

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
44.19.2	BREATH TEST PER HELYCOBACTER PYLORI (UREA C13). Compresa somministrazione Urea C13	44192.001	BREATH TEST PER HELICOBACTER PYLORI (UREA C13). Compresa somministrazione Urea C13	D90	Altra Diagnostica	A1
69.92.1	CAPACITAZIONE DEL MATERIALE SEMINALE [SWIM UP]	69921.001	CAPACITAZIONE DEL MATERIALE SEMINALE [SWIM UP]	T50	Chirurgia Ambulatoriale	B A2 A5
89.65.1	EMOGASANALISI ARTERIOSA SISTEMICA Emogasanalisi di sangue capillare o arterioso. Inclusa determinazione di pH ematico, Carbossiemoglobina e Metaemoglobina	89651.001	EMOGASANALISI ARTERIOSA SISTEMICA Emogasanalisi di sangue capillare o arterioso. Inclusa determinazione di pH ematico, Carbossiemoglobina e Metaemoglobina	L29	Chimica clinica	B A3
89.66	EMOGASANALISI DI SANGUE MISTO VENOSO	89660.001	EMOGASANALISI DI SANGUE MISTO VENOSO	L29	Chimica clinica	B A3
90.01.2	17 ALFA IDROSSIPROGESTERONE (17 OH-P). Non associabile a Ormoni dosaggi seriali (90.35.2)	90012.001	17 ALFA IDROSSIPROGESTERONE (17 OH-P). Non associabile a Ormoni dosaggi seriali (90.35.2)	L29	Chimica clinica	A1
90.01.5	ACIDI BILIARI	90015.001	ACIDI BILIARI	L29	Chimica clinica	B A1
90.01.6	3 METIL ISTIDINA	90016.001	3 METIL ISTIDINA	L29	Chimica clinica	B A1
90.02.1	ACIDO 5 IDROSSI 3 INDOLACETICO	90021.001	ACIDO 5 IDROSSI 3 INDOLACETICO	L29	Chimica clinica	A1
90.02.2	ACIDO CITRICO	90022.001	ACIDO CITRICO	L29	Chimica clinica	A1
90.02.3	ACIDO DELTA AMINOLEVULINICO (ALA)	90023.001	ACIDO DELTA AMINOLEVULINICO (ALA)	L29	Chimica clinica	A1
90.02.5	ACIDO LATTICO	90025.001	ACIDO LATTICO	L21	Chimica clinica di base	A1
90.03.2	ACIDO PIRUVICO	90032.001	ACIDO PIRUVICO	L21	Chimica clinica di base	A1
90.03.6	ADRENALINA - NORADRENALINA	90036.001	ADRENALINA [Urine]	L21	Chimica clinica di base	A1
90.03.6	ADRENALINA - NORADRENALINA	90036.002	METANEFRINE [Urine]	L21	Chimica clinica di base	A1
90.03.6	ADRENALINA - NORADRENALINA	90036.003	NORADRENALINA [Urine]	L21	Chimica clinica di base	A1
90.03.6	ADRENALINA - NORADRENALINA	90036.004	NORMETANEFRINE [Urine]	L21	Chimica clinica di base	A1
90.03.7	ACIDO FITANICO. DOSAGGIO	90037.001	ACIDO FITANICO. DOSAGGIO	L29	Chimica clinica	A1
90.03.8	ACIDO GUANIDINO ACETICO. DOSAGGIO	90038.001	ACIDO GUANIDINO ACETICO. DOSAGGIO	L29	Chimica clinica	A1
90.03.9	ACIDO PIPECOLICO. DOSAGGIO	90039.001	ACIDO PIPECOLICO. DOSAGGIO	L29	Chimica clinica	A1
90.04.1	ADIURETINA [VASOPRESSINA] (ADH)	90041.001	ADIURETINA [VASOPRESSINA] (ADH)	L29	Chimica clinica	A1
90.04.4	ALA DEIDRASI ERITROCITARIA	90044.001	ALA DEIDRASI ERITROCITARIA	L29	Chimica clinica	A1 A3
90.04.5	ALANINA AMINOTRANSFERASI (ALT) (GPT)	90045.001	ALANINA AMINOTRANSFERASI (ALT) (GPT)	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.05.1	ALBUMINA	90051.001	ALBUMINA [Siero]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.05.1	ALBUMINA	90051.002	ALBUMINA [Urine 24h]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.05.1	ALBUMINA	90051.003	ALBUMINA [Urine]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.05.2	ALDOLASI	90052.001	ALDOLASI	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.05.3	ALDOSTERONE. Non associabile a Ormoni dosaggi seriali (90.35.2)	90053.001	ALDOSTERONE [Siero]	L29	Chimica clinica	A1
90.05.3	ALDOSTERONE. Non associabile a Ormoni dosaggi seriali (90.35.2)	90053.002	ALDOSTERONE [Urine]	L29	Chimica clinica	A1
90.05.3	ALDOSTERONE. Non associabile a Ormoni dosaggi seriali (90.35.2)	90053.003	ALDOSTERONE CLINOSTATISMO	L29	Chimica clinica	A1
90.05.3	ALDOSTERONE. Non associabile a Ormoni dosaggi seriali (90.35.2)	90053.004	ALDOSTERONE ORTOSTATISMO	L29	Chimica clinica	A1
90.05.4	ALFA 1 ANITTRIPSINA	90054.001	ALFA 1 ANITTRIPSINA	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.05.5	ALFA 1 FETOPROTEINA	90055.001	ALFA 1 FETOPROTEINA [Alb]	L21	Chimica clinica di base	A1
90.05.5	ALFA 1 FETOPROTEINA	90055.002	ALFA 1 FETOPROTEINA [Liquido Amniotico]	L21	Chimica clinica di base	A1
90.05.5	ALFA 1 FETOPROTEINA	90055.003	ALFA 1 FETOPROTEINA [Siero]	L21	Chimica clinica di base	A1
90.06.1	ALFA 1 GLICOPROTEINA ACIDA	90061.001	ALFA 1 GLICOPROTEINA ACIDA	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.06.2	ALFA 1 MICROGLOBULINA	90062.001	ALFA 1 MICROGLOBULINA [Siero]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.06.2	ALFA 1 MICROGLOBULINA	90062.002	ALFA 1 MICROGLOBULINA [Urine]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.06.3	ALFA 2 MACROGLOBULINA	90063.001	ALFA 2 MACROGLOBULINA	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.06.4	ALFA AMILASI TOTALE	90064.001	ALFA AMILASI [Siero]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.06.4	ALFA AMILASI TOTALE	90064.002	ALFA AMILASI [Urine]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.06.5	ALFA AMILASI ISOENZIMI (Frazione pancreatica)	90065.001	ALFA AMILASI ISOENZIMI (Frazione pancreatica)	L21	Chimica clinica di base	A1
90.07.1	ALLUMINIO	90071.001	ALLUMINIO [Siero]	L29	Chimica clinica	A1
90.07.1	ALLUMINIO	90071.002	ALLUMINIO [Urine]	L29	Chimica clinica	A1
90.07.2	AMINOACIDI. DOSAGGIO. Per singolo dosaggio	90072.001	AMINOACIDI DOSAGGIO SINGOLO [Siero]	L29	Chimica clinica	A1
90.07.2	AMINOACIDI. DOSAGGIO. Per singolo dosaggio	90072.002	AMINOACIDI DOSAGGIO SINGOLO [Urine]	L29	Chimica clinica	A1
90.07.3	AMINOACIDI TOTALI, FRAZIONAMENTO CROMATOGRAFICO	90073.001	AMINOACIDI TOTALI [Siero]	L29	Chimica clinica	A1
90.07.3	AMINOACIDI TOTALI, FRAZIONAMENTO CROMATOGRAFICO	90073.002	AMINOACIDI TOTALI [Urine]	L29	Chimica clinica	A1
90.07.5	AMMONIO	90075.001	AMMONIO	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.08.1	ANDROSTANEDIOLIO GLUCURONIDE	90081.001	ANDROSTANEDIOLIO GLUCURONIDE	L29	Chimica clinica	A1
90.08.2	ANGIOTENSINA II	90082.001	ANGIOTENSINA II	L29	Chimica clinica	A1
90.08.4	APOLIPOPROTEINA -A1	90084.001	APOLIPOPROTEINA -A1	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.08.5	APOLIPOPROTEINA B	90085.001	APOLIPOPROTEINA B	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.09.1	APTOGLOBINA	90091.001	APTOGLOBINA	L21	Chimica clinica di base	B A1 A3
90.09.2	ASPARTATO AMINOTRANSFERASI (AST) (GOT)	90092.001	ASPARTATO AMINOTRANSFERASI (AST) (GOT)	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.10.1	BETA2 MICROGLOBULINA	90101.001	BETA2 MICROGLOBULINA [Siero]	L21	Chimica clinica di base	A1
90.10.1	BETA2 MICROGLOBULINA	90101.002	BETA2 MICROGLOBULINA [Urine]	L21	Chimica clinica di base	A1
90.10.2	BICARBONATI (Idrogenocarbonato)	90102.001	BICARBONATI (Idrogenocarbonato)	L21	Chimica clinica di base	A1
90.10.5	BILIRUBINA REFLEX (cut-off >1 mg/dL salvo definizione di cut-off piA' restrittivi a livello regionale. Incluso: Bilirubina Diretta ed Indiretta. Non associabile a 90.10.07	90105.001	BILIRUBINA REFLEX (cut-off >1 mg/dL salvo definizione di cut-off piA' restrittivi a livello regionale. Incluso: Bilirubina Diretta ed Indiretta. Non associabile a 90.10.07	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.10.6	DOSAGGIO BIOTINIDASI. DOSAGGIO	90106.001	DOSAGGIO BIOTINIDASI. DOSAGGIO	L29	Chimica clinica	A1
90.10.7	BILIRUBINA DIRETTA. Non associabile a 90.10.5	90107.001	BILIRUBINA DIRETTA. Non associabile a 90.10.5	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.11.1	C PEPTIDE	90111.001	C PEPTIDE	L21	Chimica clinica di base	A1

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
90.11.2	C PEPTIDE. DOSAGGIO BASALE E DOPO STIMOLO	90112.001	C PEPTIDE. DOSAGGIO BASALE E DOPO STIMOLO	L21	Chimica clinica di base	A1
90.11.4	CALCIO TOTALE	90114.001	CALCIO TOTALE [Siero]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.11.4	CALCIO TOTALE	90114.002	CALCIO TOTALE [Urine 24h]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.11.4	CALCIO TOTALE	90114.003	CALCIO TOTALE [Urine]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.11.5	CALCITONINA	90115.001	CALCITONINA	L29	Chimica clinica	A1
90.11.6	CALCIO IONIZZATO (calcolo indiretto). Erogabile solo in associazione ai codici CALCIO TOTALE (90.11.4) e PROTEINE TOTALI (90.38.5)	90116.001	CALCIO IONIZZATO (calcolo indiretto). Erogabile solo in associazione ai codici CALCIO TOTALE (90.11.4) e PROTEINE TOTALI (90.38.5)	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.11.7	CALCIO IONIZZATO determinazione diretta	90117.001	CALCIO IONIZZATO determinazione diretta	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.12.1	CALCOLI e CONCREZIONI	90121.001	CALCOLI e CONCREZIONI	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.12.5	CERULOPLASMINA	90125.001	CERULOPLASMINA	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.13.1	CHIMOTRIPSINA	90131.001	CHIMOTRIPSINA	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.13.3	CLORURO	90133.001	CLORURO [Siero]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.13.3	CLORURO	90133.002	CLORURO [Urine 24h]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.13.3	CLORURO	90133.003	CLORURO [Urine]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.13.5	COBALAMMINA (VIT. B12)	90135.001	COBALAMMINA (VIT. B12)	L21	Chimica clinica di base	A1
90.14.1	COLESTEROLO HDL	90141.001	COLESTEROLO HDL	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.14.3	COLESTEROLO TOTALE	90143.001	COLESTEROLO TOTALE	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.15.2	CORTICOTROPINA (ACTH). Non associabile a Ormoni dosaggi seriali (90.35.2)	90152.001	CORTICOTROPINA (ACTH). Non associabile a Ormoni dosaggi seriali (90.35.2)	L29	Chimica clinica	A1
90.15.3	CORTISOLE. Non associabile a Ormoni dosaggi seriali (90.35.2)	90153.001	CORTISOLE [Siero]	L21	Chimica clinica di base	A1
90.15.3	CORTISOLE. Non associabile a Ormoni dosaggi seriali (90.35.2)	90153.002	CORTISOLE [Urine]	L21	Chimica clinica di base	A1
90.15.4	CREATINA CHINASI (CPK o CK)	90154.001	CREATINA CHINASI (CPK o CK)	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.16.3	CREATININA. Non associabile a 90.16.4	90163.001	CREATININA [Liquido Amniotico]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.16.3	CREATININA. Non associabile a 90.16.4	90163.002	CREATININA [Siero]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.16.3	CREATININA. Non associabile a 90.16.4	90163.003	CREATININA [Urine 24h]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.16.3	CREATININA. Non associabile a 90.16.4	90163.004	CREATININA [Urine]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.16.4	CREATININA CLEARANCE. Non associabile a CREATININA (90.16.3)	90164.001	CREATININA CLEARANCE. Non associabile a CREATININA (90.16.3)	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.16.5	CROMO	90165.001	CROMO	L29	Chimica clinica	A1
90.16.6	CROMOGRAMMA A	90166.001	CROMOGRAMMA A	L29	Chimica clinica	A1
90.16.8	DECARBOSSIPROTROMBINA	90168.001	DECARBOSSIPROTROMBINA	L29	Chimica clinica	A3 A6
90.16.9	CREATINA. DOSAGGIO	90169.001	CREATINA. DOSAGGIO	L29	Chimica clinica	B A1
90.17.2	DEIDROEPIANDROSTERONE SOLFATO (DEA-S)	90172.001	DEIDROEPIANDROSTERONE SOLFATO (DEA-S)	L29	Chimica clinica	A1
90.17.3	DELTA 4 ANDROSTENEDIONE	90173.001	DELTA 4 ANDROSTENEDIONE	L29	Chimica clinica	A1
90.17.5	DIIDROTESTOSTERONE (DHT)	90175.001	DIIDROTESTOSTERONE (DHT)	L29	Chimica clinica	A1
90.17.6	HCG FRAZIONE LIBERA E PAPP-A	90176.001	HCG FRAZIONE LIBERA E PAPP-A	L29	Chimica clinica	A1
90.17.8	TRI TEST: ALFAPROTEINA (AFP), HCG TOTALE O FRAZIONE LIBERA, ESTRIOLO (E3). DETERMINAZIONI DI RISCHIO PRENATALE PER ANOMALIE CROMOSOMICHE E DIFETTI DEL TUBO NEURALE	90178.001	TRI TEST: ALFAPROTEINA (AFP), HCG TOTALE O FRAZIONE LIBERA, ESTRIOLO (E3). DETERMINAZIONI DI RISCHIO PRENATALE PER ANOMALIE CROMOSOMICHE E DIFETTI DEL TUBO NEURALE	L29	Chimica clinica	A1
90.18.4	ENOLASI NEURONESPECIFICA (NSE)	90184.001	ENOLASI NEURONESPECIFICA (NSE)	L29	Chimica clinica	A1
90.18.5	ERITROPOIETINA	90185.001	ERITROPOIETINA	L29	Chimica clinica	A1 A3
90.19.2	ESTRADIOLO (E2)	90192.001	ESTRADIOLO (E2) [Siero]	L21	Chimica clinica di base	A1
90.19.2	ESTRADIOLO (E2)	90192.002	ESTRADIOLO (E2) [Urine]	L21	Chimica clinica di base	A1
90.20.1	ETANOLO	90201.001	ETANOLO	L29	Chimica clinica	A1
90.21.2	FATTORE NATRIURETICO ATRIALE (ANP)	90212.001	FATTORE NATRIURETICO ATRIALE (ANP)	L29	Chimica clinica	A1
90.21.4	FECI SANGUE OCCULTO	90214.001	FECI SANGUE OCCULTO	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.22.3	FERRITINA	90223.001	FERRITINA [Sangue/Eritrociti]	L21	Chimica clinica di base	A1
90.22.3	FERRITINA	90223.002	FERRITINA [Plasma/Siero]	L21	Chimica clinica di base	A1
90.22.5	FERRO	90225.001	FERRO	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.23.2	FOLATO	90232.001	FOLATO [[Sangue/Eritrociti]	L21	Chimica clinica di base	A1
90.23.2	FOLATO	90232.002	FOLATO [Siero]	L21	Chimica clinica di base	A1
90.23.3	FOLLITROPINA (FSH) Non associabile a Ormoni dosaggi seriali (90.35.2)	90233.001	FOLLITROPINA FSH [Siero]	L21	Chimica clinica di base	A1
90.23.3	FOLLITROPINA (FSH) Non associabile a Ormoni dosaggi seriali (90.35.2)	90233.002	FOLLITROPINA FSH [Urine]	L21	Chimica clinica di base	A1
90.23.4	FOSFATASI ACIDA	90234.001	FOSFATASI ACIDA	L29	Chimica clinica	B A1
90.23.5	FOSFATASI ALCALINA	90235.001	FOSFATASI ALCALINA	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.24.1	FOSFATASI ALCALINA ISOENZIMA OSSEO	90241.001	FOSFATASI ALCALINA ISOENZIMA OSSEO	L29	Chimica clinica	A1
90.24.3	FOSFATO INORGANICO (FOSFORO)	90243.001	FOSFATO INORGANICO [Siero]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.24.3	FOSFATO INORGANICO (FOSFORO)	90243.002	FOSFATO INORGANICO [Urine 24h]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.24.3	FOSFATO INORGANICO (FOSFORO)	90243.003	FOSFATO INORGANICO [Urine]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.25.5	GAMMA-GLUTAMILTRANSFERASI (gamma GT)	90255.001	Gamma GT	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.25.5	GAMMA-GLUTAMILTRANSFERASI (gamma GT)	90255.003	Gamma GT [Siero]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.25.6	GALATTOSIO 1-FOSFATO URIDIL TRANSFERASI (GALT)	90256.001	GALATTOSIO 1-FOSFATO URIDIL TRANSFERASI (GALT)	L29	Chimica clinica	B A1
90.25.7	GLOBULINA DA TRASPORTO ORMONI SESSUALI (SHBG)	90257.001	GLOBULINA DA TRASPORTO ORMONI SESSUALI (SHBG)	L29	Chimica clinica	A1
90.25.8	GALATTOSIO-1-FOSFATO. DOSAGGIO	90258.001	GALATTOSIO-1-FOSFATO. DOSAGGIO	L29	Chimica clinica	B A1
90.26.1	GASTRINA	90261.001	GASTRINA	L29	Chimica clinica	A1
90.26.3	GLUCAGONE	90263.001	GLUCAGONE	L29	Chimica clinica	A1

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
90.26.5	GLUCOSIO DOSAGGIO SERIALE DOPO CARICO (da 2 a 4 determinazioni). Inclusa Determinazione del Glucosio basale 90.27.1	90265.001	GLUCOSIO DOSAGGIO SERIALE DOPO CARICO (da 2 a 4 determinazioni). Inclusa Determinazione del Glucosio basale 90.27.1	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.27.1	GLUCOSIO. Non associabile a Osmolalit� (90.34.8), Glucosio dosaggio seriale dopo carico (90.26.5)	90271.001	GLUCOSIO [Liquido Amniotico]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.27.1	GLUCOSIO. Non associabile a Osmolalit� (90.34.8), Glucosio dosaggio seriale dopo carico (90.26.5)	90271.003	GLUCOSIO [Siero/Plasma]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.27.1	GLUCOSIO. Non associabile a Osmolalit� (90.34.8), Glucosio dosaggio seriale dopo carico (90.26.5)	90271.004	GLUCOSIO [Urine 24h]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.27.1	GLUCOSIO. Non associabile a Osmolalit� (90.34.8), Glucosio dosaggio seriale dopo carico (90.26.5)	90271.005	GLUCOSIO [Urine]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.27.2	GLUCOSIO 6 FOSFATO DEIDROGENASI (G6PDH)	90272.001	GLUCOSIO 6 FOSFATO DEIDROGENASI (G6PDH)	L21	Chimica clinica di base	A1 A3
90.27.3	GONADOTROPINA CORIONICA (Prova immunologica di gravidanza)	90273.001	GONADOTROPINA CORIONICA (Prova immunologica di gravidanza)	L21	Chimica clinica di base	B A1 A2
90.27.4	GONADOTROPINA CORIONICA (Subunit� beta, frazione libera)	90274.001	GONADOTROPINA CORIONICA (Subunit� beta frazione libera) [Siero]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.27.4	GONADOTROPINA CORIONICA (Subunit� beta, frazione libera)	90274.002	GONADOTROPINA CORIONICA (Subunit� beta frazione libera) [Urine]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.27.5	GONADOTROPINA CORIONICA (Subunit� beta, molecola intera)	90275.001	GONADOTROPINA CORIONICA (Subunit� beta, molecola intera)	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.27.6	IODURIA	90276.001	IODURIA	L29	Chimica clinica	B A1
90.28.1	Hb - EMOGLOBINA GLICATA	90281.001	Hb - EMOGLOBINA GLICATA	L21	Chimica clinica di base	B A1 A2
90.28.4	IMMUNOGLOBULINE: CATENE KAPPA E LAMBDA	90284.001	IMMUNOGLOBULINE: CATENE KAPPA E LAMBDA	L21	Chimica clinica di base	B A1 A3
90.28.5	INSULINA (Curva da carico o dopo test farmacologici, max. 5)	90285.001	INSULINA (Curva da carico o dopo test farmacologici, max. 5)	L21	Chimica clinica di base	A1
90.28.7	IMMUNOGLOBULINE: CATENE K E LAMBDA LIBERE	90287.001	IMMUNOGLOBULINE: CATENE K E LAMBDA LIBERE	L21	Chimica clinica di base	B A1 A3
90.29.1	INSULINA	90291.001	INSULINA	L21	Chimica clinica di base	A1
90.29.2	LATTATO DEIDROGENASI (LDH)	90292.001	LATTATO DEIDROGENASI (LDH)	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.30.2	LIPASI PANCREATICA	90302.001	LIPASI PANCREATICA	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.30.3	LIPOPROTEINA (a)	90303.001	LIPOPROTEINA (a)	L29	Chimica clinica	B A1
90.30.4	LIQUIDI DA VERSAMENTI ESAME CHIMICO FISICO E MICROSCOPICO	90304.001	LIQUIDI DA VERSAMENTI ESAME CHIM FIS E MICROSCOPICO [ASCITICO]	L29	Chimica clinica	B A1
90.30.4	LIQUIDI DA VERSAMENTI ESAME CHIMICO FISICO E MICROSCOPICO	90304.002	LIQUIDI DA VERSAMENTI ESAME CHIM FIS E MICROSCOPICO [CISTICO]	L29	Chimica clinica	B A1
90.30.4	LIQUIDI DA VERSAMENTI ESAME CHIMICO FISICO E MICROSCOPICO	90304.003	LIQUIDI DA VERSAMENTI ESAME CHIM FIS E MICROSCOPICO [PERICARDICO]	L29	Chimica clinica	B A1
90.30.4	LIQUIDI DA VERSAMENTI ESAME CHIMICO FISICO E MICROSCOPICO	90304.004	LIQUIDI DA VERSAMENTI ESAME CHIM FIS E MICROSCOPICO [PERITONEALE]	L29	Chimica clinica	B A1
90.30.4	LIQUIDI DA VERSAMENTI ESAME CHIMICO FISICO E MICROSCOPICO	90304.005	LIQUIDI DA VERSAMENTI ESAME CHIM FIS E MICROSCOPICO [PLEURICO]	L29	Chimica clinica	B A1
90.30.4	LIQUIDI DA VERSAMENTI ESAME CHIMICO FISICO E MICROSCOPICO	90304.006	LIQUIDI DA VERSAMENTI ESAME CHIM FIS E MICROSCOPICO [VERSAMENTI CAVITARI]	L29	Chimica clinica	B A1
90.30.5	LIQUIDO AMNIOTICO ENZIMI (cellobiasi, lattasi, maltasi, palatinasi, saccarasi, trealasi, acetilcolinesterasi). Per ciascuna determinazione	90305.001	LIQUIDO AMNIOTICO ENZIMI (cellobiasi, lattasi, maltasi, palatinasi, saccarasi, trealasi, acetilcolinesterasi). Per ciascuna determinazione	L29	Chimica clinica	B A1
90.31.1	LIQUIDO AMNIOTICO FOSFOLIPIDI (Cromatografia)	90311.001	LIQUIDO AMNIOTICO FOSFOLIPIDI (Cromatografia)	L29	Chimica clinica	B A1
90.31.2	LIQUIDO AMNIOTICO RAPPORTO LECITINA/SFINGOMIELINA	90312.001	LIQUIDO AMNIOTICO RAPPORTO LECITINA/SFINGOMIELINA	L29	Chimica clinica	B A1
90.31.3	LIQUIDO AMNIOTICO TEST ALLA SCHIUMA DI CLEMENTS	90313.001	LIQUIDO AMNIOTICO TEST ALLA SCHIUMA DI CLEMENTS	L29	Chimica clinica	B A1
90.31.6	LIQUIDO SEMINALE [SPERMIOGRAMMA] ESAME MACROSCOPICO (volume, pH, aspetto, viscosit�, fluidificazione) E MICROSCOPICO della componente nemaspermica (numero, motilit�, morfologia previa colorazione specifica) e della componente cellulare non nemaspermica	90316.001	LIQUIDO SEMINALE [SPERMIOGRAMMA] ESAME MACROSCOPICO (volume, pH, aspetto, viscosit�, fluidificazione) E MICROSCOPICO della componente nemaspermica (numero, motilit�, morfologia previa colorazione specifica) e della componente cellulare non nemaspermica	L29	Chimica clinica	B A1 A5
90.31.7	LIQUIDO SEMINALE [SPERMIOGRAMMA] TEST DI VITALITA' previa colorazione con eosina	90317.001	LIQUIDO SEMINALE [SPERMIOGRAMMA] TEST DI VITALITA' previa colorazione con eosina	L29	Chimica clinica	B A1 A5
90.31.8	LIQUIDO SEMINALE PROFILO BIOCHIMICO (Fruttosio, Carnitina, Fosfatasi prostatica o Zinco o Acido citrico, Alfa Glucosidasi o Maltasi). Per ciascuna determinazione (Sono prescrittibili al massimo 4 determinazioni)	90318.001	LIQUIDO SEMINALE PROFILO BIOCHIMICO (Fruttosio, Carnitina, Fosfatasi prostatica o Zinco o Acido citrico, Alfa Glucosidasi o Maltasi). Per ciascuna determinazione (Sono prescrittibili al massimo 4 determinazioni)	L29	Chimica clinica	B A1
90.31.9	BRUSHING NASALE PER BATTITO CILIARE	90319.001	BRUSHING NASALE PER BATTITO CILIARE	L29	Chimica clinica	B A5
90.32.1	LIQUIDO SINOVIALE ESAME CHIMICO FISICO E MICROSCOPICO	90321.001	LIQUIDO SINOVIALE ESAME CHIMICO FISICO E MICROSCOPICO	L29	Chimica clinica	B A1
90.32.2	LITIO	90322.001	LITIO	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.32.4	LUTEOTROPINA (LH) E FOLLITROPINA (FSH): Dosaggi seriatati dopo GNRH o altro stimolo (da 3 a 6). Per ciascuna curva. Non associabile a Ormoni dosaggi seriali (90.35.2)	90324.001	LUTEOTROPINA (LH) E FOLLITROPINA (FSH): Dosaggi seriatati dopo GNRH o altro stimolo (da 3 a 6). Per ciascuna curva. Non associabile a Ormoni dosaggi seriali (90.35.2)	L21	Chimica clinica di base	A1
90.32.5	MAGNESIO TOTALE	90325.001	MAGNESIO TOTALE [(Sangue)ER]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.32.5	MAGNESIO TOTALE	90325.002	MAGNESIO TOTALE [Siero]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.32.5	MAGNESIO TOTALE	90325.003	MAGNESIO TOTALE [Urine 24h]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.32.5	MAGNESIO TOTALE	90325.004	MAGNESIO TOTALE [Urine]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.32.6	LISOZIMA/S	90326.001	LISOZIMA/S	L29	Chimica clinica	A1
90.33.4	ALBUMINURIA [MICROALBUMINURIA]	90334.001	ALBUMINURIA [MICROALBUMINURIA]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.33.5	MIOGLOBINA	90335.001	MIOGLOBINA [Siero]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.33.5	MIOGLOBINA	90335.002	MIOGLOBINA [Urine]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.33.6	METANEFRINE FRAZIONATE	90336.001	METANEFRINE FRAZIONATE	L29	Chimica clinica	A1
90.34.2	NICHEL	90342.001	NICHEL	L29	Chimica clinica	A1
90.34.4	OLIGOELEMENTI. DOSAGGIO PER CIASCUN OLIGOELEMENTO	90344.001	OLIGOELEMENTI. DOSAGGIO PER CIASCUN OLIGOELEMENTO	L29	Chimica clinica	A1
90.34.6	OMOCISTEINA	90346.001	OMOCISTEINA	L29	Chimica clinica	A1 A3
90.34.7	OSMOLALITA'/OSMOLARITA'. Determinazione diretta	90347.001	OSMOLALITA'/OSMOLARITA'. Determinazione diretta	L29	Chimica clinica	B A1
90.34.8	OSMOLALITA'. Determinazione indiretta nei casi in cui non � possibile la determinazione diretta. Non associabile a Glucosio (90.27.1), Sodio (90.40.4), Urea (90.44.1) e Potassio (90.37.4)	90348.001	OSMOLALITA'. Determinazione indiretta nei casi in cui non � possibile la determinazione diretta. Non associabile a Glucosio (90.27.1), Sodio (90.40.4), Urea (90.44.1) e Potassio (90.37.4)	L29	Chimica clinica	B A1
90.35.1	ORMONE SOMATOTROPO (GH). Non associabile a Ormoni dosaggi seriali (90.35.2)	90351.001	STH / GH [Plasma/Siero]	L29	Chimica clinica	A1
90.35.1	ORMONE SOMATOTROPO (GH). Non associabile a Ormoni dosaggi seriali (90.35.2)	90351.002	STH/GH [Urine]	L29	Chimica clinica	A1

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
90.35.1	ORMONE SOMATOTROPO (GH). Non associabile a Ormoni dosaggi seriali (90.35.2)	90351.003	SOMATOMEDINA C (IGF1) [Plasma/Siero]	L29	Chimica clinica	A1
90.35.2	ORMONI: Dosaggi seriali dopo stimolo (da 3 a 6) (17 OH-P, FSH, LH, TSH, ACTH, CORTISOLO, GH, ALDOSTERONE, PRL, RENINA o altri ormoni). Includa determinazione del livello basale	90352.001	17 OH-P - Dosaggi seriali dopo stimolo (5)	L21	Chimica clinica di base	A1
90.35.2	ORMONI: Dosaggi seriali dopo stimolo (da 3 a 6) (17 OH-P, FSH, LH, TSH, ACTH, CORTISOLO, GH, ALDOSTERONE, PRL, RENINA o altri ormoni). Includa determinazione del livello basale	90352.002	ACTH - Dosaggi seriali dopo stimolo (5)	L21	Chimica clinica di base	A1
90.35.2	ORMONI: Dosaggi seriali dopo stimolo (da 3 a 6) (17 OH-P, FSH, LH, TSH, ACTH, CORTISOLO, GH, ALDOSTERONE, PRL, RENINA o altri ormoni). Includa determinazione del livello basale	90352.003	CORTISOLO - Dosaggi seriali dopo stimolo (5)	L21	Chimica clinica di base	A1
90.35.2	ORMONI: Dosaggi seriali dopo stimolo (da 3 a 6) (17 OH-P, FSH, LH, TSH, ACTH, CORTISOLO, GH, ALDOSTERONE, PRL, RENINA o altri ormoni). Includa determinazione del livello basale	90352.004	FSH - Dosaggi seriali dopo stimolo (5)	L21	Chimica clinica di base	A1
90.35.2	ORMONI: Dosaggi seriali dopo stimolo (da 3 a 6) (17 OH-P, FSH, LH, TSH, ACTH, CORTISOLO, GH, ALDOSTERONE, PRL, RENINA o altri ormoni). Includa determinazione del livello basale	90352.005	GH - Dosaggi seriali dopo stimolo (5)	L21	Chimica clinica di base	A1
90.35.2	ORMONI: Dosaggi seriali dopo stimolo (da 3 a 6) (17 OH-P, FSH, LH, TSH, ACTH, CORTISOLO, GH, ALDOSTERONE, PRL, RENINA o altri ormoni). Includa determinazione del livello basale	90352.006	LH - Dosaggi seriali dopo stimolo (5)	L21	Chimica clinica di base	A1
90.35.2	ORMONI: Dosaggi seriali dopo stimolo (da 3 a 6) (17 OH-P, FSH, LH, TSH, ACTH, CORTISOLO, GH, ALDOSTERONE, PRL, RENINA o altri ormoni). Includa determinazione del livello basale	90352.007	TSH - Dosaggi seriali dopo stimolo (5)	L21	Chimica clinica di base	A1
90.35.3	OSSALATI [U]	90353.001	OSSALATI [U]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.35.4	OSTEOCALCINA (BGP)	90354.001	OSTEOCALCINA (BGP)	L29	Chimica clinica	A1
90.35.5	PARATORMONE (PTH). Molecola intatta	90355.001	PARATORMONE (PTH). Molecola intatta	L29	Chimica clinica	A1
90.35.6	SOMATOSTATINA	90356.001	SOMATOSTATINA	L29	Chimica clinica	A1
90.36.3	PIOMBO	90363.001	PIOMBO [Siero]	L29	Chimica clinica	A1
90.36.3	PIOMBO	90363.002	PIOMBO [Urine]	L29	Chimica clinica	A1
90.36.4	PIRUVATOCHINASI (PK)	90364.001	PIRUVATOCHINASI (PK)	L29	Chimica clinica	A1 A3
90.36.5	POLIPETIDE INTESTINALE VASOATTIVO (VIP)	90365.001	POLIPETIDE INTESTINALE VASOATTIVO (VIP)	L29	Chimica clinica	A1
90.36.6	PEPTIDE NATRIURETICO tipo b (BNP o N-proBNP)	90366.001	PEPTIDE NATRIURETICO tipo b (BNP o N-proBNP)	L21	Chimica clinica di base	A1
90.37.1	PORFIRINE TOTALI E FRAZIONATE	90371.001	PORFIRINE TOTALI E FRAZIONATE	L29	Chimica clinica	A1
90.37.2	PORFOBILINOGENO	90372.001	PORFOBILINOGENO	L29	Chimica clinica	A1
90.37.3	POST COITAL TEST	90373.001	POST COITAL TEST	L29	Chimica clinica	B A2
90.37.4	POTASSIO. Non associabile a 90.34.8	90374.001	POTASSIO [(Sangue)Eritrociti]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.37.4	POTASSIO. Non associabile a 90.34.8	90374.002	POTASSIO [Siero]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.37.4	POTASSIO. Non associabile a 90.34.8	90374.003	POTASSIO [Urine 24h]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.37.4	POTASSIO. Non associabile a 90.34.8	90374.004	POTASSIO [Urine]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.37.6	PREALBUMINA	90376.001	PREALBUMINA	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.37.7	PROPEPTIDE AMMINO-TERMINALE DEL PROCOLLAGENE Tipo 1 (P1NP)	90377.001	PROPEPTIDE AMMINO-TERMINALE DEL PROCOLLAGENE Tipo 1 (P1NP)	L29	Chimica clinica	A1
90.37.8	PROTEINA LEGANTE IL RETINOLO	90378.001	PROTEINA LEGANTE IL RETINOLO	L29	Chimica clinica	A1
90.38.1	PROGESTERONE	90381.001	PROGESTERONE	L21	Chimica clinica di base	A1
90.38.2	PROLATTINA (PRL). Non associabile a Ormoni dosaggi seriali (90.35.2)	90382.001	PROLATTINA (PRL). Non associabile a Ormoni dosaggi seriali (90.35.2)	L21	Chimica clinica di base	A1
90.38.4	PROTEINE EMATICHE (ELETTROFORESI DELLE) Incluso: Dosaggio delle proteine totali 90.38.5	90384.001	PROTEINE EMATICHE (ELETTROFORESI DELLE) Incluso: Dosaggio delle proteine totali 90.38.5	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.38.5	PROTEINE TOTALI	90385.001	PROTEINE [Liquido Amniotico]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.38.5	PROTEINE TOTALI	90385.002	PROTEINE [Siero]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.38.5	PROTEINE TOTALI	90385.003	PROTEINE [Urine 24h]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.38.5	PROTEINE TOTALI	90385.004	PROTEINE [Urine]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.38.8	MACROPROLATTINA	90388.001	MACROPROLATTINA	L21	Chimica clinica di base	A1
90.39.1	PROTEINE URINARIE (ELETTROFORESI DELLE). Incluso: Dosaggio proteine totali 90.38.5	90391.001	PROTEINE URINARIE (ELETTROFORESI DELLE). Incluso: Dosaggio proteine totali 90.38.5	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.39.2	PROTOPORFIRINA IX ERITROCITARIA	90392.001	PROTOPORFIRINA IX ERITROCITARIA	L29	Chimica clinica	A1 A3
90.39.3	PURINE E LORO METABOLITI	90393.001	PURINE E LORO METABOLITI	L29	Chimica clinica	A1
90.39.4	RAME	90394.001	RAME [Siero]	L29	Chimica clinica	A1
90.39.4	RAME	90394.002	RAME [Urine]	L29	Chimica clinica	A1
90.39.6	RECIPTORE SOLUBILE TRANSFERRINA	90396.001	RECIPTORE SOLUBILE TRANSFERRINA	L29	Chimica clinica	A1
90.39.7	COBALTO	90397.001	COBALTO	L29	Chimica clinica	A1
90.40.2	RENINA. Non associabile a Ormoni dosaggi seriali (90.35.2)	90402.001	RENINA	L29	Chimica clinica	A1
90.40.2	RENINA. Non associabile a Ormoni dosaggi seriali (90.35.2)	90402.002	RENINA IN CLINOSTATISMO	L29	Chimica clinica	A1
90.40.2	RENINA. Non associabile a Ormoni dosaggi seriali (90.35.2)	90402.003	RENINA IN ORTOSTATISMO	L29	Chimica clinica	A1
90.40.3	SELENIO	90403.001	SELENIO	L29	Chimica clinica	A1
90.40.4	SODIO. Non associabile a 90.34.8	90404.001	SODIO [(Sangue)Eritrociti]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.40.4	SODIO. Non associabile a 90.34.8	90404.002	SODIO [Siero]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.40.4	SODIO. Non associabile a 90.34.8	90404.003	SODIO [Urine 24h]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.40.4	SODIO. Non associabile a 90.34.8	90404.004	SODIO [Urine]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.40.6	SELEZIONE NEMASPERMICA PER MIGRAZIONE O SU GRADIENTE	90406.001	SELEZIONE NEMASPERMICA PER MIGRAZIONE O SU GRADIENTE	L29	Chimica clinica	A2 A5
90.40.7	INSULIN GROWTH FACTOR [IGF-1 o SOMATOMEDINA C]	90407.001	INSULIN GROWTH FACTOR [IGF-1 o SOMATOMEDINA C]	L29	Chimica clinica	A1
90.40.8	SOSTANZE D'ABUSO TEST DI SCREENING. Non associabile a 90.40.9	90408.001	SOSTANZE D'ABUSO TEST DI SCREENING. Non associabile a 90.40.9	L29	Chimica clinica	B A1
90.40.9	SOSTANZE D'ABUSO IDENTIFICAZIONE E/O DOSAGGIO DI SINGOLE SOSTANZE E RELATIVI METABOLITI. Incluso: test di screening. Non associabile a 90.40.8	90409.001	SOSTANZE D'ABUSO IDENTIFICAZIONE E/O DOSAGGIO DI SINGOLE SOSTANZE E RELATIVI METABOLITI. Incluso: test di screening. Non associabile a 90.40.8	L29	Chimica clinica	A1
90.41.3	TESTOSTERONE	90413.001	TESTOSTERONE	L21	Chimica clinica di base	A1
90.41.4	TESTOSTERONE LIBERO. Non associabile a 90.41.3	90414.001	TESTOSTERONE LIBERO. Non associabile a 90.41.3	L29	Chimica clinica	A1
90.41.5	TIREOGLOBULINA (Tg)	90415.001	TIREOGLOBULINA (Tg)	L21	Chimica clinica di base	A1

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
90.41.6	TELOPEPTIDE C-TERMINALE DEL COLLAGENE TIPO 1	90416.001	TELOPEPTIDE C-TERMINALE DEL COLLAGENE TIPO 1	L29	Chimica clinica	A1
90.41.8	TIREOTROPINA [TSH] TEST REFLEX. Se TSH = 0.45 mU/L e = 3.5 mU/L: referto del solo TSH senza ulteriori indagini; Se TSH < 0.45 mU/L o > 3.5 mU/L: esecuzione automatica di FT4; Se TSH < 0.45 mU/L e FT4 = limite superiore di riferimento, referto di TSH + FT4; Se TSH < 0.45 mU/L e FT4 < limite superiore dell'intervallo di riferimento, esecuzione automatica di FT3 e referto di TSH + FT4 + FT3. Se TSH > 3.5 mU/L: esecuzione automatica di FT4 e referto di TSH + FT4. Salvo range o cut-off piA ¹ restrittivi a livello regionale. Non associabile ai singoli codici 90.42.1 (TSH), 90.43.3 (FT3), 90.42.3 (FT4).	90418.001	TIREOTROPINA [TSH] TEST REFLEX. Se TSH = 0.45 mU/L e = 3.5 mU/L: referto del solo TSH senza ulteriori indagini; Se TSH < 0.45 mU/L o > 3.5 mU/L: esecuzione automatica di FT4; Se TSH < 0.45 mU/L e FT4 = limite superiore di riferimento, referto di TSH + FT4; Se TSH < 0.45 mU/L e FT4 < limite superiore dell'intervallo di riferimento, esecuzione automatica di FT3 e referto di TSH + FT4 + FT3. Se TSH > 3.5 mU/L: esecuzione automatica di FT4 e referto di TSH + FT4. Salvo range o cut-off piA ¹ restrittivi a livello regionale. Non associabile ai singoli codici 90.42.1 (TSH), 90.43.3 (FT3), 90.42.3 (FT4).	L21	Chimica clinica di base	A1
90.42.1	TIREOTROPINA (TSH). Non associabile a TSH Reflex (90.41.8), Ormoni dosaggi seriali (90.35.2)	90421.001	TIREOTROPINA (TSH). Non associabile a TSH Reflex (90.41.8), Ormoni dosaggi seriali (90.35.2)	L21	Chimica clinica di base	A1
90.42.3	TIROXINA LIBERA (FT4). Non associabile a 90.41.8	90423.001	TIROXINA LIBERA (FT4). Non associabile a 90.41.8	L21	Chimica clinica di base	A1
90.42.4	TRANSFERRINA (Capacità ferroleghante)	90424.001	TRANSFERRINA (Capacità ferroleghante)	L21	Chimica clinica di base	B A1 A3
90.42.5	TRANSFERRINA	90425.001	TRANSFERRINA	L21	Chimica clinica di base	B A1 A3
90.42.6	TRANSFERRINA DESIALATA (CDT)	90426.001	TRANSFERRINA DESIALATA (CDT)	L29	Chimica clinica	B A1 A3
90.43.2	TRIGLICERIDI	90432.001	TRIGLICERIDI	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.43.3	TRIODOTIRONINA LIBERA (FT3). Non associabile a 90.41.8	90433.001	TRIODOTIRONINA LIBERA (FT3). Non associabile a 90.41.8	L21	Chimica clinica di base	A1
90.43.4	TRIPSINA	90434.001	TRIPSINA	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.43.5	URATO	90435.001	URATO [Siero]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.43.5	URATO	90435.002	URATO [Urine 24h]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.43.5	URATO	90435.003	URATO [Urine]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.43.7	URINE RICERCA DI SPERMATOZOI	90437.001	URINE RICERCA DI SPERMATOZOI	L29	Chimica clinica	B A5
90.43.8	URINE ESAME MORFOLOGICO a FRESCO	90438.001	URINE ESAME MORFOLOGICO a FRESCO	L21	Chimica clinica di base	B A5
90.44.1	UREA. Non associabile a 90.34.8	90441.002	UREA [Plasma/Siero]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.44.1	UREA. Non associabile a 90.34.8	90441.003	UREA [Urine 24h]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.44.1	UREA. Non associabile a 90.34.8	90441.004	UREA [Urine]	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.44.3	URINE ESAME COMPLETO. Incluso: sedimento urinario	90443.001	URINE ESAME COMPLETO. Incluso: sedimento urinario	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.44.5	VITAMINA D (1,25 OH)	90445.001	VITAMINA D (1,25 OH)	L29	Chimica clinica	A1
90.44.6	VITAMINA D (25 OH)	90446.001	VITAMINA D (25 OH)	L29	Chimica clinica	A1
90.45.1	VITAMINE IDROSOLUBILI: DOSAGGIO PLASMATICO	90451.001	VITAMINE IDROSOLUBILI: DOSAGGIO PLASMATICO	L29	Chimica clinica	A1
90.45.2	VITAMINE LIPOSOLUBILI: DOSAGGIO PLASMATICO	90452.001	VITAMINE LIPOSOLUBILI: DOSAGGIO PLASMATICO	L29	Chimica clinica	A1
90.45.4	ZINCO	90454.001	ZINCO [Siero]	L29	Chimica clinica	A1
90.45.4	ZINCO	90454.002	ZINCO [Urine]	L29	Chimica clinica	A1
90.46.3	ANTICORPI ANTIERITROCITARI A FREDDO RICERCA	90463.001	ANTICORPI ANTIERITROCITARI A FREDDO RICERCA	L41	Immunematologia e trasfusionale di base	A3
90.46.4	ALFA 2 ANTIPLASMINA	90464.001	ALFA 2 ANTIPLASMINA	L39	Ematologia/coagulazione	A1 A3
90.46.5	ANTICOAGULANTE LUPUS-LIKE (LAC)	90465.001	ANTICOAGULANTE LUPUS-LIKE (LAC)	L29	Chimica clinica	A3
90.47.1	ANTICOAGULANTI ACQUISITI RICERCA	90471.001	ANTICOAGULANTI ACQUISITI RICERCA	L39	Ematologia/coagulazione	A3
90.47.2	ANTICORPI ANTI A/B	90472.001	ANTICORPI ANTI A/B	L49	Immunematologia e trasfusionale	A3
90.47.3	ANTICORPI ANTI ANTIGENI NUCLEARI ESTRAIBILI (ENA). Test di screening	90473.001	ANTICORPI ANTI ANTIGENI NUCLEARI ESTRAIBILI (ENA). Test di screening	L29	Chimica clinica	A1 A2
90.47.5	ANTICORPI ANTI CARDIOLIPINA [IgG, IgM ed eventuali IgA]	90475.001	ANTICORPI ANTI CARDIOLIPINA (IgA)	L29	Chimica clinica	A1 A2
90.47.5	ANTICORPI ANTI CARDIOLIPINA [IgG, IgM ed eventuali IgA]	90475.002	ANTICORPI ANTI CARDIOLIPINA (IgG)	L29	Chimica clinica	A1 A2
90.47.5	ANTICORPI ANTI CARDIOLIPINA [IgG, IgM ed eventuali IgA]	90475.003	ANTICORPI ANTI CARDIOLIPINA (IgM)	L29	Chimica clinica	A1 A2
90.47.7	ANTICORPI ANTI JO1. Determinazione singola	90477.001	ANTICORPI ANTI JO1. Determinazione singola	L29	Chimica clinica	A1 A2
90.47.8	ANTICORPI ANTI RNP. Determinazione singola	90478.001	ANTICORPI ANTI RNP. Determinazione singola	L29	Chimica clinica	A1 A2
90.47.9	ANTICORPI ANTI Scl-70. Determinazione singola	90479.001	ANTICORPI ANTI Scl-70. Determinazione singola	L29	Chimica clinica	A1 A2
90.48.1	ANTICORPI ANTI CELLULE PARIETALI GASTRICHE (PCA)	90481.001	ANTICORPI ANTI CELLULE PARIETALI GASTRICHE (PCA)	L29	Chimica clinica	A2
90.48.2	ANTICORPI ANTI CITOPLASMA DEI NEUTROFILI (ANCA: P-ANCA e C-ANCA). Per ciascuna determinazione	90482.001	ANTICORPI ANTI CITOPLASMA DEI NEUTROFILI (ANCA: P-ANCA e C-ANCA). Per ciascuna determinazione	L29	Chimica clinica	A2
90.48.3	ANTICORPI ANTI DNA NATIVO	90483.001	ANTICORPI ANTI DNA NATIVO	L29	Chimica clinica	A2
90.48.4	ANTICORPI ANTI ERITROCITARI (Caratterizzazione del range termico)	90484.001	ANTICORPI ANTI ERITROCITARI (Caratterizzazione del range termico)	L49	Immunematologia e trasfusionale	A3
90.48.5	ANTICORPI ANTI ERITROCITARI (Con mezzo potenziante)	90485.001	ANTICORPI ANTI ERITROCITARI (Con mezzo potenziante)	L49	Immunematologia e trasfusionale	A3
90.48.9	ANTICORPI ANTI MEMBRANA BASALE GLOMERULARE	90489.001	ANTICORPI ANTI MEMBRANA BASALE GLOMERULARE	L29	Chimica clinica	A1 A2
90.49.1	ANTICORPI ANTI ERITROCITARI (Titolazione)	90491.001	ANTICORPI ANTI ERITROCITARI (Titolazione)	L49	Immunematologia e trasfusionale	A3
90.49.2	ANTICORPI ANTI ERITROCITARI (Identificazione)	90492.001	ANTICORPI ANTI ERITROCITARI (Identificazione)	L49	Immunematologia e trasfusionale	A3
90.49.3	ANTICORPI ANTI ERITROCITI [Test di Coombs indiretto]	90493.001	ANTICORPI ANTI ERITROCITI [Test di Coombs indiretto]	L29	Chimica clinica	B A3
90.49.5	ANTICORPI ANTI GLIADINA DEAMIDATA (DPG-AGA) IgG	90495.001	ANTICORPI ANTI GLIADINA (IgA)	L29	Chimica clinica	A1 A2
90.49.5	ANTICORPI ANTI GLIADINA DEAMIDATA (DPG-AGA) IgG	90495.002	ANTICORPI ANTI GLIADINA (IgG)	L29	Chimica clinica	A1 A2
90.49.6	ANTICORPI ANTI BETA 2 GLICOPROTEINA 1 (IgG, IgM). Per ciascuna determinazione	90496.001	ANTICORPI ANTI BETA 2 GLICOPROTEINA 1 (IgG, IgM). Per ciascuna determinazione	L29	Chimica clinica	A1 A2 A3
90.49.7	ANTICORPI ANTI GLUTAMMICO DECARBOSSILASI (GAD)	90497.001	ANTICORPI ANTI GLUTAMMICO DECARBOSSILASI (GAD)	L29	Chimica clinica	A1 A2
90.49.8	ANTICORPI ANTI INTERFERONE	90498.001	ANTICORPI ANTI INTERFERONE	L29	Chimica clinica	A1 A2
90.49.9	ANTICORPI ANTI ISTONI	90499.001	ANTICORPI ANTI ISTONI	L29	Chimica clinica	A1 A2
90.50.1	ANTICORPI ANTI HLA (Cross-match, singolo individuo)	90501.001	ANTICORPI ANTI HLA (Cross-match, singolo individuo)	L49	Immunematologia e trasfusionale	A3
90.50.5	ANTICORPI ANTI INSULA PANCREATICA (ICA)	90505.001	ANTICORPI ANTI INSULA PANCREATICA (ICA)	L29	Chimica clinica	A2
90.51.1	ANTICORPI ANTI INSULINA (AIAA)	90511.001	ANTICORPI ANTI INSULINA (AIAA)	L29	Chimica clinica	A1 A2
90.51.2	ANTICORPI ANTI GRANULOCITI	90512.001	ANTICORPI ANTI GRANULOCITI	L39	Ematologia/coagulazione	A2 A3
90.51.3	ANTICORPI ANTI MAG	90513.001	ANTICORPI ANTI MAG	L29	Chimica clinica	A1 A2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
90.51.4	ANTICORPI ANTI TIREOPEROSSIDASI (AbTPO)	90514.001	ANTICORPI ANTI TIREOPEROSSIDASI (AbTPO)	L29	Chimica clinica	A1 A2
90.51.5	ANTICORPI ANTI MICROSOMI EPATICI E RENALI (LKMA)	90515.001	ANTICORPI ANTI MICROSOMI EPATICI E RENALI (LKMA)	L29	Chimica clinica	A2
90.51.6	ANTICORPI ANTI MIELOPEROSSIDASI (MPO)	90516.001	ANTICORPI ANTI MIELOPEROSSIDASI (MPO)	L29	Chimica clinica	A2
90.52.1	ANTICORPI ANTI MITOCONDRI (AMA)	90521.001	ANTICORPI ANTI MITOCONDRI (AMA)	L29	Chimica clinica	A2
90.52.2	ANTICORPI ANTI MUSCOLO LISCIO (ASMA)	90522.001	ANTICORPI ANTI MUSCOLO LISCIO (ASMA)	L29	Chimica clinica	A2
90.52.3	ANTICORPI ANTI MUSCOLO STRIATO (Cuore)	90523.001	ANTICORPI ANTI MUSCOLO STRIATO (Cuore)	L29	Chimica clinica	A2
90.52.4	ANTICORPI ANTI NUCLEO (ANA)	90524.001	ANTICORPI ANTI NUCLEO (ANA)	L29	Chimica clinica	A2
90.52.5	RICERCA ALTRI AUTOANTICORPI NAS	90525.001	RICERCA ALTRI AUTOANTICORPI NAS	L29	Chimica clinica	A2
90.52.6	RICERCA AUTOANTICORPI Immunoblotting NAS	90526.001	RICERCA AUTOANTICORPI Immunoblotting NAS	L29	Chimica clinica	A2
90.53.1	ANTICORPI ANTI OVAIO	90531.001	ANTICORPI ANTI OVAIO	L29	Chimica clinica	A2 A5
90.53.3	ANTICORPI ANTI PIASTRINE (Identificazione)	90533.001	ANTICORPI ANTI PIASTRINE (Identificazione)	L49	Immunematologia e trasfusionale	A2 A3
90.53.4	ANTICORPI ANTI RECETTORE NICOTINICO MUSCOLARE	90534.001	ANTICORPI ANTI RECETTORE NICOTINICO MUSCOLARE	L29	Chimica clinica	A2
90.53.5	ANTICORPI ANTI RECETTORE DEL TSH	90535.001	ANTICORPI ANTI RECETTORE DEL TSH	L29	Chimica clinica	A1 A2
90.53.6	ANTICORPI ANTI PIASTRINE ADESE (test diretto)	90536.001	ANTICORPI ANTI PIASTRINE ADESE (test diretto)	L49	Immunematologia e trasfusionale	A2 A3
90.53.7	ANTICORPI ANTI PIASTRINE CIRCOLANTI (test indiretto)	90537.001	ANTICORPI ANTI PIASTRINE CIRCOLANTI (test indiretto)	L29	Chimica clinica	A2 A3
90.53.8	ANTICORPI ANTI PROTEINASI 3 (PR3)	90538.001	ANTICORPI ANTI PROTEINASI 3 (PR3)	L29	Chimica clinica	A2
90.53.9	ANTICORPI ANTI RECETTORE ACETILCOLINA	90539.001	ANTICORPI ANTI RECETTORE ACETILCOLINA	L29	Chimica clinica	A2
90.54.3	ANTICORPI ANTI SURRENE	90543.001	ANTICORPI ANTI SURRENE	L29	Chimica clinica	A2
90.54.4	ANTICORPI ANTI TIREOGLOBULINA (AbTg)	90544.001	ANTICORPI ANTI TIREOGLOBULINA (AbTg)	L29	Chimica clinica	A1 A2
90.54.5	ANTICORPI EMOLITICI ANTI ERITROCITARI MONOFASICI	90545.001	ANTICORPI EMOLITICI ANTI ERITROCITARI MONOFASICI	L49	Immunematologia e trasfusionale	A3
90.55.1	ANTIGENE CARBOIDRATICO 125 (CA 125)	90551.001	ANTIGENE CARBOIDRATICO 125 (CA 125)	L21	Chimica clinica di base	A1
90.55.2	ANTIGENE CARBOIDRATICO 15.3 (CA 15.3)	90552.001	ANTIGENE CARBOIDRATICO 15.3 (CA 15.3)	L21	Chimica clinica di base	A1
90.55.3	ANTIGENE CARBOIDRATICO 19.9 (CA 19.9)	90553.001	ANTIGENE CARBOIDRATICO 19.9 (CA 19.9)	L21	Chimica clinica di base	A1
90.56.3	ANTIGENE CARCINOEMBRIONARIO (CEA)	90563.001	ANTIGENE CARCINOEMBRIONARIO (CEA)	L21	Chimica clinica di base	A1
90.56.9	ANTIGENE PROSTATICO SPECIFICO [PSA] REFLEX (cut-off = 2,5 mU/L - = 10,0 mU/L). Incluso: esecuzione automatica di fPSA, referto di PSA + fPSA con calcolo del rapporto fPSA/PSA se PSA > 2,5 ug/L e < 10,0 mU/L	90569.001	ANTIGENE PROSTATICO SPECIFICO [PSA] REFLEX (cut-off = 2,5 mU/L - = 10,0 mU/L). Incluso: esecuzione automatica di fPSA, referto di PSA + fPSA con calcolo del rapporto fPSA/PSA se PSA > 2,5 ug/L e < 10,0 mU/L	L21	Chimica clinica di base	A1
90.57.2	ANTIGENI ERITROCITARI CD55/CD59	90572.001	ANTIGENI ERITROCITARI CD55/CD59	L39	Ematologia/coagulazione	A2 A3
90.57.5	ANTITROMBINA FUNZIONALE (AT3)	90575.001	ANTITROMBINA FUNZIONALE (AT3)	L31	Ematologia/coagulazione di base	B A3
90.58.2	ANTICORPI ANTI ERITROCITARI [Test di Coombs diretto]	90582.001	ANTICORPI ANTI ERITROCITARI [Test di Coombs diretto]	L41	Immunematologia e trasfusionale di base	A3
90.59.3	CITOTOSSICITA' SPONTANEA NK	90593.001	CITOTOSSICITA' SPONTANEA NK	L39	Ematologia/coagulazione	A3 A5
90.59.5	COFATTORE RISTOCETINICO	90595.001	COFATTORE RISTOCETINICO	L29	Chimica clinica	A3
90.60.1	COMPLEMENTO (C1 Inibitore) quantitativo	90601.001	COMPLEMENTO (C1 Inibitore) quantitativo	L29	Chimica clinica	B A2
90.60.2	COMPLEMENTO: C3, C3 Naf, C4, CH50 (Ciascuno)	90602.001	COMPLEMENTO: C1Q	L29	Chimica clinica	B A2
90.60.2	COMPLEMENTO: C3, C3 Naf, C4, CH50 (Ciascuno)	90602.002	COMPLEMENTO: C3	L29	Chimica clinica	B A2
90.60.2	COMPLEMENTO: C3, C3 Naf, C4, CH50 (Ciascuno)	90602.003	COMPLEMENTO: C3 ATT.	L29	Chimica clinica	B A2
90.60.2	COMPLEMENTO: C3, C3 Naf, C4, CH50 (Ciascuno)	90602.004	COMPLEMENTO: C4	L29	Chimica clinica	B A2
90.61.1	CRIOGLOBULINE RICERCA	90611.001	CRIOGLOBULINE RICERCA	L29	Chimica clinica	B A3
90.61.2	CRIOGLOBULINE TIPIZZAZIONE (ciascuna)	90612.001	CRIOGLOBULINE TIPIZZAZIONE (ciascuna)	L29	Chimica clinica	B A3
90.61.3	CYFRA 21-1	90613.001	CYFRA 21-1	L29	Chimica clinica	A1
90.61.4	D-DIMERO. Dosaggio con metodo immunometrico	90614.001	D-DIMERO. Dosaggio con metodo immunometrico	L21	Chimica clinica di base	A1 A3
90.62.2	EMOCROMO: ESAME EMOCROMOCITOMETRICO E CONTEGGIO LEUCOCITARIO DIFFERENZIALE Hb, GR, GB, HCT, PLT, IND. DERIV. Compreso eventuale controllo microscopico	90622.001	EMOCROMO: ESAME EMOCROMOCITOMETRICO E CONTEGGIO LEUCOCITARIO DIFFERENZIALE Hb, GR, GB, HCT, PLT, IND. DERIV. Compreso eventuale controllo microscopico	L31	Ematologia/coagulazione di base	B A3
90.62.3	EMOLISINA BIFASICA	90623.001	EMOLISINA BIFASICA	L49	Immunematologia e trasfusionale	A3
90.62.4	ENZIMI ERITROCITARI	90624.001	ENZIMI ERITROCITARI	L29	Chimica clinica	A3
90.63.1	DOSAGGIO ATTIVITA' ANTICOAGULANTE DEI FARMACI INIBITORI FATTORE X ATTIVATO (Eparina, Rivaroxaban, etc.)	90631.001	DOSAGGIO ATTIVITA' ANTICOAGULANTE DEI FARMACI INIBITORI FATTORE X ATTIVATO (Eparina, Rivaroxaban, etc.)	L29	Chimica clinica	A1 A3
90.63.2	ERITROCITI: ANTIGENI NON ABO E NON RH. Per ciascuno antigene	90632.001	ERITROCITI: ANTIGENI NON ABO E NON RH. Per ciascuno antigene	L49	Immunematologia e trasfusionale	B A3
90.63.3	ESAME DEL MIDOLLO OSSEO PER APPOSIZIONE E/O STRISCIO. Caratterizzazione di cellule patologiche. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunostochimiche necessarie al completamento della diagnosi	90633.001	ESAME DEL MIDOLLO OSSEO PER APPOSIZIONE E/O STRISCIO. Caratterizzazione di cellule patologiche. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunostochimiche necessarie al completamento della diagnosi	L29	Chimica clinica	A3
90.63.5	ESAME MICROSCOPICO DI STRISCIO O APPOSIZIONE DI CITOASPIRATO LINFOGHIANDOLARE	90635.001	ESAME MICROSCOPICO DI STRISCIO O APPOSIZIONE DI CITOASPIRATO LINFOGHIANDOLARE	L39	Ematologia/coagulazione	A3 A5
90.63.6	FATTORE vWF ANTIGENE (EIA)	90636.001	FATTORE vWF ANTIGENE (EIA)	L39	Ematologia/coagulazione	A3
90.63.7	FATTORE vWF CBA (EIA)	90637.001	FATTORE vWF CBA (EIA)	L39	Ematologia/coagulazione	A3
90.63.8	DOSAGGIO DELL'ATTIVITA' ANTICOAGULANTE FATTORE ANTI II A (Dabigatran, etc)	90638.001	DOSAGGIO DELL'ATTIVITA' ANTICOAGULANTE FATTORE ANTI II A (Dabigatran, etc)	L39	Ematologia/coagulazione	A3
90.64.1	FATTORE VON WILLEBRAND. Analisi multimerica	90641.001	FATTORE VON WILLEBRAND. Analisi multimerica	L39	Ematologia/coagulazione	A3
90.64.2	FATTORE REUMATOIDE	90642.001	FATTORE REUMATOIDE	L21	Chimica clinica di base	B A2
90.64.3	FATTORI DELLA COAGULAZIONE (II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII). Per ciascun fattore	90643.001	FATTORI DELLA COAGULAZIONE (II)	L39	Ematologia/coagulazione	A3
90.64.3	FATTORI DELLA COAGULAZIONE (II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII). Per ciascun fattore	90643.002	FATTORI DELLA COAGULAZIONE (IX)	L39	Ematologia/coagulazione	A3
90.64.3	FATTORI DELLA COAGULAZIONE (II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII). Per ciascun fattore	90643.003	FATTORI DELLA COAGULAZIONE (V)	L39	Ematologia/coagulazione	A3
90.64.3	FATTORI DELLA COAGULAZIONE (II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII). Per ciascun fattore	90643.004	FATTORI DELLA COAGULAZIONE (VII)	L39	Ematologia/coagulazione	A3
90.64.3	FATTORI DELLA COAGULAZIONE (II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII). Per ciascun fattore	90643.005	FATTORI DELLA COAGULAZIONE (VIII)	L39	Ematologia/coagulazione	A3
90.64.3	FATTORI DELLA COAGULAZIONE (II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII). Per ciascun fattore	90643.006	FATTORI DELLA COAGULAZIONE (X)	L39	Ematologia/coagulazione	A3
90.64.3	FATTORI DELLA COAGULAZIONE (II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII). Per ciascun fattore	90643.007	FATTORI DELLA COAGULAZIONE (XI)	L39	Ematologia/coagulazione	A3

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
90.64.3	FATTORI DELLA COAGULAZIONE (II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII). Per ciascun fattore	90643.008	FATTORI DELLA COAGULAZIONE (XII)	L39	Ematologia/coagulazione	A3
90.64.3	FATTORI DELLA COAGULAZIONE (II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII). Per ciascun fattore	90643.009	FATTORI DELLA COAGULAZIONE (XIII)	L39	Ematologia/coagulazione	A3
90.64.4	FENOTIPO Rh	90644.001	FENOTIPO Rh	L49	Immunematologia e trasfusionale	A3
90.64.6	FIBRINOGENO CLAUSS	90646.001	FIBRINOGENO CLAUSS	L31	Ematologia/coagulazione di base	B A3
90.65.3	GRUPPO SANGUIGNO ABO (Agglutinogeni e Agglutinine) e Rh (D)	90653.001	GRUPPO SANGUIGNO ABO (Agglutinogeni e Agglutinine) e Rh (D)	L41	Immunematologia e trasfusionale di base	B A3
90.65.5	FIBRINOGENO IMMUNOLOGICO	90655.001	FIBRINOGENO IMMUNOLOGICO	L31	Ematologia/coagulazione di base	A3
90.66.7	Hb - EMOGLOBINE. Dosaggio frazioni (HbA2, HbF, Hb Anomale)	90667.001	Hb - EMOGLOBINE. Dosaggio frazioni (HbA2, HbF, Hb Anomale)	L39	Ematologia/coagulazione	B A3
90.67.4	IDENTIFICAZIONE DI SPECIFICITA' ANTI HLA CONTRO PANNELLO LINFOCITARIO - (1 siero/30 cellule a antigenicit� nota)	90674.001	IDENTIFICAZIONE DI SPECIFICITA' ANTI HLA CONTRO PANNELLO LINFOCITARIO - (1 siero/30 cellule a antigenicit� nota)	L49	Immunematologia e trasfusionale	A3
90.67.5	IgA SECRETORIE	90675.001	IgA SECRETORIE [Altro liquido biologico]	L29	Chimica clinica	A1
90.67.5	IgA SECRETORIE	90675.002	IgA SECRETORIE [Saliva]	L29	Chimica clinica	A1
90.68.1	IgE SPECIFICHE ALLERGOLOGICHE QUANTITATIVO. Per singolo allergene	90681.001	IgE SPECIFICHE ALLERGOLOGICHE QUANTITATIVO. Per singolo allergene	L21	Chimica clinica di base	A1
90.68.2	IgE SPECIFICHE ALLERGOLOGICHE: SCREENING MULTIALLERGENICO QUALITATIVO. Per profilo di allergeni	90682.001	IgE SPECIFICHE: ALIMENTI ADULTO (MAX 7)	L21	Chimica clinica di base	A1
90.68.2	IgE SPECIFICHE ALLERGOLOGICHE: SCREENING MULTIALLERGENICO QUALITATIVO. Per profilo di allergeni	90682.002	IgE SPECIFICHE: PANNELLO INALANTI (MAX 7)	L21	Chimica clinica di base	A1
90.68.2	IgE SPECIFICHE ALLERGOLOGICHE: SCREENING MULTIALLERGENICO QUALITATIVO. Per profilo di allergeni	90682.003	IgE SPECIFICHE: ALIMENTI PEDIATRICO (MAX 7)	L21	Chimica clinica di base	A1
90.68.2	IgE SPECIFICHE ALLERGOLOGICHE: SCREENING MULTIALLERGENICO QUALITATIVO. Per profilo di allergeni	90682.004	IgE SPECIFICHE: SCREENING MULTIALLERGENICO QUALITATIVO (MAX 7)	L21	Chimica clinica di base	A1
90.68.3	IgE TOTALI	90683.001	IgE TOTALI	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.68.4	IgG, IgA SOTTOCLASSI. Per ciascuna determinazione	90684.001	IgG, IgA SOTTOCLASSE 1	L29	Chimica clinica	A1
90.68.4	IgG, IgA SOTTOCLASSI. Per ciascuna determinazione	90684.002	IgG, IgA SOTTOCLASSE 2	L29	Chimica clinica	A1
90.68.4	IgG, IgA SOTTOCLASSI. Per ciascuna determinazione	90684.003	IgG, IgA SOTTOCLASSE 3	L29	Chimica clinica	A1
90.68.4	IgG, IgA SOTTOCLASSI. Per ciascuna determinazione	90684.004	IgG, IgA SOTTOCLASSE 4	L29	Chimica clinica	A1
90.68.5	IgG SPECIFICHE ALLERGOLOGICHE. Per singolo allergene	90685.001	IgG SPECIFICHE ALLERGOLOGICHE. Per singolo allergene	L29	Chimica clinica	A1
90.68.6	PROTEINA CATIONICA EOSINOFILA (ECP)	90686.001	PROTEINA CATIONICA EOSINOFILA (ECP)	L39	Ematologia/coagulazione	A3
90.68.7	Ig E SPECIFICHE PANNELLO PER ALIMENTI. Fino a 8 allergeni per pannello	90687.001	Ig E SPECIFICHE PANNELLO PER ALIMENTI. Fino a 8 allergeni per pannello	L21	Chimica clinica di base	A1
90.68.8	IgE SPECIFICHE PANNELLO PER INALANTI. Fino a 8 allergeni per pannello	90688.001	IgE SPECIFICHE PANNELLO PER INALANTI. Fino a 8 allergeni per pannello	L21	Chimica clinica di base	A1
90.68.9	TEST DI INIBIZIONE DELLE IgE SPECIFICHE CON ALLERGENE SPECIFICO. Pannelli di 4 allergeni a varie diluizioni	90689.001	TEST DI INIBIZIONE DELLE IgE SPECIFICHE CON ALLERGENE SPECIFICO. Pannelli di 4 allergeni a varie diluizioni	L21	Chimica clinica di base	A1 A2
90.69.2	IMMUNOFISSAZIONE	90692.001	IMMUNOFISSAZIONE (SANGUE)	L21	Chimica clinica di base	A2 A3
90.69.2	IMMUNOFISSAZIONE	90692.002	IMMUNOFISSAZIONE (URINA)	L21	Chimica clinica di base	A2 A3
90.69.4	IMMUNOGLOBULINE IgA, IgD, IgG, IgM, (Ciascuna)	90694.001	IMMUNOGLOBULINE IgA	L21	Chimica clinica di base	B A2
90.69.4	IMMUNOGLOBULINE IgA, IgD, IgG, IgM, (Ciascuna)	90694.002	IMMUNOGLOBULINE IgG	L21	Chimica clinica di base	B A2
90.69.4	IMMUNOGLOBULINE IgA, IgD, IgG, IgM, (Ciascuna)	90694.003	IMMUNOGLOBULINE IgM	L21	Chimica clinica di base	B A2
90.70.3	INTRADERMOREAZIONE CON PPD (Intradermoreazione con tubercolina secondo Mantoux)	90703.001	INTRADERMOREAZIONE CON PPD (Intradermoreazione con tubercolina secondo Mantoux)	L51	Microbiologia/virologia di base	B A2
90.71.5	PLASMINOGENO	90715.001	PLASMINOGENO	L39	Ematologia/coagulazione	A3
90.72.1	PROTEINA C ANTICOAGULANTE ANTIGENE [P]	90721.001	PROTEINA C ANTICOAGULANTE ANTIGENE [P]	L39	Ematologia/coagulazione	A1 A3
90.72.2	PROTEINA C ANTICOAGULANTE FUNZIONALE [P]	90722.001	PROTEINA C ANTICOAGULANTE FUNZIONALE [P]	L39	Ematologia/coagulazione	A1 A3
90.72.3	PROTEINA C REATTIVA (Quantitativa)	90723.001	PROTEINA C REATTIVA (Quantitativa)	L21	Chimica clinica di base	A1
90.72.4	PROTEINA S LIBERA	90724.001	PROTEINA S LIBERA	L39	Ematologia/coagulazione	A1 A3
90.72.5	PROTEINA S TOTALE	90725.001	PROTEINA S TOTALE	L39	Ematologia/coagulazione	A1 A3
90.72.6	PROTEINA S 100	90726.001	PROTEINA S 100	L39	Ematologia/coagulazione	A1
90.73.2	PROVA CROCIATA DI COMPATIBILITA' TRASFUSIONALE	90732.001	PROVA CROCIATA DI COMPATIBILITA' TRASFUSIONALE	L49	Immunematologia e trasfusionale	A3
90.74.5	RETICULOCITI. Conteggio	90745.001	RETICULOCITI. Conteggio	L31	Ematologia/coagulazione di base	B A3
90.74.8	TEMPO DI BOTROXINA (Reptilase)	90748.001	TEMPO DI BOTROXINA (Reptilase)	L31	Ematologia/coagulazione di base	A3
90.75.4	TEMPO DI PROTROMBINA (PT)	90754.001	TEMPO DI PROTROMBINA (PT)	L31	Ematologia/coagulazione di base	B A3
90.75.5	TEMPO DI TROMBINA (TT)	90755.001	TEMPO DI TROMBINA (TT)	L31	Ematologia/coagulazione di base	B A3
90.76.1	TEMPO DI TROMBOPLASTINA PARZIALE ATTIVATA (APTT)	90761.001	TEMPO DI TROMBOPLASTINA PARZIALE ATTIVATA (APTT)	L31	Ematologia/coagulazione di base	B A3
90.76.2	TEST DI AGGREGAZIONE PIASTRINICA. Per ciascun attivatore	90762.001	TEST DI AGGREGAZIONE PIASTRINICA. Per ciascun attivatore	L39	Ematologia/coagulazione	A3
90.76.7	TEST DI FUNZIONALTA' PIASTRINICA (PFA)	90767.001	TEST DI FUNZIONALTA' PIASTRINICA (PFA)	L39	Ematologia/coagulazione	A3
90.77.2	TEST DI RESISTENZA ALLA PROTEINA C ATTIVATA	90772.001	TEST DI RESISTENZA ALLA PROTEINA C ATTIVATA	L39	Ematologia/coagulazione	A3
90.77.6	TIPIZZAZIONE ERITROCITARIA PER D VARIANT	90776.001	TIPIZZAZIONE ERITROCITARIA PER D VARIANT	L49	Immunematologia e trasfusionale	A3
90.78.2	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS A. Bassa risoluzione	90782.001	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS A. Bassa risoluzione	L70	Genetica/citogenetica	A3 A6
90.78.4	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS B. Bassa risoluzione	90784.001	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS B. Bassa risoluzione	L70	Genetica/citogenetica	A3 A6
90.79.1	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS C. Bassa risoluzione	90791.001	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS C. Bassa risoluzione	L70	Genetica/citogenetica	A3 A6
90.79.4	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS DPA1. Alta risoluzione	90794.001	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS DPA1. Alta risoluzione	L70	Genetica/citogenetica	A3 A6
90.79.5	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS DPB1. Alta risoluzione	90795.001	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS DPB1. Alta risoluzione	L70	Genetica/citogenetica	A3 A6
90.80.2	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS DQA1. Alta risoluzione	90802.001	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS DQA1. Alta risoluzione	L70	Genetica/citogenetica	A3 A6
90.80.3	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS DQ. Bassa risoluzione	90803.001	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS DQ. Bassa risoluzione	L70	Genetica/citogenetica	A3 A6
90.80.4	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS DQB1. Alta risoluzione	90804.001	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS DQB1. Alta risoluzione	L70	Genetica/citogenetica	A3 A6
90.81.1	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS DR. Bassa risoluzione	90811.001	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS DR. Bassa risoluzione	L70	Genetica/citogenetica	A3 A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
90.81.3	TIPIZZAZIONE SIEROLOGICA HLA CLASSE I	90813.001	TIPIZZAZIONE SIEROLOGICA HLA CLASSE I	L70	Genetica/citogenetica	A3 A6
90.81.4	TIPIZZAZIONE SIEROLOGICA HLA CLASSE II	90814.001	TIPIZZAZIONE SIEROLOGICA HLA CLASSE II	L70	Genetica/citogenetica	A3 A6
90.82.1	TROMBINA - ANTITROMBINA COMPLESSO (TAT)	90821.001	TROMBINA - ANTITROMBINA COMPLESSO (TAT)	L39	Ematologia/coagulazione	A3
90.82.3	TROPONINA I, T	90823.001	TROPONINA I, T	L21	Chimica clinica di base	A1
90.82.5	VELOCITA' DI SEDIMENTAZIONE DELLE EMAZIE (VES)	90825.001	VELOCITA' DI SEDIMENTAZIONE DELLE EMAZIE (VES)	L31	Ematologia/coagulazione di base	B A2
90.84.8	BATTERI ANTIGENI CELLULARI ED EXTRACELLULARI RICERCA DIRETTA IN MATERIALI BIOLOGICI NAS	90848.001	BATTERI ANTIGENI CELLULARI ED EXTRACELLULARI IDENTIFICAZIONE DIRETTA In materiali biologici (E.I.A.)	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.84.8	BATTERI ANTIGENI CELLULARI ED EXTRACELLULARI RICERCA DIRETTA IN MATERIALI BIOLOGICI NAS	90848.002	HELICOBACTER PYLORI RICERCA ANTIGENI CELLULARI In materiali biologici (E.I.A.)	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.87.6	BATTERI ACIDI NUCLEICI IN MATERIALI BIOLOGICI RICERCA QUALITATIVA/QUANTITATIVA NAS. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	90876.001	BATTERI ACIDI NUCLEICI IN MATERIALI BIOLOGICI RICERCA QUALITATIVA/QUANTITATIVA NAS. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.87.7	AEROMONAS NELLE FECI ESAME CULTURALE. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma	90877.001	AEROMONAS NELLE FECI ESAME CULTURALE. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.87.8	AMEBE A VITA LIBERA ESAME CULTURALE. Incluso: esame microscopico previa colorazione specifica	90878.001	AMEBE A VITA LIBERA ESAME CULTURALE. Incluso: esame microscopico previa colorazione specifica	L51	Microbiologia/virologia di base	A2
90.88.2	BRUCELLE ANTICORPI (Titolazione mediante agglutinazione) [WRIGHT]	90882.001	BRUCELLE ANTICORPI (Titolazione mediante agglutinazione) [WRIGHT]	L51	Microbiologia/virologia di base	B A2
90.89.6	CHLAMYDIE RICERCA DIRETTA. Non associabile a 90.93.C e 90.93.D	90896.001	CHLAMYDIE RICERCA DIRETTA. Non associabile a 90.93.C e 90.93.D	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.90.3	CHLAMYDIE RICERCA QUALITATIVA DNA. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione. Non associabile a 90.93.C e 90.93.D	90903.001	CHLAMYDIE RICERCA QUALITATIVA DNA. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione. Non associabile a 90.93.C e 90.93.D	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.90.6	CLOSTRIDIUM DIFFICILE TOSSINE NELLE FECI RICERCA DIRETTA (Metodi immunologici o molecolari). Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	90906.001	CLOSTRIDIUM DIFFICILE TOSSINE NELLE FECI RICERCA DIRETTA (Metodi immunologici o molecolari). Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.90.7	CORYNEBACTERIUM DIPHTHERIAE ESAME CULTURALE. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma	90907.001	CORYNEBACTERIUM DIPHTHERIAE ESAME CULTURALE. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.91.4	ESCHERICHIA COLI ENTEROEMORRAGICO [EHEC] NELLE FECI ESAME CULTURALE. Incluso: identificazione	90914.001	ESCHERICHIA COLI ENTEROEMORRAGICO [EHEC] NELLE FECI ESAME CULTURALE. Incluso: identificazione	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.92.6	ENTAMOEBIA HISTOLYTICA ANTICORPI	90926.001	ENTAMOEBIA HISTOLYTICA ANTICORPI	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.92.7	ENTAMOEBIA HISTOLYTICA/DISPAR ANTIGENI RICERCA DIRETTA NELLE FECI. Non associabile a 91.06.C PROTOZOI ENTERICI RICERCA RICERCA DIRETTA MULTIPLA ANTIGENI FECALI	90927.001	ENTAMOEBIA HISTOLYTICA/DISPAR ANTIGENI RICERCA DIRETTA NELLE FECI. Non associabile a 91.06.C PROTOZOI ENTERICI RICERCA RICERCA DIRETTA MULTIPLA ANTIGENI FECALI	L51	Microbiologia/virologia di base	A2
90.93.1	ENTAMOEBIA HISTOLYTICA NELLE FECI ESAME CULTURALE (Cultura xenica)	90931.001	ENTAMOEBIA HISTOLYTICA NELLE FECI ESAME CULTURALE (Cultura xenica)	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.93.2	ENTEROBIUS VERMICULARIS [OSSIURI] RICERCA MICROSCOPICA SU MATERIALE PERIANALE. Scotch test o tampone perianale	90932.001	ENTEROBIUS VERMICULARIS [OSSIURI] RICERCA MICROSCOPICA SU MATERIALE PERIANALE. Scotch test o tampone perianale	L51	Microbiologia/virologia di base	B A2
90.93.3	ESAME CULTURALE CAMPIONI BIOLOGICI DIVERSI NAS. Ricerca completa batteri e lieviti patogeni. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma sui patogeni	90933.001	ESAME CULTURALE CAMPIONI BIOLOGICI DIVERSI NAS. Ricerca completa batteri e lieviti patogeni. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma sui patogeni	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.93.5	ESAME CULTURALE ESSUDATO ORO-FARINGEO. Ricerca Streptococcus pyogenes [Streptococco beta emolitico gruppo A] ed altri Streptococchi beta emolitici. Se positivo, incluso: identificazione e eventuale antibiogramma	90935.001	ESAME CULTURALE ESSUDATO ORO-FARINGEO. Ricerca Streptococcus pyogenes [Streptococco beta emolitico gruppo A] ed altri Streptococchi beta emolitici. Se positivo, incluso: identificazione e eventuale antibiogramma	L51	Microbiologia/virologia di base	A2
90.93.6	ESAME CULTURALE ESPETTORATO. Ricerca Streptococcus pneumoniae, Haemophilus influenzae, Moraxella catharralis e altri batteri e lieviti patogeni. incluso: esame microscopico di idoneità del campione. incluso: eventuale valutazione quantitativa/semiquantitativa della carica batterica. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma	90936.001	ESAME CULTURALE ESPETTORATO. Ricerca Streptococcus pneumoniae, Haemophilus influenzae, Moraxella catharralis e altri batteri e lieviti patogeni. incluso: esame microscopico di idoneità del campione. incluso: eventuale valutazione quantitativa/semiquantitativa della carica batterica. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.93.7	ESAME CULTURALE BRONCOLAVVAGGIO [PRELIEVO PROTETTO DI SECREZIONI RESPIRATORIE]. Ricerca batteri e lieviti patogeni. Incluso: esame microscopico ed eventuale valutazione quantitativa/semiquantitativa della carica batterica. Se positivo, incluso identificazione e antibiogramma	90937.001	ESAME CULTURALE BRONCOLAVVAGGIO [PRELIEVO PROTETTO DI SECREZIONI RESPIRATORIE]. Ricerca batteri e lieviti patogeni. Incluso: esame microscopico ed eventuale valutazione quantitativa/semiquantitativa della carica batterica. Se positivo, incluso identificazione e antibiogramma	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.93.8	ESAME CULTURALE ESSUDATO AURICOLARE Otite esterna MONOLATERALE. Ricerca batteri e miceti [Lieviti, Funghi Filamentosi] patogeni. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma	90938.001	ESAME CULTURALE ESSUDATO AURICOLARE Otite esterna MONOLATERALE. Ricerca batteri e miceti [Lieviti, Funghi Filamentosi] patogeni. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.93.9	ESAME CULTURALE ESSUDATO AURICOLARE Otite media acuta MONOLATERALE. Ricerca Streptococcus pneumoniae, Haemophilus influenzae e altri batteri patogeni. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma sui patogeni	90939.001	ESAME CULTURALE ESSUDATO AURICOLARE Otite media acuta MONOLATERALE. Ricerca Streptococcus pneumoniae, Haemophilus influenzae e altri batteri patogeni. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma sui patogeni	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.94.1	ESAME CULTURALE DEL SANGUE [EMOCOLTURA]. Ricerca batteri aerobi, batteri anaerobi e lieviti. Per prelievo. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma/antimicrogramma	90941.001	ESAME CULTURALE DEL SANGUE [EMOCOLTURA]. Ricerca batteri aerobi, batteri anaerobi e lieviti. Per prelievo. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma/antimicrogramma	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.94.2	ESAME CULTURALE DELL' URINA [URINOCOLTURA]. Ricerca batteri e lieviti patogeni. Incluso: conta batterica. Se positivo, incluso identificazione e antibiogramma	90942.001	ESAME CULTURALE DELL' URINA [URINOCOLTURA]. Ricerca batteri e lieviti patogeni. Incluso: conta batterica. Se positivo, incluso identificazione e antibiogramma	L51	Microbiologia/virologia di base	A2
90.94.3	ESAME CULTURALE DELLE FECI [COPROCOLTURA]. Ricerca Salmonelle, Shigelle e Campylobacter. Se positivo, incluso identificazione ed eventuale antibiogramma. Escluso: Aeromonas, E. coli enteropatogeni, Yersinia, Vibrio. Non associabile a: 90.88.E Campylobacter esame colturale, 91.07.6 Salmonella nelle feci esame colturale, 91.07.7 Shigella nelle feci esame colturale	90943.001	ESAME CULTURALE DELLE FECI [COPROCOLTURA]. Ricerca Salmonelle, Shigelle e Campylobacter. Se positivo, incluso identificazione ed eventuale antibiogramma. Escluso: Aeromonas, E. coli enteropatogeni, Yersinia, Vibrio. Non associabile a: 90.88.E Campylobacter esame colturale, 91.07.5 Salmonella nelle feci esame colturale, 91.07.7 Shigella nelle feci esame colturale	L51	Microbiologia/virologia di base	A2
90.94.5	HELICOBACTER PYLORI IN MATERIALI BIOLOGICI ESAME CULTURALE. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma	90945.001	HELICOBACTER PYLORI IN MATERIALI BIOLOGICI ESAME CULTURALE. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.94.6	FRANCISELLA TULARENSIS [TULAREMIA] ANTICORPI	90946.001	FRANCISELLA TULARENSIS [TULAREMIA] ANTICORPI	L51	Microbiologia/virologia di base	A2
90.94.7	GIARDIA ANTIGENI RICERCA DIRETTA NELLE FECI. Non associabile a 91.06.C PROTOZOI ENTERICI RICERCA RICERCA DIRETTA MULTIPLA ANTIGENI FECALI	90947.001	GIARDIA ANTIGENI RICERCA DIRETTA NELLE FECI. Non associabile a 91.06.C PROTOZOI ENTERICI RICERCA RICERCA DIRETTA MULTIPLA ANTIGENI FECALI	L51	Microbiologia/virologia di base	A2
90.95.1	HELICOBACTER PYLORI UREASI NEL MATERIALE BIOTICO (Saggio mediante prova biochimica)	90951.001	HELICOBACTER PYLORI UREASI NEL MATERIALE BIOTICO (Saggio mediante prova biochimica)	L29	Chimica clinica	A2 A5
90.95.4	LEGIONELLE IN MATERIALI BIOLOGICI ESAME CULTURALE. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma	90954.001	LEGIONELLE IN MATERIALI BIOLOGICI ESAME CULTURALE. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.95.5	LEGIONELLA PNEUMOPHILA ANTIGENE URINARIO RICERCA DIRETTA (EIA o Immunocromatografico)	90955.001	LEGIONELLA PNEUMOPHILA ANTIGENE URINARIO RICERCA DIRETTA (EIA o Immunocromatografico)	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.95.8	LEISHMANIA ESAME CULTURALE. Se positivo, incluso: identificazione	90958.001	LEISHMANIA ESAME CULTURALE. Se positivo, incluso: identificazione	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.96.1	LEISHMANIA ANTICORPI	90961.001	LEISHMANIA ANTICORPI	L59	Microbiologia/virologia	A2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
90.96.2	LEISHMANIA RICERCA MICROSCOPICA previa colorazione specifica	90962.001	LEISHMANIA RICERCA MICROSCOPICA previa colorazione specifica	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.96.6	LEPTOSPIRE ANTICORPI	90966.001	LEPTOSPIRE ANTICORPI	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.96.7	LEPTOSPIRE ESAME CULTURALE. Se positivo, incluso: identificazione	90967.001	LEPTOSPIRE ESAME CULTURALE. Se positivo, incluso: identificazione	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.96.8	LISTERIA IN MATERIALI BIOLOGICI ESAME CULTURALE. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma	90968.001	LISTERIA IN MATERIALI BIOLOGICI ESAME CULTURALE. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.96.9	LEISHMANIA ACIDI NUCLEICI. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	90969.001	LEISHMANIA ACIDI NUCLEICI. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.97.6	MICETI ANTIGENI CELLULARI ED EXTRACELLULARI IN MATERIALI BIOLOGICI DIVERSI	90976.001	MICETI ANTIGENI CELLULARI ED EXTRACELLULARI IN MATERIALI BIOLOGICI DIVERSI	L51	Microbiologia/virologia di base	A2
90.98.4	MICETI RICERCA IN MATERIALI BIOLOGICI DIVERSI. Incluso: esame microscopico ed esame colturale. Se positivo, incluso identificazione	90984.001	MICETI RICERCA IN MATERIALI BIOLOGICI DIVERSI. Incluso: esame microscopico ed esame colturale. Se positivo, incluso identificazione	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.98.9	MICETI RICERCA ACIDI NUCLEICI IN MATERIALI BIOLOGICI RICERCA QUALITATIVA/QUANTITATIVA NAS. Incluso: estrazione, amplificazione e rivelazione.	90989.001	MICETI RICERCA ACIDI NUCLEICI IN MATERIALI BIOLOGICI RICERCA QUALITATIVA/QUANTITATIVA NAS. Incluso: estrazione, amplificazione e rivelazione.	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.99.1	MICOBATTERI DIAGNOSI IMMUNOLOGICA DI INFEZIONE TUBERCOLARE LATENTE [IGRA]	90991.001	MICOBATTERI DIAGNOSI IMMUNOLOGICA DI INFEZIONE TUBERCOLARE LATENTE [IGRA]	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.99.2	MICOBATTERI RICERCA ACIDI NUCLEICI DI M. TUBERCULOSIS COMPLEX IN MATERIALI BIOLOGICI. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	90992.001	MICOBATTERI RICERCA ACIDI NUCLEICI DI M. TUBERCULOSIS COMPLEX IN MATERIALI BIOLOGICI. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.99.4	MICOBATTERI ANTIBIOGRAMMA DA CULTURA. Almeno 4 antibiotici	90994.001	MICOBATTERI ANTIBIOGRAMMA DA CULTURA. Almeno 4 antibiotici	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.01.9	MICOBATTERI RICERCA IN CAMPIONI BIOLOGICI VARI. Incluso: ESAME MICROSCOPICO (previa colorazione per microrganismi alcool acido resistenti). Incluso: ESAME CULTURALE IN TERRENO LIQUIDO E SOLIDO. Incluso: eventuale identificazione preliminare per M. tuberculosis complex	91019.001	MICOBATTERI RICERCA IN CAMPIONI BIOLOGICI VARI. Incluso: ESAME MICROSCOPICO (previa colorazione per microrganismi alcool acido resistenti). Incluso: ESAME CULTURALE IN TERRENO LIQUIDO E SOLIDO. Incluso: eventuale identificazione preliminare per M. tuberculosis complex	L59	Microbiologia/virologia	B A2
91.02.6	MICROFILARIE [W. BANCROFTI] ANTIGENI RICERCA DIRETTA	91026.001	MICROFILARIE [W. BANCROFTI] ANTIGENI RICERCA DIRETTA	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.02.7	MICROFILARIE NEL SANGUE (Giemsa) dopo concentrazione o arricchimento	91027.001	MICROFILARIE NEL SANGUE (Giemsa) dopo concentrazione o arricchimento	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.02.8	MICROSPORIDI ESAME CULTURALE SU LINEE CELLULARI	91028.001	MICROSPORIDI ESAME CULTURALE SU LINEE CELLULARI	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.02.9	MICROSPORIDI ESAME MICROSCOPICO dopo concentrazione (Colorazioni specifiche)	91029.001	MICROSPORIDI ESAME MICROSCOPICO dopo concentrazione (Colorazioni specifiche)	L59	Microbiologia/virologia	B A2
91.03.5	NEISSERIA GONORRHOEAIE IN MATERIALI BIOLOGICI VARI ESAME CULTURALE. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma. Non associabile a 90.93.C e 90.93.D	91035.001	NEISSERIA GONORRHOEAIE IN MATERIALI BIOLOGICI VARI ESAME CULTURALE. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma. Non associabile a 90.93.C e 90.93.D	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.04.1	NEISSERIA MENINGITIDIS ESAME CULTURALE IN MATERIALI BIOLOGICI VARI. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma	91041.001	NEISSERIA MENINGITIDIS ESAME CULTURALE IN MATERIALI BIOLOGICI VARI. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.04.5	PARASSITI [ELMINTI, PROTOZOI, ECTOPARASSITI] IN MATERIALI BIOLOGICI DIVERSI ESAME MACROSCOPICO E MICROSCOPICO NAS	91045.001	PARASSITI [ELMINTI, PROTOZOI, ECTOPARASSITI] IN MATERIALI BIOLOGICI DIVERSI ESAME MACROSCOPICO E MICROSCOPICO NAS	L51	Microbiologia/virologia di base	B A2
91.04.6	PARASSITI INTESTINALI [ELMINTI, PROTOZOI] RICERCA MACROSCOPICA E MICROSCOPICA (Esame diretto e dopo concentrazione o arricchimento)	91046.001	PARASSITI INTESTINALI [ELMINTI, PROTOZOI] RICERCA MACROSCOPICA E MICROSCOPICA (Esame diretto e dopo concentrazione o arricchimento)	L51	Microbiologia/virologia di base	B A2
91.04.8	PARASSITI [ELMINTI, PROTOZOI] ANTICORPI NAS. Incluso: eventuale Immunoblotting	91048.001	PARASSITI [ELMINTI, PROTOZOI] ANTICORPI NAS. Incluso: eventuale Immunoblotting	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.05.2	PARASSITI INTESTINALI [PROTOZOI] RICERCA MICROSCOPICA (Colorazione tricromica o Ematossilina ferrica o Giemsa)	91052.001	PARASSITI INTESTINALI [PROTOZOI] RICERCA MICROSCOPICA (Colorazione tricromica o Ematossilina ferrica o Giemsa)	L59	Microbiologia/virologia	B A2
91.06.6	RICKETTSIE CONORII ANTICORPI IgG e IgM	91066.001	RICKETTSIE CONORII ANTICORPI IgG e IgM	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.07.6	SALMONELLA NELLE FECE ESAME CULTURALE. In caso di coprocultura positiva per Salmonella. Se positivo incluso: identificazione e eventuale antibiogramma. Non associabile a 90.94.3	91076.001	SALMONELLA NELLE FECE ESAME CULTURALE. In caso di coprocultura positiva per Salmonella. Se positivo incluso: identificazione e eventuale antibiogramma. Non associabile a 90.94.3	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.07.7	SHIGELLA NELLE FECE ESAME CULTURALE. In caso di coprocultura positiva per Shigella. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma. Non associabile a 90.94.3	91077.001	SHIGELLA NELLE FECE ESAME CULTURALE. In caso di coprocultura positiva per Shigella. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma. Non associabile a 90.94.3	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.07.8	SCHISTOSOMA HAEMATOBIIUM IN CAMPIONI URINARI, dopo concentrazione o filtrazione, esame microscopico	91078.001	SCHISTOSOMA HAEMATOBIIUM IN CAMPIONI URINARI, dopo concentrazione o filtrazione, esame microscopico	L59	Microbiologia/virologia	B A2
91.08.2	SCHISTOSOMA ANTICORPI O RICERCA URINARIA DEGLI ANTIGENI CIRCOLANTI	91082.001	SCHISTOSOMA ANTICORPI O RICERCA URINARIA DEGLI ANTIGENI CIRCOLANTI	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.08.4	STREPTOCOCCO AGALACTIAE NEL TAMPONE VAGINO-RETTALE ESAME CULTURALE. Incluso: Identificazione	91084.001	STREPTOCOCCO AGALACTIAE NEL TAMPONE VAGINALE ESAME CULTURALE	L51	Microbiologia/virologia di base	A2
91.08.4	STREPTOCOCCO AGALACTIAE NEL TAMPONE VAGINO-RETTALE ESAME CULTURALE. Incluso: Identificazione	91084.002	STREPTOCOCCO AGALACTIAE NEL TAMPONE RETTALE ESAME CULTURALE	L51	Microbiologia/virologia di base	A2
91.08.4	STREPTOCOCCO AGALACTIAE NEL TAMPONE VAGINO-RETTALE ESAME CULTURALE. Incluso: Identificazione	91084.003	STREPTOCOCCO AGALACTIAE NEL TAMPONE VAGINO-RETTALE ESAME CULTURALE	L51	Microbiologia/virologia di base	A2
91.08.5	STREPTOCOCCO ANTICORPI ANTI ANTISTREPTOLISINA-O [T.A.S.]	91085.001	STREPTOCOCCO ANTICORPI ANTI ANTISTREPTOLISINA-O [T.A.S.]	L51	Microbiologia/virologia di base	B A2
91.08.6	STREPTOCOCCUS PNEUMONIAE ANTIGENI NELLE URINE RICERCA DIRETTA (Metodi immunologici)	91086.001	STREPTOCOCCUS PNEUMONIAE ANTIGENI NELLE URINE RICERCA DIRETTA (Metodi immunologici)	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.08.7	STRONGYLOIDES STERCORALIS RICERCA LARVE NELLE FECE (Esame colturale o Baermann)	91087.001	STRONGYLOIDES STERCORALIS RICERCA LARVE NELLE FECE (Esame colturale o Baermann)	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.08.8	TAENIA SOLIUM [CISTICERCOSI] ANTICORPI. Incluso: eventuale immunoblotting	91088.001	TAENIA SOLIUM [CISTICERCOSI] ANTICORPI. Incluso: eventuale immunoblotting	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.09.3	TOXOCARA ANTICORPI	91093.001	TOXOCARA ANTICORPI	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.10.7	TRICHINELLA ANTICORPI	91107.001	TRICHINELLA ANTICORPI	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.10.8	TRIPANOSOMA CRUZI ANTICORPI	91108.001	TRIPANOSOMA CRUZI ANTICORPI	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.10.9	TRIPANOSOMI NEL SANGUE RICERCA MICROSCOPICA (con colorazione specifiche), dopo concentrazione o arricchimento	91109.001	TRIPANOSOMI NEL SANGUE RICERCA MICROSCOPICA (con colorazione specifiche), dopo concentrazione o arricchimento	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.11.3	VIBRIO NELLE FECE ESAME CULTURALE. Incluso: eventuale identificazione e antibiogramma	91113.001	VIBRIO NELLE FECE ESAME CULTURALE. Incluso: eventuale identificazione e antibiogramma	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.12.2	VIRUS ACIDI NUCLEICI IN MATERIALI BIOLOGICI IBRIDAZIONE DIRETTA NAS	91122.001	VIRUS ACIDI NUCLEICI IN MATERIALI BIOLOGICI IBRIDAZIONE DIRETTA NAS	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.12.5	VIRUS ADENOVIRUS IN MATERIALI BIOLOGICI ESAME CULTURALE. Incluso: eventuale identificazione	91125.001	VIRUS ADENOVIRUS IN MATERIALI BIOLOGICI ESAME CULTURALE. Incluso: eventuale identificazione	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
91.12.8	VIRUS ADENOVIRUS ANTIGENI RICERCA DIRETTA NELLE FECI	91128.001	VIRUS ADENOVIRUS ANTIGENI RICERCA DIRETTA NELLE FECI	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.12.9	VIRUS RESPIRATORI RICERCA ACIDI NUCLEICI MULTIPLEX. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	91129.001	VIRUS RESPIRATORI RICERCA ACIDI NUCLEICI MULTIPLEX. Almeno cinque microrganismi. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.13.1	VIRUS ANTICORPI NAS	91131.001	VIRUS ANTICORPI NAS	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.13.2	VIRUS ANTICORPI IMMUNOBLOTTING NAS (Saggio di conferma). Non associabile a 91.15.F, 91.19.5 e 91.23.F	91132.001	VIRUS ANTICORPI IMMUNOBLOTTING NAS (Saggio di conferma). Non associabile a 91.15.F, 91.19.5 e 91.23.F	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.13.6	VIRUS ANTIGENI RICERCA DIRETTA IN MATERIALI BIOLOGICI NAS (Metodi immunologici). Per antigene	91136.001	VIRUS ANTIGENI RICERCA DIRETTA IN MATERIALI BIOLOGICI NAS (Metodi immunologici). Per antigene	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.13.7	VIRUS ASTROVIRUS RICERCA ANTIGENE DIRETTA NELLE FECI	91137.001	VIRUS ASTROVIRUS RICERCA ANTIGENE DIRETTA NELLE FECI	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.17.4	VIRUS EPATITE B [HBV] ACIDI NUCLEICI IBRIDAZIONE DIRETTA	91174.001	VIRUS EPATITE B [HBV] ACIDI NUCLEICI IBRIDAZIONE DIRETTA	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.17.6	VIRUS EPATITE A [HAV] ANTICORPI IgG e IgM per sospetta infezione acuta	91176.001	VIRUS EPATITE A [HAV] ANTICORPI IgG e IgM per sospetta infezione acuta	L51	Microbiologia/virologia di base	A1 A2 A4
91.17.8	VIRUS EPATITE A [HAV] ANTICORPI IgG per controllo stato immunitario	91178.001	VIRUS EPATITE A [HAV] ANTICORPI IgG per controllo stato immunitario	L51	Microbiologia/virologia di base	A1 A2 A4
91.18.2	VIRUS EPATITE B [HBV] ANTICORPI HBeAg. Non associabile a 91.18.6 VIRUS HBV [HBV] REFLEX	91182.001	VIRUS EPATITE B [HBV] ANTICORPI HBeAg. Non associabile a 91.18.6 VIRUS HBV [HBV] REFLEX	L51	Microbiologia/virologia di base	A1 A2 A4
91.18.3	VIRUS EPATITE B [HBV] ANTICORPI HBSAg. Non associabile a 91.18.6 VIRUS HBV [HBV] REFLEX	91183.001	VIRUS EPATITE B [HBV] ANTICORPI HBSAg. Non associabile a 91.18.6 VIRUS HBV [HBV] REFLEX	L51	Microbiologia/virologia di base	A1 A2 A4
91.18.4	VIRUS EPATITE B [HBV] ANTIGENE HBeAg. Non associabile a 91.18.6 VIRUS HBV [HBV] REFLEX	91184.001	VIRUS EPATITE B [HBV] ANTIGENE HBeAg. Non associabile a 91.18.6 VIRUS HBV [HBV] REFLEX	L51	Microbiologia/virologia di base	A1 A2 A4
91.18.5	VIRUS EPATITE B [HBV] ANTIGENE HBSAg. Non associabile a 91.18.6 VIRUS HBV [HBV] REFLEX	91185.001	VIRUS EPATITE B [HBV] ANTIGENE HBSAg. Non associabile a 91.18.6 VIRUS HBV [HBV] REFLEX	L51	Microbiologia/virologia di base	A1 A2 A4
91.18.6	VIRUS EPATITE B [HBV] REFLEX. ANTIGENE HBSAg + ANTICORPI anti HBSAg + ANTICORPI anti HBCAg]. Incluso: ANTICORPI anti HBCAg IgM se HBSAg e anti HBCAg positivi. Incluso: ANTIGENE HBeAg se HBSAg positivo. Incluso: ANTICORPI anti HBeAg se HBeAg negativo. Non associabile a 91.18.2, 91.18.3, 91.18.4 e 91.18.5	91186.001	VIRUS EPATITE B [HBV] REFLEX. ANTIGENE HBSAg + ANTICORPI anti HBSAg + ANTICORPI anti HBCAg]. Incluso: ANTICORPI anti HBCAg IgM se HBSAg e anti HBCAg positivi. Incluso: ANTIGENE HBeAg se HBSAg positivo. Incluso: ANTICORPI anti HBeAg se HBeAg negativo. Non associabile a 91.18.2, 91.18.3, 91.18.4 e 91.18.5	L51	Microbiologia/virologia di base	A1 A2 A4
91.19.3	VIRUS EPATITE C [HCV] ANALISI QUALITATIVA DI HCV RNA. Incluso: estrazione, retrotrascrizione, amplificazione, rilevazione	91193.001	VIRUS EPATITE C [HCV] ANALISI QUALITATIVA DI HCV RNA. Incluso: estrazione, retrotrascrizione, amplificazione, rilevazione	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.19.4	VIRUS EPATITE C [HCV] ANALISI QUANTITATIVA DI HCV RNA. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	91194.001	VIRUS EPATITE C [HCV] ANALISI QUANTITATIVA DI HCV RNA. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.19.5	VIRUS EPATITE C [HCV] ANTICORPI. Incluso: eventuale Immunoblotting. Non associabile a 91.13.2 Virus Anticorpi Immunoblotting (Saggio di conferma) NAS	91195.001	VIRUS EPATITE C [HCV] ANTICORPI. Incluso: eventuale Immunoblotting. Non associabile a 91.13.2 Virus Anticorpi Immunoblotting (Saggio di conferma) NAS	L51	Microbiologia/virologia di base	A1 A2 A4
91.19.6	VIRUS EPATITE C ANTIGENE	91196.001	VIRUS EPATITE C ANTIGENE	L51	Microbiologia/virologia di base	A2 A4
91.19.7	VIRUS EPATITE C [HCV] ANALISI DI MUTAZIONE DEL DNA per rilevamento resistenze ai farmaci antivirali. Incluso: estrazione, amplificazione, sequenziamento o altro metodo	91197.001	VIRUS EPATITE C [HCV] ANALISI DI MUTAZIONE DEL DNA per rilevamento resistenze ai farmaci antivirali. Incluso: estrazione, amplificazione, sequenziamento o altro metodo	L70	Genetica/citogenetica	A2 A4
91.20.2	VIRUS EPATITE C [HCV] TIPIZZAZIONE GENOMICA. Incluso: estrazione, retrotrascrizione, amplificazione, ibridazione inversa o sequenziamento	91202.001	VIRUS EPATITE C [HCV] TIPIZZAZIONE GENOMICA. Incluso: estrazione, retrotrascrizione, amplificazione, ibridazione inversa o sequenziamento	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.20.5	VIRUS EPATITE DELTA [HDV] ANTIGENE HDVAg.	91205.001	VIRUS EPATITE DELTA [HDV] ANTIGENE HDVAg.	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.20.6	VIRUS EPATITE E [HEV] ANTICORPI	91206.001	VIRUS EPATITE E [HEV] ANTICORPI	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.20.7	VIRUS EPATITE DELTA [HDV] ANTICORPI IgG e IgM.	91207.001	VIRUS EPATITE DELTA [HDV] ANTICORPI IgG e IgM.	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.21.6	VIRUS EPSTEIN BARR [EBV] ANTICORPI EBNA + VCA IgG + VCA IgM. Incluso: EA in caso di VCA IgM positivo o dubbio	91216.001	VIRUS EPSTEIN BARR [EBV] ANTICORPI EBNA + VCA IgG + VCA IgM. Incluso: EA in caso di VCA IgM positivo o dubbio	L51	Microbiologia/virologia di base	A2 A4
91.21.9	VIRUS GENOTIPIZZAZIONE NAS. Incluso: estrazione, amplificazione, ibridazione inversa o altro metodo	91219.001	VIRUS GENOTIPIZZAZIONE NAS. Incluso: estrazione, amplificazione, ibridazione inversa o altro metodo	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.22.2	VIRUS IMMUNODEFICENZA ACQUISITA [HIV] ANALISI QUALITATIVA DI DNA provirale. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	91222.001	VIRUS IMMUNODEFICENZA ACQUISITA [HIV] ANALISI QUALITATIVA DI DNA provirale. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.22.3	VIRUS IMMUNODEFICENZA ACQUISITA [HIV] ANALISI QUANTITATIVA DI RNA. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	91223.001	VIRUS IMMUNODEFICENZA ACQUISITA [HIV] ANALISI QUANTITATIVA DI RNA. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.23.7	VIRUS IMMUNODEF. ACQUISITA [HIV] ANALISI DI MUTAZIONE DELL'ACIDO NUCLEICO per rilevamento resistenze ai farmaci antivirali. Incluso: estrazione, retrotrascrizione, amplificazione, sequenziamento o altro metodo	91237.001	DELL'ACIDO NUCLEICO per rilevamento resistenze ai farmaci antivirali. Incluso: estrazione, retrotrascrizione, amplificazione, sequenziamento o altro metodo	L70	Genetica/citogenetica	A2 A4
91.23.9	VIRUS IN MATERIALI BIOLOGICI ESAME CULTURALE NAS. Incluso: eventuale identificazione	91239.001	VIRUS IN MATERIALI BIOLOGICI ESAME CULTURALE NAS. Incluso: eventuale identificazione	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.24.8	VIRUS NOROVIRUS ANTIGENI RICERCA DIRETTA NELLE FECI	91248.001	VIRUS NOROVIRUS ANTIGENI RICERCA DIRETTA NELLE FECI	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.24.9	VIRUS PAPPILLOMAVIRUS [HPV]. QUALITATIVA/QUANTITATIVA DNA. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	91249.001	VIRUS PAPPILLOMAVIRUS [HPV]. QUALITATIVA/QUANTITATIVA DNA. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.25.8	VIRUS PARVOVIRUS B19 ANTICORPI IgG e IgM	91258.001	VIRUS PARVOVIRUS B19 ANTICORPI IgG e IgM	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.26.3	VIRUS RETROVIRUS ANTICORPI ANTI HTLV1-HTLV2	91263.001	VIRUS RETROVIRUS ANTICORPI ANTI HTLV1-HTLV2	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.26.9	VIRUS ROTAVIRUS ANTIGENI RICERCA DIRETTA NELLE FECI	91269.001	VIRUS ROTAVIRUS ANTIGENI RICERCA DIRETTA NELLE FECI	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.27.5	YERSINIA NELLE FECI ESAME CULTURALE. Incluso: eventuale identificazione e antibiogramma	91275.001	YERSINIA NELLE FECI ESAME CULTURALE. Incluso: eventuale identificazione e antibiogramma	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.30.2	ANALISI DI POLIMORFISMI STR PER CHIMERISMO POST TRAPIANTO	91302.001	ANALISI DI POLIMORFISMI STR PER CHIMERISMO POST TRAPIANTO	L70	Genetica/citogenetica	A6
91.38.5	ES. CITOLOGICO CERVICO VAGINALE [PAP test]	91385.001	ES. CITOLOGICO CERVICO VAGINALE [PAP test]	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.39.2	ES. CITOLOGICO DI ESPETTORATO. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Su 3 campioni successivi	91392.001	ES. CITOLOGICO DI ESPETTORATO. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Su 3 campioni successivi	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.39.4	ES. CITOLOGICO URINE PER RICERCA CELLULE NEOPLASTICHE. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Su 3 campioni in giorni successivi	91394.001	ES. CITOLOGICO URINE PER RICERCA CELLULE NEOPLASTICHE. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Su 3 campioni in giorni successivi	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.41.8	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO DIGERENTE. Biopsia semplice. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	91418.001	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO DIGERENTE. Biopsia semplice. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.44.1	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO GENITALE MASCHILE. Agobiopsia prostatica su prelievi multipli. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Almeno 12 campioni	91441.001	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO GENITALE MASCHILE. Agobiopsia prostatica su prelievi multipli. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Almeno 12 campioni	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
91.45.8	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO URINARIO. Mapping da Biopsia endoscopica vescicale. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Almeno 6 campioni	91458.001	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO URINARIO. Mapping da Biopsia endoscopica vescicale. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Almeno 6 campioni	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.46.8	ES. ISTOPATOLOGICO DELLA MAMMELLA. BIOPSIA VACUUM ASSISTED. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per almeno 8 campioni	91468.001	ES. ISTOPATOLOGICO DELLA MAMMELLA. BIOPSIA VACUUM ASSISTED. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per almeno 8 campioni	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.47.6	ES. ISTOPATOLOGICO SISTEMA LINFOEMPOIETICO: da Agobiopsia linfonodale. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	91476.001	ES. ISTOPATOLOGICO SISTEMA LINFOEMPOIETICO: da Agobiopsia linfonodale. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.47.8	PANNELLO DI IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE DI FATTORI PROGNOSTICI E PREDITTIVI PER PATOLOGIA TUMORALE MALIGNA DELLA MAMMELLA. Almeno 4 marcatori	91478.001	PANNELLO DI IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE DI FATTORI PROGNOSTICI E PREDITTIVI PER PATOLOGIA TUMORALE MALIGNA DELLA MAMMELLA. Almeno 4 marcatori	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.48.2	ES. ISTOPATOLOGICO S.N.P. Include eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Da Biopsia di nervo periferico. Per campione	91482.001	ES. ISTOPATOLOGICO S.N.P. Include eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Da Biopsia di nervo periferico. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.48.3	ES. ISTOCITOPATOLOGICO ULTRASTRUTTURALE (S.E.M., T.E.M.). Per campione	91483.001	ES. ISTOCITOPATOLOGICO ULTRASTRUTTURALE (S.E.M., T.E.M.). Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.48.4	PRELIEVO CITOLOGICO	91484.001	PRELIEVO CITOLOGICO	L15	Prelievo citologico	B A5
91.48.5	PRELIEVO DI SANGUE ARTERIOSO	91485.001	PRELIEVO DI SANGUE ARTERIOSO	L12	Prelievo sangue arterioso	B A1 A2 A3 A4 A6
91.49.1	PRELIEVO DI SANGUE CAPILLARE	91491.001	PRELIEVO DI SANGUE CAPILLARE	L13	Prelievo sangue capillare	B A1 A2 A3 A4 A6
91.49.2	PRELIEVO DI SANGUE VENOSO	91492.001	PRELIEVO DI SANGUE VENOSO	L11	Prelievo sangue venoso	B A1 A2 A3 A4 A6
91.49.3	PRELIEVO MICROBIOLOGICO	91493.001	PRELIEVO MICROBIOLOGICO	L14	Prelievo microbiologico	A2
91.49.4	ES. ISTOPATOLOGICO NAS da agobiopsia di organo/tessuto superficiale o profondo. Include eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	91494.001	ES. ISTOPATOLOGICO NAS da agobiopsia di organo/tessuto superficiale o profondo. Include eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.49.5	ES. ISTOPATOLOGICO NAS. Biopsia semplice di organo/tessuto superficiale o profondo. Include eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	91495.001	ES. ISTOPATOLOGICO NAS. Biopsia semplice di organo/tessuto superficiale o profondo. Include eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
90.03.A	ACIDO PRISTANICO. DOSAGGIO	9003A.001	ACIDO PRISTANICO. DOSAGGIO	L29	Chimica clinica	A1
90.03.B	ACIDO SIALICO LIBERO. DOSAGGIO	9003B.001	ACIDO SIALICO LIBERO. DOSAGGIO	L29	Chimica clinica	A1
90.03.C	ACIDO SIALICO TOTALE. DOSAGGIO	9003C.001	ACIDO SIALICO TOTALE. DOSAGGIO	L29	Chimica clinica	A1
90.03.D	S-ADENOSILMETIONINA. DOSAGGIO	9003D.001	S-ADENOSILMETIONINA. DOSAGGIO	L29	Chimica clinica	A1
90.03.E	S-ADENOSILOMOCISTEINA. DOSAGGIO	9003E.001	S-ADENOSILOMOCISTEINA. DOSAGGIO	L29	Chimica clinica	A1
90.12.A	CALPROTECTINA FECALE	9012A.001	CALPROTECTINA FECALE	L29	Chimica clinica	B A1
90.13.A	CISTATINA C. Non associabile a Creatinina 90.16.3 e Creatinina clearance 90.16.4	9013A.001	CISTATINA C. Non associabile a Creatinina 90.16.3 e Creatinina clearance 90.16.4	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.13.B	COLESTEROLO LDL. Determinazione indiretta. Erogabile solo in associazione a Colesterolo HDL (90.14.1), Colesterolo totale (90.14.3) e Trigliceridi (90.43.2)	9013B.001	COLESTEROLO LDL. Determinazione indiretta. Erogabile solo in associazione a Colesterolo HDL (90.14.1), Colesterolo totale (90.14.3) e Trigliceridi (90.43.2)	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.13.C	COLESTEROLO LDL. Determinazione diretta	9013C.001	COLESTEROLO LDL. Determinazione diretta	L21	Chimica clinica di base	B A1
90.17.B	FARMACI CON METODI CROMATOGRAFICI	9017B.001	FARMACI CON METODI CROMATOGRAFICI	L29	Chimica clinica	A1
90.17.C	FARMACI CON TECNICHE NON CROMATOGRAFICHE	9017C.001	FARMACI CON TECNICHE NON CROMATOGRAFICHE	L29	Chimica clinica	A1
90.17.D	ELASTASI 1 PANCREATICA	9017D.001	ELASTASI 1 PANCREATICA	L21	Chimica clinica di base	A1
90.17.E	ENZIMA DI CONVERSIONE DELL'ANGIOTENSINA (ACE)	9017E.001	ENZIMA DI CONVERSIONE DELL'ANGIOTENSINA (ACE)	L29	Chimica clinica	A1
90.17.F	7-DEIDROCOLESTEROLO. DOSAGGIO	9017F.001	7-DEIDROCOLESTEROLO. DOSAGGIO	L29	Chimica clinica	A1
90.17.G	ORMONE ANTI-MULLERIANO (AMH). DOSAGGIO	9017G.001	ORMONE ANTI-MULLERIANO (AMH). DOSAGGIO	L29	Chimica clinica	A1
90.28.C	INIBINA B	9028C.001	INIBINA B	L29	Chimica clinica	A1
90.33.A	NEUROTRASMETTITORI. DOSAGGIO Liguor	9033A.001	NEUROTRASMETTITORI. DOSAGGIO Liguor	L29	Chimica clinica	A1
90.34.A	INSULIN GROWTH FACTOR BINDING PROTEIN 3 [IGF - BP3]	9034A.001	INSULIN GROWTH FACTOR BINDING PROTEIN 3 [IGF - BP3]	L29	Chimica clinica	A1
90.38.G	ACIDO OMOVANILLICO	9038G.001	ACIDO OMOVANILLICO	L29	Chimica clinica	A1
90.38.M	PEPSINOGENO A (I)	9038M.001	PEPSINOGENO A (I)	L29	Chimica clinica	A1
90.38.N	PEPSINOGENO C (II)	9038N.001	PEPSINOGENO C (II)	L29	Chimica clinica	A1
90.40.A	SWELLING TEST	9040A.001	SWELLING TEST	L29	Chimica clinica	B A5
90.40.B	TEST DEL SUDORE: iontoforesi pilocarpinica con misura di Cloro o di Cloro e Sodio	9040B.001	TEST DEL SUDORE: iontoforesi pilocarpinica con misura di Cloro o di Cloro e Sodio	L29	Chimica clinica	A1
90.40.C	TEST DEL SUDORE: iontoforesi pilocarpinica con misura conduttivimetrica	9040C.001	TEST DEL SUDORE: iontoforesi pilocarpinica con misura conduttivimetrica	L29	Chimica clinica	A1
90.40.D	TEST DEL SUDORE: iontoforesi pilocarpinica con misura conduttivimetrica e con misura di Cloro o di Cloro e Sodio	9040D.001	TEST DEL SUDORE: iontoforesi pilocarpinica con misura conduttivimetrica e con misura di Cloro o di Cloro e Sodio	L29	Chimica clinica	A1
90.40.F	SULFITI. SCREENING Urine mediante Sulfitest	9040F.001	SULFITI. SCREENING Urine mediante Sulfitest	L29	Chimica clinica	A1
90.40.G	STEROLI. DOSAGGIO Plasma	9040G.001	STEROLI. DOSAGGIO Plasma	L29	Chimica clinica	A1
90.42.B	TRIPTASI	9042B.001	TRIPTASI	L29	Chimica clinica	B A1
90.47.A	ANTICORPI ANTI Sm. Determinazione singola	9047A.001	ANTICORPI ANTI Sm. Determinazione singola	L29	Chimica clinica	A1 A2
90.47.B	ANTICORPI ANTI SSA. Determinazione singola	9047B.001	ANTICORPI ANTI SSA. Determinazione singola	L29	Chimica clinica	A1 A2
90.47.C	ANTICORPI ANTI SSB. Determinazione singola	9047C.001	ANTICORPI ANTI SSB. Determinazione singola	L29	Chimica clinica	A1 A2
90.47.D	ANTICORPI ANTI CITRULLINA (peptide)	9047D.001	ANTICORPI ANTI CITRULLINA (peptide)	L29	Chimica clinica	A1 A2
90.47.E	ANTICORPI ANTI ENDOMISIO	9047E.001	ANTICORPI ANTI ENDOMISIO	L29	Chimica clinica	A1 A2
90.47.F	ANTICORPI ANTI CENTROMERO	9047F.001	ANTICORPI ANTI CENTROMERO	L29	Chimica clinica	A1 A2
90.47.G	ANTICORPI ANTI GM1 (MONOSIALOGLANGLIOSIDE)	9047G.001	ANTICORPI ANTI GM1 (MONOSIALOGLANGLIOSIDE)	L29	Chimica clinica	A1 A2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
90.50.A	SCREENING IN FASE SOLIDA ANTICORPI ANTI-HLA CLASSE I e II. Isotipo IgG	9050A.001	SCREENING IN FASE SOLIDA ANTICORPI ANTI-HLA CLASSE I e II. Isotipo IgG	L49	Immunoematologia e trasfusionale	A3
90.50.B	SCREENING/IDENTIFICAZIONE MEDIANTE CITOTOSSICITA' DI ANTICORPI ANTI-HLA CON PANNELLO DI LINFOCITI T	9050B.001	SCREENING/IDENTIFICAZIONE MEDIANTE CITOTOSSICITA' DI ANTICORPI ANTI-HLA CON PANNELLO DI LINFOCITI T	L49	Immunoematologia e trasfusionale	A3
90.50.C	SCREENING/IDENTIFICAZIONE MEDIANTE CITOTOSSICITA' DI ANTICORPI ANTI-HLA CON PANNELLO DI LINFOCITI B	9050C.001	SCREENING/IDENTIFICAZIONE MEDIANTE CITOTOSSICITA' DI ANTICORPI ANTI-HLA CON PANNELLO DI LINFOCITI B	L49	Immunoematologia e trasfusionale	A3
90.50.D	SCREENING IN FASE SOLIDA ANTICORPI ANTI-HLA CLASSE I e II. Isotipo IgM	9050D.001	SCREENING IN FASE SOLIDA ANTICORPI ANTI-HLA CLASSE I e II. Isotipo IgM	L49	Immunoematologia e trasfusionale	A3
90.50.E	SCREENING IN FASE SOLIDA ANTICORPI ANTI-MICA	9050E.001	SCREENING IN FASE SOLIDA ANTICORPI ANTI-MICA	L49	Immunoematologia e trasfusionale	A2
90.50.F	SCREENING IN FASE SOLIDA SPECIFICITA' ANTICORPI ANTI-MICA	9050F.001	SCREENING IN FASE SOLIDA SPECIFICITA' ANTICORPI ANTI-MICA	L49	Immunoematologia e trasfusionale	A2
90.50.G	ANTICORPI IN FASE SOLIDA ANTICORPI ANTI-AT1R	9050G.001	ANTICORPI IN FASE SOLIDA ANTICORPI ANTI-AT1R	L49	Immunoematologia e trasfusionale	A2
90.53.A	ANTICORPI ANTI SACCAROMYCES CEREVISIAE. Per classe anticorpale	9053A.001	ANTICORPI ANTI SACCAROMYCES CEREVISIAE. Per classe anticorpale	L29	Chimica clinica	A2
90.53.B	ANTICORPI ANTI SPERMATOZOI (ricerca ed eventuale titolazione)	9053B.001	ANTICORPI ANTI SPERMATOZOI (ricerca ed eventuale titolazione)	L29	Chimica clinica	A2
90.53.C	ANTICORPI ANTI TESTICOLO (ATLA)	9053C.001	ANTICORPI ANTI TESTICOLO (ATLA)	L29	Chimica clinica	A2
90.53.D	ANTICORPI ANTI TRANSGLUTAMINASI (IgG, IgA). Per ciascuna determinazione	9053D.001	ANTICORPI ANTI TRANSGLUTAMINASI (IgG, IgA). Per ciascuna determinazione	L29	Chimica clinica	A2
90.56.A	PROTEINA 4 dell'epididimo umano (HE4). DOSAGGIO	9056A.001	PROTEINA 4 dell'epididimo umano (HE4). DOSAGGIO	L29	Chimica clinica	A1
90.67.A	IDENTIFICAZIONE IN FASE SOLIDA SPECIFICITA' ANTI-HLA CLASSE I. Isotipo IgG	9067A.001	IDENTIFICAZIONE IN FASE SOLIDA SPECIFICITA' ANTI-HLA CLASSE I. Isotipo IgG	L49	Immunoematologia e trasfusionale	A3
90.67.B	IDENTIFICAZIONE IN FASE SOLIDA SPECIFICITA' ANTI-HLA CLASSE II. Isotipo IgG	9067B.001	IDENTIFICAZIONE IN FASE SOLIDA SPECIFICITA' ANTI-HLA CLASSE II. Isotipo IgG	L49	Immunoematologia e trasfusionale	A3
90.67.C	IDENTIFICAZIONE IN FASE SOLIDA SPECIFICITA' ANTI-HLA CLASSE I. Isotipo IgM	9067C.001	IDENTIFICAZIONE IN FASE SOLIDA SPECIFICITA' ANTI-HLA CLASSE I. Isotipo IgM	L49	Immunoematologia e trasfusionale	A3
90.67.D	IDENTIFICAZIONE IN FASE SOLIDA SPECIFICITA' ANTI-HLA CLASSE II. Isotipo IgM	9067D.001	IDENTIFICAZIONE IN FASE SOLIDA SPECIFICITA' ANTI-HLA CLASSE II. Isotipo IgM	L49	Immunoematologia e trasfusionale	A3
90.67.E	IDENTIFICAZIONE IN FASE SOLIDA ANTICORPI ANTI-HLA FISSANTI IL COMPLEMENTO CLASSE I	9067E.001	IDENTIFICAZIONE IN FASE SOLIDA ANTICORPI ANTI-HLA FISSANTI IL COMPLEMENTO CLASSE I	L49	Immunoematologia e trasfusionale	A3
90.67.F	IDENTIFICAZIONE IN FASE SOLIDA ANTICORPI ANTI-HLA FISSANTI IL COMPLEMENTO CLASSE II	9067F.001	IDENTIFICAZIONE IN FASE SOLIDA ANTICORPI ANTI-HLA FISSANTI IL COMPLEMENTO CLASSE II	L49	Immunoematologia e trasfusionale	A3
90.68.A	IgE SPECIFICHE per allergeni singoli ricombinanti molecolari	9068A.001	IgE SPECIFICHE per allergeni singoli ricombinanti molecolari	L21	Chimica clinica di base	A1
90.68.B	IgE SPECIFICHE ALLERGOLOGICHE QUANTITATIVO PER INALANTI E ALIMENTI. Fino a 12 allergeni	9068B.001	IgE SPECIFICHE ALLERGOLOGICHE QUANTITATIVO PER INALANTI E ALIMENTI. Fino a 12 allergeni	L29	Chimica clinica	A1
90.68.C	IgE SPECIFICHE ALLERGOLOGICHE QUANTITATIVO PER FARMACI E VELENI. Fino a 12 allergeni	9068C.001	IgE SPECIFICHE ALLERGOLOGICHE QUANTITATIVO PER FARMACI E VELENI. Fino a 12 allergeni	L29	Chimica clinica	A1
90.73.A	CROSS-MATCH CITOFLUORIMETRICO LINFOCITI T IgG	9073A.001	CROSS-MATCH CITOFLUORIMETRICO LINFOCITI T IgG	L49	Immunoematologia e trasfusionale	A3
90.73.B	CROSS-MATCH CITOFLUORIMETRICO LINFOCITI B IgG	9073B.001	CROSS-MATCH CITOFLUORIMETRICO LINFOCITI B IgG	L49	Immunoematologia e trasfusionale	A3
90.73.C	CROSS-MATCH CITOFLUORIMETRICO LINFOCITI T IgM	9073C.001	CROSS-MATCH CITOFLUORIMETRICO LINFOCITI T IgM	L49	Immunoematologia e trasfusionale	A3
90.74.A	CROSS-MATCH CITOTOSSICO CON LINFOCITI T	9074A.001	CROSS-MATCH CITOTOSSICO CON LINFOCITI T	L49	Immunoematologia e trasfusionale	A3
90.74.B	CROSS-MATCH CITOTOSSICO CON LINFOCITI B	9074B.001	CROSS-MATCH CITOTOSSICO CON LINFOCITI B	L49	Immunoematologia e trasfusionale	A3
90.78.A	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS A. Alta risoluzione	9078A.001	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS A. Alta risoluzione	L70	Genetica/citogenetica	A3 A6
90.78.B	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS B. Alta risoluzione	9078B.001	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS B. Alta risoluzione	L70	Genetica/citogenetica	A3 A6
90.79.A	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS C. Alta risoluzione	9079A.001	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS C. Alta risoluzione	L70	Genetica/citogenetica	A3 A6
90.79.B	TIPIZZAZIONE GENI KIR. In trapianto mismatch	9079B.001	TIPIZZAZIONE GENI KIR. In trapianto mismatch	L70	Genetica/citogenetica	A3 A6
90.81.A	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS DRB1. Alta risoluzione	9081A.001	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS DRB1. Alta risoluzione	L70	Genetica/citogenetica	A3 A6
90.81.B	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS DRB3. Alta risoluzione	9081B.001	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS DRB3. Alta risoluzione	L70	Genetica/citogenetica	A3 A6
90.81.C	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS DRB4. Alta risoluzione	9081C.001	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS DRB4. Alta risoluzione	L70	Genetica/citogenetica	A3 A6
90.81.D	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS DRB5. Alta risoluzione	9081D.001	TIPIZZAZIONE GENOMICA LOCUS DRB5. Alta risoluzione	L70	Genetica/citogenetica	A3 A6
90.83.A	ACIDI NUCLEICI DI MICRORGANISMI (BATTERI, VIRUS, MICETI, PROTOZOI) RICERCA IN MATERIALI BIOLOGICI VARI MULTIPLEX. Almeno cinque microrganismi di uno o più gruppi di microrganismi. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione. NAS	9083A.001	ACIDI NUCLEICI DI MICRORGANISMI (BATTERI, VIRUS, MICETI, PROTOZOI) RICERCA IN MATERIALI BIOLOGICI VARI MULTIPLEX. Almeno cinque microrganismi di uno o più gruppi di microrganismi. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione. NAS	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.87.F	BORDETELLA ESAME CULTURALE. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma	9087F.001	BORDETELLA ESAME CULTURALE. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.87.G	BORRELIA ANALISI QUALITATIVA DNA o RNA. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	9087G.001	BORRELIA ANALISI QUALITATIVA DNA o RNA. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.87.P	BATTERI RESPIRATORI RICERCA ACIDI NUCLEICI MULTIPLEX. Almeno tre MICRORGANISMI. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	9087P.001	BATTERI RESPIRATORI RICERCA ACIDI NUCLEICI MULTIPLEX. Almeno tre MICRORGANISMI. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.87.R	BARTONELLA RICERCA ANTICORPI IgG e IgM	9087R.001	BARTONELLA RICERCA ANTICORPI IgG e IgM	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.87.S	BORDETELLA ANTICORPI IgG e IgM. Incluso: IgA se IgM negative	9087S.001	BORDETELLA ANTICORPI IgG e IgM. Incluso: IgA se IgM negative	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.87.T	BORRELIA ANTICORPI IgG e IgM. Incluso: eventuale Immunoblotting	9087T.001	BORRELIA ANTICORPI IgG e IgM. Incluso: eventuale Immunoblotting	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.88.E	CAMPYLOBACTER ESAME CULTURALE. In caso di coprocultura positiva per Campylobacter. Se positivo, identificazione ed eventuale antibiogramma. Non associabile a 90.94.3	9088E.001	CAMPYLOBACTER ESAME CULTURALE. In caso di coprocultura positiva per Campylobacter. Se positivo, identificazione ed eventuale antibiogramma. Non associabile a 90.94.3	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.88.G	CHLAMYDIA PNEUMONIAE ANTICORPI IgG e IgM. Incluso: IgA se IgM negative	9088G.001	CHLAMYDIA PNEUMONIAE ANTICORPI IgG e IgM. Incluso: IgA se IgM negative	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.88.H	CHLAMYDIA PSITTACI ANTICORPI IgG e IgM. Incluso: IgA se IgM negative	9088H.001	CHLAMYDIA PSITTACI ANTICORPI IgG e IgM. Incluso: IgA se IgM negative	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.88.J	CHLAMYDIA TRACHOMATIS ANTICORPI IgG e IgM. Incluso: IgA se IgM negative	9088J.001	CHLAMYDIA TRACHOMATIS ANTICORPI IgG e IgM. Incluso: IgA se IgM negative	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.90.A	CRIPTOCOCCO RICERCA DIRETTA	9090A.001	CRIPTOCOCCO RICERCA DIRETTA	L59	Microbiologia/virologia	A2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
90.90.B	CRYPTOSPORIDIUM RICERCA DIRETTA NELLE FECI (antigeni fecali e/o colorazioni alcool acido resistenti). Non associabile a 91.06.C PROTOZOI ENTERICI RICERCA DIRETTA MULTIPLA ANTIGENI FECALI	9090B.001	CRYPTOSPORIDIUM RICERCA DIRETTA NELLE FECI (antigeni fecali e/o colorazioni alcool acido resistenti). Non associabile a 91.06.C PROTOZOI ENTERICI RICERCA DIRETTA MULTIPLA ANTIGENI FECALI	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.90.E	ECHINOCOCCO [IDATIDOSI] ANTICORPI. Incluso: eventuale immunoblotting	9090E.001	ECHINOCOCCO [IDATIDOSI] ANTICORPI. Incluso: eventuale immunoblotting	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.90.G	COXIELLA BURNETI ANTICORPI Ig e IgM	9090G.001	COXIELLA BURNETI ANTICORPI Ig e IgM	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.93.A	ESAME CULTURALE ESSUDATO OCULARE MONOLATERALE. Ricerca Streptococcus pneumoniae, Haemophilus influenzae e altri batteri e lieviti patogeni. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma	9093A.001	ESAME CULTURALE ESSUDATO OCULARE MONOLATERALE. Ricerca Streptococcus pneumoniae, Haemophilus influenzae e altri batteri e lieviti patogeni. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.93.B	ESAME MICROBIOLOGICO DEL SECRETO VAGINALE. Ricerca Lieviti e Trichomonas (colturale o ricerca antigenica). Incluso: esame microscopico (Colorazione di Gram). Se positivo, inclusa identificazione per lieviti. Non associabile a 91.10.A TRICHOMONAS VAGINALIS, ESAME CULTURALE E/O RICERCA DIRETTA ANTIGENI	9093B.001	ESAME MICROBIOLOGICO DEL SECRETO VAGINALE. Ricerca Lieviti e Trichomonas (colturale o ricerca antigenica). Incluso: esame microscopico (Colorazione di Gram). Se positivo, inclusa identificazione per lieviti. Non associabile a 91.10.A TRICHOMONAS VAGINALIS, ESAME CULTURALE E/O RICERCA DIRETTA ANTIGENI	L51	Microbiologia/virologia di base	A2
90.93.C	ESAME MICROBIOLOGICO DEL SECRETO ENDOCERVICALE. Ricerca Neisseria gonorrhoeae (esame colturale), Chlamydia trachomatis (esame molecolare incluso: estr. amplific. rilevaz), Micoplasmi urogenitali. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma per Neisseria. Non associabile a: 91.03.5 NEISSERIA GONORRHOEA IN MATERIALI BIOLOGICI VARI ESAME CULTURALE, 91.02.A MYCOPLASMA/UREAPLASMA UROGENITALI ESAME CULTURALE NAS, 90.89.6 CHLAMYDIE RICERCA DIRETTA e 90.90.3 CHLAMYDIE RICERCA QUALITATIVA DNA	9093C.001	ESAME MICROBIOLOGICO DEL SECRETO ENDOCERVICALE. Ricerca Neisseria gonorrhoeae (esame colturale), Chlamydia trachomatis (esame molecolare incluso: estr. amplific. rilevaz), Micoplasmi urogenitali. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma per Neisseria. Non associabile a: 91.03.5 NEISSERIA GONORRHOEA IN MATERIALI BIOLOGICI VARI ESAME CULTURALE, 91.02.A MYCOPLASMA/UREAPLASMA UROGENITALI ESAME CULTURALE NAS, 90.89.6 CHLAMYDIE RICERCA DIRETTA e 90.90.3 CHLAMYDIE RICERCA QUALITATIVA DNA	L51	Microbiologia/virologia di base	A2
90.93.D	ESAME MICROBIOLOGICO DEL SECRETO URETRALE / URINE PRIMO MITTO. Ricerca Neisseria gonorrhoeae (esame colturale), Chlamydia trachomatis (esame molecolare incluso estr. amplific. rilevaz), Micoplasmi urogenitali. Incluso: esame microscopico (colorazione di Gram). Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma per Neisseria. Non associabile a: 91.03.5 NEISSERIA GONORRHOEA IN MATERIALI BIOLOGICI VARI ESAME CULTURALE, 91.02.A MYCOPLASMA/UREAPLASMA UROGENITALI ESAME CULTURALE NAS, 90.89.6 CHLAMYDIE RICERCA DIRETTA e 90.90.3 CHLAMYDIE RICERCA QUALITATIVA DNA	9093D.001	ESAME MICROBIOLOGICO DEL SECRETO URETRALE / URINE PRIMO MITTO. Ricerca Neisseria gonorrhoeae (esame colturale), Chlamydia trachomatis (esame molecolare incluso estr. amplific. rilevaz), Micoplasmi urogenitali. Incluso: esame microscopico (colorazione di Gram). Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma per Neisseria. Non associabile a: 91.03.5 NEISSERIA GONORRHOEA IN MATERIALI BIOLOGICI VARI ESAME CULTURALE, 91.02.A MYCOPLASMA/UREAPLASMA UROGENITALI ESAME CULTURALE NAS, 90.89.6 CHLAMYDIE RICERCA DIRETTA e 90.90.3 CHLAMYDIE RICERCA QUALITATIVA DNA	L51	Microbiologia/virologia di base	A2
90.93.E	ESAME CULTURALE SERIATO DI: URINE PRIMO MITTO, URINE MITTO INTERMEDIO, LIQUIDO PROSTATICO E/O URINE DOPO MASSAGGIO PROSTATICO [TEST DI STAMEY] Ricerca batteri patogeni. Incluso: conta batterica. Se positivo, incluso: identificazione ed eventuale antibiogramma	9093E.001	ESAME CULTURALE SERIATO DI: URINE PRIMO MITTO, URINE MITTO INTERMEDIO, LIQUIDO PROSTATICO E/O URINE DOPO MASSAGGIO PROSTATICO [TEST DI STAMEY] Ricerca batteri patogeni. Incluso: conta batterica. Se positivo, incluso: identificazione ed eventuale antibiogramma	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.93.J	ESAME CULTURALE ESSUDATI PURULENTI [PUS] DA LESIONI PROFONDE. Ricerca batteri aerobi ed anaerobi e lieviti. Incluso: esame microscopico. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma	9093J.001	ESAME CULTURALE ESSUDATI PURULENTI [PUS] DA LESIONI PROFONDE. Ricerca batteri aerobi ed anaerobi e lieviti. Incluso: esame microscopico. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.93.K	ESAME CULTURALE ESSUDATI PURULENTI [PUS] DA LESIONI SUPERFICIALI Ricerca batteri aerobi e lieviti. Incluso: esame microscopico. Se positivo, incluso identificazione e antibiogramma	9093K.001	ESAME CULTURALE ESSUDATI PURULENTI [PUS] DA LESIONI SUPERFICIALI Ricerca batteri aerobi e lieviti. Incluso: esame microscopico. Se positivo, incluso identificazione e antibiogramma	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.93.L	ESAME CULTURALE ESSUDATI [pleurico, peritoneale, articolare, pericardico]. Ricerca batteri aerobi ed anaerobi e lieviti. Incluso: esame microscopico. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma	9093L.001	ESAME CULTURALE ESSUDATI [pleurico, peritoneale, articolare, pericardico]. Ricerca batteri aerobi ed anaerobi e lieviti. Incluso: esame microscopico. Se positivo, incluso: identificazione e antibiogramma	L59	Microbiologia/virologia	A2
90.94.C	HELICOBACTER PYLORI ANTIGENE NELLE FECI RICERCA DIRETTA	9094C.001	HELICOBACTER PYLORI ANTIGENE NELLE FECI RICERCA DIRETTA	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.01.A	MICOBATTERI DA CULTURA IDENTIFICAZIONE DI SPECIE	9101A.001	MICOBATTERI DA CULTURA IDENTIFICAZIONE DI SPECIE	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.02.A	MYCOPLASMA/UREAPLASMA UROGENITALI ESAME CULTURALE NAS. Se positivo, incluso: identificazione. Non associabile a 90.93.C e 90.93.D	9102A.001	MYCOPLASMA/UREAPLASMA UROGENITALI ESAME CULTURALE NAS. Se positivo, incluso: identificazione. Non associabile a 90.93.C e 90.93.D	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.02.D	MYCOPLASMA PNEUMONIAE ANTICORPI IgG e IgM. Incluso: IgA se IgM negative	9102D.001	MYCOPLASMA PNEUMONIAE ANTICORPI IgG e IgM. Incluso: IgA se IgM negative	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.05.A	PARASSITI [ELMINTI, PROTOZOI] ACIDI NUCLEICI IN MATERIALI BIOLOGICI NAS RICERCA QUALITATIVA/QUANTITATIVA. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	9105A.001	PARASSITI [ELMINTI, PROTOZOI] ACIDI NUCLEICI IN MATERIALI BIOLOGICI NAS RICERCA QUALITATIVA/QUANTITATIVA. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.05.B	ANISAKIS ANTICORPI	9105B.001	ANISAKIS ANTICORPI	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.05.C	PLASMODI DELLA MALARIA NEL SANGUE RICERCA MICROSCOPICA (striscio sottile e goccia spessa previa colorazione specifica) E RICERCA DIRETTA ANTIGENI (metodi immunologici)	9105C.001	PLASMODI DELLA MALARIA NEL SANGUE RICERCA MICROSCOPICA (striscio sottile e goccia spessa previa colorazione specifica) E RICERCA DIRETTA ANTIGENI (metodi immunologici)	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.05.D	PROTOZOI ENTERICI RICERCA ACIDI NUCLEICI MULTIPLEX. Almeno E. histolytica, Cryptosporidium, Giardia. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	9105D.001	PROTOZOI ENTERICI RICERCA ACIDI NUCLEICI MULTIPLEX. Almeno E. histolytica, Cryptosporidium, Giardia. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.06.A	PNEUMOCYSTIS JIROVECHI IN SECREZIONI RESPIRATORIE ESAME MICROSCOPICO (dopo concentrazione o arricchimento) E/O RICERCA DIRETTA (Metodi immunologici)	9106A.001	PNEUMOCYSTIS JIROVECHI IN SECREZIONI RESPIRATORIE ESAME MICROSCOPICO (dopo concentrazione o arricchimento) E/O RICERCA DIRETTA (Metodi immunologici)	L59	Microbiologia/virologia	B A2
91.06.B	PNEUMOCYSTIS JIROVECHI IN SECREZIONI RESPIRATORIE ACIDI NUCLEICI. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	9106B.001	PNEUMOCYSTIS JIROVECHI IN SECREZIONI RESPIRATORIE ACIDI NUCLEICI. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.06.C	PROTOZOI ENTERICI RICERCA DIRETTA MULTIPLA ANTIGENI FECALI. Almeno due microrganismi. Non associabile a 90.90.B, 90.92.7 e 90.94.7	9106C.001	PROTOZOI ENTERICI RICERCA DIRETTA MULTIPLA ANTIGENI FECALI. Almeno due microrganismi. Non associabile a 90.90.B, 90.92.7 e 90.94.7	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.08.A	TOSSINA DIFTERICA ANTICORPI	9108A.001	TOSSINA DIFTERICA ANTICORPI	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.08.B	TOSSINA TETANICA ANTICORPI	9108B.001	TOSSINA TETANICA ANTICORPI	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.08.C	STRONGILOIDES STERCORALIS ANTICORPI	9108C.001	STRONGILOIDES STERCORALIS ANTICORPI	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.09.B	TOXOPLASMA ACIDI NUCLEICI IN MATERIALI BIOLOGICI RICERCA QUALITATIVA/QUANTITATIVA. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	9109B.001	TOXOPLASMA ACIDI NUCLEICI IN MATERIALI BIOLOGICI RICERCA QUALITATIVA/QUANTITATIVA. Incluso: estrazione, amplificazione, rilevazione	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.09.D	TOXOPLASMA ANTICORPI IgG e IgM. Incluso: Test di Avidità delle IgG se IgG positive e IgM positive o dubbie. Incluso: eventuali IgA e Immunoblotting	9109D.001	TOXOPLASMA ANTICORPI IgG e IgM. Incluso: Test di Avidità delle IgG se IgG positive e IgM positive o dubbie. Incluso: eventuali IgA e Immunoblotting	L51	Microbiologia/virologia di base	A1 A2
91.10.A	TRICHOMONAS VAGINALIS, ESAME CULTURALE E/O RICERCA DIRETTA ANTIGENI. Non associabile a 90.93.B	9110A.001	TRICHOMONAS VAGINALIS, ESAME CULTURALE E/O RICERCA DIRETTA ANTIGENI. Non associabile a 90.93.B	L59	Microbiologia/virologia	A2

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
91.10.B	TREPONEMA PALLIDUM sierologia della sifilide. Anticorpi EIA/CLIA e/o TPHA [TPPA] più VDRL [RPR]. Includo: eventuale titolazione ed eventuale Immunoblotting	9110B.001	TREPONEMA PALLIDUM sierologia della sifilide. Anticorpi EIA/CLIA e/o TPHA [TPPA] più VDRL [RPR]. Includo: eventuale titolazione ed eventuale Immunoblotting	L59	Microbiologia/virologia	A2
91.12.A	VIRUS ENTERICI RICERCA ACIDI NUCLEICI MULTIPLEX. Almeno tre microrganismi. Includo: estrazione, amplificazione, rilevazione.	9112A.001	VIRUS ENTERICI RICERCA ACIDI NUCLEICI MULTIPLEX. Almeno tre microrganismi. Includo: estrazione, amplificazione, rilevazione.	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.12.B	VIRUS ACIDI NUCLEICI IN MATERIALI BIOLOGICI. RICERCA QUALITATIVA/QUANTITATIVA. Includo: estrazione, eventuale retrotrascrizione, amplificazione e rivelazione	9112B.001	VIRUS ACIDI NUCLEICI IN MATERIALI BIOLOGICI. RICERCA QUALITATIVA/QUANTITATIVA. Includo: estrazione, eventuale retrotrascrizione, amplificazione e rivelazione	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.15.A	VIRUS CITOMEGALOVIRUS IN MATERIALI BIOLOGICI DIVERSI RICERCA MEDIANTE ESAME COLTURALE. Includo: identificazione	9115A.001	VIRUS CITOMEGALOVIRUS IN MATERIALI BIOLOGICI DIVERSI RICERCA MEDIANTE ESAME COLTURALE. Includo: identificazione	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.15.B	VIRUS CITOMEGALOVIRUS: ANALISI QUALITATIVA DEL DNA. Includo: estrazione, amplificazione, rilevazione	9115B.001	VIRUS CITOMEGALOVIRUS: ANALISI QUALITATIVA DEL DNA. Includo: estrazione, amplificazione, rilevazione	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.15.C	VIRUS CITOMEGALOVIRUS: ANALISI QUANTITATIVA DEL DNA. Includo: estrazione, amplificazione, rilevazione	9115C.001	VIRUS CITOMEGALOVIRUS: ANALISI QUANTITATIVA DEL DNA. Includo: estrazione, amplificazione, rilevazione	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.15.D	VIRUS CITOMEGALOVIRUS. Ricerca antigeni su granulociti (antigenemia) (IF o EIA)	9115D.001	VIRUS CITOMEGALOVIRUS. Ricerca antigeni su granulociti (antigenemia) (IF o EIA)	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.15.F	VIRUS CITOMEGALOVIRUS ANTICORPI IgG e IgM. Includo: Test di Avidità delle IgG se IgG positive e IgM positive o dubbie ed eventuale Immunoblotting. Non associabile a 91.13.2 Virus Anticorpi Immunoblotting (Saggio di conferma) NAS	9115F.001	VIRUS CITOMEGALOVIRUS ANTICORPI IgG e IgM. Includo: Test di Avidità delle IgG se IgG positive e IgM positive o dubbie ed eventuale Immunoblotting. Non associabile a 91.13.2 Virus Anticorpi Immunoblotting (Saggio di conferma) NAS	L59	Microbiologia/virologia	A1 A2 A4
91.16.A	VIRUS EPATITE B [HBV] ANALISI DI MUTAZIONE DEL DNA per rilevamento resistenze ai farmaci antivirali. Includo: estrazione, amplificazione, sequenziamento o altro metodo	9116A.001	VIRUS EPATITE B [HBV] ANALISI DI MUTAZIONE DEL DNA per rilevamento resistenze ai farmaci antivirali. Includo: estrazione, amplificazione, sequenziamento o altro metodo	L70	Genetica/citogenetica	A2 A4
91.16.B	VIRUS EPATITE B [HBV] ANALISI QUALITATIVA DI HBV DNA. Includo: estrazione, amplificazione, rilevazione	9116B.001	VIRUS EPATITE B [HBV] ANALISI QUALITATIVA DI HBV DNA. Includo: estrazione, amplificazione, rilevazione	L70	Genetica/citogenetica	A2 A4
91.16.C	VIRUS EPATITE B [HBV] TIPIZZAZIONE GENOMICA. Includo: estrazione, amplificazione, sequenziamento	9116C.001	VIRUS EPATITE B [HBV] TIPIZZAZIONE GENOMICA. Includo: estrazione, amplificazione, sequenziamento	L70	Genetica/citogenetica	A2 A4
91.16.D	VIRUS [ECHO, POLIO, COXSACKIE, ENTEROVIRUS] ANTICORPI IgG e IgM	9116D.001	VIRUS [ECHO, POLIO, COXSACKIE, ENTEROVIRUS] ANTICORPI IgG e IgM	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.21.B	VIRUS HERPES SIMPLEX (TIPO 1 e 2) ANTICORPI IgG	9121B.001	VIRUS HERPES SIMPLEX (TIPO 1 e 2) ANTICORPI IgG	L59	Microbiologia/virologia	A1 A2 A4
91.21.D	VIRUS EPSTEIN BARR [EBV] ANALISI QUALITATIVA/QUANTITATIVA del DNA. Includo: estrazione, amplificazione, rilevazione	9121D.001	VIRUS EPSTEIN BARR [EBV] ANALISI QUALITATIVA/QUANTITATIVA del DNA. Includo: estrazione, amplificazione, rilevazione	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.23.F	VIRUS IMMUNODEFICIENZA ACQUISITA [HIV 1-2]. TEST COMBINATO ANTICORPI E ANTIGENE P24. Includo: eventuale Immunoblotting. Non associabile a 91.13.2 Virus Anticorpi Immunoblotting (Saggio di conferma) NAS	9123F.001	VIRUS IMMUNODEFICIENZA ACQUISITA [HIV 1-2]. TEST COMBINATO ANTICORPI E ANTIGENE P24. Includo: eventuale Immunoblotting. Non associabile a 91.13.2 Virus Anticorpi Immunoblotting (Saggio di conferma) NAS	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.24.C	VIRUS PAPPILLOMAVIRUS [HPV] TIPIZZAZIONE GENOMICA. Includo: estrazione, amplificazione, rilevazione	9124C.001	VIRUS PAPPILLOMAVIRUS [HPV] TIPIZZAZIONE GENOMICA. Includo: estrazione, amplificazione, rilevazione	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.24.F	VIRUS MORBILLO ANTICORPI IgG e IgM	9124F.001	VIRUS MORBILLO ANTICORPI IgG e IgM	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.24.G	VIRUS PAROTITE ANTICORPI IgG e IgM	9124G.001	VIRUS PAROTITE ANTICORPI IgG e IgM	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.25.D	VIRUS RESPIRATORIO SINIZIALE RICERCA DIRETTA IN MATERIALI BIOLOGICI	9125D.001	VIRUS RESPIRATORIO SINIZIALE RICERCA DIRETTA IN MATERIALI BIOLOGICI	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.26.C	VIRUS VARICELLA ZOSTER ANTICORPI IgG ed eventuali IgM	9126C.001	VIRUS VARICELLA ZOSTER ANTICORPI IgG ed eventuali IgM	L59	Microbiologia/virologia	A2 A4
91.26.D	VIRUS ROSOLIA IgG e IgM per sospetta infezione acuta. Includo: Test di Avidità delle IgG se IgG positive e IgM positivo o dubbie	9126D.001	VIRUS ROSOLIA IgG e IgM per sospetta infezione acuta. Includo: Test di Avidità delle IgG se IgG positive e IgM positivo o dubbie	L51	Microbiologia/virologia di base	A1 A2 A4
91.26.E	VIRUS ROSOLIA ANTICORPI IgG per controllo stato immunitario	9126E.001	VIRUS ROSOLIA ANTICORPI IGG	L51	Microbiologia/virologia di base	A1 A2 A4
91.26.E	VIRUS ROSOLIA ANTICORPI IgG per controllo stato immunitario	9126E.002	VIRUS ROSOLIA ANTICORPI IGM	L51	Microbiologia/virologia di base	A1 A2 A4
91.38.L	CONSULENZA ANATOMOPATOLOGICA PER REVISIONE DIAGNOSTICA DI PREPARATI ALLESTITI IN ALTRA SEDE (Prescrivibile una sola volta per lo stesso episodio patologico)	9138L.001	CONSULENZA ANATOMOPATOLOGICA PER REVISIONE DIAGNOSTICA DI PREPARATI ALLESTITI IN ALTRA SEDE (Prescrivibile una sola volta per lo stesso episodio patologico)	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.39.B	ES. CITOLOGICO ESFOLIATIVO APPARATO RESPIRATORIO. Includo: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi	9139B.001	ES. CITOLOGICO ESFOLIATIVO APPARATO RESPIRATORIO. Includo: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.39.C	ESAME CITOLOGICO DA AGOASPIRATO APPARATO RESPIRATORIO. Includo: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi	9139C.001	ESAME CITOLOGICO DA AGOASPIRATO APPARATO RESPIRATORIO. Includo: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.39.D	ES. CITOLOGICO ESFOLIATIVO SIEROSE. Includo: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi	9139D.001	ES. CITOLOGICO ESFOLIATIVO SIEROSE. Includo: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.39.E	ESAME CITOLOGICO ESFOLIATIVO APPARATO DIGERENTE. Includo: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi	9139E.001	ESAME CITOLOGICO ESFOLIATIVO APPARATO DIGERENTE. Includo: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.39.F	ES. CITOLOGICO DA AGOASPIRATO APPARATO DIGERENTE. Includo: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi	9139F.001	ES. CITOLOGICO DA AGOASPIRATO APPARATO DIGERENTE. Includo: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.39.G	ESAME CITOLOGICO DA AGOASPIRATO DI ALTRI ORGANI O SEDI. Includo: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi	9139G.001	ESAME CITOLOGICO DA AGOASPIRATO DI ALTRI ORGANI O SEDI. Includo: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.39.H	ESAME CITOLOGICO ESFOLIATIVO CUTE. Includo: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi	9139H.001	ESAME CITOLOGICO ESFOLIATIVO CUTE. Includo: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.39.J	ESAME CITOLOGICO ESFOLIATIVO MAMMELLA. Includo: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi	9139J.001	ESAME CITOLOGICO ESFOLIATIVO MAMMELLA. Includo: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.39.L	ESAME CITOLOGICO DA AGOASPIRATO DI TESSUTO EMOPOIETICO. Includo: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi	9139L.001	ESAME CITOLOGICO DA AGOASPIRATO DI TESSUTO EMOPOIETICO. Includo: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
91.39.N	ESAME CITOLOGICO DA AGOASPIRATO DELLA TIROIDE. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi.	9139N.001	ESAME CITOLOGICO DA AGOASPIRATO DELLA TIROIDE. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi.	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.40.A	ES. ISTOPATOLOGICO ARTICOLAZIONI. Biopsia semplice. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	9140A.001	ES. ISTOPATOLOGICO ARTICOLAZIONI. Biopsia semplice. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.40.B	ES. ISTOPATOLOGICO BULBO OCULARE. Biopsia semplice. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	9140B.001	ES. ISTOPATOLOGICO BULBO OCULARE. Biopsia semplice. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.40.C	ES. ISTOPATOLOGICO CAVO ORALE. Biopsia semplice. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	9140C.001	ES. ISTOPATOLOGICO CAVO ORALE. Biopsia semplice. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.40.D	ES. ISTOPATOLOGICO CAVO ORALE. ESCISSIONE DI NEOFORMAZIONE. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	9140D.001	ES. ISTOPATOLOGICO CAVO ORALE. ESCISSIONE DI NEOFORMAZIONE. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.40.E	ES. ISTOPATOLOGICO SISTEMA CIRCOLATORIO. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Biopsia semplice. Per campione	9140E.001	ES. ISTOPATOLOGICO SISTEMA CIRCOLATORIO. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Biopsia semplice. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.40.G	ES. ISTOPATOLOGICO CUTE E/O TESSUTI MOLLI. Con biopsia o escissione di neoformazione. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	9140G.001	ES. ISTOPATOLOGICO CUTE E/O TESSUTI MOLLI. Con biopsia o escissione di neoformazione. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.40.H	ES. ISTOPATOLOGICO DI CUTE E/O TESSUTI MOLLI. Escissione allargata di neoplasia maligna. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	9140H.001	ES. ISTOPATOLOGICO DI CUTE E/O TESSUTI MOLLI. Escissione allargata di neoplasia maligna. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.41.B	ES. ISTOPATOLOGICO ALTRI ORGANI DA AGOBIOPSIA. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	9141B.001	ES. ISTOPATOLOGICO ALTRI ORGANI DA AGOBIOPSIA. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.41.C	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO DIGERENTE. BIOPSIA ENDOSCOPICA PER CELIACHIA. Incluso: valutazione immunoistochimica per CD3	9141C.001	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO DIGERENTE. BIOPSIA ENDOSCOPICA PER CELIACHIA. Incluso: valutazione immunoistochimica per CD3	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.41.D	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO DIGERENTE. MAPPING PER MALATTIA INFIAMMATORIA CRONICA INTESTINALE (IBD). Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Su almeno 6 campioni	9141D.001	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO DIGERENTE. MAPPING PER MALATTIA INFIAMMATORIA CRONICA INTESTINALE (IBD). Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Su almeno 6 campioni	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.41.E	ES. ISTOPATOLOGICO DELL'APPARATO DIGERENTE. MUCOSECTOMIA. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi	9141E.001	ES. ISTOPATOLOGICO DELL'APPARATO DIGERENTE. MUCOSECTOMIA. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.41.F	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO DIGERENTE ESCISSIONE DI NEOFORMAZIONE. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	9141F.001	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO DIGERENTE ESCISSIONE DI NEOFORMAZIONE. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.41.G	ES. ISTOPATOLOGICO SISTEMA EMPOIETICO. ASPORTAZIONE DI LINFONODO UNICO SUPERFICIALE. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	9141G.001	ES. ISTOPATOLOGICO SISTEMA EMPOIETICO. ASPORTAZIONE DI LINFONODO UNICO SUPERFICIALE. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.41.J	ES. ISTOPATOLOGICO SISTEMA EMPOIETICO. BIOPSIA OSTEO-MIDOLLARE (B.O.M.). Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi.	9141J.001	ES. ISTOPATOLOGICO SISTEMA EMPOIETICO. BIOPSIA OSTEO-MIDOLLARE (B.O.M.). Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi.	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.41.K	ES. ISTOPATOLOGICO SISTEMA ENDOCRINO. Biopsia semplice. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	9141K.001	ES. ISTOPATOLOGICO SISTEMA ENDOCRINO. Biopsia semplice. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.41.L	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO DIGERENTE. BIOPSIA ENDOSCOPICA PER STUDIO GASTRITE CRONICA. Mapping su almeno 3 campioni. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi	9141L.001	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO DIGERENTE. BIOPSIA ENDOSCOPICA PER STUDIO GASTRITE CRONICA. Mapping su almeno 3 campioni. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.42.C	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO MUSCOLO SCHELETRICO. Biopsia semplice ossea. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	9142C.001	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO MUSCOLO SCHELETRICO. Biopsia semplice ossea. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.42.D	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO MUSCOLO SCHELETRICO. BIOPSIA INCISIONALE O PUNCH. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	9142D.001	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO MUSCOLO SCHELETRICO. BIOPSIA INCISIONALE O PUNCH. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.42.E	ES. ISTOPATOLOGICO ORECCHIO. Biopsia semplice. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	9142E.001	ES. ISTOPATOLOGICO ORECCHIO. Biopsia semplice. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.42.F	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO RESPIRATORIO da Poliplectomia endoscopica. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	9142F.001	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO RESPIRATORIO da Poliplectomia endoscopica. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.42.G	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO RESPIRATORIO - Biopsia semplice. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	9142G.001	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO RESPIRATORIO - Biopsia semplice. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.42.H	ES. ISTOPATOLOGICO NASO E CAVITÀ NASALI. ESCISSIONE DI NEOFORMAZIONE. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	9142H.001	ES. ISTOPATOLOGICO NASO E CAVITÀ NASALI. ESCISSIONE DI NEOFORMAZIONE. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.43.A	ES. ISTOPATOLOGICO SIEROSE. Biopsia semplice. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	9143A.001	ES. ISTOPATOLOGICO SIEROSE. Biopsia semplice. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
91.43.B	ES. ISTOPATOLOGICO SIEROSE. ESCISSIONE DI NEOFORMAZIONE. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	9143B.001	ES. ISTOPATOLOGICO SIEROSE. ESCISSIONE DI NEOFORMAZIONE. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.43.D	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO GENITALE ESCISSIONE DI NEOFORMAZIONE. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	9143D.001	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO GENITALE ESCISSIONE DI NEOFORMAZIONE. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.43.E	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO GENITALE DA CONIZZAZIONE CERVICE UTERINA (chirurgica, con ansa a radiofrequenza o altre metodiche). Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi	9143E.001	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO GENITALE DA CONIZZAZIONE CERVICE UTERINA (chirurgica, con ansa a radiofrequenza o altre metodiche). Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.43.G	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO URINARIO. Biopsia semplice. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	9143G.001	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO URINARIO. Biopsia semplice. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.43.H	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO URINARIO PER LESIONE FOCALE. BIOPSIA RENALE. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	9143H.001	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO URINARIO PER LESIONE FOCALE. BIOPSIA RENALE. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.43.K	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO URINARIO. BIOPSIA RENALE per lesione diffusa. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Includa Immunofluorescenza. Per campione e almeno 7 marcatori	9143K.001	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO URINARIO. BIOPSIA RENALE per lesione diffusa. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Includa Immunofluorescenza. Per campione e almeno 7 marcatori	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.43.L	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO GENITALE. Biopsia semplice. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	9143L.001	ES. ISTOPATOLOGICO APPARATO GENITALE. Biopsia semplice. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.46.A	ES. ISTOPATOLOGICO MAMMELLA. Biopsia semplice. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	9146A.001	ES. ISTOPATOLOGICO MAMMELLA. Biopsia semplice. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.46.B	ES. ISTOPATOLOGICO MAMMELLA. ESCISSIONE DI NEOFORMAZIONE. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	9146B.001	ES. ISTOPATOLOGICO MAMMELLA. ESCISSIONE DI NEOFORMAZIONE. Incluso: eventuali analisi supplementari istochimiche e/o immunoistochimiche necessarie al completamento della diagnosi. Per campione	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni	9147CE001	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X ERITROCITOSI	L60	Anatomia ed istologia patologica	A3
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni	9147CE002	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X IPEROSINOFILIA	L60	Anatomia ed istologia patologica	A3
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni	9147CE003	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA	L60	Anatomia ed istologia patologica	A3
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni	9147CE004	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X LINFOMA/LEUCEMIA CELL BETA: TRASLOCAZIONI IGH/BCL1; IGH/BCL2	L60	Anatomia ed istologia patologica	A3
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni	9147CE005	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X LEUCEMIA LINFATICA CRONICA; IPERMUTAZIONE SOMATICA IGHV	L60	Anatomia ed istologia patologica	A3
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni	9147CE006	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X MASTOCITOSI	L60	Anatomia ed istologia patologica	A3
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni	9147CE007	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X MIELODISPLASIE (INCLUSA LA LEUCEMIA MIELOMONOCLITICA GIOVANILE)	L60	Anatomia ed istologia patologica	A3
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni	9147CE008	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X MIELOFIBROSI	L60	Anatomia ed istologia patologica	A3
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni	9147CE009	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X PIATRINOPENIE FAMILIARI	L60	Anatomia ed istologia patologica	A3
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni	9147CE010	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X POLICITEMIA VERA	L60	Anatomia ed istologia patologica	A3
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni	9147CE011	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X TROMBOCITEMIA ESSENZIALE	L60	Anatomia ed istologia patologica	A3
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni	9147CE012	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X LEUCEMIA LINFOBLASTICA ACUTA	L60	Anatomia ed istologia patologica	A3
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni	9147CE013	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X ALTRE SINDROMI MIELOPROLIFERATIVE (MPN)	L60	Anatomia ed istologia patologica	A3
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni	9147CE014	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X LINFOMI NON-HODGKIN	L60	Anatomia ed istologia patologica	A3
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni	9147CE015	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X LEUCEMIA LINFATICA CRONICA	L60	Anatomia ed istologia patologica	A3
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni	9147CE016	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA	L60	Anatomia ed istologia patologica	A3
91.47.C	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA. Fino a 8 antigeni	9147CE017	IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE LEUCO/LINFOCITARIA FINO A 8 ANTIGENI X MIELOMA MULTIPLO E GAMMOPATIE MONOCLONALI	L60	Anatomia ed istologia patologica	A3
91.47.L	PANNELLO DI IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE DI FATTORI PROGNOSTICI E PREDITTIVI PER PATOLOGIA TUMORALE MALIGNA DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE. Almeno 2 marcatori	9147L.001	PANNELLO DI IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE DI FATTORI PROGNOSTICI E PREDITTIVI PER PATOLOGIA TUMORALE MALIGNA DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE. Almeno 2 marcatori	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.47.M	PANNELLO DI IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE DI FATTORI PROGNOSTICI E PREDITTIVI PER MELANOMA Almeno 2 marcatori	9147M.001	PANNELLO DI IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE DI FATTORI PROGNOSTICI E PREDITTIVI PER MELANOMA Almeno 2 marcatori	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.47.N	PANNELLO DI IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE DI FATTORI PROGNOSTICI E PREDITTIVI PER PATOLOGIA TUMORALE MALIGNA DEL POLMONE. Almeno 2 marcatori	9147N.001	PANNELLO DI IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE DI FATTORI PROGNOSTICI E PREDITTIVI PER PATOLOGIA TUMORALE MALIGNA DEL POLMONE. Almeno 2 marcatori	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.47.P	PANNELLO DI IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE DI FATTORI PROGNOSTICI E PREDITTIVI PER PATOLOGIA TUMORALE MALIGNA DELL'APPARATO GASTROENTERICO. Almeno 2 marcatori	9147P.001	PANNELLO DI IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE DI FATTORI PROGNOSTICI E PREDITTIVI PER PATOLOGIA TUMORALE MALIGNA DELL'APPARATO GASTROENTERICO. Almeno 2 marcatori	L60	Anatomia ed istologia patologica	A5
91.5R.1	SCREENING URINARI ERRORI CONGENITI DEL METABOLISMO Incluso: pH urinario, ricerca glucosio e altri zuccheri urinari, ricerca chetoni urinari	915R1.001	SCREENING URINARI ERRORI CONGENITI DEL METABOLISMO Incluso: pH urinario, ricerca glucosio e altri zuccheri urinari, ricerca chetoni urinari	L29	Chimica clinica	B A1
91.5R.2	ACIDI ORGANICI URINARI (NAS) IN GC/MS. DOSAGGIO	915R2.001	ACIDI ORGANICI URINARI (NAS) IN GC/MS. DOSAGGIO	L29	Chimica clinica	A1

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
91.5R.3	DOSAGGIO QUANTITATIVO DI UN SINGOLO ACIDO ORGANICO IN LIQUIDI BIOLOGICI MEDIANTE GC/MS CON ISOTOPI STABILI	915R3.001	DOSAGGIO QUANTITATIVO DI UN SINGOLO ACIDO ORGANICO IN LIQUIDI BIOLOGICI MEDIANTE GC/MS CON ISOTOPI STABILI	L29	Chimica clinica	A1
91.5R.4	ACIDO OROTICO URINARIO. DOSAGGIO	915R4.001	ACIDO OROTICO URINARIO. DOSAGGIO	L29	Chimica clinica	A1
91.5R.5	BETA-IDROSSIBUTIRRATO	915R5.001	BETA-IDROSSIBUTIRRATO	L29	Chimica clinica	A1
91.5R.6	ACIDO ACETOACETICO	915R6.001	ACIDO ACETOACETICO	L29	Chimica clinica	B A1
91.5R.7	NEFA (acidi grassi non esterificati)	915R7.001	NEFA (acidi grassi non esterificati)	L29	Chimica clinica	B A1
91.5R.8	CARNITINA LIBERA	915R8.001	CARNITINA LIBERA	L29	Chimica clinica	A1
91.5R.9	CARNITINA ESTERIFICATA	915R9.001	CARNITINA ESTERIFICATA	L29	Chimica clinica	A1
91.5R.A	PROFILO ACILCARNITINE PLASMATICHE CON MS/MS	915RA.001	PROFILO ACILCARNITINE PLASMATICHE CON MS/MS	L29	Chimica clinica	A1
91.5R.B	SUCCINILACETONE URINARIO	915RB.001	SUCCINILACETONE URINARIO	L29	Chimica clinica	A1
91.5R.C	N-ACETILASPARTATO	915RC.001	N-ACETILASPARTATO	L29	Chimica clinica	A1
91.5R.D	PTERINE PLASMATICHE E URINARIE	915RD.001	PTERINE PLASMATICHE E URINARIE	L29	Chimica clinica	A1
91.5R.E	OLIGOSACCARIDI URINARI	915RE.001	OLIGOSACCARIDI URINARI	L29	Chimica clinica	A1
91.5R.F	CROMATOGRAFIA ZUCCHERI URINARI	915RF.001	CROMATOGRAFIA ZUCCHERI URINARI	L29	Chimica clinica	A1
91.5R.G	ACIDI GRASSI A CATENA MOLTO LUNGA (VLCFA)	915RG.001	ACIDI GRASSI A CATENA MOLTO LUNGA (VLCFA)	L29	Chimica clinica	A1
91.5R.H	ISOLETTROFOCUSING DELLA TRANSFERRINA SIERICA	915RH.001	ISOLETTROFOCUSING DELLA TRANSFERRINA SIERICA	L29	Chimica clinica	A1 A3
91.5R.J	CISTINA INTRALEUCOCITARIA	915RJ.001	CISTINA INTRALEUCOCITARIA	L29	Chimica clinica	A1 A3
91.5R.K	ENZIMI DEL METABOLISMO GLICIDICO. DOSAGGIO. Per singolo dosaggio	915RK.001	ENZIMI DEL METABOLISMO GLICIDICO. DOSAGGIO. Per singolo dosaggio	L29	Chimica clinica	A1
91.5R.L	ENZIMI METABOLISMO DEGLI AMMINOACIDI. DOSAGGIO. Per singolo dosaggio	915RL.001	ENZIMI METABOLISMO DEGLI AMMINOACIDI. DOSAGGIO. Per singolo dosaggio	L29	Chimica clinica	A1
91.5R.M	ENZIMI GLICOSILAZIONE DELLE PROTEINE. DOSAGGIO. Per singolo dosaggio	915RM.001	ENZIMI GLICOSILAZIONE DELLE PROTEINE. DOSAGGIO. Per singolo dosaggio	L29	Chimica clinica	A1
91.5R.N	ENZIMI METABOLISMO PURINICO. DOSAGGIO. Per singolo dosaggio	915RN.001	ENZIMI METABOLISMO PURINICO. DOSAGGIO. Per singolo dosaggio	L29	Chimica clinica	A1
91.5R.P	ENZIMI METABOLISMO PIRIMIDINICO. DOSAGGIO. Per singolo dosaggio	915RP.001	ENZIMI METABOLISMO PIRIMIDINICO. DOSAGGIO. Per singolo dosaggio	L29	Chimica clinica	A1
91.5R.Q	ENZIMI LIOSOMIALI. DOSAGGIO. Per singolo dosaggio	915RQ.001	ENZIMI LIOSOMIALI. DOSAGGIO. Per singolo dosaggio	L29	Chimica clinica	A1
91.5R.R	ENZIMI DELLA BETA-OSSIDAZIONE. DOSAGGIO. Per singolo dosaggio	915RR.001	ENZIMI DELLA BETA-OSSIDAZIONE. DOSAGGIO. Per singolo dosaggio	L29	Chimica clinica	A1
91.5R.S	ENZIMI MITOCONDRIALI. DOSAGGIO. Per singolo dosaggio	915RS.001	ENZIMI MITOCONDRIALI. DOSAGGIO. Per singolo dosaggio	L29	Chimica clinica	A1
91.5R.T	ENZIMI METABOLISMO LIPIDICO. DOSAGGIO. Per singolo dosaggio	915RT.001	ENZIMI METABOLISMO LIPIDICO. DOSAGGIO. Per singolo dosaggio	L29	Chimica clinica	A1
91.5R.U	ENZIMI METABOLISMO DELLE PORFIRINE. DOSAGGIO. Per singolo dosaggio	915RU.001	ENZIMI METABOLISMO DELLE PORFIRINE. DOSAGGIO. Per singolo dosaggio	L29	Chimica clinica	A1
91.5R.W	RAME TISSUTALE. DOSAGGIO. Per singolo dosaggio	915RW.001	RAME TISSUTALE. DOSAGGIO. Per singolo dosaggio	L29	Chimica clinica	A1
91.5R.X	MUCOPOLISACCARIDI URINARI TEST DI SCREENING	915RX.001	MUCOPOLISACCARIDI URINARI TEST DI SCREENING	L29	Chimica clinica	A1
91.5R.Y	MUCOPOLISACCARIDI URINARI TOTALI. DOSAGGIO	915RY.001	MUCOPOLISACCARIDI URINARI TOTALI. DOSAGGIO	L29	Chimica clinica	A1
91.5R.Z	N-ACETILGLUCOSAMINIDASI	915RZ.001	N-ACETILGLUCOSAMINIDASI	L29	Chimica clinica	A1
91.60.1	STATO MUTAZIONALE EGFR	91601G001	STATO MUTAZIONALE EGFR X CARCINOMA POLMONARE NON A PICCOLE CELLULE	L29	Chimica clinica	A5 A6
91.60.1	STATO MUTAZIONALE EGFR	91601G101	STATO MUTAZIONALE EGFR X CARCINOMA POLMONARE NON A PICCOLE CELLULE, ISTIOTIPO ADENOCARCINOMA - PER SCELTA TERAPEUTICA ADIUVANTE	L29	Chimica clinica	A5 A6
91.60.2	RIARRANGIAMENTO ALK. In caso di negatività incluso: ROS1	91602G001	RIARRANGIAMENTO ALK. In caso di negatività incluso: ROS1 X CARCINOMA POLMONARE NON A PICCOLE CELLULE	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
91.60.3	STATO MUTAZIONALE K-RAS, N-RAS	91603G002	STATO MUTAZIONALE K-RAS e N-RAS X CARCINOMA DEL COLON RETTO	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
91.60.4	STATO MUTAZIONALE H-RAS	91604.001	STATO MUTAZIONALE H-RAS	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
91.60.5	STATO MUTAZIONALE K-RAS	91605.001	STATO MUTAZIONALE K-RAS	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
91.60.6	STATO MUTAZIONALE B-RAF	91606E109	STATO MUTAZIONALE B-RAF X HAIRY-CELL LEUKEMIA - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
91.60.6	STATO MUTAZIONALE B-RAF	91606G002	STATO MUTAZIONALE B-RAF X CARCINOMA DEL COLON RETTO	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
91.60.6	STATO MUTAZIONALE B-RAF	91606G003	STATO MUTAZIONALE B-RAF X MELANOMA MALIGNO	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
91.60.6	STATO MUTAZIONALE B-RAF	91606G004	STATO MUTAZIONALE B-RAF X TUMORI A ORIGINE DALLE CELLULE FOLLICOLARI DELLA TIROIDE	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
91.60.7	INSTABILITA' MICROSATELLITARE	91607G002	INSTABILITA' MICROSATELLITARE X CARCINOMA DEL COLON RETTO	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
91.60.7	INSTABILITA' MICROSATELLITARE	91607G007	INSTABILITA' MICROSATELLITARE X CARCINOMA GASTRICO E DELLA GIUNZIONE ESOFAGO-GASTRICA, METASTATICO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
91.60.7	INSTABILITA' MICROSATELLITARE	91607G110	INSTABILITA' MICROSATELLITARE X CARCINOMA EPATOCELLULARE AVANZATO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
91.60.8	STATO MUTAZIONALE C-Kit	91608G005	STATO MUTAZIONALE C-Kit X TUMORI STROMALI GASTROINTESTINALI (GIST)	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
91.60.9	STATO MUTAZIONALE PDGFRA	91609G005	STATO MUTAZIONALE PDGFRA X TUMORI STROMALI GASTROINTESTINALI (GIST)	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
91.60.A	STATO HER2-neu	9160AG006	STATO HER2-neu X CARCINOMA MAMMARIO	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
91.60.A	STATO HER2-neu	9160AG007	STATO HER2-neu X CARCINOMA GASTRICO	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
91.60.B	METILAZIONE PROMOTORE MGMT	9160BG008	METILAZIONE PROMOTORE MGMT X TUMORI DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE (SNC)	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
91.60.C	MUTAZIONI IDH1-2	9160CG008	MUTAZIONI IDH1-2 X TUMORI DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE (SNC)	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
91.60.D	CODELEZIONE 1p/19q	9160DG008	CODELEZIONE 1p/19q X TUMORI DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE (SNC)	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
91.60.E	STATO MUTAZIONALE RET	9160EG009	STATO MUTAZIONALE RET X CARCINOMA MIDOLLARE DELLA TIROIDE	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
91.60.F	AMPLIFICAZIONE GENE N-MYC	9160FG010	AMPLIFICAZIONE GENE N-MYC X NEUROBLASTOMA	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
91.60.G	RIARRANGIAMENTO EWSR1	9160GG011	RIARRANGIAMENTO EWSR1 X TUMORI PNET, CONDROSARCOMA MIXOIDE, DRCT, ISTIOCITOMA FIBROSO ANGIOMATOIDE	L70	Genetica/citogenetica	A6
91.60.G	RIARRANGIAMENTO EWSR1	9160GG129	RIARRANGIAMENTO EWSR1 X SARCOMA DI EWING - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A6
91.60.G	RIARRANGIAMENTO EWSR1	9160GG130	RIARRANGIAMENTO EWSR1 X CONDROSARCOMA MIXOIDE EXTRASCELETRICO - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
91.60.H	RIARRANGIAMENTO gene DDIT3	9160HG012	RIARRANGIAMENTO gene DDIT3 X LIPOSARCOMA MIXOIDE/CELLULE ROTONDE - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A6
91.60.J	RIARRANGIAMENTO gene FOXO1	9160JG013	RIARRANGIAMENTO gene FOXO1 X RABDOMIOSARCOMA ALVEOLARE - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A6
91.60.K	AMPLIFICAZIONE MDM2	9160KG014	AMPLIFICAZIONE MDM2 X LIPOSARCOMA, OSTEOSARCOMA - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A6
91.60.L	TRASLOCAZIONE (X;18)	9160LG015	TRASLOCAZIONE (X;18) X SARCOMA SINOVIALE - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A6
91.60.M	TRASLOCAZIONE (7;16)	9160MG016	TRASLOCAZIONE (7;16) X SARCOMA FIBROMIXOIDE DI BASSO GRADO - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A6
91.60.N	TRASLOCAZIONE der (17) t (X;17)	9160NG017	TRASLOCAZIONE der (17) t (X;17) X SARCOMA ALVEOLARE PARTI MOLLI - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A6
91.60.P	TRASLOCAZIONE t (12;15)	9160PG018	TRASLOCAZIONE t (12;15) X NEFROMA MESOBLASTICO CONGENITO, CARCINOMA SECRETORIO DELLA MAMMELLA - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A6
91.60.P	TRASLOCAZIONE t (12;15)	9160PG136	TRASLOCAZIONE t (12;15) X INFANTILE SARCOMA - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A6
91.60.Q	TRASLOCAZIONE (11;14)	9160QG019	TRASLOCAZIONE (11;14) X LINFOMA MANTELLARE LINFOMA MARGINALE SPLENICO TUMORI PLASMACELLULARI	L70	Genetica/citogenetica	A6
91.60.R	TRASLOCAZIONE (9;14)	9160RG020	TRASLOCAZIONE (9;14) X LINFOMA SPLENICO LINFOMI SNC A GRANDI CELLULE B	L70	Genetica/citogenetica	A6
91.60.S	TRASLOCAZIONE t (11;18), t (1;14), t (3;14)	9160SG021	TRASLOCAZIONE t (11;18), t (1;14), t (3;14) X LINFOMI MALT EXTRALINFONODALI	L70	Genetica/citogenetica	A6
91.60.T	TRASLOCAZIONE t (2;12)	9160TG022	TRASLOCAZIONE t (2;12) X LINFOMA MANTELLARE	L70	Genetica/citogenetica	A6
91.60.U	TRASLOCAZIONE t (14;18)	9160UG023	TRASLOCAZIONE t (14;18) X LINFOMA FOLLICOLARE	L70	Genetica/citogenetica	A6
91.60.V	TRASLOCAZIONE (2;17)	9160VG024	TRASLOCAZIONE (2;17) X LINFOMI ALK LINFOMI B A GRANDI CELLULE DIFFUSI	L70	Genetica/citogenetica	A6
91.60.W	TRASLOCAZIONE (8;14) (2;8), (8;22), (8;9), (3;8)	9160WG025	TRASLOCAZIONE (8;14) (2;8), (8;22), (8;9), (3;8) X LINFOMA DI BURKITT LINFOMA DIFFUSO A GRANDI CELLULE	L70	Genetica/citogenetica	A6
91.60.X	TRASLOCAZIONE (2;5), (1;2)	9160XG026	TRASLOCAZIONE (2;5), (1;2) X LINFOMI ANAPLASTICI A GRANDI CELLULE	L70	Genetica/citogenetica	A6
91.60.Z	RIARRANGIAMENTO GENI DELLE IMMUNOGLOBULINE	9160ZG027	RIARRANGIAMENTO GENI DELLE IMMUNOGLOBULINE X LINFOMI	L70	Genetica/citogenetica	A6
91.61.1	RIARRANGIAMENTO DEL RECEPTORE DELLE CELLULE T (TCR)	91611G028	RIARRANGIAMENTO DEL RECEPTORE DELLE CELLULE T (TCR) X LINFOMI	L70	Genetica/citogenetica	A6
91.61.2	RIARRANGIAMENTO Bcl6	91612G029	RIARRANGIAMENTO Bcl6 X LINFOMA DIFFUSO A GRANDI CELLULE	L70	Genetica/citogenetica	A6
99.06.A	INIBITORI DEI FATTORI DELLA COAGULAZIONE	9906A.001	INIBITORI DEI FATTORI DELLA COAGULAZIONE	T40	Trasfusioni	A3
99.71.A	AFERESI SELETTIVA SU SANGUE INTERO [granulocito-monocito aferesi terapeutica]	9971A.001	AFERESI SELETTIVA SU SANGUE INTERO [granulocito-monocito aferesi terapeutica]	T40	Trasfusioni	A3
99.71.B	AFERESI TERAPEUTICA DELLE LIPOPROTEINE	9971B.001	AFERESI TERAPEUTICA DELLE LIPOPROTEINE	T40	Trasfusioni	A3
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210E001	ANAL. MUTAZ. X ERITROCITOSI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210E002	ANAL. MUTAZ. X IPEREOISINOFILIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210E004	ANAL. MUTAZ. X LINFOMA/LEUCEMIA CELL BETA: TRASLOCAZIONI IGH/BCL1; IGH/BCL2	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210E005	ANAL. MUTAZ. X LEUCEMIA LINFATICA CRONICA: IPERMUTAZIONE SOMATICA IGHV	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210E006	ANAL. MUTAZ. X MASTOCITOSI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210E008	ANAL. MUTAZ. X MIELOFIBROSI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210E009	ANAL. MUTAZ. X PIASTRINOPENIE FAMILIARI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210E010	ANAL. MUTAZ. X POLICITEMIA VERA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210E011	ANAL. MUTAZ. X TROMBOCITEMIA ESSENZIALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210E012	ANAL. MUTAZ. X LEUCEMIA LINFOBLASTICA ACUTA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210E013	ANAL. MUTAZ. X ALTRE SINDROMI MIELOPROLIFERATIVE (MPN)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210E014	ANAL. MUTAZ. X LINFOMI NON-HODGKIN	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210E015	ANAL. MUTAZ. X LEUCEMIA LINFATICA CRONICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210E017	ANAL. MUTAZ. X MIELOMA MULTIPLIO E GAMMOPATIE MONOCLONALI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210F003	ANAL. MUTAZ. X ARTRITE PSORIASICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210F008	ANAL. MUTAZ. X DIABETE MELLITO TIPO 1	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210F009	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA CELIACHIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P003	ANAL. MUTAZ. X ACIDEMIE ORGANICHE E ACIDOSI LATTICHE PRIMITIVE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P004	ANAL. MUTAZ. X ACIDOSI LATTICA CONGENITA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P006	ANAL. MUTAZ. X ACIDOSI RENALE TUBULARE DISTALE AR CON SORDITÀ	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P007	ANAL. MUTAZ. X ACIDURIA FUMARICA	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P009	ANAL. MUTAZ. X ACIDURIE ORGANICHE (AO)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P010	ANAL. MUTAZ. X ACONDOGENESI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P016	ANAL. MUTAZ. X ACROCEFALOSINDATTILIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P017	ANAL. MUTAZ. X ACROCEFALOSINDATTILIA DI TIPO WAARDENBURG	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P019	ANAL. MUTAZ. X ACRODISOSTOSI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P020	ANAL. MUTAZ. X ACROMATOPSIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P022	ANAL. MUTAZ. X ADRENOLEUCODISTROFIA NEONATALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P025	ANAL. MUTAZ. X AGAMMAGLOBULINEMIA AR (AGA-AR)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P028	ANAL. MUTAZ. X ALAGILLE, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P030	ANAL. MUTAZ. X ALBINISMO OCULOCUTANEO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P032	ANAL. MUTAZ. X ALDOSTERONISMO GLUCOCORTICOIDO- SOPPRIMIBILE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P035	ANAL. MUTAZ. X ALPORT, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P039	ANAL. MUTAZ. X ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P040	ANAL. MUTAZ. X ALZHEIMER FAMILIARE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P042	ANAL. MUTAZ. X AMILOIDOSI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P057	ANAL. MUTAZ. X ANEMIA SIDERBLASTICA COSTITUZIONALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P060	ANAL. MUTAZ. X ANGIOEDEMA EREDITARIO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P061	ANAL. MUTAZ. X ANGIOEDEMA EREDITARIO TIPO I	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P062	ANAL. MUTAZ. X ANGIOEDEMA EREDITARIO TIPO II	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P064	ANAL. MUTAZ. X ANOMALIA DI AXENFELD-RIEGER	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P066	ANAL. MUTAZ. X ANOMALIA DI PETER	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P067	ANAL. MUTAZ. X ANOMALIE VITREO (IN PARTICOLARE VITREOPATIE ESSUDATIVE)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P069	ANAL. MUTAZ. X APLASIA /IPOPPLASIA DELLE CELLULE DI LEYDIG	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P070	ANAL. MUTAZ. X APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P074	ANAL. MUTAZ. X ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE TIPO 1	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P076	ANAL. MUTAZ. X ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE TIPO 2B	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P090	ANAL. MUTAZ. X ATASSIE EPISODICHE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P091	ANAL. MUTAZ. X ATASSIE SPINOCEREBELLARI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P099	ANAL. MUTAZ. X ATROFIA MUSCOLARE SPINALE (SMN) /WERDNIG-HOFFMANN	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P102	ANAL. MUTAZ. X ATROFIA MUSCOLARE SPINALE TIPO II	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P103	ANAL. MUTAZ. X ATROFIA MUSCOLARE SPINALE TIPO IV	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P111	ANAL. MUTAZ. X BARTTER, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P118	ANAL. MUTAZ. X CACH, SINDROME LEUCOENCEFALOPATIA CON SOSTANZA BIANCA EVANESCENTE (VANISHING WHITE MATTER DISEASE)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P125	ANAL. MUTAZ. X CARCINOMA MAMMARIO E OVARICO EREDITARIO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P126	ANAL. MUTAZ. X CARCINOMA MAMMARIO E OVARICO EREDITARIO APPROFONDIMENTO DIAGNOSTICO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P128	ANAL. MUTAZ. X CARDIOFACIOCUTANEA, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P132	ANAL. MUTAZ. X CARDIOMIOPATIA VENTRICOLARE DESTRA ARITMOGENA	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P172	ANAL. MUTAZ. X CERIODILOPOFUSCINOSI NEURONALE GIOVANILE (CLN3)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P182	ANAL. MUTAZ. X CHERATOCONO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P183	ANAL. MUTAZ. X CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P189	ANAL. MUTAZ. X CISTINURIA 2 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P190	ANAL. MUTAZ. X CISTINURIA DI TIPO I 2 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P191	ANAL. MUTAZ. X CISTINURIA DI TIPO II 2 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P194	ANAL. MUTAZ. X COLESTASI FAMILIARE INTRAEPATICA PROGRESSIVA -TIPO I, TIPO II, TIPO III	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P196	ANAL. MUTAZ. X COLLAGE TIPO 11 STICKER TIPO 2, SINDROME STICKLER TIPO 3, SINDROME MARSHALL, SINDROME FIBROCONDROGENESI OSMED AR OSMED AD	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P198	ANAL. MUTAZ. X COLLAGENE TIPO 9 DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA (EDM2) DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA (EDM3) DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA (EDM6) STICKLER SINDROME AR	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P201	ANAL. MUTAZ. X COMPLESSO PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA-SINDROME EMOLITICO UREMICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P205	ANAL. MUTAZ. X CONDRODISTROFIE CONGENITE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P207	ANAL. MUTAZ. X CONTRATTURE CONGENITE LETALI, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P213	ANAL. MUTAZ. X CORNELIA DE LANGE, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P219	ANAL. MUTAZ. X CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P221	ANAL. MUTAZ. X CROUZON, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P227	ANAL. MUTAZ. X DEFICIENZA CONGENITA DEI FATTORI DELLA COAGULAZIONE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P229	ANAL. MUTAZ. X DEFICIENZA DEL COMPLESSO II MITOCONDRIALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P233	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT COENZIMA Q10	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P234	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT COMBINATO DI FATTORE V E FATTORE VIII	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P235	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT CONGENITO DI FIBRINOGENO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P236	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT CONGENITO DI INIBITORE 1 DELL'ATTIVATORE DEL PLASMINOGENO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P241	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT CREATINA-SINTESI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P243	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DEL COMPLESSO III MITOCONDRIALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P244	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DEL COMPLESSO PIRUVATO DEIDROGENASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P249	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DELLA FRAZIONE C8A DEL COMPLEMENTO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P250	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DELLA FRAZIONE C8B DEL COMPLEMENTO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P269	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ADENOSINA MONOFOSFATO DEAMINASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P270	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ALFA-CHETO ACIDO A CATENA RAMIFICATA DEIDROGENASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P279	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI CARNITINA PALMITOL TRANSFERASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P280	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI CITOCROMO C OSSIDASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P287	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI FATTORE XIII	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P288	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI FOSFOENOLPIRUVATO CARBOSSICHIINASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P311	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PIRUVATO DECARBOSSILASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P312	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PIRUVATO DEIDROGENASI FOSFATASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P317	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PROTEINA MITOCONDRIALE TRIFUNZIONALE	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P318	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PROTEINA TRASFERENTE GLI ESTERI DI COLESTEROLO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P321	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI SAPOSINA B	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P332	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT ISOLATO DI 3 METILCROTONIL COA CARBOSSILASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P333	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT ISOLATO ORMONO DELLA CRESCITA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P334	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT MULTIPLO DI CARBOSSILASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P337	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT PRIMA TAPPA DEL CICLO DELL'UREA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P339	ANAL. MUTAZ. X DEMENZA FRONTOTEMPORALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P348	ANAL. MUTAZ. X DIABETE MODY	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P350	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) (46, XY - 46, XX GONADICI)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P353	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) (46,XX)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P357	ANAL. MUTAZ. X DISCHERATOSI CONGENITA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P358	ANAL. MUTAZ. X DISCHERATOSI CONGENITA AUTOSOMICA DOMINANTE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P359	ANAL. MUTAZ. X DISCHERATOSI CONGENITA AUTOSOMICA RECESSIVA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P362	ANAL. MUTAZ. X DISFIBRINOGENEMIA CONGENITA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P370	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA ECTODERMICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P375	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P379	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA GELEOFISICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P394	ANAL. MUTAZ. X DISTONIE (DA TORSIONE IDIOPATICA, DOPA SENSIBILE, MIOLONICA)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P395	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA A FARFALLA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P399	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA FACIOSCOPOLOMERALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P401	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA MIOTONICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P403	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA MUSCOLARE CONGENITA DI ULLRICH E MIOPATIA DI BETHLEM	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P407	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA MUSCOLARE DI EMERY DREIFUSS	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P409	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA MUSCOLARE SCAPOLOPERONEALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P412	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA TORACICA ASFISSIANTE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P413	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA VITELLIFORME DELL'ADULTO/PATTERN DYSTROPHY	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P415	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P422	ANAL. MUTAZ. X DRAVET, SINDROME INCLUSO: EPILESSIA MIOLONICA SEVERA DELL'INFANZIA (SMEI), EPILESSIA GENERALIZZATA CON CRISI FEBBRILI PLUS (GEFS+), EPILESSIA CON ASSENZE DELL'INFANZIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P424	ANAL. MUTAZ. X ELLIS-VAN CREVELD, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P425	ANAL. MUTAZ. X ELLISSOCITOSI EREDITARIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P427	ANAL. MUTAZ. X EMICRANIA EMIPLEGICA ALTERNANTE/ EMIPLEGIA ALTERNANTE DELL'INFANZIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P428	ANAL. MUTAZ. X EMOCROMATOSI EREDITARIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P431	ANAL. MUTAZ. X EMOGLOBINOPATIE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P434	ANAL. MUTAZ. X ENCEFALOPATIA EPILETTICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P438	ANAL. MUTAZ. X EPIDERMOLISI BOLLOSA GENERALIZZATA ATROFICA BENIGNA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P439	ANAL. MUTAZ. X EPIDERMOLISI BOLLOSA GIUNZIONALE DA DEFICIT DI LAMININA-332	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P440	ANAL. MUTAZ. X EPIDERMOLISI BOLLOSA LETALIS CON ATRESIA PILORICA	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P441	ANAL. MUTAZ. X EPIDERMOLISI BOLLOSA SEMPLICE BASALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P447	ANAL. MUTAZ. X EPILESSIA FRONTALE NOTTURNA AUTOSOMICA DOMINANTE (ADNFLE)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P450	ANAL. MUTAZ. X EPILESSIA PIRIDOSSAL FOSFATO-DIPENDENTE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P454	ANAL. MUTAZ. X ERITROCHERATODERMIA VARIABILIS	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P455	ANAL. MUTAZ. X ERITRODERMA ITTIOSIFORME CONGENITO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P456	ANAL. MUTAZ. X ESOSTOSI MULTIPLE EREDITARIE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P458	ANAL. MUTAZ. X ETILMALONICO ACIDURIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P462	ANAL. MUTAZ. X FEOCROMOCITOMA E PARANGLIOMA SECERNENTE (SPGL)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P463	ANAL. MUTAZ. X FEOCROMOCITOMA-PARANGLIOMA EREDITARIO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P465	ANAL. MUTAZ. X FIBROSI POLMONARE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P466	ANAL. MUTAZ. X FORAMINA PARIETALIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P469	ANAL. MUTAZ. X FREEMAN SHELDON	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P476	ANAL. MUTAZ. X GLAUCOMA FAMILIARE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P477	ANAL. MUTAZ. X GLICOGENOSI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P479	ANAL. MUTAZ. X GORLIN, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P481	ANAL. MUTAZ. X GRANULOMATOSI DI WEGENER	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P491	ANAL. MUTAZ. X IMINOGLUCINURIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P492	ANAL. MUTAZ. X IMMUNODEFICIENZA COMBINATA GRAVE T-B-OMENN SINDROME DI (SCID T-B)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P493	ANAL. MUTAZ. X IMMUNODEFICIENZA COMBINATA SEVERA X-LINKED (XSCID)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P494	ANAL. MUTAZ. X IMMUNODEFICIENZA COMUNE VARIABILE (CVID)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P501	ANAL. MUTAZ. X INSUFFICIENZA CORTICOSTEROIDEA ACALASIA DEFICIT DI PRODUZIONE LACRIMALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P505	ANAL. MUTAZ. X IPER IGE, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P506	ANAL. MUTAZ. X IPER IGM, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P507	ANAL. MUTAZ. X IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P508	ANAL. MUTAZ. X IPERALDOSTERONISMO FAMILIARE TIPO I	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P514	ANAL. MUTAZ. X IPERCOLESTEROLEMIA AD	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P515	ANAL. MUTAZ. X IPERCOLESTEROLEMIA AR	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P518	ANAL. MUTAZ. X IPERCOLESTEROLEMIE FAMILIARI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P519	ANAL. MUTAZ. X IPERFENILANINEMIA/DHPR	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P521	ANAL. MUTAZ. X IPERGLICINEMIA NON CHETOTICA 3 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P523	ANAL. MUTAZ. X IPERLIPIDEMIA TIPO V 4 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P527	ANAL. MUTAZ. X IPEROSALLURIA PRIMARIA 3 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P532	ANAL. MUTAZ. X IPERPLASIA SURRENALE CONGENITA (ISC)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P538	ANAL. MUTAZ. X IPERTRIGLICERIDEMIE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P539	ANAL. MUTAZ. X IPERTRIGLICERIDEMIE: DIFETTO COMBINATO DI LIPASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P541	ANAL. MUTAZ. X IPOACUSIE EREDITARIE NON SINDROMICHE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P544	ANAL. MUTAZ. X IPOBETA LIPOPROTEINEMIA FAMILIARE (FHBL)	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P545	ANAL. MUTAZ. X IPOCALIEMICA, PARALISI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P560	ANAL. MUTAZ. X ITTIOSI CONGENITE AUTOSOMICHE RECESSIVE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P561	ANAL. MUTAZ. X ITTIOSI EPIDERMOLITICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P565	ANAL. MUTAZ. X KABUKI, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P566	ANAL. MUTAZ. X KALLMANN, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P569	ANAL. MUTAZ. X KERATODERMA EPIDERMOLITICO PALMOPLANTARE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P571	ANAL. MUTAZ. X KID, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P578	ANAL. MUTAZ. X LEOPARD, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P582	ANAL. MUTAZ. X LEUCINOSI 4 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P583	ANAL. MUTAZ. X LEUCODISTROFIA A CELLULE GLOBOIDI AD ESORDIO PRECOCE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P584	ANAL. MUTAZ. X LEUCODISTROFIA A CELLULE GLOBOIDI AD ESORDIO TARDIVO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P589	ANAL. MUTAZ. X LIDDLE, SINDROME DI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P590	ANAL. MUTAZ. X LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P593	ANAL. MUTAZ. X LINFOPROLIFERATIVA AUTOIMMUNE SINDROME TIPO 0, 1A, 1A-SM, 1B (ALPS)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P596	ANAL. MUTAZ. X LIPODISTROFIA CONGENITA DI BERARDINELLI SEIP	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P597	ANAL. MUTAZ. X LIPODISTROFIA TOTALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P599	ANAL. MUTAZ. X LISSENCEFALIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P602	ANAL. MUTAZ. X LISSENCEFALIA ISOLATA ETEROTOPIA A BANDA SOTTOCORTICALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P603	ANAL. MUTAZ. X LISSENCEFALIA POLIMICROGIRIA ETEROTOPIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P607	ANAL. MUTAZ. X LYNCH, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P609	ANAL. MUTAZ. X MACULOPATIA DI BEST	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P613	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P617	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P618	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO D'ACERO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P620	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI BATTEN	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P640	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI HIRSCHSPRUNG 8 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P641	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI KUF'S 6 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P642	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI KUGELBERG-WELANDER 3 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P643	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI LAFORA 2 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P652	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI PELIZAEUS-MERZBACHER-LIKE 4 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P654	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI REFSUM 2 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P660	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI TAKAYASU 3 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P661	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI UNVERRICHT LUNDBORG 3 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P674	ANAL. MUTAZ. X MALATTIE DA B - OSSIDAZIONE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P675	ANAL. MUTAZ. X MALATTIE MITOCONDRIALI DA DEFICIT DI DNA POLIMERASI GAMMA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P676	ANAL. MUTAZ. X MALFORMAZIONE DI ARNOLD-CHIARI DI TIPO I 4 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P678	ANAL. MUTAZ. X MALFORMAZIONI CEREBRALI CAVERNOSE (CCM)	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P681	ANAL. MUTAZ. X MAFAN, SINDROME E MALATTIE CORRELATE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P683	ANAL. MUTAZ. X MELANOMA EREDITARIO, SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P684	ANAL. MUTAZ. X MELANOMA EREDITARIO, SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO SECONDO LIVELLO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P688	ANAL. MUTAZ. X METILMALONICO ACIDURIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P689	ANAL. MUTAZ. X METILMALONICO ACIDURIA CON OMOCISTINURIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P691	ANAL. MUTAZ. X MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE 9 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P705	ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA MITOCONDRIALE - ANEMIA SIDEROBLASTICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P706	ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA NEMALINICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P708	ANAL. MUTAZ. X MIOPATIE CONGENITE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P710	ANAL. MUTAZ. X MORQUIO, MPSIV, DEFICIT N-ACETIL-GALATTOSAMINA 6-SOLFATASI, DEFICIT DI BETA GALATTOSIDASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P712	ANAL. MUTAZ. X MSUD CLASSICA 4 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P713	ANAL. MUTAZ. X MSUD CON DEFICIT DI DIIDROLIPOIL DEIDROGENASI (E3) 4 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P714	ANAL. MUTAZ. X MSUD INTERMEDIA 4 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P715	ANAL. MUTAZ. X MSUD INTERMITTENTE 4 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P716	ANAL. MUTAZ. X MSUD TIAMINO SENSIBILE 4 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P717	ANAL. MUTAZ. X MUCOLIPIDOSI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P718	ANAL. MUTAZ. X MUCOPOLISACCARIDOSI (COMPLEMENTARE ALLE ANALISI BIOCHIMICHE PER LA CONFERMA DIAGNOSTICA)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P735	ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIA DISTALE MOTORIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P740	ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIE DI TIPO SENSITIVO E DISAUTONOMICO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P745	ANAL. MUTAZ. X NICOLAIDES-BARAITSER, SINDROME DI/COFFIN-SIRIS, SINDROME DI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P746	ANAL. MUTAZ. X NIEMANN PICK TIPO C, MALATTIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P748	ANAL. MUTAZ. X NOONAN, SINDROME E SINDROMI CORRELATE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P750	ANAL. MUTAZ. X OFTALMOPLEGIA ESTERNA PROGRESSIVA (CPEO)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P764	ANAL. MUTAZ. X OSTEOPETROSI AUTOSOMICA RECESSIVA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P766	ANAL. MUTAZ. X OSTEOPETROSI CON ACIDOSI TUBULARE RENALE E CALCIFICAZIONI CEREBRALI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P767	ANAL. MUTAZ. X OSTEOPOROSI GIOVANILE IDIOPATICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P769	ANAL. MUTAZ. X PACHIDERMOPERIOSTOSI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P770	ANAL. MUTAZ. X PACHIONICHA CONGENITA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P772	ANAL. MUTAZ. X PAGET, MORBO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P773	ANAL. MUTAZ. X PANCREATITE CRONICA FAMILIARE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P774	ANAL. MUTAZ. X PANIPOPITUITARISMO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P776	ANAL. MUTAZ. X PARAGANGLIOMA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P778	ANAL. MUTAZ. X PARALISI PERIODICA CARDIODISRITMICA SENSIBILE AL POTASSIO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P779	ANAL. MUTAZ. X PARAPARESI SPASTICA FAMILIARE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P783	ANAL. MUTAZ. X PEMFIGOIDE BOLLOSO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P784	ANAL. MUTAZ. X PENDRED, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P786	ANAL. MUTAZ. X PERRAULT, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P787	ANAL. MUTAZ. X PERSISTENZA EREDITARIA DI EMOGLOBINA FETALE-BETA TAL	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P788	ANAL. MUTAZ. X PFEIFFER, SINDROME DI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P800	ANAL. MUTAZ. X PORFIRIA CONGENITA ERITROPOIETICA (CEP)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P805	ANAL. MUTAZ. X PORFIRIE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P806	ANAL. MUTAZ. X PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P813	ANAL. MUTAZ. X PSEUDOIPALDOSTERONISMO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P816	ANAL. MUTAZ. X PTERIGIO MULTIPLIO, SINDROME LETALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P817	ANAL. MUTAZ. X PUBERTA' PRECOCE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P818	ANAL. MUTAZ. X RACHITISMO IPOFOSFATEMICO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P819	ANAL. MUTAZ. X RACHITISMO VITAMINA D DIPENDENTE TIPO I E TIPO II	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P820	ANAL. MUTAZ. X RASOPATIE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P821	ANAL. MUTAZ. X RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P822	ANAL. MUTAZ. X RENE POLICISTICO AD	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P829	ANAL. MUTAZ. X RETT, SINDROME E VARIANTI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P833	ANAL. MUTAZ. X SAETHRE-CHOZEN, SINDROME SCAFOENCEFALIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P836	ANAL. MUTAZ. X SCHWANNOMATOSI (NEUROFIBROATOSI TIPO 3)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P839	ANAL. MUTAZ. X SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P840	ANAL. MUTAZ. X SCLEROSI TUBEROSA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P841	ANAL. MUTAZ. X SENIOR-LOKEN, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P842	ANAL. MUTAZ. X SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P845	ANAL. MUTAZ. X SFEROCTOSI EREDITARIA CON TRATTO FALCIFORME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P849	ANAL. MUTAZ. X SINDROME 4H	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P850	ANAL. MUTAZ. X SINDROME ACROCALLOSA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P851	ANAL. MUTAZ. X SINDROME ARC (ARTROGRIPOSI-DISFUNZIONE RENALE-COLESTASI)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P854	ANAL. MUTAZ. X SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE (BOR)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P859	ANAL. MUTAZ. X SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P865	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DA PERSISTENZA DOTTI DI MULLER (PMDS)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P866	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P867	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P868	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DEL NEVO EPIDERMAL	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P871	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DELLA SPINA RIGIDA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P873	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI ADAMS OLIVER	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P877	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI BERNARD SOULIER	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P879	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI BUDD CHIARI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P880	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI CARPENTER	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P881	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI COCKAYNE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P883	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI CONN	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P884	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI DE MORSIER	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P887	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI DUBOWITZ	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P890	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI FRASER	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P895	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI HERMANSKY PUDLAK	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P900	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI JARCHO-LEVIN	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P902	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI KLIPPEL FEIL	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P905	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI LENNIX GASTAUT	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P906	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI LEVY HOLLISTER	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P907	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MAFFUCCI 2 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P915	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MOEBIUS 2 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P918	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI NEU LAXOVA 2 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P920	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI OGUCHI 2 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P924	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI RIEGER 2 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P926	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI ROBINOW 3 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P927	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI ROUSSY LEVY 2 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P931	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI SECKEL 9 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P934	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI SUMMIT 2 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P936	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI WEILL-MARCHESANI 3 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P937	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI WILLIAMS	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P938	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI WINCHESTER	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P939	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI WOLF-HIRSCHHORN	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P942	ANAL. MUTAZ. X SINDROME EMOLITICO-UREMICA ATIPICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P943	ANAL. MUTAZ. X SINDROME ICF (IMMUNODEFICIENZA-INSTABILITA' CENTROMERICA-ANOMALIE FACCIALI)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P949	ANAL. MUTAZ. X SINDROME PEELING SKIN	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P950	ANAL. MUTAZ. X SINDROME PROTEO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P951	ANAL. MUTAZ. X SINDROME QT-LUNGO FAMILIARE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P954	ANAL. MUTAZ. X SINDROME TRICORINOFALANGEA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P956	ANAL. MUTAZ. X SINDROME TRICORINOFALANGEA TIPO II	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P962	ANAL. MUTAZ. X SITOSTEROLEMIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P964	ANAL. MUTAZ. X SMITH LEMLI OPITZ, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P966	ANAL. MUTAZ. X SOTOS, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P967	ANAL. MUTAZ. X STARGARDT, MALATTIA DI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P968	ANAL. MUTAZ. X STOMATOCITOSI EREDITARIA CON EMAZIE DISIDRATATE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P970	ANAL. MUTAZ. X STORAGE POOL DEFICIENCY	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P976	ANAL. MUTAZ. X TALASSEMIE ED EMOGLOBINOPATIE GAMMA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P977	ANAL. MUTAZ. X TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P983	ANAL. MUTAZ. X TREACHER COLLINS	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P987	ANAL. MUTAZ. X TROMBOCITOPENIA EREDITARIA DA ANOMALIE DI NUMERO DELLE PIASTRINE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P989	ANAL. MUTAZ. X TROMBOFILIE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P991	ANAL. MUTAZ. X USHER, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G0210P997	ANAL. MUTAZ. X WAGR SINDROME DI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G021P1004	ANAL. MUTAZ. X XANTINURIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G021P1008	ANAL. MUTAZ. X XERODERMA PIGMENTOSO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G021P2027	ANAL. MUTAZ. X NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE (MEN)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.0210	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 2 a 10 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G021P2045	ANAL. MUTAZ. X GALATTOSEMIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010E016	ANAL. MUTAZ. X LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010F001	ANAL. MUTAZ. X ARTRITE GIOVANILE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010F002	ANAL. MUTAZ. X ARTRITE IN CORSO DI MALATTIE CRONICHE INTESTINALI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010F004	ANAL. MUTAZ. X ARTRITE REATTIVA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010F005	ANAL. MUTAZ. X ARTRITE REUMATOIDE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010F006	ANAL. MUTAZ. X BECHET, MALATTIA DI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010F007	ANAL. MUTAZ. X CORIORETINOPATIA TIPO BIRDSHOT	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010F010	ANAL. MUTAZ. X NARCOLESSIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010F011	ANAL. MUTAZ. X REITER, SINDROME DI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010F012	ANAL. MUTAZ. X SACROILEITE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010F013	ANAL. MUTAZ. X SCLEROSI MULTIPLA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010F014	ANAL. MUTAZ. X SPONDILITE ANCHILOSANTE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010F015	ANAL. MUTAZ. X UVEITE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P001	ANAL. MUTAZ. X AARSKOG-SCOTT, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P002	ANAL. MUTAZ. X ACERULOPLASMINEMIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P005	ANAL. MUTAZ. X ACIDOSI RENALE TUBULARE DISTALE AD	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P008	ANAL. MUTAZ. X ACIDURIA UROCANICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P011	ANAL. MUTAZ. X ACONDROGENESI TIPO IA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P012	ANAL. MUTAZ. X ACONDROGENESI TIPO IB	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P013	ANAL. MUTAZ. X ACONDROGENESI TIPO II	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P014	ANAL. MUTAZ. X ACONDROGENESI TIPO III	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P015	ANAL. MUTAZ. X ACONDROPLASIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P018	ANAL. MUTAZ. X ACRODERMATITE ENTERICA DA DEFICIENZA DI ZN (AEZ)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P021	ANAL. MUTAZ. X ADRENOLEUCODISTROFIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P023	ANAL. MUTAZ. X ADRENOLEUCODISTROFIA X-LINKED	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P024	ANAL. MUTAZ. X ADRENOIELONEUROPATIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P026	ANAL. MUTAZ. X AGAMMAGLOBULINEMIA X-LINKED (AGA-XL)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P027	ANAL. MUTAZ. X AGENESIA DENTARIA E CLEFT ORO-FACCIALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P029	ANAL. MUTAZ. X ALBINISMO OCULARE	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P031	ANAL. MUTAZ. X ALCAPTONURIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P033	ANAL. MUTAZ. X ALEXANDER, MALATTIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P034	ANAL. MUTAZ. X ALFA MANNOSIDOSI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P036	ANAL. MUTAZ. X ALSTROM, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P037	ANAL. MUTAZ. X ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO - ANEMIA IPOCROMICA CON SOVRACCARICO DI FERRO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P038	ANAL. MUTAZ. X ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO: SINDROME IRIDA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P043	ANAL. MUTAZ. X ANALIPOPOTEINEMIA C II	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P044	ANAL. MUTAZ. X ANDERSEN-TAWIL, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P045	ANAL. MUTAZ. X ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P046	ANAL. MUTAZ. X ANEMIA CONGENITA DISERITROPOIETICA TIPO III	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P048	ANAL. MUTAZ. X ANEMIA DI FANCONI TIPO A	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P049	ANAL. MUTAZ. X ANEMIA DISERITROPOIETICA TIPO 1	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P050	ANAL. MUTAZ. X ANEMIA DISERITROPOIETICA X-LINKED CON TROMBOCITOPENIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P051	ANAL. MUTAZ. X ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIENZA DI PIRUVATO CHINASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P052	ANAL. MUTAZ. X ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI ADENILATO KINASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P053	ANAL. MUTAZ. X ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI ALDOLASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P054	ANAL. MUTAZ. X ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI ESOKINASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P055	ANAL. MUTAZ. X ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI GLUCOSIO FOSFATO ISOMERASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P056	ANAL. MUTAZ. X ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI TRIOSOFOSFATO ISOMERASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P059	ANAL. MUTAZ. X ANGELMAN, SINDROME DI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P063	ANAL. MUTAZ. X ANIRIDIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P065	ANAL. MUTAZ. X ANOMALIA DI MGRNING GLORY	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P071	ANAL. MUTAZ. X ARGINOSUCCINICO ACIDURIA, DEFICIT DI ARGINOSUCCINICO LIASI, DEFICIT DI ASL	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P073	ANAL. MUTAZ. X ARTERITE A CELLULE GIGANTI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P075	ANAL. MUTAZ. X ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE TIPO 2A	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P077	ANAL. MUTAZ. X ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE TIPO 5	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P078	ANAL. MUTAZ. X ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE X-LINKED TIPO 1	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P079	ANAL. MUTAZ. X ARTS, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P080	ANAL. MUTAZ. X ASSOCIAZIONE DI VACTERL CON IDROCEFALO (VACTERL H)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P081	ANAL. MUTAZ. X ATASSIA APRASSIA OCULOMOTORIA (AOA)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P082	ANAL. MUTAZ. X ATASSIA CON DEFICIT DELLA VITAMINA E	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P083	ANAL. MUTAZ. X ATASSIA CON DEFICIT DI COENZIMA Q	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P084	ANAL. MUTAZ. X ATASSIA DI FRIEDREICH	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P085	ANAL. MUTAZ. X ATASSIA SCA17	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P086	ANAL. MUTAZ. X ATASSIA SPASTICA AR (ARSACS)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P087	ANAL. MUTAZ. X ATASSIA SPINOCEREBELLARE, RITARDO MENTALE E EPILESSIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P088	ANAL. MUTAZ. X ATASSIA TELANGIECTASIA LIKE, DISORDER	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P089	ANAL. MUTAZ. X ATASSIA TELEANGECTASICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P092	ANAL. MUTAZ. X ATELOGENESI, TIPO II	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P093	ANAL. MUTAZ. X ATRANSFERRINEMIA CONGENITA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P094	ANAL. MUTAZ. X ATROFIA CORIORETINICA PARAVENOSA PIGMENTATA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P095	ANAL. MUTAZ. X ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUISIANA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P096	ANAL. MUTAZ. X ATROFIA DENTATO-RUBRO-PALLIDO-LUISIANA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P097	ANAL. MUTAZ. X ATROFIA GIRATA DELLA COROIDE E DELLA RETINA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P098	ANAL. MUTAZ. X ATROFIA MUSCOLARE SPINALE (SMA) CON DISTRES RESPIRATORIO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P101	ANAL. MUTAZ. X ATROFIA MUSCOLARE SPINALE DI KENNEDY X-LINKED	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P104	ANAL. MUTAZ. X ATROFIA OLIVOPONTOCEREBELLARE EREDITARIA DOMINANTE DI SHUT HAYMAKER	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P105	ANAL. MUTAZ. X ATROFIA OLIVOPONTOCEREBELLARE EREDITARIA RECESSIVA DI FICKLER WINKLER	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P106	ANAL. MUTAZ. X ATROFIA OTTICA AUTOSOMICA DOMINANTE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P107	ANAL. MUTAZ. X ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P108	ANAL. MUTAZ. X BANNAYAN-RILEY-RUVALCABA, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P110	ANAL. MUTAZ. X BARTH, SINDROME/ 3-METILGLUTACONICO ACIDURIA TIPO II	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P113	ANAL. MUTAZ. X BETA-MANNOSIDASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P114	ANAL. MUTAZ. X BIRT-HOGG-DUBE, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P115	ANAL. MUTAZ. X BLAU, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P116	ANAL. MUTAZ. X BLEFAROFIMOSI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P117	ANAL. MUTAZ. X BLOOM SYNDROME, WERNER SYNDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P119	ANAL. MUTAZ. X CADASIL, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P120	ANAL. MUTAZ. X CAFFEY, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P121	ANAL. MUTAZ. X CAMURATI-ENGMANN, MALATTIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P122	ANAL. MUTAZ. X CANAVAN, SINDROME DI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P123	ANAL. MUTAZ. X CARASIL, SINDROME DI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P124	ANAL. MUTAZ. X CARCINOMA GASTRICO FAMILIARE E CARCINOMA LOBULARE FAMILIARE DELLA MAMMELLA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P127	ANAL. MUTAZ. X CARCINOMA MIDOLLARE E FAMILIARE DELLA TIROIDE/MENZ (RET)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P130	ANAL. MUTAZ. X CARDIOMIOPATIA DILATATIVA X-LINKED (XLDC)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P133	ANAL. MUTAZ. X CARNEY COMPLEX	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P134	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P135	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1A	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P136	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1B	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P137	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1C	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P138	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1D	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P139	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1E	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P140	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1F	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P141	ANAL. MUTAZ. X CDG TIPO 1G	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P181	ANAL. MUTAZ. X CHEDIAK-HIGASHI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P184	ANAL. MUTAZ. X CHERUBISMO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P185	ANAL. MUTAZ. X CISTATIONINURIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P186	ANAL. MUTAZ. X CISTINOSI BENIGNA O NON NEFROPATICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P187	ANAL. MUTAZ. X CISTINOSI NEFROPATICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P188	ANAL. MUTAZ. X CISTINOSI NEFROPATICA AD ESORDIO TARDIVO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P192	ANAL. MUTAZ. X CITRULLINEMIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P193	ANAL. MUTAZ. X COHEN, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	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	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P199	ANAL. MUTAZ. X COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P200	ANAL. MUTAZ. X COLOBOMA E ANOMALIE RENALI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P202	ANAL. MUTAZ. X CONRODISPLASIA METAFISARIA/SCHMIDT	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P203	ANAL. MUTAZ. X CONRODISPLASIA PUNCTATA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P204	ANAL. MUTAZ. X CONRODISPLASIA PUNTATA X-LINKED	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P206	ANAL. MUTAZ. X CONGIUNTIVITE LIGNEA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P208	ANAL. MUTAZ. X CONVULSIONI BENIGNE INFANTILI/CONVULSIONI INFANTILI E COREOATETOSI PAROSSISTICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P209	ANAL. MUTAZ. X CONVULSIONI SENSIBILI AL PIRIDOSSALE FOSFATO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P210	ANAL. MUTAZ. X COPROPORFIRIA EREDITARIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P211	ANAL. MUTAZ. X COREA ACANTOCITOSI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P212	ANAL. MUTAZ. X COREA FAMILIARE BENIGNA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P214	ANAL. MUTAZ. X COROIDEREMIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P215	ANAL. MUTAZ. X COSTELLO, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P216	ANAL. MUTAZ. X COWDEN, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P217	ANAL. MUTAZ. X CRANIOFRONTONASALE, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P220	ANAL. MUTAZ. X CRIGLER NAJJAR, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P222	ANAL. MUTAZ. X CURRARINO, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P223	ANAL. MUTAZ. X CUTIS LAXA AR TIPO IIA- (ARCL2A)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P224	ANAL. MUTAZ. X CUTIS LAXA X-LINKED	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P225	ANAL. MUTAZ. X DANON, MALATTIA DI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P226	ANAL. MUTAZ. X DARIER, MALATTIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P230	ANAL. MUTAZ. X DEFICIENZA DI ACTH	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P231	ANAL. MUTAZ. X DEFICIENZA DI GLUT1, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P232	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT ALFA-1 ANTITRIPSINA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P237	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT CONGENITO DI LATTASI	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P238	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT CONGENITO FATTORE VII	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P239	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT CONGENITO FATTORE X	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P240	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT CONGENITO FATTORE XI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P242	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT CREATINA-TRASPORTO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P245	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DEL RECETTORE 1 INTERFERONE GAMMA (IFN-GAMMA-R1)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P246	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DELL'ANTAGONISTA DEL RECETTORE DELL'INTERLEUCINA-1	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P247	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DELL'ATTIVATORE DEL GANGLIOSIDE GM2	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P248	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DELLA FRAZIONE C8 DEL COMPLEMENTO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P251	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DELLA LECITINCOLESTEROLOACILTRANSFERASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P252	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 11 BETA IDROSSILASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P253	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 17 ALFA IDROSSILASI/17,20 LIASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P254	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 17 BETA IDROSSILASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P255	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 3 BETA IDROSSISTEROIDE DELTA OSSIDORIDUTTASI/ISOMERASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P256	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 3 BETA IDROSSISTEROIDE DEIDROGENASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P257	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 3-FOSFOGLICERATO DEIDROGENASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P258	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 3-IDROSSIACIL-COA DEIDROGENASI A CATENA LUNGA, DEFICIT DI LCHAD	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P259	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 3-METILGLUTAMONICO, ACIDURIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P260	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 4-ALFA-PTERINA-CARBINOLAMINA DEIDRATASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P261	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 5 ALFA REDUTTASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P262	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI 5-OXOPROLINASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P263	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI A CATENA CORTA (SCAD)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P264	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI A CATENA LUNGA (VLCAD)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P265	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI A CATENA MEDIA (MCAD)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P266	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ADENILSUCCINATO LIASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P267	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ADENINA DEAMINASI (ADA-SCID)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P268	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ADENINA FOSFORIBOSIL TRANSFERASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P271	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI AMINOACILASI DI TIPO 1	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P272	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ANTIPLASMINA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P273	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ARGINASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P274	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI AROMATASI PLACENTARE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P275	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI BETA-CETOTIOLASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P276	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI BETAALANINA SINTETASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P277	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI BIOTINIDASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P278	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI CARBAMILFOSFATO SINTETASI (CPS)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P281	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI CITOCROMO P450 OSSIDOREDUZZASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P282	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI DIIDROPIRIMIDINA DEIDROGENASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P283	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI DIIDROPIRIMINIDASI	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P284	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI DIIDROPTERIDINA REDUTTASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P285	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI DOPAMINA BETA-IDROSSILASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P286	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI FATTORE V	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P289	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI FRUTTOSIO 1,6-DIFOSFATASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P290	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI GAMMA GLUTAMILCISTEINA SINTETASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P291	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI GLICEROLO-CHINASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P292	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI GLUCOSIO 6 FOSFATO DEIDROGENASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P293	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI GLUTATIONE SINTETASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P294	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI GTP CICLODROLASI I	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P295	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI HMG-COA LIASI, 3-IDROSSI-3-METILGLUTARICO ACIDURIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P296	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI IALLURONIDASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P297	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI IDROSSILASI AMMINOACIDI AROMATICI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P298	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI IGA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P299	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI LIPOAMIDE DEIDROGENASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P300	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI METILCOBALAMINA, TIPO C8L E	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P301	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI METILCOBALAMINA, TIPO C8L G	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P302	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI METIONINA ADENOSILTRANSFERASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P303	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI MEVALONATO CHINASI (MKD)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P304	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI MONOAMINA OSSIDASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P305	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI N-ACETILGLUCOSAMIN-1-FOSFOTRASFERASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P306	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI N-ACETILGLUTAMMATO SINTETASI (NAGS)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P307	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI OLOCARBOSILLASI SINTETASI (HLCS)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P308	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ORNITINA AMINOTRASFERASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P309	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI ORNITINA TRANSCARBAMILASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P310	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PIRIMIDINA 5' NUCLEOTIDASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P313	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PROLIDASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P314	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PROSAPOSINA SAP A, MALATTIA DI KRABBE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P315	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PROSAPOSINA SAP B, LEUCODISTROFIA METACROMATICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P316	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PROSAPOSINA SAP C, MALATTIA DI GAUCHER	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P319	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI PROTROMBINA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P320	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI SACCAROPINA DEIDROGENASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P322	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI SUCCINIL COA: 3-CHETOACIDICA COA TRASFERASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P323	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI TIROSINA IDROSSILASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P324	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI TRANSCOBALAMINA II	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P325	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI TRASPORTO DELLA CARNITINA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P326	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI TRASPORTO FOLATI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P327	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT DI UREIDOPROPIONASI	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P328	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT FAMILIARE DI APOLIPOPROTEINA C II	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P329	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI EPATICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P330	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P335	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT MULTIPLO DI SOLFATASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P336	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT PIRUVATO CARBOSSILASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P338	ANAL. MUTAZ. X DEGENERAZIONE MACULARE SENILE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P340	ANAL. MUTAZ. X DEMENZA FRONTOTEMPORALE CON MALATTIA DEL MOTONEURONE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P341	ANAL. MUTAZ. X DENTINOGENESI IMPERFETTA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P342	ANAL. MUTAZ. X DENYS-DRASH, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P343	ANAL. MUTAZ. X DERMOPATIA RESTRITTIVA LETALE (LRD)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P344	ANAL. MUTAZ. X DI GEORGE, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P345	ANAL. MUTAZ. X DIABETE INSIPIDO CENTRALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P346	ANAL. MUTAZ. X DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO (NDI) AUTOSOM	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P347	ANAL. MUTAZ. X DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO (NDI) X-LINKED	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P349	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI DELLA SINTESI DELL'N GLUCANO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P354	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) CON IPERCHERATOSI PALMOPLANTARE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P355	ANAL. MUTAZ. X DIFETTO SACRALE CON MENINGOCELE ANTERIORE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P356	ANAL. MUTAZ. X DIPENDENZA DALLA VITAMINA B6	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P360	ANAL. MUTAZ. X DISCHERATOSI CONGENITA LEGATA ALL'X	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P361	ANAL. MUTAZ. X DISCRIMATOSI SIMMETRICA EREDITARIA 1 (DSH) E AICARDI GOUTIERES	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P363	ANAL. MUTAZ. X DISGENESIA DELLA LAMINA DI BOWMAN	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P364	ANAL. MUTAZ. X DISORDINI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P365	ANAL. MUTAZ. X DISOSTOSI ACROFACCIALE DI NAGER CON GRAVI SCHISI FACCIALI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P366	ANAL. MUTAZ. X DISOSTOSI CLEIDOCRANICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P367	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P368	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA DIASTROFICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P369	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA DIASTROFICA E PSEUDODIASTROFICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P371	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA ECTODERMICA ANIDROTICA CON IMMUNODEFICIENZA A T-CELL (EDA-ID)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P372	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA ECTODERMICA IPOIDROTICA X-LINKED	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P373	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA ECTODERMICA IPOIDROTICA/CLOUSTON, SINDROME (HED2)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P374	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA ECTODERMICA, ANCHILOBLEFARON, PALATOSCHISI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P376	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA EPIFISARIA TARDA X-LINKED	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P377	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA FIBROSA POLIOTOTICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P378	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA FRONTONASALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P380	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA METATROPICA E SINDROMI ASSOCIATE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P381	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA OCULODENTOSSEA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P382	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA OSSEA SCLEROSANTE	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P383	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P384	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA CON DEFICIT DI IMMUNITA CELLULARE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P385	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA DI MARTEAUX	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P386	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P387	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA AUTOSOMICA DOMINANTE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P388	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA AUTOSOMICA RECESSIVA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P389	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA X LINKED	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P390	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA SPONDILOMETAFISARIA CON ALTERAZIONI ENCONDROMATOSE (SPONDILOENCONDRODISPLASIA)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P391	ANAL. MUTAZ. X DISPLASIA TANATOPORA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P392	ANAL. MUTAZ. X DISTONIA DOPA SENSIBILE DA DEFICIT DI SEPTIARINA REDUTTASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P393	ANAL. MUTAZ. X DISTONIA MIOCLONICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P396	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA CORNEO RETINICA DEL CRISTALLINO DI BIETTI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P397	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA DEI CONI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P400	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA IALINA DELLA RETINA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P402	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA MUSCOLARE CONGENITA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P405	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA MUSCOLARE DEI CINGOLI 2B (LGMD2B) E MIOPATIA DI MYOSHI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P406	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA MUSCOLARE DI DUCHENNE-BECKER	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P408	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA MUSCOLARE DI FUKUYAMA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P410	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA OCULOFARINGEA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P411	ANAL. MUTAZ. X DISTROFIA RETINICA EREDITARIA CON FUNDUS ALBIPUNCTATUS	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P416	ANAL. MUTAZ. X DISTURBI DEL CICLO DELL'UREA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P417	ANAL. MUTAZ. X DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P418	ANAL. MUTAZ. X DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P419	ANAL. MUTAZ. X DISTURBI DEL METABOLISMO INTERMEDIO DEGLI ACIDI GRASSI E DEI MITOCONDRI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P421	ANAL. MUTAZ. X DISTURBO DEL LINGUAGGIO/DISPRASSIA VERBALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P429	ANAL. MUTAZ. X EMOFILIA A	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P430	ANAL. MUTAZ. X EMOFILIA B	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P432	ANAL. MUTAZ. X EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P433	ANAL. MUTAZ. X ENCEFALOMIOPATIA ETILMALONICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P435	ANAL. MUTAZ. X ENCEFALOPATIA EPILETTICA PRECOCE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P437	ANAL. MUTAZ. X EPIDERMOLISI BOLLOSA DISTROFICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P442	ANAL. MUTAZ. X EPIDERMOLISI BOLLOSA SEMPLICE DA DEFICIT DI PLECTINA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P443	ANAL. MUTAZ. X EPIDERMOLISI BOLLOSA SIMPLEX CON DISTROFIA MUSCOLARE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P444	ANAL. MUTAZ. X EPIDERMOLISI BOLLOSA SIMPLEX TIPO OGNA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P445	ANAL. MUTAZ. X EPILESSIA DEL LOBO TEMPORALE LATERALE (ADLTE) EPILESSIA PARZIALE CON SINTOMI AUDITIVI - ADLTE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P446	ANAL. MUTAZ. X EPILESSIA DIPENDENTE DALLA PIRIDOSSINA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P448	ANAL. MUTAZ. X EPILESSIA INFANTILE FAMILIARE BENIGNA	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P449	ANAL. MUTAZ. X EPILESSIA MIOCLONICA GIOVANILE (JME)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P451	ANAL. MUTAZ. X EPILESSIA PROGRESSIVA MIOCLONICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P453	ANAL. MUTAZ. X ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P457	ANAL. MUTAZ. X ETEROTOPIA PERIVENTRICOLARE X-LINKED SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE TIPO I E II SINDROME DI MELNICK-NEEDLES DISPLASIA FRONTO-METAFISALE ETEROTOPIA PERIVENTRICOLARE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P459	ANAL. MUTAZ. X FABRY, MALATTIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P460	ANAL. MUTAZ. X FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE (FMF)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P461	ANAL. MUTAZ. X FENILCHETONURIA O IPERFENILANINEMIA/DEFICIT DI FENILANINA IDROSSILASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P464	ANAL. MUTAZ. X FIBROSI CISTICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P467	ANAL. MUTAZ. X FRASIER, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P468	ANAL. MUTAZ. X FRAXE, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P470	ANAL. MUTAZ. X FUCOSIDOSI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P471	ANAL. MUTAZ. X GALATTOSEMIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P472	ANAL. MUTAZ. X GALATTOSIALIDOSI, DEFICIT COMBINATO BETA GALATTOSIDASI/NEURAMINIDASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P473	ANAL. MUTAZ. X GANGLIOSIDOSI GMS I, DEFICIT BETA-GALATTOSIDASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P474	ANAL. MUTAZ. X GAUCHER, MALATTIA/DEFICIT DI BETA-GLUCOSIDASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P475	ANAL. MUTAZ. X GILBERT, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P478	ANAL. MUTAZ. X GLUTATIONEMIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P480	ANAL. MUTAZ. X GRANULOMATOSI CRONICA X-LINKED	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P482	ANAL. MUTAZ. X GREENBERG, DISPLASIA SCHELETRICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P483	ANAL. MUTAZ. X HAILEY-HAILEY, MALATTIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P484	ANAL. MUTAZ. X HAJDU CHENEY, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P485	ANAL. MUTAZ. X HALLERVORDEN-SPATZ, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P486	ANAL. MUTAZ. X HAWKINSINURIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P487	ANAL. MUTAZ. X HOLT-ORAM, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P488	ANAL. MUTAZ. X HUNTINGTON, MALATTIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P489	ANAL. MUTAZ. X IDROSSICINURENINURIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P490	ANAL. MUTAZ. X IL2RA DEFICIENZA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P495	ANAL. MUTAZ. X INCONTINENTIA PIGMENTI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P496	ANAL. MUTAZ. X INCONTINENTIA PIGMENTI NEONATALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P497	ANAL. MUTAZ. X INCONTINENTIA PIGMENTI TIPO II	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P498	ANAL. MUTAZ. X INFERTILITÀ MASCHILE CATSPER-RELATA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P499	ANAL. MUTAZ. X INSENSIBILITÀ AGLI ANDROGENI, SINDROME (AIS)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P500	ANAL. MUTAZ. X INSENSIBILITÀ AL DOLORE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P502	ANAL. MUTAZ. X INTOLLERANZA EREDITARIA AL FRUTTOSIO (HFI), DEFICIT DI ALDOLASI B	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P503	ANAL. MUTAZ. X INTOLLERANZA EREDITARIA AL LATTOSIO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P504	ANAL. MUTAZ. X INTOLLERANZA LISINURICA ALLE PROTEINE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P509	ANAL. MUTAZ. X IPERALDOSTERONISMO FAMILIARE TIPO III	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P510	ANAL. MUTAZ. X IPERAMMONIEMIA EREDITARIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P511	ANAL. MUTAZ. X IPERARGININEMIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P512	ANAL. MUTAZ. X IPERATTIVITA DI FOSFORIBOSIL-PIROFOSFATO SINTETASI 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P513	ANAL. MUTAZ. X IPERCALEMIA INFANTILE IDIOPATICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P516	ANAL. MUTAZ. X IPERCOLESTEROLEMIA AR TIPO 3	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P517	ANAL. MUTAZ. X IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE TIPO 2, DEFICIT DI APOLOPROTEINA B	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P520	ANAL. MUTAZ. X IPERFERRITINEMIA-CATARATTA, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P522	ANAL. MUTAZ. X IPERISTIDINEMIA 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P524	ANAL. MUTAZ. X IPERLIPOPROTEINEMIA TIPO IA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P525	ANAL. MUTAZ. X IPERLISINEMIA FAMILIARE 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P526	ANAL. MUTAZ. X IPERMETIONINEMIA 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P528	ANAL. MUTAZ. X IPEROSALLURIA PRIMARIA TIPO I 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P529	ANAL. MUTAZ. X IPEROSALLURIA PRIMARIA TIPO II 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P530	ANAL. MUTAZ. X IPERPARATIROIDISMO FAMILIARE ISOLATO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P531	ANAL. MUTAZ. X IPERPARATIROIDISMO NEONATALE SEVERO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P533	ANAL. MUTAZ. X IPERPLASIA SURRENALICA LIPOIDE CONGENITA 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P534	ANAL. MUTAZ. X IPERPROLINEMIA TIPO I (HPI) 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P535	ANAL. MUTAZ. X IPERPROLINEMIA TIPO II (HPII) 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P536	ANAL. MUTAZ. X IPERTERMIA MALIGNA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P537	ANAL. MUTAZ. X IPERTIROIDISMO NON AUTOIMMUNE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P542	ANAL. MUTAZ. X IPOALFA LIPOPROTEINEMIA/ MALATTIA DI TANGIER E DEFICIENZA FAMILIARE DI HDL	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P543	ANAL. MUTAZ. X IPOBETA LIPOPROTEINEMIA ABETALIPOPROTEINEMIA (ABL)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P546	ANAL. MUTAZ. X IPOCONDROPLASIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P547	ANAL. MUTAZ. X IPOFOSFATASIA DELL'INFANZIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P548	ANAL. MUTAZ. X IPOFOSFATASIA PERINATALE (LETALE)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P549	ANAL. MUTAZ. X IPOFOSFATEMIA X-LINKED	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P550	ANAL. MUTAZ. X IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P551	ANAL. MUTAZ. X IPOMELANOSI DI ITO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P552	ANAL. MUTAZ. X IPOPARATIROIDISMO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P553	ANAL. MUTAZ. X IPOPLASIA CARTILAGINE-CAPELLI, DISPLASIA ANAUXETICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P554	ANAL. MUTAZ. X IPOPLASIA FOCALE DERMICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P555	ANAL. MUTAZ. X IPOPLASIA SURRENALE CONGENITA ASSOCIATA A IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P556	ANAL. MUTAZ. X IPOTIROIDISMO CONGENITO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P557	ANAL. MUTAZ. X IPOTRANSFERRINEMIA FAMILIARE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P558	ANAL. MUTAZ. X IRIDA (IRON REFRACTORY IRON DEFICIENCY ANEMIA-IRIDA) SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P559	ANAL. MUTAZ. X ISTIOCITOSI X 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P562	ANAL. MUTAZ. X ITTIOSI EPIDERMOLITICA SUPERFICIALE	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P563	ANAL. MUTAZ. X ITTIOSI HYSTRIX CURTH MACKLIN TYPE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P564	ANAL. MUTAZ. X ITTIOSI X-LINKED	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P567	ANAL. MUTAZ. X KBG, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P570	ANAL. MUTAZ. X KEUTEL, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P572	ANAL. MUTAZ. X KINDLER, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P573	ANAL. MUTAZ. X KOSTMANN, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P574	ANAL. MUTAZ. X KRABBE, MALATTIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P575	ANAL. MUTAZ. X LARON, SINDROME/INSENSIBILITÀ AL GH	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P576	ANAL. MUTAZ. X LEGIUS, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P579	ANAL. MUTAZ. X LEPRECAUNISMO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P580	ANAL. MUTAZ. X LERI-WEILL, SINDROME/BASSA STATURA NON SINDROMICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P581	ANAL. MUTAZ. X LESCH-NYHAN, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P585	ANAL. MUTAZ. X LEUCODISTROFIA METACROMATICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P587	ANAL. MUTAZ. X LEUCOENCEFALOPATIA E EPILESSIA (DEFICIT DI MTHFR)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P588	ANAL. MUTAZ. X LI-FRAUMENI, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P591	ANAL. MUTAZ. X LINFOISTOCITOSI EMOFAGOCITICA FAMILIARE (FHL2)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P592	ANAL. MUTAZ. X LINFOPROLIFERATIVA X-LINKED2, SINDROME (XLP2)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P594	ANAL. MUTAZ. X LINFOPROLIFERATIVA X-LINKED, SINDROME (XLP)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P595	ANAL. MUTAZ. X LIPODISTROFIA CON DISPLASIA MANDIBOLOACRALE TIPO B	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P598	ANAL. MUTAZ. X LISSENCEFALIA (AGIRIA/PACHIGIRIA) TIPO I	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P600	ANAL. MUTAZ. X LISSENCEFALIA CON MICROCEFALIA SEVERA (NORMAN ROBERTS)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P601	ANAL. MUTAZ. X LISSENCEFALIA DI MILLER-DIEKER, DA DELEZIONE 17P13.3	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P604	ANAL. MUTAZ. X LISSENCEFALIA X LINKED	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	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	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P606	ANAL. MUTAZ. X LOWE, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P608	ANAL. MUTAZ. X MACROCEFALIA E AUTISMO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P610	ANAL. MUTAZ. X MALASSORBIMENTO CONGENITO DI SACCAROSIO ED ISOMALTOSIO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P611	ANAL. MUTAZ. X MALASSORBIMENTO CONGENITO GLUCOSIO - GALATTOSIO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P612	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DA ACCUMULO DEGLI ESTERI DEL COLESTEROLO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P614	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DA MUTAZIONE DEL GENE MYH9	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P615	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DA RITENZIONE DEI CHILOMICRONI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P616	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DEI GANGLI BASALI RESPONSIVO ALLA BIOTINA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P619	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI ALPERS	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P621	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2 (AR-CMT2)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P622	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2B (AR-CMT2B)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P623	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2B1 (AR-CMT2B1)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P624	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2B2 (AR-CMT2B2)	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P671	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA HB SC 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P672	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA HUNTINGTON-LIKE TIPO 2 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P673	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA VENO-OCCLUSIVA EPATICA CON IMMUNODEFICIENZA 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P677	ANAL. MUTAZ. X MALFORMAZIONE DI ARNOLD-CHIARI DI TIPO II 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P679	ANAL. MUTAZ. X MALONICO ACIDURIA, DEFICIT DI MALONIL-COA DECARBOSSILASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P680	ANAL. MUTAZ. X MANNOSIDOSI TIPO I	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P682	ANAL. MUTAZ. X MCCUNE-ALBRIGHT, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P685	ANAL. MUTAZ. X MELAS, SINDROME (MIOPATIA MITOCONDRIALE, ENCEFALOPATIA ACIDOSI LATTICA ED EPISODI STROKE-LIKE)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P686	ANAL. MUTAZ. X MELORESTOSI, OSTEOPOCHILOSI, BURSCHKEOLLENDORF, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P687	ANAL. MUTAZ. X MERFF, SINDROME (EPIPLESSIA MIOCLONICA CON FIBRE ROSSE SFILACCIATE)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P690	ANAL. MUTAZ. X METILMALONICO ACIDURIA MUT/ DEFICIT DI METHYLMALONYL COA MUTASE (TIPO MUT)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P692	ANAL. MUTAZ. X MICROCEFALIA (AR)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P693	ANAL. MUTAZ. X MICROFTALMIA ANOFTALMIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P694	ANAL. MUTAZ. X MICROFTALMIA ISOLATA CON CATARATTA 2 (MCOPT2)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P695	ANAL. MUTAZ. X MILLER, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P696	ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA CENTRAL CORE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P697	ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA CENTRONUCLEARE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P698	ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA DESMINA RELATA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P699	ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA DI BRODY 1	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P700	ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA DI MIYOSHI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P701	ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA MIOCLONICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P702	ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA MIOFIBRILLARE CRYAB RELATA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P703	ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA MIOFIBRILLARE DA MIOTILINA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P704	ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA MIOFIBRILLARE SEPNI RELATA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P707	ANAL. MUTAZ. X MIOPATIA ZASP RELATA 1	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P709	ANAL. MUTAZ. X MIOTONIA CONGENITA DI THOMSEN/BECKER	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P711	ANAL. MUTAZ. X MOWAT-WILSON, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P719	ANAL. MUTAZ. X MUENKE, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P720	ANAL. MUTAZ. X NAGER, SINDROME/DISOSTOSI ACROFACCIALE DI TIPO I	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P721	ANAL. MUTAZ. X NAIL-PATELLA, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P722	ANAL. MUTAZ. X NEFRONOFISI TIPO 1	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P723	ANAL. MUTAZ. X NEFROPATIA GIOVANILE IPERURICEMICA TIPO 2 (HNFJ2)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P724	ANAL. MUTAZ. X NEOPLASIA ENDOCRINA MULTIPLA DI TIPO 1	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P725	ANAL. MUTAZ. X NEOPLASIA ENDOCRINA MULTIPLA DI TIPO 2 (MEN2A E 2B)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P726	ANAL. MUTAZ. X NEOPLASIA ENDOCRINA MULTIPLA DI TIPO 4 (MEN4)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P727	ANAL. MUTAZ. X NETHERTON, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P728	ANAL. MUTAZ. X NEUROACANTOCITOSI	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P729	ANAL. MUTAZ. X NEUROFIBROMATOSI FAMILIARE SPINALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P730	ANAL. MUTAZ. X NEUROFIBROMATOSI TIPO 1	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P731	ANAL. MUTAZ. X NEUROFIBROMATOSI TIPO 2	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P732	ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P733	ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIA ATASSIA RETINITE PIGMENTOSA, SINDROME (NARP)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P734	ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P736	ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIA MOTORIA E SENSORIALE EREDITARIA TIPO 5 (HMSN5)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P738	ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA PARAPLEGIA SPASTICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P739	ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIA TOMACULARE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P742	ANAL. MUTAZ. X NEUTROPENIA CICLICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P743	ANAL. MUTAZ. X NEUTROPENIA CONGENITA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P744	ANAL. MUTAZ. X NEUTROPENIA CONGENITA GRAVE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P747	ANAL. MUTAZ. X NUMEGEN BREAKAGE, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P749	ANAL. MUTAZ. X ODONTOIPOFOSFATASIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P752	ANAL. MUTAZ. X OKIHIRO, SINDROME E VARIANTI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P753	ANAL. MUTAZ. X OLIGO-AZOOSPERMIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P754	ANAL. MUTAZ. X OLOPROSENFALIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P755	ANAL. MUTAZ. X OMOCISTINURIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P756	ANAL. MUTAZ. X OMOCISTINURIA TIPO I	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P757	ANAL. MUTAZ. X OPITZ-KAVEGGIA E LUJAN-FRYSN SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P758	ANAL. MUTAZ. X OPITZ, SINDROME X-LINKED	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P759	ANAL. MUTAZ. X OROTICO ACIDURIA EREDITARIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P760	ANAL. MUTAZ. X ORTICARIA FAMILIARE DA FREDDO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P762	ANAL. MUTAZ. X OSTEOPETROSI AUTOSOMICA DOMINANTE TIPO I	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P763	ANAL. MUTAZ. X OSTEOPETROSI AUTOSOMICA DOMINANTE TIPO II	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P768	ANAL. MUTAZ. X OVALOCITOSI EREDITARIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P771	ANAL. MUTAZ. X PAGET GIOVANILE AR, MORBO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P775	ANAL. MUTAZ. X PANIPOPITUITARISMO E DISPLASIA SETTOOTICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P777	ANAL. MUTAZ. X PARALISI IPERCALIEMICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P781	ANAL. MUTAZ. X PEMFIGO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P782	ANAL. MUTAZ. X PEMFIGO NEONATALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P785	ANAL. MUTAZ. X PENTOSURIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P790	ANAL. MUTAZ. X PITT-HOPKINS, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P791	ANAL. MUTAZ. X POLIENDOCRINOPATIA AUTOIMMUNE TIPO 1 (APS1 O APECED)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P792	ANAL. MUTAZ. X POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P793	ANAL. MUTAZ. X POLIGLUCOSANO ADULTO BODY	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P794	ANAL. MUTAZ. X POLIMICROGIRIA BILATERALE FRONTO-PARIETALE	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P795	ANAL. MUTAZ. X POLIMICROGIRIA BILATERALE PERISILVIANA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P796	ANAL. MUTAZ. X POLINEUROPATIA CARDIOPATICA AMILOIDOTICA FAMILIARE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P797	ANAL. MUTAZ. X POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P798	ANAL. MUTAZ. X POLIPOSI ADENOMATOSA FAMILIARE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P799	ANAL. MUTAZ. X PORFIRIA ACUTA INTERMITTENTE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P801	ANAL. MUTAZ. X PORFIRIA CUTANEA TARDATA (PCT)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P802	ANAL. MUTAZ. X PORFIRIA DA DEFICIT DI 5-AMINOLEVULINICO DEIDRATASI ACIDA (ALA-D)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P803	ANAL. MUTAZ. X PORFIRIA EPATOERITROPOIETICA (HEP)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P804	ANAL. MUTAZ. X PORFIRIA VARIEGATA (VP)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P807	ANAL. MUTAZ. X PRADER-WILLI, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P808	ANAL. MUTAZ. X PROGERIA DI HUTCHINSON-GILFORD	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P809	ANAL. MUTAZ. X PROTOPORFIRIA ERITROPOIETICA (EPP)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P810	ANAL. MUTAZ. X PSEUDOACONDROPLASIA, DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P811	ANAL. MUTAZ. X PSEUDOACONDROPLASIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P812	ANAL. MUTAZ. X PSEUDODEFICIENZA ARILSULFATASI A	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P814	ANAL. MUTAZ. X PSEUDOIPOPARATIROIDISMO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P815	ANAL. MUTAZ. X PSEUDOXANTOMA ELASTICO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P823	ANAL. MUTAZ. X RENE POLICISTICO AR	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P826	ANAL. MUTAZ. X RETINOBLASTOMA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P827	ANAL. MUTAZ. X RETINOSCHISI FAMILIARE DELLA FOVEA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P828	ANAL. MUTAZ. X RETINOSCHISI X-LINKED	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P830	ANAL. MUTAZ. X RITARDO MENTALE ALFA-TALASSEMIA X-LINKED E AUTOSOMICO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P831	ANAL. MUTAZ. X ROTHMUND-THOMSON SINDROME ,BALLER-GEROLD SINDROME, RAPALINO SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P832	ANAL. MUTAZ. X RUBINSTEIN TAYBI, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P834	ANAL. MUTAZ. X SARCOINEMIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P835	ANAL. MUTAZ. X SCHOPF-SCHULZ-PASSARGE, SINDROME AGENESIA DENTARIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P838	ANAL. MUTAZ. X SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA GIOVANILE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P843	ANAL. MUTAZ. X SFEROICITOSI EREDITARIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P844	ANAL. MUTAZ. X SFEROICITOSI EREDITARIA CON TRAIT BETA-TALASSEMICO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P846	ANAL. MUTAZ. X SIALIDOSI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P847	ANAL. MUTAZ. X SILVER RUSSEL, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P848	ANAL. MUTAZ. X SIMPSON-GOLABI-BEHMEL, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P852	ANAL. MUTAZ. X SINDROME ASSOCIATA A MUTAZIONI DEL RECETTORE 1A DEL TNF-ALFA (TRAPS)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P853	ANAL. MUTAZ. X SINDROME BRANCHIO OCULO FACCIALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P855	ANAL. MUTAZ. X SINDROME C	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P856	ANAL. MUTAZ. X SINDROME CAMPTOMELICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P857	ANAL. MUTAZ. X SINDROME CANDLE	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P858	ANAL. MUTAZ. X SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P860	ANAL. MUTAZ. X SINDROME CINCA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P861	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DA DEPLEZIONE DEL DNA MITOCONDRIALE, FORMA EPATOCEREBRALE DA DEFICIT DI DGUOK	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P862	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DA ECCESSO/DEFICIENZA DI AROMATASI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P863	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DA ESFOLIAZIONE ACRALE (ACRAL PEELING SKINSYNDROME)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P864	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DA IPER-IGD	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P869	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DELL'ANEMIA MEGALOBLASTICA TIAMINA RESPONSIVA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P870	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DELL'EPILESSIA DEL NORD	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P872	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DELLO PTERIGIO POPLITEO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P874	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI ALLAN-HERNDON-DUDLEY SYNDROME (AHD)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P875	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI ANTLEY-BIXLER	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P876	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI ARNOLD-CHIARI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P878	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI BORJESON	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P882	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI COFFIN LOWRY	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P885	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI DONNAI-BARROW	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P886	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI DORFMAN CHANARIN	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P888	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI DYGGVE MELCHIOR CLAUSEN (DMC)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P889	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI FILIPPI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P891	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI GARDNER	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P892	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI GILLESPIE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P893	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI HECHT	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P894	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI HECHT-BEALS	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P896	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI HUNTER	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P897	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI HURLER	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P898	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI ISAACS	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P899	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI JACKSON WEISS	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P901	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI KELLEY-SEEGMILLER	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P903	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI KLIPPEL TRENAUNAY	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P904	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI LANDAU KLEFFNER	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P908	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MAJEED 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P909	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MARINESCO SIÖGREN 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P910	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MAROTEAUX LAMY 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P911	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MARSHALL SMITH 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P912	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MCLEOD 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P914	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MENKES 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P917	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MUENKE 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P919	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI NIJMEGEN 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P921	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI PEUTZ JEGHERS 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P922	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI POLAND 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P923	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI REIFENSTEIN 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P925	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI ROBERTS 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P928	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI SANFILIPPO B 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P929	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI SANJAD-SAKATI 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P930	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI SCHINZEL GIEDION 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P932	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI STEELE-RICHARDSON-OLSEWSKI 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P933	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI STURGE-WEBER 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P941	ANAL. MUTAZ. X SINDROME EEC	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P944	ANAL. MUTAZ. X SINDROME IPERAMMONEMIA IPERORNITINEMIA OMOCITRULLINEMIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P945	ANAL. MUTAZ. X SINDROME MCPAP	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P946	ANAL. MUTAZ. X SINDROME ORO-FACIO-DIGITALE TIPO I	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P947	ANAL. MUTAZ. X SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE TIPO II	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P948	ANAL. MUTAZ. X SINDROME PAPA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P952	ANAL. MUTAZ. X SINDROME SHORT 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P953	ANAL. MUTAZ. X SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P955	ANAL. MUTAZ. X SINDROME TRICORINOFALANGEA TIPO I	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P957	ANAL. MUTAZ. X SINDROME TRICORINOFALANGEA TIPO III	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P958	ANAL. MUTAZ. X SINDROME TRISMA- PSEUDOCAMPTODATTILIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P959	ANAL. MUTAZ. X SINDROME TROMBOCITOPENIA CON ASSENZA DI RADIO (TAR)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P960	ANAL. MUTAZ. X SINDROME UNGHIA-ROTULA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P961	ANAL. MUTAZ. X SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P963	ANAL. MUTAZ. X SJÖGREN-LARSSON, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P965	ANAL. MUTAZ. X SMITH MAGENIS, SINDROME (NON DELETO)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P969	ANAL. MUTAZ. X STOMATOCITOSI EREDITARIA CON EMAZIE IPERIDRATATE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P971	ANAL. MUTAZ. X STUVE WIEDEMANN (LIFR), SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P972	ANAL. MUTAZ. X SWYER, SINDROME/ PSEUDOERMAFRODITISMI MASCHILI/ SEX REVERSAL (SRY)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P973	ANAL. MUTAZ. X TALASSEMIA ALFA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P974	ANAL. MUTAZ. X TALASSEMIA BETA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P975	ANAL. MUTAZ. X TALASSEMIA DELTA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P978	ANAL. MUTAZ. X TIROSINEMIA TIPO I	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P979	ANAL. MUTAZ. X TIROSINEMIA TIPO I	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P980	ANAL. MUTAZ. X TIROSINEMIA TIPO II	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P981	ANAL. MUTAZ. X TIROSINEMIA TIPO III	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P982	ANAL. MUTAZ. X TOWNES BROKES, SONDROME E VARIANTI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi.Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P984	ANAL. MUTAZ. X TRIGONOCEFALIA	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P985	ANAL. MUTAZ. X TRIMETILAMINURIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P986	ANAL. MUTAZ. X TROMBOCITOPENIA AMEGACARIOCITICA CONGENITA (CAMT)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P988	ANAL. MUTAZ. X TROMBOCITOPENIA GATA X-LINKED	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P990	ANAL. MUTAZ. X TURNER, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P992	ANAL. MUTAZ. X VACTERL ASSOCIAZIONE DI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P993	ANAL. MUTAZ. X VAN DER WOUDE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P995	ANAL. MUTAZ. X VON HIPPEL LINDAU, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P996	ANAL. MUTAZ. X WAARDENBURG TIPO II, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P998	ANAL. MUTAZ. X WEAVER, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1010P999	ANAL. MUTAZ. X WHIM SINDROME DI (WARTS, HYPOGAMMAGLOBULINEMIA, INFECTIONS, MIELOKATHESIS)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01.D	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Disomia uniparentale (UPD)	G101D0001	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Disomia uniparentale (UPD)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01.M	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Analisi di metilazione	G101MP112	ANAL. MUTAZ. X BECKWITH-WIEDEMANN, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G101P1000	ANAL. MUTAZ. X WILMS, TUMORE DI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G101P1001	ANAL. MUTAZ. X WILSON, MALATTIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G101P1002	ANAL. MUTAZ. X WOLFRAM, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G101P1003	ANAL. MUTAZ. X X FRAGILE/FXTAS/POF	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G101P1005	ANAL. MUTAZ. X XANTINURIA TIPO I	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G101P1006	ANAL. MUTAZ. X XANTINURIA TIPO II	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G101P1007	ANAL. MUTAZ. X XANTOMATOSI CEREBRO TENDINEA (CTX)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G101P1009	ANAL. MUTAZ. X XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 1	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G101P1010	ANAL. MUTAZ. X XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 2	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G101P1011	ANAL. MUTAZ. X XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 3	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G101P1012	ANAL. MUTAZ. X XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 4	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G101P1013	ANAL. MUTAZ. X XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 5	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G101P1014	ANAL. MUTAZ. X XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 6	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G101P1015	ANAL. MUTAZ. X XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 7	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G101P1016	ANAL. MUTAZ. X XERODERMA PIGMENTOSO TIPO VARIANTE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.01.T	Analisi mutazionale di malattia che necessita di un solo gene per la diagnosi. Ricerca espansione triplette	G101TP100	ANAL. MUTAZ. X ATROFIA MUSCOLARE SPINALE DI KENNEDY	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113E003	ANAL. MUTAZ. X LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113E007	ANAL. MUTAZ. X MIELODISPLASIE (INCLUSA LA LEUCEMIA MIELOMONOCITICA GIOVANILE)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P041	ANAL. MUTAZ. X AMAUROSIS CONGENITA DI LEBER	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P047	ANAL. MUTAZ. X ANEMIA DI BLACKFAN DIAMOND	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P058	ANAL. MUTAZ. X ANEURISMI EREDITARI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P068	ANAL. MUTAZ. X APERT, SINDROME DI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P072	ANAL. MUTAZ. X ARITMIE EREDITARIE/CANALOPATIE/CPVT	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P109	ANAL. MUTAZ. X BARDET-BIEDL SYNDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P129	ANAL. MUTAZ. X CARDIOMIOPATIA DILATATIVA	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P131	ANAL. MUTAZ. X CARDIOMIOPATIA IPERTROFICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P169	ANAL. MUTAZ. X CECITÀ CONGENITA NOTTURNA STAZIONARIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P228	ANAL. MUTAZ. X DEFICIENZA DEL COMPLESSO 1 MITOCONDRIALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P331	ANAL. MUTAZ. X DEFICIT INTELLETTIVO E MICROCEFALIE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P351	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) (46, XY ANOMALIE NELLA SINTESI O NELL'AZIONE DEGLI ANDROGENI)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P352	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) (46, XY GONADICI)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P398	ANAL. MUTAZ. X Distrofia dei Coni/Bastoncelli	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P404	ANAL. MUTAZ. X Distrofia muscolare dei cingoli	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P423	ANAL. MUTAZ. X EHLERS-DANLOS E SINDROMI MARFANOIDI (DD DI JHS/EDS-HT E SINDROMI COMUNI) E VARIANTI RARE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P426	ANAL. MUTAZ. X EMERALOPIA CONGENITA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P577	ANAL. MUTAZ. X LEIGH, MALATTIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P626	ANAL. MUTAZ. X MALATTIA DI CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4 (CMT4)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P741	ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIE PERIFERICHE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P761	ANAL. MUTAZ. X OSTEOGENESI IMPERFECTA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P765	ANAL. MUTAZ. X OSTEOPETROSI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P780	ANAL. MUTAZ. X PARKINSON EREDITARIO, MALATTIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P824	ANAL. MUTAZ. X RETINITI PIGMENTOSE AD	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P825	ANAL. MUTAZ. X RETINITI PIGMENTOSE AR	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P913	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MECKEL 13 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P916	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI MUCKLE-WELLS 1 GENE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P935	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI WALKER-WARBURG 14 GENI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P940	ANAL. MUTAZ. X SINDROME DI ZELLWEGER	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1113P994	ANAL. MUTAZ. X VITREOPATIE EREDITARIE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G113P2005	ANAL. MUTAZ. X ATROFIE OTTICHE EREDITARIE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G113P2021	ANAL. MUTAZ. X MALATTIE TIROIDEE EREDITARIE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G113P2024	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G113P2028	ANAL. MUTAZ. X RASOPATIE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G113P2031	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G113P2032	ANAL. MUTAZ. X PANCREATITI SU BASE GENETICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.1130	Analisi mutazionale di malattia che necessita da 11 a 30 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G113P2033	ANAL. MUTAZ. X NEUROFIBROMATOSI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1319P218	ANAL. MUTAZ. X CRANIOSINOSTOSI ISOLATE E SINDROMICHE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1319P414	ANAL. MUTAZ. X Distrofie corneali	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1319P420	ANAL. MUTAZ. X DISTURBI DELLA MIGRAZIONE NEURONALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1319P452	ANAL. MUTAZ. X EPILESSIE FOCALI E IDIOPATICHE GENERALIZZATE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1319P586	ANAL. MUTAZ. X LEUCODISTROFIE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1319P789	ANAL. MUTAZ. X PIATRINOPATIE EREDITARIE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G1319P837	ANAL. MUTAZ. X SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.91	Analisi di mutazione nota. Ricerca di mutazione identificata in caso di familiarità. Sequenziamento qualunque metodo	G19100001	Analisi di mutazione nota. Ricerca di mutazione identificata in caso di familiarità. Sequenziamento qualunque metodo	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.92	Analisi di regione cromosomica mediante Southern blot (Blotting)	G19200001	Analisi di regione cromosomica mediante Southern blot (Blotting)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.93	Analisi mutazionale di malattia che necessita del Sequenziamento del DNA mitocondriale per la diagnosi	G1930P436	ANAL. MUTAZ. X ENCEFALOPATIA NEUROGASTROINTESTINALE MITOCONDRIALE (MNGIE), SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.93	Analisi mutazionale di malattia che necessita del Sequenziamento del DNA mitocondriale per la diagnosi	G1930P540	ANAL. MUTAZ. X IPOACUSIA NEUROSENSORIALE NON SINDROMICA MITOCONDRIALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.93	Analisi mutazionale di malattia che necessita del Sequenziamento del DNA mitocondriale per la diagnosi	G1930P568	ANAL. MUTAZ. X KEARNS-SAYRE, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.93	Analisi mutazionale di malattia che necessita del Sequenziamento del DNA mitocondriale per la diagnosi	G1930P737	ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIA OTTICA EREDITARIA DI LEBER	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.93	Analisi mutazionale di malattia che necessita del Sequenziamento del DNA mitocondriale per la diagnosi	G1930P751	ANAL. MUTAZ. X OFTALMOPLEGIA ESTERNA PROGRESSIVA (CPEO) MITOCONDRIALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.94	Analisi di Contaminazione Materna. Zigosità. PCR qualitativa (Real-time PCR)	G19400001	Analisi di Contaminazione Materna. Zigosità. PCR qualitativa (Real-time PCR)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	G2010C001	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X SINDROME ASSOCIATA AD ANOMALIA CROMOSOMICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	G2010C002	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X SINDROME DA INSTABILITÀ CROMOSOMICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	G2010C003	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X DIFETTI CONGENITI/QUADRI MALFORMATIVI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	G2010C004	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X ANALISI DEL CARIOTIPO PER DISABILITÀ INTELLETTIVA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	G2010C005	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X RITARDO DI ACCRESCIMENTO/SVILUPPO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	G2010C006	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X AMENORREA/MENOPAUSA PRECOCE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	G2010C007	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X GENITALI AMBIGUI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	G2010C008	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X STERILITÀ, INFERTILITÀ, POLIABORTIVITÀ	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	G2010C009	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X CONSANGUINEI DI PORTATORI DI ANOMALIA CROMOSOMICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	G2010C010	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X GENITORI A SEGUITO DI RISCONTRO DI ANOMALIA CROMOSOMICA FETALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	G2010C011	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X RISCHIO DI ANOMALIA CROMOSOMICA. GENITORI DI SOGGETTI (DECEDUTI SENZA DIAGNOSI) MALFORMATI O CON SOSPETTA ANOMALIA CROMOSOMICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	G2010C012	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X ANOMALIA CROMOSOMICA SOSPETTATA IN BASE A RISULTATI DI PRECEDENTI ANALISI GENETICHE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	G2010C015	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X CONFERMA DI MOSAICISMO CROMOSOMICO (POST NATALE)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	G2010C025	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X COPPIE CON ABORTIVITÀ SPONTANEA RIPETUTA (POSTNATALE)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	G2010C027	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X SINDROME NOTA ASSOCIATA A MICRO-DELEZIONI/DUPLICAZIONI (POSTNATALE)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.02	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di materiale biologico con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	G2020C013	ANAL. CITOGEN. POST NATALE X PALLISTER-KILLIAN, SINDROME	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.02	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di materiale biologico con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	G2020E003	ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.02	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di materiale biologico con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	G2020E004	ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X LINFOMA/LEUCEMIA CELL BETA: TRASLOCAZIONI IGH/BCL1; IGH/BCL2	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.02	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di materiale biologico con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	G2020E007	ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X MIELODISPLASIE (INCLUSA LA LEUCEMIA MIELOMONOCITICA GIOVANILE)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.02	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di materiale biologico con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	G2020E008	ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X MIELOFIBROSI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.02	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di materiale biologico con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	G2020E012	ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X LEUCEMIA LINFBLASTICA ACUTA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.02	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di materiale biologico con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	G2020E013	ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X ALTRE SINDROMI MIELOPROLIFERATIVE (MPN)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.02	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di materiale biologico con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	G2020E014	ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X LINFOMI NON-HODGKIN	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.02	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di materiale biologico con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	G2020E015	ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X LEUCEMIA LINFATICA CRONICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.02	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di materiale biologico con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	G2020E016	ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.02	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di materiale biologico con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismi	G2020E017	ANAL. CITOGEN. POSTNATALE X MIELOMA MULTIPLO E GAMMOPATIE MONOCLONALI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.03	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura amniociti, colorazioni differenziali	G2030C014	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X CONFERMA DI MOSAICISMO CROMOSOMICO (PRENATALE)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.03	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura amniociti, colorazioni differenziali	G2030C016	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ETÀ MATERNA AVANZATA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.03	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura amniociti, colorazioni differenziali	G2030C017	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X PRECEDENTE GRAVIDANZA CON ANOMALIA CROMOSOMICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.03	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura amniociti, colorazioni differenziali	G2030C018	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X GENITORE PORTATORE DI ANOMALIA CROMOSOMICA	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G2.03	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura amniociti, colorazioni differenziali	G2030C019	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ANOMALIE FETALI E SEGNI PREDITTIVI EVIDENZIATI ECOGRAFICAMENTE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.03	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura amniociti, colorazioni differenziali	G2030C020	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X INDAGINI BIOCHIMICHE SUL SIERO MATERNO SUGGERITIVE DI UN AUMENTO DEL RISCHIO DI PATOLOGIA CROMOSOMICA NEL FETO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.03	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura amniociti, colorazioni differenziali	G2030C021	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X RISCHIO DI MALATTIE MENDELIANE DA INSTABILITÀ CROMOSOMICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.03	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura amniociti, colorazioni differenziali	G2030C022	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X CONFERMA DI ANEUPLOIDIE RISCONTRATE NEL DNA FETALE SUL SANGUE MATERNO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.03	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura amniociti, colorazioni differenziali	G2030C023	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ALTRE CONDIZIONI EMERSE IN SEDE DI CONSULENZA GENETICA.	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.03	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura amniociti, colorazioni differenziali	G2030C024	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X COPPIE CON ABORTIVITÀ SPONTANEA RIPETUTA (PRENATALE)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.03	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura amniociti, colorazioni differenziali	G2030C026	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X SINDROME NOTA ASSOCIATA A MICRO-DELEZIONI/DUPLICAZIONI (PRENATALE)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.04	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura villi coriali, coltura di villi coriali a breve e a medio termine, colorazioni differenziali.	G2040C014	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X CONFERMA DI MOSAICISMO CROMOSOMICO (PRENATALE)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.04	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura villi coriali, coltura di villi coriali a breve e a medio termine, colorazioni differenziali.	G2040C016	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ETÀ MATERNA AVANZATA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.04	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura villi coriali, coltura di villi coriali a breve e a medio termine, colorazioni differenziali.	G2040C017	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X PRECEDENTE GRAVIDANZA CON ANOMALIA CROMOSOMICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.04	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura villi coriali, coltura di villi coriali a breve e a medio termine, colorazioni differenziali.	G2040C018	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X GENITORE PORTATORE DI ANOMALIA CROMOSOMICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.04	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura villi coriali, coltura di villi coriali a breve e a medio termine, colorazioni differenziali.	G2040C019	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ANOMALIE FETALI E SEGNI PREDITTIVI EVIDENZIATI ECOGRAFICAMENTE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.04	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura villi coriali, coltura di villi coriali a breve e a medio termine, colorazioni differenziali.	G2040C020	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X INDAGINI BIOCHIMICHE SUL SIERO MATERNO SUGGERITIVE DI UN AUMENTO DEL RISCHIO DI PATOLOGIA CROMOSOMICA NEL FETO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.04	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura villi coriali, coltura di villi coriali a breve e a medio termine, colorazioni differenziali.	G2040C021	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X RISCHIO DI MALATTIE MENDELIANE DA INSTABILITÀ CROMOSOMICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.04	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura villi coriali, coltura di villi coriali a breve e a medio termine, colorazioni differenziali.	G2040C022	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X CONFERMA DI ANEUPLOIDIE RISCONTRATE NEL DNA FETALE SUL SANGUE MATERNO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.04	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura villi coriali, coltura di villi coriali a breve e a medio termine, colorazioni differenziali.	G2040C023	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ALTRE CONDIZIONI EMERSE IN SEDE DI CONSULENZA GENETICA.	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.04	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura villi coriali, coltura di villi coriali a breve e a medio termine, colorazioni differenziali.	G2040C024	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X COPPIE CON ABORTIVITÀ SPONTANEA RIPETUTA (PRENATALE)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.04	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura villi coriali, coltura di villi coriali a breve e a medio termine, colorazioni differenziali.	G2040C026	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X SINDROME NOTA ASSOCIATA A MICRO-DELEZIONI/DUPLICAZIONI (PRENATALE)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.05	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura dei linfociti fetali con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale studio per mosaicismo	G2050C014	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X CONFERMA DI MOSAICISMO CROMOSOMICO (PRENATALE)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.05	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura dei linfociti fetali con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale studio per mosaicismo	G2050C016	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ETÀ MATERNA AVANZATA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.05	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura dei linfociti fetali con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale studio per mosaicismo	G2050C017	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X PRECEDENTE GRAVIDANZA CON ANOMALIA CROMOSOMICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.05	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura dei linfociti fetali con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale studio per mosaicismo	G2050C018	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X GENITORE PORTATORE DI ANOMALIA CROMOSOMICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.05	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura dei linfociti fetali con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale studio per mosaicismo	G2050C019	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ANOMALIE FETALI E SEGNI PREDITTIVI EVIDENZIATI ECOGRAFICAMENTE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.05	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura dei linfociti fetali con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale studio per mosaicismo	G2050C020	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X INDAGINI BIOCHIMICHE SUL SIERO MATERNO SUGGERITIVE DI UN AUMENTO DEL RISCHIO DI PATOLOGIA CROMOSOMICA NEL FETO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.05	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura dei linfociti fetali con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale studio per mosaicismo	G2050C021	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X RISCHIO DI MALATTIE MENDELIANE DA INSTABILITÀ CROMOSOMICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.05	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura dei linfociti fetali con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale studio per mosaicismo	G2050C022	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X CONFERMA DI ANEUPLOIDIE RISCONTRATE NEL DNA FETALE SUL SANGUE MATERNO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.05	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura dei linfociti fetali con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale studio per mosaicismo	G2050C023	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ALTRE CONDIZIONI EMERSE IN SEDE DI CONSULENZA GENETICA.	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.05	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura dei linfociti fetali con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale studio per mosaicismo	G2050C024	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X COPPIE CON ABORTIVITÀ SPONTANEA RIPETUTA (PRENATALE)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.05	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura dei linfociti fetali con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale studio per mosaicismo	G2050C026	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X SINDROME NOTA ASSOCIATA A MICRO-DELEZIONI/DUPLICAZIONI (PRENATALE)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.06	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: Coltura di materiale abortivo, colorazioni differenziali ed eventuale studio per mosaicismo	G2060001	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: Coltura di materiale abortivo, colorazioni differenziali ed eventuale studio per mosaicismo	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.07	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Ricerca aneuploidie dei cromosomi 13, 18, 21, X e Y. Qualunque metodo	G2070C016	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ETÀ MATERNA AVANZATA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.07	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Ricerca aneuploidie dei cromosomi 13, 18, 21, X e Y. Qualunque metodo	G2070C017	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X PRECEDENTE GRAVIDANZA CON ANOMALIA CROMOSOMICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.07	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Ricerca aneuploidie dei cromosomi 13, 18, 21, X e Y. Qualunque metodo	G2070C018	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X GENITORE PORTATORE DI ANOMALIA CROMOSOMICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.07	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Ricerca aneuploidie dei cromosomi 13, 18, 21, X e Y. Qualunque metodo	G2070C020	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X INDAGINI BIOCHIMICHE SUL SIERO MATERNO SUGGERITIVE DI UN AUMENTO DEL RISCHIO DI PATOLOGIA CROMOSOMICA NEL FETO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.07	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Ricerca aneuploidie dei cromosomi 13, 18, 21, X e Y. Qualunque metodo	G2070C021	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X RISCHIO DI MALATTIE MENDELIANE DA INSTABILITÀ CROMOSOMICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.07	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Ricerca aneuploidie dei cromosomi 13, 18, 21, X e Y. Qualunque metodo	G2070C022	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X CONFERMA DI ANEUPLOIDIE RISCONTRATE NEL DNA FETALE SUL SANGUE MATERNO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.07	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Ricerca aneuploidie dei cromosomi 13, 18, 21, X e Y. Qualunque metodo	G2070C023	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X ALTRE CONDIZIONI EMERSE IN SEDE DI CONSULENZA GENETICA.	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G2.07	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE.Ricerca aneuploidie dei cromosomi 13, 18, 21, X e Y. Qualunque metodo	G2070C024	ANAL. CITOGEN. PRENATALE X COPPIE CON ABORTIVITÀ SPONTANEA RIPETUTA (PRENATALE)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare	G2080C014	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X CONFERMA DI MOSAICISMO CROMOSOMICO (PRENATALE)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare	G2080C015	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X CONFERMA DI MOSAICISMO CROMOSOMICO (POST NATALE)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare	G2080C025	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X COPPIE CON ABORTIVITÀ SPONTANEA RIPETUTA (POSTNATALE)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare	G2080C026	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X SINDROME NOTA ASSOCIATA A MICRO-DELEZIONI/DUPLICAZIONI (PRENATALE)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare	G2080C027	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X SINDROME NOTA ASSOCIATA A MICRO-DELEZIONI/DUPLICAZIONI (POSTNATALE)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare	G2080E001	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X ERITROCITOSI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare	G2080E002	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X IPEREOISINOFILIA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare	G2080E003	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare	G2080E004	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X LINFOMA/LEUCEMIA CELL BETA: TRASLOCAZIONI IGH/BCL1; IGH/BCL2	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare	G2080E005	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X LEUCEMIA LINFATICA CRONICA: IPERMUTAZIONE SOMATICA IGHV	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare	G2080E006	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X MASTOCITOSI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare	G2080E007	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X MIELODISPLASIE (INCLUSA LA LEUCEMIA MIELOMONOCITICA GIOVANILE)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare	G2080E008	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X MIELOFIBROSI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare	G2080E009	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X PIATRINOPENIE FAMILIARI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare	G2080E010	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X POLICITEMIA VERA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare	G2080E011	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X TROMBOCITEMIA ESSENZIALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare	G2080E012	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X LEUCEMIA LINFOBLASTICA ACUTA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare	G2080E013	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X ALTRE SINDROMI MIELOPROLIFERATIVE (MPN)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare	G2080E014	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X LINFOMI NON-HODGKIN	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare	G2080E015	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X LEUCEMIA LINFATICA CRONICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare	G2080E016	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.08	Analisi citogenetica molecolare. Incluso: FISH con sonda di DNA su metafasi/nuclei interfasci/MLPA e coltura del materiale biologico da analizzare	G2080E017	ANAL. CITOGEN. MOLECOLARE X MIELOMA MULTIPO E GAMMOPATIE MONOCLONALI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.09	IBRIDAZIONE GENOMICA COMPARATIVA SU MICROARRAY. Incluso: estrazione DNA, CGH-array, SNPs-array, e coltura del materiale biologico da analizzare	G2090C003	IBRIDAZ. GENOMICA COMPARAT. SU MICROARRAY X DIFETTI CONGENITI/QUADRI MALFORMATIVI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.09	IBRIDAZIONE GENOMICA COMPARATIVA SU MICROARRAY. Incluso: estrazione DNA, CGH-array, SNPs-array, e coltura del materiale biologico da analizzare	G2090C004	IBRIDAZ. GENOMICA COMPARAT. SU MICROARRAY X ANALISI DEL CARIOTIPO PER DISABILITÀ INTELLETTIVA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.09	IBRIDAZIONE GENOMICA COMPARATIVA SU MICROARRAY. Incluso: estrazione DNA, CGH-array, SNPs-array, e coltura del materiale biologico da analizzare	G2090C019	IBRIDAZ. GENOMICA COMPARAT. SU MICROARRAY X ANOMALIE FETALI E SEGNI PREDITTIVI EVIDENZIATI ECOGRAFICAMENTE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.09	IBRIDAZIONE GENOMICA COMPARATIVA SU MICROARRAY. Incluso: estrazione DNA, CGH-array, SNPs-array, e coltura del materiale biologico da analizzare	G2090C023	IBRIDAZ. GENOMICA COMPARAT. SU MICROARRAY X ALTRE CONDIZIONI EMERSE IN SEDE DI CONSULENZA GENETICA.	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.09	IBRIDAZIONE GENOMICA COMPARATIVA SU MICROARRAY. Incluso: estrazione DNA, CGH-array, SNPs-array, e coltura del materiale biologico da analizzare	G2090C027	IBRIDAZ. GENOMICA COMPARAT. SU MICROARRAY X SINDROME NOTA ASSOCIATA A MICRO-DELEZIONI/DUPLICAZIONI (POSTNATALE)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.09	IBRIDAZIONE GENOMICA COMPARATIVA SU MICROARRAY. Incluso: estrazione DNA, CGH-array, SNPs-array, e coltura del materiale biologico da analizzare	G2090C028	IBRIDAZ. GENOMICA COMPARAT. SU MICROARRAY X ANOMALIE DELLE REGIONI SUBTELOMERICHE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G2.10	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE.Ricerca aneuploidie dei cromosomi 15, 16, 22. Qualunque metodo	G21000001	ANALISI CITOGENETICA PRENATALE.Ricerca aneuploidie dei cromosomi 15, 16, 22. Qualunque metodo	L70	Genetica/citogenetica	A6
G3.01	RICERCA DI MUTAZIONI NOTE/POLIMORFISMI NOTI. Farmacogenetica dei geni del metabolismo dei farmaci: CYP2D6	G30100001	RICERCA DI MUTAZIONI NOTE/POLIMORFISMI NOTI. Farmacogenetica dei geni del metabolismo dei farmaci: CYP2D6	L70	Genetica/citogenetica	A6
G3.02	RICERCA DI MUTAZIONI NOTE/POLIMORFISMI NOTI. Farmacogenetica dei geni del metabolismo dei farmaci: CYP2C19	G30200001	RICERCA DI MUTAZIONI NOTE/POLIMORFISMI NOTI. Farmacogenetica dei geni del metabolismo dei farmaci: CYP2C19	L70	Genetica/citogenetica	A6
G3.03	RICERCA DI MUTAZIONI NOTE/POLIMORFISMI NOTI. FARMACOGENETICA IN ONCOLOGIA: UGT1A1	G30300001	RICERCA DI MUTAZIONI NOTE/POLIMORFISMI NOTI. FARMACOGENETICA IN ONCOLOGIA: UGT1A1	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2001	ANAL. MUTAZ. X ANEMIE EREDITARIE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2002	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI METABOLISMO E TRASPORTO CALCIO FOSFORO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2003	ANAL. MUTAZ. X MALATTIE GENETICHE DEL RITMO CARDIACO E CARDIOMIOPATIE GENETICHE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2004	ANAL. MUTAZ. X ARTROGIPOSI ISOLATE E SINDROMICHE	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2006	ANAL. MUTAZ. X MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2007	ANAL. MUTAZ. X BASSA STATURA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2008	ANAL. MUTAZ. X MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2009	ANAL. MUTAZ. X DEMENZE EREDITARIE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2010	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI DEL COMPLEMENTO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2011	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2012	ANAL. MUTAZ. X DISREGOLAZIONE DEL SISTEMA IMMUNITARIO E AUTOIMMUNITA'	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2013	ANAL. MUTAZ. X EHLERS DANLOS E ALTRE ALTERAZIONI DEL TESSUTO CONNETTIVO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2014	ANAL. MUTAZ. X EPIDERMOLISI BOLLOSE EREDITARIE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2015	ANAL. MUTAZ. X ITTIOSI ISOLATE E SINDROMICHE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2016	ANAL. MUTAZ. X GENODERMATOSI (ESCLUSO Epidermolisi bollose ereditarie e ittiosi isolate e sindromiche)	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2017	ANAL. MUTAZ. X MALFORMAZIONI DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2018	ANAL. MUTAZ. X EPILESSIE SU BASE GENETICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2019	ANAL. MUTAZ. X SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2020	ANAL. MUTAZ. X FEOCROMOCITOMA/PARANGLIOMA FAMILIARE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2022	ANAL. MUTAZ. X SINDROMI DA IPERACCRESIMENTO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2023	ANAL. MUTAZ. X MICROCEFALIE ISOLATE E SINDROMICHE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2025	ANAL. MUTAZ. X MALATTIE MITOCONDRIALI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2026	ANAL. MUTAZ. X EPATOPATIE EREDITARIE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2029	ANAL. MUTAZ. X Distrofie retiniche ereditarie isolate e sindromiche	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2030	ANAL. MUTAZ. X TUMORI EREDITARI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2034	ANAL. MUTAZ. X CROMATINOPATIE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2035	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2036	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEGLI ACIDI ORGANICI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2037	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE LIPOPROTEINE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2038	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI LIPIDI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2039	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2040	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2041	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2042	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI ACIDI BILIARI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2043	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2044	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2046	ANAL. MUTAZ. X MALATTIE DEI PEROSSISOMI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2047	ANAL. MUTAZ. X DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2048	ANAL. MUTAZ. X MALATTIE EREDITARIE ASSE IPOTALAMO IPOFISI E CONDIZIONI CORRELATE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2049	ANAL. MUTAZ. X MALATTIE SURRENALICHE EREDITARIE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2050	ANAL. MUTAZ. X IPERINSULINISMI CONGENITI	L70	Genetica/citogenetica	A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2051	ANAL. MUTAZ. X OBESITA' SINDROMICA	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2052	ANAL. MUTAZ. X IPOGONADISMI ISOLATI E SINDROMICI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2053	ANAL. MUTAZ. X MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2054	ANAL. MUTAZ. X MALATTIE RENALI CISTICHE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2055	ANAL. MUTAZ. X NEFROPATIE PROTEINURICHE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2056	ANAL. MUTAZ. X TUBULOPATIE PRIMITIVE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2057	ANAL. MUTAZ. X NEFROPATIE INTERSTIZIALI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2058	ANAL. MUTAZ. X PNEUMOPATIE INTERSTIZIALI E DIFETTI DEL SURFACTANTE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2059	ANAL. MUTAZ. X INTERSTIZIOPATIE POLMONARI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2060	ANAL. MUTAZ. X NEUROPATIE EREDITARIE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2061	ANAL. MUTAZ. X MIOPATIE EREDITARIE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2062	ANAL. MUTAZ. X DISTURBI EREDITARI DEL MOVIMENTO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2064	ANAL. MUTAZ. X DISORDINI DEL NEUROSVILUPPO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2066	ANAL. MUTAZ. X MALFORMAZIONI CRANIO-FACCIALI E DELL'ORECCHIO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2067	ANAL. MUTAZ. X DISCINESIE CILIARI PRIMARIE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2068	ANAL. MUTAZ. X SINDROMI DA IPOVENTILAZIONE CENTRALE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2069	ANAL. MUTAZ. X MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO VISIVO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2070	ANAL. MUTAZ. X CARDIOPATIE CONGENITE ISOLATE E SINDROMICHE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2071	ANAL. MUTAZ. X MICROANGIOPATIE CEREBRALI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2072	ANAL. MUTAZ. X CILIOPATIE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2074	ANAL. MUTAZ. X ANGIOEDEMI EREDITARI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2075	ANAL. MUTAZ. X LINFEDEMI PRIMARI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2076	ANAL. MUTAZ. X NEONATO CRITICO	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2077	ANAL. MUTAZ. X IPOACUSIE ISOLATE E SINDROMICHE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2078	ANAL. MUTAZ. X SINDROMI POLIMARFORMATIVE NEONATALI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2079	ANAL. MUTAZ. X ANOMALIE CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2080	ANAL. MUTAZ. X SINDROMI PROGEROIDI	L70	Genetica/citogenetica	A6
G1.3190	Analisi mutazionale di malattia che necessita di oltre 31 geni per la diagnosi. Sequenziamento ed eventuale metodica quantitativa, qualunque metodo	G319P2081	ANAL. MUTAZ. X LIPODISTROFIE	L70	Genetica/citogenetica	A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010E010	ANAL. GEN. X POLICITEMIA VERA - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010E016	ANAL. GEN. X LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010E102	ANAL. GEN. X LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA - VALUT. MARCAT. SPEC.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010E104	ANAL. GEN. X LEUCEMIA LINFBLASTICA ACUTA - VALUT. MARCAT. SPEC.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010G006	ANAL. GEN. X CARCINOMA MAMMARIO AVANZATO - SUSCETTIBILE DI TRATTAMENTO FARMACOLOGICO	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010G010	ANAL. GEN. X NEUROBLASTOMA - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010G115	ANAL. GEN. X CARCINOMA ENDOMETRIALE METASTATICO - SUSCETTIBILE DI TRATTAMENTO FARMACOLOGICO	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010G128	ANAL. GEN. X TUMORI STROMALI DELL'UTERO - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010G131	ANAL. GEN. X DESMOPLASTIC SMALL ROUND CELL TUMOR - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010G132	ANAL. GEN. X SARCOMA A CELLULE CHIARE - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010G133	ANAL. GEN. X ISTIOTOMA FIBROSO ANGIOMATOIDE - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010G134	ANAL. GEN. X LOW GRADE FIBROMYXOID SARCOMA / SCLEROSING EPITELIOID FIBROSARCOMA - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010G135	ANAL. GEN. X MIOEPITELIOMA - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010G137	ANAL. GEN. X PECOMA - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010G138	ANAL. GEN. X LEIOMIOSARCOMI - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010G139	ANAL. GEN. X DESMOIDI - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010G140	ANAL. GEN. X TUMORE MIOFIBROBLASTICO INFIAMMATORIO - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010G141	ANAL. GEN. X CISTI ANEURISMATICA - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010G142	ANAL. GEN. X SARCOMI CIC RIARRANGIATI - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010G143	ANAL. GEN. X SARCOMI BCOR RIARRANGIATI - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010G144	ANAL. GEN. X SARCOMI RET RIARRANGIATI - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010G145	ANAL. GEN. X CONDRIOBLASTOMA - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010G146	ANAL. GEN. X CONDROSARCOMA - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010G147	ANAL. GEN. X DERMATOFIBROSARCOMA PROTUBERANS - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010G148	ANAL. GEN. X TUMORE DESMOPLASTICO A PICCOLE CELLULE - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010G149	ANAL. GEN. X EMANGIOENDOTELIOMA EPITELIOIDE - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010G150	ANAL. GEN. X EMANGIONENDOTELIOMA PSEUDOMIOGENICO - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010G151	ANAL. GEN. X EMANGIOMA EPITELIOIDE - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010G152	ANAL. GEN. X DISPLASIA FIBROSA - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010G153	ANAL. GEN. X TUMORE A CELLULE GIGANTI - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
G8.01	ANALISI DI SEQUENZE GENICHE su 1 gene - Qualunque metodo. Incl. FISH.	G8010G154	ANAL. GEN. X CONDROSARCOMA MESENCHIMALE - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8020E001	ANAL.GEN. X ERITROCITOSI - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8020E002	ANAL.GEN. X IPEREOsinofilia - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8020E005	ANAL.GEN. X LEUCEMIA LINFATICA CRONICA - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8020E006	ANAL.GEN. X MASTOCITOSI - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8020E008	ANAL.GEN. X MIELOFIBROSI - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8020E009	ANAL.GEN. X PIASTRINOPENIE FAMILIARI - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8020E011	ANAL.GEN. X TROMBOCITEMIA ESSENZIALE - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8020E101	ANAL.GEN. X LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA - FOLLOW-UP	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8020E106	ANAL.GEN. X LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8020E108	ANAL.GEN. X MACROGLOBULINEMIA DI WALDESTROM - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8020G002	ANAL.GEN. X CARCINOMA DEL COLON RETTO METASTATICO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8020G003	ANAL.GEN. X MELANOMA METASTATICO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8020G004	ANAL.GEN. X TUMORI A ORIGINE DALLE CELLULE FOLLICOLARI DELLA TIROIDE - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8020G005	ANAL.GEN. X TUMORI STROMALI GASTROINTESTINALI (GIST) - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8020G009	ANAL.GEN. X CARCINOMA MIDOLLARE DELLA TIROIDE - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8020G116	ANAL.GEN. X MEDULLOBLASTOMA - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8030E007	ANAL.GEN. X MIELODISPLASIE - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8030E012	ANAL.GEN. X LEUCEMIA LINFOBLASTICA ACUTA - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
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	G8030E013	ANAL.GEN. X ALTRE NEOPLASIE MIELOPROLIFERATIVE (MDS/MPN) - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8030E017	ANAL.GEN. X MIELOMA MULTIPOLO E GAMMOPATIE MONOCLONALI - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8030E103	ANAL.GEN. X LEUCEMIA LINFATICA CRONICA - FOLLOW-UP	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8030E107	ANAL.GEN. X MIELOMA MULTIPOLO E GAMMOPATIE MONOCLONALI - VALUTAZIONE MARC. SPEC.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8030G008	ANAL.GEN. X TUMORI DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE (SNC) - SOSPETTO DIAGNOSTICO E SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8030G102	ANAL.GEN. X CARCINOMA DEL COLON RETTO METASTATICO NTRK POSITIVI - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8030G103	ANAL.GEN. X TUMORI A ORIGINE DALLE CELLULE FOLLICOLARI DELLA TIROIDE - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM. (IODIO-RESISTENTI)	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8030G105	ANAL.GEN. X CARCINOMA MAMMARIO AVANZATO BRCA1/2 MUTATO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8030G106	ANAL.GEN. X CARCINOMA MAMMARIO AVANZATO NTRK POSITIVO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8030G107	ANAL.GEN. X CARCINOMA GASTRICO E DELLA GIUNZIONE ESOFAGO-GASTRICA NTRK POSITIVO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8030G109	ANAL.GEN. X ADENOCARCINOMA DUTTALE PANCREATICO AVANZATO NTRK POSITIVO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8030G111	ANAL.GEN. X CARCINOMA EPATOCELLULARE AVANZATO NTRK POSITIVO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8030G112	ANAL.GEN. X CARCINOMA PROSTATICO AVANZATO RESISTENTE ALLA CASTRAZIONE - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8030G113	ANAL.GEN. X CARCINOMA PROSTATICO AVANZATO RESISTENTE ALLA CASTRAZIONE NTRK POSITIVO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8030G117	ANAL.GEN. X LINFOMI DI HODGKIN - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8030G118	ANAL.GEN. X LINFOMA MANTELLARE - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8030G119	ANAL.GEN. X LINFOMI MARGINALI - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8030G120	ANAL.GEN. X LINFOMI FOLLICOLARI - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8030G121	ANAL.GEN. X LINFOMA LINFOPLOSMOCITICO - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8030G122	ANAL.GEN. X LINFOMI B PERIFERICI AGGRESSIVI - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8030G123	ANAL.GEN. X LINFOMI A CELLULE T PERIFERICHE - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8030G124	ANAL.GEN. X LINFOMI A GRANDI CELLULE ANAPLASTICHE - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8030G125	ANAL.GEN. X LINFOMI A CELLULE T/NK - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8030G126	ANAL.GEN. X LINFOMI A CELLULE T PERIFERICHE LEUCEMIZZATI - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8040E003	ANAL.GEN. X LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6

CODICE NOMENCLATORE REGIONALE	DESCRIZIONE NOMENCLATORE REGIONALE	CODICE CATALOGO REGIONALE	DESCRIZIONE CATALOGO REGIONALE	Codice Branca Fa.Re	Descrizione Fa.Re	Settori Specializzati
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	G8040E105	ANAL.GEN. X LEUCEMIA LINFOBLASTICA ACUTA - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8040G001	ANAL.GEN. X CARCINOMA POLMONARE NON A PICCOLE CELLULE, ISTOTIPO ADENOCARCINOMA AVANZATO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8040G104	ANAL.GEN. X CARCINOMA MAMMARIO AVANZATO HRD - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8040G108	ANAL.GEN. X COLANGIOCARCINOMA AVANZATO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8040G114	ANAL.GEN. X CARCINOMA OVARICO AVANZATO - SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8040G127	ANAL.GEN. X LINFOMI INTESTINALI A CELLULE T - SOSP. DIAGN.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8040.MTB	Analisi genomica estesa mediante sequenziamento massivo e parallelo prescrivibile da MTB regionale	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	G8040G155	ANAL.GEN. X TUMORI MESENCHIMALI INDIFFERENZIATI - SOSP. DIAGN. E SUSCETTIBILE DI TRATT. FARM.	L70	Genetica/citogenetica	A5 A6
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	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	V10	Prima visita	A6

Elenco Branche Fa.Re.

1° LIVELLO - Codice	1° LIVELLO - Descrizione	2° LIVELLO - Codice	2° LIVELLO - Descrizione	3° LIVELLO - Codice	3° LIVELLO - Descrizione
V	VISITE	V1	Prima visita	V10	Prima visita
V	VISITE	V2	Visita di controllo	V20	Visita di controllo
V	VISITE	V3	Osservazione Breve Intensiva	V30	Osservazione Breve Intensiva
D	DIAGNOSTICA	D1	Diagnostica con radiazioni	D11	Radiologia tradizionale RX
D	DIAGNOSTICA	D1	Diagnostica con radiazioni	D12	TC
D	DIAGNOSTICA	D1	Diagnostica con radiazioni	D13	Diagnostica Vascolare
D	DIAGNOSTICA	D1	Diagnostica con radiazioni	D14	Medicina Nucleare
D	DIAGNOSTICA	D2	Diagnostica senza radiazioni	D21	Ecografia
D	DIAGNOSTICA	D2	Diagnostica senza radiazioni	D22	Ecocolordoppler
D	DIAGNOSTICA	D2	Diagnostica senza radiazioni	D23	Elettromiografia
D	DIAGNOSTICA	D2	Diagnostica senza radiazioni	D24	Endoscopia
D	DIAGNOSTICA	D2	Diagnostica senza radiazioni	D25	RM
D	DIAGNOSTICA	D2	Diagnostica senza radiazioni	D29	Altra Diagnostica strumentale
D	DIAGNOSTICA	D3	Biopsia	D30	Biopsia
D	DIAGNOSTICA	D9	Altra Diagnostica	D90	Altra Diagnostica
L	LABORATORIO	L1	Prelievi	L11	Prelievo sangue venoso
L	LABORATORIO	L1	Prelievi	L12	Prelievo sangue arterioso
L	LABORATORIO	L1	Prelievi	L13	Prelievo sangue capillare
L	LABORATORIO	L1	Prelievi	L14	Prelievo microbiologico
L	LABORATORIO	L1	Prelievi	L15	Prelievo citologico
L	LABORATORIO	L2	Chimica clinica	L21	Chimica clinica di base
L	LABORATORIO	L2	Chimica clinica	L29	Chimica clinica
L	LABORATORIO	L3	Ematologia/coagulazione	L31	Ematologia/coagulazione di base
L	LABORATORIO	L3	Ematologia/coagulazione	L39	Ematologia/coagulazione
L	LABORATORIO	L4	Immunoematologia e trasfusionale	L41	Immunoematologia e trasfusionale di base
L	LABORATORIO	L4	Immunoematologia e trasfusionale	L49	Immunoematologia e trasfusionale
L	LABORATORIO	L5	Microbiologia/virologia	L51	Microbiologia/virologia di base
L	LABORATORIO	L5	Microbiologia/virologia	L59	Microbiologia/virologia
L	LABORATORIO	L6	Anatomia ed istologia patologica	L60	Anatomia ed istologia patologica
L	LABORATORIO	L7	Genetica/citogenetica	L70	Genetica/citogenetica
T	TERAPEUTICHE	T1	Radioterapia/Chemioterapia	T10	Radioterapia
T	TERAPEUTICHE	T1	Radioterapia/Chemioterapia	T11	Chemioterapia
T	TERAPEUTICHE	T2	Dialisi	T20	Dialisi
T	TERAPEUTICHE	T3	Odontoiatria	T30	Odontoiatria
T	TERAPEUTICHE	T4	Trasfusioni	T40	Trasfusioni
T	TERAPEUTICHE	T5	Chirurgia Ambulatoriale	T50	Chirurgia Ambulatoriale
T	TERAPEUTICHE	T5	Chirurgia Ambulatoriale	T51	Chirurgia Ambulatoriale Maggiore
T	TERAPEUTICHE	T9	Altre prestazioni Terapeutiche	T90	Altre prestazioni Terapeutiche
R	RIABILITAZIONE	R1	Diagnostiche	R10	Diagnostiche
R	RIABILITAZIONE	R2	Riabilitazione e Rieducazione Funzionale	R20	Riabilitazione e Rieducazione Funzionale
R	RIABILITAZIONE	R3	Terapia Fisica	R31	Lea
R	RIABILITAZIONE	R3	Terapia Fisica	R32	No Lea
R	RIABILITAZIONE	R9	Altra Riabilitazione	R90	Altra Riabilitazione
P	PACC	P1	Chirurgici	P10	Chirurgici
P	PACC	P2	Medici	P20	Medici
P	PACC	P9	Altro PACC	P90	Altro PACC