

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

Introduzione

In accordo con il Decreto Ministeriale del 23 Giugno 2023 “Definizione delle tariffe dell'assistenza specialistica ambulatoriale e protesica” (GU Serie Generale n.181 del 04-08-2023) e con quanto definito nel Tavolo Interregionale Malattie Rare del 22 Novembre 2023, tenuto conto:

- del costo medio relativo alla caratterizzazione somatica attraverso tecnologie di sequenziamento genico di nuova generazione (NGS) che sviluppano una copertura di 500-1000 sequenze sulle regioni dei geni di interesse vengono stabilite come tariffe intermedie;
- del costo medio relativo alla caratterizzazione attraverso tecnologie di sequenziamento genico di nuova generazione (NGS) che sviluppano una copertura <500 sequenze a carico dei geni di interesse vengono stabilite come tariffe intermedie;
- che nell'ambito delle caratterizzazioni Genomiche vengono analizzate regioni parziali del gene, mentre nell'ambito germinale si richiede l'analisi dell'intera sequenza genica;

in tabella 1 del presente documento sono definite le tariffe intermedie per i codici relativi al sequenziamento genico di nuova generazione in seguito agli accorpamenti proposti dal Tavolo Interregionale:

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	TARIFFA [€]
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	450,00 €
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	900,00 €
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	1.050,00 €
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	1.350,00 €
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	300,00 €
G8.02	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo	850,00 €
G8.03	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo	1.000,00 €
G8.04	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Alta Complessità (su DNA e RNA, più di 60 geni o oltre 250 ampliconi/regioni target o metodica HRD) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo	1.350,00 €

Tabella 1: Tariffe come da Tavolo Interregionale

Si riporta di seguito il dettaglio dei codici del Catalogo Regionale generati attraverso l'associazione delle prestazioni alla patologia e/o condizione, così come definito da Allegato 4 GEN del DPCM 12 Gennaio 2017 e dal Tavolo Interregionale Malattie Rare del 22 Novembre 2023.

Documenti di riferimento

- Pisapia P, Pepe F, Baggi A, Barberis M, Galvano A, Gristina V, Mastrilli F, Novello S, Pagni F, Pasini S, Perrone G, Righi D, Russo A, Troncone G, Malapelle U. Next generation diagnostic algorithm in non-small cell lung cancer predictive molecular pathology: The KWAY Italian multicenter cost evaluation study. *Crit Rev Oncol Hematol*. 2022; 169:103525
- Pruneri G, De Braud F, Sapino A, Aglietta M, Vecchione A, Giusti R, Marchiò C, Scarpino S, Baggi A, Bonetti G, Franzini JM, Volpe M, Jommi C. Next-Generation Sequencing in Clinical Practice: Is It a Cost-Saving Alternative to a Single-Gene Testing Approach? *Pharmacoecon Open*. 2021; 5:285-298
- Schwarze K, Buchanan J, Fermont JM, Dreau H, Tilley MW, Taylor JM, Antoniou P, Knight SJL, Camps C, Pentony MM, Kvikstad EM, Harris S, Popitsch N, Pagnamenta AT, Schuh A, Taylor JC, Wordsworth S. The complete costs of genome sequencing: a microcosting study in cancer and rare diseases from a single center in the United Kingdom. *Genet Med*. 2020; 22:85-94
- Incerti D, Xu XM, Chou JW, Gonzaludo N, Belmont JW, Schroeder BE. Cost-effectiveness of genome sequencing for diagnosing patients with undiagnosed rare genetic diseases. *Genet Med*. 2022; 24:109-118

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P001	ANAL. MUTAZ. X AARSKOG-SCOTT, SINDROME	P001	AARSKOG-SCOTT, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P002	ANAL. MUTAZ. X ACERULOPLASMINEMIA	P002	ACERULOPLASMINEMIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P005	ANAL. MUTAZ. X ACIDOSI RENALE TUBULARE DISTALE AD	P005	ACIDOSI RENALE TUBULARE DISTALE AD	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P008	ANAL. MUTAZ. X ACIDURIA UROCANICA	P008	ACIDURIA UROCANICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P011	ANAL. MUTAZ. X ACONDRROGENESI TIPO IA	P011	ACONDRROGENESI TIPO IA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P012	ANAL. MUTAZ. X ACONDRROGENESI TIPO IB	P012	ACONDRROGENESI TIPO IB	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P013	ANAL. MUTAZ. X ACONDRROGENESI TIPO II	P013	ACONDRROGENESI TIPO II	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P014	ANAL. MUTAZ. X ACONDRROGENESI TIPO III	P014	ACONDRROGENESI TIPO III	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P015	ANAL. MUTAZ. X ACONDRROPLASIA	P015	ACONDRROPLASIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P018	ANAL. MUTAZ. X ACRODERMATITE ENTERICA DA DEFICIENZA DI ZN (AEZ)	P018	ACRODERMATITE ENTERICA DA DEFICIENZA DI ZN (AEZ)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P021	ANAL. MUTAZ. X ADRENOLEUCODISTROFIA	P021	ADRENOLEUCODISTROFIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P023	ANAL. MUTAZ. X ADRENOLEUCODISTROFIA X-LINKED	P023	ADRENOLEUCODISTROFIA X-LINKED	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P024	ANAL. MUTAZ. X ADRENOMIELONEUROPATIA	P024	ADRENOMIELONEUROPATIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P026	ANAL. MUTAZ. X AGAMMAGLOBULINEMIA X-LINKED (AGA-XL)	P026	AGAMMAGLOBULINEMIA X-LINKED (AGA-XL)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P027	ANAL. MUTAZ. X AGENESIA DENTARIA E CLEFT ORO-FACCIALE	P027	AGENESIA DENTARIA E CLEFT ORO-FACCIALE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P029	ANAL. MUTAZ. X ALBINISMO OCULARE	P029	ALBINISMO OCULARE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P031	ANAL. MUTAZ. X ALCAPTONURIA	P031	ALCAPTONURIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P033	ANAL. MUTAZ. X ALEXANDER, MALATTIA	P033	ALEXANDER, MALATTIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P034	ANAL. MUTAZ. X ALFA MANNOSIDOSI	P034	ALFA MANNOSIDOSI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P036	ANAL. MUTAZ. X ALSTROM, SINDROME	P036	ALSTROM, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P037	ANAL. MUTAZ. X ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO - ANEMIA IPOCROMICA CON SOVRACCARICO DI FERRO	P037	ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO - ANEMIA IPOCROMICA CON SOVRACCARICO DI FERRO	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P038	ANAL. MUTAZ. X ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO: SINDROME IRIDA	P038	ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO: SINDROME IRIDA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P043	ANAL. MUTAZ. X ANALIPOPOTEINEMIA C II	P043	ANALIPOPOTEINEMIA C II	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P044	ANAL. MUTAZ. X ANDERSEN-TAWIL, SINDROME	P044	ANDERSEN-TAWIL, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P045	ANAL. MUTAZ. X ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI	P045	ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P046	ANAL. MUTAZ. X ANEMIA CONGENITA DISERTROPOIETICA TIPO III	P046	ANEMIA CONGENITA DISERTROPOIETICA TIPO III	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P048	ANAL. MUTAZ. X ANEMIA DI FANCONI TIPO A	P048	ANEMIA DI FANCONI TIPO A	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P049	ANAL. MUTAZ. X ANEMIA DISERITROPOIETICA TIPO 1	P049	ANEMIA DISERITROPOIETICA TIPO 1	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P050	ANAL. MUTAZ. X ANEMIA DISERITROPOIETICA X-LINKED CON TROMBOCITOPENIA	P050	ANEMIA DISERITROPOIETICA X-LINKED CON TROMBOCITOPENIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P051	ANAL. MUTAZ. X ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIENZA DI PIRUVATO CHINASI	P051	ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIENZA DI PIRUVATO CHINASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P052	ANAL. MUTAZ. X ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI ADENILATO KINASI	P052	ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI ADENILATO KINASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P053	ANAL. MUTAZ. X ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI ALDOLASI	P053	ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI ALDOLASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P054	ANAL. MUTAZ. X ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI ESOKINASI	P054	ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI ESOKINASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P055	ANAL. MUTAZ. X ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI GLUCOSIO FOSFATO ISOMERASI	P055	ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI GLUCOSIO FOSFATO ISOMERASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P056	ANAL. MUTAZ. X ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI TRIOSOFOSFATO ISOMERASI	P056	ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI TRIOSOFOSFATO ISOMERASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P059	ANAL. MUTAZ. X ANGELMAN, SINDROME DI	P059	ANGELMAN, SINDROME DI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P063	ANAL. MUTAZ. X ANIRIDIA	P063	ANIRIDIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P065	ANAL. MUTAZ. X ANOMALIA DI MORNING GLORY	P065	ANOMALIA DI MORNING GLORY	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P071	ANAL. MUTAZ. X ARGINOSUCCINICO ACIDURIA, DEFICIT DI ARGINOSUCCINICO LIASI, DEFICIT DI ASL	P071	ARGINOSUCCINICO ACIDURIA, DEFICIT DI ARGINOSUCCINICO LIASI, DEFICIT DI ASL	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P073	ANAL. MUTAZ. X ARTERITE A CELLULE GIGANTI	P073	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P075	ANAL. MUTAZ. X ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE TIPO 2A	P075	ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE TIPO 2A	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P077	ANAL. MUTAZ. X ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE TIPO 5	P077	ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE TIPO 5	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P078	ANAL. MUTAZ. X ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE X-LINKED TIPO 1	P078	ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE X-LINKED TIPO 1	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P079	ANAL. MUTAZ. X ARTS, SINDROME	P079	ARTS, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P080	ANAL. MUTAZ. X ASSOCIAZIONE DI VACTERL CON IDROCEFALO (VACTERL H)	P080	ASSOCIAZIONE DI VACTERL CON IDROCEFALO (VACTERL H)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P081	ANAL. MUTAZ. X ATASSIA APRASSIA OCULOMOTORIA (AOA)	P081	ATASSIA APRASSIA OCULOMOTORIA (AOA)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P082	ANAL. MUTAZ. X ATASSIA CON DEFICIT DELLA VITAMINA E	P082	ATASSIA CON DEFICIT DELLA VITAMINA E	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P083	ANAL. MUTAZ. X ATASSIA CON DEFICIT DI COENZIMA Q	P083	ATASSIA CON DEFICIT DI COENZIMA Q	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P084	ANAL. MUTAZ. X ATASSIA DI FRIEDREICH	P084	ATASSIA DI FRIEDREICH	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P085	ANAL. MUTAZ. X ATASSIA SCA17	P085	ATASSIA SCA17	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P086	ANAL. MUTAZ. X ATASSIA SPASTICA AR (ARSACS)	P086	ATASSIA SPASTICA AR (ARSACS)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P087	ANAL. MUTAZ. X ATASSIA SPINOCEREBELLARE, RITARDO MENTALE E EPILESSIA	P087	ATASSIA SPINOCEREBELLARE, RITARDO MENTALE E EPILESSIA	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P088	ANAL. MUTAZ. X ATASSIA TELANGIECTASIA LIKE, DISORDER	P088	ATASSIA TELANGIECTASIA LIKE, DISORDER	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P089	ANAL. MUTAZ. X ATASSIA TELEANGECTASICA	P089	ATASSIA TELEANGECTASICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P092	ANAL. MUTAZ. X ATELOGENESI, TIPO II	P092	ATELOGENESI, TIPO II	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P093	ANAL. MUTAZ. X ATRANSFERRINEMIA CONGENITA	P093	ATransferrinemia congenita	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P094	ANAL. MUTAZ. X ATROFIA CORIORETINICA PARAVENOSA PIGMENTATA	P094	ATROFIA CORIORETINICA PARAVENOSA PIGMENTATA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P095	ANAL. MUTAZ. X ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUSIANA	P095	ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUSIANA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P096	ANAL. MUTAZ. X ATROFIA DENTATO-RUBRO-PALLIDO-LUISIANA	P096	ATROFIA DENTATO-RUBRO-PALLIDO-LUISIANA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P097	ANAL. MUTAZ. X ATROFIA GIRATA DELLA COROIDE E DELLA RETINA	P097	ATROFIA GIRATA DELLA COROIDE E DELLA RETINA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P098	ANAL. MUTAZ. X ATROFIA MUSCOLARE SPINALE (SMA) CON DISTRES RESPIRATORIO	P098	ATROFIA MUSCOLARE SPINALE (SMA) CON DISTRES RESPIRATORIO	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P101	ANAL. MUTAZ. X ATROFIA MUSCOLARE SPINALE DI KENNEDY X-LINKED	P101	ATROFIA MUSCOLARE SPINALE DI KENNEDY X-LINKED	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P104	ANAL. MUTAZ. X ATROFIA OLIVOPONTOCEREBELLARE EREDITARIA DOMINANTE DI SHUT HAYMAKER	P104	ATROFIA OLIVOPONTOCEREBELLARE EREDITARIA DOMINANTE DI SHUT HAYMAKER	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P105	ANAL. MUTAZ. X ATROFIA OLIVOPONTOCEREBELLARE EREDITARIA RECESSIVA DI FICKLER WINKLER	P105	ATROFIA OLIVOPONTOCEREBELLARE EREDITARIA RECESSIVA DI FICKLER WINKLER	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P106	ANAL. MUTAZ. X ATROFIA OTTICA AUTOSOMICA DOMINANTE	P106	ATROFIA OTTICA AUTOSOMICA DOMINANTE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P107	ANAL. MUTAZ. X ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	P107	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P108	ANAL. MUTAZ. X BANNAYAN-RILEY-RUVALCABA, SINDROME	P108	BANNAYAN-RILEY-RUVALCABA, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P110	ANAL. MUTAZ. X BARTH, SINDROME/ 3-METILGLUTACONICO ACIDURIA TIPO II	P110	BARTH, SINDROME/ 3-METILGLUTACONICO ACIDURIA TIPO II	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P113	ANAL. MUTAZ. X BETA-MANNOSIDASI	P113	BETA-MANNOSIDASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P114	ANAL. MUTAZ. X BIRT-HOGG-DUBE, SINDROME	P114	BIRT-HOGG-DUBE, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P115	ANAL. MUTAZ. X BLAU, SINDROME	P115	BLAU, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P116	ANAL. MUTAZ. X BLEFAROFIMOSI	P116	BLEFAROFIMOSI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P117	ANAL. MUTAZ. X BLOOM SYNDROME, WERNER SYNDROME	P117	BLOOM SYNDROME, WERNER SYNDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P119	ANAL. MUTAZ. X CADASIL, SINDROME	P119	CADASIL, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P120	ANAL. MUTAZ. X CAFFEY, SINDROME	P120	CAFFEY, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P121	ANAL. MUTAZ. X CAMURATI-ENGELMANN, MALATTIA	P121	CAMURATI-ENGELMANN, MALATTIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P122	ANAL. MUTAZ. X CANAVAN, SINDROME DI	P122	CANAVAN, SINDROME DI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P123	ANAL. MUTAZ. X CARASIL, SINDROME DI	P123	CARASIL, SINDROME DI	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P124	ANAL. MUTAZ. X CARCINOMA GASTRICO FAMILIARE E CARCINOMA LOBULARE FAMILIARE DELLA MAMMELLA	P124	CARCINOMA GASTRICO FAMILIARE E CARCINOMA LOBULARE FAMILIARE DELLA MAMMELLA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P127	ANAL. MUTAZ. X CARCINOMA MIDOLLARE E FAMILIARE DELLA TIROIDE/MEN2 (RET)	P127	CARCINOMA MIDOLLARE E FAMILIARE DELLA TIROIDE/MEN2 (RET)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P130	ANAL. MUTAZ. X CARDIOMIOPATIA DILATATIVA X-LINKED (XLDC)	P130	CARDIOMIOPATIA DILATATIVA X-LINKED (XLDC)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P133	ANAL. MUTAZ. X CARNEY COMPLEX	P133	CARNEY COMPLEX	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P134	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1	P134	CDG TIPO 1	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P135	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1A	P135	CDG TIPO 1A	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P136	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1B	P136	CDG TIPO 1B	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P137	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1C	P137	CDG TIPO 1C	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P138	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1D	P138	CDG TIPO 1D	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P139	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1E	P139	CDG TIPO 1E	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P140	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1F	P140	CDG TIPO 1F	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P141	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1G	P141	CDG TIPO 1G	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P142	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1H	P142	CDG TIPO 1H	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P143	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1I	P143	CDG TIPO 1I	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P144	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1J	P144	CDG TIPO 1J	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P145	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1K	P145	CDG TIPO 1K	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P146	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1L	P146	CDG TIPO 1L	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P147	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1M	P147	CDG TIPO 1M	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P148	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1N	P148	CDG TIPO 1N	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P149	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1O	P149	CDG TIPO 1O	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P150	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1P	P150	CDG TIPO 1P	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P151	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1Q	P151	CDG TIPO 1Q	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P152	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1R	P152	CDG TIPO 1R	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P153	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1S	P153	CDG TIPO 1S	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P154	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1T	P154	CDG TIPO 1T	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P155	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1U	P155	CDG TIPO 1U	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P156	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1V	P156	CDG TIPO 1V	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P157	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 2A	P157	CDG TIPO 2A	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P158	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 2B	P158	CDG TIPO 2B	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P159	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 2C	P159	CDG TIPO 2C	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P160	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 2D	P160	CDG TIPO 2D	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P161	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 2E	P161	CDG TIPO 2E	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P162	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 2F	P162	CDG TIPO 2F	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P163	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 2G	P163	CDG TIPO 2G	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P164	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 2H	P164	CDG TIPO 2H	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P165	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 2I	P165	CDG TIPO 2I	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P166	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 2J	P166	CDG TIPO 2J	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P167	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 2K	P167	CDG TIPO 2K	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P168	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 2M 1	P168	CDG TIPO 2M 1	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P170	ANAL. MUTAZ. X CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG (SINDROMI DA GLI3)	P170	CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG (SINDROMI DA GLI3)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P171	ANAL. MUTAZ. X CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE TIPO VIII EPILESSIA DEL NORD (CLN8)	P171	CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE TIPO VIII EPILESSIA DEL NORD (CLN8)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P173	ANAL. MUTAZ. X CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE INFANTILE (CLN1)	P173	CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE INFANTILE (CLN1)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P174	ANAL. MUTAZ. X CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE TARDO INFANTILE CLASSICA (CLN2)	P174	CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE TARDO INFANTILE CLASSICA (CLN2)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P175	ANAL. MUTAZ. X CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE TARDO INFANTILE TIPO V VARIANTE FINLANDESE (CLN5)	P175	CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE TARDO INFANTILE TIPO V VARIANTE FINLANDESE (CLN5)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P176	ANAL. MUTAZ. X CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE TARDO INFANTILE TIPO VI VARIANTE INDIANA (CLN6)	P176	CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE TARDO INFANTILE TIPO VI VARIANTE INDIANA (CLN6)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P177	ANAL. MUTAZ. X CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE TARDO INFANTILE TIPO VII VARIANTE TURCA (CLN7)	P177	CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE TARDO INFANTILE TIPO VII VARIANTE TURCA (CLN7)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P178	ANAL. MUTAZ. X CHARCOT MARIE TOOTH AD NEUROPATIA EREDITARIA CON IPERSENSIBILITÀ ALLA PRESSIONE (HNPP)	P178	CHARCOT MARIE TOOTH AD NEUROPATIA EREDITARIA CON IPERSENSIBILITÀ ALLA PRESSIONE (HNPP)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P179	ANAL. MUTAZ. X CHARCOT MARIE TOOTH X-LINKED	P179	CHARCOT MARIE TOOTH X-LINKED	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P180	ANAL. MUTAZ. X CHARGE, SINDROME	P180	CHARGE, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P181	ANAL. MUTAZ. X CHEDIAK-HIGASHI	P181	CHEDIAK-HIGASHI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P184	ANAL. MUTAZ. X CHERUBISMO	P184	CHERUBISMO	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P185	ANAL. MUTAZ. X CISTATIONINURIA	P185	CISTATIONINURIA	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P186	ANAL. MUTAZ. X CISTINOSI BENIGNA O NON NEFROPATICA	P186	CISTINOSI BENIGNA O NON NEFROPATICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P187	ANAL. MUTAZ. X CISTINOSI NEFROPATICA	P187	CISTINOSI NEFROPATICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P188	ANAL. MUTAZ. X CISTINOSI NEFROPATICA AD ESORDIO TARDIVO	P188	CISTINOSI NEFROPATICA AD ESORDIO TARDIVO	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P192	ANAL. MUTAZ. X CITRULLINEMIA	P192	CITRULLINEMIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P193	ANAL. MUTAZ. X COHEN, SINDROME	P193	COHEN, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P197	ANAL. MUTAZ. X COLLAGENE TIPO 2 ACONDROGENESI TIPO 2 IPOCONDROGENESI SEDC CONGENITA SEMD STRUDWICK DISPLASIA DI KNIEST DISPLASIA SPONDILO PERIFERICA SED CON ARTROSI PRECOCE SED CON BREVITÀ METATARSALE (DISPLASIA CZECH) S. DI STICKLER 1	P197	COLLAGENE TIPO 2 ACONDROGENESI TIPO 2 IPOCONDROGENESI SEDC CONGENITA SEMD STRUDWICK DISPLASIA DI KNIEST DISPLASIA SPONDILO PERIFERICA SED CON ARTROSI PRECOCE SED CON BREVITÀ METATARSALE (DISPLASIA CZECH) S. DI STICKLER 1	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P199	ANAL. MUTAZ. X COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO 1 GENE	P199	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P200	ANAL. MUTAZ. X COLOBOMA E ANOMALIE RENALI	P200	COLOBOMA E ANOMALIE RENALI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P202	ANAL. MUTAZ. X CONDRODISPLASIA METAFISARIA/SCHMIDT	P202	CONDRODISPLASIA METAFISARIA/SCHMIDT	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P203	ANAL. MUTAZ. X CONDRODISPLASIA PUNCTATA	P203	CONDRODISPLASIA PUNCTATA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P204	ANAL. MUTAZ. X CONDRODISPLASIA PUNCTATA X-LINKED	P204	CONDRODISPLASIA PUNCTATA X-LINKED	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P206	ANAL. MUTAZ. X CONGIUNTIVITE LIGNEA	P206	CONGIUNTIVITE LIGNEA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P208	ANAL. MUTAZ. X CONVULSIONI BENIGNE INFANTILI/CONVULSIONI INFANTILI E COREOATETOSI PAROSSISTICA	P208	CONVULSIONI BENIGNE INFANTILI/CONVULSIONI INFANTILI E COREOATETOSI PAROSSISTICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P209	ANAL. MUTAZ. X CONVULSIONI SENSIBILI AL PIRIDOSALE FOSFATO	P209	CONVULSIONI SENSIBILI AL PIRIDOSALE FOSFATO	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P210	ANAL. MUTAZ. X COPROPORFIRIA EREDITARIA	P210	COPROPORFIRIA EREDITARIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P211	ANAL. MUTAZ. X COREA ACANTOCITOSI	P211	COREA ACANTOCITOSI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P212	ANAL. MUTAZ. X COREA FAMILIARE BENIGNA	P212	COREA FAMILIARE BENIGNA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P214	ANAL. MUTAZ. X COROIDEREMIA	P214	COROIDEREMIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P215	ANAL. MUTAZ. X COSTELLO, SINDROME	P215	COSTELLO, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P216	ANAL. MUTAZ. X COWDEN, SINDROME	P216	COWDEN, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P217	ANAL. MUTAZ. X CRANIOFRONTONASALE, SINDROME	P217	CRANIOFRONTONASALE, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P220	ANAL. MUTAZ. X CRIGLER NAJJAR, SINDROME	P220	CRIGLER NAJJAR, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P222	ANAL. MUTAZ. X CURRARINO, SINDROME	P222	CURRARINO, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P223	ANAL. MUTAZ. X CUTIS LAXA AR TIPO IIA- (ARCL2A)	P223	CUTIS LAXA AR TIPO IIA- (ARCL2A)	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P224	ANAL. MUTAZ. X CUTIS LAXA X-LINKED	P224	CUTIS LAXA X-LINKED	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P225	ANAL. MUTAZ. X DANON, MALATTIA DI	P225	DANON, MALATTIA DI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P226	ANAL. MUTAZ. X DARIER, MALATTIA	P226	DARIER, MALATTIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P230	ANAL. MUTAZ. X DEFICIENZA DI ACTH	P230	DEFICIENZA DI ACTH	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P231	ANAL. MUTAZ. X DEFICIENZA DI GLUT1, SINDROME	P231	DEFICIENZA DI GLUT1, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P232	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT ALFA-1 ANTITRIPSINA	P232	DEFICIT ALFA-1 ANTITRIPSINA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P237	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT CONGENITO DI LATTASI	P237	DEFICIT CONGENITO DI LATTASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P238	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT CONGENITO FATTORE VII	P238	DEFICIT CONGENITO FATTORE VII	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P239	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT CONGENITO FATTORE X	P239	DEFICIT CONGENITO FATTORE X	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P240	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT CONGENITO FATTORE XI	P240	DEFICIT CONGENITO FATTORE XI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P242	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT CREATINA-TRASPORTO	P242	DEFICIT CREATINA-TRASPORTO	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P245	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DEL RECETTORE 1 INTERFERONE GAMMA (IFN-GAMMA-R1)	P245	DEFICIT DEL RECETTORE 1 INTERFERONE GAMMA (IFN-GAMMA-R1)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P246	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DELL'ANTAGONISTA DEL RECETTORE DELL'INTERLEUCHINA-1	P246	DEFICIT DELL'ANTAGONISTA DEL RECETTORE DELL'INTERLEUCHINA-1	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P247	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DELL'ATTIVATORE DEL GANGLIOSIDE GM2	P247	DEFICIT DELL'ATTIVATORE DEL GANGLIOSIDE GM2	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P248	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DELLA FRAZIONE C8 DEL COMPLEMENTO	P248	DEFICIT DELLA FRAZIONE C8 DEL COMPLEMENTO	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P251	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DELLA LECITINCOLESTEROLOACILTRANSFERASI	P251	DEFICIT DELLA LECITINCOLESTEROLOACILTRANSFERASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P252	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 11 BETA IDROSSILASI	P252	DEFICIT DI 11 BETA IDROSSILASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P253	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 17 ALFA IDROSSILASI/17,20 LIASI	P253	DEFICIT DI 17 ALFA IDROSSILASI/17,20 LIASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P254	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 17 BETA IDROSSILASI	P254	DEFICIT DI 17 BETA IDROSSILASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P255	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 3 BETA IDROSSISTEROIDE DELTA OSSIDORIDUTTASI/ISOMERASI	P255	DEFICIT DI 3 BETA IDROSSISTEROIDE DELTA OSSIDORIDUTTASI/ISOMERASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P256	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 3 BETA IDROSSISTEROIDE DEIDROGENASI	P256	DEFICIT DI 3 BETA IDROSSISTEROIDE DEIDROGENASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P257	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 3-FOSFOGLICERATO DEIDROGENASI	P257	DEFICIT DI 3-FOSFOGLICERATO DEIDROGENASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P258	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 3-IDROSSIACIL-COA DEIDROGENASI A CATENA LUNGA, DEFICIT DI LCHAD	P258	DEFICIT DI 3-IDROSSIACIL-COA DEIDROGENASI A CATENA LUNGA, DEFICIT DI LCHAD	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P259	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 3-METILGLUTACONICO, ACIDURIA	P259	DEFICIT DI 3-METILGLUTACONICO, ACIDURIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P260	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 4-ALFA-PTERINA-CARBINOLAMINA DEIDRATASI	P260	DEFICIT DI 4-ALFA-PTERINA-CARBINOLAMINA DEIDRATASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P261	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 5 ALFA REDUTTASI	P261	DEFICIT DI 5 ALFA REDUTTASI	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P262	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 5-OXOPROLINASI	P262	DEFICIT DI 5-OXOPROLINASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P263	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI A CATENA CORTA (SCAD)	P263	DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI A CATENA CORTA (SCAD)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P264	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI A CATENA LUNGA (VLCAD)	P264	DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI A CATENA LUNGA (VLCAD)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P265	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI A CATENA MEDIA (MCAD)	P265	DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI A CATENA MEDIA (MCAD)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P266	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ADENILSUCCINATO LIASI	P266	DEFICIT DI ADENILSUCCINATO LIASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P267	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ADENINA DEAMINASI (ADA-SCID)	P267	DEFICIT DI ADENINA DEAMINASI (ADA-SCID)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P268	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ADENINA FOSFORIBOSIL TRANSFERASI	P268	DEFICIT DI ADENINA FOSFORIBOSIL TRANSFERASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P271	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI AMINOACILASI DI TIPO 1	P271	DEFICIT DI AMINOACILASI DI TIPO 1	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P272	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ANTIPLASMINA	P272	DEFICIT DI ANTIPLASMINA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P273	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ARGINASI	P273	DEFICIT DI ARGINASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P274	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI AROMATASI PLACENTARE	P274	DEFICIT DI AROMATASI PLACENTARE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P275	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI BETA-CHETOTIOLASI	P275	DEFICIT DI BETA-CHETOTIOLASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P276	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI BETAALANINA SINTETASI	P276	DEFICIT DI BETAALANINA SINTETASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P277	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI BIOTINIDASI	P277	DEFICIT DI BIOTINIDASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P278	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI CARBAMILFOSFATO SINTETASI (CPS)	P278	DEFICIT DI CARBAMILFOSFATO SINTETASI (CPS)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P281	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI CITOCROMO P450 OSSIDOREDUUTTASI	P281	DEFICIT DI CITOCROMO P450 OSSIDOREDUUTTASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P282	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI DIIDROPIRIMIDINA DEIDROGENASI	P282	DEFICIT DI DIIDROPIRIMIDINA DEIDROGENASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P283	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI DIIDROPIRIMINIDASI	P283	DEFICIT DI DIIDROPIRIMINIDASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P284	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI DIIDROPTERIDINA REDUTTASI	P284	DEFICIT DI DIIDROPTERIDINA REDUTTASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P285	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI DOPAMINA BETA-IDROSSILASI	P285	DEFICIT DI DOPAMINA BETA-IDROSSILASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P286	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI FATTORE V	P286	DEFICIT DI FATTORE V	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P289	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI FRUTTOSIO 1,6-DIFOSFATASI	P289	DEFICIT DI FRUTTOSIO 1,6-DIFOSFATASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P290	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI GAMMA GLUTAMILCISTEINA SINTETASI	P290	DEFICIT DI GAMMA GLUTAMILCISTEINA SINTETASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P291	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI GLICEROLO-CHINASI	P291	DEFICIT DI GLICEROLO-CHINASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P292	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI GLUCOSIO 6 FOSFATO DEIDROGENASI	P292	DEFICIT DI GLUCOSIO 6 FOSFATO DEIDROGENASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P293	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI GLUTATIONE SINTETASI	P293	DEFICIT DI GLUTATIONE SINTETASI	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P294	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI GTP CICLOIDROLASI I	P294	DEFICIT DI GTP CICLOIDROLASI I	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P295	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI HMG-COA LIASI, 3-IDROSSI-3-METILGLUTARICO ACIDURIA	P295	DEFICIT DI HMG-COA LIASI, 3-IDROSSI-3-METILGLUTARICO ACIDURIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P296	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI IALURONIDASI	P296	DEFICIT DI IALURONIDASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P297	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI IDROSSILASI AMMINOACIDI AROMATICI	P297	DEFICIT DI IDROSSILASI AMMINOACIDI AROMATICI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P298	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI IGA	P298	DEFICIT DI IGA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P299	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI LIPOAMIDE DEIDROGENASI	P299	DEFICIT DI LIPOAMIDE DEIDROGENASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P300	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI METILCOBALAMINA, TIPO CBL E	P300	DEFICIT DI METILCOBALAMINA, TIPO CBL E	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P301	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI METILCOBALAMINA, TIPO CBL G	P301	DEFICIT DI METILCOBALAMINA, TIPO CBL G	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P302	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI METIONINA ADENOSILTRANSFERASI	P302	DEFICIT DI METIONINA ADENOSILTRANSFERASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P303	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI MEVALONATO CHINASI (MKD)	P303	DEFICIT DI MEVALONATO CHINASI (MKD)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P304	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI MONOAMINA OSSIDASI	P304	DEFICIT DI MONOAMINA OSSIDASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P305	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI N-ACETILGLUCOSAMIN-1-FOSFOTRASFERASI	P305	DEFICIT DI N-ACETILGLUCOSAMIN-1-FOSFOTRASFERASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P306	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI N-ACETILGLUTAMMATO SINTETASI (NAGS)	P306	DEFICIT DI N-ACETILGLUTAMMATO SINTETASI (NAGS)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P307	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI OLOCARBOSSILASI SINTETASI (HLCS)	P307	DEFICIT DI OLOCARBOSSILASI SINTETASI (HLCS)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P308	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ORNITINA AMINOTRASFERASI	P308	DEFICIT DI ORNITINA AMINOTRASFERASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P309	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ORNITINA TRANSCARBAMILASI	P309	DEFICIT DI ORNITINA TRANSCARBAMILASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P310	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PIRIMIDINA 5' NUCLEOTIDASI	P310	DEFICIT DI PIRIMIDINA 5' NUCLEOTIDASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P313	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PROLIDASI	P313	DEFICIT DI PROLIDASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P314	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PROSAPOSINA SAP A, MALATTIA DI KRABBE	P314	DEFICIT DI PROSAPOSINA SAP A, MALATTIA DI KRABBE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P315	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PROSAPOSINA SAP B, LEUCODISTROFIA METACROMATICA	P315	DEFICIT DI PROSAPOSINA SAP B, LEUCODISTROFIA METACROMATICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P316	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PROSAPOSINA SAP C, MALATTIA DI GAUCHER	P316	DEFICIT DI PROSAPOSINA SAP C, MALATTIA DI GAUCHER	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P319	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PROTROMBINA	P319	DEFICIT DI PROTROMBINA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P320	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI SACCAROPINA DEIDROGENASI	P320	DEFICIT DI SACCAROPINA DEIDROGENASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P322	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI SUCCINIL COA: 3-CHETOACIDICA COA TRANSFERASI	P322	DEFICIT DI SUCCINIL COA: 3-CHETOACIDICA COA TRANSFERASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P323	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI TIROSINA IDROSSILASI	P323	DEFICIT DI TIROSINA IDROSSILASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P324	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI TRANSCOBALAMINA II	P324	DEFICIT DI TRANSCOBALAMINA II	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P325	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI TRASPORTO DELLA CARNITINA	P325	DEFICIT DI TRASPORTO DELLA CARNITINA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P326	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI TRASPORTO FOLATI	P326	DEFICIT DI TRASPORTO FOLATI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P327	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI UREIDOPROPIONASI	P327	DEFICIT DI UREIDOPROPIONASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P328	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT FAMILIARE DI APOLIPOPROTEINA C II	P328	DEFICIT FAMILIARE DI APOLIPOPROTEINA C II	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P329	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI EPATICA	P329	DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI EPATICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P330	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA	P330	DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P335	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT MULTIPLO DI SOLFATASI	P335	DEFICIT MULTIPLO DI SOLFATASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P336	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT PIRUVATO CARBOSSILASI	P336	DEFICIT PIRUVATO CARBOSSILASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P338	ANAL. MUTAZ. X DEGENERAZIONE MACULARE SENILE	P338	DEGENERAZIONE MACULARE SENILE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P340	ANAL. MUTAZ. X DEMENZA FRONTOTEMPORALE CON MALATTIA DEL MOTONEURONE	P340	DEMENTIA FRONTOTEMPORALE CON MALATTIA DEL MOTONEURONE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P341	ANAL. MUTAZ. X DENTINOGENESI IMPERFETTA	P341	DENTINOGENESI IMPERFETTA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P342	ANAL. MUTAZ. X DENYS-DRASH, SINDROME	P342	DENYS-DRASH, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P343	ANAL. MUTAZ. X DERMOPATIA RESTRITTIVA LETALE (LRD)	P343	DERMOPATIA RESTRITTIVA LETALE (LRD)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P344	ANAL. MUTAZ. X DI GEORGE, SINDROME	P344	DI GEORGE, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P345	ANAL. MUTAZ. X DIABETE INSIPIDO CENTRALE	P345	DIABETE INSIPIDO CENTRALE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P346	ANAL. MUTAZ. X DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO (NDI) AUTOSOM	P346	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO (NDI) AUTOSOM	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P347	ANAL. MUTAZ. X DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO (NDI) X-LINKED	P347	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO (NDI) X-LINKED	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P349	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI DELLA SINTESI DELL'N GLICANO	P349	DIFETTI DELLA SINTESI DELL'N GLICANO	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P354	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) CON IPERCHERATOSI PALMOPLANTARE	P354	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) CON IPERCHERATOSI PALMOPLANTARE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P355	ANAL. MUTAZ. X DIFETTO SACRALE CON MENINGOCELE ANTERIORE	P355	DIFETTO SACRALE CON MENINGOCELE ANTERIORE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P356	ANAL. MUTAZ. X DIPENDENZA DALLA VITAMINA B6	P356	DIPENDENZA DALLA VITAMINA B6	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P360	ANAL. MUTAZ. X DISCHERATOSI CONGENITA LEGATA ALL'X	P360	DISCHERATOSI CONGENITA LEGATA ALL'X	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P361	ANAL. MUTAZ. X DISCROMATOSI SIMMETRICA EREDITARIA 1 (DSH) E AICARDI GOUTIERES	P361	DISCROMATOSI SIMMETRICA EREDITARIA 1 (DSH) E AICARDI GOUTIERES	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P363	ANAL. MUTAZ. X DISGENESIA DELLA LAMINA DI BOWMAN	P363	DISGENESIA DELLA LAMINA DI BOWMAN	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P364	ANAL. MUTAZ. X DISORDINI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	P364	DISORDINI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P365	ANAL. MUTAZ. X DISOSTOSI ACROFACCIALE DI NAGER CON GRAVI SCHISI FACCIALI	P365	DISOSTOSI ACROFACCIALE DI NAGER CON GRAVI SCHISI FACCIALI	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P366	ANAL. MUTAZ. X DISOSTOSI CLEIDOCRANICA	P366	DISOSTOSI CLEIDOCRANICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P367	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA	P367	DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P368	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA DIASTROFICA	P368	DISPLASIA DIASTROFICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P369	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA DIASTROFICA E PSEUDODIASTROFICA	P369	DISPLASIA DIASTROFICA E PSEUDODIASTROFICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P371	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA ECTODERMICA ANIDROTICA CON IMMUNODEFICIENZA A T-CELL (EDA-ID)	P371	DISPLASIA ECTODERMICA ANIDROTICA CON IMMUNODEFICIENZA A T-CELL (EDA-ID)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P372	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA ECTODERMICA IPOIDROTICA X-LINKED	P372	DISPLASIA ECTODERMICA IPOIDROTICA X-LINKED	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P373	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA ECTODERMICA IPOIDROTICA/CLOUSTON, SINDROME (HED2)	P373	DISPLASIA ECTODERMICA IPOIDROTICA/CLOUSTON, SINDROME (HED2)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P374	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA ECTODERMICA, ANCHILOBLEFARON, PALATOSCHISI	P374	DISPLASIA ECTODERMICA, ANCHILOBLEFARON, PALATOSCHISI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P376	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA EPIFISARIA TARDA X-LINKED	P376	DISPLASIA EPIFISARIA TARDA X-LINKED	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P377	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA FIBROSA POLIOSTOTICA	P377	DISPLASIA FIBROSA POLIOSTOTICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P378	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA FRONTONASALE	P378	DISPLASIA FRONTONASALE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P380	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA METATROPICA E SINDROMI ASSOCIATE	P380	DISPLASIA METATROPICA E SINDROMI ASSOCIATE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P381	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA OCULODENTOOSSA	P381	DISPLASIA OCULODENTOOSSA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P382	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA OSSEA SCLEROSANTE	P382	DISPLASIA OSSEA SCLEROSANTE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P383	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	P383	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P384	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA CON DEFICIT DI IMMUNITA CELLULARE	P384	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA CON DEFICIT DI IMMUNITA CELLULARE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P385	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA DI MAROTEAUX	P385	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA DI MAROTEAUX	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P386	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA	P386	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P387	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA AUTOSOMICA DOMINANTE	P387	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA AUTOSOMICA DOMINANTE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P388	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA AUTOSOMICA RECESSIVA	P388	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA AUTOSOMICA RECESSIVA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P389	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA X LINKED	P389	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA X LINKED	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P390	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA SPONDILOMETAFISARIA CON ALTERAZIONI ENCONDROMATOSE (SPONDILOENCONDRODISPLASIA)	P390	DISPLASIA SPONDILOMETAFISARIA CON ALTERAZIONI ENCONDROMATOSE (SPONDILOENCONDRODISPLASIA)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P391	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA TANATOFORA	P391	DISPLASIA TANATOFORA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P392	ANAL. MUTAZ. X DISTONIA DOPA SENSIBILE DA DEFICIT DI SEPTIARINA REDUTTASI	P392	DISTONIA DOPA SENSIBILE DA DEFICIT DI SEPTIARINA REDUTTASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P393	ANAL. MUTAZ. X DISTONIA MIOCLONICA	P393	DISTONIA MIOCLONICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P396	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA CORNEO RETINICA DEL CRISTALLINO DI BIETTI	P396	DISTROFIA CORNEO RETINICA DEL CRISTALLINO DI BIETTI	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P397	ANAL. MUTAZ. X Distrofia dei Coni	P397	DISTROFIA DEI CONI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P400	ANAL. MUTAZ. X Distrofia Ialina della retina	P400	DISTROFIA IALINA DELLA RETINA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P402	ANAL. MUTAZ. X Distrofia muscolare congenita	P402	DISTROFIA MUSCOLARE CONGENITA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P405	ANAL. MUTAZ. X Distrofia muscolare dei cingoli 2B (LGMD2B) e miopatia di myoshi	P405	DISTROFIA MUSCOLARE DEI CINGOLI 2B (LGMD2B) E MIOPATIA DI MYOSHI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P406	ANAL. MUTAZ. X Distrofia muscolare di Duchenne-Becker	P406	DISTROFIA MUSCOLARE DI DUCHENNE-BECKER	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P408	ANAL. MUTAZ. X Distrofia muscolare di Fukuyama	P408	DISTROFIA MUSCOLARE DI FUKUYAMA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P410	ANAL. MUTAZ. X Distrofia oculofaringea	P410	DISTROFIA OCULOFARINGEA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P411	ANAL. MUTAZ. X Distrofia retinica ereditaria con fundus albipunctatus	P411	DISTROFIA RETINICA EREDITARIA CON FUNDUS ALBIPUNCTATUS	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P416	ANAL. MUTAZ. X Disturbi del ciclo dell'urea	P416	DISTURBI DEL CICLO DELL'UREA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P417	ANAL. MUTAZ. X Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	P417	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P418	ANAL. MUTAZ. X Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati (escluso: diabete mellito)	P418	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P419	ANAL. MUTAZ. X Disturbi del metabolismo intermedio degli acidi grassi e dei mitocondri	P419	DISTURBI DEL METABOLISMO INTERMEDIO DEGLI ACIDI GRASSI E DEI MITOCONDRI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P421	ANAL. MUTAZ. X Disturbo del linguaggio/disprassia verbale	P421	DISTURBO DEL LINGUAGGIO/DISPRASSIA VERBALE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P429	ANAL. MUTAZ. X Emofilia A	P429	EMOFILIA A	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P430	ANAL. MUTAZ. X Emofilia B	P430	EMOFILIA B	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P432	ANAL. MUTAZ. X Emoglobinuria parossistica notturna	P432	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P433	ANAL. MUTAZ. X Encefalomiopia etilmalonica	P433	ENCEFALOMIOPATIA ETILMALONICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P435	ANAL. MUTAZ. X Encefalopatia epilettica precoce	P435	ENCEFALOPATIA EPILETTICA PRECOCE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P437	ANAL. MUTAZ. X Epidermolisi bollosa distrofica	P437	EPIDERMOLISI BOLLOSA DISTROFICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P442	ANAL. MUTAZ. X Epidermolisi bollosa semplice da deficit di plectina	P442	EPIDERMOLISI BOLLOSA SEMPLICE DA DEFICIT DI PLECTINA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P443	ANAL. MUTAZ. X Epidermolisi bollosa simplex con distrofia muscolare	P443	EPIDERMOLISI BOLLOSA SIMPLEX CON DISTROFIA MUSCOLARE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P444	ANAL. MUTAZ. X Epidermolisi bollosa simplex tipo Ogna	P444	EPIDERMOLISI BOLLOSA SIMPLEX TIPO OGNA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P445	ANAL. MUTAZ. X Epilessia del lobo temporale laterale (ADLTe) Epilessia parziale con sintomi auditivi - ADLTe	P445	EPILESSIA DEL LOBO TEMPORALE LATERALE (ADLTe) EPILESSIA PARZIALE CON SINTOMI AUDITIVI - ADLTe	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P446	ANAL. MUTAZ. X Epilessia dipendente dalla piridossina	P446	EPILESSIA DIPENDENTE DALLA PIRIDOSSINA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P448	ANAL. MUTAZ. X Epilessia infantile familiare benigna	P448	EPILESSIA INFANTILE FAMILIARE BENIGNA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P449	ANAL. MUTAZ. X Epilessia mioclonica giovanile (JME)	P449	EPILESSIA MIOCLONICA GIOVANILE (JME)	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P451	ANAL. MUTAZ. X EPILESSIA PROGRESSIVA MIOCLONICA	P451	EPILESSIA PROGRESSIVA MIOCLONICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P453	ANAL. MUTAZ. X ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	P453	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P457	ANAL. MUTAZ. X ETEROPTOPIA PERIVENTRICOLARE X-LINKED SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE TIPO I E II SINDROME DI MELNICK-NEEDLES DISPLASIA FRONTO-METAFISALE ETEROPTOPIA PERIVENTRICOLARE	P457	ETEROPTOPIA PERIVENTRICOLARE X-LINKED SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE TIPO I E II SINDROME DI MELNICK-NEEDLES DISPLASIA FRONTO-METAFISALE ETEROPTOPIA PERIVENTRICOLARE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P459	ANAL. MUTAZ. X FABRY, MALATTIA	P459	FABRY, MALATTIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P460	ANAL. MUTAZ. X FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE (FMF)	P460	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE (FMF)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P461	ANAL. MUTAZ. X FENILCHETONURIA O IPERFENILANINEMIA/DEFICIT DI FENILALANINA IDROSSILASI	P461	FENILCHETONURIA O IPERFENILANINEMIA/DEFICIT DI FENILALANINA IDROSSILASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P464	ANAL. MUTAZ. X FIBROSI CISTICA	P464	FIBROSI CISTICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P467	ANAL. MUTAZ. X FRASIER, SINDROME	P467	FRASIER, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P468	ANAL. MUTAZ. X FRAXE, SINDROME	P468	FRAXE, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P470	ANAL. MUTAZ. X FUCOSIDOSI	P470	FUCOSIDOSI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P471	ANAL. MUTAZ. X GALATTOSEMIA	P471	GALATTOSEMIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P472	ANAL. MUTAZ. X GALATTOSIALIDOSI, DEFICIT COMBINATO BETA GALATTOSIDASI/NEURAMINIDASI	P472	GALATTOSIALIDOSI, DEFICIT COMBINATO BETA GALATTOSIDASI/NEURAMINIDASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P473	ANAL. MUTAZ. X GANGLIOSIDOSI GM1, DEFICIT BETA-GALATTOSIDASI	P473	GANGLIOSIDOSI GM1, DEFICIT BETA-GALATTOSIDASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P474	ANAL. MUTAZ. X GAUCHER, MALATTIA/DEFICIT DI BETA-GLUCOSIDASI	P474	GAUCHER, MALATTIA/DEFICIT DI BETA-GLUCOSIDASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P475	ANAL. MUTAZ. X GILBERT, SINDROME	P475	GILBERT, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P478	ANAL. MUTAZ. X GLUTATIONEMIA	P478	GLUTATIONEMIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P480	ANAL. MUTAZ. X GRANULOMATOSI CRONICA X-LINKED	P480	GRANULOMATOSI CRONICA X-LINKED	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P482	ANAL. MUTAZ. X GREENBERG, DISPLASIA SCHELETRICA	P482	GREENBERG, DISPLASIA SCHELETRICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P483	ANAL. MUTAZ. X HAILEY-HAILEY, MALATTIA	P483	HAILEY-HAILEY, MALATTIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P484	ANAL. MUTAZ. X HAJDU CHENEY, SINDROME	P484	HAJDU CHENEY, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P485	ANAL. MUTAZ. X HALLERVORDEN-SPATZ, SINDROME	P485	HALLERVORDEN-SPATZ, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P486	ANAL. MUTAZ. X HAWKINSINURIA	P486	HAWKINSINURIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P487	ANAL. MUTAZ. X HOLT-ORAM, SINDROME	P487	HOLT-ORAM, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P488	ANAL. MUTAZ. X HUNTINGTON, MALATTIA	P488	HUNTINGTON, MALATTIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P489	ANAL. MUTAZ. X IDROSSICHINURENINURIA	P489	IDROSSICHINURENINURIA	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P490	ANAL. MUTAZ. X IL2RA DEFICIENZA	P490	IL2RA DEFICIENZA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P495	ANAL. MUTAZ. X INCONTINENTIA PIGMENTI	P495	INCONTINENTIA PIGMENTI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P496	ANAL. MUTAZ. X INCONTINENTIA PIGMENTI NEONATALE	P496	INCONTINENTIA PIGMENTI NEONATALE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P497	ANAL. MUTAZ. X INCONTINENTIA PIGMENTI TIPO II	P497	INCONTINENTIA PIGMENTI TIPO II	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P498	ANAL. MUTAZ. X INFERTILITÀ MASCHILE CATSPER-RELATA	P498	INFERTILITÀ MASCHILE CATSPER-RELATA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P499	ANAL. MUTAZ. X INSENSIBILITÀ AGLI ANDROGENI, SINDROME (AIS)	P499	INSENSIBILITÀ AGLI ANDROGENI, SINDROME (AIS)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P500	ANAL. MUTAZ. X INSENSIBILITÀ AL DOLORE	P500	INSENSIBILITÀ AL DOLORE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P502	ANAL. MUTAZ. X INTOLLERANZA EREDITARIA AL FRUTTOSIO (HFI), DEFICIT DI ALDOLASI B	P502	INTOLLERANZA EREDITARIA AL FRUTTOSIO (HFI), DEFICIT DI ALDOLASI B	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P503	ANAL. MUTAZ. X INTOLLERANZA EREDITARIA AL LATTOSIO	P503	INTOLLERANZA EREDITARIA AL LATTOSIO	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P504	ANAL. MUTAZ. X INTOLLERANZA LISINURICA ALLE PROTEINE	P504	INTOLLERANZA LISINURICA ALLE PROTEINE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P509	ANAL. MUTAZ. X IPERALDOSTERONISMO FAMILIARE TIPO III	P509	IPERALDOSTERONISMO FAMILIARE TIPO III	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P510	ANAL. MUTAZ. X IPERAMMONIEMIA EREDITARIA	P510	IPERAMMONIEMIA EREDITARIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P511	ANAL. MUTAZ. X IPERARGININEMIA	P511	IPERARGININEMIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P512	ANAL. MUTAZ. X IPERATTIVITÀ DI FOSFORIBOSIL-PIROFOSFATO SINTETASI 1 GENE	P512	IPERATTIVITÀ DI FOSFORIBOSIL-PIROFOSFATO SINTETASI 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P513	ANAL. MUTAZ. X IPERCALCEMIA INFANTILE IDIOPATICA	P513	IPERCALCEMIA INFANTILE IDIOPATICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P516	ANAL. MUTAZ. X IPERCOLESTEROLEMIA AR TIPO 3	P516	IPERCOLESTEROLEMIA AR TIPO 3	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P517	ANAL. MUTAZ. X IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE TIPO 2, DEFICIT DI APOLIPOPROTEINA B	P517	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE TIPO 2, DEFICIT DI APOLIPOPROTEINA B	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P520	ANAL. MUTAZ. X IPERFERRITINEMIA-CATARATTA, SINDROME	P520	IPERFERRITINEMIA-CATARATTA, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P522	ANAL. MUTAZ. X IPERISTIDINEMIA 1 GENE	P522	IPERISTIDINEMIA 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P524	ANAL. MUTAZ. X IPERLIPOPROTEINEMIA TIPO IA	P524	IPERLIPOPROTEINEMIA TIPO IA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P525	ANAL. MUTAZ. X IPERLISINEMIA FAMILIARE 1 GENE	P525	IPERLISINEMIA FAMILIARE 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P526	ANAL. MUTAZ. X IPERMETIONINEMIA 1 GENE	P526	IPERMETIONINEMIA 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P528	ANAL. MUTAZ. X IPERROSSALURIA PRIMARIA TIPO I 1 GENE	P528	IPERROSSALURIA PRIMARIA TIPO I 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P529	ANAL. MUTAZ. X IPERROSSALURIA PRIMARIA TIPO II 1 GENE	P529	IPERROSSALURIA PRIMARIA TIPO II 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P530	ANAL. MUTAZ. X IPERPARATIROIDISMO FAMILIARE ISOLATO	P530	IPERPARATIROIDISMO FAMILIARE ISOLATO	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P531	ANAL. MUTAZ. X IPERPARATIROIDISMO NEONATALE SEVERO	P531	IPERPARATIROIDISMO NEONATALE SEVERO	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P533	ANAL. MUTAZ. X IPERPLASIA SURRENALICA LIPOIDE CONGENITA 1 GENE	P533	IPERPLASIA SURRENALICA LIPOIDE CONGENITA 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P534	ANAL. MUTAZ. X IPERPROLINEMIA TIPO I (HPI) 1 GENE	P534	IPERPROLINEMIA TIPO I (HPI) 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P535	ANAL. MUTAZ. X IPERPROLINEMIA TIPO II (HP II) 1 GENE	P535	IPERPROLINEMIA TIPO II (HP II) 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P536	ANAL. MUTAZ. X IPERTERMIA MALIGNA	P536	IPERTERMIA MALIGNA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P537	ANAL. MUTAZ. X IPERTIROIDISMO NON AUTOIMMUNE	P537	IPERTIROIDISMO NON AUTOIMMUNE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P542	ANAL. MUTAZ. X IPOALFA LIPOPROTEINEMIA/ MALATTIA DI TANGIER E DEFICIENZA FAMILIARE DI HDL	P542	IPOALFA LIPOPROTEINEMIA/ MALATTIA DI TANGIER E DEFICIENZA FAMILIARE DI HDL	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P543	ANAL. MUTAZ. X IPOBETA LIPOPROTEINEMIA ABETALIPOPROTEINEMIA (ABL)	P543	IPOBETA LIPOPROTEINEMIA ABETALIPOPROTEINEMIA (ABL)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P546	ANAL. MUTAZ. X IPOCONDROPLASIA	P546	IPOCONDROPLASIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P547	ANAL. MUTAZ. X IPOFOSFATASIA DELL'INFANZIA	P547	IPOFOSFATASIA DELL'INFANZIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P548	ANAL. MUTAZ. X IPOFOSFATASIA PERINATALE (LETALE)	P548	IPOFOSFATASIA PERINATALE (LETALE)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P549	ANAL. MUTAZ. X IPOFOSFATEMIA X-LINKED	P549	IPOFOSFATEMIA X-LINKED	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P550	ANAL. MUTAZ. X IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO	P550	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P551	ANAL. MUTAZ. X IPOMELANOSI DI ITO	P551	IPOMELANOSI DI ITO	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P552	ANAL. MUTAZ. X IPOPARATIROIDISMO	P552	IPOPARATIROIDISMO	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P553	ANAL. MUTAZ. X IPOPLASIA CARTILAGINE-CAPELLI, DISPLASIA ANAUXETICA	P553	IPOPLASIA CARTILAGINE-CAPELLI, DISPLASIA ANAUXETICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P554	ANAL. MUTAZ. X IPOPLASIA FOCALE DERMICA	P554	IPOPLASIA FOCALE DERMICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P555	ANAL. MUTAZ. X IPOPLASIA SURRENALE CONGENITA ASSOCIATA A IPOGONADISMO	P555	IPOPLASIA SURRENALE CONGENITA ASSOCIATA A IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P556	ANAL. MUTAZ. X IPOTIROIDISMO CONGENITO	P556	IPOTIROIDISMO CONGENITO	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P557	ANAL. MUTAZ. X IPOTRANSFERRINEMIA FAMILIARE	P557	IPOTRANSFERRINEMIA FAMILIARE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P558	ANAL. MUTAZ. X IRIDA (IRON REFRACTORY IRON DEFICIENCY ANEMIA-IRIDA) SINDROME	P558	IRIDA (IRON REFRACTORY IRON DEFICIENCY ANEMIA-IRIDA) SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P559	ANAL. MUTAZ. X ISTIOCITOSI X 1 GENE	P559	ISTIOCITOSI X 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P562	ANAL. MUTAZ. X ITTIOSI EPIDERMOLITICA SUPERFICIALE	P562	ITTIOSI EPIDERMOLITICA SUPERFICIALE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P563	ANAL. MUTAZ. X ITTIOSI HYSTRIX CURTH MACKLIN TYPE	P563	ITTIOSI HYSTRIX CURTH MACKLIN TYPE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P564	ANAL. MUTAZ. X ITTIOSI X-LINKED	P564	ITTIOSI X-LINKED	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P567	ANAL. MUTAZ. X KBG, SINDROME	P567	KBG, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P570	ANAL. MUTAZ. X KEUTEL, SINDROME	P570	KEUTEL, SINDROME	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P572	ANAL. MUTAZ. X KINDLER, SINDROME	P572	KINDLER, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P573	ANAL. MUTAZ. X KOSTMANN, SINDROME	P573	KOSTMANN, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P574	ANAL. MUTAZ. X KRABBE, MALATTIA	P574	KRABBE, MALATTIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P575	ANAL. MUTAZ. X LARON, SINDROME/INSENSIBILITÀ AL GH	P575	LARON, SINDROME/INSENSIBILITÀ AL GH	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P576	ANAL. MUTAZ. X LEGIUS, SINDROME	P576	LEGIUS, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P579	ANAL. MUTAZ. X LEPRECAUNISMO	P579	LEPRECAUNISMO	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P580	ANAL. MUTAZ. X LERI-WEILL, SINDROME/BASSA STATURA NON SINDROMICA	P580	LERI-WEILL, SINDROME/BASSA STATURA NON SINDROMICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P581	ANAL. MUTAZ. X LESCH-NYHAN, SINDROME	P581	LESCH-NYHAN, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P585	ANAL. MUTAZ. X LEUCODISTROFIA METACROMATICA	P585	LEUCODISTROFIA METACROMATICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P587	ANAL. MUTAZ. X LEUCOENCEFALOPATIA E EPILESSIA (DEFICIT DI MTHFR)	P587	LEUCOENCEFALOPATIA E EPILESSIA (DEFICIT DI MTHFR)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P588	ANAL. MUTAZ. X LI-FRAUMENI, SINDROME	P588	LI-FRAUMENI, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P591	ANAL. MUTAZ. X LINFOISTIOCITOSI EMOFAGOCITICA FAMILIARE (FHL2)	P591	LINFOISTIOCITOSI EMOFAGOCITICA FAMILIARE (FHL2)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P592	ANAL. MUTAZ. X LINFOPROLIFERATIVA X-LINKED2, SINDROME (XLP2)	P592	LINFOPROLIFERATIVA X-LINKED2, SINDROME (XLP2)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P594	ANAL. MUTAZ. X LINFOPROLIFERATIVA X-LINKED, SINDROME (XLP)	P594	LINFOPROLIFERATIVA X-LINKED, SINDROME (XLP)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P595	ANAL. MUTAZ. X LIPODISTROFIA CON DISPLASIA MANDIBOLOACRALE TIPO B	P595	LIPODISTROFIA CON DISPLASIA MANDIBOLOACRALE TIPO B	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P598	ANAL. MUTAZ. X LISSENCEFALIA (AGIRIA/PACHIGIRIA) TIPO I	P598	LISSENCEFALIA (AGIRIA/PACHIGIRIA) TIPO I	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P600	ANAL. MUTAZ. X LISSENCEFALIA CON MICROCEFALIA SEVERA (NORMAN ROBERTS)	P600	LISSENCEFALIA CON MICROCEFALIA SEVERA (NORMAN ROBERTS)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P601	ANAL. MUTAZ. X LISSENCEFALIA DI MILLER-DIEKER, DA DELEZIONE 17P13.3	P601	LISSENCEFALIA DI MILLER-DIEKER, DA DELEZIONE 17P13.3	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P604	ANAL. MUTAZ. X LISSENCEFALIA X LINKED	P604	LISSENCEFALIA X LINKED	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P605	ANAL. MUTAZ. X LISSENCEFALIA X-LINKED CON GENITALI AMBIGUI - SINDROME DEGLI SPASMI INFANTILI X-LINKED - SINDROME DI WEST - EPILESSIA MIOCLONICA X-LINKED CON SPASTICITÀ E RITARDO MENTALE	P605	LISSENCEFALIA X-LINKED CON GENITALI AMBIGUI - SINDROME DEGLI SPASMI INFANTILI X-LINKED - SINDROME DI WEST - EPILESSIA MIOCLONICA X-LINKED CON SPASTICITÀ E RITARDO MENTALE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P606	ANAL. MUTAZ. X LOWE, SINDROME	P606	LOWE, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P608	ANAL. MUTAZ. X MACROCEFALIA E AUTISMO	P608	MACROCEFALIA E AUTISMO	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P610	ANAL. MUTAZ. X MALASSORBIMENTO CONGENITO DI SACCAROSIO ED ISOMALTOSIO	P610	MALASSORBIMENTO CONGENITO DI SACCAROSIO ED ISOMALTOSIO	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P611	ANAL. MUTAZ. X MALASSORBIMENTO CONGENITO GLUCOSIO - GALATTOSIO	P611	MALASSORBIMENTO CONGENITO GLUCOSIO - GALATTOSIO	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P612	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DA ACCUMULO DEGLI ESTERI DEL COLESTEROLO	P612	MALATTIA DA ACCUMULO DEGLI ESTERI DEL COLESTEROLO	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P614	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DA MUTAZIONE DEL GENE MYH9	P614	MALATTIA DA MUTAZIONE DEL GENE MYH9	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P615	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DA RITENZIONE DEI CHILOMICRONI	P615	MALATTIA DA RITENZIONE DEI CHILOMICRONI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P616	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DEI GANGLI BASALI RESPONSIVO ALLA BIOTINA	P616	MALATTIA DEI GANGLI BASALI RESPONSIVO ALLA BIOTINA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P619	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI ALPERS	P619	MALATTIA DI ALPERS	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P621	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2 (AR-CMT2)	P621	MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2 (AR-CMT2)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P622	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2B (AR-CMT2B)	P622	MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2B (AR-CMT2B)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P623	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2B1 (AR-CMT2B1)	P623	MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2B1 (AR-CMT2B1)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P624	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2B2 (AR-CMT2B2)	P624	MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2B2 (AR-CMT2B2)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P625	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2C (AR-CMT2C)	P625	MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2C (AR-CMT2C)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P627	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4A (CMT4A)	P627	MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4A (CMT4A)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P628	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4B1 (CMT4B1)	P628	MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4B1 (CMT4B1)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P629	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4B2 (CMT4B2)	P629	MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4B2 (CMT4B2)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P630	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4C (CMT4C) 1 GENE	P630	MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4C (CMT4C) 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P631	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4D (CMT4D) 1 GENE	P631	MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4D (CMT4D) 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P632	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4E (CMT4E) 1 GENE	P632	MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4E (CMT4E) 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P633	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4F (CMT4F) 1 GENE	P633	MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4F (CMT4F) 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P634	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4G (CMT4G) 1 GENE	P634	MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4G (CMT4G) 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P635	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4H (CMT4H) 1 GENE	P635	MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4H (CMT4H) 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P636	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH TIPO 1E 1 GENE	P636	MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH TIPO 1E 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P637	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI DENT 2	P637	MALATTIA DI DENT 2	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P638	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI FARBER 1 GENE	P638	MALATTIA DI FARBER 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P639	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI HARTNUP 1 GENE	P639	MALATTIA DI HARTNUP 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P644	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI NIEMANN PICK TIPO B 1 GENE	P644	MALATTIA DI NIEMANN PICK TIPO B 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P645	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI NIEMANN-PICK 1 GENE	P645	MALATTIA DI NIEMANN-PICK 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P646	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI NIEMANN-PICK TIPO A 1 GENE	P646	MALATTIA DI NIEMANN-PICK TIPO A 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P647	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI NORRIE 1 GENE	P647	MALATTIA DI NORRIE 1 GENE	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P648	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI PELIZAEUS MERZBACHER 1 GENE	P648	MALATTIA DI PELIZAEUS MERZBACHER 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P649	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI PELIZAEUS MERZBACHER AD ESORDIO TARDIVO 1 GENE	P649	MALATTIA DI PELIZAEUS MERZBACHER AD ESORDIO TARDIVO 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P650	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI PELIZAEUS MERZBACHER CLASSICA X-LINKED 1 GENE	P650	MALATTIA DI PELIZAEUS MERZBACHER CLASSICA X-LINKED 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P651	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI PELIZAEUS MERZBACHER DI TIPO ACUTO INFANTILE 1 GENE	P651	MALATTIA DI PELIZAEUS MERZBACHER DI TIPO ACUTO INFANTILE 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P653	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI POMPE, DEFICIT DI MALTASI ACIDA, DEFICIT DI ALFA-GLUCOSIDASI	P653	MALATTIA DI POMPE, DEFICIT DI MALTASI ACIDA, DEFICIT DI ALFA-GLUCOSIDASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P655	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI SANDHOFF 1 GENE	P655	MALATTIA DI SANDHOFF 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P656	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI SCHINDLER 1 GENE	P656	MALATTIA DI SCHINDLER 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P657	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI SCHINDLER TIPO I 1 GENE	P657	MALATTIA DI SCHINDLER TIPO I 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P658	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI SCHINDLER TIPO II 1 GENE	P658	MALATTIA DI SCHINDLER TIPO II 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P659	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI SCHINDLER TIPO III 1 GENE	P659	MALATTIA DI SCHINDLER TIPO III 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P662	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI VON WILLEBRAND 1 GENE	P662	MALATTIA DI VON WILLEBRAND 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P663	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 1 1 GENE	P663	MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 1 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P664	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 2 1 GENE	P664	MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 2 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P665	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 2A 1 GENE	P665	MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 2A 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P666	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 2B 1 GENE	P666	MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 2B 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P667	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 2M 1 GENE	P667	MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 2M 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P668	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 2N 1 GENE	P668	MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 2N 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P669	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 3 1 GENE	P669	MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 3 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P670	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI WAGNER 1 GENE	P670	MALATTIA DI WAGNER 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P671	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA HB SC 1 GENE	P671	MALATTIA HB SC 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P672	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA HUNTINGTON-LIKE TIPO 2 1 GENE	P672	MALATTIA HUNTINGTON-LIKE TIPO 2 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P673	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA VENO-OCCLUSIVA EPATICA CON IMMUNODEFICIENZA 1 GENE	P673	MALATTIA VENO-OCCLUSIVA EPATICA CON IMMUNODEFICIENZA 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P677	ANAL. MUTAZ. X MALFORMAZIONE DI ARNOLD-CHIARI DI TIPO II 1 GENE	P677	MALFORMAZIONE DI ARNOLD-CHIARI DI TIPO II 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P679	ANAL. MUTAZ. X MALONICO ACIDURIA, DEFICIT DI MALONIL-COA DECARBOSSILASI	P679	MALONICO ACIDURIA, DEFICIT DI MALONIL-COA DECARBOSSILASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P680	ANAL. MUTAZ. X MANNOSIDOSI TIPO I	P680	MANNOSIDOSI TIPO I	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P682	ANAL. MUTAZ. X MCCUNE-ALBRIGHT, SINDROME	P682	MCCUNE-ALBRIGHT, SINDROME	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P685	ANAL. MUTAZ. X MELAS, SINDROME (MIOPATIA MITOCONDRIALE, ENCEFALOPATIA ACIDOSI LATTICA ED EPISODI STROKE-LIKE)	P685	MELAS, SINDROME (MIOPATIA MITOCONDRIALE, ENCEFALOPATIA ACIDOSI LATTICA ED EPISODI STROKE-LIKE)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P686	ANAL. MUTAZ. X MELORESTOSI, OSTEOPOICHILOSI, BURSCHKEOLLENDORF, SINDROME	P686	MELORESTOSI, OSTEOPOICHILOSI, BURSCHKEOLLENDORF, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P687	ANAL. MUTAZ. X MERFF, SINDROME (EPILESSIA MIOCLONICA CON FIBRE ROSSE SFILACCIAE)	P687	MERFF, SINDROME (EPILESSIA MIOCLONICA CON FIBRE ROSSE SFILACCIAE)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P690	ANAL. MUTAZ. X METILMALONICO ACIDURIA MUT/ DEFICIT DI METHYLMALONYL COA MUTASE (TIPO MUT)	P690	METILMALONICO ACIDURIA MUT/ DEFICIT DI METHYLMALONYL COA MUTASE (TIPO MUT)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P692	ANAL. MUTAZ. X MICROCEFALIA (AR)	P692	MICROCEFALIA (AR)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P693	ANAL. MUTAZ. X MICROFTALMIA ANOFTALMIA	P693	MICROFTALMIA ANOFTALMIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P694	ANAL. MUTAZ. X MICROFTALMIA ISOLATA CON CATARATTA 2 (MCOPCT2)	P694	MICROFTALMIA ISOLATA CON CATARATTA 2 (MCOPCT2)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P695	ANAL. MUTAZ. X MILLER, SINDROME	P695	MILLER, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P696	ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA CENTRAL CORE	P696	MIOPATIA CENTRAL CORE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P697	ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA CENTRONUCLEARE	P697	MIOPATIA CENTRONUCLEARE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P698	ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA DESMINA RELATA	P698	MIOPATIA DESMINA RELATA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P699	ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA DI BRODY 1	P699	MIOPATIA DI BRODY 1	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P700	ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA DI MIYOSHI	P700	MIOPATIA DI MIYOSHI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P701	ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA MIOCLONICA	P701	MIOPATIA MIOCLONICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P702	ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA MIOFIBRILLARE CRYAB RELATA	P702	MIOPATIA MIOFIBRILLARE CRYAB RELATA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P703	ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA MIOFIBRILLARE DA MIOTILINA	P703	MIOPATIA MIOFIBRILLARE DA MIOTILINA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P704	ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA MIOFIBRILLARE SEPN1 RELATA	P704	MIOPATIA MIOFIBRILLARE SEPN1 RELATA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P707	ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA ZASP RELATA 1	P707	MIOPATIA ZASP RELATA 1	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P709	ANAL. MUTAZ. X MIOTONIA CONGENITA DI THOMSEN/BECKER	P709	MIOTONIA CONGENITA DI THOMSEN/BECKER	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P711	ANAL. MUTAZ. X MOWAT-WILSON, SINDROME	P711	MOWAT-WILSON, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P719	ANAL. MUTAZ. X MUEKKE, SINDROME	P719	MUEKKE, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P720	ANAL. MUTAZ. X NAGER, SINDROME/DISOSTOSI ACROFACCIALE DI TIPO I	P720	NAGER, SINDROME/DISOSTOSI ACROFACCIALE DI TIPO I	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P721	ANAL. MUTAZ. X NAIL-PATELLA, SINDROME	P721	NAIL-PATELLA, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P722	ANAL. MUTAZ. X NEFRONOPTISI TIPO 1	P722	NEFRONOPTISI TIPO 1	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P723	ANAL. MUTAZ. X NEFROPATIA GIOVANILE IPERURICEMICA TIPO 2 (HNFJ2)	P723	NEFROPATIA GIOVANILE IPERURICEMICA TIPO 2 (HNFJ2)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P724	ANAL. MUTAZ. X NEOPLASIA ENDOCRINA MULTIPLA DI TIPO 1	P724	NEOPLASIA ENDOCRINA MULTIPLA DI TIPO 1	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P725	ANAL. MUTAZ. X NEOPLASIA ENDOCRINA MULTIPLA DI TIPO 2 (MEN2A E 2B)	P725	NEOPLASIA ENDOCRINA MULTIPLA DI TIPO 2 (MEN2A E 2B)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P726	ANAL. MUTAZ. X NEOPLASIA ENDOCRINA MULTIPLA DI TIPO 4 (MEN4)	P726	NEOPLASIA ENDOCRINA MULTIPLA DI TIPO 4 (MEN4)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P727	ANAL. MUTAZ. X NETHERTON, SINDROME	P727	NETHERTON, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P728	ANAL. MUTAZ. X NEUROACANTOCITOSI	P728	NEUROACANTOCITOSI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P729	ANAL. MUTAZ. X NEUROFIBROMATOSI FAMILIARE SPINALE	P729	NEUROFIBROMATOSI FAMILIARE SPINALE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P730	ANAL. MUTAZ. X NEUROFIBROMATOSI TIPO 1	P730	NEUROFIBROMATOSI TIPO 1	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P731	ANAL. MUTAZ. X NEUROFIBROMATOSI TIPO 2	P731	NEUROFIBROMATOSI TIPO 2	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P732	ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE	P732	NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P733	ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIA ATASSIA RETINITE PIGMENTOSA, SINDROME (NARP)	P733	NEUROPATIA ATASSIA RETINITE PIGMENTOSA, SINDROME (NARP)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P734	ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE	P734	NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P736	ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIA MOTORIA E SENSORIALE EREDITARIA TIPO 5 (HMSN5)	P736	NEUROPATIA MOTORIA E SENSORIALE EREDITARIA TIPO 5 (HMSN5)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P738	ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA PARAPLEGIA SPASTICA	P738	NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA PARAPLEGIA SPASTICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P739	ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIA TOMACULARE	P739	NEUROPATIA TOMACULARE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P742	ANAL. MUTAZ. X NEUTROPENIA CICLICA	P742	NEUTROPENIA CICLICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P743	ANAL. MUTAZ. X NEUTROPENIA CONGENITA	P743	NEUTROPENIA CONGENITA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P744	ANAL. MUTAZ. X NEUTROPENIA CONGENITA GRAVE	P744	NEUTROPENIA CONGENITA GRAVE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P747	ANAL. MUTAZ. X NIJMEGEN BREAKAGE, SINDROME	P747	NIJMEGEN BREAKAGE, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P749	ANAL. MUTAZ. X ODONTOIPOFOSFATASIA	P749	ODONTOIPOFOSFATASIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P752	ANAL. MUTAZ. X OKIHIRO, SINDROME E VARIANTI	P752	OKIHIRO, SINDROME E VARIANTI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P753	ANAL. MUTAZ. X OLIGO-AZOOSPERMIA	P753	OLIGO-AZOOSPERMIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P754	ANAL. MUTAZ. X OLOPROSENCEFALIA	P754	OLOPROSENCEFALIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P755	ANAL. MUTAZ. X OMOCISTINURIA	P755	OMOCISTINURIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P756	ANAL. MUTAZ. X OMOCISTINURIA TIPO I	P756	OMOCISTINURIA TIPO I	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P757	ANAL. MUTAZ. X OPITZ-KAVEGGIA E LUJAN-FRYNS SINDROME	P757	OPITZ-KAVEGGIA E LUJAN-FRYNS SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P758	ANAL. MUTAZ. X OPITZ, SINDROME X-LINKED	P758	OPITZ, SINDROME X-LINKED	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P759	ANAL. MUTAZ. X OROTICO ACIDURIA EREDITARIA	P759	OROTICO ACIDURIA EREDITARIA	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P760	ANAL. MUTAZ. X ORTICARIA FAMILIARE DA FREDDO	P760	ORTICARIA FAMILIARE DA FREDDO	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P762	ANAL. MUTAZ. X OSTEOPETROSI AUTOSOMICA DOMINANTE TIPO I	P762	OSTEOPETROSI AUTOSOMICA DOMINANTE TIPO I	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P763	ANAL. MUTAZ. X OSTEOPETROSI AUTOSOMICA DOMINANTE TIPO II	P763	OSTEOPETROSI AUTOSOMICA DOMINANTE TIPO II	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P768	ANAL. MUTAZ. X OVALOCITOSI EREDITARIA	P768	OVALOCITOSI EREDITARIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P771	ANAL. MUTAZ. X PAGET GIOVANILE AR, MORBO	P771	PAGET GIOVANILE AR, MORBO	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P775	ANAL. MUTAZ. X PANIPOPITUITARISMO E DISPLASIA SETTOOTICA	P775	PANIPOPITUITARISMO E DISPLASIA SETTOOTICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P777	ANAL. MUTAZ. X PARALISI IPERCALIEMICA	P777	PARALISI IPERCALIEMICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P781	ANAL. MUTAZ. X PEMFIGO	P781	PEMFIGO	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P782	ANAL. MUTAZ. X PEMFIGO NEONATALE	P782	PEMFIGO NEONATALE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P785	ANAL. MUTAZ. X PENTOSURIA	P785	PENTOSURIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P790	ANAL. MUTAZ. X PITT-HOPKINS, SINDROME	P790	PITT-HOPKINS, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P791	ANAL. MUTAZ. X POLIENDOCRINOPATIA AUTOIMMUNE TIPO 1 (APS1 O APECED)	P791	POLIENDOCRINOPATIA AUTOIMMUNE TIPO 1 (APS1 O APECED)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P792	ANAL. MUTAZ. X POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	P792	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P793	ANAL. MUTAZ. X POLIGLUCOSANO ADULTO BODY	P793	POLIGLUCOSANO ADULTO BODY	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P794	ANAL. MUTAZ. X POLIMICROGIRIA BILATERALE FRONTO-PARIETALE	P794	POLIMICROGIRIA BILATERALE FRONTO-PARIETALE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P795	ANAL. MUTAZ. X POLIMICROGIRIA BILATERALE PERISILVIANA	P795	POLIMICROGIRIA BILATERALE PERISILVIANA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P796	ANAL. MUTAZ. X POLINEUROPATIA CARDIOPATICA AMILOIDOTICA FAMILIARE	P796	POLINEUROPATIA CARDIOPATICA AMILOIDOTICA FAMILIARE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P797	ANAL. MUTAZ. X POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	P797	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P798	ANAL. MUTAZ. X POLIPOSI ADENOMATOSA FAMILIARE	P798	POLIPOSI ADENOMATOSA FAMILIARE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P799	ANAL. MUTAZ. X PORFIRIA ACUTA INTERMITTENTE	P799	PORFIRIA ACUTA INTERMITTENTE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P801	ANAL. MUTAZ. X PORFIRIA CUTANEA TARDA (PCT)	P801	PORFIRIA CUTANEA TARDA (PCT)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P802	ANAL. MUTAZ. X PORFIRIA DA DEFICIT DI 5-AMINOLEVULINICO DEIDRATASI ACIDA (ALA-D)	P802	PORFIRIA DA DEFICIT DI 5-AMINOLEVULINICO DEIDRATASI ACIDA (ALA-D)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P803	ANAL. MUTAZ. X PORFIRIA EPATOERITROPOIETICA (HEP)	P803	PORFIRIA EPATOERITROPOIETICA (HEP)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P804	ANAL. MUTAZ. X PORFIRIA VARIEGATA (VP)	P804	PORFIRIA VARIEGATA (VP)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P807	ANAL. MUTAZ. X PRADER-WILLI, SINDROME	P807	PRADER-WILLI, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P808	ANAL. MUTAZ. X PROGERIA DI HUTCHINSON-GILFORD	P808	PROGERIA DI HUTCHINSON-GILFORD	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P809	ANAL. MUTAZ. X PROTOPORFIRIA ERITROPOIETICA (EPP)	P809	PROTOPORFIRIA ERITROPOIETICA (EPP)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P810	ANAL. MUTAZ. X PSEUDOACONDROPLASIA, DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA	P810	PSEUDOACONDROPLASIA, DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P811	ANAL. MUTAZ. X PSEUDOACONDROPLASIA	P811	PSEUDOACONDROPLASIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P812	ANAL. MUTAZ. X PSEUDODEFICIENZA ARILSULFATASI A	P812	PSEUDODEFICIENZA ARILSULFATASI A	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P814	ANAL. MUTAZ. X PSEUDOIPOPARATIROIDISMO	P814	PSEUDOIPOPARATIROIDISMO	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P815	ANAL. MUTAZ. X PSEUDOXTANTOMA ELASTICO	P815	PSEUDOXTANTOMA ELASTICO	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P823	ANAL. MUTAZ. X RENE POLICISTICO AR	P823	RENE POLICISTICO AR	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P826	ANAL. MUTAZ. X RETINOBLASTOMA	P826	RETINOBLASTOMA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P827	ANAL. MUTAZ. X RETINOSCHISI FAMILIARE DELLA FOVEA	P827	RETINOSCHISI FAMILIARE DELLA FOVEA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P828	ANAL. MUTAZ. X RETINOSCHISI X-LINKED	P828	RETINOSCHISI X-LINKED	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P830	ANAL. MUTAZ. X RITARDO MENTALE ALFA-TALASSEMIA X-LINKED E AUTOSOMICO	P830	RITARDO MENTALE ALFA-TALASSEMIA X-LINKED E AUTOSOMICO	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P831	ANAL. MUTAZ. X ROTHMUND-THOMSON SINDROME ,BALLER-GEROLD SIYNDROME, RAPALINO SINDROME	P831	ROTHMUND-THOMSON SINDROME ,BALLER-GEROLD SIYNDROME, RAPALINO SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P832	ANAL. MUTAZ. X RUBINSTEIN TAYBI, SINDROME	P832	RUBINSTEIN TAYBI, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P834	ANAL. MUTAZ. X SARCOSINEMIA	P834	SARCOSINEMIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P835	ANAL. MUTAZ. X SCHOPF-SCHULZ-PASSARGE, SINDROME AGENESIA DENTARIA	P835	SCHOPF-SCHULZ-PASSARGE, SINDROME AGENESIA DENTARIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P838	ANAL. MUTAZ. X SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA GIOVANILE	P838	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA GIOVANILE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P843	ANAL. MUTAZ. X SFEROICITOSI EREDITARIA	P843	SFEROICITOSI EREDITARIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P844	ANAL. MUTAZ. X SFEROICITOSI EREDITARIA CON TRAIT BETA-TALASSEMICO	P844	SFEROICITOSI EREDITARIA CON TRAIT BETA-TALASSEMICO	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P846	ANAL. MUTAZ. X SIALIDOSI	P846	SIALIDOSI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P847	ANAL. MUTAZ. X SILVER RUSSEL, SINDROME	P847	SILVER RUSSEL, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P848	ANAL. MUTAZ. X SIMPSON-GOLABI-BEHMEL, SINDROME	P848	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P852	ANAL. MUTAZ. X SINDROME ASSOCIATA A MUTAZIONI DEL RECETTORE 1A DEL TNF-ALFA (TRAPS)	P852	SINDROME ASSOCIATA A MUTAZIONI DEL RECETTORE 1A DEL TNF-ALFA (TRAPS)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P853	ANAL. MUTAZ. X SINDROME BRANCHIO OCULO FACCIALE	P853	SINDROME BRANCHIO OCULO FACCIALE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P855	ANAL. MUTAZ. X SINDROME C	P855	SINDROME C	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P856	ANAL. MUTAZ. X SINDROME CAMPTOMELICA	P856	SINDROME CAMPTOMELICA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P857	ANAL. MUTAZ. X SINDROME CANDLE	P857	SINDROME CANDLE	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P858	ANAL. MUTAZ. X SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE	P858	SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P860	ANAL. MUTAZ. X SINDROME CINCA	P860	SINDROME CINCA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P861	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DA DEPLEZIONE DEL DNA MITOCONDRIALE, FORMA EPATOCEREBRALE DA DEFICIT DI DGUOK	P861	SINDROME DA DEPLEZIONE DEL DNA MITOCONDRIALE, FORMA EPATOCEREBRALE DA DEFICIT DI DGUOK	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P862	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DA ECCESSO/DEFICIENZA DI AROMATASI	P862	SINDROME DA ECCESSO/DEFICIENZA DI AROMATASI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P863	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DA ESFOLIAZIONE ACRALE (ACRAL PEELING SKINSYNDROME)	P863	SINDROME DA ESFOLIAZIONE ACRALE (ACRAL PEELING SKINSYNDROME)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P864	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DA IPER-IGD	P864	SINDROME DA IPER-IGD	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P869	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DELL'ANEMIA MEGALOBLASTICA TIAMINA RESPONSIVA	P869	SINDROME DELL'ANEMIA MEGALOBLASTICA TIAMINA RESPONSIVA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P870	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DELL'EPILESSIA DEL NORD	P870	SINDROME DELL'EPILESSIA DEL NORD	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P872	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DELLO PTERIGIO POPLITEO	P872	SINDROME DELLO PTERIGIO POPLITEO	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P874	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI ALLAN-HERNDON-DUDLEY SYNDROME (AHDS)	P874	SINDROME DI ALLAN-HERNDON-DUDLEY SYNDROME (AHDS)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P875	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI ANTLEY-BIXLER	P875	SINDROME DI ANTLEY-BIXLER	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P876	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI ARNOLD-CHIARI	P876	SINDROME DI ARNOLD-CHIARI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P878	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI BORJESON	P878	SINDROME DI BORJESON	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P882	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI COFFIN LOWRY	P882	SINDROME DI COFFIN LOWRY	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P885	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI DONNAI-BARROW	P885	SINDROME DI DONNAI-BARROW	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P886	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI DORFMAN CHANARIN	P886	SINDROME DI DORFMAN CHANARIN	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P888	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI DYGGVE MELCHIOR CLAUSEN (DMC)	P888	SINDROME DI DYGGVE MELCHIOR CLAUSEN (DMC)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P889	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI FILIPPI	P889	SINDROME DI FILIPPI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P891	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI GARDNER	P891	SINDROME DI GARDNER	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P892	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI GILLESPIE	P892	SINDROME DI GILLESPIE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P893	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI HECHT	P893	SINDROME DI HECHT	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P894	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI HECHT-BEALS	P894	SINDROME DI HECHT-BEALS	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P896	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI HUNTER	P896	SINDROME DI HUNTER	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P897	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI HURLER	P897	SINDROME DI HURLER	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P898	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI ISAACS	P898	SINDROME DI ISAACS	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P899	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI JACKSON WEISS	P899	SINDROME DI JACKSON WEISS	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P901	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI KELLEY-SEEGMILLER	P901	SINDROME DI KELLEY-SEEGMILLER	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P903	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI KLIPPEL TRENAUNAY	P903	SINDROME DI KLIPPEL TRENAUNAY	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P904	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI LANDAU KLEFFNER	P904	SINDROME DI LANDAU KLEFFNER	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P908	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MAJEEED 1 GENE	P908	SINDROME DI MAJEEED 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P909	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MARINESCO SJÖGREN 1 GENE	P909	SINDROME DI MARINESCO SJÖGREN 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P910	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MAROTEAUX LAMY 1 GENE	P910	SINDROME DI MAROTEAUX LAMY 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P911	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MARSHALL SMITH 1 GENE	P911	SINDROME DI MARSHALL SMITH 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P912	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MCLEOD 1 GENE	P912	SINDROME DI MCLEOD 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P914	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MENKES 1 GENE	P914	SINDROME DI MENKES 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P917	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MUENKE 1 GENE	P917	SINDROME DI MUENKE 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P919	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI NIJMEGEN 1 GENE	P919	SINDROME DI NIJMEGEN 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P921	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI PEUTZ JEGHERS 1 GENE	P921	SINDROME DI PEUTZ JEGHERS 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P922	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI POLAND 1 GENE	P922	SINDROME DI POLAND 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P923	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI REIFENSTEIN 1 GENE	P923	SINDROME DI REIFENSTEIN 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P925	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI ROBERTS 1 GENE	P925	SINDROME DI ROBERTS 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P928	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI SANFILIPPO B 1 GENE	P928	SINDROME DI SANFILIPPO B 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P929	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI SANJAD-SAKATI 1 GENE	P929	SINDROME DI SANJAD-SAKATI 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P930	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI SCHINZEL GIEDION 1 GENE	P930	SINDROME DI SCHINZEL GIEDION 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P932	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI STEELE-RICHARDSON-OLSZEWSKI 1 GENE	P932	SINDROME DI STEELE-RICHARDSON-OLSZEWSKI 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P933	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI STURGE-WEBER 1 GENE	P933	SINDROME DI STURGE-WEBER 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P941	ANAL. MUTAZ. X SINDROME EEC	P941	SINDROME EEC	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P944	ANAL. MUTAZ. X SINDROME IPERAMMONEMIA IPERORNITINEMIA OMOCITRULLINEMIA	P944	SINDROME IPERAMMONEMIA IPERORNITINEMIA OMOCITRULLINEMIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P945	ANAL. MUTAZ. X SINDROME MCAP	P945	SINDROME MCAP	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P946	ANAL. MUTAZ. X SINDROME ORO-FACIO-DIGITALE TIPO I	P946	SINDROME ORO-FACIO-DIGITALE TIPO I	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P947	ANAL. MUTAZ. X SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE TIPO II	P947	SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE TIPO II	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P948	ANAL. MUTAZ. X SINDROME PAPA	P948	SINDROME PAPA	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P952	ANAL. MUTAZ. X SINDROME SHORT 1 GENE	P952	SINDROME SHORT 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P953	ANAL. MUTAZ. X SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA	P953	SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P955	ANAL. MUTAZ. X SINDROME TRICORINOFALANGEA TIPO I	P955	SINDROME TRICORINOFALANGEA TIPO I	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P957	ANAL. MUTAZ. X SINDROME TRICORINOFALANGEA TIPO III	P957	SINDROME TRICORINOFALANGEA TIPO III	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P958	ANAL. MUTAZ. X SINDROME TRISMA-PSEUDOCAMPTODATTILIA	P958	SINDROME TRISMA- PSEUDOCAMPTODATTILIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P959	ANAL. MUTAZ. X SINDROME TROMBOCITOPENICA CON ASSENZA DI RADIO (TAR)	P959	SINDROME TROMBOCITOPENICA CON ASSENZA DI RADIO (TAR)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P960	ANAL. MUTAZ. X SINDROME UNGHIA-ROTULA	P960	SINDROME UNGHIA-ROTULA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P961	ANAL. MUTAZ. X SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE	P961	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P963	ANAL. MUTAZ. X SJÖGREN-LARSSON, SINDROME	P963	SJÖGREN-LARSSON, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P965	ANAL. MUTAZ. X SMITH MAGENIS, SINDROME (NON DELETO)	P965	SMITH MAGENIS, SINDROME (NON DELETO)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P969	ANAL. MUTAZ. X STOMATOCITOSI EREDITARIA CON EMAZIE IPERIDRATATE	P969	STOMATOCITOSI EREDITARIA CON EMAZIE IPERIDRATATE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P971	ANAL. MUTAZ. X STUVE WIEDEMANN (LIFR), SINDROME	P971	STUVE WIEDEMANN (LIFR), SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P972	ANAL. MUTAZ. X SWYER, SINDROME/ PSEUDOERMAFRODITISMI MASCHILI/ SEX REVERSAL (SRY)	P972	SWYER, SINDROME/ PSEUDOERMAFRODITISMI MASCHILI/ SEX REVERSAL (SRY)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P973	ANAL. MUTAZ. X TALASSEMIA ALFA	P973	TALASSEMIA ALFA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P974	ANAL. MUTAZ. X TALASSEMIA BETA	P974	TALASSEMIA BETA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P975	ANAL. MUTAZ. X TALASSEMIA DELTA	P975	TALASSEMIA DELTA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P978	ANAL. MUTAZ. X TIROSINEMIA TIPO I	P978	TIROSINEMIA TIPO I	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P979	ANAL. MUTAZ. X TIROSINEMIA TIPO I	P979	TIROSINEMIA TIPO I	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P980	ANAL. MUTAZ. X TIROSINEMIA TIPO II	P980	TIROSINEMIA TIPO II	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P981	ANAL. MUTAZ. X TIROSINEMIA TIPO III	P981	TIROSINEMIA TIPO III	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P982	ANAL. MUTAZ. X TOWNES BROKES, SINDROME E VARIANTI	P982	TOWNES BROKES, SINDROME E VARIANTI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P984	ANAL. MUTAZ. X TRIGONOCEFALIA	P984	TRIGONOCEFALIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P985	ANAL. MUTAZ. X TRIMETILAMINURIA	P985	TRIMETILAMINURIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P986	ANAL. MUTAZ. X TROMBOCITOPENIA AMEGACARIOCITICA CONGENITA (CAMT)	P986	TROMBOCITOPENIA AMEGACARIOCITICA CONGENITA (CAMT)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P988	ANAL. MUTAZ. X TROMBOCITOPENIA GATA X-LINKED	P988	TROMBOCITOPENIA GATA X-LINKED	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P990	ANAL. MUTAZ. X TURNER, SINDROME	P990	TURNER, SINDROME	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P992	ANAL. MUTAZ. X VACTERL ASSOCIAZIONE DI	P992	VACTERL ASSOCIAZIONE DI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P993	ANAL. MUTAZ. X VAN DER WOUDE	P993	VAN DER WOUDE	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P995	ANAL. MUTAZ. X VON HIPPEL LINDAU, SINDROME	P995	VON HIPPEL LINDAU, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P996	ANAL. MUTAZ. X WAARDENBURG TIPO II, SINDROME	P996	WAARDENBURG TIPO II, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P998	ANAL. MUTAZ. X WEAVER, SINDROME	P998	WEAVER, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010P999	ANAL. MUTAZ. X WHIM SINDROME DI (WARTS, HYPOGAMMAGLOBULINEMIA, INFECTIONS, MIELOKATHESIS)	P999	WHIM SINDROME DI (WARTS, HYPOGAMMAGLOBULINEMIA, INFECTIONS, MIELOKATHESIS)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G101P1000	ANAL. MUTAZ. X WILMS, TUMORE DI	P1000	WILMS, TUMORE DI	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G101P1001	ANAL. MUTAZ. X WILSON, MALATTIA	P1001	WILSON, MALATTIA	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G101P1002	ANAL. MUTAZ. X WOLFRAM, SINDROME	P1002	WOLFRAM, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G101P1003	ANAL. MUTAZ. X X FRAGILE/FXTAS/POF	P1003	X FRAGILE/FXTAS/POF	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G101P1005	ANAL. MUTAZ. X XANTINURIA TIPO I	P1005	XANTINURIA TIPO I	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G101P1006	ANAL. MUTAZ. X XANTINURIA TIPO II	P1006	XANTINURIA TIPO II	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G101P1007	ANAL. MUTAZ. X XANTOMATOSI CEREBRO TENDINEA (CTX)	P1007	XANTOMATOSI CEREBRO TENDINEA (CTX)	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G101P1009	ANAL. MUTAZ. X XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 1	P1009	XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 1	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G101P1010	ANAL. MUTAZ. X XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 2	P1010	XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 2	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G101P1011	ANAL. MUTAZ. X XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 3	P1011	XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 3	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G101P1012	ANAL. MUTAZ. X XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 4	P1012	XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 4	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G101P1013	ANAL. MUTAZ. X XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 5	P1013	XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 5	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G101P1014	ANAL. MUTAZ. X XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 6	P1014	XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 6	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G101P1015	ANAL. MUTAZ. X XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 7	P1015	XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 7	ALL 4 GEN A
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G101P1016	ANAL. MUTAZ. X XERODERMA PIGMENTOSO TIPO VARIANTE	P1016	XERODERMA PIGMENTOSO TIPO VARIANTE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P003	ANAL. MUTAZ. X ACIDEMIE ORGANICHE E ACIDOSI LATTICHE PRIMITIVE	P003	ACIDEMIE ORGANICHE E ACIDOSI LATTICHE PRIMITIVE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P004	ANAL. MUTAZ. X ACIDOSI LATTICA CONGENITA	P004	ACIDOSI LATTICA CONGENITA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P006	ANAL. MUTAZ. X ACIDOSI RENALE TUBULARE DISTALE AR CON SORDITA	P006	ACIDOSI RENALE TUBULARE DISTALE AR CON SORDITA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P007	ANAL. MUTAZ. X ACIDURIA FUMARICA	P007	ACIDURIA FUMARICA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P009	ANAL. MUTAZ. X ACIDURIE ORGANICHE (AO)	P009	ACIDURIE ORGANICHE (AO)	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P010	ANAL. MUTAZ. X ACONDRROGENESI	P010	ACONDRROGENESI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P016	ANAL. MUTAZ. X ACROCEFALOSINDATTILIA	P016	ACROCEFALOSINDATTILIA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P017	ANAL. MUTAZ. X ACROCEFALOSINDATTILIA DI TIPO WAARDENBURG	P017	ACROCEFALOSINDATTILIA DI TIPO WAARDENBURG	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P019	ANAL. MUTAZ. X ACRODISOSTOSI	P019	ACRODISOSTOSI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P020	ANAL. MUTAZ. X ACROMATOPSIA	P020	ACROMATOPSIA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P022	ANAL. MUTAZ. X ADRENOLEUCODISTROFIA NEONATALE	P022	ADRENOLEUCODISTROFIA NEONATALE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P025	ANAL. MUTAZ. X AGAMMAGLOBULINEMIA AR (AGA-AR)	P025	AGAMMAGLOBULINEMIA AR (AGA-AR)	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P028	ANAL. MUTAZ. X ALAGILLE, SINDROME	P028	ALAGILLE, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P030	ANAL. MUTAZ. X ALBINISMO OCULOCUTANEO	P030	ALBINISMO OCULOCUTANEO	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P032	ANAL. MUTAZ. X ALDOSTERONISMO GLUCOCORTICOIDO- SOPPRIMIBILE	P032	ALDOSTERONISMO GLUCOCORTICOIDO- SOPPRIMIBILE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P035	ANAL. MUTAZ. X ALPORT, SINDROME	P035	ALPORT, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P039	ANAL. MUTAZ. X ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	P039	ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P040	ANAL. MUTAZ. X ALZHEIMER FAMILIARE	P040	ALZHEIMER FAMILIARE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P042	ANAL. MUTAZ. X AMILOIDOSI	P042	AMILOIDOSI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P057	ANAL. MUTAZ. X ANEMIA SIDEROBLASTICA COSTITUZIONALE	P057	ANEMIA SIDEROBLASTICA COSTITUZIONALE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P060	ANAL. MUTAZ. X ANGIOEDEMA EREDITARIO	P060	ANGIOEDEMA EREDITARIO	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P061	ANAL. MUTAZ. X ANGIOEDEMA EREDITARIO TIPO I	P061	ANGIOEDEMA EREDITARIO TIPO I	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P062	ANAL. MUTAZ. X ANGIOEDEMA EREDITARIO TIPO II	P062	ANGIOEDEMA EREDITARIO TIPO II	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P064	ANAL. MUTAZ. X ANOMALIA DI AXENFELD-RIEGER	P064	ANOMALIA DI AXENFELD-RIEGER	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P066	ANAL. MUTAZ. X ANOMALIA DI PETER	P066	ANOMALIA DI PETER	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P067	ANAL. MUTAZ. X ANOMALIE VITREO (IN PARTICOLARE VITREOPATIE ESSUDATIVE)	P067	ANOMALIE VITREO (IN PARTICOLARE VITREOPATIE ESSUDATIVE)	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P069	ANAL. MUTAZ. X APLASIA /IPOPLASIA DELLE CELLULE DI LEYDIG	P069	APLASIA /IPOPLASIA DELLE CELLULE DI LEYDIG	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P070	ANAL. MUTAZ. X APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	P070	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P074	ANAL. MUTAZ. X ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE TIPO 1	P074	ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE TIPO 1	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P076	ANAL. MUTAZ. X ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE TIPO 2B	P076	ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE TIPO 2B	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P090	ANAL. MUTAZ. X ATASSIE EPISODICHE	P090	ATASSIE EPISODICHE	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P091	ANAL. MUTAZ. X ATASSIE SPINOCEREBELLARI	P091	ATASSIE SPINOCEREBELLARI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P099	ANAL. MUTAZ. X ATROFIA MUSCOLARE SPINALE (SMN) /WERDNIG-HOFFMANN	P099	ATROFIA MUSCOLARE SPINALE (SMN) /WERDNIG-HOFFMANN	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P102	ANAL. MUTAZ. X ATROFIA MUSCOLARE SPINALE TIPO II	P102	ATROFIA MUSCOLARE SPINALE TIPO II	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P103	ANAL. MUTAZ. X ATROFIA MUSCOLARE SPINALE TIPO IV	P103	ATROFIA MUSCOLARE SPINALE TIPO IV	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P111	ANAL. MUTAZ. X BARTTER, SINDROME	P111	BARTTER, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P118	ANAL. MUTAZ. X CACH. SINDROME LEUCOENCEFALOPATIA CON SOSTANZA BIANCA EVANESCENTE (VANISHING WHITE MATTER DISEASE)	P118	CACH, SINDROME LEUCOENCEFALOPATIA CON SOSTANZA BIANCA EVANESCENTE (VANISHING WHITE MATTER DISEASE)	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P125	ANAL. MUTAZ. X CARCINOMA MAMMARIO E OVARICO EREDITARIO	P125	CARCINOMA MAMMARIO E OVARICO EREDITARIO	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P126	ANAL. MUTAZ. X CARCINOMA MAMMARIO E OVARICO EREDITARIO APPROFONDIMENTO DIAGNOSTICO	P126	CARCINOMA MAMMARIO E OVARICO EREDITARIO APPROFONDIMENTO DIAGNOSTICO	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P128	ANAL. MUTAZ. X CARDIOFACIOCUTANEA, SINDROME	P128	CARDIOFACIOCUTANEA, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P132	ANAL. MUTAZ. X CARDIOMIOPATIA VENTRICOLARE DESTRA ARITMOGENA	P132	CARDIOMIOPATIA VENTRICOLARE DESTRA ARITMOGENA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P172	ANAL. MUTAZ. X CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE GIOVANILE (CLN3)	P172	CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE GIOVANILE (CLN3)	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P182	ANAL. MUTAZ. X CHERATOCONO	P182	CHERATOCONO	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P183	ANAL. MUTAZ. X CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	P183	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P189	ANAL. MUTAZ. X CISTINURIA 2 GENI	P189	CISTINURIA 2 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P190	ANAL. MUTAZ. X CISTINURIA DI TIPO I 2 GENI	P190	CISTINURIA DI TIPO I 2 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P191	ANAL. MUTAZ. X CISTINURIA DI TIPO II 2 GENI	P191	CISTINURIA DI TIPO II 2 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P194	ANAL. MUTAZ. X COLESTASI FAMILIARE INTRAEPATICA PROGRESSIVA -TIPO I, TIPO II, TIPO III	P194	COLESTASI FAMILIARE INTRAEPATICA PROGRESSIVA -TIPO I, TIPO II, TIPO III	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P196	ANAL. MUTAZ. X COLLAGNE TIPO 11 STICKLER TIPO 2, SINDROME STICKLER TIPO 3, SINDROME MARSHALL, SINDROME FIBROCONDROGENESI OSMED AR OSMED AD	P196	COLLAGNE TIPO 11 STICKLER TIPO 2, SINDROME STICKLER TIPO 3, SINDROME MARSHALL, SINDROME FIBROCONDROGENESI OSMED AR OSMED AD	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P198	ANAL. MUTAZ. X COLLAGENE TIPO 9 DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA (EDM2) DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA (EDM3) DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA (EDM6) STICKLER SINDROME AR	P198	COLLAGENE TIPO 9 DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA (EDM2) DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA (EDM3) DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA (EDM6) STICKLER SINDROME AR	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P201	ANAL. MUTAZ. X COMPLESSO PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA-SINDROME EMOLITICO UREMICA	P201	COMPLESSO PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA-SINDROME EMOLITICO UREMICA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P205	ANAL. MUTAZ. X CONDRODISTROFIE CONGENITE	P205	CONDRODISTROFIE CONGENITE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P207	ANAL. MUTAZ. X CONTRATTURE CONGENITE LETALI, SINDROME	P207	CONTRATTURE CONGENITE LETALI, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P213	ANAL. MUTAZ. X CORNELIA DE LANGE, SINDROME	P213	CORNELIA DE LANGE, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P219	ANAL. MUTAZ. X CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA	P219	CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P221	ANAL. MUTAZ. X CROUZON, SINDROME	P221	CROUZON, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P227	ANAL. MUTAZ. X DEFICIENZA CONGENITA DEI FATTORI DELLA COAGULAZIONE	P227	DEFICIENZA CONGENITA DEI FATTORI DELLA COAGULAZIONE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P229	ANAL. MUTAZ. X DEFICIENZA DEL COMPLESSO II MITOCONDRIALE	P229	DEFICIENZA DEL COMPLESSO II MITOCONDRIALE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P233	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT COENZIMA Q10	P233	DEFICIT COENZIMA Q10	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P234	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT COMBINATO DI FATTORE V E FATTORE VIII	P234	DEFICIT COMBINATO DI FATTORE V E FATTORE VIII	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P235	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT CONGENITO DI FIBRINOGENO	P235	DEFICIT CONGENITO DI FIBRINOGENO	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P236	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT CONGENITO DI INIBITORE 1 DELL'ATTIVATORE DEL PLASMINOGENO	P236	DEFICIT CONGENITO DI INIBITORE 1 DELL'ATTIVATORE DEL PLASMINOGENO	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P241	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT CREATINA-SINTESI	P241	DEFICIT CREATINA-SINTESI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P243	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DEL COMPLESSO III MITOCONDRIALE	P243	DEFICIT DEL COMPLESSO III MITOCONDRIALE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P244	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DEL COMPLESSO PIRUVATO DEIDROGENASI	P244	DEFICIT DEL COMPLESSO PIRUVATO DEIDROGENASI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P249	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DELLA FRAZIONE C8A DEL COMPLEMENTO	P249	DEFICIT DELLA FRAZIONE C8A DEL COMPLEMENTO	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P250	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DELLA FRAZIONE C8B DEL COMPLEMENTO	P250	DEFICIT DELLA FRAZIONE C8B DEL COMPLEMENTO	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P269	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ADENOSINA MONOFOSFATO DEAMINASI	P269	DEFICIT DI ADENOSINA MONOFOSFATO DEAMINASI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P270	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ALFA-CHETO ACIDO A CATENA RAMIFICATA DEIDROGENASI	P270	DEFICIT DI ALFA-CHETO ACIDO A CATENA RAMIFICATA DEIDROGENASI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P279	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI CARNITINA PALMITOL TRANSFERASI	P279	DEFICIT DI CARNITINA PALMITOL TRANSFERASI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P280	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI CITOCROMO C OSSIDASI	P280	DEFICIT DI CITOCROMO C OSSIDASI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P287	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI FATTORE XIII	P287	DEFICIT DI FATTORE XIII	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P288	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI FOSFOENOLPIRUVATO CARBOSSICHIINASI	P288	DEFICIT DI FOSFOENOLPIRUVATO CARBOSSICHIINASI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P311	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PIRUVATO DECARBOSSILASI	P311	DEFICIT DI PIRUVATO DECARBOSSILASI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P312	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PIRUVATO DEIDROGENASI FOSFATASI	P312	DEFICIT DI PIRUVATO DEIDROGENASI FOSFATASI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P317	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PROTEINA MITOCONDRIALE TRIFUNZIONALE	P317	DEFICIT DI PROTEINA MITOCONDRIALE TRIFUNZIONALE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P318	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PROTEINA TRASFERENTE GLI ESTERI DI COLESTEROLO	P318	DEFICIT DI PROTEINA TRASFERENTE GLI ESTERI DI COLESTEROLO	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P321	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI SAPOSINA B	P321	DEFICIT DI SAPOSINA B	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P332	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT ISOLATO DI 3 METILCROTONIL COA CARBOSSILASI	P332	DEFICIT ISOLATO DI 3 METILCROTONIL COA CARBOSSILASI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P333	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT ISOLATO ORMONE DELLA CRESCITA	P333	DEFICIT ISOLATO ORMONE DELLA CRESCITA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P334	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT MULTIPLO DI CARBOSSILASI	P334	DEFICIT MULTIPLO DI CARBOSSILASI	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P337	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT PRIMA TAPPA DEL CICLO DELL'UREA	P337	DEFICIT PRIMA TAPPA DEL CICLO DELL'UREA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P339	ANAL. MUTAZ. X DEMENZA FRONTOTEMPORALE	P339	DEMENTIA FRONTOTEMPORALE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P348	ANAL. MUTAZ. X DIABETE MODY	P348	DIABETE MODY	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P350	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) (46, XY - 46, XX GONADICI)	P350	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) (46, XY - 46, XX GONADICI)	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P353	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) (46,XX)	P353	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) (46,XX)	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P357	ANAL. MUTAZ. X DISCHERATOSI CONGENITA	P357	DISCHERATOSI CONGENITA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P358	ANAL. MUTAZ. X DISCHERATOSI CONGENITA AUTOSOMICA DOMINANTE	P358	DISCHERATOSI CONGENITA AUTOSOMICA DOMINANTE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P359	ANAL. MUTAZ. X DISCHERATOSI CONGENITA AUTOSOMICA RECESSIVA	P359	DISCHERATOSI CONGENITA AUTOSOMICA RECESSIVA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P362	ANAL. MUTAZ. X DISFIBRINOGENEMIA CONGENITA	P362	DISFIBRINOGENEMIA CONGENITA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P370	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA ECTODERMICA	P370	DISPLASIA ECTODERMICA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P375	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA	P375	DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P379	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA GELEOFISICA	P379	DISPLASIA GELEOFISICA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P394	ANAL. MUTAZ. X DISTONIE (DA TORSIONE IDIOPATICA, DOPA SENSIBILE, MIOCLONICA)	P394	DISTONIE (DA TORSIONE IDIOPATICA, DOPA SENSIBILE, MIOCLONICA)	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P395	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA A FARFALLA	P395	DISTROFIA A FARFALLA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P399	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA FACIOSCAPOLOMERALE	P399	DISTROFIA FACIOSCAPOLOMERALE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P401	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA MIOTONICA	P401	DISTROFIA MIOTONICA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P403	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA MUSCOLARE CONGENITA DI ULLRICH E MIOPATIA DI BETHLEM	P403	DISTROFIA MUSCOLARE CONGENITA DI ULLRICH E MIOPATIA DI BETHLEM	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P407	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA MUSCOLARE DI EMERY DREIFUSS	P407	DISTROFIA MUSCOLARE DI EMERY DREIFUSS	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P409	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA MUSCOLARE SCAPOLOPERONEALE	P409	DISTROFIA MUSCOLARE SCAPOLOPERONEALE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P412	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA TORACICA ASFISSIANTE	P412	DISTROFIA TORACICA ASFISSIANTE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P413	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA VITELLIFORME DELL'ADULTO/PATTERN DYSTROPHY	P413	DISTROFIA VITELLIFORME DELL'ADULTO/PATTERN DYSTROPHY	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P415	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	P415	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P422	ANAL. MUTAZ. X DRAVET, SINDROME INCLUSO: EPILESSIA MIOCLONICA SEVERA DELL'INFANZIA (SMEI), EPILESSIA GENERALIZZATA CON CRISI FEBBRILI PLUS (GEFS+), EPILESSIA CON ASSENZE DELL'INFANZIA	P422	DRAVET, SINDROME INCLUSO: EPILESSIA MIOCLONICA SEVERA DELL'INFANZIA (SMEI), EPILESSIA GENERALIZZATA CON CRISI FEBBRILI PLUS (GEFS+), EPILESSIA CON ASSENZE DELL'INFANZIA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P424	ANAL. MUTAZ. X ELLIS-VAN CREVELD, SINDROME	P424	ELLIS-VAN CREVELD, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P425	ANAL. MUTAZ. X ELLISSOCITOSI EREDITARIA	P425	ELLISSOCITOSI EREDITARIA	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P427	ANAL. MUTAZ. X EMICRANIA EMIPLEGICA ALTERNANTE/ EMIPLEGIA ALTERNANTE DELL'INFANZIA	P427	EMICRANIA EMIPLEGICA ALTERNANTE/ EMIPLEGIA ALTERNANTE DELL'INFANZIA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P428	ANAL. MUTAZ. X EMOCROMATOSI EREDITARIA	P428	EMOCROMATOSI EREDITARIA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P431	ANAL. MUTAZ. X EMOGLOBINOPATIE	P431	EMOGLOBINOPATIE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P434	ANAL. MUTAZ. X ENCEFALOPATIA EPILETTICA	P434	ENCEFALOPATIA EPILETTICA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P438	ANAL. MUTAZ. X EPIDERMOLISI BOLLOSA GENERALIZZATA ATROFICA BENIGNA	P438	EPIDERMOLISI BOLLOSA GENERALIZZATA ATROFICA BENIGNA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P439	ANAL. MUTAZ. X EPIDERMOLISI BOLLOSA GIUNZIONALE DA DEFICIT DI LAMININA-332	P439	EPIDERMOLISI BOLLOSA GIUNZIONALE DA DEFICIT DI LAMININA-332	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P440	ANAL. MUTAZ. X EPIDERMOLISI BOLLOSA LETALIS CON ATRESIA PILORICA	P440	EPIDERMOLISI BOLLOSA LETALIS CON ATRESIA PILORICA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P441	ANAL. MUTAZ. X EPIDERMOLISI BOLLOSA SEMPLICE BASALE	P441	EPIDERMOLISI BOLLOSA SEMPLICE BASALE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P447	ANAL. MUTAZ. X EPILESSIA FRONTALE NOTTURNA AUTOSOMICA DOMINANTE (ADNFLE)	P447	EPILESSIA FRONTALE NOTTURNA AUTOSOMICA DOMINANTE (ADNFLE)	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P450	ANAL. MUTAZ. X EPILESSIA PIRIDOSSAL FOSFATO-DIPENDENTE	P450	EPILESSIA PIRIDOSSAL FOSFATO-DIPENDENTE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P454	ANAL. MUTAZ. X ERITROCHERATODERMIA VARIABILIS	P454	ERITROCHERATODERMIA VARIABILIS	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P455	ANAL. MUTAZ. X ERITRODERMA ITTIOSIFORME CONGENITO	P455	ERITRODERMA ITTIOSIFORME CONGENITO	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P456	ANAL. MUTAZ. X ESOSTOSI MULTIPLE EREDITARIE	P456	ESOSTOSI MULTIPLE EREDITARIE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P458	ANAL. MUTAZ. X ETILMALONICO ACIDURIA	P458	ETILMALONICO ACIDURIA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P462	ANAL. MUTAZ. X FEOCROMOCITOMA E PARAGANGLIOMA SECERNENTE (SPGL)	P462	FEOCROMOCITOMA E PARAGANGLIOMA SECERNENTE (SPGL)	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P463	ANAL. MUTAZ. X FEOCROMOCITOMA-PARAGANGLIOMA EREDITARIO	P463	FEOCROMOCITOMA-PARAGANGLIOMA EREDITARIO	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P465	ANAL. MUTAZ. X FIBROSII POLMONARE	P465	FIBROSII POLMONARE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P466	ANAL. MUTAZ. X FORAMINA PARIETALIA	P466	FORAMINA PARIETALIA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P469	ANAL. MUTAZ. X FREEMAN SHELTON	P469	FREEMAN SHELTON	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P476	ANAL. MUTAZ. X GLAUCOMA FAMILIARE	P476	GLAUCOMA FAMILIARE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P477	ANAL. MUTAZ. X GLICOGENOSI	P477	GLICOGENOSI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P479	ANAL. MUTAZ. X GORLIN, SINDROME	P479	GORLIN, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P481	ANAL. MUTAZ. X GRANULOMATOSI DI WEGENER	P481	GRANULOMATOSI DI WEGENER	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P491	ANAL. MUTAZ. X IMINOGLICINURIA	P491	IMINOGLICINURIA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P492	ANAL. MUTAZ. X IMMUNODEFICIENZA COMBINATA GRAVE T-B-OMENN SINDROME DI (SCID T-B)	P492	IMMUNODEFICIENZA COMBINATA GRAVE T-B-OMENN SINDROME DI (SCID T-B)	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P493	ANAL. MUTAZ. X IMMUNODEFICIENZA COMBINATA SEVERA X-LINKED (XSCID)	P493	IMMUNODEFICIENZA COMBINATA SEVERA X-LINKED (XSCID)	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P494	ANAL. MUTAZ. X IMMUNODEFICIENZA COMUNE VARIABILE (CVID)	P494	IMMUNODEFICIENZA COMUNE VARIABILE (CVID)	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P501	ANAL. MUTAZ. X INSUFFICIENZA CORTICOSTEROIDEA ACALASIA DEFICIT DI PRODUZIONE LACRIMALE	P501	INSUFFICIENZA CORTICOSTEROIDEA ACALASIA DEFICIT DI PRODUZIONE LACRIMALE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P505	ANAL. MUTAZ. X IPER IGE, SINDROME	P505	IPER IGE, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P506	ANAL. MUTAZ. X IPER IGM, SINDROME	P506	IPER IGM, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P507	ANAL. MUTAZ. X IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	P507	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P508	ANAL. MUTAZ. X IPERALDOSTERONISMO FAMILIARE TIPO I	P508	IPERALDOSTERONISMO FAMILIARE TIPO I	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P514	ANAL. MUTAZ. X IPERCOLESTEROLEMIA AD	P514	IPERCOLESTEROLEMIA AD	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P515	ANAL. MUTAZ. X IPERCOLESTEROLEMIA AR	P515	IPERCOLESTEROLEMIA AR	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P518	ANAL. MUTAZ. X IPERCOLESTEROLEMIE FAMILIARI	P518	IPERCOLESTEROLEMIE FAMILIARI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P519	ANAL. MUTAZ. X IPERFENILANINEMIA/DHPR	P519	IPERFENILANINEMIA/DHPR	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P521	ANAL. MUTAZ. X IPERGLICINEMIA NON CHETOTICA 3 GENI	P521	IPERGLICINEMIA NON CHETOTICA 3 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P523	ANAL. MUTAZ. X IPERLIPIDEMIA TIPO V 4 GENI	P523	IPERLIPIDEMIA TIPO V 4 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P527	ANAL. MUTAZ. X IPERROSSALURIA PRIMARIA 3 GENI	P527	IPERROSSALURIA PRIMARIA 3 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P532	ANAL. MUTAZ. X IPERPLASIA SURRENALE CONGENITA (ISC)	P532	IPERPLASIA SURRENALE CONGENITA (ISC)	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P538	ANAL. MUTAZ. X IPERTRIGLICERIDEMIE	P538	IPERTRIGLICERIDEMIE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P539	ANAL. MUTAZ. X IPERTRIGLICERIDEMIE: DIFETTO COMBINATO DI LIPASI	P539	IPERTRIGLICERIDEMIE: DIFETTO COMBINATO DI LIPASI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P541	ANAL. MUTAZ. X IPOACUSIE EREDITARIE NON SINDROMICHE	P541	IPOACUSIE EREDITARIE NON SINDROMICHE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P544	ANAL. MUTAZ. X IPOBETA LIPOPROTEINEMIA FAMILIARE (FHBL)	P544	IPOBETA LIPOPROTEINEMIA FAMILIARE (FHBL)	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P545	ANAL. MUTAZ. X IPOCALIEMICA, PARALISI	P545	IPOCALIEMICA, PARALISI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P560	ANAL. MUTAZ. X ITTIOSI CONGENITE AUTOSOMICHE RECESSIVE	P560	ITTIOSI CONGENITE AUTOSOMICHE RECESSIVE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P561	ANAL. MUTAZ. X ITTIOSI EPIDERMOLITICA	P561	ITTIOSI EPIDERMOLITICA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P565	ANAL. MUTAZ. X KABUKI, SINDROME	P565	KABUKI, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P566	ANAL. MUTAZ. X KALLMANN, SINDROME	P566	KALLMANN, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P569	ANAL. MUTAZ. X KERATODERMA EPIDERMOLITICO PALMOPLANTARE	P569	KERATODERMA EPIDERMOLITICO PALMOPLANTARE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P571	ANAL. MUTAZ. X KID, SINDROME	P571	KID, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P578	ANAL. MUTAZ. X LEOPARD, SINDROME	P578	LEOPARD, SINDROME	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P582	ANAL. MUTAZ. X LEUCINOSI 4 GENI	P582	LEUCINOSI 4 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P583	ANAL. MUTAZ. X LEUCODISTROFIA A CELLULE GLOBOIDI AD ESORDIO PRECOCE	P583	LEUCODISTROFIA A CELLULE GLOBOIDI AD ESORDIO PRECOCE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P584	ANAL. MUTAZ. X LEUCODISTROFIA A CELLULE GLOBOIDI AD ESORDIO TARDIVO	P584	LEUCODISTROFIA A CELLULE GLOBOIDI AD ESORDIO TARDIVO	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P589	ANAL. MUTAZ. X LIDDLE, SINDROME DI	P589	LIDDLE, SINDROME DI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P590	ANAL. MUTAZ. X LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	P590	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P593	ANAL. MUTAZ. X LINFOPROLIFERATIVA AUTOIMMUNE SINDROME TIPO 0, 1A, 1A-SM, 1B (ALPS)	P593	LINFOPROLIFERATIVA AUTOIMMUNE SINDROME TIPO 0, 1A, 1A-SM, 1B (ALPS)	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P596	ANAL. MUTAZ. X LIPODISTROFIA CONGENITA DI BERARDINELLI SEIP	P596	LIPODISTROFIA CONGENITA DI BERARDINELLI SEIP	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P597	ANAL. MUTAZ. X LIPODISTROFIA TOTALE	P597	LIPODISTROFIA TOTALE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P599	ANAL. MUTAZ. X LISSENCEFALIA	P599	LISSENCEFALIA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P602	ANAL. MUTAZ. X LISSENCEFALIA ISOLATA ETEROTOPIA A BANDA SOTTOCORTICALE	P602	LISSENCEFALIA ISOLATA ETEROTOPIA A BANDA SOTTOCORTICALE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P603	ANAL. MUTAZ. X LISSENCEFALIA POLIMICROGIRIA ETEROTOPIA	P603	LISSENCEFALIA POLIMICROGIRIA ETEROTOPIA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P607	ANAL. MUTAZ. X LYNCH, SINDROME	P607	LYNCH, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P609	ANAL. MUTAZ. X MACULOPATIA DI BEST	P609	MACULOPATIA DI BEST	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P613	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	P613	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P617	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	P617	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P618	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO D'ACERO	P618	MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO D'ACERO	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P620	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI BATTEN	P620	MALATTIA DI BATTEN	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P640	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI HIRSCHSPRUNG 8 GENI	P640	MALATTIA DI HIRSCHSPRUNG 8 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P641	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI KUFUS 6 GENI	P641	MALATTIA DI KUFUS 6 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P642	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI KUGELBERG-WELANDER 3 GENI	P642	MALATTIA DI KUGELBERG-WELANDER 3 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P643	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI LAFORA 2 GENI	P643	MALATTIA DI LAFORA 2 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P652	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI PELIZAEUS-MERZBACHER-LIKE 4 GENI	P652	MALATTIA DI PELIZAEUS-MERZBACHER-LIKE 4 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P654	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI REFSUM 2 GENI	P654	MALATTIA DI REFSUM 2 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P660	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI TAKAYASU 3 GENI	P660	MALATTIA DI TAKAYASU 3 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P661	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI UNVERRICHT LUNDBORG 3 GENI	P661	MALATTIA DI UNVERRICHT LUNDBORG 3 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P674	ANAL. MUTAZ. X MALATTIE DA B -OSSIDAZIONE	P674	MALATTIE DA B -OSSIDAZIONE	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P675	ANAL. MUTAZ. X MALATTIE MITOCONDRIALI DA DEFICIT DI DNA POLIMERASI GAMMA	P675	MALATTIE MITOCONDRIALI DA DEFICIT DI DNA POLIMERASI GAMMA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P676	ANAL. MUTAZ. X MALFORMAZIONE DI ARNOLD-CHIARI DI TIPO I 4 GENI	P676	MALFORMAZIONE DI ARNOLD-CHIARI DI TIPO I 4 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P678	ANAL. MUTAZ. X MALFORMAZIONI CEREBRALI CAVERNOSE (CCM)	P678	MALFORMAZIONI CEREBRALI CAVERNOSE (CCM)	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P681	ANAL. MUTAZ. X MARFAN, SINDROME E MALATTIE CORRELATE	P681	MARFAN, SINDROME E MALATTIE CORRELATE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P683	ANAL. MUTAZ. X MELANOMA EREDITARIO, SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	P683	MELANOMA EREDITARIO, SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P684	ANAL. MUTAZ. X MELANOMA EREDITARIO, SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO SECONDO LIVELLO	P684	MELANOMA EREDITARIO, SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO SECONDO LIVELLO	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P688	ANAL. MUTAZ. X METILMALONICO ACIDURIA	P688	METILMALONICO ACIDURIA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P689	ANAL. MUTAZ. X METILMALONICO ACIDURIA CON OMOCISTINURIA	P689	METILMALONICO ACIDURIA CON OMOCISTINURIA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P691	ANAL. MUTAZ. X MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE 9 GENI	P691	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE 9 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P705	ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA MITOCONDRIALE - ANEMIA SIDEROBLASTICA	P705	MIOPATIA MITOCONDRIALE - ANEMIA SIDEROBLASTICA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P706	ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA NEMALINICA	P706	MIOPATIA NEMALINICA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P708	ANAL. MUTAZ. X MIOPATIE CONGENITE	P708	MIOPATIE CONGENITE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P710	ANAL. MUTAZ. X MORQUIO, MPSIV, DEFICIT N-ACETIL-GALATTOSAMINA 6-SOLFATASI, DEFICIT DI BETA GALATTOSIDASI	P710	MORQUIO, MPSIV, DEFICIT N-ACETIL-GALATTOSAMINA 6-SOLFATASI, DEFICIT DI BETA GALATTOSIDASI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P712	ANAL. MUTAZ. X MSUD CLASSICA 4 GENI	P712	MSUD CLASSICA 4 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P713	ANAL. MUTAZ. X MSUD CON DEFICIT DI DIIDROLIPOIL DEIDROGENASI (E3) 4 GENI	P713	MSUD CON DEFICIT DI DIIDROLIPOIL DEIDROGENASI (E3) 4 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P714	ANAL. MUTAZ. X MSUD INTERMEDIA 4 GENI	P714	MSUD INTERMEDIA 4 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P715	ANAL. MUTAZ. X MSUD INTERMITTENTE 4 GENI	P715	MSUD INTERMITTENTE 4 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P716	ANAL. MUTAZ. X MSUD TIAMINO SENSIBILE 4 GENI	P716	MSUD TIAMINO SENSIBILE 4 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P717	ANAL. MUTAZ. X MUCOLIPIDOSI	P717	MUCOLIPIDOSI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P718	ANAL. MUTAZ. X MUCOPOLISACCARIDOSI (COMPLEMENTARE ALLE ANALISI BIOCHIMICHE PER LA CONFERMA DIAGNOSTICA)	P718	MUCOPOLISACCARIDOSI (COMPLEMENTARE ALLE ANALISI BIOCHIMICHE PER LA CONFERMA DIAGNOSTICA)	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P735	ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIA DISTALE MOTORIA	P735	NEUROPATIA DISTALE MOTORIA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P740	ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIE DI TIPO SENSITIVO E DISAUTONOMICO	P740	NEUROPATIE DI TIPO SENSITIVO E DISAUTONOMICO	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P745	ANAL. MUTAZ. X NICOLAIDES-BARAITSER, SINDROME DI/COFFIN-SIRIS, SINDROME DI	P745	NICOLAIDES-BARAITSER, SINDROME DI/COFFIN-SIRIS, SINDROME DI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P746	ANAL. MUTAZ. X NIEMANN PICK TIPO C, MALATTIA	P746	NIEMANN PICK TIPO C, MALATTIA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P748	ANAL. MUTAZ. X NOONAN, SINDROME E SINDROMI CORRELATE	P748	NOONAN, SINDROME E SINDROMI CORRELATE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P750	ANAL. MUTAZ. X OFTALMOPLÉGIA ESTERNA PROGRESSIVA (CPEO)	P750	OFTALMOPLÉGIA ESTERNA PROGRESSIVA (CPEO)	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P764	ANAL. MUTAZ. X OSTEOPETROSI AUTOSOMICA RECESSIVA	P764	OSTEOPETROSI AUTOSOMICA RECESSIVA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P766	ANAL. MUTAZ. X OSTEOPETROSI CON ACIDOSI TUBULARE RENALE E CALCIFICAZIONI CEREBRALI	P766	OSTEOPETROSI CON ACIDOSI TUBULARE RENALE E CALCIFICAZIONI CEREBRALI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P767	ANAL. MUTAZ. X OSTEOPOROSI GIOVANILE IDIOPATICA	P767	OSTEOPOROSI GIOVANILE IDIOPATICA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P769	ANAL. MUTAZ. X PACHIDERMOPERIOSTOSI	P769	PACHIDERMOPERIOSTOSI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P770	ANAL. MUTAZ. X PACHIONICCHIA CONGENITA	P770	PACHIONICCHIA CONGENITA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P772	ANAL. MUTAZ. X PAGET, MORBO	P772	PAGET, MORBO	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P773	ANAL. MUTAZ. X PANCREATITE CRONICA FAMILIARE	P773	PANCREATITE CRONICA FAMILIARE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P774	ANAL. MUTAZ. X PANIPOPITUITARISMO	P774	PANIPOPITUITARISMO	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P776	ANAL. MUTAZ. X PARAGANGLIOMA	P776	PARAGANGLIOMA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P778	ANAL. MUTAZ. X PARALISI PERIODICA CARDIODISRITMICA SENSIBILE AL POTASSIO	P778	PARALISI PERIODICA CARDIODISRITMICA SENSIBILE AL POTASSIO	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P779	ANAL. MUTAZ. X PARAPARESI SPASTICA FAMILIARE	P779	PARAPARESI SPASTICA FAMILIARE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P783	ANAL. MUTAZ. X PEMFIGOIDE BOLLOSO	P783	PEMFIGOIDE BOLLOSO	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P784	ANAL. MUTAZ. X PENDRED, SINDROME	P784	PENDRED, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P786	ANAL. MUTAZ. X PERRAULT, SINDROME	P786	PERRAULT, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P787	ANAL. MUTAZ. X PERSISTENZA EREDITARIA DI EMOGLOBINA FETALE-BETA TAL	P787	PERSISTENZA EREDITARIA DI EMOGLOBINA FETALE-BETA TAL	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P788	ANAL. MUTAZ. X PFEIFFER, SINDROME DI	P788	PFEIFFER, SINDROME DI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P800	ANAL. MUTAZ. X PORFIRIA CONGENITA ERITROPOIETICA (CEP)	P800	PORFIRIA CONGENITA ERITROPOIETICA (CEP)	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P805	ANAL. MUTAZ. X PORFIRIE	P805	PORFIRIE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P806	ANAL. MUTAZ. X PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA	P806	PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P813	ANAL. MUTAZ. X PSEUDOIPOALDOSTERONISMO	P813	PSEUDOIPOALDOSTERONISMO	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P816	ANAL. MUTAZ. X PTERIGIO MULTIPLO, SINDROME LETALE	P816	PTERIGIO MULTIPLO, SINDROME LETALE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P817	ANAL. MUTAZ. X PUBERTA' PRECOCE	P817	PUBERTA' PRECOCE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P818	ANAL. MUTAZ. X RACHITISMO IPOFOSFATEMICO	P818	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P819	ANAL. MUTAZ. X RACHITISMO VITAMINA D DIPENDENTE TIPO I E TIPO II	P819	RACHITISMO VITAMINA D DIPENDENTE TIPO I E TIPO II	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P820	ANAL. MUTAZ. X RASOPATIE	P820	RASOPATIE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P821	ANAL. MUTAZ. X RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	P821	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P822	ANAL. MUTAZ. X RENE POLICISTICO AD	P822	RENE POLICISTICO AD	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P829	ANAL. MUTAZ. X RETT, SINDROME E VARIANTI	P829	RETT, SINDROME E VARIANTI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P833	ANAL. MUTAZ. X SAETHRE-CHOZEN, SINDROME SCAFOENCEFALIA	P833	SAETHRE-CHOZEN, SINDROME SCAFOENCEFALIA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P836	ANAL. MUTAZ. X SCHWANNOMATOSI (NEUROFIBROATOSI TIPO 3)	P836	SCHWANNOMATOSI (NEUROFIBROATOSI TIPO 3)	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P839	ANAL. MUTAZ. X SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	P839	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P840	ANAL. MUTAZ. X SCLEROSI TUBEROSA	P840	SCLEROSI TUBEROSA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P841	ANAL. MUTAZ. X SENIOR-LOKEN, SINDROME	P841	SENIOR-LOKEN, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P842	ANAL. MUTAZ. X SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE	P842	SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P845	ANAL. MUTAZ. X SFEROICITOSI EREDITARIA CON TRATTO FALCIFORME	P845	SFEROICITOSI EREDITARIA CON TRATTO FALCIFORME	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P849	ANAL. MUTAZ. X SINDROME 4H	P849	SINDROME 4H	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P850	ANAL. MUTAZ. X SINDROME ACROCALLOSA	P850	SINDROME ACROCALLOSA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P851	ANAL. MUTAZ. X SINDROME ARC (ARTROGRIPOSI-DISFUNZIONE RENALE-COLESTASI)	P851	SINDROME ARC (ARTROGRIPOSI-DISFUNZIONE RENALE-COLESTASI)	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P854	ANAL. MUTAZ. X SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE (BOR)	P854	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE (BOR)	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P859	ANAL. MUTAZ. X SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA	P859	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P865	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DA PERSISTENZA DOTTI DI MULLER (PMDS)	P865	SINDROME DA PERSISTENZA DOTTI DI MULLER (PMDS)	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P866	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	P866	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P867	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	P867	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P868	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DEL NEVO EPIDERMIALE	P868	SINDROME DEL NEVO EPIDERMIALE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P871	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DELLA SPINA RIGIDA	P871	SINDROME DELLA SPINA RIGIDA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P873	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI ADAMS OLIVER	P873	SINDROME DI ADAMS OLIVER	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P877	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI BERNARD SOULIER	P877	SINDROME DI BERNARD SOULIER	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P879	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI BUDD CHIARI	P879	SINDROME DI BUDD CHIARI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P880	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI CARPENTER	P880	SINDROME DI CARPENTER	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P881	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI COCKAYNE	P881	SINDROME DI COCKAYNE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P883	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI CONN	P883	SINDROME DI CONN	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P884	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI DE MORSIER	P884	SINDROME DI DE MORSIER	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P887	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI DUBOWITZ	P887	SINDROME DI DUBOWITZ	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P890	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI FRASER	P890	SINDROME DI FRASER	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P895	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI HERMANSKY PUDLAK	P895	SINDROME DI HERMANSKY PUDLAK	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P900	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI JARCHO-LEVIN	P900	SINDROME DI JARCHO-LEVIN	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P902	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI KLIPPEL FEIL	P902	SINDROME DI KLIPPEL FEIL	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P905	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI LENNOX GASTAUT	P905	SINDROME DI LENNOX GASTAUT	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P906	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI LEVY HOLLISTER	P906	SINDROME DI LEVY HOLLISTER	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P907	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MAFFUCCI 2 GENI	P907	SINDROME DI MAFFUCCI 2 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P915	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MOEBIUS 2 GENI	P915	SINDROME DI MOEBIUS 2 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P918	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI NEU LAXOVA 2 GENI	P918	SINDROME DI NEU LAXOVA 2 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P920	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI OGUCHI 2 GENI	P920	SINDROME DI OGUCHI 2 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P924	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI RIEGER 2 GENI	P924	SINDROME DI RIEGER 2 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P926	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI ROBINOW 3 GENI	P926	SINDROME DI ROBINOW 3 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P927	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI ROUSSY LEVY 2 GENI	P927	SINDROME DI ROUSSY LEVY 2 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P931	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI SECKEL 9 GENI	P931	SINDROME DI SECKEL 9 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P934	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI SUMMIT 2 GENI	P934	SINDROME DI SUMMIT 2 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P936	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI WEILL-MARCHESANI 3 GENI	P936	SINDROME DI WEILL-MARCHESANI 3 GENI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P937	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI WILLIAMS	P937	SINDROME DI WILLIAMS	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P938	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI WINCHESTER	P938	SINDROME DI WINCHESTER	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P939	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI WOLF-HIRSCHHORN	P939	SINDROME DI WOLF-HIRSCHHORN	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P942	ANAL. MUTAZ. X SINDROME EMOLITICO-UREMICA ATIPICA	P942	SINDROME EMOLITICO-UREMICA ATIPICA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P943	ANAL. MUTAZ. X SINDROME ICF (IMMUNODEFICIENZA-INSTABILITA' CENTROMERICA-ANOMALIE FACCIALI)	P943	SINDROME ICF (IMMUNODEFICIENZA-INSTABILITA' CENTROMERICA-ANOMALIE FACCIALI)	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P949	ANAL. MUTAZ. X SINDROME PEELING SKIN	P949	SINDROME PEELING SKIN	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P950	ANAL. MUTAZ. X SINDROME PROTEO	P950	SINDROME PROTEO	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P951	ANAL. MUTAZ. X SINDROME QT-LUNGO FAMILIARE	P951	SINDROME QT-LUNGO FAMILIARE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P954	ANAL. MUTAZ. X SINDROME TRICORINOFALANGEA	P954	SINDROME TRICORINOFALANGEA	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P956	ANAL. MUTAZ. X SINDROME TRICORINOFALANGEA TIPO II	P956	SINDROME TRICORINOFALANGEA TIPO II	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P962	ANAL. MUTAZ. X SITOSTEROLEMIA	P962	SITOSTEROLEMIA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P964	ANAL. MUTAZ. X SMITH LEMLI OPITZ, SINDROME	P964	SMITH LEMLI OPITZ, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P966	ANAL. MUTAZ. X SOTOS, SINDROME	P966	SOTOS, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P967	ANAL. MUTAZ. X STARGARDT, MALATTIA DI	P967	STARGARDT, MALATTIA DI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P968	ANAL. MUTAZ. X STOMATOCITOSI EREDITARIA CON EMAZIE DISIDRATATE	P968	STOMATOCITOSI EREDITARIA CON EMAZIE DISIDRATATE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P970	ANAL. MUTAZ. X STORAGE POOL DEFICIENCY	P970	STORAGE POOL DEFICIENCY	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P976	ANAL. MUTAZ. X TALASSEMIE ED EMOGLOBINOPATIE GAMMA	P976	TALASSEMIE ED EMOGLOBINOPATIE GAMMA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P977	ANAL. MUTAZ. X TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	P977	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P983	ANAL. MUTAZ. X TREACHER COLLINS	P983	TREACHER COLLINS	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P987	ANAL. MUTAZ. X TROMBOCITOPENIA EREDITARIA DA ANOMALIE DI NUMERO DELLE PIASTRINE	P987	TROMBOCITOPENIA EREDITARIA DA ANOMALIE DI NUMERO DELLE PIASTRINE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P989	ANAL. MUTAZ. X TROMBOFILIE	P989	TROMBOFILIE	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P991	ANAL. MUTAZ. X USHER, SINDROME	P991	USHER, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210P997	ANAL. MUTAZ. X WAGR SINDROME DI	P997	WAGR SINDROME DI	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G021P1004	ANAL. MUTAZ. X XANTINURIA	P1004	XANTINURIA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G021P1008	ANAL. MUTAZ. X XERODERMA PIGMENTOSO	P1008	XERODERMA PIGMENTOSO	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	1.050,00 €	G1113P041	ANAL. MUTAZ. X AMAUROSIS CONGENITA DI LEBER	P041	AMAUROSIS CONGENITA DI LEBER	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	1.050,00 €	G1113P047	ANAL. MUTAZ. X ANEMIA DI BLACKFAN DIAMOND	P047	ANEMIA DI BLACKFAN DIAMOND	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	1.050,00 €	G1113P058	ANAL. MUTAZ. X ANEURISMI EREDITARI	P058	ANEURISMI EREDITARI	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	1.050,00 €	G1113P068	ANAL. MUTAZ. X APERT, SINDROME DI	P068	APERT, SINDROME DI	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	1.050,00 €	G1113P072	ANAL. MUTAZ. X ARITMIE EREDITARIE/CANALOPATIE/CPVT	P072	ARITMIE EREDITARIE/CANALOPATIE/CPVT	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	1.050,00 €	G1113P109	ANAL. MUTAZ. X BARDET-BIEDL SYNDROME	P109	BARDET-BIEDL SYNDROME	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	1.050,00 €	G1113P129	ANAL. MUTAZ. X CARDIOMIOPATIA DILATATIVA	P129	CARDIOMIOPATIA DILATATIVA	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017	
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92	1.050,00 €	G1113P131	ANAL. MUTAZ. X CARDIOMIOPATIA IPERTROFICA	P131	CARDIOMIOPATIA IPERTROFICA	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92	1.050,00 €	G1113P169	ANAL. MUTAZ. X CECITÀ CONGENITA NOTTURNA STAZIONARIA	P169	CECITÀ CONGENITA NOTTURNA STAZIONARIA	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92	1.050,00 €	G1113P228	ANAL. MUTAZ. X DEFICIENZA DEL COMPLESSO I MITOCONDRIALE	P228	DEFICIENZA DEL COMPLESSO I MITOCONDRIALE	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92	1.050,00 €	G1113P331	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT INTELLETTIVO E MICROCEFALIE	P331	DEFICIT INTELLETTIVO E MICROCEFALIE	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92	1.050,00 €	G1113P351	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) (46, XY ANOMALIE NELLA SINTESI O NELL'AZIONE DEGLI ANDROGENI)	P351	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) (46, XY ANOMALIE NELLA SINTESI O NELL'AZIONE DEGLI ANDROGENI)	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92	1.050,00 €	G1113P352	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) (46, XY GONADICI)	P352	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) (46, XY GONADICI)	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92	1.050,00 €	G1113P398	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA DEI CONI/BASTONCELLI	P398	DISTROFIA DEI CONI/BASTONCELLI	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92	1.050,00 €	G1113P404	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA MUSCOLARE DEI CINGOLI	P404	DISTROFIA MUSCOLARE DEI CINGOLI	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92	1.050,00 €	G1113P423	ANAL. MUTAZ. X EHLERS-DANLOS E SINDROMI MARFANOIDI (DD DI JHS/EDS-HT E SINDROMI COMUNI) E VARIANTI RARE	P423	EHLERS-DANLOS E SINDROMI MARFANOIDI (DD DI JHS/EDS-HT E SINDROMI COMUNI) E VARIANTI RARE	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92	1.050,00 €	G1113P426	ANAL. MUTAZ. X EMERALOPIA CONGENITA	P426	EMERALOPIA CONGENITA	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92	1.050,00 €	G1113P577	ANAL. MUTAZ. X LEIGH, MALATTIA	P577	LEIGH, MALATTIA	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92	1.050,00 €	G1113P626	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4 (CMT4)	P626	MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4 (CMT4)	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92	1.050,00 €	G1113P741	ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIE PERIFERICHE	P741	NEUROPATIE PERIFERICHE	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92	1.050,00 €	G1113P761	ANAL. MUTAZ. X OSTEOGENESI IMPERFECTA	P761	OSTEOGENESI IMPERFECTA	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92	1.050,00 €	G1113P765	ANAL. MUTAZ. X OSTEOPETROSI	P765	OSTEOPETROSI	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92	1.050,00 €	G1113P780	ANAL. MUTAZ. X PARKINSON EREDITARIO, MALATTIA	P780	PARKINSON EREDITARIO, MALATTIA	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92	1.050,00 €	G1113P824	ANAL. MUTAZ. X RETINITI PIGMENTOSE AD	P824	RETINITI PIGMENTOSE AD	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92	1.050,00 €	G1113P825	ANAL. MUTAZ. X RETINITI PIGMENTOSE AR	P825	RETINITI PIGMENTOSE AR	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92	1.050,00 €	G1113P913	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MECKEL 13 GENI	P913	SINDROME DI MECKEL 13 GENI	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.050,00 €	G1113P916	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MUCKLE-WELLS 1 GENE	P916	SINDROME DI MUCKLE-WELLS 1 GENE	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.050,00 €	G1113P935	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI WALKER-WARBURG 14 GENI	P935	SINDROME DI WALKER-WARBURG 14 GENI	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.050,00 €	G1113P940	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI ZELLWEGER	P940	SINDROME DI ZELLWEGER	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.050,00 €	G1113P994	ANAL. MUTAZ. X VITREOPATIE EREDITARIE	P994	VITREOPATIE EREDITARIE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G1319P586	ANAL. MUTAZ. X LEUCODISTROFIE	P586	LEUCODISTROFIE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G1319P218	ANAL. MUTAZ. X CRANIOSINOSTOSI ISOLATE E SINDROMICHE	P218	CRANIOSINOSTOSI ISOLATE E SINDROMICHE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G1319P420	ANAL. MUTAZ. X DISTURBI DELLA MIGRAZIONE NEURONALE	P420	DISTURBI DELLA MIGRAZIONE NEURONALE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G1319P414	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIE CORNEALI	P414	DISTROFIE CORNEALI	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G1319P789	ANAL. MUTAZ. X PIASTRINOPATIE EREDITARIE	P789	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G1319P837	ANAL. MUTAZ. X SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	P837	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2001	ANAL. MUTAZ. X ANEMIE EREDITARIE	P2001	ANEMIE EREDITARIE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2002	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI METABOLISMO E TRASPORTO CALCIO FOSFORO	P2002	DIFETTI CONGENITI METABOLISMO E TRASPORTO CALCIO FOSFORO	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2003	ANAL. MUTAZ. X MALATTIE GENETICHE DEL RITMO CARDIACO E CARDIOMIOPATIE GENETICHE	P2003	MALATTIE GENETICHE DEL RITMO CARDIACO E CARDIOMIOPATIE GENETICHE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2004	ANAL. MUTAZ. X ARTROGRIPOSI ISOLATE E SINDROMICHE	P2004	ARTROGRIPOSI ISOLATE E SINDROMICHE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2006	ANAL. MUTAZ. X MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	P2006	MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2007	ANAL. MUTAZ. X BASSA STATURA	P2007	BASSA STATURA	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2008	ANAL. MUTAZ. X MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	P2008	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2009	ANAL. MUTAZ. X DEMENZE EREDITARIE	P2009	DEMENTE EREDITARIE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2010	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI DEL COMPLEMENTO	P2010	DIFETTI DEL COMPLEMENTO	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2011	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE	P2011	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2012	ANAL. MUTAZ. X DISREGOLAZIONE DEL SISTEMA IMMUNITARIO E AUTOIMMUNITA'	P2012	DISREGOLAZIONE DEL SISTEMA IMMUNITARIO E AUTOIMMUNITA'	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2013	ANAL. MUTAZ. X EHLERS DANLOS E ALTRE ALTERAZIONI DEL TESSUTO CONNETTIVO	P2013	EHLERS DANLOS E ALTRE ALTERAZIONI DEL TESSUTO CONNETTIVO	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2014	ANAL. MUTAZ. X EPIDERMOLISI BOLLOSE EREDITARIE	P2014	EPIDERMOLISI BOLLOSE EREDITARIE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2015	ANAL. MUTAZ. X ITTIOSI ISOLATE E SINDROMICHE	P2015	ITTIOSI ISOLATE E SINDROMICHE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2016	ANAL. MUTAZ. X GENODERMATOSI (ESCLUSO Epidermolisi bollose ereditarie e ittiosi isolate e sindromiche)	P2016	GENODERMATOSI (ESCLUSO Epidermolisi bollose ereditarie e ittiosi isolate e sindromiche)	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2017	ANAL. MUTAZ. X MALFORMAZIONI DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE	P2017	MALFORMAZIONI DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2018	ANAL. MUTAZ. X EPILESSIE SU BASE GENETICA	P2018	EPILESSIE SU BASE GENETICA	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2019	ANAL. MUTAZ. X SINDROMI AUTOINFAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	P2019	SINDROMI AUTOINFAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2020	ANAL. MUTAZ. X FEOCROMOCITOMA/PARAGANGLIOMA FAMILIARE	P2020	FEOCROMOCITOMA/PARAGANGLIOMA FAMILIARE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2022	ANAL. MUTAZ. X SINDROMI DA IPERACCRESIMENTO	P2022	SINDROMI DA IPERACCRESIMENTO	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2023	ANAL. MUTAZ. X MICROCEFALIE ISOLATE E SINDROMICHE	P2023	MICROCEFALIE ISOLATE E SINDROMICHE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2025	ANAL. MUTAZ. X MALATTIE MITOCONDRIALI	P2025	MALATTIE MITOCONDRIALI	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2026	ANAL. MUTAZ. X EPATOPATIE EREDITARIE	P2026	EPATOPATIE EREDITARIE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2029	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE ISOLATE E SINDROMICHE	P2029	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE ISOLATE E SINDROMICHE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2030	ANAL. MUTAZ. X TUMORI EREDITARI	P2030	TUMORI EREDITARI	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2034	ANAL. MUTAZ. X CROMATINOPATIE	P2034	CROMATINOPATIE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2035	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	P2035	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2036	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEGLI ACIDI ORGANICI	P2036	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEGLI ACIDI ORGANICI	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2037	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE LIPOPROTEINE	P2037	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE LIPOPROTEINE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2038	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI LIPIDI	P2038	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI LIPIDI	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2039	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	P2039	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2040	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA	P2040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2041	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI	P2041	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2042	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI ACIDI BILIARI	P2042	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI ACIDI BILIARI	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2043	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE	P2043	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2044	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI	P2044	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2046	ANAL. MUTAZ. X MALATTIE DEI PEROSSISOMI	P2046	MALATTIE DEI PEROSSISOMI	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2047	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	P2047	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2048	ANAL. MUTAZ. X MALATTIE EREDITARIE ASSE IPOTALAMO IPOFISI E CONDIZIONI CORRELATE	P2048	MALATTIE EREDITARIE ASSE IPOTALAMO IPOFISI E CONDIZIONI CORRELATE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2049	ANAL. MUTAZ. X MALATTIE SURRENALICHE EREDITARIE	P2049	MALATTIE SURRENALICHE EREDITARIE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2050	ANAL. MUTAZ. X IPERINSULINISMI CONGENITI	P2050	IPERINSULINISMI CONGENITI	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2051	ANAL. MUTAZ. X OBESITA' SINDROMICA	P2051	OBESITA' SINDROMICA	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2052	ANAL. MUTAZ. X IPOGONADISMI ISOLATI E SINDROMICI	P2052	IPOGONADISMI ISOLATI E SINDROMICI	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2053	ANAL. MUTAZ. X MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	P2053	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2054	ANAL. MUTAZ. X MALATTIE RENALI CISTICHE	P2054	MALATTIE RENALI CISTICHE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2055	ANAL. MUTAZ. X NEFROPATIE PROTEINURICHE	P2055	NEFROPATIE PROTEINURICHE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2056	ANAL. MUTAZ. X TUBULOPATIE PRIMITIVE	P2056	TUBULOPATIE PRIMITIVE	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2057	ANAL. MUTAZ. X NEFROPATIE INTERSTIZIALI	P2057	NEFROPATIE INTERSTIZIALI	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2058	ANAL. MUTAZ. X PNEUMOPATIE INTERSTIZIALI E DIFETTI DEL SURFACTANTE	P2058	PNEUMOPATIE INTERSTIZIALI E DIFETTI DEL SURFACTANTE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2059	ANAL. MUTAZ. X INTERSTIZIOPATIE POLMONARI	P2059	INTERSTIZIOPATIE POLMONARI	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2060	ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIE EREDITARIE	P2060	NEUROPATIE EREDITARIE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2061	ANAL. MUTAZ. X MIOPATIE EREDITARIE	P2061	MIOPATIE EREDITARIE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2062	ANAL. MUTAZ. X DISTURBI EREDITARI DEL MOVIMENTO	P2062	DISTURBI EREDITARI DEL MOVIMENTO	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2064	ANAL. MUTAZ. X DISORDINI DEL NEUROSVILUPPO	P2064	DISORDINI DEL NEUROSVILUPPO	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2066	ANAL. MUTAZ. X MALFORMAZIONI CRANIO-FACCIALI E DELL'ORECCHIO	P2066	MALFORMAZIONI CRANIO-FACCIALI E DELL'ORECCHIO	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2067	ANAL. MUTAZ. X DISCINESIE CILIARI PRIMARIE	P2067	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2068	ANAL. MUTAZ. X SINDROMI DA IPOVENTILAZIONE CENTRALE	P2068	SINDROMI DA IPOVENTILAZIONE CENTRALE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2069	ANAL. MUTAZ. X MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO VISIVO	P2069	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO VISIVO	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2070	ANAL. MUTAZ. X CARDIOPATIE CONGENITE ISOLATE E SINDROMICHE	P2070	CARDIOPATIE CONGENITE ISOLATE E SINDROMICHE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2071	ANAL. MUTAZ. X MICROANGIOPATIE CEREBRALI	P2071	MICROANGIOPATIE CEREBRALI	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2072	ANAL. MUTAZ. X CILIOPATIE	P2072	CILIOPATIE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2074	ANAL. MUTAZ. X ANGIOEDEMI EREDITARI	P2074	ANGIOEDEMI EREDITARI	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2075	ANAL. MUTAZ. X LINFEDIEMI PRIMARI	P2075	LINFEDIEMI PRIMARI	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2076	ANAL. MUTAZ. X NEONATO CRITICO	P2076	NEONATO CRITICO	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2077	ANAL. MUTAZ. X IPOACUSIE ISOLATE E SINDROMICHE	P2077	IPOACUSIE ISOLATE E SINDROMICHE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2078	ANAL. MUTAZ. X SINDROMI POLIMARFORMATIVE NEONATALI	P2078	SINDROMI POLIMARFORMATIVE NEONATALI	ALL 4 GEN A

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2079	ANAL. MUTAZ. X ANOMALIE CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	P2079	ANOMALIE CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2080	ANAL. MUTAZ. X SINDROMI PROGEROIDI	P2080	SINDROMI PROGEROIDI	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G319P2081	ANAL. MUTAZ. X LIPODISTROFIE	P2081	LIPODISTROFIE	ALL 4 GEN A
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92 1.350,00 €	G1319P452	ANAL. MUTAZ. X EPILESSIE FOCALI E IDIOPATICHE GENERALIZZATE	P452	EPILESSIE FOCALI E IDIOPATICHE GENERALIZZATE	ALL 4 GEN A
G1.93	Analisi mutazionale di malattia che necessita del Sequenziamento del DNA mitocondriale per la diagnosi		92 180,00 €	G1930P436	ANAL. MUTAZ. X ENCEFALOPATIA NEUROGASTROINTESTINALE MITOCONDRIALE (MNGIE), SINDROME	P436	ENCEFALOPATIA NEUROGASTROINTESTINALE MITOCONDRIALE (MNGIE), SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.93	Analisi mutazionale di malattia che necessita del Sequenziamento del DNA mitocondriale per la diagnosi		92 180,00 €	G1930P540	ANAL. MUTAZ. X IPOACUSIA NEUROSENSORIALE NON SINDROMICA MITOCONDRIALE	P540	IPOACUSIA NEUROSENSORIALE NON SINDROMICA MITOCONDRIALE	ALL 4 GEN A
G1.93	Analisi mutazionale di malattia che necessita del Sequenziamento del DNA mitocondriale per la diagnosi		92 180,00 €	G1930P568	ANAL. MUTAZ. X KEARNS-SAYRE, SINDROME	P568	KEARNS-SAYRE, SINDROME	ALL 4 GEN A
G1.93	Analisi mutazionale di malattia che necessita del Sequenziamento del DNA mitocondriale per la diagnosi		92 180,00 €	G1930P737	ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIA OTTICA EREDITARIA DI LEBER	P737	NEUROPATIA OTTICA EREDITARIA DI LEBER	ALL 4 GEN A
G1.93	Analisi mutazionale di malattia che necessita del Sequenziamento del DNA mitocondriale per la diagnosi		92 180,00 €	G1930P751	ANAL. MUTAZ. X OFTALMOPLEGIA ESTERNA PROGRESSIVA (CPEO) MITOCONDRIALE	P751	OFTALMOPLEGIA ESTERNA PROGRESSIVA (CPEO) MITOCONDRIALE	ALL 4 GEN A
G1.01.T	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Ricerca espansione triplette		92 100,00 €	G101TP100	ANAL. MUTAZ. X ATROFIA MUSCOLARE SPINALE DI KENNEDY	P100	ATROFIA MUSCOLARE SPINALE DI KENNEDY	ALL 4 GEN A
G1.01.M	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Analisi di metilazione		92 227,00 €	G101MP112	ANAL. MUTAZ. X BECKWITH-WIEDEMANN, SINDROME	P112	BECKWITH-WIEDEMANN, SINDROME	ALL 4 GEN A
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismo		93 210,00 €	G2010C001	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X SINDROME ASSOCIATA AD ANOMALIA CROMOSOMICA	C001	Sindrome associata ad anomalia cromosomica	ALL 4 GEN B
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismo		93 210,00 €	G2010C002	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X SINDROME DA INSTABILITÀ CROMOSOMICA	C002	Sindrome da instabilità cromosomica	ALL 4 GEN B
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismo		93 210,00 €	G2010C003	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X DIFETTI CONGENITI/QUADRI MALFORMATIVI	C003	Difetti congeniti/quadri malformativi	ALL 4 GEN B
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismo		93 210,00 €	G2010C004	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X ANALISI DEL CARIOTIPO PER DISABILITÀ INTELLETTIVA	C004	Analisi del cariotipo per disabilità intellettiva	ALL 4 GEN B
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismo		93 210,00 €	G2010C005	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X RITARDO DI ACCRESCIMENTO/SVILUPPO	C005	Ritardo di accrescimento/sviluppo	ALL 4 GEN B
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismo		93 210,00 €	G2010C006	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X AMENORREA/MENOPAUSA PRECOCE	C006	Amenorrea/menopausa precoce	ALL 4 GEN B
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismo		93 210,00 €	G2010C007	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X GENITALI AMBIGUI	C007	Genitali ambigui	ALL 4 GEN B
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismo		93 210,00 €	G2010C008	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X STERILITÀ, INFERTILITÀ, POLIABORTIVITÀ	C008	Sterilità, infertilità, poliabortività	ALL 4 GEN B
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismo		93 210,00 €	G2010C009	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X CONSANGUINEI DI PORTATORI DI ANOMALIA CROMOSOMICA	C009	Consanguinei di portatori di anomalia cromosomica	ALL 4 GEN B
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismo		93 210,00 €	G2010C010	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X GENITORI A SEGUITO DI RISCONTRO DI ANOMALIA CROMOSOMICA FETALE	C010	Genitori a seguito di riscontro di anomalia cromosomica fetale	ALL 4 GEN B

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi		93	210,00 €	G2010C011	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X RISCHIO DI ANOMALIA CROMOSOMICA. GENITORI DI SOGGETTI (DECEDUTI SENZA DIAGNOSI) MALFORMATI O CON SOSPETTA ANOMALIA CROMOSOMICA	Rischio di anomalia cromosomica. Genitori di soggetti (deceduti senza diagnosi) malformati o con sospetta anomalia cromosomica	ALL 4 GEN B
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi		93	210,00 €	G2010C012	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X ANOMALIA CROMOSOMICA SOSPETTATA IN BASE A RISULTATI DI PRECEDENTI ANALISI GENETICHE	Anomalia cromosomica sospettata in base a risultati di precedenti analisi genetiche	ALL 4 GEN B
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi		93	210,00 €	G2010C015	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X CONFERMA DI MOSAICISMO CROMOSOMICO (POST NATALE)	Conferma di mosaicismi cromosomico (post natale)	ALL 4 GEN B
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi		93	210,00 €	G2010C025	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X COPPIE CON ABORTIVITÀ SPONTANEA RIPETUTA (POSTNATALE)	Coppie con abortività spontanea ripetuta (postnatale)	ALL 4 GEN B
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi		93	210,00 €	G2010C027	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X SINDROME NOTA ASSOCIATA A MICRO-DELEZIONI/DUPLICAZIONI (POSTNATALE)	Sindrome nota associata a micro-delezioni/duplicazioni (postnatale)	ALL 4 GEN B
G2.02	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di materiale biologico con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi		93	330,00 €	G2020C013	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X PALLISTER-KILLIAN, SINDROME	Pallister-Killian, Sindrome	ALL 4 GEN B
G2.03	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura amniociti, colorazioni differenziali		93	220,00 €	G2030C014	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X CONFERMA DI MOSAICISMO CROMOSOMICO (PRENATALE)	Conferma di mosaicismi cromosomico (prenatale)	ALL 4 GEN B
G2.03	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura amniociti, colorazioni differenziali		93	220,00 €	G2030C016	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ETÀ MATERNA AVANZATA	Età materna avanzata	ALL 4 GEN B
G2.03	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura amniociti, colorazioni differenziali		93	220,00 €	G2030C017	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X PRECEDENTE GRAVIDANZA CON ANOMALIA CROMOSOMICA	Precedente gravidanza con anomalia cromosomica	ALL 4 GEN B
G2.03	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura amniociti, colorazioni differenziali		93	220,00 €	G2030C018	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X GENITORE PORTATORE DI ANOMALIA CROMOSOMICA	Genitore portatore di anomalia cromosomica	ALL 4 GEN B
G2.03	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura amniociti, colorazioni differenziali		93	220,00 €	G2030C019	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ANOMALIE FETALI E SEGNI PREDITTIVI EVIDENZIATI ECOGRAFICAMENTE	Anomalie fetali e segni predittivi evidenziati ecograficamente	ALL 4 GEN B
G2.03	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura amniociti, colorazioni differenziali		93	220,00 €	G2030C020	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X INDAGINI BIOCHIMICHE SUL SIERO MATERNO SUGGERITIVE DI UN AUMENTO DEL RISCHIO DI PATOLOGIA CROMOSOMICA NEL FETO	Indagini biochimiche sul siero materno suggestive di un aumento del rischio di patologia cromosomica nel feto	ALL 4 GEN B
G2.03	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura amniociti, colorazioni differenziali		93	220,00 €	G2030C021	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X RISCHIO DI MALATTIE MENDELIANE DA INSTABILITÀ CROMOSOMICA	Rischio di malattie mendeliane da instabilità cromosomica	ALL 4 GEN B
G2.03	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura amniociti, colorazioni differenziali		93	220,00 €	G2030C022	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X CONFERMA DI ANEUPLOIDIE RISCONTRATE NEL DNA FETALE SUL SANGUE MATERNO	Conferma di aneuploidie riscontrate nel DNA fetale sul sangue materno	ALL 4 GEN B
G2.03	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura amniociti, colorazioni differenziali		93	220,00 €	G2030C023	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ALTRE CONDIZIONI EMERSE IN SEDE DI CONSULENZA GENETICA.	Altre condizioni emerse in sede di consulenza genetica.	ALL 4 GEN B
G2.03	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura amniociti, colorazioni differenziali		93	220,00 €	G2030C024	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X COPPIE CON ABORTIVITÀ SPONTANEA RIPETUTA (PRENATALE)	Coppie con abortività spontanea ripetuta (prenatale)	ALL 4 GEN B
G2.03	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura amniociti, colorazioni differenziali		93	220,00 €	G2030C026	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X SINDROME NOTA ASSOCIATA A MICRO-DELEZIONI/DUPLICAZIONI (PRENATALE)	Sindrome nota associata a micro-delezioni/duplicazioni (prenatale)	ALL 4 GEN B
G2.04	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura villi coriali, coltura di villi coriali a breve e a medio termine, colorazioni differenziali		93	330,00 €	G2040C014	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X CONFERMA DI MOSAICISMO CROMOSOMICO (PRENATALE)	Conferma di mosaicismi cromosomico (prenatale)	ALL 4 GEN B
G2.04	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura villi coriali, coltura di villi coriali a breve e a medio termine, colorazioni differenziali		93	330,00 €	G2040C016	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ETÀ MATERNA AVANZATA	Età materna avanzata	ALL 4 GEN B
G2.04	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura villi coriali, coltura di villi coriali a breve e a medio termine, colorazioni differenziali		93	330,00 €	G2040C017	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X PRECEDENTE GRAVIDANZA CON ANOMALIA CROMOSOMICA	Precedente gravidanza con anomalia cromosomica	ALL 4 GEN B
G2.04	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura villi coriali, coltura di villi coriali a breve e a medio termine, colorazioni differenziali		93	330,00 €	G2040C018	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X GENITORE PORTATORE DI ANOMALIA CROMOSOMICA	Genitore portatore di anomalia cromosomica	ALL 4 GEN B
G2.04	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura villi coriali, coltura di villi coriali a breve e a medio termine, colorazioni differenziali		93	330,00 €	G2040C019	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ANOMALIE FETALI E SEGNI PREDITTIVI EVIDENZIATI ECOGRAFICAMENTE	Anomalie fetali e segni predittivi evidenziati ecograficamente	ALL 4 GEN B

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G2.04	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Includo: coltura villi coriali, coltura di villi coriali a breve e a medio termine, colorazioni differenziali.	93	330,00 €	G2040C020	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X INDAGINI BIOCHIMICHE SUL SIERO MATERNO SUGGERITIVE DI UN AUMENTO DEL RISCHIO DI PATOLOGIA CROMOSOMICA NEL FETO	C020	Indagini biochimiche sul siero materno suggestive di un aumento del rischio di patologia cromosomica nel feto	ALL 4 GEN B
G2.04	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Includo: coltura villi coriali, coltura di villi coriali a breve e a medio termine, colorazioni differenziali.	93	330,00 €	G2040C021	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X RISCHIO DI MALATTIE MENDELIANE DA INSTABILITÀ CROMOSOMICA	C021	Rischio di malattie mendeliane da instabilità cromosomica	ALL 4 GEN B
G2.04	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Includo: coltura villi coriali, coltura di villi coriali a breve e a medio termine, colorazioni differenziali.	93	330,00 €	G2040C022	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X CONFERMA DI ANEUPLOIDIE RISCONTRATE NEL DNA FETALE SUL SANGUE MATERNO	C022	Conferma di aneuploidie riscontrate nel DNA fetale sul sangue materno	ALL 4 GEN B
G2.04	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Includo: coltura villi coriali, coltura di villi coriali a breve e a medio termine, colorazioni differenziali.	93	330,00 €	G2040C023	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ALTRE CONDIZIONI EMERSE IN SEDE DI CONSULENZA GENETICA.	C023	Altre condizioni emerse in sede di consulenza genetica.	ALL 4 GEN B
G2.04	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Includo: coltura villi coriali, coltura di villi coriali a breve e a medio termine, colorazioni differenziali.	93	330,00 €	G2040C024	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X COPPIE CON ABORTIVITÀ SPONTANEA RIPETUTA (PRENATALE)	C024	Coppie con abortività spontanea ripetuta (prenatale)	ALL 4 GEN B
G2.04	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Includo: coltura villi coriali, coltura di villi coriali a breve e a medio termine, colorazioni differenziali.	93	330,00 €	G2040C026	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X SINDROME NOTA ASSOCIATA A MICRO-DELEZIONI/DUPLICAZIONI (PRENATALE)	C026	Sindrome nota associata a micro-delezioni/duplicazioni (prenatale)	ALL 4 GEN B
G2.05	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Includo: coltura dei linfociti fetali con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale studio per mosaicismi	93	210,00 €	G2050C014	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X CONFERMA DI MOSAICISMO CROMOSOMICO (PRENATALE)	C014	Conferma di mosaicismi cromosomici (prenatale)	ALL 4 GEN B
G2.05	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Includo: coltura dei linfociti fetali con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale studio per mosaicismi	93	210,00 €	G2050C016	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ETÀ MATERNA AVANZATA	C016	Età materna avanzata	ALL 4 GEN B
G2.05	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Includo: coltura dei linfociti fetali con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale studio per mosaicismi	93	210,00 €	G2050C017	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X PRECEDENTE GRAVIDANZA CON ANOMALIA CROMOSOMICA	C017	Precedente gravidanza con anomalia cromosomica	ALL 4 GEN B
G2.05	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Includo: coltura dei linfociti fetali con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale studio per mosaicismi	93	210,00 €	G2050C018	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X GENITORE PORTATORE DI ANOMALIA CROMOSOMICA	C018	Genitore portatore di anomalia cromosomica	ALL 4 GEN B
G2.05	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Includo: coltura dei linfociti fetali con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale studio per mosaicismi	93	210,00 €	G2050C019	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ANOMALIE FETALI E SEGNI PREDITTIVI EVIDENZIATI ECOGRAFICAMENTE	C019	Anomalie fetali e segni predittivi evidenziati ecograficamente	ALL 4 GEN B
G2.05	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Includo: coltura dei linfociti fetali con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale studio per mosaicismi	93	210,00 €	G2050C020	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X INDAGINI BIOCHIMICHE SUL SIERO MATERNO SUGGERITIVE DI UN AUMENTO DEL RISCHIO DI PATOLOGIA CROMOSOMICA NEL FETO	C020	Indagini biochimiche sul siero materno suggestive di un aumento del rischio di patologia cromosomica nel feto	ALL 4 GEN B
G2.05	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Includo: coltura dei linfociti fetali con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale studio per mosaicismi	93	210,00 €	G2050C021	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X RISCHIO DI MALATTIE MENDELIANE DA INSTABILITÀ CROMOSOMICA	C021	Rischio di malattie mendeliane da instabilità cromosomica	ALL 4 GEN B
G2.05	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Includo: coltura dei linfociti fetali con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale studio per mosaicismi	93	210,00 €	G2050C022	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X CONFERMA DI ANEUPLOIDIE RISCONTRATE NEL DNA FETALE SUL SANGUE MATERNO	C022	Conferma di aneuploidie riscontrate nel DNA fetale sul sangue materno	ALL 4 GEN B
G2.05	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Includo: coltura dei linfociti fetali con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale studio per mosaicismi	93	210,00 €	G2050C023	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ALTRE CONDIZIONI EMERSE IN SEDE DI CONSULENZA GENETICA.	C023	Altre condizioni emerse in sede di consulenza genetica.	ALL 4 GEN B
G2.05	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Includo: coltura dei linfociti fetali con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale studio per mosaicismi	93	210,00 €	G2050C024	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X COPPIE CON ABORTIVITÀ SPONTANEA RIPETUTA (PRENATALE)	C024	Coppie con abortività spontanea ripetuta (prenatale)	ALL 4 GEN B
G2.05	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Includo: coltura dei linfociti fetali con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale studio per mosaicismi	93	210,00 €	G2050C026	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X SINDROME NOTA ASSOCIATA A MICRO-DELEZIONI/DUPLICAZIONI (PRENATALE)	C026	Sindrome nota associata a micro-delezioni/duplicazioni (prenatale)	ALL 4 GEN B
G2.07	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Ricerca aneuploidie dei cromosomi 13, 18, 21, X e Y. Qualunque metodo	93	250,00 €	G2070C016	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ETÀ MATERNA AVANZATA	C016	Età materna avanzata	ALL 4 GEN B
G2.07	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Ricerca aneuploidie dei cromosomi 13, 18, 21, X e Y. Qualunque metodo	93	250,00 €	G2070C017	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X PRECEDENTE GRAVIDANZA CON ANOMALIA CROMOSOMICA	C017	Precedente gravidanza con anomalia cromosomica	ALL 4 GEN B
G2.07	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Ricerca aneuploidie dei cromosomi 13, 18, 21, X e Y. Qualunque metodo	93	250,00 €	G2070C018	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X GENITORE PORTATORE DI ANOMALIA CROMOSOMICA	C018	Genitore portatore di anomalia cromosomica	ALL 4 GEN B

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017	
G2.07	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE.Ricerca aneuploidie dei cromosomi 13, 18, 21, X e Y. Qualunque metodo		93	250,00 €	G2070C020	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X INDAGINI BIOCHIMICHE SUL SIERO MATERNO SUGGERITIVE DI UN AUMENTO DEL RISCHIO DI PATOLOGIA CROMOSOMICA NEL FETO	C020	Indagini biochimiche sul siero materno suggestive di un aumento del rischio di patologia cromosomica nel feto	ALL 4 GEN B
G2.07	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE.Ricerca aneuploidie dei cromosomi 13, 18, 21, X e Y. Qualunque metodo		93	250,00 €	G2070C021	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X RISCHIO DI MALATTIE MENDELIANE DA INSTABILITÀ CROMOSOMICA	C021	Rischio di malattie mendeliane da instabilità cromosomica	ALL 4 GEN B
G2.07	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE.Ricerca aneuploidie dei cromosomi 13, 18, 21, X e Y. Qualunque metodo		93	250,00 €	G2070C022	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X CONFERMA DI ANEUPLOIDIE RICONTRATE NEL DNA FETALE SUL SANGUE MATERNO	C022	Conferma di aneuploidie riscontrate nel DNA fetale sul sangue materno	ALL 4 GEN B
G2.07	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE.Ricerca aneuploidie dei cromosomi 13, 18, 21, X e Y. Qualunque metodo		93	250,00 €	G2070C023	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ALTRE CONDIZIONI EMERSE IN SEDE DI CONSULENZA GENETICA.	C023	Altre condizioni emerse in sede di consulenza genetica.	ALL 4 GEN B
G2.07	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE.Ricerca aneuploidie dei cromosomi 13, 18, 21, X e Y. Qualunque metodo		93	250,00 €	G2070C024	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X COPPIE CON ABORTIVITÀ SPONTANEA RIPETUTA (PRENATALE)	C024	Coppie con abortività spontanea ripetuta (prenatale)	ALL 4 GEN B
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare		93	300,00 €	G2080C015	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X CONFERMA DI MOSAICISMO CROMOSOMICO (POST NATALE)	C015	Conferma di mosaicismo cromosomico (post natale)	ALL 4 GEN B
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare		93	300,00 €	G2080C025	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X COPPIE CON ABORTIVITÀ SPONTANEA RIPETUTA (POSTNATALE)	C025	Coppie con abortività spontanea ripetuta (postnatale)	ALL 4 GEN B
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare		93	300,00 €	G2080C014	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X CONFERMA DI MOSAICISMO CROMOSOMICO (PRENATALE)	C014	Conferma di mosaicismo cromosomico (prenatale)	ALL 4 GEN B
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare		93	300,00 €	G2080C026	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X SINDROME NOTA ASSOCIATA A MICRO-DELEZIONI/DUPLICAZIONI (PRENATALE)	C026	Sindrome nota associata a micro-delezioni/duplicazioni (prenatale)	ALL 4 GEN B
G2.09	IBRIDAZIONE GENOMICA COMPARATIVA SU MICROARRAY. Incluso: estrazione DNA, CGH-array, SNPs-array, e coltura del materiale biologico da analizzare		93	850,00 €	G2090C003	IBRIDAZ. GENOMICA COMPARAT. SU MICROARRAY X DIFETTI CONGENITI/QUADRI MALFORMATIVI	C003	Difetti congeniti/quadri malformativi	ALL 4 GEN B
G2.09	IBRIDAZIONE GENOMICA COMPARATIVA SU MICROARRAY. Incluso: estrazione DNA, CGH-array, SNPs-array, e coltura del materiale biologico da analizzare		93	850,00 €	G2090C004	IBRIDAZ. GENOMICA COMPARAT. SU MICROARRAY X ANALISI DEL CARIOTIPO PER DISABILITÀ INTELLETTIVA	C004	Analisi del cariotipo per disabilità intellettiva	ALL 4 GEN B
G2.09	IBRIDAZIONE GENOMICA COMPARATIVA SU MICROARRAY. Incluso: estrazione DNA, CGH-array, SNPs-array, e coltura del materiale biologico da analizzare		93	850,00 €	G2090C027	IBRIDAZ. GENOMICA COMPARAT. SU MICROARRAY X SINDROME NOTA ASSOCIATA A MICRO-DELEZIONI/DUPLICAZIONI (POSTNATALE)	C027	Sindrome nota associata a micro-delezioni/duplicazioni (postnatale)	ALL 4 GEN B
G2.09	IBRIDAZIONE GENOMICA COMPARATIVA SU MICROARRAY. Incluso: estrazione DNA, CGH-array, SNPs-array, e coltura del materiale biologico da analizzare		93	850,00 €	G2090C028	IBRIDAZ. GENOMICA COMPARAT. SU MICROARRAY X ANOMALIE DELLE REGIONI SUBTELOMERICHE	C028	Anomalie delle regioni subtelomeriche	ALL 4 GEN B
G2.09	IBRIDAZIONE GENOMICA COMPARATIVA SU MICROARRAY. Incluso: estrazione DNA, CGH-array, SNPs-array, e coltura del materiale biologico da analizzare		93	850,00 €	G2090C019	IBRIDAZ. GENOMICA COMPARAT. SU MICROARRAY X ANOMALIE FETALI E SEGNI PREDITTIVI EVIDENZIATI ECOGRAFICAMENTE	C019	Anomalie fetali e segni predittivi evidenziati ecograficamente	ALL 4 GEN B
G2.09	IBRIDAZIONE GENOMICA COMPARATIVA SU MICROARRAY. Incluso: estrazione DNA, CGH-array, SNPs-array, e coltura del materiale biologico da analizzare		93	850,00 €	G2090C023	IBRIDAZ. GENOMICA COMPARAT. SU MICROARRAY X ALTRE CONDIZIONI EMERSE IN SEDE DI CONSULENZA GENETICA.	C023	Altre condizioni emerse in sede di consulenza genetica.	ALL 4 GEN B
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92	450,00 €	G1010E016	ANAL. MUTAZ. X LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA	E016	Leucemia mieloide cronica	ALL 4 GEN C
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92	900,00 €	G0210E001	ANAL. MUTAZ. X ERITROCITOSI	E001	Eritrocitosi	ALL 4 GEN C
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92	900,00 €	G0210E002	ANAL. MUTAZ. X IPEREOISINOFILIA	E002	Iper eosinofilia	ALL 4 GEN C
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92	900,00 €	G0210E004	ANAL. MUTAZ. X LINFOMA/LEUCEMIA CELL BETA: TRASLOCAZIONI IGH/BCL1; IGH/BCL2	E004	Linfoma/leucemia cell beta: traslocazioni IGH/BCL1; IGH/BCL2	ALL 4 GEN C
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92	900,00 €	G0210E005	ANAL. MUTAZ. X LEUCEMIA LINFATICA CRONICA: IPERMUTAZIONE SOMATICA IGHV	E005	Leucemia linfatica cronica: Ipermutazione somatica IgHV	ALL 4 GEN C
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92	900,00 €	G0210E006	ANAL. MUTAZ. X MASTOCITOSI	E006	Mastocitosi	ALL 4 GEN C
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo		92	900,00 €	G0210E008	ANAL. MUTAZ. X MIELOFIBROSI	E008	Mielofibrosi	ALL 4 GEN C

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210E009	ANAL. MUTAZ. X PIASTRINOPENIE FAMILIARI	E009	Piastrinopenie familiari	ALL 4 GEN C
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210E010	ANAL. MUTAZ. X POLICITEMIA VERA	E010	Policitemia vera	ALL 4 GEN C
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210E011	ANAL. MUTAZ. X TROMBOCITEMIA ESSENZIALE	E011	Trombocitemia essenziale	ALL 4 GEN C
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210E012	ANAL. MUTAZ. X LEUCEMIA LINFOLASTICA ACUTA	E012	Leucemia linfoblastica acuta	ALL 4 GEN C
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210E013	ANAL. MUTAZ. X ALTRE SINDROMI MIELOPROLIFERATIVE (MPN)	E013	Altre sindromi mieloproliferative (MPN)	ALL 4 GEN C
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210E014	ANAL. MUTAZ. X LINFOMI NON-HODGKIN	E014	Linfomi non-Hodgkin	ALL 4 GEN C
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210E015	ANAL. MUTAZ. X LEUCEMIA LINFATICA CRONICA	E015	Leucemia linfatica cronica	ALL 4 GEN C
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210E017	ANAL. MUTAZ. X MIELOMA MULTIPLO E GAMMOPATIE MONOCLONALI	E017	Mieloma multiplo e gammopatie monoclonali	ALL 4 GEN C
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	1.050,00 €	G1113E003	ANAL. MUTAZ. X LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA	E003	Leucemia mieloide acuta	ALL 4 GEN C
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	1.050,00 €	G113P2005	ANAL. MUTAZ. X ATROFIE OTTICHE EREDITARIE	P2005	ATROFIE OTTICHE EREDITARIE	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	1.050,00 €	G113P2021	ANAL. MUTAZ. X MALATTIE TIROIDEE EREDITARIE	P2021	MALATTIE TIROIDEE EREDITARIE	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	1.050,00 €	G113P2024	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	P2024	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	1.050,00 €	G113P2028	ANAL. MUTAZ. X RASOPATIE	P2028	RASOPATIE	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	1.050,00 €	G113P2031	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	P2031	DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	1.050,00 €	G113P2032	ANAL. MUTAZ. X PANCREATITI SU BASE GENETICA	P2032	PANCREATITI SU BASE GENETICA	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	1.050,00 €	G113P2033	ANAL. MUTAZ. X NEUROFIBROMATOSI	P2033	NEUROFIBROMATOSI	ALL 4 GEN A
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	1.050,00 €	G1113E007	ANAL. MUTAZ. X MIELODISPLASIE (INCLUSA LA LEUCEMIA MIELOMONOCITICA GIOVANILE)	E007	Mielodisplasie (inclusa la leucemia mielomonocitica giovanile)	ALL 4 GEN C
G2.02	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di materiale biologico con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	93	330,00 €	G2020E003	ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA	E003	Leucemia mieloide acuta	ALL 4 GEN C
G2.02	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di materiale biologico con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	93	330,00 €	G2020E004	ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X LINFOMA/LEUCEMIA CELL. BETA: TRASLOCAZIONI IGH/BCL1; IGH/BCL2	E004	Linfoma/leucemia cell beta: traslocazioni IGH/BCL1; IGH/BCL2	ALL 4 GEN C
G2.02	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di materiale biologico con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	93	330,00 €	G2020E007	ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X MIELODISPLASIE (INCLUSA LA LEUCEMIA MIELOMONOCITICA GIOVANILE)	E007	Mielodisplasie (inclusa la leucemia mielomonocitica giovanile)	ALL 4 GEN C
G2.02	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di materiale biologico con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	93	330,00 €	G2020E008	ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X MIELOFIBROSI	E008	Mielofibrosi	ALL 4 GEN C

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G2.02	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di materiale biologico con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi		93 330,00 €	G2020E012	ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X LEUCEMIA LINFLOBLASTICA ACUTA	E012	Leucemia linfoblastica acuta	ALL 4 GEN C
G2.02	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di materiale biologico con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi		93 330,00 €	G2020E013	ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X ALTRE SINDROMI MIELOPROLIFERATIVE (MPN)	E013	Altre sindromi mieloproliferative (MPN)	ALL 4 GEN C
G2.02	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di materiale biologico con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi		93 330,00 €	G2020E014	ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X LINFOMI NON-HODGKIN	E014	Linfomi non-Hodgkin	ALL 4 GEN C
G2.02	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di materiale biologico con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi		93 330,00 €	G2020E015	ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X LEUCEMIA LINFATICA CRONICA	E015	Leucemia linfatica cronica	ALL 4 GEN C
G2.02	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di materiale biologico con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi		93 330,00 €	G2020E016	ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA	E016	Leucemia mieloide cronica	ALL 4 GEN C
G2.02	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di materiale biologico con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi		93 330,00 €	G2020E017	ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X MIELOMA MULTIPLO E GAMMOPATIE MONOCLONALI	E017	Mieloma multiplo e gammopatie monoclonali	ALL 4 GEN C
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfascici/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare		93 300,00 €	G2080E001	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X ERITROCITOSI	E001	Eritrocitosi	ALL 4 GEN C
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfascici/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare		93 300,00 €	G2080E002	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X IPEREOISINOFILIA	E002	Iper eosinofilia	ALL 4 GEN C
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfascici/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare		93 300,00 €	G2080E003	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA	E003	Leucemia mieloide acuta	ALL 4 GEN C
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfascici/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare		93 300,00 €	G2080E004	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X LINFOMA/LEUCEMIA CELL BETA: TRASLOCAZIONI IGH/BCL1; IGH/BCL2	E004	Linfoma/leucemia cell beta: traslocazioni IGH/BCL1; IGH/BCL2	ALL 4 GEN C
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfascici/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare		93 300,00 €	G2080E005	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X LEUCEMIA LINFATICA CRONICA: IPERMUTAZIONE SOMATICA IGHV	E005	Leucemia linfatica cronica: Ipermutazione somatica IgHV	ALL 4 GEN C
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfascici/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare		93 300,00 €	G2080E006	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X MASTOCITOSI	E006	Mastocitosi	ALL 4 GEN C
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfascici/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare		93 300,00 €	G2080E007	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X MIELODISPLASIE (INCLUSA LA LEUCEMIA MIELOMONOCITICA GIOVANILE)	E007	Mielodisplasie (inclusa la leucemia mielomonocitica giovanile)	ALL 4 GEN C
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfascici/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare		93 300,00 €	G2080E008	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X MIELOFIBROSI	E008	Mielofibrosi	ALL 4 GEN C
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfascici/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare		93 300,00 €	G2080E009	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X PIASTRINOPENIE FAMILIARI	E009	Piastrinopenie familiari	ALL 4 GEN C
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfascici/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare		93 300,00 €	G2080E010	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X POLICITEMIA VERA	E010	Policitemia vera	ALL 4 GEN C
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfascici/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare		93 300,00 €	G2080E011	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X TROMBOCITEMIA ESSENZIALE	E011	Trombocitemia essenziale	ALL 4 GEN C
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfascici/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare		93 300,00 €	G2080E012	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X LEUCEMIA LINFLOBLASTICA ACUTA	E012	Leucemia linfoblastica acuta	ALL 4 GEN C
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfascici/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare		93 300,00 €	G2080E013	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X ALTRE SINDROMI MIELOPROLIFERATIVE (MPN)	E013	Altre sindromi mieloproliferative (MPN)	ALL 4 GEN C

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare	93	300,00 €	G2080E014	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X LINFOMI NON-HODGKIN	E014	Linfomi non-Hodgkin	ALL 4 GEN C
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare	93	300,00 €	G2080E015	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X LEUCEMIA LINFATICA CRONICA	E015	Leucemia linfatica cronica	ALL 4 GEN C
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare	93	300,00 €	G2080E016	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA	E016	Leucemia mieloide cronica	ALL 4 GEN C
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare	93	300,00 €	G2080E017	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X MIELOMA MULTIPLO E GAMMOPATIE MONOCLONALI	E017	Mieloma multiplo e gammopatie monoclonali	ALL 4 GEN C
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010F001	ANAL. MUTAZ. X ARTRITE GIOVANILE	F001	Artrite Giovanile	ALL 4 GEN D
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010F002	ANAL. MUTAZ. X ARTRITE IN CORSO DI MALATTIE CRONICHE INTESTINALI	F002	Artrite in corso di malattie croniche intestinali	ALL 4 GEN D
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010F004	ANAL. MUTAZ. X ARTRITE REATTIVA	F004	Artrite reattiva	ALL 4 GEN D
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010F005	ANAL. MUTAZ. X ARTRITE REUMATOIDE	F005	Artrite Reumatoide	ALL 4 GEN D
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010F006	ANAL. MUTAZ. X BECHET, MALATTIA DI	F006	Behcet, Malattia di	ALL 4 GEN D
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010F007	ANAL. MUTAZ. X CORIORETINOPATIA TIPO BIRDSHOT	F007	Corioretinopatia tipo Birdshot	ALL 4 GEN D
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010F010	ANAL. MUTAZ. X NARCOLESSIA	F010	Narcolessia	ALL 4 GEN D
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010F011	ANAL. MUTAZ. X REITER, SINDROME DI	F011	Reiter, Sindrome di	ALL 4 GEN D
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010F012	ANAL. MUTAZ. X SACROILEITE	F012	Sacroileite	ALL 4 GEN D
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010F013	ANAL. MUTAZ. X SCLEROSI MULTIPLA	F013	Sclerosi multipla	ALL 4 GEN D
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010F014	ANAL. MUTAZ. X SPONDILITE ANCHILOSANTE	F014	Spondilite Anchilosante	ALL 4 GEN D
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di 1 gene per la diagnosi. Sequenziamento e/o eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	450,00 €	G1010F015	ANAL. MUTAZ. X UVEITE	F015	Uveite	ALL 4 GEN D
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210F003	ANAL. MUTAZ. X ARTRITE PSORIASICA	F003	Artrite psoriasica	ALL 4 GEN D
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210F008	ANAL. MUTAZ. X DIABETE MELLITO TIPO 1	F008	Diabete Mellito Tipo 1	ALL 4 GEN D
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G021P2027	ANAL. MUTAZ. X NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE (MEN)	P2027	NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE (MEN)	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G021P2045	ANAL. MUTAZ. X GALATTOSEMIA	P2045	GALATTOSEMIA	ALL 4 GEN A
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	92	900,00 €	G0210F009	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA CELIACHIA	F009	Malattia Celiachia	ALL 4 GEN D
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni		190,30 €	9147CE001	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X ERITROCITOSI	E001	Eritrocitosi	ALL 4 GEN C
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni		190,30 €	9147CE002	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X IPEREOSSINOFILIA	E002	Iperossinofilia	ALL 4 GEN C
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni		190,30 €	9147CE003	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA	E003	Leucemia mieloide acuta	ALL 4 GEN C
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni		190,30 €	9147CE004	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X LINFOMA/LEUCEMIA CELL BETA: TRASLOCAZIONI IGH/BCL1; IGH/BCL2	E004	Linfoma/leucemia cell beta: traslocazioni IGH/BCL1; IGH/BCL2	ALL 4 GEN C
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni		190,30 €	9147CE005	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X LEUCEMIA LINFATICA CRONICA: IPERMUTAZIONE SOMATICA IGHV	E005	Leucemia linfatica cronica: Ipermutazione somatica IgHV	ALL 4 GEN C

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni		190,30 €	9147CE006	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X MASTOCITOSI	E006	Mastocitosi	ALL 4 GEN C
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni		190,30 €	9147CE007	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X MIELODISPLASIE (INCLUSA LA LEUCEMIA MIELOMONOCITICA GIOVANILE)	E007	Mielodisplasie (inclusa la leucemia mielomonocitica giovanile)	ALL 4 GEN C
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni		190,30 €	9147CE008	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X MIELOFIBROSI	E008	Mielofibrosi	ALL 4 GEN C
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni		190,30 €	9147CE009	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X PIASTRINOPENIE FAMILIARI	E009	Piastrinopenie familiari	ALL 4 GEN C
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni		190,30 €	9147CE010	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X POLICITEMIA VERA	E010	Policitemia vera	ALL 4 GEN C
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni		190,30 €	9147CE011	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X TROMBOCITEMIA ESSENZIALE	E011	Tromboцитemia essenziale	ALL 4 GEN C
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni		190,30 €	9147CE012	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X LEUCEMIA LINFOBLASTICA ACUTA	E012	Leucemia linfoblastica acuta	ALL 4 GEN C
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni		190,30 €	9147CE013	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X ALTRE SINDROMI MIELOPROLIFERATIVE (MPN)	E013	Altre sindromi mieloproliferative (MPN)	ALL 4 GEN C
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni		190,30 €	9147CE014	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X LINFOMI NON-HODGKIN	E014	Linfomi non-Hodgkin	ALL 4 GEN C
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni		190,30 €	9147CE015	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X LEUCEMIA LINFATICA CRONICA	E015	Leucemia linfatica cronica	ALL 4 GEN C
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni		190,30 €	9147CE016	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA	E016	Leucemia mieloide cronica	ALL 4 GEN C
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni		190,30 €	9147CE017	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X MIELOMA MULTIPLO E GAMMOPATIE MONOCLONALI	E017	Mieloma multiplo e gammopatie monoclonali	ALL 4 GEN C
91.60.1	STATO MUTAZIONALE EGFR	76	75,65 €	91601G101	STATO MUTAZIONALE EGFR X CARCINOMA POLMONARE NON A PICCOLE CELLULE, ISTOTIPO ADENOCARCINOMA - PER SCELTA TERAPEUTICA ADIUVANTE	G101	Carcinoma polmonare non a piccole cellule, istotipo adenocarcinoma - per scelta terapeutica ADIUVANTE	ALL 4 GEN E
91.60.1	STATO MUTAZIONALE EGFR	76	75,65 €	91601G001	STATO MUTAZIONALE EGFR X CARCINOMA POLMONARE NON A PICCOLE CELLULE	G001	Carcinoma polmonare non a piccole cellule	ALL 4 GEN E
91.60.2	RIARRANGIAMENTO ALK. In caso di negatività incluso: ROS1	76	256,00 €	91602G001	RIARRANGIAMENTO ALK. In caso di negatività incluso: ROS1 X CARCINOMA POLMONARE NON A PICCOLE CELLULE	G001	Carcinoma polmonare non a piccole cellule	ALL 4 GEN E
91.60.3	STATO MUTAZIONALE K-RAS e N-RAS	76	98,95 €	91603G002	STATO MUTAZIONALE K-RAS e N-RAS X CARCINOMA DEL COLON RETTO	G002	Carcinoma del colon retto	ALL 4 GEN E
91.60.6	STATO MUTAZIONALE B-RAF	76	151,30 €	91606G002	STATO MUTAZIONALE B-RAF X CARCINOMA DEL COLON RETTO	G002	Carcinoma del colon retto	ALL 4 GEN E
91.60.6	STATO MUTAZIONALE B-RAF	76	151,30 €	91606G003	STATO MUTAZIONALE B-RAF X MELANOMA MALIGNO	G003	Melanoma maligno	ALL 4 GEN E
91.60.6	STATO MUTAZIONALE B-RAF	76	151,30 €	91606E109	STATO MUTAZIONALE B-RAF X HAIRY-CELL LEUKEMIA - SOSP. DIAGN.	E109	Hairy-cell leukemia - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN C
91.60.6	STATO MUTAZIONALE B-RAF	76	151,30 €	91606G004	STATO MUTAZIONALE B-RAF X TUMORI A ORIGINE DALLE CELLULE FOLLICOLARI DELLA TIROIDE	G004	Tumori a origine dalle cellule follicolari della Tiroide	ALL 4 GEN E
91.60.7	INSTABILITA' MICROSATELLITARE	76	151,60 €	91607G007	INSTABILITA' MICROSATELLITARE X CARCINOMA GASTRICO E DELLA GIUNZIONE ESOFAGO-GASTRICA, METASTATICO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	G007	Carcinoma gastrico e della giunzione esofago-gastrica, metastatico - suscettibile di trattamento farmacologico	ALL 4 GEN E
91.60.7	INSTABILITA' MICROSATELLITARE	76	151,60 €	91607G110	INSTABILITA' MICROSATELLITARE X CARCINOMA EPATOCELLULARE AVANZATO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	G110	Carcinoma epatocellulare avanzato - suscettibile di trattamento farmacologico	ALL 4 GEN E
91.60.7	INSTABILITA' MICROSATELLITARE	76	151,60 €	91607G002	INSTABILITA' MICROSATELLITARE X CARCINOMA DEL COLON RETTO	G002	Carcinoma del colon retto	ALL 4 GEN E
91.60.8	STATO MUTAZIONALE C-Kit	76	151,30 €	91608G005	STATO MUTAZIONALE C-Kit X TUMORI STROMALI GASTROINTESTINALI (GIST)	G005	Tumori stromali gastrointestinali (GIST)	ALL 4 GEN E
91.60.9	STATO MUTAZIONALE PDGFRA	76	151,60 €	91609G005	STATO MUTAZIONALE PDGFRA X TUMORI STROMALI GASTROINTESTINALI (GIST)	G005	Tumori stromali gastrointestinali (GIST)	ALL 4 GEN E
91.60.A	STATO HER2-neu	76	151,30 €	9160AG006	STATO HER2-neu X CARCINOMA MAMMARIO	G006	Carcinoma mammario	ALL 4 GEN E
91.60.A	STATO HER2-neu	76	151,30 €	9160AG007	STATO HER2-neu X CARCINOMA GASTRICO	G007	Carcinoma gastrico	ALL 4 GEN E
91.60.B	METILAZIONE PROMOTORE MGMT	76	151,60 €	9160BG008	METILAZIONE PROMOTORE MGMT X TUMORI DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE (SNC)	G008	Tumori del sistema nervoso centrale (SNC)	ALL 4 GEN E
91.60.C	MUTAZIONI IDH1-2	76	151,30 €	9160CG008	MUTAZIONI IDH1-2 X TUMORI DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE (SNC)	G008	Tumori del sistema nervoso centrale (SNC)	ALL 4 GEN E
91.60.D	CODELEZIONE 1p/19q	76	151,60 €	9160DG008	CODELEZIONE 1p/19q X TUMORI DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE (SNC)	G008	Tumori del sistema nervoso centrale (SNC)	ALL 4 GEN E
91.60.E	STATO MUTAZIONALE RET	76	151,30 €	9160EG009	STATO MUTAZIONALE RET X CARCINOMA MIDOLLARE DELLA TIROIDE	G009	Carcinoma midollare della Tiroide	ALL 4 GEN E
91.60.F	AMPLIFICAZIONE GENE N-MYC	76	151,60 €	9160FG010	AMPLIFICAZIONE GENE N-MYC X NEUROBLASTOMA	G010	Neuroblastoma	ALL 4 GEN E
91.60.G	RIARRANGIAMENTO EWSR1	76	151,30 €	9160GG129	RIARRANGIAMENTO EWSR1 X SARCOMA DI EWING SOSP. DIAGN.	G129	Sarcoma di Ewing - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
91.60.G	RIARRANGIAMENTO EWSR1	76	151,30 €	9160GG130	RIARRANGIAMENTO EWSR1 X CONDROSARCOMA MIXOIDE EXTRASCHELETRICO - SOSP. DIAGN.	G130	Condrosarcoma mixoide extrascheletrico - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017	
91.60.G	RIARRANGIAMENTO EWSR1		76	151,30 €	9160GG011	RIARRANGIAMENTO EWSR1 X TUMORI PNET, CONDROSARCOMA MIXOIDE, DRCT, ISTIOCITOMA FIBROSO ANGIOMATOIDE	G011	Tumori PNET, Condrosarcoma mixoide, DRCT, Istiocitoma fibroso angiomatoido	ALL 4 GEN E
91.60.H	RIARRANGIAMENTO gene DDIT3		76	151,60 €	9160HG012	RIARRANGIAMENTO gene DDIT3 X LIPOSARCOMA MIXOIDE/CELLULE ROTONDE - SOSP. DIAGN.	G012	Liposarcoma mixoide/cellule rotonde - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
91.60.J	RIARRANGIAMENTO gene FOXO1		76	151,30 €	9160JG013	RIARRANGIAMENTO gene FOXO1 X RABDOMIOSARCOMA ALVEOLARE - SOSP. DIAGN.	G013	Rabdomiosarcoma alveolare - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
91.60.K	AMPLIFICAZIONE MDM2		76	151,60 €	9160KG014	AMPLIFICAZIONE MDM2 X LIPOSARCOMA, OSTEOSARCOMA - SOSP. DIAGN.	G014	Liposarcoma, Osteosarcoma - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
91.60.L	TRASLOCAZIONE (X;18)		76	151,30 €	9160LG015	TRASLOCAZIONE (X;18) X SARCOMA SINOVIALE - SOSP. DIAGN.	G015	Sarcoma sinoviale - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
91.60.M	TRASLOCAZIONE (7;16)		76	151,60 €	9160MG016	TRASLOCAZIONE (7;16) X SARCOMA FIBROMIXOIDE DI BASSO GRADO - SOSP. DIAGN.	G016	Sarcoma fibromixoide di basso grado - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
91.60.N	TRASLOCAZIONE der (17) t (X;17)		76	151,30 €	9160NG017	TRASLOCAZIONE der (17) t (X;17) X SARCOMA ALVEOLARE PARTI MOLLI - SOSP. DIAGN.	G017	Sarcoma alveolare parti molli - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
91.60.P	TRASLOCAZIONE t (12;15)		76	151,60 €	9160PG136	TRASLOCAZIONE t (12;15) X INFANTILE SARCOMA - SOSP. DIAGN.	G136	Infantile sarcoma - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
91.60.P	TRASLOCAZIONE t (12;15)		76	151,60 €	9160PG018	TRASLOCAZIONE t (12;15) X NEFROMA MESOBLASTICO CONGENITO, CARCINOMA SECRETORIO DELLA MAMMELLA - SOSP. DIAGN.	G018	Nefroma mesoblastico congenito, Carcinoma secretorio della mammella - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
91.60.Q	TRASLOCAZIONE (11;14)		76	151,30 €	9160QG019	TRASLOCAZIONE (11;14) X LINFOMA MANTELLARE LINFOMA MARGINALE SPLENICO TUMORI PLASMACELLULARI	G019	Linfoma mantellare Linfoma marginale splenico Tumori plasmacellulari	ALL 4 GEN E
91.60.R	TRASLOCAZIONE (9;14)		76	151,60 €	9160RG020	TRASLOCAZIONE (9;14) X LINFOMA SPLENICO LINFOMI SNC A GRANDI CELLULE B	G020	Linfoma splenico Linfomi SNC a grandi cellule B	ALL 4 GEN E
91.60.S	TRASLOCAZIONE t (11;18), t (1;14), t (3;14)		76	151,30 €	9160SG021	TRASLOCAZIONE t (11;18), t (1;14), t (3;14) X LINFOMI MALT EXTRALINFONODALI	G021	Linfomi MALT extralinfonodali	ALL 4 GEN E
91.60.T	TRASLOCAZIONE t (2;12)		76	151,60 €	9160TG022	TRASLOCAZIONE t (2;12) X LINFOMA MANTELLARE	G022	Linfoma mantellare	ALL 4 GEN E
91.60.U	TRASLOCAZIONE t (14;18)		76	151,30 €	9160UG023	TRASLOCAZIONE t (14;18) X LINFOMA FOLLICOLARE	G023	Linfoma follicolare	ALL 4 GEN E
91.60.V	TRASLOCAZIONE (2;17)		76	151,60 €	9160VG024	TRASLOCAZIONE (2;17) X LINFOMI ALK LINFOMI B A GRANDI CELLULE DIFFUSI	G024	Linfomi ALK Linfomi B a grandi cellule diffusi	ALL 4 GEN E
91.60.W	TRASLOCAZIONE (8;14), (2;8), (8;22), (8;9), (3;8)		76	151,30 €	9160WG025	TRASLOCAZIONE (8;14), (2;8), (8;22), (8;9), (3;8) X LINFOMA DI BURKITT LINFOMA DIFFUSO A GRANDI CELLULE	G025	Linfoma di Burkitt Linfoma Diffuso a Grandi Cellule	ALL 4 GEN E
91.60.X	TRASLOCAZIONE (2;5), (1;2)		76	151,60 €	9160XG026	TRASLOCAZIONE (2;5), (1;2) X LINFOMI ANAPLASTICI A GRANDI CELLULE	G026	Linfomi anaplastici a grandi cellule	ALL 4 GEN E
91.60.Z	RIARRANGIAMENTO GENI DELLE IMMUNOGLOBULINE		76	256,00 €	9160ZG027	RIARRANGIAMENTO GENI DELLE IMMUNOGLOBULINE X LINFOMI	G027	Linfomi	ALL 4 GEN E
91.61.1	RIARRANGIAMENTO DEL RECETTORE DELLE CELLULE T (TCR)		76	256,00 €	91611G028	RIARRANGIAMENTO DEL RECETTORE DELLE CELLULE T (TCR) X LINFOMI	G028	Linfomi	ALL 4 GEN E
91.61.2	RIARRANGIAMENTO Bcl6		76	151,30 €	91612G029	RIARRANGIAMENTO Bcl6 X LINFOMA DIFFUSO A GRANDI CELLULE	G029	Linfoma Diffuso a Grandi Cellule	ALL 4 GEN E
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.			300,00 €	G8010E102	ANAL. GEN. X LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA - VALUT. MARCAT. SPEC.	E102	Leucemia mieloide acuta - valutazione marcatore specifico	ALL 4 GEN C
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.			300,00 €	G8010E010	ANAL. GEN. X POLICITEMIA VERA - SOSP. DIAGN.	E010	Policitemia vera - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN C
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.			300,00 €	G8010E104	ANAL. GEN. X LEUCEMIA LINFOBLASTICA ACUTA - VALUT. MARCAT. SPEC.	E104	Leucemia linfoblastica acuta - valutazione marcatore specifico	ALL 4 GEN C
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.			300,00 €	G8010E016	ANAL. GEN. X LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA - SOSP. DIAGN.	E016	Leucemia mieloide cronica - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN C
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.			300,00 €	G8010G006	ANAL. GEN. X CARCINOMA MAMMARIO AVANZATO - SUSCETTIBILE DI TRATTAMENTO FARMACOLOGICO	G006	Carcinoma mammario avanzato - suscettibile di trattamento farmacologico	ALL 4 GEN E
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.			300,00 €	G8010G115	ANAL. GEN. X CARCINOMA ENDOMETRIALE METASTATICO - SUSCETTIBILE DI TRATTAMENTO FARMACOLOGICO	G115	Carcinoma Endometriale metastatico - suscettibile di trattamento farmacologico	ALL 4 GEN E
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.			300,00 €	G8010G010	ANAL. GEN. X NEUROBLASTOMA - SOSP. DIAGN.	G010	Neuroblastoma - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.			300,00 €	G8010G128	ANAL. GEN. X TUMORI STROMALI DELL'UTERO - SOSP. DIAGN.	G128	Tumori stromali dell'utero - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.			300,00 €	G8010G131	ANAL. GEN. X DESMOPLASTIC SMALL ROUND CELL TUMOR - SOSP. DIAGN.	G131	Desmoplastic Small Round Cell Tumor - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.			300,00 €	G8010G132	ANAL. GEN. X SARCOMA A CELLULE CHIARE - SOSP. DIAGN.	G132	Sarcoma a cellule chiare - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.			300,00 €	G8010G133	ANAL. GEN. X ISTIOCITOMA FIBROSO ANGIOMATOIDE - SOSP. DIAGN.	G133	Istiocitoma fibroso angiomatoido - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.			300,00 €	G8010G134	ANAL. GEN. X LOW GRADE FIBROMYXOID SARCOMA / SCLEROSING EPITELIOID FIBROSARCOMA - SOSP. DIAGN.	G134	Low Grade Fibromyxoid Sarcoma / Sclerosing Epitelioid Fibrosarcoma - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.			300,00 €	G8010G135	ANAL. GEN. X MIOEPITELIOMA - SOSP. DIAGN.	G135	Mioepitelioma - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.			300,00 €	G8010G137	ANAL. GEN. X PECOMA - SOSP. DIAGN.	G137	Pecoma - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.			300,00 €	G8010G138	ANAL. GEN. X LEIOMIOSARCOMI - SOSP. DIAGN.	G138	Leiomiosarcomi - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.			300,00 €	G8010G139	ANAL. GEN. X DESMOIDI - SOSP. DIAGN.	G139	Desmoidi - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.		300,00 €	G8010G140	ANAL. GEN. X TUMORE MIOFIBROBLASTICO INFIAMMATOARIO - SOSP. DIAGN.	G140	Tumore miofibroblastico infiammatorio - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.		300,00 €	G8010G141	ANAL. GEN. X CISTI ANEURISMATICA - SOSP. DIAGN.	G141	Cisti aneurismatica - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.		300,00 €	G8010G142	ANAL. GEN. X SARCOMI CIC RIARRANGIATI - SOSP. DIAGN.	G142	SARCOMI CIC RIARRANGIATI sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.		300,00 €	G8010G143	ANAL. GEN. X SARCOMI BCOR RIARRANGIATI - SOSP. DIAGN.	G143	SARCOMI BCOR RIARRANGIATI - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.		300,00 €	G8010G144	ANAL. GEN. X SARCOMI RET RIARRANGIATI - SOSP. DIAGN.	G144	SARCOMI RET RIARRANGIATI - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.		300,00 €	G8010G145	ANAL. GEN. X CONDRIOBLASTOMA - SOSP. DIAGN.	G145	CONDROBLASTOMA - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.		300,00 €	G8010G146	ANAL. GEN. X CONDRIOBLASTOMA - SOSP. DIAGN.	G146	CONDROBLASTOMA - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.		300,00 €	G8010G147	ANAL. GEN. X DERMATOFIBROSARCOMA PROTUBERANS - SOSP. DIAGN.	G147	DERMATOFIBROSARCOMA PROTUBERANS - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.		300,00 €	G8010G148	ANAL. GEN. X TUMORE DESMOPLASTICO A PICCOLE CELLULE - SOSP. DIAGN.	G148	TUMORE DESMOPLASTICO A PICCOLE CELLULE - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.		300,00 €	G8010G149	ANAL. GEN. X EMANGIOENDOTELIOMA EPITELIOIDE - SOSP. DIAGN.	G149	EMANGIOENDOTELIOMA EPITELIOIDE - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.		300,00 €	G8010G150	ANAL. GEN. X EMANGIOENDOTELIOMA PSEUDOMIOGENICO - SOSP. DIAGN.	G150	EMANGIOENDOTELIOMA PSEUDOMIOGENICO - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.		300,00 €	G8010G151	ANAL. GEN. X EMANGIOMA EPITELIOIDE - SOSP. DIAGN.	G151	EMANGIOMA EPITELIOIDE - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.		300,00 €	G8010G152	ANAL. GEN. X DISPLASIA FIBROSA - SOSP. DIAGN.	G152	DISPLASIA FIBROSA - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.		300,00 €	G8010G153	ANAL. GEN. X TUMORE A CELLULE GIGANTI - SOSP. DIAGN.	G153	TUMORE A CELLULE GIGANTI - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.		300,00 €	G8010G154	ANAL. GEN. X CONDRIOBLASTOMA MESENCHIMALE - SOSP. DIAGN.	G154	CONDROBLASTOMA MESENCHIMALE - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.02	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		850,00 €	G8020E001	ANAL. GEN. X ERITROCITOSI - SOSP. DIAGN.	E001	Eritrocitosi - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN C
G8.02	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		850,00 €	G8020E002	ANAL. GEN. X IPEREOISINOFILIA - SOSP. DIAGN.	E002	Iper eosinofilia - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN C
G8.02	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		850,00 €	G8020E101	ANAL. GEN. X LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA - FOLLOW-UP	E101	Leucemia mieloide acuta - follow-up	ALL 4 GEN C
G8.02	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		850,00 €	G8020E005	ANAL. GEN. X LEUCEMIA LINFATICA CRONICA - SOSP. DIAGN.	E005	Leucemia linfatica cronica - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN C
G8.02	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		850,00 €	G8020E006	ANAL. GEN. X MASTOCITOSI - SOSP. DIAGN.	E006	Mastocitosi - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN C
G8.02	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		850,00 €	G8020E008	ANAL. GEN. X MIELOFIBROSI - SOSP. DIAGN.	E008	Mielofibrosi - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN C
G8.02	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		850,00 €	G8020E009	ANAL. GEN. X PIASTRINOPENIE FAMILIARI - SOSP. DIAGN.	E009	Piastrinopenie familiari - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN C
G8.02	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		850,00 €	G8020E011	ANAL. GEN. X TROMBOCITEMIA ESSENZIALE - SOSP. DIAGN.	E011	Trombocitemia essenziale - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN C
G8.02	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		850,00 €	G8020E106	ANAL. GEN. X LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	E106	Leucemia mieloide cronica - suscettibile di trattamento farmacologico	ALL 4 GEN C
G8.02	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		850,00 €	G8020E108	ANAL. GEN. X MACROGLOBULINEMIA DI WALDESTROM - SOSP. DIAGN.	E108	Macroglobulinemia di Waldstrom - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN C
G8.02	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		850,00 €	G8020G002	ANAL. GEN. X CARCINOMA DEL COLON RETTO METASTATICO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	G002	Carcinoma del colon retto metastatico - suscettibile di trattamento farmacologico	ALL 4 GEN E
G8.02	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		850,00 €	G8020G003	ANAL. GEN. X MELANOMA METASTATICO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	G003	Melanoma metastatico - suscettibile di trattamento farmacologico	ALL 4 GEN E

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G8.02	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		850,00 €	G8020G004	ANAL.GEN. X TUMORI A ORIGINE DALLE CELLULE FOLLICOLARI DELLA TIROIDE - SOSP. DIAGN.	G004	Tumori a origine dalle cellule follicolari della Tiroide - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.02	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		850,00 €	G8020G009	ANAL.GEN. X CARCINOMA MIDOLLARE DELLA TIROIDE - SOSP. DIAGN.	G009	Carcinoma midollare della Tiroide - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.02	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		850,00 €	G8020G116	ANAL.GEN. X MEDULLOBLASTOMA - SOSP. DIAGN.	G116	Medulloblastoma - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.02	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Bassa Complessità (solo su DNA, da 2 a 20 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		850,00 €	G8020G005	ANAL.GEN. X TUMORI STROMALI GASTROINTESTINALI (GIST) - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	G005	Tumori stromali gastrointestinali (GIST) - suscettibile di trattamento farmacologico	ALL 4 GEN E
G8.03	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.000,00 €	G8030E103	ANAL.GEN. X LEUCEMIA LINFATICA CRONICA - FOLLOW-UP	E103	Leucemia linfatica cronica - follow-up	ALL 4 GEN C
G8.03	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.000,00 €	G8030E007	ANAL.GEN. X MIELODISPLASIE - SOSP. DIAGN.	E007	Mielodisplasie - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN C
G8.03	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.000,00 €	G8030E012	ANAL.GEN. X LEUCEMIA LINFOLASTICA ACUTA - SOSP. DIAGN.	E012	Leucemia linfoblastica acuta - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN C
G8.03	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.000,00 €	G8030E013	ANAL.GEN. X ALTRE NEOPLASIE MIELOPROLIFERATIVE (MDS/MPN) - SOSP. DIAGN.	E013	Altre neoplasie mieloproliferative (MDS/MPN) - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN C
G8.03	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.000,00 €	G8030E107	ANAL.GEN. X MIELOMA MULTIPO E GAMMOPATIE MONOCLONALI - VALUTAZIONE MARC. SPEC.	E107	Mieloma multiplo e gammopatie monoclonali - valutazione marcatore specifico	ALL 4 GEN C
G8.03	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.000,00 €	G8030E017	ANAL.GEN. X MIELOMA MULTIPO E GAMMOPATIE MONOCLONALI - SOSP. DIAGN.	E017	Mieloma multiplo e gammopatie monoclonali - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN C
G8.03	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.000,00 €	G8030G102	ANAL.GEN. X CARCINOMA DEL COLON RETTO METASTATICO NTRK POSITIVI - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	G102	Carcinoma del colon retto metastatico NTRK POSITIVI - suscettibile di trattamento farmacologico	ALL 4 GEN E
G8.03	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.000,00 €	G8030G103	ANAL.GEN. X TUMORI A ORIGINE DALLE CELLULE FOLLICOLARI DELLA TIROIDE - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM. (IODIO-RESISTENTI)	G103	Tumori a origine dalle cellule follicolari della Tiroide - suscettibile di trattamento farmacologico (iodio-resistenti)	ALL 4 GEN E
G8.03	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.000,00 €	G8030G105	ANAL.GEN. X CARCINOMA MAMMARIO AVANZATO BRCA1/2 MUTATO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	G105	Carcinoma mammario avanzato BRCA1/2 mutato - suscettibile di trattamento farmacologico	ALL 4 GEN E
G8.03	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.000,00 €	G8030G106	ANAL.GEN. X CARCINOMA MAMMARIO AVANZATO NTRK POSITIVO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	G106	Carcinoma mammario avanzato NTRK positivo - suscettibile di trattamento farmacologico	ALL 4 GEN E
G8.03	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.000,00 €	G8030G107	ANAL.GEN. X CARCINOMA GASTRICO E DELLA GIUNZIONE ESOFAGO-GASTRICA NTRK POSITIVO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	G107	Carcinoma gastrico e della giunzione esofago-gastrica NTRK positivo - suscettibile di trattamento farmacologico	ALL 4 GEN E
G8.03	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.000,00 €	G8030G008	ANAL.GEN. X TUMORI DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE (SNC) - SOSPETTO DIAGNOSTICO E SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	G008	Tumori del sistema nervoso centrale (SNC) - sospetto diagnostico e suscettibile di trattamento farmacologico	ALL 4 GEN E
G8.03	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.000,00 €	G8030G109	ANAL.GEN. X ADENOCARCINOMA DUTTALE PANCREATICO AVANZATO NTRK POSITIVO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	G109	Adenocarcinoma duttale pancreatico avanzato NTRK positivo - suscettibile di trattamento farmacologico	ALL 4 GEN E
G8.03	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.000,00 €	G8030G111	ANAL.GEN. X CARCINOMA EPATOCELLULARE AVANZATO NTRK POSITIVO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	G111	Carcinoma epatocellulare avanzato NTRK positivo - suscettibile di trattamento farmacologico	ALL 4 GEN E
G8.03	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.000,00 €	G8030G112	ANAL.GEN. X CARCINOMA PROSTATICO AVANZATO RESISTENTE ALLA CASTRAZIONE - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	G112	Carcinoma prostatico avanzato resistente alla castrazione - suscettibile di trattamento farmacologico	ALL 4 GEN E

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G8.03	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.000,00 €	G8030G113	ANAL. GEN. X CARCINOMA PROSTATICO AVANZATO RESISTENTE ALLA CASTRAZIONE NTRK POSITIVO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	G113	Carcinoma prostatico avanzato resistente alla castrazione NTRK positivo - suscettibile di trattamento farmacologico	ALL 4 GEN E
G8.03	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.000,00 €	G8030G117	ANAL. GEN. X LINFOMI DI HODGKIN - SOSP. DIAGN.	G117	Linfomi di Hodgkin - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.03	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.000,00 €	G8030G118	ANAL. GEN. X LINFOMA MANTELLARE - SOSP. DIAGN.	G118	Linfoma mantellare - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.03	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.000,00 €	G8030G119	ANAL. GEN. X LINFOMI MARGINALI - SOSP. DIAGN.	G119	Linfomi marginali (nodale, splenico e extranodali) - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.03	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.000,00 €	G8030G120	ANAL. GEN. X LINFOMI FOLLICOLARI - SOSP. DIAGN.	G120	Linfomi Folicolari (convenzionale, di tipo diffuso, di tipo pediatrico, di tipo duodenale, cutaneo) - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.03	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.000,00 €	G8030G121	ANAL. GEN. X LINFOMA LINFOPLASMOCITICO - SOSP. DIAGN.	G121	Linfoma linfoplasmocitico - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.03	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.000,00 €	G8030G122	ANAL. GEN. X LINFOMI B PERIFERICI AGGRESSIVI - SOSP. DIAGN.	G122	Linfomi B periferici aggressivi (linfoma di Burkitt, Linfoma diffuso a grandi cellule B, linfoma B di alto grado NAS, linfoma B di alto grado con riarrangiamento MYC/MBCL2, linfoma B di alto grado con del 11q, Linfoma B a grandi cellule con riarrangiamento di IRF4, Linfoma a grandi cellule primitivo del mediastino, linfomi della zona grigia del mediastino e sottotipi rari) - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.03	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.000,00 €	G8030G123	ANAL. GEN. X LINFOMI A CELLULE T PERIFERICHE - SOSP. DIAGN.	G123	Linfomi a cellule T periferiche (linfoma TFH nodale NOS, linfoma TFH angioimmunoblastico, linfoma a cellule TFH follicolare, linfomi a cellule T primitivi cutanei, linfoma a cellule T periferiche NOS, e sottotipi rari) - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.03	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.000,00 €	G8030G124	ANAL. GEN. X LINFOMI A GRANDI CELLULE ANAPLSTICHE - SOSP. DIAGN.	G124	Linfomi a grandi cellule anaplastiche - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.03	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.000,00 €	G8030G125	ANAL. GEN. X LINFOMI A CELLULE T/NK - SOSP. DIAGN.	G125	Linfomi a cellule T/NK (linfomi nodali ebv+ a cellule T/NK, linfomi a cellule T/NK extranodali) - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.03	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Media Complessità (su DNA e RNA, da 21 a 60 geni o fino a 250 ampliconi/regioni target) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.000,00 €	G8030G126	ANAL. GEN. X LINFOMI A CELLULE T PERIFERICHE LEUCEMIZZATI - SOSP. DIAGN.	G126	Linfomi a cellule T periferiche leucemizzati (leucemia linfoma LGL, Linfoma epatosplenico, ATLL- linfoma/leucemia a cellule T dell'adulto, T-PLL-leucemia prolinfocitica a cellule T) - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E
G8.04	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Alta Complessità (su DNA e RNA, più di 60 geni o oltre 250 ampliconi/regioni target o metodica HRD) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.350,00 €	G8040E003	ANAL. GEN. X LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA - SOSP. DIAGN.	E003	Leucemia mieloide acuta - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN C
G8.04	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Alta Complessità (su DNA e RNA, più di 60 geni o oltre 250 ampliconi/regioni target o metodica HRD) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.350,00 €	G8040E105	ANAL. GEN. X LEUCEMIA LINFOBLASTICA ACUTA - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	E105	Leucemia linfoblastica acuta - suscettibile di trattamento farmacologico	ALL 4 GEN C
G8.04	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Alta Complessità (su DNA e RNA, più di 60 geni o oltre 250 ampliconi/regioni target o metodica HRD) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.350,00 €	G8040G104	ANAL. GEN. X CARCINOMA MAMMARIO AVANZATO HRD - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	G104	Carcinoma mammario avanzato HRD - suscettibile di trattamento farmacologico	ALL 4 GEN E
G8.04	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Alta Complessità (su DNA e RNA, più di 60 geni o oltre 250 ampliconi/regioni target o metodica HRD) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.350,00 €	G8040G001	ANAL. GEN. X CARCINOMA POLMONARE NON A PICCOLE CELLULE, ISTOTIPO ADENOCARCINOMA AVANZATO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	G001	Carcinoma polmonare non a piccole cellule, istotipo adenocarcinoma avanzato - suscettibile di trattamento farmacologico	ALL 4 GEN E
G8.04	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Alta Complessità (su DNA e RNA, più di 60 geni o oltre 250 ampliconi/regioni target o metodica HRD) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.350,00 €	G8040G108	ANAL. GEN. X COLANGIOCARCINOMA AVANZATO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	G108	Colangiocarcinoma avanzato - suscettibile di trattamento farmacologico	ALL 4 GEN E
G8.04	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Alta Complessità (su DNA e RNA, più di 60 geni o oltre 250 ampliconi/regioni target o metodica HRD) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.350,00 €	G8040G114	ANAL. GEN. X CARCINOMA OVARICO AVANZATO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	G114	Carcinoma Ovarico avanzato - suscettibile di trattamento farmacologico	ALL 4 GEN E
G8.04	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Alta Complessità (su DNA e RNA, più di 60 geni o oltre 250 ampliconi/regioni target o metodica HRD) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.350,00 €	G8040G127	ANAL. GEN. X LINFOMI INTESTINALI A CELLULE T - SOSP. DIAGN.	G127	Linfomi intestinali a cellule T (CRDII; linfoma T associato ad anetropatia; MEITL; linfoma intestinale a cellule T monomorfo epiteliotropo; linfoma intestinale a cellule T, NOS; disordini linfoproliferivi indolenti indolenti gastrointestinali) - sospetto diagnostico	ALL 4 GEN E

ALLEGATO 3 – PRESTAZIONI GENETICA versione VS.2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	Numero Nota	TARIFFA [€]	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	CODICE PATOLOGIA CONDIZIONE	DESCRIZIONE PATOLOGIA/CONDIZIONE	ALLEGATO DPCM 2017
G8.04	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE AD AMPIO SPETTRO - Alta Complessità (su DNA e RNA, più di 60 geni o oltre 250 ampliconi/regioni target o metodica HRD) - Qualunque metodo, incl. Sequenziamento massivo parallelo		1.350,00 €	G8040G155	ANAL. GEN. X TUMORI MESENCHIMALI INDIFFERENZIATI - SOSP. DIAGN. E SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	G155	TUMORI MESENCHIMALI INDIFFERENZIATI - sospetto diagnostico e suscettibile di trattamento farmacologico	ALL 4 GEN E
G1.01.D	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Disomia uniparentale (UPD)	92	180,00 €	G101D0001	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Disomia uniparentale (UPD)			
G1.91	Analisi di mutazione nota. Ricerca di mutazione identificata in caso di familiarità. Sequenziamento qualunque metodo	92	60,00 €	G19100001	Analisi di mutazione nota. Ricerca di mutazione identificata in caso di familiarità. Sequenziamento qualunque metodo			
G1.92	Analisi di regione cromosomica mediante Southern blot (Blotting)	92	160,00 €	G19200001	Analisi di regione cromosomica mediante Southern blot (Blotting)			
G1.94	Analisi di Contaminazione Materna. Zigosità. PCR qualitativa (Real-time PCR)	92	120,00 €	G19400001	Analisi di Contaminazione Materna. Zigosità. PCR qualitativa (Real-time PCR)			
G2.06	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: Coltura di materiale abortivo, colorazioni differenziali ed eventuale studio per mosaicismo	93	210,00 €	G20600001	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: Coltura di materiale abortivo, colorazioni differenziali ed eventuale studio per mosaicismo			
G2.10	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Ricerca aneuploidie dei cromosomi 15, 16, 22. Qualunque metodo	93	250,00 €	G21000001	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Ricerca aneuploidie dei cromosomi 15, 16, 22. Qualunque metodo			
G3.01	RICERCA DI MUTAZIONI NOTE/POLIMORFISMI NOTI. Farmacogenetica dei geni del metabolismo dei farmaci: CYP2D6	94	65,00 €	G30100001	RICERCA DI MUTAZIONI NOTE/POLIMORFISMI NOTI. Farmacogenetica dei geni del metabolismo dei farmaci: CYP2D6			
G3.02	RICERCA DI MUTAZIONI NOTE/POLIMORFISMI NOTI. Farmacogenetica dei geni del metabolismo dei farmaci: CYP2C19	95	65,00 €	G30200001	RICERCA DI MUTAZIONI NOTE/POLIMORFISMI NOTI. Farmacogenetica dei geni del metabolismo dei farmaci: CYP2C19			
G3.03	RICERCA DI MUTAZIONI NOTE/POLIMORFISMI NOTI. FARMACOGENETICA IN ONCOLOGIA: UGT1A1	96	65,00 €	G30300001	RICERCA DI MUTAZIONI NOTE/POLIMORFISMI NOTI. FARMACOGENETICA IN ONCOLOGIA: UGT1A1			
G9.01	CONSULENZA GENETICA ASSOCIATA AL TEST. Consulenza Genetica in paziente con ipotesi diagnostica specifica già formulata e con prescrizione di test genetico. Consulenza pre-test: spiegazione dei vantaggi e dei limiti del test genetico e somministrazione dei consensi informati (se non effettuati nell'ambito della visita). Consulenza post- test: spiegazione del risultato del test genetico		22,00 €	G90100001	CONSULENZA GENETICA ASSOCIATA AL TEST. Consulenza Genetica in paziente con ipotesi diagnostica specifica già formulata e con prescrizione di test genetico. Consulenza pre-test: spiegazione dei vantaggi e dei limiti del test genetico e somministrazione dei consensi informati (se non effettuati nell'ambito della visita). Consulenza post- test: spiegazione del risultato del test genetico			