALI			
<i>Analisi dei geni coinvolti nelle forme di sordità neurosensoriale genetica</i>	G90	Sangue intero EDTA	35-40
PANNELLO RETINITE			
<i>Analisi dei geni coinvolti nelle forme di retinite pigmentosa</i>	G91	Sangue intero EDTA	35-40

GENETICA CARDIOVASCOLARE			
TROMBOFILIA			
PANNELLO FATTORE V			
<i>Fattore V di Leiden, Cambridge, Y1702C, H1299R</i>	G24P	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
PANNELLO TROMBOFILIA 4 VARIANTI			
<i>Analisi molecolare delle seguenti varianti: Fattore V di Leiden G1691A, Fattore II G20210A, MTHFR C677T, MTHFR A1298C</i>	G188	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
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	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12

PANNELLO TROMBOFILICO 13 VARIANTI			
<i>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</i>	G159	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12

ANALISI	CODICE	consumabile/materiale biologico necessario	TAT
PANNELLO TROMBOFILICO 15 VARIANTI - CARDIOSURE <i>Analisi di 15 varianti in 13 geni associati a predisposizione genetica alla trombofilia e a patologie cardiovascolari: Fattore V di Leiden G1691A, Fattore V H1299R, Fattore V Cambridge, Fattore V Y1702C, 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</i>	G561	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
GENETICA CARDIOVASCOLARE ESAMI SINGOLI			
FATTORE II protrombina <i>Analisi molecolare della variante Fattore II G20210A</i>	G23	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
FATTORE V Leiden <i>Analisi molecolare della variante Fattore V di Leiden G1691A</i>	G24	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
FATTORE V CAMBRIDGE	G24C	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
FATTORE V Y1702C	G24Y	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
MTHFR omocisteina <i>Analisi molecolare delle seguenti varianti: MTHFR C677T, MTHFR A1298C</i>	G25	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
PAI-1 <i>Analisi molecolare della variante PAI-1 (4G/5G)</i>	G26	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
APO B <i>Analisi della variante R3500Q del gene APO B</i>	G28	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
APO E <i>Determinazione delle varianti alleliche E2, E3, E4</i>	G29	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
FATTORE XIII <i>Analisi della variante V34L del gene F13A1</i>	G30	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
B-FIBRINOGENO <i>Analisi della variante G463A del gene FGB</i>	G31	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12

ANALISI	CODICE	consumabile/materiale biologico necessario	TAT
FATTORE VII <i>Analisi della variante R35Q del gene F7</i>	G32	Sangue intero EDTA o Tampone Buccale	10-12
GENETICA CARDIOVASCOLARE PANNELLI			
PANNELLO SINDROME DI BRUGADA <i>Sequenziamento NGS per 19 geni</i>	G262	Sangue intero EDTA	35-40
PANNELLO QT LUNGO <i>Sequenziamento NGS per 14 geni</i>	G260	Sangue intero EDTA	35-40
PANNELLO TACHICARDIA VENTRICOLARE POLIMORFA CATECOLAMINERGICA <i>Sequenziamento NGS per 4 geni</i>	G264	Sangue intero EDTA	35-40
PANNELLO SINDROME DI MARFAN <i>Sequenziamento NGS per 27 geni</i>	G263	Sangue intero EDTA	35-40
PANNELLO ARITMIE CARDIACHE <i>Sequenziamento NGS per 47 geni</i>	G254	Sangue intero EDTA	35-40
PANNELLO CANALOPATIE <i>Sequenziamento NGS per 84 geni</i>	G255	Sangue intero EDTA	35-40
PANNELLO CARDIOMIOPATIA ARITMOGENA <i>Sequenziamento NGS per 32 geni</i>	G256	Sangue intero EDTA	35-40
PANNELLO CARDIOMIOPATIA DILATATIVA <i>Sequenziamento NGS per 44 geni</i>	G257	Sangue intero EDTA	35-40
PANNELLO CARDIOMIOPATIA IPERTROFICA <i>Sequenziamento NGS per 29 geni</i>	G258	Sangue intero EDTA	35-40
PANNELLO RASOPATIE <i>Sequenziamento NGS per 27 geni</i>	G261	Sangue intero EDTA	35-40
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	Sangue intero EDTA	35-40
PANNELLO CARDIOVASCOLARE FULL <i>Sequenziamento NGS per 295 geni</i>	G259	Sangue intero EDTA	35-40

ANALISI	CODICE	consumabile/materiale biologico necessario	TAT
ONCOLOGIA MOLECOLARE			
JAK+JAK-2 Mutazione V617F	G136	Sangue intero EDTA	12-14
BRCA1/2 + SEQUENZA <i>Analisi di sequenza dei geni (tumore mammella/ovaio)</i>	G57	Sangue intero EDTA	35-37
BRCA1/2 + PALB2 SEQUENZA <i>Analisi di sequenza dei geni (tumore mammella/ovaio) + CNV</i>	G57PAL	Sangue intero EDTA	35-37
BRCA1 SEQUENZA <i>Analisi di sequenza del gene (tumore mammella/ovaio)</i>	G57B1	Sangue intero EDTA	35-37
BRCA2 SEQUENZA <i>Analisi di sequenza del gene (tumore mammella/ovaio)</i>	G57B2	Sangue intero EDTA	35-37
BRCA1/2 + PALB2 SOMATICO <i>Analisi di sequenza dei geni (tumore mammella/ovaio) su biopsia.</i>	G196	Materiale Bioptico	35-37
BRCA1/2 MLPA <i>Ricerca riarrangiamenti BRCA1 e BRCA2</i>	G58	Sangue intero EDTA	15-18
BRCA1 MLPA <i>Ricerca riarrangiamenti BRCA1</i>	G58B1	Sangue intero EDTA	15-18
BRCA2 MLPA <i>Ricerca riarrangiamenti BRCA2</i>	G58B2	Sangue intero EDTA	15-18
SINDROME DI Lynch MLPA <i>Ricerca riarrangiamenti sindrome di Lynch</i>	G195	Sangue intero EDTA	15-18
EGFR	G332	Materiale Bioptico	10-12
KRAS (ESONI 2,3,4)	G325	Materiale Bioptico	10-12
NRAS (ESONI 2,3,4)	G326	Materiale Bioptico	10-12
BRAF V600E/K/D/R/M	G327	Materiale Bioptico	10-12
*ALK e ROS1 - LUNG CANCER <i>(EML4-ALK fusion, RET fusion, MET skipping exon 14)</i>	G324	Materiale Bioptico	10-12
KRAS (ESONI 2,3,4) + BRAF V600E/K/D/R/M	G348	Materiale Bioptico	
KRAS (ESONI 2,3,4) + NRAS (ESONI 2,3,4) + BRAF V600E/K/D/R/M	G329	Materiale Bioptico	10-12
KRAS (ESONI 2,3,4) + NRAS (ESONI 2,3,4)	G328	Materiale Bioptico	10-12
Test molecolare noduli tiroidei (NRAS, BRAF, KRAS, HRAS, RET, PAX8)	G331	Materiale Bioptico	10-12
Mutazioni gene NRAS, BRAF, KRAS e HRAS Tiroide	G345	Materiale Bioptico	10-12

ANALISI	CODICE	consumabile/materiale biologico necessario	TAT
<i>Analisi fusioni geni RET, PAX8 Tiroide</i>	G346	Materiale Bioptico	10-12
<i>Ricerca mutazioni UGT1A1</i>	G295	Sangue intero EDTA	10-12
<i>Ricerca mutazioni DPYD</i>	G358	Sangue intero EDTA	10-12
ANALISI DELL'INSTABILITA' DEI MICROSATELLITI (MSI) <i>Analisi molecolare dei loci BAT-25, BAT-26, NR-21, NR-24 e NR-27</i>	G296	Sangue intero EDTA	10-12
PANNELLI			
PANNELLO BREAST-OVARIAN <i>Analisi dei geni coinvolti nella predisposizione genetica al tumore della mammella e dell'ovaio</i>	G59	Sangue intero EDTA	35-40
PANNELLO BREAST-OVARIAN ESPANSO <i>Analisi di 75 geni coinvolti nella predisposizione genetica al tumore della mammella e dell'ovaio</i>	G193	Sangue intero EDTA	35-40
PANNELLO BREAST <i>Analisi dei geni coinvolti nella predisposizione genetica al tumore della mammella</i>	G59B	Sangue intero EDTA	35-40
PANNELLO OVARIAN <i>Analisi dei geni coinvolti nella predisposizione genetica al tumore dell'ovaio</i>	G590	Sangue intero EDTA	35-40
PANNELLO MELANOMA <i>Analisi dei geni coinvolti nella predisposizione genetica al melanoma</i>	G60	Sangue intero EDTA	35-40
PANNELLO PROSTATA <i>Analisi dei geni coinvolti nella predisposizione genetica al tumore della prostata</i>	G61	Sangue intero EDTA	35-40
PANNELLO COLON/GASTRIC <i>Analisi dei geni coinvolti nella predisposizione genetica al tumore gastrico e intestinale</i>	G62	Sangue intero EDTA	35-40
PANNELLO COLON <i>Analisi geni coinvolti nella predisposizione genetica al tumore del colon</i>	G62C	Sangue intero EDTA	35-40

ANALISI	CODICE	consumabile/materiale biologico necessario	TAT
PANNELLO GASTRIC			
<i>Analisi dei geni coinvolti nella predisposizione genetica al tumore gastrico</i>	G62G	Sangue intero EDTA	35-40
PANNELLO Sindrome di Lynch Analisi dei geni coinvolti nella predisposizione genetica alla Sindrome di Lynch	G194	Sangue intero EDTA	35-40
PANNELLO ONCOLOGICO ESTESO (200 geni)			
<i>Analisi dei geni coinvolti nella predisposizione genetica ai tumori</i>	G63	Sangue intero EDTA	35-40
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	Sangue intero EDTA	35-40

BIOPSIA LIQUIDA			
OncoScan			
<i>biopsia liquida che analizza 122 geni correlati alle terapie target dei tumori solidi, con l'aggiunta di 25 regioni introniche hotspot di fusione genica, 19 loci microsatellitari classici e 219 loci associati alla risposta alla chemioterapia.</i>	G197	Provetta streck maculata	35-40
OncoMonitoring			
<i>biopsia liquida che analizza 122 geni correlati alle terapie target dei tumori solidi, con l'aggiunta di 25 regioni introniche hotspot di fusione genica, 19 loci microsatellitari classici e 219 loci associati alla risposta alla chemioterapia. + analisi bioinformatica per ricerca terapia target</i>	G198	Provetta streck maculata	35-40

ANALISI	CODICE	consumabile/materiale biologico necessario	TAT
UroDetect <i>test molecolare non invasivo su urine che rileva specifiche mutazioni genetiche associate al carcinoma della vescica. Utilizzato per follow-up dei pazienti per individuare precocemente eventuali recidive in modo sensibile e senza ricorrere subito alla cistoscopia .</i>	G350	kit dedicato	10-12

PANNELLI MULTIGENICI CUSTOM			
pannello neurofibromatosi (1-20 geni)	G354A	Sangue Intero EDTA	35-30
EXOME PANEL 1-20 GENI	G97	Sangue Intero EDTA	35-30
EXOME PANEL 20-75 GENI	G98	Sangue Intero EDTA	35-30
EXOME PANEL 75-100 GENI	G99	Sangue Intero EDTA	35-30
EXOME PANEL 100-200 GENI	G100	Sangue Intero EDTA	35-40
EXOME PANEL >200 GENI	G101	Sangue Intero EDTA	35-30
ONCO PANEL 1-20 GENI	G354	Sangue Intero EDTA	35-30
ONCO PANEL 20-75 GENI	G353	Sangue Intero EDTA	35-30
ONCO PANEL 75-100 GENI	G355	Sangue Intero EDTA	35-30
ONCO PANEL 100-200 GENI	G351	Sangue Intero EDTA	35-40
ONCO PANEL > 200 GENI	G352	Sangue Intero EDTA	35-30

ANALISI	CODICE	consumabile/materiale biologico necessario	TAT
SEQUENZIAMENTO ESOMA CLINICO			
ESOMA CLINICO <i>Analisi delle regioni esoniche dei geni codificanti (WES)</i>	G93	Sangue Intero EDTA	50-55
ESOMA CLINICO TRIO (per componente) <i>Analisi delle regioni esoniche dei geni codificanti (WES) nei genitori e nel figlio</i>	G94	Sangue Intero EDTA	50-55
GENOMA	G95	Sangue Intero EDTA	130-140
GENOMA TRIO (per componente)	G96	Sangue Intero EDTA	130-140

SERVIZI DIAGNOSTICI E PREDITTIVI			
MY GENOME (650 CONDIZIONI CLINICHE) <i>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</i>			
	G102	Sangue Intero EDTA	50-55
MY GENETIC RISK (162 GENI CORRELATI MALATTIE CON RILEVANZA CLINICA) <i>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</i>			
	G103	Sangue Intero EDTA	30-32

ANALISI	CODICE	consumabile/materiale biologico necessario	TAT
MY HEALTH SCORE (TEST SCREENING PATOLOGIE MULTIFATTORIALI -DIABETE-CARDIV-K MAMM- K PROSTATA) <i>Test di screening genetico</i> <i>che fornisce informazioni sul rischio di</i> <i>malattie multifattoriali comuni. Il test</i> <i>determina il rischio poligenico</i> <i>precedentemente non rilevato, consentendo</i> <i>di individuare un numero maggiore di persone</i> <i>a rischio per malattie cardiovascolari, diabete</i> <i>di tipo 2, tumore alla mammella e prostata</i>			
	G104	Sangue Intero EDTA	30-32
SEQUENZIAMENTO SINGOLA MUTAZIONE	G137	Sangue Intero EDTA	25-30
SEQUENZIAMENTO SINGOLO GENE	G105	Sangue Intero EDTA	35-40

ISTOCOMPATIBILITA'			
HLA I singolo locus	G110	Sangue Intero EDTA	20-25
HLA II singolo locus	G111	Sangue Intero EDTA	20-25
HLA B27 GENOTIPO <i>Tipizzazione allelica del locus B27 del gene</i> <i>HLA</i>	G112	Sangue Intero EDTA	20-25
HLA TIP.COMPLETA (A-B-C,DR-DQ)	G113	Sangue Intero EDTA	20-25
HLA TIPIZ.CLASSE I (A-B-C)	G114	Sangue Intero EDTA	20-25
HLA II (LOCI DQB1,DRB1)	G115	Sangue Intero EDTA	20-25
HLA B51 genotipo	G540	Sangue Intero EDTA	20-25

MICROBIOMA INTESTINALE			
BIOMESURE TEST INTESTINALE PLUS Analisi dell'intero patrimonio genetico dei microrganismi dell'intestino (batteri, virus, miceti)			
	G180	Tampone NAAM fecale	35-40

ANALISI	CODICE	consumabile/materiale biologico necessario	TAT
BIOMESURE PELVIFLORA INTESTINAL <i>Analisi dell'intero patrimonio genetico dei microrganismi dell'intestino (batteri, virus, miceti) specifico per pazienti con patologie ginecologiche</i>	G151	Tampone NAAM fecale	35-40

PANNELLI NUTRIGENETICA, SENSIBILITA' E INTOLLERANZE

NUTRISURE TEST <i>Comprende tutti i pannelli di sensibilità e intolleranze alimentari (lattosio, istamina, celiachia, fruttosio, nichel, sale, caffeina, solfiti, alcool, omocisteina, vitamina D, capacità antiossidante, metabolismo dei lipidi, predisposizione ad obesità, apporto di grassi/carboidrati e perdita di peso)</i>	G500	Sangue intero EDTA o Tampone Buccale	20-22
---	-------------	---	-------

PANNELLO NUTRIGENETICA INTOLLERANZE PLUS

Comprende i seguenti pannelli di sensibilità e intolleranze alimentari: lattosio, istamina, celiachia, fruttosio, nichel, sale, caffeina, solfiti, alcool + omocisteina e vitamina D

G273

Sangue intero EDTA
o Tampone Buccale

20-22

PANNELLO NUTRIGENETICA INTOLLERANZE BASE

Comprende i seguenti pannelli di sensibilità e intolleranze alimentari: lattosio, istamina, celiachia, fruttosio, nichel, sale, caffeina, solfiti, alcool.

G68

Sangue intero EDTA
o Tampone Buccale

20-22

PANNELLO LATTOSIO+CELIACHIA+OMOCISTEINA

G272

Sangue intero EDTA
o Tampone Buccale

15-17

PANELLO LATTOSIO + CELIACHIA

G271

Sangue intero EDTA
o Tampone Buccale

15-17

PANNELLO OMOCISTEINA + VITAMINA D

G313

Sangue intero EDTA
o Tampone Buccale

15-17

ESAMI SINGOLI

SENSIBILITA' ALLA CAFFEINA	G152	Sangue intero EDTA o Tampone Buccale	10-12
-----------------------------------	-------------	---	-------

ANALISI	CODICE	consumabile/materiale biologico necessario	TAT
SENSIBILITA' NICHEL <i>Analisi di polimorfismi dei geni FLG e TNF</i>	G158	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
INTOLLERANZA FRUTTOSIO <i>Analisi di polimorfismi del gene ALDOB</i>	G177	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
INTOLLERANZA SOLFITI <i>Analisi di polimorfismi dei geni SUOX e CBS</i>	G178	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
SUSCETTIBILITA' AL SALE	G252	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
SUSCETTIBILITA' ALL'ALCOOL	G253	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
CAPACITA' ANTIOSSIDANTE	G267	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
METABOLISMO DEI LIPIDI	G268	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
PREDISPOSIZIONE ALL'OBESITA'	G269	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
APPORTO DI GRASSI-CARBOIDRATI E PERDITA DI PESO	G270	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
PREDISPOSIZIONE GENETICA CELIACHIA <i>Tipizzazione molecolare completa. Analisi degli aptotipi HLA, DQ2., DQ2.5 e DQ8</i>	G41	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
MTHFR omocisteina <i>Analisi molecolare delle seguenti varianti: MTHFR C677T, MTHFR A1298C</i>	G25	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
SENSIBILITA' ALL'ISTAMINA	G294	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
METABOLISMO VITAMINA D	G311	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
INTOLLERANZA LATTOSIO <i>Analisi dei polimorfismi C13910T e G22018A del gene LTC</i>	G42	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12

SPORT & WELLNESS			
ACTIVE SURE TEST Contiene tutti i test della sezione sport & wellness	G600	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	20-22
DIETA HIGH FAT E ESERCIZIO AEROBICO	G278	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
DIETA LOW FAT E ESERCIZIO AEROBICO	G279	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12

ANALISI	CODICE	consumabile/materiale biologico necessario	TAT
PERDITA GRASSO SOTTOCUTANEO	G280	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
ATTIVITA' FISICA DI ENDURANCE	G281	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
ESERCIZIO FISICO POTENZA	G282	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
ESERCIZIO FISICO RESISTENZA	G283	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
RECUPERO MUSCOLARE	G284	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
LESIONI MUSCOLO TENDINEE	G285	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12

SKIN & BEAUTY

TricoPGx

Analisi di polimorfismi (SNP) per predisposizione ad AGA e farmacogenetica dei principali trattamenti anti-alopecia.	G292	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	30-32
TEST GENETICO PREDISPOSIZIONE ALOPECIA	G142	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	15-17

TRICO COMBO

Trico PGx + TEST GENETICO PREDISPOSIZIONE ALOPECIA	G903	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	30-32
---	------	--	-------

AGING SURE TEST

Contiene tutti i test della sezione skin&beauty	G700	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	20-22
--	------	--	-------

INVECCHIAMENTO CUTANEO	G274	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
RISPOSTA ALL'ABBRONZATURA	G275	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
FOTOSENSIBILITA' CUTANEA	G276	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
SINTESI COLLAGENE	G277	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
IDratazione della pelle	G286	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
CONVERSIONE VITAMINA A	G287	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
GLICAZIONE CUTANEA	G288	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12
CAPACITA' ANTIOSSIDANTE DELLA CUTE	G289	Sangue intero EDTA oTampone Buccale	10-12

ANALISI	CODICE	consumabile/materiale biologico necessario	TAT
ESAME BENESSERE COMPLETO			
WELLNESS SURE TEST (NutriSure test + ActiveSure Test + AginSure Test)	G1000	Sangue intero EDTA o Tampone Buccale	30-32
EPIGENETICA			
Test di biologia su base epigenetica	G73	kit dedicato	45-47
Test per la misura del carico allostatico su base epigenetica	G74	kit dedicato	45-47
Test combinato età biologica + carico allostatico	G75	kit dedicato	45-47
MICROBIOLOGIA CLASSICA			
Tampone germi comuni e miceti	B505+B5100V	tampone vaginale culturale	6-8
Tampone germi comuni + antibiogramma	B505+B5100V+ ATB	tampone vaginale culturale	6-8
Tampone streptococco	B506	tampone vaginale culturale	6-8
INFETTIVOLOGIA MOLECOLARE			
PAP-DUO HR (pap test in fase liquida + HPV ALTO RISCHIO)	G143	CONTENITORE PAP TEST FASE LIQUIDA + tampone NAAM	6-8
PAP-DUO GENOTIPIZZAZIONE (pap test in fase liquida + HPV GENOTIPIZZAZIONE)	G145	CONTENITORE PAP TEST FASE LIQUIDA + tampone NAAM	6-8
HPV ALTO RISCHIO <i>Ricerca molecolare del genoma dei seguenti ceppi di HPV:</i> <i>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	tampone NAAM	6-8

ANALISI	CODICE	consumabile/materiale biologico necessario	TAT
HPV Tipizzazione TUTTI GENOTIPI esame su campione 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	G123	tampone NAAM	7-8
HPV mRNA Test genetico per l'identificazione di RNA messaggero del virus per la verifica dello stato di attività replicativa virale	G124	tampone NAAM	18-20
HCV EPATITE C qualitativo Test genetico per l'identificazione dell'RNA virale nel plasma	G125	Provetta Siero	10-14
HCV EPATITE C quantitativo Misurazione della quantità del virus HCV (carica virale) presente nel plasma	G126	Provetta Siero	10-14
HCV EPATITE C genotipo	G126G	Provetta Siero	10-14
HBV EPATITE B qualitativo Test genetico per l'identificazione del DNA virale nel plasma	G127	Provetta Siero	10-14
HBV EPATITE B quantitativo Misurazione della quantità del virus HBV (carica virale) presente nel plasma	G128	Provetta Siero	10-14
PARVOVIRUS B-19 Test genetico per l'identificazione del DNA virale nel plasma	G129	Provetta Siero	10-14
RUBEO VIRUS rosolia Test genetico per l'identificazione dell'RNA virale nel plasma	G130	Provetta Siero	10-14
VARICELLA ZOSTER VIRUS Test genetico per l'identificazione del DNA virale nel plasma	G131	Provetta Siero	10-14
CMV CITOMEGALOVIRUS qualitativo Test genetico per l'identificazione del DNA virale nel plasma	G132	Provetta Siero	10-14
CHLAMYDIA T.	G333	tampone NAAM	7-8
NEISSERIA G.	G334	tampone NAAM	7-8
MYCOPLASMA H.	G335	tampone NAAM	7-8
UREAPLASMA U.	G336	tampone NAAM	7-8

ANALISI	CODICE	consumabile/materiale biologico necessario	TAT
TRICHOMONAS V.	G337	tampone NAAM	7-8
CANDIDA A.	G338	tampone NAAM	7-8
GARDNERELLA V.	G339	tampone NAAM	7-8
CMV CITOMEGALOVIRUS quantitativo	G249	tampone NAAM	10-14
EBV EPSTEIN BARR VIRUS qualitativo	G250	Provetta Siero	10-14
EBV EPSTEIN BARR VIRUS quantitativo	G251	Provetta Siero	10-14
PANNELLI MALATTIE SESSUALMENTE TRASMISSIBILI			
PANNELLO 3 PATOGENI			
(<i>Mycoplasma h.</i> , <i>Ureaplasma u.</i> , <i>Chlamydia t.</i>)	G340	tampone NAAM	7-8
PANNELLO 4 PATOGENI A			
(<i>Mycoplasma h.</i> , <i>Ureaplasma u.</i> , <i>Chlamydia t.</i> , <i>Neisseria gonorrhoeae</i>)	G341	tampone NAAM	7-8
PANNELLO 4 PATOGENI B			
(<i>Mycoplasma h.</i> , <i>Ureaplasma u.</i> , <i>Chlamydia t.</i> , <i>Trichomonas vaginalis</i>)	G342	tampone NAAM	7-8
PANNELLO MST 5 (malattie sessualmente trasmissibili)			
ricerca molecolare del genoma dei seguenti patogeni: <i>Chlamydia trachomatis</i> , <i>Mycoplasma hominis</i> , <i>Neisseria gonorrhoeae</i> , <i>Ureaplasma urealyticum</i> , <i>Trichomonas vaginalis</i>)	G343	tampone NAAM	7-8
PANNELLO MST 7 (malattie sessualmente trasmissibili)			
esame su campione			
Ricerca molecolare del genoma dei seguenti patogeni: <i>Chlamydia trachomatis</i> , <i>Ureaplasma Parvum</i> , <i>Mycoplasma genitalium</i> , <i>Mycoplasma hominis</i> , <i>Neisseria gonorrhoeae</i> , <i>Ureaplasma urealyticum</i> , <i>Trichomonas vaginalis</i>	G133	tampone NAAM	7-8

ANALISI	CODICE	consumabile/materiale biologico necessario	TAT
PANNELLO MST 13 (malattie sessualmente trasmissibili) esame su campione <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> <i>Virus: Herpes simplex virus 1, Herpes simplex virus 2</i>	G240	tampone NAAM	7-8

MICROBIOMA GINECOLOGIA			
BIOMESURE TEST VAGINALE PLUS <i>Analisi dell'intero patrimonio genetico dei microrganismi vaginali (batteri, virus, miceti)</i>	G182	tampone NAAM vaginale	35-40
BIOMESURE TEST ENDOMETRIO PLUS <i>Analisi dell'intero patrimonio genetico dei microrganismi che popolano l'endometrio (batteri, virus, miceti)</i>	G184	biopsia endometriale in tampone NAAM	35-40

CITOLOGIA E ISTOLOGIA			
PAP-TEST solo esame su campione	G138	vetrino	7-10
PAP-TEST fase liquida (Thin Prep) solo esame su campione	G139	Contenitore pap test fase liquida	7-10
PAP-TEST fase liquida esame su campione	G356	Contenitore pap test fase liquida	7-10
Citologia urina/e fase liquida campione)	G210	Box con fissativo	7-10
Citologia urina/e fase liquida (3 campioni)	G211	Box con fissativo	7-10

ANALISI	CODICE	consumabile/materiale biologico necessario	TAT
CITOGENETICA CLASSICA E MOLECOLARE			
CARIOTIPO SU SANGUE PERIFERICO	G03	Provetta Litio Eparina	20-22
CARIOTIPO SU SANGUE PERIFERICO 100 metafasi	G03P	Provetta Litio Eparina	20-22
CARIOTIPO SU SANGUE PERIFERICO di coppia	G04	Provetta Litio Eparina	20-22
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	Su richiesta	25-27
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	Su richiesta	25-27
FISH (Regioni subtelomeriche di tutti i cromosomi) <i>Studio dei riarrangiamenti subtelomerici di tutti i cromosomi con tecnica di ibridazione in situ a fluorescenza</i>	G247	Su richiesta	evaluated on a case- by-case basis
FISH PRENATALE E/O POSTNATALE <i>Studio microdelezioni/microduplicazioni di regioni cromosomiche note</i>	G248	Su richiesta	evaluated on a case- by-case basis

DIAGNOSTICA GENETICA PRENATALE			
CARIOTIPO SU MATERIALE ABORTIVO	G05	Su richiesta	22-24
CARIOTIPI su villi coriali (diretta e coltura +QF-PCR X/Y/21/13/18)	G07	Su richiesta	22-24
CARIOTIPO su villi coriali (diretto e coltura) +Array CGH	G08	Su richiesta	22-24

ANALISI	CODICE	consumabile/materiale biologico necessario	TAT
CARIOTIPO su liquido amniotico + alfafeto proteina + QF-PCR X/Y/21/13/18	G10	Su richiesta	22-24
ARRAY CGH + cariotipo tradizionale su liquido amniotico + alfa-fetoproteina	G11	Su richiesta	22-24
ARRAY CGH su materiale abortivo <i>Analisi di citogenetica molecolare per la verifica di alterazioni strutturali dei cromosomi</i> <i>(microdelezioni/microduplicazioni) non visibili con gli esami di citogenetica tradizionale (cariotipo)</i>	G12	Su richiesta	22-24
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	Su richiesta	22-24
ARRAY- CGH bassa risoluzione prenatale	G160	Su richiesta	22-24
ARRAY CGH ad alta risoluzione prenatale <i>Analisi di citogenetica molecolare per la verifica di alterazioni strutturali dei cromosomi</i> <i>(microdelezioni/microduplicazioni) non visibili con gli esami di citogenetica tradizionale (cariotipo)</i>	G245	Su richiesta	22-24

INDAGINI DI PATERNITA'

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>	G118	Tampone buccale o provetta in EDTA	10-12
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>	G118A	Tampone buccale o provetta in EDTA	10-12

ANALISI	CODICE	consumabile/materiale biologico necessario	TAT
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>	G119	Tampone buccale o provetta in EDTA	10-12
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>	G119A	Tampone buccale o provetta in EDTA	10-12
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>	G119B	Tampone buccale o provetta in EDTA	10-12
Maggiorazione per TEST PATERNITA' uso informativo su materiale non convenzionale <i>Onere aggiuntivo per</i> <i>estrazione DNA da materiale difficile o non</i> <i>convenzionale</i>	G242	Su richiesta	10-12
Analisi di paternità su DNA fetale	G349	Provetta Streck madre + tampone o provetta EDTA	10-13

ANALISI

CODICE

consumabile/materiale
biologico necessario

TAT

TEST SCREENING PRENATALI

**NIPT GRAVIDITYSURE full risk +
MICRODELEZIONI**

NIPT per analisi di trisomie 13,18, 21
aneuploidie dei cromosomi e autosomiche
X,Y (solo per gravidanze singole), delezioni e
duplicazioni parziali. Aneuploidie
autosomiche rare a carico di tutti i
cromosomi e sesso cromosomico fetale, piu
analisi di oltre 400 patologie recessive e X-
linked nei genitori + Sindrome da delezione
1p36, 4p- (sindrome di Wolf-Hirschhorn),
5p- (sindrome del cri-duchat), 15q11.2
(sindrome di Prader-Willi/Angelman)
e 22q11.2 (sindrome di DiGeorge).

G317MProvetta Streck madre
+provetta EDTA madre e
padre7-8 per il
nipt / 4-5
settimane
per le
monogeni
che

NIPT GRAVIDITYSURE full risk
NIPT per analisi di trisomie 13,18, 21
aneuploidie dei cromosomi e autosomiche
X,Y (solo per gravidanze singole), delezioni e
duplicazioni parziali. Aneuploidie
autosomiche rare a carico di tutti i
cromosomi e sesso cromosomico fetale, piu
analisi di oltre 400 patologie recessive e X-
linked nei genitori

G317Provetta Streck madre
+provetta EDTA madre e
padre7-8 per il
nipt / 4-5
settimane
per le
monogeni
che**NIPT GRAVIDITYSURE plus +
MICRODELEZIONI**

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 +*
Sindrome da delezione 1p36, 4p- (sindrome
di Wolf-Hirschhorn),
5p- (sindrome del cri-duchat), 15q11.2
(sindrome di Prader-Willi/Angelman)
e 22q11.2 (sindrome di DiGeorge).

G85M

Provetta Streck

7-8

ANALISI	CODICE	consumabile/materiale biologico necessario	TAT
NIPT GRAVIDITYSURE plus 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	G85	Provetta Streck	5-7
NIPT GRAVIDITYSURE medium + microdelezioni 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 + Sindrome da delezione 1p36, 4p- (sindrome di Wolf-Hirschhorn), 5p- (sindrome del cri-duchat), 15q11.2 (sindrome di Prader-Willi/Angelman) e 22q11.2 (sindrome di DiGeorge).	G84M	Provetta Streck	5-7
NIPT GRAVIDITYSURE medium 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	G84	Provetta Streck	5-7
NIPT GRAVIDITYSURE basic NIPT per analisi di trisomie 13,18, 21, sesso cromosomico fetale e aneuploidie dei cromosomi sessuali X,Y	G83	Provetta Streck	5-7

ANALISI	CODICE	consumabile/materiale biologico necessario	TAT
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	Provetta Streck	5-7
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	Provetta Streck	15-18
RISCHIO BIOCHIMICO x BITEST + PREECLAMPSIA	G76	Provetta Siero	5-7
BITEST <i>dosaggio FREE BETA HCG-PAPP-A</i>	G265	Provetta Siero	5-7
PREECLAMPSIA <i>dosaggio FREE BETA HCG-PAPP-A elaborazione del rischio</i>	G266	Provetta Siero	5-7

ANALISI

CODICE

consumabile/materiale
biologico necessario

TAT

FARMACOGENETICA

PANNELLO FARMACOGENETICA

Test di farmacogenetica che consente di personalizzare la prescrizione farmacologica del paziente sulla base del suo profilo genetico. L'esame analizza 25 geni correlati al metabolismo e all'efficacia terapeutica di 129 principi attivi, con un alto livello di evidenza scientifica, inclusi nella Linee Guida Internazionale, come il CPIC (Clinical Pharmacogenetics Implementation Consortium) e il DPWG (Dutch Pharmacogenetics Working Group)

G148

Provetta sangue EDTA

50-52